



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ
& ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Αθήνα, 30 - 5 - 2008
Αριθ. πρωτ: 119415

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ.
Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Χ. Παναγοπούλου
Τηλέφωνο: 210 92 87 161
e-mail: svg036@minagric.gr

Προς: AlzChem Trostberg GmbH
CHEMIEPARK TROSTBERG
Dr.-Albert-Frank-Str. 32
83308 Trostberg
Germany

(δια της
ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.
Φλέμινγκ 15
Μαρούσι 15123
(με απόδειξη)

- Κοιν.:
1. Γραφείο κ. Υπουργού
 2. Γραφείο Γ.Γ. κ. Κ. Σκιαδά
 3. Νομαρχ. Αυτοδιοικήσεις
Δ/σεις Γεωργίας (με e-mail)
Έδρες τους
 4. Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό
Ινστιτούτο
Τμήμα Ελέγχου Γεωργικών
Φαρμάκων
Εκάλης 2, 14561 Κηφισιά
 5. Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε.
Έδρες τους
 6. ΕΣΥΦ
Πατησίων 53, 104 33 - Αθήνα
 7. Εσωτερική διανομή:
-Τμήματα Β', Γ' & Ε' της
Δ/σής μας
-Γραμματεία της Δ/σής μας
 8. Π.Ο.Σ.Ε. Γεωπόνων
Διδότου 26, Αθήνα

ΘΕΜΑ: «Οριστική έγκριση διάθεσης στην
αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν
(φυτορυθμιστική ουσία) SITOFEK 1 EC»

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο
ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη

1. Τις διατάξεις του Π.Δ. 115 (ΦΕΚ 104/Α/30.5.1997) «Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος φυτοπροστατευτικών προϊόντων, σε συμμόρφωση προς την οδηγία 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου», όπως έχει συμπληρωθεί και ειδικότερα το άρθρο 4 παρ.1 αυτού.
2. Τη με αριθ. 83345/28-7-88 (ΦΕΚ 599/Β/24-8-88) Απόφαση του Υπ. Γεωργίας όσον αφορά «τον καθορισμό και την τυποποίηση της σήμανσης και των προφυλάξεων των γεωργικών φαρμάκων», όπως ισχύει σήμερα και τη με αριθ. 265/3-9-2002 (ΦΕΚ 1214/Β/19-9-2002) Απόφαση του Υπ. Οικονομίας και Οικονομικών περί «Ταξινόμησης, συσκευασίας και επισήμανσης των επικίνδυνων παρασκευασμάτων σε εναρμόνιση προς την Οδηγία 1999/45 (ΕΕ L 200 της 30.7.1999) του Ευ. Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, όπως ισχύει σήμερα.
3. Την Απόφαση του Υπ. Οικονομίας και Οικονομικών και του Υπ. Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων με αριθ. 119119/19-7-2004 (ΦΕΚ 1177/Β/2-8-2004) για την «Τροποποίηση και συμπλήρωση των διατάξεων του Π.Δ. 115/1997, Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος φυτοπροστατευτικών προϊόντων (Α' 104), σε συμμόρφωση προς την Οδηγία 2003/82/ΕΚ της Επιτροπής».
4. Την ΚΥΑ 117799/26-4-2006 (ΦΕΚ 602/Β/15-5-2006) Υπ. Οικονομίας και Οικονομικών και Αγροτικής Ανάπτυξης , με την οποία καταχωρήθηκε στο Παράρτημα Ι του ΠΔ 115/1997 η δραστική ουσία forchlorfenuron .
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. Τη γνωμοδότηση του **Α.ΣΥ.ΓΕ.Φ.** για το 4^ο θέμα της 5^{ης}/22-4-2008 Συνεδρίασης του.
7. Το Π.Δ. 206/2007, Διορισμός Υπουργών και Υφυπουργών, (ΦΕΚ 232^Α/19.9.2007).
8. Τη με αριθ.263545/4-1-2008 (ΦΕΚ 47Β'/18.1.2008) απόφαση του Υπ. Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για «μεταβίβαση στους Γενικούς Γραμματείς, Ειδικό Γραμματέα, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης και Προϊσταμένους Τμήματος της εξουσίας να υπογράφουν με “Έντολή Υπουργού”».
9. Την από 1-6-2004 αίτηση της εταιρείας AlzChem Trostberg GmbH Γερμανίας.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Α Χορηγούμε οριστική έγκριση διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με το ΠΔ 115/97, άρθρο 4 παρ.(1), στο φυτοπροστατευτικό προϊόν **SITOFEX 1 EC** της εταιρείας AlzChem Trostberg GmbH Γερμανίας με υπεύθυνο επικοινωνίας την εταιρεία ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε. με τα ακόλουθα στοιχεία:

