



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

**Αθήνα 5 – 4 - 2005
Αριθ. πρωτ.: 122801**

**Ταχ. Δ/ση: Συγγρού 150
Τ.Κ.: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
Πληροφορίες: Γ. Τσιάμπα
Τηλέφωνο: 210 92 40 518
FAX: 210 92 12 090**

Προς:
1) **Κ. Σ. ΠΑΠΑΔΟΠΟΥΛΟΣ**
Δ. ΓΟΥΝΑΡΗ 4
546 21 - ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ
(με απόδειξη)
2) **Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις**
α) Δ/σεις Γεωργίας
Έδρες τους
β) Δ/σεις Εμπορίου
Έδρες τους
3) **Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε.**
Έδρες τους
4) **Μ.Φ.Ι.**
Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων
5) **Εσωτερική διανομή**
Τμήματα Β', Γ', Δ' & Ε'
Της Δ/σης μας

ΘΕΜΑ: "Έγκριση **οριστικής** διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (φυτορρυθμιστική ουσία) ALAR 85 SG".

**ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ
ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

Έχοντας υπόψη¹:

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 8² παρ. 2 και 3.
2. Τη με αριθμ. 85418/24-8-88 (ΦΕΚ 674/Β/13-9-88) απόφασή μας για την "τεχνική και τις μεθόδους ελέγχου γεωργικών φαρμάκων" και ειδικότερα το Κεφ. Β παρ. 2.
3. 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»,

¹ Μπορούν να μεταβάλλονται ανάλογα με την περίπτωση

² Αλλάζει εκάστοτε ανάλογα με την περίπτωση (π.χ. προσωρινή έγκριση, οριστική έγκριση κ.λ.π.)

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.

4. Τη με αριθμό 72607/28-8-1998 απόφασή μας με την οποία χορηγήθηκε η με αριθμ. 8107 έγκριση κυκλοφορίας στο ίδιας περιεκτικότητας αλλά διαφορετικής μορφής φυτοπροστατευτικό προϊόν DAZIDE 85 SP.
5. Τη με αριθ. Υ132/11-10-2004 (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»
6. 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 «Εντολή Υφυπουργού»
7. Τις από 18-9-2003 και 25-2-2005 αιτήσεις και το πρωτόκολλο εξέτασης του φακέλου της ενδιαφερόμενης εταιρείας Κ. Σ. ΠΑΠΑΔΟΠΟΥΛΟΣ.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

A Χορηγούμε οριστική έγκριση διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με το ΠΔ 115/97, άρθρο 8³, παρ. 2 και 3 στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (φυτορρυθμιστική ουσία) ALAR 85 SG” με τα ακόλουθα στοιχεία:

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

1.1 Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)

1.1.α Ημερομηνία χορήγησης

1.1.β Ημερομηνία λήξης⁴

8150
5 – 4 - 2005
31-12-2009

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα

ALAR

1.2.β Μορφή⁵:

Υδατοδιαλυτοί κόκκοι (SG).

1.3 Δραστική ουσία (εξ)⁶

α) Κοινή ονομασία της/των δραστική/ζών ουσίας/ών κατά ISO⁷

Daminozide

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

**99 % (β/β)
min**

³ ορίζεται ανάλογα με την περίπτωση

⁴ Η έγκριση χορηγείται για διάρκεια πέντε (5) ετών και μπορεί να ανακαλείται εάν οι όροι για την απόκτηση της πάγουν να πληρούνται.

⁵ Κατά GIFAP π.χ. υδατοδιαλυτή σκόνη, (SP), υγρό γαλακτωματοποιήσιμο (EC) κ.λ.π.

⁶ Σε περίπτωση σκευασμάτων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, οι πληροφορίες θα επαναλαμβάνονται για την κάθε δραστική ουσία

⁷ Σε περίπτωση που δεν υπάρχει κοινή κατά ISO ονομασία της δραστικής ουσίας, δίνεται η χημική της ονομασία κατά IUPAC ή CA.

γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

CROMPTON
MANUFACTURING
COMPANY, Inc -
Middlebury, Η.Π.Α

δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.⁸

CROMPTON MANUFACTURING
COMPANY, Inc - Middlebury, Η.Π.Α

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της
δραστικής ουσίας:

τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας
DAMINOZIDE όπως προσδιορίζονται στα
Έντυπα IVa, IVb της αίτησης με
ημερομηνία 18-9-2003 (Αρ. Πρ. ΥΓ
111428), τα οποία προέρχονται από τον
παρασκευαστή του δρώντος συστατικού και
παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης⁹:

Κώστας Παπαδόπουλος
Δ. Γούναρη 4, Θεσσαλονίκη
AME¹⁰:
Τ.Κ. 546 21
Τηλ.: 2310 265953
Fax: 2310 265953
E-mail

β) Υπεύθυνος για την τελική
συσκευασία και σήμανση (εφόσον είναι
διαφορετικός από τον κάτοχο της
έγκρισης)¹¹:

Ο κάτοχος της έγκρισης.

