



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

**Ταχ. Δ/ση: Συγγρού 150  
Τ.Κ.: 17671-ΑΘΗΝΑ  
Πληροφορίες: Λ. Σωτηροπούλου  
Τηλέφωνο: 210 92 87 244  
FAX: 210 92 12 090  
e-mail: [syg035@minagric.gr](mailto:syg035@minagric.gr)**

**Αθήνα, 9 - 1 - 2007  
Αριθ. πρωτ.: 115064**

**Προς: ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε.  
Λ. Μεσογείων 335  
152 31 - Χαλάνδρι  
(με απόδειξη)**

**Κοιν.:**

- 1. Νομαρχ. Αυτοδιοικήσεις  
Δ/σεις Γεωργίας Έδρες  
τους (με e-mail)**
- 2. Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε.  
Έδρες τους**
- 3. Μ.Φ.Ι.  
Τμήμα Ελέγχου  
Γεωργικών Φαρμάκων  
Εκάλης 2, 14561  
Κηφισιά**
- 4. Εσωτερική διανομή  
Τμήματα Β', Γ', Δ' & Ε'  
της Δ/σης μας**

**ΘΕΜΑ: "Οριστική έγκριση στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (μυκητοκτόνο) HELIOS 250 SC "**

**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) και το Παράρτημα VI 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 118401/26-4-2006 (ΦΕΚ 618/Β/18-3-2006) των Υπ. Οικονομίας και Οικονομικών και Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για τα «Ανώτατα Όρια Υπολειμμάτων, MRLs των φυτοφαρμάκων μέσα και επάνω σε σιτηρά και ορισμένα προϊόντα ζωικής και φυτικής προέλευσης, σε εναρμόνιση προς την Οδηγία 2005/70/ΕΚ της Επιτροπής της 20-10-2005» για την δ.ο. quinoxifen.
5. Τη με αριθ. 119547/3-8-2004 (ΦΕΚ 1368/Β/6-9-2004) Κοινή Απόφαση των Υπ. Οικονομίας και Οικονομικών-Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, με την οποία καταχωρήθηκε στο Παρ/μα Ι του ΠΔ 115/1997 η δραστική ουσία quinoxifen.
6. Τη γνωμοδότηση του **Α.ΣΥ.ΓΕ.Φ** για το 2<sup>ο</sup> θέμα της 8<sup>ης</sup>/2006 Συνεδρίασής του.
7. Τη με αριθ. Υ 132/11-10-2004 (1533/Β/14-10-2004) Κοινή Απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για «ανάθεση αρμοδιοτήτων στον Υφυπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Αλέξανδρο Κοντό».
8. Τη με αριθ 301509/19-11-2004 (ΦΕΚ 1762/Β/30-11-2004) απόφαση του Υφυπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για «μεταβίβαση στους Γενικούς Γραμματείς, Γενικούς Διευθυντές, Διευθυντές και Τμηματάρχες του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και τροφίμων της εξουσίας να υπογράφουν με «Έντολή Υφυπουργού».
9. Την από 18-2-2005 αίτηση της εταιρείας Dow AgroSciences Export SAS.

**ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ**

**Α** Χορηγούμε στην εταιρεία Dow AgroSciences Export SAS, Γαλλίας με υπεύθυνο επικοινωνίας στην χώρα μας την εταιρεία ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ οριστική έγκριση διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με το ΠΔ 115/97, άρθρο 4 παρ. (1), του φυτοπροστατευτικού προϊόντος **HELIOS 250 SC** με τα ακόλουθα στοιχεία:

**1** **Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος**

**1.1** **Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)**

**6719**

- 1.1.α Ημερομηνία χορήγησης  
1.1.β Ημερομηνία λήξης

**9 – 1 - 2007**  
**31-8-2014**

## 1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα  
1.2.β Μορφή:

**HELIOS**  
Πυκνό εναιώρημα (SC)

## 1.3 Δραστική ουσία (ες)

- α) Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO Quinoxifen (ομάδα κινολινών)
- β) Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία: Quinoxifen: 97 % (β/β) min
- γ) Παρασκευαστής της δ.ο.: Dow AgroSciences Export SAS, Γαλλία
- δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο. Dow AgroSciences Ltd., Ηνωμένο Βασίλειο  
(η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).
- ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας: τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας Quinoxifen όπως προσδιορίζονται στο Τμήμα J της αίτησης με ημερομηνία 23-11-2005 (Αρ. Πρ. ΕΜΠ. ΥΓ 230) και όπως αυτές έχουν μεταγενέστερα τροποποιηθεί με την αίτηση με ημερομηνία 31-7-2006 (Αρ. Πρ. ΥΓ 120841) και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

