



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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

Αθήνα, 01.02.2022
Αριθ. πρωτ: 859/27219

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
Πληροφορίες: Γ. Τσολομούτη
Τηλέφωνο: 210 9287247
e-mail: gtsolomiti@minagric.gr

Προς: SEDQ Healthy Crops S.L.
(δια της υπεύθυνου επικοινωνίας
της εταιρείας:
MedPest Consultancy Office
25^{ης} Μαρτίου 29,
Τ.Θ. 763, Τ.Κ.: 19009, Πικέρμι
e-mail: kmarkakis@medpest.gr

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (εντομοελκυστικό) CYDIATEC ((E,E)-8,10-dodecadien-1-ol 400mg/διαχυτήρα + dodecan-1-ol 200mg/διαχυτήρα)»

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθ. 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 τα άρθρα 33 & 37§4 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) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής της 25ης Μαΐου 2011 σχετικά με την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον κατάλογο των εγκεκριμένων δραστικών ουσιών.
4. Τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 2021/745 της επιτροπής της 6ης Μαΐου 2021 για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών θειικό αργιλοαμμώνιο, πυριτικό αργίλιο, beflubutamid, benthialanilicarb, bifentazate, boscalid, ανθρακικό ασβέστιο, καπτάν, διοξείδιο του άνθρακα, cyromoxanil, dimethomorph, ethephon, εκχύλισμα τειόδεντρου, famoxadone, υπολείμματα απόσταξης λίπους, λιπαρά οξέα C7 έως C20, flumioxazine, fluoxastrobin, fluorchloridone, φολπέτ, φορμετανάτη, γιββερελλικό οξύ, γιββερελίνες, heptamaloxylglucan, υδρολυμένες πρωτεΐνες, θειικός σίδηρος, metazachlor, metribuzin, milbemectin, Paecilomyces lilacinus στέλεχος 251, phemmedipham, phosmet, pirimiphos-methyl, φυτικά έλαια/κραμβέλαιο, όξινο ανθρακικό κάλιο, propanoicarb, prothioconazole, χαλαζιακή άμμος, ιχθυέλαιο, απωθητικά (λόγω οσμής) ζωικής ή φυτικής προέλευσης/ λίπος προβάτου, S-metolachlor, **φερομόνες λεπιδοπτέρων ευθείας αλύσου**, tebuconazole και ουρία.
5. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 546/2011 της Επιτροπής της 10^{ης} Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις ενιαίες αρχές για την αξιολόγηση και την αδειοδότηση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων.
6. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθ. 547/2011 της Επιτροπής της 8ης Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) με αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις επισήμανσης για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα.
7. Τον Κανονισμό (ΕΚ) 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 23ης Φεβρουαρίου 2005 για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωτροφές φυτικής και ζωϊκής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου.

8. Τον Κανονισμό με αριθ. 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 αριθ. 1907/2006.
9. Την από τον Απρίλιο του 2020 έκθεση αξιολόγησης των αρμόδιων αρχών του Κράτους Μέλους-εισηγητή Γαλλίας για το προϊόν CYDIATEC (με κωδικό CS0010).
10. Το ν. 2690/1999 «Κύρωση του Κώδικα Διοικητικής Διαδικασίας και άλλες διατάξεις» (Α' 45).
11. 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.
12. Τη 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).
13. Τη με αριθ. πρωτ.1262/33373/30.01.2020 αίτηση καθώς και τα με αριθ. πρωτ. 1510/39100/04.02.2020 και 4955/130914/18.05.2021 συμπληρωματικά στοιχεία που κατέθεσε η ενδιαφερόμενη εταιρεία.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

A Χορηγούμε άδεια διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με τα άρθρα 33 & 37§4 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (εντομοελκυστικό) **CYDIATEC** ((Ε,Ε)-8,10-dodecadien-1-ol 400mg/διαχυτήρα + dodecan-1-ol 200mg/διαχυτήρα) της εταιρείας **SEDQ Healthy Crops S.L.**, Ισπανίας με τα ακόλουθα στοιχεία:

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

Αριθμός Άδειας Διάθεσης στην Αγορά (ΑΑΔΑ)

1.1.α Ημερομηνία χορήγησης

1.1.β Ημερομηνία λήξης

9096

01.02.2022

31.08.2023

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα:

1.2.β Μορφή:

CYDIATEC

Διαχυτήρες ελεγχόμενης απελευθέρωσης
φερομονών (VP)

1.3 Δραστική ουσία

Δραστική ουσία 1

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO:

(Ε,Ε)-8,10-dodecadien-1-ol

Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία:

75 % (β/β) min

Χημική ομάδα:

SCLP (Straight Chain Lepidoptera Pheromones)

Παρασκευαστής:

SEDQ Healthy Crops S.L.

C/Llull 41

08005-Barcelona, Ισπανία

Εργοστάσια παρασκευής της δ.ο.:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

SEDQ Healthy Crops S.L.

Camino del Aciprés s/n.

22400 Monzón-Huesca, Ισπανία

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας, όπως αυτές κατατέθηκαν με το με αριθ. πρωτ. 1510/39100/04.02.2020 έγγραφο της ενδιαφερόμενης εταιρείας και προσδιορίζονται στο PART C της σχετικής Έκθεσης Αξιολόγησης της εισηγήτριας χώρας Γαλλίας, είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ.

Δραστική ουσία 2

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO:

dodecan-1-ol

Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία:

99,8 % (β/β) min

Χημική ομάδα:

SCLP (Straight Chain Lepidoptera Pheromones)

Παρασκευαστής:

SEDQ Healthy Crops S.L.
C/Llull 41
08005-Barcelona, Ισπανία

Εργοστάσια παρασκευής της δ.ο.:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

SEDQ Healthy Crops S.L.
Camino del Aciprés s/n.
22400 Monzón-Huesca, Ισπανία

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας, όπως αυτές κατατέθηκαν με το με αριθ. πρωτ. 1510/39100/04.02.2020 έγγραφο της ενδιαφερόμενης εταιρείας και προσδιορίζονται στο PART C της σχετικής Έκθεσης Αξιολόγησης της εισηγήτριας χώρας Γαλλίας, είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας:

SEDQ Healthy Crops S.L.
C/Llull 41
08005-Barcelona, Ισπανία
Τηλ.: +34 681 236 314
Fax: +34 93 719 47 90
E-mail: regulatory@sedq.es

Υπεύθυνος επικοινωνίας:

MedPest Consultancy Office
κ. Κώστας Μαρκάκης
Ταχ. Δ/ση: 25^{ης} Μαρτίου 29, Τ.Θ. 763, Τ.Κ.: 19009
Τηλ.: 210 6044534, 6947 693457
E-mail: kmarkakis@medpest.gr

β) Υπεύθυνος για την τελική διάθεση στην αγορά:

MAGMA – AGRO S.A.
 Λεωφόρος Κηφισίας 256
 Τ.Κ. 15231 Χαλάνδρι
 Τηλ.: 211 9904 700
 E-mail: info@magma-agro.gr

Σε περίπτωση μελλοντικής τροποποίησης της παρούσας άδειας ως προς το εν λόγω σημείο, ο ανωτέρω υπεύθυνος διάθεσης θα έχει και την ευθύνη για τα υπάρχοντα αποθέματα του σκευάσματος που παρήχθησαν ή/και κυκλοφόρησαν στην ελληνική αγορά μέχρι την ημερομηνία υπογραφής της σχετικής απόφασης τροποποίησης. Για τις ποσότητες του σκευάσματος που θα παραχθούν και θα κυκλοφορήσουν στην αγορά από την ημερομηνία υπογραφής της απόφασης τροποποίησης και μετά, την ευθύνη θα φέρει ο νέος υπεύθυνος διάθεσης.

