



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ
ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΒΙΩΣΙΜΗΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΚΑΙ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ
ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αθήνα, 31 - 5 - 2016
Αριθ. πρωτ: 5634/62854

Ταχ . Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 9212090
Πληροφορίες: Νίκος Παπανικολάου
Τηλέφωνο: 210 9287230
e-mail: npapanikolaou@minagric.gr

Προς: **AgroFresh Holding France S.A.S.**
23-25, avenue Mac-Mahon
75017 Paris, France
Δια μέσου της
Ευτυχία Ε. Λεφάκη
Σωκράτους 12
176 71 Καλλιθέα
e-mail: lefakief@otenet.gr

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση οριστικής άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (φυτορρυθμιστική ουσία) **RipeLock™ Tabs 2.0 (1-methylcyclopropene 2% β/β)**»

ΑΠΟΦΑΣΗ

Ο

ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) 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 το άρθρο 40 αυτού.
2. Το νόμο 4036/2012 (Α' 8) για τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
3. 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) αριθ. 1907/2006.
4. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 547/2011 της Επιτροπής της 8ης Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις επισήμανσης για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα.
5. Τον κανονισμό 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 23ης Φεβρουαρίου 2005 για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα η πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου.
6. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 533/2013 της Επιτροπής της 10ης Ιουνίου 2013 για την τροποποίηση του Εκτελεστικού Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των

περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών 1-methyl-cyclopropene, chlorothalonil, chlorotoluron, cypermethrin, daminozide, forchlorfenuron, indoxacarb, thiophanate-methyl και tribenuron.

7. Την με αριθμό ΜΑΡΡ 16547 έγκριση του στο ΗΒ.
8. Την υπ' αριθ. 9379/119137/2.11.2015 (ΦΕΚ 2367Β'/4.11.2015) Απόφαση με θέμα "Μεταβίβαση του δικαιώματος υπογραφής «με εντολή Αναπληρωτή Υπουργού» στον Γενικό Γραμματέα, σε Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης και Προϊσταμένους Τμήματος του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων".
9. Τις από 27.7.2015 , 22.12.2015 και 14.04.2016 αιτήσεις της εταιρείας AgroFresh Holding France S.A.S.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

- A** Χορηγούμε οριστική άδεια διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με το άρθρο 40 του Κανονισμού 1107/2009, στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (φυτορρυθμιστική ουσία) **RipeLock™ Tabs 2.0** της εταιρείας **AgroFresh Holding France S.A.S.** Γαλλίας με τα ακόλουθα στοιχεία:

ΕΝΤΥΠΟ 1

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

Αριθμός Άδειας Διάθεσης στην Αγορά (ΑΑΔΑ)

- 1.1.α Ημερομηνία χορήγησης
1.1.β Ημερομηνία λήξης

8254
31-5-2016
31-10-2018

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα
1.2.β Μορφή:

RipeLock™ Tabs
Δισκία (TB) (Απελευθερώνουν ατμό της δραστικής ουσίας)

1.3 Δραστική ουσία

Δραστική ουσία	
Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO	1-methylcyclopropene (1-MCP)
Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία	96 % (β/β) min
Χημική ομάδα	
Παρασκευαστής	AgroFresh Inc. 400 Arcola Road, Collegeville Pennsylvania 19426 , ΗΠΑ
Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.	Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης (πλήρης διεύθυνση): IsleChem LLC 2801 Long Road, Grand Island New York 14072 ΗΠΑ
Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:	Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας όπως αυτές κατατέθηκαν με το με αριθ. πρωτ. 7086/83491/27.7.2015 έγγραφο της ενδιαφερόμενης εταιρείας παρουσιάζονται στο Παράρτημα Ι . Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας:

AgroFresh Holding France S.A.S.
23-25, avenue Mac-Mahon
75017 Paris, France
Γαλλία
Τηλ: +33 4 89 82 92 49
E-mail: bmeiller@agrofresh.com

α) Υπεύθυνος επικοινωνίας:

Ευτυχία Ε. Λεφάκη
Σωκράτους 12
176 71 Καλλιθέα
Τηλ.: 210 93 41 976
E-mail: lefakief@otenet.gr