## 1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

- α) Κάτοχος της έγκρισης:

Dow AgroSciences Export SAS  
Marco Polo, Batiment B  
Zac du Font de l' Orme 1, BP 1220,  
790, Avenue du Docteur Donat,  
06254 Moujins Cedex – FRANCE

Τηλ.: 33(0) 4 93 95 60 00  
Fax: 33(0) 4 93 95 65 95

Υπεύθυνος επικοινωνίας:

ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ  
Λ. Μεσογείων 335,  
Τ.Κ. 151 31 Χαλάνδρι  
Τηλ.: 210 67 26 381  
Fax: 210 67 49 514-5  
E-mail: [gvassiliou@elanco.gr](mailto:gvassiliou@elanco.gr)

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

ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ  
Λ. Μεσογείων 335,  
Τ.Κ. 151 31 Χαλάνδρι  
Τηλ.: 210 67 26 381  
Fax: 210 67 49 514-5  
E-mail: [gvassiliou@elanco.gr](mailto:gvassiliou@elanco.gr)

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Dow AgroSciences Export SAS, Γαλλία

γ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:

Dow AgroSciences, Γαλλία  
(η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

δ) Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

1) Dow AgroSciences, Γαλλία  
(η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

2) Κ&Ν ΕΥΘΥΜΙΑΔΗΣ ΑΒΕΕ  
ΒΙ.ΠΕ.Θ. Σίνδος.

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Quinoxifen: 25% β/ο  
βοηθητικές ουσίες : 76,72% β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στο εμπιστευτικό τμήμα του REGISTRATION REPORT (Part C).

## 2 Συσκευασίες

### 2.2 Συσκευασίες: (Σύνολο συσκευασιών: 3)

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Φιάλες	100 κ.εκ., 250 κ.εκ. και 500 κ.εκ.	Πολυαιθυλένιο (PET)

**3** Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

**Τρόπος εφαρμογής:**

Ψεκασμοί φυλλώματος μέχρι απορροής.

**Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:**

Γεμίζουμε το δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος με νερό μέχρι τη μέση και προσθέτουμε αναδεύοντας την συνιστώμενη δόση του σκευάσματος. Συμπληρώνουμε με το υπόλοιπο νερό, αναδεύοντας συνεχώς.

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

Οι φιάλες ξεπλένονται υπό πίεση 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:

Μυκητοκτόνο

Το HELIOS 250 SC είναι διασυστηματικό μυκητοκτόνο με εκλεκτική προληπτική δράση κατά του Ωιδίου του αμπελιού (*Uncinula necator*) με αξιόλογη δράση και με ατμούς.

**5** 5.1 Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών/ καλλιεργητικ ή περίοδο
		κ.εκ σκ./ στρέμμα	κ.εκ./ 100 λίτρα ψεκ. Υγρού*	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα / στρέμμα		
Αμπέλι (επιτραπέζια, οινοποιήσιμα)	<b>Ωίδιο</b> ( <i>Uncinula necator</i> )	10-30	20-25	50-120	Προληπτικά από το στάδιο των 8-10 φύλλων μέχρι το κλείσιμο της σταφυλής	4 εφαρμογές με μεσοδιαστήματα 8-14 ημέρες*

\* Το εύρος της δόσης και του μεσοδιαστήματος σχετίζονται με την πίεση προσβολής.

Όταν ο κίνδυνος της προσβολής είναι υψηλός θα πρέπει να χρησιμοποιείται η υψηλή δόση και το μικρότερο μεσοδιάστημα.

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

Η βιολογική δράση του HELIOS 250 SC δεν επηρεάζεται από βροχόπτωση μία ώρα μετά την εφαρμογή του.

