



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤ. ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤ. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

Αθήνα, 08-07-2008

Αριθ. πρωτ.: 120804

**Ταχ. Δ/ση: Α. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Ηλ. Νασιόπουλος
Τηλέφωνο: 210 928 72 11**

**ΠΡΟΣ: ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.
Φλέμιγκ 15, Μαρούσι 151 23
(με απόδειξη)**

**ΚΟΙΝ.: 1) Γραφείο κ. Υπουργού
2) Γραφείο Γεν. Γραμ. κ. Κ. Σκιαδά
3) Γραφείο Γενικού Διευθυντή
Φυτικής Παραγωγής
4) Μ.Φ.Ι. (με e-mail)
Τμήμα Ελέγχου Γεωργ. Φαρμάκων
Εκάλης 2, 145 61 - Κηφισιά
5) Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε.
Έδρες τους (με e-mail)
6) Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις
Διευθύνσεις Γεωργίας
Έδρες τους (με e-mail)
7) Τμήματα Β', Γ', Ε' της Δ/νσής μας**

**ΘΕΜΑ: “Χορήγηση οριστικής έγκρισης
στο φυτοπροστατευτικό προϊόν
(ακαρεοκτόνο) BULK 10 WP”**

**ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο
ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του Π.Δ. 115/97 (ΦΕΚ Α'/104/30.5.97) «έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε συμμόρφωση προς την οδηγία 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όπως έχει συμπληρωθεί» και ειδικότερα τα άρθρα 8 (παρ. 2 και 3) και 9 (παρ. 1).
2. Τη με αριθ. 85418/24.8.88 (ΦΕΚ Β'/674/13.9.88) Απόφασή μας «για την τεχνική και τις μεθόδους ελέγχου γεωργικών φαρμάκων» και ειδικότερα το κεφάλαιο Β' (παρ. 1).
3. Τη με αριθ. 83345/28.7.88 (ΦΕΚ Β'/599/24.8.88) Απόφασή μας όσον αφορά «τον καθορισμό και την τυποποίηση της σήμανσης και των προφυλάξεων των γεωργικών φαρμάκων».
4. Τη με αριθ. 265/2002/3-9-2002 (ΦΕΚ 1214/Β'/19-9-2002) ΚΥΑ με θέμα την “ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση επικίνδυνων παρασκευασμάτων”, όπως τροποποιήθηκε με τη με αριθ. 73/2-6-2006 (ΦΕΚ 832/Β/6-7-2006) ΚΥΑ, καθώς και τη με αριθ. 108114/30-7-2003 (ΦΕΚ 1121/Β'/8-8-2003) απόφασή μας, με θέμα τη «διαδικασία και προϋποθέσεις εφαρμογής της ΚΥΑ 265/2002 στα φυτοπροστατευτικά προϊόντα και βιοκτόνα».
5. Τη με αριθ. 115663/28.1.2008 Απόφασή μας, με την οποία χορηγήθηκε η με αριθ. 2144 οριστική έγκριση κυκλοφορίας στο φυτοπροστατευτικό προϊόν HEXYTHIAZOX-ΑΝΟΡΓΚΑΧΗΜ 10 WP, το οποίο περιέχει την ίδια δραστική ουσία και έχει την ίδια περιεκτικότητα και μορφή.
6. Τον κανονισμό 149/29.1.2008 (L 58/1.3.2008) της Επιτροπής “για την τροποποίηση του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με τη θέσπιση των

παραρτημάτων II, III και IV για τον καθορισμό ανωτάτων ορίων καταλοίπων στα προϊόντα που καλύπτονται από το παράρτημα I του κανονισμού”.