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

SEDQ Healthy Crops S.L.
 Camino del Aciprés s/n.
 22400 Monzón-Huesca, Ισπανία

δ) Εργοστάσια παρασκευής του σκευάσματος:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

SEDQ Healthy Crops S.L.
 Camino del Aciprés s/n.
 22400 Monzón-Huesca, Ισπανία

ε) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος:

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

SEDQ Healthy Crops S.L.
 Camino del Aciprés s/n.
 22400 Monzón-Huesca, Ισπανία α

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: ((E,E)-8,10-dodecadien-1-ol 400mg/διαχυτήρα + dodecan-1-ol 200mg/διαχυτήρα
Βοηθητικές ουσίες: 65,85 %

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος, όπως κατατέθηκε με το με αριθ. πρωτ. 1510/39100/04.02.2020 έγγραφο της ενδιαφερόμενης εταιρείας και προσδιορίζεται στο PART C της σχετικής Έκθεσης Αξιολόγησης της εισηγήτριας χώρας Γαλλίας, είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

2 Συσκευασίες			
A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Ετοιμόχρηστη παγίδα	Σακούλα 1 και 5 διαχυτήρων με ή χωρίς άγκιστρο (145 X 115 mm)	α. Οι διαχυτήρες είναι εξολοκλήρου από πλαστικό (PP) β. Η σακούλα είναι από Polyester + Aluminium + Polyethylene
2		Σακούλα των 50 ή 100 διαχυτήρων χωρίς άγκιστρο (160 X 230 mm)	
3		Σακούλα των 50 διαχυτήρων με άγκιστρο (210 X 305 mm)	
4		Σακούλα των 150 ή 200 διαχυτήρων χωρίς άγκιστρο (210 X 305 mm)	
5		Σακούλα των 100 ή 150 ή 200 διαχυτήρων με άγκιστρο (320 X 380 mm)	
6		Σακούλα των 250-400 διαχυτήρων χωρίς άγκιστρο (320 X 380 mm)	

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής:

Το CYDIATEC είναι ετοιμόχρηστο σκεύασμα το οποίο παρεμποδίζει την σύζευξη της καρπόκαψας (mating disruption). Ο χρήστης αφού αφαιρέσει την συσκευασία κρεμάει τους διαχυτήρες στα κλαδιά του δέντρου.

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας:

Οι χρησιμοποιημένοι διαχυτήρες πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες διατάξεις. Οι άδειοι διαχυτήρες καθώς και η συσκευασία δεν πρέπει να απορρίπτονται στο περιβάλλον και απαγορεύεται να επαναχρησιμοποιηθούν.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Φερομόνη για την αντιμετώπιση της καρπόκαψας στα μηλοειδή με την μέθοδο της παρεμπόδισης της σύζευξης.

5 Φάσμα δράσης				
Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Αριθμός διαχυτήρων/ στρέμμα	Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών / Καλλιεργητική περίοδο
Μηλοειδή Μήλα (MABSD) Αχλάδια (PYUCO) Κυδώνια (CYDOB) Μούσμουλα (MSPGE) Ιαπωνικά μούσμουλα (EIOJA)	Καρπόκαψα <i>(Cydia pomonella)</i> (CARPPO)	3-4	Εφαρμόζεται από την έναρξη της άνθισης μέχρι οι καρποί να έχουν το μισό του τελικού τους μεγέθους. (BBCH 61 -75) Η τοποθέτηση των διαχυτήρων θα πρέπει να γίνει πριν την έναρξη της πρώτης πτήσης των εντόμων σε ψηλά κλαδιά, στο ανώτερο 1/3 της κόμης του δέντρου.	1
Παρατηρήσεις: <ol style="list-style-type: none"> 1. Συστήνεται η χρήση φερομονικών παγίδων (monitoring) προκειμένου να ελέγχεται ότι τα αρσενικά είναι σε σύγχυση. Αν οι συλλήψεις είναι λίγες ή μηδενικές, το CYDIATEC® λειτουργεί σωστά με αποτέλεσμα τα αρσενικά να μην συλλαμβάνονται στην παγίδα. 2. Προτείνεται ο έλεγχος της παρουσίας της καρπόκαψας με την χρήση φερομονικών παγίδων (monitoring) τοποθετημένες εκτός της περιοχής δράσης του CYDIATEC®. 3. Συστήνεται η εκτίμηση της παρουσίας του εχθρού (ωά, προνύμφες) σε τακτά χρονικά διαστήματα με δειγματοληψίες στην καλλιέργεια. Συμπληρωματικές επεμβάσεις να γίνονται λαμβάνοντας υπόψιν την παρουσία ωών ή προνυμφών στην καλλιέργεια και τον αριθμό των συλλήψεων στις παγίδες παρακολούθησης. 4. Οι διαχυτήρες θα πρέπει να κατανεμηθούν ομοιόμορφα στο αγροτεμάχιο. Να ενισχύεται η περίμετρος των αγροτεμαχίων με 5-10% επιπλέον διαχυτήρες. 5. Η τυπική διάρκεια εξάτμισης φερομόνης από τον κάθε διαχυτήρα είναι 180 μέρες. 				

