

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αθήνα, 04.03.2021
Αριθ. πρωτ: 1800/53930

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
FAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Ν. Αβραμίδης
Τηλέφωνο: 210 92 87 224
e-mail: navramidis@minagric.gr

Προς: **Suterra Europe Biocontrol S.L.**
(Δια του υπευθύνου επικοινωνίας,
της εταιρείας
ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.
1ο χλμ Λ. Παιανίας Μαρκοπούλου,
ΤΘ 100, ΤΚ 19002, Παιανία
e-mail: info@hellafarm.gr)

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθμό 9094 άδειας διάθεσης στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (εντομοελκυστικό) CheckMate VMB (δ.ο. Lavandulyl senecioate 11,79% β/β), ως προς τις συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος καθώς επίσης και την κατάθεση συμπληρωματικών στοιχείων/μελετών».

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο
ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝ. Δ/ΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 (L 309/24.11.2009) του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21^{ης} Οκτωβρίου 2009 σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και ειδικότερα το άρθρο 45 αυτού.
2. Το ν. 4036/2012 (ΦΕΚ 8/Α/27.01.2012) για τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
3. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 547/2011 της Επιτροπής της 8ης Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις επισήμανσης για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα.
4. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16ης Δεκεμβρίου 2008 για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) με αριθμό 1907/2006.
5. Το με αριθμό πρωτ. 12862/330936/07.12.2020 «Διάθεση αποθεμάτων μετά από τροποποίηση αδειών διάθεσης στην αγορά» έγγραφο της Υπηρεσίας.
6. Το ν. 2690/1999 «Κύρωση του Κώδικα Διοικητικής Διαδικασίας και άλλες διατάξεις» (Α' 45).
7. Το ν. 4622/2019 (Α' 133) «Επιτελικό Κράτος: οργάνωση, λειτουργία και διαφάνεια της Κυβέρνησης, των κυβερνητικών οργάνων και της κεντρικής δημόσιας διοίκησης» και ειδικότερα το άρθρο 109 αυτού.
8. Την με αριθ. 1881/286212/13.10.2020 Απόφαση Υπουργού "Μεταβίβαση της εξουσίας υπογραφής «με εντολή Προϊσταμένου/-ης Γενικής Διεύθυνσης» του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, σε Προϊσταμένους ιεραρχικώς κατώτερων οργανικών μονάδων που υπάγονται στην οικεία Γενική Διεύθυνση" (Β' 4612/19.10.20).
9. Τη με αριθμό πρωτ. 1800/53930/23.02.2021 αίτηση της εταιρείας της εταιρείας ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε., ως υπεύθυνου επικοινωνίας της εταιρείας Suterra Europe Biocontrol S.L., Ισπανίας.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

- I. Τροποποιούμε τη με αριθμό 9094 άδεια διάθεσης στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (εντομοελκυστικό) CheckMate VMB (δ.ο. Lavandulyl senecioate 11,79% β/β), που χορηγήθηκε με την αριθμό πρωτ. 10222/271767π.ε./05.02.2021 απόφασή μας, ως προς τις συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος καθώς επίσης και την κατάθεση συμπληρωματικών στοιχείων/μελετών.

Τα σημεία **14** και **17** του σκευάσματος διαμορφώνονται ως εξής:

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος:

Φυλάσσετε το προϊόν στην αρχική του συσκευασία σε ξηρό, δροσερό και καλά αεριζόμενο χώρο. Προστατεύστε από τη θερμότητα και από την ηλιακή ακτινοβολία.
Στην αρχική συσκευασία και σε θερμοκρασία που δεν υπερβαίνει τους 5°C, το προϊόν παραμένει σταθερό για δύο χρόνια. Σε κανονικές συνθήκες αποθήκευσης και σε θερμοκρασία περιβάλλοντος, το προϊόν παραμένει σταθερό για ένα χρόνο.

17 Κατάθεση συμπληρωματικών στοιχείων/μελετών

Ο κάτοχος της έγκρισης οφείλει εντός 24 μηνών από την ημερομηνία έκδοσης της άδειας διάθεσης στην αγορά του προϊόντος (ΑΑΔΑ: 9094/05.02.2021) να προσκομίσει στην ΣΕΑ τις ακόλουθες μελέτες/συμπληρωματικά στοιχεία:

- 2 years storage stability study.

II. Ετικέτα σκευάσματος:

- Η ετικέτα του σκευάσματος να τροποποιηθεί σύμφωνα με τα οριζόμενα στην παρούσα απόφαση.
- Για χρονικό διάστημα μέχρι έξι (6) μήνες από την ανάρτηση της παρούσας στη ΔΙΑΥΓΕΙΑ, επιτρέπεται η τοποθέτηση στις συσκευασίες του σκευάσματος της μέχρι σήμερα ισχύουσας ετικέτας.
- Μετά την πάροδο έξι (6) μηνών από την ανάρτηση της παρούσας στη ΔΙΑΥΓΕΙΑ, στις συσκευασίες του σκευάσματος θα τοποθετείται υποχρεωτικά η νέα τροποποιημένη ετικέτα.

III. Κατά τα λοιπά ισχύει η υπ' αριθ. πρωτ. 10222/271767 π.ε./05.02.2021 απόφασή μας.

«Με εντολή Προϊσταμένου Γενικής Δ/νσης Γεωργίας»

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ

Δρ Α. ΜΑΥΡΙΔΟΥ