β) Υπεύθυνος για την τελική διάθεση στην αγορά

ΑΓΚΡΟΣΕΛΛ Ι.Κ.Ε.
Ανδρέα Παπανδρέου 53,
Άγιος Ιωάννης, 55132 Καλαμαριά,
Τηλ.: 2310 449686
E-mail: skarros@agrocell.gr

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

AgroFresh Inc.
400 Arcola Road, Collegetown
Pennsylvania 19426
ΗΠΑ

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της
επιχείρησης (πλήρης διεύθυνση):
Freund-Vector Corporation
675 44th Street
Marion, IA 52302
ΗΠΑ

ε) Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των
επιχειρήσεων:

- 1. Freund-Vector Corporation**
675 44th Street
Marion, IA 52302
ΗΠΑ
- 2. Orrion Chemicals Orgaform**
Z.I. Le Pressoir Vert
45400 Semoy
Γαλλία

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

1-methylcyclopropene: 2 % β/β
Βοηθητικές ουσίες: 98% β/β
 Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος όπως αυτή κατατέθηκε με το με αριθ. πρωτ. 7086/83491/27.7.2015 έγγραφο της ενδιαφερόμενης εταιρείας παρουσιάζεται στο [Παράρτημα Ι](#). Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ

2 Συσσκευασίες

Το σύστημα/ εφαρμογής του σκευάσματος αυτού αποτελείται από τρία μέρη / συστατικά (τα δισκία του σκευάσματος Ripelock™ Tabs, τα δισκία του ενεργοποιητή Ripelock™ ProActivators, και το διάλυμα ενεργοποίησης Ripelock™ ProPack). Στον πίνακα που ακολουθεί περιγράφονται ξεχωριστά:

- 1) Κοινή συσκευασία/ σακούλα που περιέχει α) κίτρινα δισκία του φ.π. και β) δισκία του ενεργοποιητή
- 2) Κοινή συσκευασία/ σακούλα που περιέχει α) ροζ δισκία του φ.π. και β) δισκία του ενεργοποιητή
- 3) Ξεχωριστή συσκευασία/ειδική σακούλα-περιέκτη που περιέχει το διάλυμα ενεργοποίησης

Η ετικέτα κάθε ξεχωριστής συσκευασίας θα φέρει την απαιτούμενη επισήμανση. Το ίδιο ισχύει και για τα εξωτερικά χαρτοκιβώτια μεταφοράς / αποθήκευσης αυτών. Στην περίπτωση μεταφοράς / προσωρινής αποθήκευσης από κοινού όλων των συσκευασιών σε μεγάλο κοινό εξωτερικό χαρτοκιβώτιο, η ετικέτα του χαρτοκιβωτίου επιβάλλεται να φέρει την πιο αυστηρή επισήμανση (π.χ. την επισήμανση του διαλύματος ενεργοποίησης Ripelock™ ProPack. εφόσον συμπεριλαμβάνεται).

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Σακούλα που περιέχει <u>α) κίτρινα δισκία του φ.π.</u> βάρους 4.2γρ/TB(0,084 γρ. δ.ο) + <u>β) υπόλευκα δισκία του ενεργοποιητή</u> βάρους 1.6 γρ. /TB	Σακούλα 20 * 11,5εκ. που περιέχει: α) 1 έως 20 κίτρινα δισκία του φ.π . (βάρους 4,2 γρ. - 84 γρ.) + β) 40 υπόλευκα δισκία του ενεργοποιητή (βάρους 64 γρ.) Συνολικό βάρος : 68,2 – 148 γρ.	Λευκή επίπεδη πολυστρωματική σακούλα από: PET/White E/ALFoil/PE
2	Σακούλα που περιέχει <u>α) ροζ δισκία του φ.π.</u> βάρους 0.84 γρ/TB(0,0168 γρ) + <u>β) υπόλευκα δισκία ενεργοποιητή</u> βάρους 1.6 γρ. /TB	Σακούλα 20 * 11,5εκ. που περιέχει: α) 1 έως 25 ροζ δισκία του φ.π . (βάρους 0,84 γρ. έως 21 γρ.) + β) 8 υπόλευκα δισκία του ενεργοποιητή (βάρους 12,8 γρ.) Συνολικό βάρος: 13,64- 33,8 γρ.	Λευκή επίπεδη πολυστρωματική σακούλα από: PET/White E/ALFoil/PE
3	Ειδική σακούλα /περιέκτης που περιέχει το <u>υδατικό διάλυμα ενεργοποίησης</u> (10% κίτρινο οξύ)	Σακούλα 130*205*80 mm (W*L*G): 200κ.εκ. (χρήση με ροζ δισκία φ.π) Σακούλα 203*290*100 mm(W*L*G): 1 λίτρο (χρήση με κίτρινα δισκία φ.π.) Σακούλα 300*380*160 mm (W*L*G): 4 λίτρα (χρήση με κίτρινα δισκία φ.π.)	Εύκαμπτη πολυστρωματική σακούλα με ενισχυμένο πάτο για να μένει όρθια από : 48PETC-FLEXO INK/ 60BON / 6.0 MIL WHITE LLDPE