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

1.1 Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)

1.1.α Ημερομηνία χορήγησης

1.1.β Ημερομηνία λήξης

8181

30-5-2008

31-3-2016

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα

1.2.β Μορφή:

SITOFEX

Συμπυκνωμένο εναιώρημα (EC)

1.3 Δραστική ουσία

α) Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO

forchlorfenuron
(ομάδα φαινυλουριών)

β) Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία:

97,8 % (β/β) min

γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

AlzChem Trostberg GmbH
CHEMIEPARK TROSTBERG
Dr.-Albert-Frank-Str. 32
83308 Trostberg
Germany

δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Weyl GmbH Γερμανίας
(η Δ/ση του εργοστασίου είναι
εμπιστευτική πληροφορία και
βρίσκεται στο Παράρτημα I της
παρούσας).

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας forchlorfenuron όπως προσδιορίζονται στο Review Report της Οδηγίας 2006/10/EK για την καταχώρηση στο Παρ/μα I της Οδηγίας 91/414 της δ.ο

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης:

AlzChem Trostberg GmbH
CHEMIEPARK TROSTBERG
Dr.-Albert-Frank-Str. 32
83308 Trostberg
Germany
T.K. Dr. Hubertus Gehrman
Phone.: +49-8621-862839
Fax: +49-8621-862446
E-mail
Hubertus.gehrmann@alzchem.com

Υπεύθυνος επικοινωνίας
ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.
Φλέμινγκ 15
Μαρούσι 15123
Αθήνα ΕΛΛΑΔΑ
Κος Φ. Λεγάκης
Κα Μ. Αντωνάκου
Tel: 210 6800900-9
Fax: +30 210 6833488
e-mail info@hellafarm.gr

β) Υπεύθυνος για την τελική συσκευασία και σήμανση (εφόσον είναι διαφορετικός από τον κάτοχο της έγκρισης)

Ο κάτοχος της έγκρισης

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

AlzChem Trostberg GmbH
CHEMIEPARK TROSTBERG
Dr.-Albert-Frank-Str. 32
83308 Trostberg
Germany

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης Awentoran Dr. Schirm GmbH, Γερμανίας (η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

ε) Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος

Στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης AlzChem Trostberg GmbH
CHEMIEPARK TROSTBERG
Dr.-Albert-Frank-Str. 32
83308 Trostberg
Germany

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Forchlorfenuron: 1% β/ο
Βοηθητικές ουσίες 98,8% β/β
Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στο Doc J και παραμένει στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής

2 Συσκευασίες

2.2 Συσκευασίες: (3) τρεις

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Φιάλη	250 κ.εκ.	HDPE
2	Φιάλη	500 κ.εκ	HDPE
3	Φιάλη	1 λίτρο	HDPE

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής: Ψεκασμοί πλήρους κάλυψης του φυλλώματος ή κατευθυνόμενοι ψεκασμοί στους καρπούς.

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού: Γεμίζουμε το δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος με νερό μέχρι τη μέση. Προσθέτουμε την απαιτούμενη ποσότητα σκευάσματος στο ψεκαστικό δοχείο αναδεύοντας. Συμπληρώνουμε το υπόλοιπο νερό συνεχίζοντας την ανάδευση.

Καθαρισμός ψεκαστήρα: Αμέσως μετά την εφαρμογή αδειάστε τελείως τον ψεκαστήρα. Ξεπλύντε σχολαστικά το βυτίο και όλα τα μέρη του ψεκαστικού με κοινό απορρυπαντικό αφαιρώντας όλα τα ορατά υπολείμματα και ξεπλύντε καλά με καθαρό νερό. Λάβετε όλες τις απαραίτητες προφυλάξεις όταν καθαρίζετε το ψεκαστικό μηχάνημα. Μην καθαρίζετε τον ψεκαστικό εξοπλισμό και μη ρίχνετε τα νερά του καθαρισμού κοντά σε υδάτινους πόρους.