7. Το Π.Δ. 206/2007 «Διορισμός Υπουργών και Υφυπουργών» (ΦΕΚ 232 Α’).
8. Τη με αριθ. 263545/4.1.2008 (ΦΕΚ 47/Β’/18.1.2008) απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για "μεταβίβαση στους Γενικούς Γραμματείς, Ειδικό Γραμματέα, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης και Προϊσταμένους Τμήματος της εξουσίας να υπογράψουν με “Εντολή Υπουργού””.
9. Τις από 21-5-2008 και 9-6-2008 αιτήσεις της εταιρείας ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε., καθώς και το από 9-6-2008 πρωτόκολλο εξέτασης φακέλου.

Αποφασίζουμε

I. Χορηγούμε στην εταιρεία ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε. οριστική έγκριση διάθεσης στην αγορά με αριθμό **2161** του φυτοπροστατευτικού της προϊόντος (ακαρεοκτόνο), με τα ακόλουθα στοιχεία:

- 1. Εμπορικό όνομα:** BULK
- 2. Είδος (μορφή) σκευάσματος:** Βρέξιμη σκόνη (WP)
- 3. Εγγυημένη σύνθεση:** hexythiazox 10% β/β
βοηθητικές ουσίες: 89,50% β/β
- 4. Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας, σε καθαρή δραστική ουσία:** 95% min.
- 5. α. Παρασκευαστής της δ.ο.:** ZHEJIANG E-TONG CHEMICAL CO., Ltd., Κίνα.
β. Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.: ZHEJIANG E-TONG CHEMICAL CO., Ltd., Κίνα.
(Η Διεύθυνση του εργοστασίου έχει δηλωθεί στο φάκελο του σκευάσματος και θεωρείται εμπιστευτικό στοιχείο).
γ. Τεχνικές προδιαγραφές της δ.ο.: Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας hexythiazox, όπως προσδιορίζονται στα τμήματα ζ και η (έντυπα IV_α, IV_β και V) της αίτησης, με ημερομηνία 21-5-2008 (αριθ. πρωτ. ΥΑΑ&Τ 119168) και παραμένουν στα αρχεία της αρμόδιας αρχής.
- 6. α. Κάτοχος της έγκρισης:** ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε., Φλέμιγκ 15, 15123 Μαρούσι.
β. Υπεύθυνος επικοινωνίας: ----
γ. Υπεύθυνος για την τελική συσκευασία και σήμανση: ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε., Φλέμιγκ 15, 15123 Μαρούσι.
- 7. Παρασκευαστής του σκευάσματος:** ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε., Φλέμιγκ 15, 15123 Μαρούσι.
- 8. Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:** ZHEJIANG E-TONG CHEMICAL CO., Ltd., Κίνα. (Η Διεύθυνση του εργοστασίου έχει δηλωθεί στο φάκελο του σκευάσματος και θεωρείται εμπιστευτικό στοιχείο).
- 9. α. Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:** ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε., Αγ. Ιωάννης, Στυλίδα Φθιώτιδας.
β. Συσκευασίες: -ΕΙΔΟΣ ΚΑΙ ΜΕΓΕΘΟΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑΣ:
Σακούλα εντός κυτίου των 80, 100, 200 και 400 γραμμαρίων.
-ΥΛΙΚΟ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑΣ: Σακούλα πολυαιθυλενίου (PE), κουτί χάρτινο.
-Σύνολο συσκευασιών: τέσσερις (4).
- 10. Στόχος για τον οποίο προορίζεται-τρόπος δράσης:** Ακαρεοκτόνο επαφής και στομάχου με δράση ωοκτόνο, προνυφοκτόνο και νυφοκτόνο.
- 11. Τρόπος εφαρμογής:** Ψεκασμοί καλύψεως μεγάλου όγκου με ψεκαστικά μέσα υψηλής πίεσης.
- 12. Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:**
-Γεμίστε το δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος μέχρι τη μέση με νερό.
-Αραιώστε την απαιτούμενη ποσότητα σκευάσματος σε μικρή ποσότητα νερού και προσθέστε το στο ψεκαστικό δοχείο αναδεύοντας.
-Συμπληρώστε με το υπόλοιπο νερό, συνεχίζοντας την ανάδευση.

