



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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

Αθήνα, 27-3-2013
Αριθ. πρωτ: 3380/37800

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Ηλ. Νασιόπουλος
Τηλέφωνο: 210 928 72 11
e-mail: syg046@minagric.gr

Προς: **Fine Agrochemicals Ltd, UK**
(δια της ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.
Φλέμινγκ 15, 15123-ΜΑΡΟΥΣΙ)

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ. 8176 έγκρισης του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (φυτορρυθμιστική ουσία) EXILIS 2,1 SL, ως προς την καθαρότητα της δραστικής ουσίας, την περιεκτικότητα σε βοηθητικές ουσίες, τον υπεύθυνο για τη διάθεση στην αγορά, το εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος, τα εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος και την ημερομηνία λήξης της έγκρισης »

ΑΠΟΦΑΣΗ

Ο

ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 (L 309/24.11.2009) του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21^{ης} Οκτωβρίου 2009 σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και ειδικότερα το άρθρο 80 αυτού.
2. Το νόμο 4036/2012 (Α' 8) για τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις.
3. Τον ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ (ΕΕ) αριθ. 540/2011 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 25ης Μαΐου 2011 σχετικά με την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον κατάλογο των εγκεκριμένων δραστικών ουσιών στον οποίο συμπεριλαμβάνεται η δραστική ουσία **6-benzyladenine**.
4. Τη με αριθ. 101113/30.9.11 (ΦΕΚ 2345/Β'/18.11.2011) Κοινή Απόφαση των Υπουργών Οικονομίας και Οικονομικών και Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για την «Καταχώριση της δραστικής ουσίας **6-benzyladenine** στο παράρτημα I του Προεδρικού διατάγματος αριθ. 115/1997 «Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε συμμόρφωση προς την οδηγία 91/414 του Συμβουλίου, όπως έχει συμπληρωθεί» (Α' 104), σε συμμόρφωση προς την Οδηγία 2011/1/ΕΕ της Επιτροπής της 3^{ης} Ιανουαρίου 2011».
5. Τη με αριθ. 102696/23.7.2002 (ΦΕΚ 1047/Β'/9.8.2002) απόφαση του Υπουργού Γεωργίας για «επανεγκριση των σκευασμάτων μετά την καταχώριση στο Παρ/μα I της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ της/των δραστικών ουσιών του σκευάσματος» όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

6. 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 όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό 149/2008 της Επιτροπής της 29ης Ιανουαρίου 2008.
7. Τη με αριθ. 280665/6.4.2009 (ΦΕΚ 970/Β'/22.5.2009) Απόφαση του Υφυπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για "Μεταβίβαση στους Γενικούς Γραμματείς, Ειδικό Γραμματέα, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Τμήματος της εξουσίας να υπογράψουν με «Εντολή Υφυπουργού».
8. Τη με αριθμό πρωτοκόλλου 97248/30.5.11 σχετική αίτηση της εταιρείας ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε. για λογαριασμό της εταιρείας Fine Agrochemicals Ltd, UK.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

- I.** Τροποποιούμε την με αριθ. **8176** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (φυτορρυθμιστική ουσία) **EXILIS 2,1 SL**, η οποία χορηγήθηκε με τη με αριθ. 122410/11.9.07 απόφασή μας και παρατάθηκε με τη με αριθ. 93732/1.3.11 απόφασή μας, ως προς την καθαρότητα της δραστικής ουσίας, την περιεκτικότητα σε βοηθητικές ουσίες, τον υπεύθυνο για τη διάθεση στην αγορά, το εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος, τα εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος και την ημερομηνία λήξης της έγκρισης.

Η έγκριση διαμορφώνεται ως ακολούθως:

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

1.1 Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)

- 1.1.α Ημερομηνία χορήγησης
1.1.β Ημερομηνία λήξης

8176
11.9.2007
31.5.2015

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα
1.2.β Μορφή:

EXILIS
SL (πυκνό διάλυμα)

1.3 Δραστική ουσία (ες)

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

6-Benzyladenine (κυτοκινίνη)

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

6-Benzyladenine: min 97.3 g/kg
--

- γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

Fine Agrochemicals Limited, UK

- δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Taizhou Dapeng Pharmaceutical Industry Co, Κίνα

- ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

έχουν υποβληθεί με τη με αριθ. πρωτ. 97249/30.5.11 αίτηση της παρασκευάστριας εταιρείας της δραστικής ουσίας και παραμένουν στα αρχεία της αρμόδιας αρχής.
--

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης:

Fine Agrochemicals Limited,
Hill End House,
Whittington, Worcester, WR5 2RQ, UK
Τηλ.: +44 1905 361800
Fax: + 44 1905 361810
E-mail: mariam@fine.eu

Υπεύθυνος επικοινωνίας για την Ελλάδα:
Χελλαφάρμ ΑΕ, Φλέμιγκ 15, 15123 Μαρούσι
Τηλ: 2106800900
Fax: 2106833488
e-mail: info@hellafarm.gr

β) Υπεύθυνος για τη διάθεση στην αγορά σύμφωνα με το νόμο 4036/2012:

Χελλαφάρμ ΑΕ, Φλέμιγκ 15, 15123 Μαρούσι

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Fine Agrochemicals Limited

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
Schirm GmbH Mecklenburger Str. 229, D-23568 Lübeck, Germany

ε) Εργοστάσιο(α) συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
1. Schirm GmbH Mecklenburger Str. 229, D-23568 Lübeck, Germany
2. ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ Στυλίδα Φθιώτιδας

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία
6-benzyladenine 2.1% (β/ο)
Βοηθητικές ουσίες **97.92% β/β**
έχει υποβληθεί και παραμένει στα αρχεία της αρμόδιας αρχής

2 Συσκευασία(ες)

2.2 Συσκευασία(ες):

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Φιάλη	500 κ.εκ.	HDPE ή COEX ή PET
2	«	1 L	HDPE ή COEX
3	Δοχείο	5 L	HDPE ή COEX
4	Δοχείο	10 L	HDPE ή COEX

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής:

Ψεκάσμος φυλλώματος. Απαιτείται πλήρης και ομοιόμορφη κάλυψη του φυλλώματος και των αναπτυσσόμενων καρπών χωρίς απορροή.

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού: Γεμίστε το ψεκαστικό δοχείο με το μισό της ποσότητας του απαιτούμενου νερού. Προσθέστε την απαιτούμενη ποσότητα του σκευάσματος αναδεύοντας και μετά το υπόλοιπο νερό συνεχίζοντας την ανάδευση. Καθ' όλη τη διάρκεια του ψεκασμού διατηρήστε το διάλυμα σε σταθερή ανάδευση. Σε περίπτωση προσθήκης μη ιονικού διαβρέκτη, προσθέστε πρώτα το διαβρέκτη και μετά το Exilis. Χρησιμοποιήστε το ψεκαστικό διάλυμα εντός 24 ωρών από την προετοιμασία του.

Καθαρισμός ψεκαστήρα: -

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας: Τα κενά μέσα συσκευασίας ξεπλένονται υπό πίεση ή γίνεται τριπλό ξεπλύμα (τα νερά του ξεπλύματος ρίχνονται στο ψεκαστικό δοχείο) 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:

Φυτορρυθμιστική ουσία (ρυθμιστής ανάπτυξης) για αραίωμα των καρπών σε μηλιά.

5

Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Σκεύασμα κ.εκ./ 100 λίτρα ψεκ. Υγρού	Ψεκ. υγρό λίτρα/ στρέμμα	Σκεύασμα κ.εκ./ στρέμμα	Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργ/κή περίοδο
ΜΗΛΙΑ	Αραίωμα καρπών	480-1000	100	480-1000	Όταν οι καρποί σε βλαστούς 2 ή περισσότερων ετών έχουν διάμετρο 12-14 mm (περίπου 20-28 μέρες μετά την πλήρη άνθηση)	1

Παρατηρήσεις:

- (1) Το εύρος της δοσολογίας εξαρτάται από την ποικιλία της μηλιάς, τις καιρικές συνθήκες και τη ζωηρότητα των δένδρων
- (2) Η αραιωτική δράση του σκευάσματος αυξάνεται σε υψηλές θερμοκρασίες (>21-24 °C), οπότε για την αποφυγή υπερβολικού αραιώματος προτείνεται η χρήση χαμηλότερης δοσολογίας.
- (3) Εφαρμόστε τη χαμηλή δόση σε δέντρα μικρής ζωηρότητας ή αν τα δέντρα υποφέρουν από ασθένειες, στρες, ξηρασία κ.ά.