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας: Οι φιάλες ξεπλένονται υπό πίεση με κατάλληλο μηχανισμό ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξεπλύματος τα ρίχνουμε στο ψεκαστικό υγρό) και στη συνέχεια αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής, για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Φυτορρυθμιστικό σκεύασμα που αυξάνει το μέγεθος των καρπών του ακτινιδίου

Το δρων συστατικό του σκευάσματος, forchlorfenuron (CPPU), είναι παράγωγο της φαινυλουρίας και έχει δράση παρόμοια της κυτοκινίνης..

Όπως και οι φυσικές κιτοκινίνες το forchlorfenuron προάγει τη διαίρεση και την αύξηση των κυττάρων φυτικών ιστών. Δεν μετακινείται μέσα στα φυτά ούτε μεταφέρεται από τα ψεκασμένα φύλλα στους καρπούς και από τον ένα καρπό στον άλλον.

5 5.1 Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος		Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο
		κ.εκ./ 100 λίτρα ψεκ. υγρού	Όγκος ψεκ. υγρού λιτρα / στρέμμα		
Ακτινίδιο	αύξηση του βάρους και του μεγέθους των καρπών	50-100	Για ψεκασμούς κάλυψης φυλλώματος: 100 λίτρα /στρ. Για κατευθυνόμενους ψεκασμούς στους καρπούς: 50 λίτρα /στρ.	Ψεκασμοί πλήρους κάλυψης του φυλλώματος ή κατευθυνόμενοι ψεκασμοί στους καρπούς. Χρόνος εφαρμογής: 3 εβδομάδες μετά την πλήρη άνθηση *	1

* Το προϊόν δεν πρέπει να εφαρμόζεται νωρίτερα από 3 εβδομάδες από την πλήρη άνθηση, διαφορετικά μπορεί να προκαλέσει παραμορφώσεις στην άκρη των ψεκασθέντων καρπών

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

Επιτρέπεται η χρήση MONO σε εδάφη με ουδέτερο ή αλκαλικό pH

- Μετά την εφαρμογή του Sitofex αυξάνονται οι απαιτήσεις του φυτού για να παράγει. Για αυτό το λόγο είναι απαραίτητο να προσαρμοσθεί η λίπανση και η άρδευση των φυτών ανάλογα με το φορτίο των φυτών.
- Το Sitofex μπορεί να προκαλέσει ελαφρά μεταβολή

στο σχήμα των καρπών. Ειδικότερα καλλιέργειες όπου η επικονίαση είναι ελλιπής, τείνουν να παράγουν καρπούς μικρότερου μήκους και ογκώδεις μετά την εφαρμογή του Sitofex. Για το λόγο αυτό το Sitofex θα πρέπει να εφαρμόζεται μόνο σε καλλιέργειες όπου έχει γίνει καλή επικονίαση

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 την καλλιέργεια του ακτινιδίου, εφόσον πληρούνται οι οδηγίες χρήσης που αναγράφονται στην ετικέτα

9 Σήμανση σκευάσματος:

F-Πολύ εύφλεκτο
Xn Επιβλαβές

10 Φράσεις R

R11: Πολύ εύφλεκτο
R36/38: Ερεθίζει τα μάτια και το δέρμα
R 40: Ύποπτο καρκινογένεσης
R52/53: Επιβλαβές για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον.

11 Φράσεις S

S1/2 Φυλάξτε κλειδωμένο μακριά από παιδιά
S13 Φυλάξτε το μακριά από τρόφιμα, ποτά ζωοτροφές
S7: Το δοχείο να διατηρείται ερμητικά κλεισμένο
S16: Μακριά από πηγές ανάφλεξης. Απαγορεύεται το κάπνισμα
S24/25: αποφύγετε την επαφή με το δέρμα και τα μάτια
S36/37: Να φοράτε κατάλληλη προστατευτική ενδυμασία και κατάλληλα γάντια
S46 Σε περίπτωση κατάποσης ζητήστε αμέσως ιατρική και δείξτε το δοχείο αυτό ή την ετικέτα
Οι εργάτες θα πρέπει να φορούν προστατευτική ενδυμασία και κατάλληλες μπότες εφόσον εισέλθουν στο πεδίο εφαρμογής μετά τον ψεκασμό
S61 «Αποφύγετε την ελευθέρωσή του στο περιβάλλον. Αναφερθείτε σε ειδικές οδηγίες/ δελτίο δεδομένου ασφαλείας».
SP1 «Μη ρυπαίνετε τα νερά με το προϊόν ή τη συσκευασία του».

