

**ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ**

**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ  
ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ  
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ  
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ**

**Αθήνα, 29-07-2024  
Αριθ. πρωτ: 8317/224327**

**Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150, 176 71-Αθήνα  
Πληροφορίες: Ηλ. Νασιόπουλος  
Τηλέφωνο: 210 9287211  
e-mail: inasiopoulos@minagric.gr**

**Προς: ΑΣ ΠΕΛΛΑΣ  
Κοιν.: Syngenta Hellas M. ΑΕΒΕ**

**ΘΕΜΑ: «Αξιολόγηση αίτησης θεραπείας κατά της αριθ. 6788/174742/18.6.2024 Απόφασης (στο σκέλος αυτής που αφορά το φυτοπροστατευτικό προϊόν VERTIMEC 1,8 EC)»**

**ΑΠΟΦΑΣΗ****Ο****ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του άρθρου 24 (παρ. 1) του ν. 2690/1999 (Α' 45) "Κύρωση του κώδικα διοικητικής διαδικασίας και άλλες διατάξεις", όπως ισχύει.
2. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 (L 309/24.11.09) του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21<sup>ης</sup> Οκτωβρίου 2009.
3. Το Νόμο υπ' αριθ. 4036/2012 (Α' 8/27.1.12) με θέμα «Διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
4. Την αριθ. 5171/70387/15-5-2018 (Β' 1935) Υπ. Απόφαση "Καθορισμός των αναγκαίων συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή των διατάξεων του άρθρου 53 «Επείγουσες καταστάσεις φυτοπροστασίας» του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου", όπως ισχύει.
5. Τις διατάξεις του 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.
6. Τη με αριθ. πρωτ. 5049/127126/2.5.2024 αίτηση του ΑΣ ΠΕΛΛΑΣ.
7. Το από 24-05-2024 Υπηρεσιακό Σημείωμα του Τμήματος Προστασίας Φυτών της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής.
8. Το αριθ. ΕΜΠ 2004/5.7.2024 έγγραφο του Εργαστηρίου Υπολειμμάτων Γεωργικών Φαρμάκων του ΜΦΙ.
9. Το από 11-06-2024 Ενημερωτικό Σημείωμα της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής.
10. Τη με αριθ. 6788/174742/18.6.2024 Απόφασή μας με την οποία απορρίφθηκε η ανωτέρω αίτηση.
11. Την 8069/213195/19-07-24 αίτηση θεραπείας του ΑΣ ΠΕΛΛΑΣ κατά της αριθ. 6788/174742/18.6.2024 Απόφασης (για το σκέλος αυτής που αφορά το φυτοπροστατευτικό προϊόν VERTIMEC 1,8 EC).
12. Το Ενημερωτικό Σημείωμα της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής.
13. Τις παραγράφους 1 κ 4 του άρθρου 87 του ν. 3528/2007(Α'26) «Κύρωση του κώδικα Δημοσίων Πολιτικών Διοικητικών Υπαλλήλων και Υπαλλήλων Ν.Π.Π.Δ.» όπως ισχύει.

Ειδικότερα:

- α) Επειδή το σκεύασμα BORNEO που έλαβε κατά παρέκκλιση άδεια για την ίδια χρήση, έχει ωοκτόνο και προνυμφοκτόνο και όχι ακμαιοκτόνο δράση.
- β) Επειδή τυχόν έγκριση των σκευασμάτων με δραστική ουσία *abamectin* θα συμβάλλει στη διαχείριση ανθεκτικότητας καθώς η εν λόγω δραστική ουσία ανήκει σε διαφορετική ομάδα δράσης κατά IRAC από τις δραστικές ουσίες των υπόλοιπων εναλλακτικών λύσεων για την αντιμετώπιση του Τετράνυχου στο βαμβάκι.
- γ) Επειδή σύμφωνα με το αριθ. ΕΜΠ 2004/5.7.2024 έγγραφο του Εργαστηρίου Υπολειμμάτων Γεωργικών Φαρμάκων του ΜΦΙ, η εκτίμηση της επικινδυνότητας για την ασφάλεια του καταναλωτή είναι αποδεκτή σύμφωνα την προτεινόμενη Ορθή Γεωργική Πρακτική και δεν αναμένεται υπέρβαση των ΑΟΥ στο βαμβάκι, όπως ορίζονται από τον Καν. (ΕΕ) 2023/198.
- δ) Επειδή οι εισηγήσεις των ΔΑΟΚ είναι θετικές για τη χορήγηση της κατά παρέκκλιση άδειας.
- ε) Επειδή το επιχείρημα των αιτούντων ότι τα υπάρχοντα αποθέματα των ανωτέρω σκευασμάτων με την παλιά ετικέτα, όπου περιλαμβάνονταν η χρήση στο βαμβάκι που αφαιρέθηκε, δεν επαρκούν για να καλύψουν τις ανάγκες της αγοράς την τρέχουσα καλλιεργητική περίοδο, αν και δεν είχε υποβληθεί με τις αρχικές αιτήσεις, γίνεται δεκτό.
- στ) Επειδή με την αριθ. 7153/183777/11.7.2024 Απόφαση χορηγήθηκε κατά παρέκκλιση άδεια και σε άλλα οκτώ σκευάσματα με δραστική ουσία *abamectin* για την ίδια χρήση.