**Διαχείριση ανθεκτικότητας:**

- Το HELIOS 250 SC πρέπει να χρησιμοποιείται προληπτικά και όχι θεραπευτικά.
- Μέγιστος αριθμός επεμβάσεων ανά καλλιεργητική περίοδο: 4 (μέχρι 2 συνεχόμενες).
- Χρήση του HELIOS 250 SC σε προγράμματα ψεκασμών σε εναλλαγή με μυκητοκτόνα από διαφορετικές ομάδες με τις οποίες δεν εμφανίζεται διασταυρωτή ανθεκτικότητα.

- 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.

Δεν είναι φυτοτοξικό στην εγκεκριμένη καλλιέργεια, για τις συνιστώμενες δόσεις και οδηγίες εφαρμογής.

- 9** Σήμανση σκευάσματος:

**Xi** -Ερεθιστικό  
**N** -Επικίνδυνο για το περιβάλλον

- 10** Φράσεις R

**R43** Μπορεί να προκαλέσει ευαισθητοποίηση σε επαφή με το δέρμα.  
**R50/53** Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον.

**11** Φράσεις S

**S1/2** Φυλάσσεται κλειδωμένο και μακριά από παιδιά.  
**S13** Φυλάσσεται μακριά από τρόφιμα ποτά και ζωοτροφές.  
**S20/21** Όταν το χρησιμοποιείτε μην τρώτε, μην πίνετε ή καπνίζετε.

**S24** Αποφεύγετε την επαφή με το δέρμα.

**S37** Να φοράτε κατάλληλα γάντια.

«Φοράτε προστατευτική ενδυμασία και γάντια σε περίπτωση που ο εργάτης εισέλθει στο χωράφι αμέσως μετά τον ψεκασμό».

**S60** Το υλικό και ο περιέκτης του να θεωρηθούν κατά τη διάθεσή τους ως επικίνδυνα απόβλητα.

**S61** Αποφύγετε τη ελευθέρωσή του στο περιβάλλον. Αναφερθείτε σε ειδικές οδηγίες /δελτίο δεδομένων ασφαλείας.

**SP1** ΜΗΝ ΡΥΠΑΙΝΕΤΕ ΤΟ ΝΕΡΟ ΜΕ ΤΟ ΠΡΟΪΟΝ Η ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΟΥ

**SPe3** Για να προστατέψετε τους υδρόβιους οργανισμούς να αφήσετε μία απέκαστη ζώνη προστασίας **12 μέτρων** μέχρι τα επιφανειακά ύδατα.

*«Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.»*

**12** Πρώτες βοήθειες  
- Αντίδοτο**Πρώτες βοήθειες – Αντίδοτο:**

Γενικά: Μετακινήστε τον παθόντα σε καλά αεριζόμενο χώρο.

Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα: Αφαιρέστε τα λερωμένα ρούχα και πλύνετε καλά τα προσβεβλημένα μέρη του σώματος με νερό και σαπούνι.

Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια: Ξεπλύνετε τα μάτια με καθαρό νερό για αρκετά λεπτά.

Σε περίπτωση κατάποσης: Μην προκαλέσετε εμετό. Μην δώσετε στον ασθενή γάλα ή λίπη.

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Εφαρμόστε συμπτωματική θεραπεία.

**ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: 210-7793777**

**13** Προστασία των καταναλωτών

13.1 Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)	Προϊόντα MRLs (mg/kg)
Quinoxifen	Έχουν οριστεί με την ΚΥΑ 118401/26-4-2006 (ΦΕΚ 618/Β/18-3-2006)

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

Καλλιέργεια	PHI(ημέρες)
Αμπέλι (επιτραπέζια)	21 ημέρες
Αμπέλι (οινοποιήσιμα)	30 ημέρες

**14** Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος

Το σκεύασμα παραμένει σταθερό για 2 χρόνια εάν διατηρηθεί στην αρχική σφραγισμένη συσκευασία του.  
(Να μην αναγραφεί στην συσκευασία η ημερομηνία λήξης)

**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 χορηγείται με την προϋπόθεση ότι η ενδιαφερόμενη εταιρεία θα προσκομίσει στην Αρμόδια Αρχή τα αποτελέσματα των monitorings studies όταν αυτά ολοκληρωθούν τα οποία θα αξιολογηθούν και να υποβληθούν αν απαιτείται μελέτες και από την χώρα μας.**

Επίσης 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 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 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**

Γεωργικό (ά) Φάρμακο (ά) (κοινή ονομασία) : quinoxyfen

Σελίδες :