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

12 Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο

Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα, αφαιρέστε αμέσως τα εμποτισμένα από το ψεκαστικό υγρό ρούχα. Πλύνετε το δέρμα και τα μαλλιά με άφθονο νερό και σαπούνι. Σε περίπτωση αδιαθεσίας, συμβουλευτείτε γιατρό.
Σε περίπτωση αδιαθεσίας από εισπνοή ψεκαστικού υγρού. Μετακινηθείτε στον καθαρό αέρα. Σε σοβαρές περιπτώσεις, συμβουλευτείτε γιατρό.
Αν πέσει στα μάτια: Ξεπλύνετε αμέσως με άφθονο νερό κρατώντας τα βλέφαρα ανοικτά.
Σε περίπτωση κατάποσης: Ξεπλύνετε καλά το στόμα με νερό. Πιείτε 1-2 ποτήρια νερό. Ζητείστε ιατρική συμβουλή. Μην προκαλείτε ποτέ εμετό χωρίς ιατρική συμβουλή.
Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: (210) 7793777

13 Προστασία των καταναλωτών

13.1 Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs) forchlorfenuron

Φυτικά προϊόντα	Προσωρινά σε mg/kg
Έχουν καθοριστεί προσωρινά Ευρωπαϊκά MRLs στο Παράρτημα III του Κανονισμού 396/2005 (όπως αυτός διαμορφώθηκε με το κανονισμό 149/2008)	

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

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Ακτινίδιο	Δεν ορίζεται

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος

Το σκεύασμα παραμένει σταθερό για δυο (2) χρόνια στην αρχική απαραβίαστη συσκευασία σε χώρο ξηρό, δροσερό, καλά αεριζόμενο, μακριά από πηγές θερμότητας

15 Προστατευόμενα στοιχεία και μελέτες

Στο Παράρτημα I (Annex I) του registration report καταγράφονται οι μελέτες στις οποίες στηρίχθηκε η παρούσα έγκριση κυκλοφορίας. Οι μελέτες αυτές, πλην των εμπιστευτικών, παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής στην διάθεση των ενδιαφερομένων.

16 Ανάκληση της έγκρισης-παράταση της έγκρισης

Η παρούσα έγκριση μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν οι όροι για την απόκτηση της έγκρισης δεν πληρούνται ή έπαψαν να πληρούνται ή παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων χορηγήθηκε αυτή.

B Γενικές υποχρεώσεις

1. Ο κάτοχος της έγκρισης είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει την Αρμόδια Αρχή για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιπτώσεις στον άνθρωπο ή/και το περιβάλλον που περιήλθαν σε γνώση του 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 Αρμόδια Αρχή με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση.
3. Η ετικέτα του σκευάσματος θα είναι σύμφωνη με το άρθρο 16 του ΠΔ 115/1997 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 Αρμόδια Αρχή τελική ετικέτα πριν το προϊόν με την συγκεκριμένη συσκευασία διατεθεί στην αγορά.

Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ



Κ. ΣΚΙΑΔΑΣ

Δ-7 (GAP)**ΕΝΤΥΠΟ ΟΡΘΗΣ ΓΕΩΡΓΙΚΗΣ ΠΡΑΚΤΙΚΗΣ****ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ**

Κοινή ονομασία ή κατά EEC, CIPAC and CCPR No (s): forchlorfenuron (CPPU)