<p>6 Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβαντολογικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Ο συνδυασμός του με σκευάσματα naphthylacetic acid αυξάνει την αραιωτική του δράση. • Σε περίπτωση που χρησιμοποιηθεί μαζί με διαβρέκτη θα πρέπει να είναι μη ιονικός και να προστεθεί στο ψεκαστικό υγρό πριν το Exilis. Να μην προστίθεται διαβρέκτης κατά τον ψεκασμό της Golden delicious με Exilis επειδή ο συνδυασμός μπορεί να αυξήσει την πιθανότητα εμφάνισης σκωριόχρωσης. • Επαναλάβετε την εφαρμογή αν εντός 24 ωρών από τον ψεκασμό πέσουν περισσότερο από 5 mm βροχής • Μην ψεκάζετε αντίθετα στον άνεμο • Συνδυαστικότητα: μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε συνδυασμό με σκευάσματα naphthylacetic acid. Επίσης μπορεί να χρησιμοποιηθεί με μη ιονικό διαβρέκτη φροντίζοντας να προστεθεί πρώτα ο διαβρέκτης στο ψεκαστικό υγρό. Στην Golden delicious ο συνδυασμός με διαβρέκτη αυξάνει την πιθανότητα σκωριόχρωσης.
--	---

<p>7. Χρονικό διάστημα ασφαλείας μεταξύ εφαρμογής και:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 	<input type="text" value="-"/> <input type="text" value="-"/> <input type="text" value="-"/>
--	--

<p>8 Στοιχεία φυτοτοξικότητας, ευαισθησίας ποικιλιών και κάθε άλλης παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους.</p>	<p>Δεν είναι φυτοτοξικό, ούτε προκαλεί ανεπιθύμητες παρενέργειες στα φυτά. Δεν συνιστάται η χρήση του στην ποικιλία Red delicious.</p>
--	--

<p>9 Σήμανση σκευάσματος:</p>	<input type="text" value="---"/>
--------------------------------------	----------------------------------

<p>10 Φράσεις R</p>	<input type="text" value="---"/>
----------------------------	----------------------------------

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 μην τρώτε, μην πίνετε, μην καπνίζετε
S36/37: Φοράτε κατάλληλη προστατευτική ενδυμασία και γάντια
S35: Το υλικό και ο περιέκτης του πρέπει να διατεθεί με ασφαλή τρόπο
S46: Σε περίπτωση κατάποσης ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε αυτό το δοχείο ή την ετικέτα
 SP1: Μη μολύνετε το νερό με το προϊόν ή τη συσκευασία του
 Δελτίο δεδομένων ασφαλείας παρέχεται στον επαγγελματία χρήστη εφόσον ζητηθεί
 “Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.”

12 Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο

Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή (δείξτε την ετικέτα αν είναι δυνατό).
 Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια: πλυθείτε αμέσως με άφθονο νερό.
 Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα: αφαιρέστε τα λερωμένα ρούχα. Πλυθείτε αμέσως με άφθονο νερό και σαπούνι.
 Αντίδοτο: δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Εφαρμόστε συμπτωματική θεραπεία.
 Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 77 93 777

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

Φυτικά προϊόντα	Προσωρινά σε mg/kg
6- benzyladenine: 0.01 mg/kg (default, Art 18(1)(b) Reg 396/2005)	

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

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Μηλιά	Βλ. χρόνο εφαρμογής

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος.

Να αποθηκεύεται στην αρχική και καλά κλεισμένη συσκευασία του σε θερμοκρασία περιβάλλοντος. Στις συνθήκες αυτές διατηρείται σταθερό για δύο (2) χρόνια.

15 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 αυτή χορηγήθηκε.

Μέχρι τις 31-05-2013 ο κάτοχος της έγκρισης οφείλει να υποβάλει αίτηση συνοδευόμενη από φάκελο με τα στοιχεία του Παραρτήματος ΙΙΙ, για αξιολόγηση σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα VI του Π.Δ. 115/97.

Β Γενικές υποχρεώσεις

1. Ο κάτοχος της έγκρισης είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώνει την Αρμόδια Αρχή για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιπτώσεις στον άνθρωπο ή/και το περιβάλλον που περιήλθε σε γνώση του από τη χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί παράπτωμα 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 τις διατάξεις της ισχύουσας νομοθεσίας.
4. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφ' όσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.

Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

Μ. ΚΟΡΑΣΙΔΗΣ