EEC No (α) :

Χώρα : ΕΛΛΑΔΑ

Εμπορικό (ά) όνομα (τα) : HELIOS 250 SC

Κύρια χρήση π.χ. εντομοκτόνο, μυκητοκτόνο : ΜΥΚΗΤΟΚΤΟΝΟ

1	2	3	4	5	6		7				8			9	10
Καλλιέργεια Και/ή Συνθήκες χρήσης	Κράτος Μέλος ή χώρα	Εμπορικό όνομα του σκευάσμα- τος	(A) (Θ) (K)	Εχθρός, ομάδα εχθρών ή ασθενειών ή ζιζανίων που ελέγχονται	Σκεύασμα		Εφαρμογή				Δοσολογία ανά επέμβαση			Τελευταία Επέμβαση πριν τη συγκομιδή (ημέρες)	Παρατηρήσεις
(α)			(β)	(γ)	Μορφή	Περιεκ σε δ.ο.  (θ)	Μέθοδος ζ/ τρόπος  (στ-η)	Στάδιο Ανάπτυ-ξης και εποχή  (ι)	Αριθμός Εφαρμογ ών Ελάχ. Μεγ.  (κ)	χρονικό μεσοδιάστη μα μεταξύ των εφαρμογών (ελάχ.)	χλγ. δ.ο/ εκατόλιτρο ελάχ. μεγ.	λίτρα ψεκαστ. υγρού / εκτάριο ελάχ. μεγ.	χλγ. δ.ο. /εκτάριο ελάχ. μεγ.	(λ)	(μ)
Αμπέλι	Ελλάδα	HELIOS 250 SC	F	Ωίδιο ( <i>Uncinula necator</i> )	SC	quinoxyfen 250 g/l	Ψεκασμοί φυλλώμα τος	Προληπτικά από το στάδιο των 8-10 φύλλων μέχρι το κλείσιμο της σταφυλής  (BBCH 19-75)	1-4	8-14	0,002-0,015	500-1200	0,025-0,075	21 ημέρες επιτραπέζια  30 ημέρες οινοποιήσιμα	-

Παρατηρήσεις: (α) Για τις καλλιέργειες, η ταξινόμηση της ΕΕ και του Codex (και τα δύο) θα πρέπει να χρησιμοποιούνται. Οπου βρίσκεται εφαρμογή, οι συνθήκες χρήσης θα πρέπει να περιγράφονται (π.χ. καπνισμός των κατασκευών).

- (β) Ανοιχτού αγρού (Α), εφαρμογές σε θερμοκήπια (Θ), ή σε κλειστούς χώρους (Κ).  
 (γ) πχ. Μασητικά και μυζητικά έντομα, έτομα εδάφους, έντομα φυλλώματος, ζιζάνια  
 (δ) πχ. Βρέξιμη σκόνη (WP), γαλακτοποίησης συμπύκνωμα (EC)  
 (ε) GCPF Κώδικες – GIFAP Technical Monograph No 2, 1989.  
 (στ) όλες οι χρησιμοποιούμενες συντομογραφίες θα πρέπει να εξηγούνται  
 (ζ) Μέθοδος πχ. Ψεκασμός υψηλού όγκου, σκονισμός.

(η) Τρόπος. Πχ σ' όλη την επιφάνεια, από αέρος, στις γραμμές, ατομικά φυτά – ο τύπος του ψεκαστικού μηχανήματος θα πρέπει να προσδιορίζεται

(θ) g/kg ή g/lt

(ι) Στάδιο ανάπτυξης κατά την τελευταία εφαρμογή (BBCH Monograph, Growth Stages of Prants, 1997, Blackwell, ISBN 3-8263-3152-4), περιλαμβάνοντας όπου βρίσκεται εφαρμογή, πληροφορίες σχετικά με την εποχή κατά τον χρόνο εφαρμογής

(κ) Ο ελάχιστος και ο μέγιστος δυνατός αριθμός εφαρμογών υπό πρακτικές συνθήκες

(λ) Ελάχιστο χρονικό μεσοδιάστημα πριν τη συγκομιδή

(μ) Οι παρατηρήσεις μπορεί να περιλαμβάνουν: οικονομική σημασία / περιορισμούς στη χρήση