13. Φάσμα δράσης:

ΚΑΛΛΙΕΡΓΕΙΕΣ	ΣΤΟΧΟΙ	ΔΟΣΕΙΣ (γραμ. / 100 λίτρα ψεκ.υγρό)	ΟΓΚΟΣ ΨΕΚΑΣΤ. ΥΓΡΟΥ (λίτ./στρ.)	ΜΕΓΙΣΤΗ ΠΟΣΟΤΗ- ΤΑ ΣΚΕΥΑ- ΣΜΑΤΟΣ (γραμ. / στρ.)	Μέγιστος αριθμός επεμβά- σεων ανά καλλιερ- γητική περίοδο	ΧΡΟΝΟΣ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ (1), (2), (6)
Μηλιά, Αχλαδιά	- Κόκκινος Τετράνυχος (<i>Panonychus ulmi</i>) - Κίτρινος Τετράνυχος (<i>Tetranychus urticae</i>)	30-50	100-200	100	1	Στο στάδιο της ρόδινης κορυφής (3), (4).
Ροδακινιά	- Κόκκινος Τετράνυχος (<i>Panonychus ulmi</i>) - Κίτρινος Τετράνυχος (<i>Tetranychus urticae</i>)	30-50	150-250	125	1	Στο στάδιο της ρόδινης κορυφής (3), (4).
Αμπέλι	- Κόκκινος Τετράνυχος (<i>Panonychus ulmi</i>) - Κίτρινος Τετράνυχος (<i>Tetranychus urticae</i>)	30-50 + ακμαιοκτόνο	50-150	75	1	Άνοιξη ή σε περίπτωση πρώιμου καλοκαιριού, 2-3 εβδομάδες μετά την άνθηση μόλις φανούν οι πρώτες κινητές μορφές ακάρεων (4)
Βαμβάκι	- Κίτρινος Τετράνυχος (<i>Tetranychus urticae</i>)	40 + ακμαιοκτόνο (στα 2/3 της πλήρους δοσολογίας)	50-80	32	1	Όταν τα φυτά έχουν ύψος 40 εκατ. (5)

Παρατηρήσεις :

1. Να χρησιμοποιείται προτού φθάσουν τα ακάρεα στο στάδιο του ακμαίου.
2. Επειδή το δραστικό συστατικό έχει μακρά υπολειμματική διάρκεια, δύο μηνών, συνήθως δεν απαιτείται περισσότερο από μια εφαρμογή το χρόνο.
3. Χρησιμοποιείται σε ένα μόνο ψεκασμό το έτος από την έναρξη της εκκόλαψης των χειμερινών αυγών.
4. Αν για οποιοδήποτε λόγο ο ψεκασμός αυτός δεν γίνει αρκετά νωρίς και έχουμε μεγάλο αριθμό ακμαίων, να χρησιμοποιείται μίγμα του σκευάσματος με ένα συμβατό ακμαιοκτόνο.
5. Επειδή το σκεύασμα πρέπει να συνδυάζεται με ακμαιοκτόνο σκεύασμα δεν είναι απαραίτητο να ψεκάσουμε νωρίς, δηλαδή πριν ορισμένα άτομα του τετρανύχου φθάσουν στο στάδιο του ακμαίου.
6. Αποφεύγετε να χρησιμοποιείτε μετά την εφαρμογή με το σκεύασμα, ακαρεοκτόνο με δραστική ουσία clofentezine ή και το αντίθετο, στην ίδια καλλιεργητική περίοδο, προς αποφυγή ανάπτυξης ανθεκτικότητας.

14. Φυτοτοξικότητα: Δεν είναι φυτοτοξικό στις συνιστώμενες χρήσεις και δόσεις εφαρμογής.

15. Συνδυαστικότητα: ----

16. Σημάνσεις: Xi – Ερεθιστικό N – Επικίνδυνο για το περιβάλλον.

17. Κίνδυνοι για τον άνθρωπο (R-φράσεις):

(R₃₆) -Ερεθίζει τα μάτια.

