



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

Αθήνα 1-7-2009

Αριθ. Πρωτ.: 130468

Ταχ.Δ/ση: Α. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71, Αθήνα
FAX: 210-92 12 090
Πληροφορίες: Α. Φονταρά
Τηλέφωνο: 210-9287227

ΠΡΟΣ: ΛΑΠΑΦΑΡΜ Α.Ε.

Μενάνδρου 73, 104 37 Αθήνα
(Με απόδειξη)

ΚΟΙΝ.: 1) Γραφείο Υφυπουργού κ. Κ. Κιλτίδη
2) Γραφείο Γ. Γρ. κ. Κ. Σκιαδά
3) Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό

Ινστιτούτο

Τμήμα Ελέγχου

Γεωργικών Φαρμάκων

Εκάλης 2, 145 61 Κηφισιά

4) Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε.

Έδρες τους

5) Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις

Δ/σεις Αγροτικής Ανάπτυξης

(με e-mail), Έδρες τους

6) Τμήματα Β, Γ & Ε της Δ/σής μας

7) Γραμματεία της Δ/σής μας

ΘΕΜΑ: “Τροποποίηση της έγκρισης
του φυτοπροστατευτικού
προϊόντος (μυκητοκτόνο)
ALTIS 25 EW, ως προς
το εργοστάσιο συσκευασίας
του σκευάσματος και το μέγεθος
συσκευασίας του.”

ΑΠΟΦΑΣΗ

Ο

ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του Π.Δ. 115/15-5-1997 (Α'104/30-5-1997) για “την έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχο των φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε συμμόρφωση προς την οδηγία 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όπως έχει συμπληρωθεί” και ειδικότερα το άρθρο 4, (παρ. 6).
2. Το Π.Δ. 206/2007 / (ΦΕΚ 232/Α/19-9-2007) «Διορισμός Υπουργών και Υφυπουργών».
3. Τη με αριθ. 280665/6-4-2009 (ΦΕΚ 970/Β'22-5-2009) 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 “Έντολή Υφυπουργού”».
4. Την από 23-4-2009 αίτηση της εταιρείας ΛΑΠΑΦΑΡΜ Α.Ε., για την τροποποίηση της έγκρισης του σκευάσματός της, ALTIS 25 EW.

Αποφασίζουμε

Ι. Τροποποιούμε τη με αριθ. **60.178** οριστική έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (μυκητοκτόνο), **ALTIS 25 EW**, (tebuconazole 25% β/ο), η οποία χορηγήθηκε στην παρασκευάστρια εταιρεία **ΛΑΠΑΦΑΡΜ Α.Ε.**, με την αριθ. **117411/26-3-2008** απόφασή μας,

όπως ισχύει σήμερα, ως προς το **εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος** και το **μέγεθος συσκευασίας του** (σημεία 8 και 9 της ανωτέρω Υ.Α.), ως ακολούθως:

8. Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος:

- α.** ΛΑΠΑΦΑΡΜ Α.Ε., Μάνδρα Αττικής
- β.** ΓΕΩΦΑΡΜ ΑΕΒΕ, Ασπρόπυργος Αττικής

9. Συσκευασία: α) Είδος-Μέγεθος: α1. Φιάλες μέσα σε κουτί 40, 50, 80, 100, 200 και 300 κ.εκ.

α2. Φιάλες 40, 50, 80, 100, 200 και 300 κ.εκ.

α3. Φιάλες 500, **750** και 800 κ.εκ. 1 λίτρου και 5 λίτρων.

β) Υλικό:β1. Φιάλες πολυαιθυλενίου υψηλής πυκνότητας (HDPE) ή COEX
κουτί χάρτινο

β2, β3. Πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας ((HDPE) ή COEX

II. Το κείμενο ετικέτας να είναι σύμφωνο με το άρθρο 16 του Π.Δ. 115/15-5-97 (ΦΕΚ 104/Α/30-5-97) και τη με αριθ. 265/2002/3-9-2002 (ΦΕΚ 1214/Β'/19-9-2002) ΚΥΑ.

III. Ως προς τα λοιπά στοιχεία ισχύει η με αριθ. 117411/26-3-2008 απόφασή μας, όπως ισχύει σήμερα.

**Ε. Υ.
Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ**

Κ. ΣΚΙΑΛΑΣ



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

Ε. ΧΑΤΖΗ