6 Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβαλλοντικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί:

--

7. Χρονικό διάστημα ασφαλείας μεταξύ εφαρμογής και:

- σποράς ή φύτευσης της προστατευόμενης καλλιέργειας
- σποράς ή φύτευσης των καλλιεργειών που ακολουθούν

--

--

- της πρόσβασης του ανθρώπου ή των ζώων στην καλλιέργεια στην οποία έχει εφαρμοστεί το σκεύασμα

--

8 Στοιχεία φυτοτοξικότητας, ευαισθησίας ποικιλιών και κάθε άλλης παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους:

Το σκεύασμα δεν είναι φυτοτοξικό για τις εγκεκριμένες χρήσεις εφόσον πληρούνται οι οδηγίες χρήσης που αναγράφονται στην ετικέτα.

9 Εικονογράμματα κινδύνου:
Εικονογράμματα κινδύνου:



GHS07



GHS09

ΠΡΟΣΟΧΗ

10 Δηλώσεις επικινδυνότητας:

H315: Προκαλεί ερεθισμό του δέρματος.

H317: Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική αντίδραση

H319: Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό..

H410: Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

EUH401: Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.

EUH210: Δελτίο δεδομένων ασφαλείας παρέχεται εφόσον ζητηθεί.

11 Δηλώσεις
προφύλαξης:**P405+P102:** Φυλάσσεται κλειδωμένο. Μακριά από παιδιά.**P261:** Αποφεύγετε να αναπνέετε σκόνη/ αναθυμιάσεις/ αέρια/ σταγονίδια/ ατμούς/ εκνεφώματα.**P264:** Πλυθείτε σχολαστικά με νερό μετά το χειρισμό**P280:** Να φοράτε προστατευτικά γάντια/ προστατευτικά ενδύματα/ μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια / πρόσωπο.*«Φοράτε γάντια κατά τον χειρισμό».***P501:** Διάθεση του περιεχομένου/περιέκτη σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία.**SP1:** Μην ρυπαίνετε το νερό με το σκεύασμα ή τη συσκευασία του. Μην πλένετε τον εξοπλισμό εφαρμογής κοντά σε επιφανειακά ύδατα. Να αποφευχθεί η ρύπανση μέσω των συστημάτων αποχέτευσης από τις λιθόστρωτες επιφάνειες και τους δρόμους.**12** Πρώτες βοήθειες –
Αντίδοτο:

Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή (δείξτε την ετικέτα αν είναι δυνατό).