18. Κίνδυνοι για το οικοσύστημα (RO και R φράσεις):

(RO₃) -Σχετικά μη τοξικό για τις μέλισσες.

(R_{51/53}) -Τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς. Μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον. Επιβλαβές για την εδαφική πανίδα.

19. Προφυλάξεις για τον χρήστη και την δημόσια υγεία:

(S₁₂) -Φυλάξτε το κλειδωμένο και μακριά από παιδιά.

(S₁₃) -Φυλάξτε το μακριά από τρόφιμα, ποτά και ζωοτροφές.

(S_{20/21}) -Μην τρώτε, μην πίνετε ή καπνίζετε όταν το χρησιμοποιείτε.

(S₂₃) -Μην αναπνέετε το ψεκαστικό υγρό.

(S₂₅) -Αποφεύγετε την επαφή με τα μάτια.

(S₃₉) -Φοράτε συσκευή προστασίας ματιών/προσώπου.

(SY₁₁) -Μη μολύνετε τα νερά ύδρευσης ή άρδευσης με το φάρμακο ή τα κενά συσκευασίας του.

«Για την αποφυγή κινδύνων στον άνθρωπο και το περιβάλλον να συμμορφώνεστε με τις οδηγίες χρήσεως.»

20. Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο:

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

Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια πλύνετε τα αμέσως με άφθονο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή.

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Ακολουθείται συμπτωματική θεραπεία.

Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 77 93 777.

21. Προφυλάξεις για το οικοσύστημα (SO και S φράσεις):

(S₆₁) -Αποφύγετε τη διάθεσή του στο περιβάλλον. Αναφερθείτε σε ειδικές οδηγίες/δελτίο δεδομένων ασφαλείας.

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση της συσκευασίας: Τα κενά μέσα συσκευασίας (σακούλες) ξεπλένονται υπό πίεση με ειδικό εξοπλισμό ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξεπλύματος ρίχνονται στο ψεκαστικό δοχείο) και στη συνέχεια μαζί με τα κουτιά που θα καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται όλα σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

22. Απαγορεύσεις: (A₁) -Απαγορεύεται η εφαρμογή του με αεροψεκασμούς.

-Απαγορεύεται η πώλησή του σε ερασιτέχνες.

23. Περιορισμοί για την προστασία των καταναλωτών:

23.1 Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)	Προϊόντα	MRLs (mg/kg)
hexythiazox	Έχουν καθοριστεί Ευρωπαϊκά MRLs στο Παράρτημα II του Κανονισμού 396/2005, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό 149/2008	

23.2 (Π1) Τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή.

Μηλιά, Αχλαδιά, Αμπέλι : 35 ημέρες

Ροδακινιά : 14 ημέρες

24. Χρονική σταθερότητα του σκευάσματος-Συνθήκες αποθήκευσης: Διατηρείται στην αρχική του κλειστή συσκευασία, σε χώρο δροσερό, ξηρό και καλά αεριζόμενο, σε κανονικές θερμοκρασίες αποθήκευσης. Σε αυτές τις συνθήκες διατηρείται σταθερό για δύο (2) χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής του.

II. Ετικέτα:

- α) Να είναι σύμφωνη με το άρθρο 16 του Π.Δ. 115/97, την Οδηγία 1999/45 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και με την παρούσα Απόφαση.
- β) Για κάθε συσκευασία, πριν από τη διάθεσή της στην Ελληνική αγορά, να προσκομίζεται στην Υπηρεσία η τελική ετικέτα της.

III. α. Η παρούσα έγκριση ισχύει μέχρι 31-12-2012.

β. Πριν τη λήξη της έγκρισης, υποβάλλεται από τον κάτοχο αυτής αίτηση ανανέωσης.



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

Ε. ΧΑΤΖΗ

Ε.Υ.

Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

Κ. ΣΚΙΑΛΑΣ