γ) Παρασκευαστής του σκευάσματος

CROMPTON MANUFACTURING
COMPANY, Inc - Middlebury, Η.Π.Α

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του
σκευάσματος¹²

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της
επιχείρησης: CROMPTON
MANUFACTURING COMPANY, Inc –
Geismar, LA, 70734 Middlebury, Η.Π.Α

⁸ Αναγράφεται η διεύθυνση του κατόχου του εργοστασίου. Τα στοιχεία που αφορούν την διεύθυνση του εργοστασίου παραμένουν στα αρχεία της υπηρεσίας.

⁹ Είναι ο ατών και έχει έδρα σε κάποιο ΚΜ της ΕΕ.

¹⁰ Αριθμός Μητρώου Εταιρείας (AME). Δίδεται από την Αρμόδια Αρχή.

¹¹ Προκειμένου για εγκρίσεις που χορηγούνται σύμφωνα με το άρθρο 8.2. του ΠΔ 115/1997 ως υπεύθυνος για την έγκριση κυκλοφορίας νοείται αυτός που υποβάλει την αίτηση για έγκριση (π.χ. αντιπρόσωπος)

¹² Προκειμένου για εγκρίσεις που χορηγούνται σύμφωνα με το άρθρο 8.2. του ΠΔ 115/1997 ως εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος νοείται ο **τυποποιητής**

ε) Εργοστάσιο(α) συσκευασίας του σκευάσματος¹³

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων: CROMPTON EUROPE B.V., NL-1041 Amsterdam - Ολλανδία

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Daminozide 85% (β/β)
Βοηθητικές ουσίες 14% β/β
Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στο Έντυπο II της αίτησης με ημερομηνία 18-9-2003 (Αρ. Πρ. ΥΓ 111428) και παραμένει στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

2 Συσκευασία(ες) [σύνολο συσκευασιών : μία (1)]

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
	Φιάλη	300 γραμ.	HDPE

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής: Εφαρμόζεται με ψεκάσμο του φυλλώματος, νωρίς το πρωί ή αργά το απόγευμα.

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού: -Το φάρμακο διαλύεται σε λίγο νερό σε χωριστό δοχείο.

-Γεμίζουμε το ψεκαστικό που περιέχει το 1/3 του απαιτούμενου νερού και προσθέτουμε την προδιάλυση του φαρμάκου αναδεύοντας.

-Υπό συνεχή ανάδευση προστίθεται το υπόλοιπο νερό

Καθαρισμός ψεκαστήρα: -

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας: Σύμφωνα με το σημείο 13 του Δελτίου Πληροφοριών Ασφάλειας του Προϊόντος. Τα κενά συσκευασίας ξεπλένονται 3 φορές και τα νερά προστίθενται στο ψεκαστικό διάλυμα.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Φυτορρυθμιστική ουσία για περιορισμό της βλάστησης και βελτίωση του χρωματισμού ανθοκομικών φυτών

¹³ Προκειμένου για εγκρίσεις που χορηγούνται σύμφωνα με το άρθρο 8.2. του ΠΔ 115/1997 ως εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος νοείται ο **συσκευαστής**

5 5.1 Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής/ Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο
		/ στρέμμα	Γρ. / 100 λίτρα ψεκ. υγρού	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα / στρέμμα	
Αζαλέα					
(α) Σε γλάστρες (β) Σε φυτώρια	Μείωση των μεσογονατίων, αύξηση αριθμού ανθέων και βελτίωση χρωματισμού φυλλώματος.		(α) 250 ή 150+150 (β) 370		(α) Ένας ή δύο ψεκασμοί όταν η νέα βλάστηση είναι 2,5-5 εκ. Χρόνος μεταξύ των ψεκασμών 7 ημέρες. (β) Ψεκασμός 2-3 εβδομάδες μετά τον τελικό σχηματισμό των φυτών.
Γαρδένια	«»		500		Όταν τα φυτά έχουν αποκτήσει τα 2/3 του τελικού τους ύψους.
Ορτανσία	Επιβράδυνση καλοκαιρινής ανάπτυξης. Επιβράδυνση ανοιξιάτικης ανάπτυξης		750 500		Όταν η νέα βλάστηση είναι 2,5-5 εκ. Όταν η νέα βλάστηση αρχίζει να εμφανίζεται και 4-5 ζευγάρια φύλλων φαίνονται καθαρά.
Ποϊνσέτια (α) μονά φυτά (β) κορυφολογημένα φυτά	Μείωση των μεσογονατίων, αύξηση αριθμού ανθέων και βελτίωση χρωματισμού φυλλώματος		(α) 750 (β) 750 και 500		(α) Πριν τα φυτά γίνουν ψηλά. (β) 1 ^{ος} ψεκασμός όταν η νέα βλάστηση είναι 5-8 εκ. 2 ^{ος} ψεκασμός: 14 ημέρες αργότερα (α) και (β) οι ψεκασμοί να γίνονται αργά το απόγευμα. Δεν πρέπει να προστίθεται προσκολλητικό.