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες**Τρόπος εφαρμογής**

Το RipeLock™ Tabs εφαρμόζεται με ένα κατοχυρωμένο σύστημα απελευθέρωσης της δραστικής ουσίας, που αποτελείται από τρία (3) μέρη: α) κίτρινα ή/και ροζ δισκία του σκευάσματος RipeLock™ Tabs , β) υπόλευκα δισκία του ενεργοποιητή RipeLock™ ProActivators, γ) ειδικό διάλυμα ενεργοποίησης RipeLock™ ProPack. Συγκεκριμένα τα δισκία του σκευάσματος πρέπει να χρησιμοποιηθούν μαζί με δισκία του ενεργοποιητή αφού διαλυθούν ταυτόχρονα στο ειδικό διάλυμα ενεργοποίησης. Το σύστημα αυτό εφαρμόζεται σε αεροστεγείς χώρους συντήρησης που διαθέτουν ανεμιστήρες εσωτερικού αέρα. Ακολουθήστε με προσοχή τις παρακάτω οδηγίες:

1. Πριν από την εφαρμογή βεβαιωθείτε ότι ο θάλαμος εφαρμογής μπορεί να σφραγιστεί ερμητικά και γρήγορα, διαθέτει εσωτερικό σύστημα αερισμού και δεν έχει εμφανείς χαραμάδες ή ρωγμές και δεν υπάρχει πιθανότητα διαρροής του εξατμιζόμενου προϊόντος.
Προετοιμαστείτε να κλείσετε και να σφραγίσετε τις πόρτες. Ενεργοποιείστε το εσωτερικό σύστημα αερισμού.
2. Ελέγξτε τις ετικέτες για να βεβαιωθείτε ότι το περιεχόμενο της σακούλας με τα δισκία του RipeLock™ Tabs 2.0 και του RipeLock™ ProActivators και το μέγεθος της σακούλας του διαλύματος ενεργοποίησης RipeLock™ Solution αντιστοιχεί στο μέγεθος του χώρου που προορίζεται για εφαρμογή, σύμφωνα με τις οριζόμενες ποσότητες στον ειδικό πίνακα δοσολογίας.
3. Τοποθετήστε τη σακούλα με το διάλυμα ενεργοποίησης RipeLock™ Solution όρθια σε μια σταθερή επιφάνεια. Αφαιρέστε την ταινία σφράγισης από το επάνω μέρος της σακούλας του καθώς και από τις σακούλες που περιέχουν δισκία του RipeLock™ Tabs 2.0 και του RipeLock™ ProActivators. Ρίξτε ΟΛΑ τα δισκία πρώτα του ενεργοποιητή και μετά του σκευάσματος απευθείας στο διάλυμα ενεργοποίησης. Επαναλάβετε την ίδια διαδικασία με πρόσθετες ποσότητες όλων των συστατικών αναλόγως των αναγκών σύμφωνα με τον όγκο του θαλάμου. Φροντίστε να ολοκληρωθεί η διαδικασία εντός 15 λεπτών.
4. Εξέλθετε αμέσως από τον χώρο, κλείστε τις πόρτες και βεβαιωθείτε ότι είναι ερμητικά κλεισμένες, για να εξασφαλιστεί η μέγιστη αποτελεσματικότητα. Η απελευθέρωση στο χώρο συντήρησης του 1-methylcyclopropane θα αρχίσει λίγα λεπτά μετά από την προσθήκη του σκευάσματος RipeLock™ Tabs στο διάλυμα ενεργοποίησης.
5. Κατά την εφαρμογή να διατηρήσετε σε συνεχή λειτουργία τους ανεμιστήρες του εσωτερικού ψυκτικού συστήματος για διασφάλιση καλής κυκλοφορίας του αέρα εντός του θαλάμου. Ταυτόχρονα όλα τα συστήματα καθαρισμού (απορροφητές διοξειδίου του άνθρακα -CO₂ - και αιθυλενίου) και οι γεννήτριες όζοντος πρέπει να έχουν απενεργοποιηθεί.
6. Ο θάλαμος συντήρησης πρέπει να μείνει σφραγισμένος για **16-24 ώρες** με το σύστημα κυκλοφορίας του αέρα να λειτουργεί και θερμοκρασία μεταξύ της τυπικής θερμοκρασίας του κύκλου ωρίμασης και της ελάχιστης θερμοκρασίας συντήρησης που χρησιμοποιείται εμπορικά για τη μπανάνα.
7. Μείνετε μακριά από τη ζώνη αερισμού κατά την περίοδο αυτή.