### Αποφασίζουμε

- A. Αποδεχόμαστε** την αίτηση θεραπείας του ΑΣ ΠΕΛΛΑΣ κατά της αριθ. 6788/174742/18.6.2024 Απόφασης (για το σκέλος αυτής που αφορά το φυτοπροστατευτικό προϊόν VERTIMEC 1,8 EC).
- B. Χορηγούμε** κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά για την αντιμετώπιση του *Tetranychus urticae* στο **βαμβάκι**, στο φυτοπροστατευτικό προϊόν VERTIMEC 1,8 EC (αριθμός έγκρισης 14.423) που περιέχει τη δραστική ουσία *abamectin*, για χρήση εντός των Περιφερειακών Ενοτήτων Πέλλας, Ξάνθης, Έβρου, Ροδόπης, Θεσσαλονίκης, Μαγνησίας, Καρδίτσας, Φθιώτιδας, Αιτωλοακαρνανίας, Τρικάλων, Σερρών, Πιερίας, Ημαθίας, Βοιωτίας, Αττικής, Λάρισας και Καβάλας, με τα ακόλουθα στοιχεία:

1. Περίοδος ισχύος της κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά:

Από 29-07-2024 έως 24-09-2024

### 2. Φάσμα δράσης:

| Πεδίο Εφαρμογής | Στόχος   | Δόσεις σκευάσματος |                             |                               | Χρόνος εφαρμογής  | Μέγιστος αριθμός εφαρμογών / καλλιεργ. περίοδο Μεσοδιαστήμα εφαρμογών (ημέρες) |
|-----------------|--|--------------------|-----------------------------|-------------------------------|---|--|
|                 |  | κ.εκ./ στρέμμα     | κ.εκ./ 100 λίτρα ψεκ. υγρού | Όγκος ψεκ. υγρού (λίτρα/στρ.) |   |  |
| Βαμβάκι (GOSHI) | Κίτρινος τετράνυχος ( <i>Tetranychus urticae</i> - TETRUR) | 70-100             | --                          | 50-80                         | Ψεκασμός φυλλώματος πλήρους κάλυψης με την εμφάνιση των προνυμφών ή των ακμαίων. Επανάληψη του ψεκασμού εφόσον εμφανιστούν εκ νέου τα ακάρεα. | Μέχρι 2 με μεσοδιάστημα 14 ημερών (εφόσον απαιτηθεί 2ος ψεκασμός)              |

**3. Προστασία των καταναλωτών:**

Τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή:

|                   |        |
|-------------------|--------|
| Φυτικά προϊόντα   | Ημέρες |
| Βαμβάκι (0401090) | 20     |

**4.** Κατά τα λοιπά ισχύουν τα αναφερόμενα στην οριστική έγκριση του σκευάσματος, όπως ισχύει σήμερα.

**5. 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.

**Γ. Γενικές υποχρεώσεις:**

1. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφ' όσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
2. Η εταιρεία που διακινεί το σκεύασμα οφείλει να διατηρεί για τουλάχιστον πέντε (5) χρόνια αρχείο των ποσοτήτων που εισάγει και διαθέτει στην αγορά και να προσκομίσει τα στοιχεία αυτά στην ΣΕΑ όποτε αυτά ζητηθούν.
3. Στο έντυπο ηλεκτρονικής καταγραφής της πώλησης, θα πρέπει να ταυτοποιείται το χωράφι στο οποίο θα γίνει η εφαρμογή, π.χ. με γεωγραφικές συντεταγμένες.
4. Οι αιτούντες την κατά την παρέκκλιση του άρθρου 53 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 άδεια διάθεσης στην αγοράς είναι υπεύθυνοι για την ορθή εφαρμογή της, ενώ οι ίδιοι και/ή ο υπεύθυνος για τη διάθεση στην αγορά, υποχρεούνται να ενημερώνουν την οικεία Περιφερειακή Ενότητα και την υπηρεσία μας εάν περιέλθει σε γνώση τους οποιαδήποτε δυσμενή επίπτωση από τη χρήση του σκευάσματος. Επισημαίνεται ότι τυχόν απόκρυψη κάθε σχετικής πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά.
5. Σε εφαρμογή του άρθρου 67 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, ο κάτοχος της κατά παρέκκλιση άδειας και η εταιρεία που διακινεί το προϊόν, οφείλουν να συγκεντρώσουν και να υποβάλουν στην Υπηρεσία μας το αργότερο έως τις 31-12-2024 ξεχωριστές ή από κοινού εκθέσεις με πληροφορίες:
  - 5.1. Για τη συνολική ποσότητα του σκευάσματος που χρησιμοποιήθηκε σε εφαρμογή της παρούσας.
  - 5.2. Για τη συνολική έκταση σε στρέμματα στην οποία χρησιμοποιήθηκε το σκεύασμα σε εφαρμογή της παρούσας.
  - 5.3. Καταγραφής καλλιεργητικών πρακτικών και λοιπών φυτοπροστατευτικών προϊόντων που εφαρμόστηκαν στις εκτάσεις που χρησιμοποιήθηκε το σκεύασμα.
6. Οι ενδιαφερόμενοι έχουν δικαίωμα να υποβάλουν ένσταση εντός τριάντα (30) ημερών από την ανάρτηση της παρούσας στο πρόγραμμα ΔΙΑΥΓΕΙΑ.

**Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ**  
**ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ**  
**κ.α.α.**

**ΓΕΩΡΓΙΑ ΚΩΣΤΟΠΟΥΛΟΥ**