P302+P352+P333+P313: ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ: Πλύνετε με άφθονο νερό και σαπούνι. Εάν παρατηρηθεί ερεθισμός του δέρματος ή εμφανιστεί εξάνθημα: Συμβουλευθείτε/Επισκεφθείτε γιατρό.**P305+P351+P338+P337+P313:** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, εφόσον είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε. Εάν δεν υποχωρεί ο οφθαλμικός ερεθισμός: Συμβουλευθείτε / Επισκεφθείτε γιατρό.**P362+P364:** Βγάλτε τα μολυσμένα ρούχα και πλύνετε τα πριν τα ξαναχρησιμοποιήσετε.**Σε περίπτωση κατάποσης:** ξεπλύνετε αμέσως το στόμα και κατόπιν πιείτε άφθονο νερό, ζητήστε ιατρική συμβουλή.**Σε περίπτωση εισπνοής:** απομακρυνθείτε στον καθαρό αέρα. Εάν τα συμπτώματα επιμένουν και σε περίπτωση αμφιβολίας αναζητήστε ιατρική συμβουλή.**Αντίδοτο:** Δεν υπάρχει αντίδοτο. Ακολουθείτε συμπτωματική θεραπεία.**ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: 210-7793777**

13 Προστασία των καταναλωτών

Τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή ή πριν τη διάθεση στην αγορά όταν πρόκειται για μετασυλλεκτικές χρήσεις:

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Για όλες τις καλλιέργειες	Μη εφαρμόσιμο

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος.

Διατηρείται στην αρχική απαραβίαστη συσκευασία του, σε θερμοκρασία -18° C και μακριά από το φως. Σε αυτές τις συνθήκες παραμένει σταθερό για 2 χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής του.

15 Ανάκληση της έγκρισης/παράταση της έγκρισης

Η παρούσα άδεια διάθεσης στην αγορά μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν οι όροι για την απόκτησή της δεν πληρούνται ή έπαψαν να πληρούνται ή παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων χορηγήθηκε αυτή.

16 Κατάλογος προστατευόμενων μελετών

Στο **Παράρτημα III** καταγράφονται οι μελέτες στις οποίες στηρίχθηκε η παρούσα απόφαση καθώς και η περίοδος προστασίας αυτών. Οι μελέτες αυτές, πλην των εμπιστευτικών, παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ στην διάθεση των ενδιαφερομένων.

17 Κατάθεση συμπληρωματικών στοιχείων/μελετών

--

B Γενικές υποχρεώσεις:

1. Ο κάτοχος της άδειας είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει την ΣΕΑ για οποιοδήποτε δυσμενείς επιπτώσεις στον άνθρωπο ή/και το περιβάλλον που περιήλθε σε γνώση τους από την χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
2. Ο κάτοχος της έγκρισης θα πρέπει να διατηρεί συνεχώς ενημερωμένους τους φακέλους του σκευάσματος που τηρούνται στην ΣΕΑ με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση.
3. Η ετικέτα του σκευάσματος θα είναι σύμφωνη με τον Κανονισμό (ΕΕ) 547/2011 και την παρούσα απόφαση
4. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφ' όσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
5. Για κάθε εγκεκριμένη συσκευασία να υποβληθεί στην ΣΕΑ τελική ετικέτα πριν το προϊόν με την συγκεκριμένη συσκευασία διατεθεί στην αγορά.
6. Ο κάτοχος της άδειας οφείλει να τηρεί για τουλάχιστον πέντε (5) χρόνια αρχείο των ποσοτήτων που εισάγει και διαθέτει στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος στο οποίο αναφέρεται η παρούσα απόφαση και να προσκομίζει τα στοιχεία αυτά στην ΣΕΑ όποτε αυτά ζητηθούν.
7. Η ενδιαφερόμενη εταιρεία έχει δικαίωμα να υποβάλει ένσταση εντός τριάντα (30) ημερών από την ανάρτηση αυτής στην ΔΙΑΥΓΕΙΑ.

**«Με εντολή Προϊσταμένου Γενικής Δ/νσης Γεωργίας»
Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ Δ/ΝΣΗΣ**

Δρ Α. ΜΑΥΡΙΔΟΥ