8. Ο θάλαμος συντήρησης πρέπει να μείνει σφραγισμένος για **16-24 ώρες** με το σύστημα κυκλοφορίας του αέρα να λειτουργεί και θερμοκρασία μεταξύ της τυπικής θερμοκρασίας του κύκλου ωρίμασης και της ελάχιστης θερμοκρασίας συντήρησης που χρησιμοποιείται εμπορικά για τη μπανάνα.

9. Μείνετε μακριά από τη ζώνη αερισμού κατά την περίοδο αυτή.

.....

Δεδομένου ότι υπάρχει σειρά τιμών m³ χωρητικότητας ανά δισκίο, συμβουλευτείτε τον τοπικό αντιπρόσωπό για συγκεκριμένες οδηγίες προσαρμοσμένες στις δικές σας συνθήκες χρήσης.

Μόλις σφραγιστεί ο θάλαμος εφαρμογής πρέπει να αναρτηθεί μία πινακίδα στην εξωτερική πλευρά της πόρτας του με την ένδειξη:

“ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ- ΑΠΑΓΟΡΕΥΕΤΑΙ Η ΕΙΣΟΔΟΣ-

ΕΝΤΟΣ ΕΙΝΑΙ ΣΕ ΕΞΕΛΙΞΗ ΕΦΑΡΜΟΓΗ SMARTFRESH™ SMARTTABS

Η πινακίδα πρέπει να μείνει αναρτημένη στην πόρτα μέχρι να ολοκληρωθεί η διαδικασία εφαρμογής και η διαδικασία του αερισμού.

ΠΡΟΣΟΧΗ

Η ΕΦΑΡΜΟΓΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ ΝΑ ΠΡΑΓΜΑΤΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΠΑΡΟΥΣΙΑ ΕΚΠΑΙΔΕΥΜΕΝΩΝ ΧΕΙΡΙΣΤΩΝ

Η εκπαίδευση των χειριστών θα γίνεται με ευθύνη του κατόχου της έγκρισης. Οι εκπαιδευόμενοι γεωπόνοι και χειριστές θα γνωστοποιούνται στην Αρμόδια Αρχή και στην τοπική Αρμόδια Υπηρεσία.

ΣΥΝΔΥΑΣΤΙΚΟΤΗΤΑ ΜΕ ΆΛΛΑ ΜΕΤΑΣΥΛΛΕΚΤΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ

Μη χρησιμοποιείτε το RipeLock™ Tabs σε ανάμιξη ή ταυτόχρονα με άλλα μετασυλλεκτικά προϊόντα.

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση των καταλοίπων εφαρμογής και των κενών συσκευασίας:

Με το πέρας της διαδικασίας εφαρμογής τα κατάλοιπα του διαλύματος και τα κενά συσκευασίας συλλέγονται σε ειδικά δοχεία/σακούς και απορρίπτονται ως μη επικίνδυνα απόβλητα.

4

Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Το RipeLock™ Tabs είναι φυτορρυθμιστική ουσία στη μορφή δισκίων που περιέχουν τη δραστική ουσία 1-methylcyclopropene (1-MCP).

Η δραστική ουσία (1-MCP) αναστέλλει τη δέσμευση και δράση του αιθυλενίου τόσο από εσωτερικές όσο και από εξωτερικές πηγές.