Εμπορικό όνομα: **SITOFEX EC**

Κύριες χρήσεις π.χ. εντομοκτόνο, μυκητοκτόνο: Φυτορρυθμιστική ουσία

Ημερομ: 14-5-2004

Σελίδα: 1

Χώρα: ΕΛΛΑΔΑ

1	2	3	4	5	6		7				8			9	10	
Καλλιέργεια Και/ή Συνθήκες χρήσης	Κράτος Μέλος ή χώρα	Εμπορικό όνομα του σκευάσμα- τος	(Α) (Θ) (Κ)	Εχθρός, ομάδα ή εχθρών ή ασθενειών ή ζιζανίων που ελέγχονται	Σκεύασμα		Εφαρμογή				Δοσολογία ανά επέμβαση			Τελευταία Επέμβαση πριν τη συγκομιδή (ημέρες)	Παρατηρήσεις	
			(β)		(γ)	Μορφή	Περιεκ σε δ.ο.	Μέθοδος/ τρόπος	Στάδιο Ανάπτυ- ξης και εποχή (ι)	Αριθμός Εφαρμογών Ελάχ. Μεγ. (κ)	χρονικό μεσοδιάστη μα μεταξύ των εφαρμογών (ελάχ.)	γρ δ.ο. / εκατόλιτρο ελάχ. μεγ.	λίτρα ψεκαστ. υγρού / εκτάριο ελαχ. μεγ.			Γρ. δ.ο. /εκτάριο ελάχ. μεγ.
(α)					(δ-στ)	(θ)	(στ-η)									
Ακτινίδιο	Ελλάδα	SITOFEX EC	A	Αύξηση του μεγέθους των καρπών	EC Συμπυκνω μένο εναιώρημα	10 g/l	1. Ψεκασμός φυλλώματος πλήρους κάλυψης 2. κατευθυνόμε- νος ψεκασμός στους καρπούς	3 βδομάδες μετά την πλήρη άνθηση	1	Μη εφαρμόσιμο	0.5-1.0	1. καθολικός ψεκασμός: 1000 2. κατευθυνόμε- νος ψεκασμός: 500	1. καθολικός ψεκασμός: 5-10 2. κατευθυνόμε- νος ψεκασμός: 2.5-5	Καλύπτεται από το χρόνο εφαρμογής	-	

Παρατηρήσεις.

- (α) Για τις καλλιέργειες, η ταξινόμηση της ΕΕ και του Codex (και τα δύο) θα πρέπει να χρησιμοποιούνται. Οπου βρίσκει εφαρμογή, οι συνθήκες χρήσης θα πρέπει να περιγράφονται (π.χ. καπνισμός των κατασκευών)
- (β) Ανοιχτού αγρού (Α), εφαρμογές σε θεμοκίπια (Θ) ή σε κλειστούς χώρους (Κ)
- (γ) π.χ. μασητικά και μυζητικά έντομα, έντομα εδάφους, έντομα φυλλώματος, ζιζάνια
- (δ) π.χ. βρέξιμη σκόνη (WP), γαλακτωματοποιήσιμο συμπύκνωμα (EC)
- (ε) GCPF Κώδικες- GIFAP Technical Monograph No 2, 1989
- (στ) Όλες οι χρησιμοποιούμενες συντομογραφίες θα πρέπει να εξηγούνται
- (ζ) Μέθοδος π.χ. ψεκασμός υψηλού όγκου, χαμηλού όγκου, σκονισμός

- (η) Τρόπος, πχ σε όλη την επιφάνεια, από αέρος, στις γραμμές, ατομικά φυτά-ο τύπος του ψεκαστικού μηχανήματος θα πρέπει να προσδιορίζεται
- (θ) g/kg ή g/l
- (ι) Στάδιο ανάπτυξης κατά την τελευταία εφαρμογή (BBCH Monograph, Growth Stages of Plants, 1997, Blackwell, ISBN 3-8263-3152-4), περιλαμβάνοντας όπου βρίσκει εφαρμογή, πληροφορίες σχετικά με την εποχή κατά τον χρόνο εφαρμογής
- (κ) Ο ελάχιστος και ο μέγιστος δυνατός αριθμός εφαρμογών υπο πρακτικές συνθήκες
- (λ) Ελάχιστο χρονικό μεσοδιάστημα πριν την συγκομιδή (PHI)
- (μ) Οι παρατηρήσεις μπορεί να περιλαμβάνουν: οικονομική σημασία/ περιορισμούς στη χρήση