Χρυσάνθεμο (α) φυτά κλαδωμένα σε γλάστρες (β) μονά φυτά σε γλάστρες (γ) φυτά κοπής	Μείωση των μεσογονατίων, αύξηση αριθμού ανθέων.	(α) 250		(α) 14 ημέρες μετά το κορυφολόγημα.
		(β) 500		(β) 21 ημέρες μετά το φύτεμα.
		(γ) 250		(γ) 2 ημέρες μετά το διαχωρισμό των οφθαλμών, ψεκάσμος του 1/3 της κορυφής.

5.2 Τελευταία επέμβαση πριν την συγκομιδή: --

ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ:

Το φύλλωμα πρέπει να είναι στεγνό και δεν πρέπει να βραχεί με νερό για 24 ώρες τουλάχιστον, μετά τον ψεκάσμό.

Να μην εφαρμόζεται σε φυτά αδύνατα, που υποφέρουν από τροφопενίες, από έλλειψη νερού, ζημιές παγετού ή νηματώδεις

6 Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβαλλοντικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί	Δεν συνδυάζεται με άλλα γεωργικά φάρμακα
--	--

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 στις καλλιέργειες και τις δόσεις που συνιστάται όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσεως
---	--

9 Σήμανση σκευάσματος:	Xi - Ερεθιστικό
-------------------------------	------------------------

10 Φράσεις R	R41 Κίνδυνος σοβαρών οφθαλμικών βλαβών
---------------------	---

11 Φράσεις S

S1/2	Φυλάξτε το κλειδωμένο μακριά από παιδιά.
S13	Φυλάξτε το μακριά από τρόφιμα, ποτά και ζωοτροφές.
S20/21	Όταν το χρησιμοποιείτε μη τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε.
S23	Μην αναπνέετε τα εκνεφώματα.
S25	Αποφεύγετε επαφή με τα μάτια.
S26	Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια, πλύνετε τα αμέσως με άφθονο νερό επί 15 λεπτά και ζητήστε ιατρική συμβουλή.
S38	Σε περίπτωση ανεπαρκούς αερισμού, χρησιμοποιείτε κατάλληλη αναπνευστική συσκευή.
S39	Χρησιμοποιείτε συσκευή προστασίας ματιών/προσώπου.
SY1/4/5	Φοράτε φόρμα, μπότες, γάντια, γυαλιά και μάσκα.
SY8	Πλύνετε τα χέρια και τα ακάλυπτα μέρη του σώματος πριν φάτε, πιείτε ή καπνίσετε και μετά τον ψεκασμό.
SY10	Μην αυξάνετε τις δόσεις
<i>Για να αποφεύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.</i>	

12 Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο

Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο.
Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή, δείξτε την ετικέτα. Συμπτωματική θεραπεία.
Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: (210) 77 93 777.

13 Προστασία των καταναλωτών**13.1** Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)¹⁴

Φυτικά προϊόντα	Προσωρινά σε mg/kg
--	--

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 σκευάσματος¹⁵.

Διατηρείται σταθερό για τουλάχιστον 3 χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής του, σε ασφαλή, ξηρό, καλά αεριζόμενο χώρο, στην αρχική, κλειστή συσκευασία, σε συνήθεις θερμοκρασίες σε αποθήκη χωρίς υγρασία με αποφυγή έκθεσης στο άμεσο ηλιακό φως

15 Προστατευόμενα στοιχεία και μελέτες --

¹⁴ Ορίζονται μόνο στις περιπτώσεις που δεν υφίστανται εθνικά ή κοινοτικά MRLs ή τα υφιστάμενα δεν ικανοποιούν την εγκρινόμενη Ορθή Γεωργική Πρακτική. Στις περιπτώσεις που έχουν οριστεί κοινοτικά MRLs αναγράφεται η φράση: «Έχουν οριστεί κοινοτικά MRLs».

¹⁵ Η ημερομηνία λήξης θα αναγράφεται στην ετικέτα εάν είναι μικρότερη των δύο (2) ετών

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. Οι κάτοχοι των εγκρίσεων είναι υποχρεωμένοι σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσουν 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 παράπτωμα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
2. Οι κάτοχοι των εγκρίσεων θα πρέπει να διατηρούν 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. Για κάθε εγκεκριμένη συσκευασία να υποβληθεί στην Αρμόδια Αρχή τελική ετικέτα πριν το προϊόν με την συγκεκριμένη συσκευασία διατεθεί στην αγορά.

Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

ΘΩΜΑΣ ΑΛΗΦΑΚΙΩΤΗΣ