Το RipeLock™ Tabs 2.0 χρησιμοποιείται μετασυλλεκτικά στη μπανάνα για επιβράδυνση της ανάπτυξης του χρώματος και παράταση της περιόδου με το κίτρινο χρώμα.

5 5.1 Φάσμα δράσης					
Προϊόντ α	Στόχος	Δόσεις προϊόντος Αριθ. δισκίων/m ³ αποθήκης		Όροι εφαρμογής	
		1 κίτρινο δισκίο (4.2 γρ.) για όγκο θαλάμου:	1 ροζ δισκίο (0.84 γρ.) για όγκο θαλάμου:	Μεγ. αριθ. εφαρμο γών	Καταληκτικός χρόνος εφαρμογής
Μπανάνα	Επιβράδυνση της ανάπτυξης του χρώματος και παράταση της περιόδου με το κίτρινο χρώμα	40-60 m ³ αποθήκης (834-624 ppb)	9-12 m ³ αποθήκης (834-624 ppb)	1	Στο στάδιο αλλαγής χρώματος 3,5-4 στη κλίμακα χρωμάτων 1-7
		Μέγιστη μεμονωμένη δόση: 0.093 γρ. προϊόντος / m³ (2.24 mg δ.ο. /m ³)			

ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ**Χρόνος εφαρμογής:**

Το σκεύασμα RipeLock™ Tabs χρησιμοποιείται πάντα με τον Ενεργοποιητή RipeLock™ ProActivators και το ειδικό διάλυμα ενεργοποίησης RipeLock™ ProPack.

Για καλύτερα αποτελέσματα συνιστάται εφαρμογή του RipeLock™ Tabs 2.0 μετά από τον κύκλο ωρίμασης, στο στάδιο χρώματος μεταξύ 3,5 και 4,0, από τα αναφερόμενα στον παρακάτω πίνακα στάδια.

Χρώμα Στάδιο 2	Χρώμα Στάδιο 3	Χρώμα Στάδιο 4	Χρώμα Στάδιο 5	Χρώμα Στάδιο 6	Χρώμα Στάδιο 7
Πράσινο	Περισσότερο πράσινο παρά κίτρινο	Περισσότερο κίτρινο παρά πράσινο	Πράσινο στην άκρη και πράσινο στο λαιμό	Κίτρινο με ανοικτό πράσινο λαιμό	Κίτρινο με καφέ στίγματα

Ρυθμίστε τη δόση (και τον αριθμό εφαρμογών) ανάλογα με το μέγεθος του χώρου συντήρησης, την ποικιλία, το στάδιο ωρίμασης των φρούτων κατά τη συγκομιδή ή το μεσοδιάστημα μεταξύ συγκομιδής και εφαρμογής.

Συμβουλευτείτε τον μεταποιητή πριν από τη χρήση σε καλλιέργειες που προορίζονται για μεταποίηση.

ΔΙΑΒΑΣΤΕ ΤΗΝ ΕΤΙΚΕΤΑ ΠΡΟΣΕΚΤΙΚΑ ΠΡΙΝ ΑΠΌ ΤΗ ΧΡΗΣΗ

Το προϊόν πρέπει να εφαρμόζεται μόνο από κατάλληλα εκπαιδευμένους και αρμόδιους για διεξαγωγή αυτής της εργασίας.

Το εγκεκριμένο Έντυπο Ορθής Γεωργικής Πρακτικής (GAP) παρουσιάζεται στο [Παράρτημα II](#).

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

Να εφαρμόζεται σε θάλαμο που κλείνει αεροστεγώς. Η καλή στεγανότητα του θαλάμου διασφαλίζει τη μέγιστη αποτελεσματικότητα της εφαρμογής (βλ. οδηγίες εφαρμογής).

- 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

--

--

ΚΡΑΤΗΣΤΕ ΜΗ ΠΡΟΣΤΑΤΕΥΟΜΕΝΑ ΑΤΟΜΑ / ΕΡΓΑΖΟΜΕΝΟΥΣ ΜΑΚΡΙΑ ΑΠΟ ΤΟ ΘΑΛΑΜΟ ΣΥΝΤΗΡΗΣΗΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΤΗΣ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ (16-24 ΩΡΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΜΠΑΝΑΝΑ) ΚΑΙ ΚΑΤΑ ΤΗ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΑΕΡΙΣΜΟΥ ΤΟΥ ΘΑΛΑΜΟΥ (15 ΛΕΠΤΑ ΤΟΥΛΑΧΙΣΤΟΝ)

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

- 9** Εικονογράμματα κινδύνου (ξεχωριστή ταξινόμηση και επισήμανση για το φ.π. και τα απαραίτητα για την εφαρμογή του συστατικά ενεργοποίησης)

RipeLock™ Tabs (Δισκία σκευάσματος): --

RipeLock™ ProActivators (Δισκία Ενεργοποιητή): --

RipeLock™ ProPacks (Διάλυμα ενεργοποίησης):



(GHS07)

ΠΡΟΣΟΧΗ

- 10** Δηλώσεις επικινδυνότητας (ξεχωριστή ταξινόμηση και επισήμανση για το φ.π. και τα απαραίτητα για την εφαρμογή του συστατικά ενεργοποίησης)

RipeLock™ Tabs (Δισκία σκευάσματος): --

RipeLock™ ProActivators (Δισκία Ενεργοποιητή): --

RipeLock™ ProPacks (Διάλυμα ενεργοποίησης):

H319 Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό
H412 Επιβλαβές για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις

P102 + P405 Μακριά από παιδιά. Φυλάσσεται κλειδωμένο .

P270 Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.

P280 Να φοράτε μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια πρόσωπο.

SP1: Μη ρυπαίνετε το νερό με το προϊόν η τη συσκευασία του.

(Μην καθαρίζετε τον εξοπλισμό εφαρμογής κοντά σε επιφανειακά νερά.

Αποφύγετε τη ρύπανση μέσω των συστημάτων αποστράγγισης νερών από τις γεωργικές εκμεταλλεύσεις και τους δρόμους)

ΕΥΗ 401 Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης

Προστασία των χειριστών:

ΜΕΙΝΕΤΕ ΜΑΚΡΙΑ ΑΠΟ ΤΟ ΘΑΛΑΜΟ ΚΑΤΑ ΤΟΝ ΑΕΡΙΣΜΟ

ΜΗΝ ΑΝΑΠΝΕΕΤΕ ΤΟΥΣ ΑΤΜΟΥΣ

Μετά την εφαρμογή συνιστάται να συλλέξετε και να απομακρύνετε τυχόν καταλοίπων του διαλύματος 1-methylcyclopropane.

Ανοίξτε την πόρτα και συνεχίστε τη λειτουργία του συστήματος αερισμού στη μέγιστη ισχύ για τουλάχιστον 15 λεπτά. Συνιστάται κατά τη διάρκεια αυτή να παραμείνετε εκτός της ζώνης αερισμού.

Το προϊόν πρέπει να εφαρμόζεται μόνο από κατάλληλα εκπαιδευμένους και αρμόδιους για διεξαγωγή αυτής της εργασίας.

Φορέστε κατά τον χειρισμό του προϊόντος κατάλληλα προστατευτικά γάντια και συγκεκριμένα τον παρακάτω ατομικό προστατευτικό εξοπλισμό κατά την ενεργοποίηση του συστήματος εφαρμογής και κατά την παραλαβή και απομάκρυνση της σακούλας με τα κατάλοιπα του διαλύματος, μετά από την εφαρμογή :

- Γάντια νιτριλίου εγκεκριμένα για προστασία από χημικά (σύμφωνα με το σχετικό πρότυπο EN 374-3).
- Ειδική ολόσωμη αδιάβροχη φόρμα (υλικό από βαμβάκι/ πολυεστέρα 35% / 65%, ελάχιστου βάρους 230g/m² min.
- Αδιάβροχος ρουχισμός (μακρυμάνικη μπλούζα ή ποδιά εγκεκριμένης κατηγορίας III τύπου 3 (PB3).
- Προστατευτικά γυαλιά ή μάσκα προσώπου για προστασία από χημικά (σύμφωνα με το σχετικό πρότυπο EN 166).
- Μπότες ασφαλείας σε συμμόρφωση με τους κανονισμούς και το πρότυπο EN 13-832-3.

Τα μολυσμένα ρούχα και η ποδιά εργασίας πρέπει να πλένονται πριν ξαναφορεθούν.

Τυχόν εργαζόμενοι στο χώρο για προστασία τους πρέπει να φορέσουν γάντια νιτριλίου μιας χρήσης (αμφιδέξια γάντια από λεπτό υλικό είναι αποδεκτά) και ολόσωμη φόρμα τύπου 5 ή 6.

12

Πρώτες βοήθειες -
Αντίδοτο

ΠΡΩΤΕΣ ΒΟΗΘΕΙΕΣ**RipeLock™ Tabs και RipeLock™ ProActivators**

.Σε περίπτωση υποψίας δηλητηρίασης, συμβουλευτείτε αμέσως γιατρό και καλέστε το Κέντρο Δηλητηριάσεων

Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια: Ξεπλύνετε τα αμέσως με άφθονο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή. Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα: Πλυθείτε καλά με νερό και σαπούνι. Ζητήστε ιατρική συμβουλή. Σε περίπτωση εισπνοής: Μεταφέρετε τον παθόντα στον καθαρό αέρα. Ζητήστε ιατρική συμβουλή. Σε περίπτωση κατάποσης: Χορηγήστε στον παθόντα δυο ποτήρια νερό. Ζητήστε ιατρική συμβουλή.

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Ακολουθήστε συμπτωματική θεραπεία.

Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 77 93 777

RipeLock™ ProPack /ειδικό διάλυμα ενεργοποίησης

Σε περίπτωση υποψίας δηλητηρίασης, συμβουλευτείτε αμέσως γιατρό και καλέστε το Κέντρο Δηλητηριάσεων

P305 + P351 + P338 ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε τα προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, εφόσον είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε.

Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα: Πλυθείτε καλά με νερό και σαπούνι. Ζητήστε ιατρική συμβουλή. Σε περίπτωση εισπνοής: Μεταφέρετε τον παθόντα στον καθαρό αέρα. Ζητήστε ιατρική συμβουλή. Σε περίπτωση κατάποσης: Χορηγήστε στον παθόντα δυο ποτήρια νερό. Ζητήστε ιατρική συμβουλή.

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Ακολουθήστε συμπτωματική θεραπεία.

Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 77 93 777

Σημείωση (Σχετ. σημεία 9, 10, 11 και 12)

Η ετικέτα κάθε ξεχωριστής συσκευασίας θα φέρει την απαιτούμενη επισήμανση. Το ίδιο ισχύει και για τα εξωτερικά χαρτοκιβώτια μεταφοράς /αποθήκευσης αυτών. Στην περίπτωση μεταφοράς / προσωρινής αποθήκευσης από κοινού όλων των συσκευασιών σε μεγάλο κοινό εξωτερικό χαρτοκιβώτιο, η ετικέτα του χαρτοκιβωτίου επιβάλλεται να φέρει την πιο αυστηρή επισήμανση (π.χ. την επισήμανση του διαλύματος ενεργοποίησης RipeLock™ ProPack. εφόσον συμπεριλαμβάνεται).

13 Προστασία των καταναλωτών

13.1 Για τις καλλιέργειες XXXX, δεν έχουν καθοριστεί προς το παρόν από την Επιτροπή της ΕΕ κοινοτικά Ανώτατα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs) με την αιτούμενη Ο.Γ.Π. (Ορθή Γεωργική Πρακτική)

1-MCP

Όπως έχουν καθοριστεί με τον Κανονισμού 396/2006

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

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
--	--

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος.

Αποθηκεύεται στην αρχική αεροστεγή συσκευασία του σε μέρος ξηρό, δροσερό, καλά αεριζόμενο. Στις συνθήκες αυτές παραμένει σταθερό για δύο (2) τουλάχιστον χρόνια.
Προφυλάξτε το από παγετό .

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

Ο κάτοχος της έγκρισης οφείλει να προσκομίσει στην ΣΕΑ την αξιολόγηση των περαιτέρω στοιχείων που ζητήθηκαν από την εισηγήτρια χώρα (Γαλλία).

B Γενικές υποχρεώσεις

1. Ο κάτοχος της άδειας είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει την ΣΕΑ για οποιοσδήποτε 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 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 προσκομίσει 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.

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ**Ε. ΑΘΑΝΑΣΟΠΟΥΛΟΥ**