



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

Αθήνα, 23 - 1 - 2006

Αριθ. πρωτ.: 115130

Ταχ. Δ/ση: Α. Συγγρού 150  
Ταχ. Κώδικας: 17671 – ΑΘΗΝΑ  
TELEFAX: 210 9212090  
Πληροφορίες: Γ.Τσιάμπα  
Τηλέφωνο: 210 928 7228

ΠΡΟΣ: 1. ΦΑΡΜΑ ΧΗΜ Α.Β.Ε.Ε.

Τ.Θ. 26, Τ.Κ. 57022  
ΒΙ.ΠΕ.Θ. – ΣΙΝΔΟΣ  
ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ  
(με απόδειξη)

2. Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις  
α) Διευθύνσεις Γεωργίας

Έδρες τους

β) Διευθύνσεις Εμπορίου

Έδρες τους

3. Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό  
Ινστιτούτο

Τμήμα Ελέγχου

Γεωργικών Φαρμάκων

Εκάλης 2, 145 61 - Κηφισιά

4. Τμήματα Β, Γ, Ε της Δ/σής μας

ΚΟΙΝ.: Αποδέκτες Π.Δ.

ΘΕΜΑ: “Χορήγηση οριστικής έγκρισης  
κυκλοφορίας στο φυτοπροστατευτικό  
προϊόν (φυτορρυθμιστική ουσία)  
1-NAA FARMA-CHEM 1 SL”

## ΑΠΟΦΑΣΗ

Ο

### ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του Π.Δ 115/15-5-97 (ΦΕΚ 104/Α/30-5-97) 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 8 (παρ. 2 και 3).
2. Τη με αριθ. 85418/24.8.88 (ΦΕΚ 674/Β/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 599/Β/24.8.88) Απόφασή μας, όσον αφορά «τον καθορισμό και την τυποποίηση της σήμανσης και των προφυλάξεων των γεωργικών φαρμάκων» καθώς και το με αριθ. 115/15.5.97 (ΦΕΚ 104/Α/30.5.97) Π.Δ.
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”, 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.106903/12-9-2002 Απόφασή μας με την οποία χορηγήθηκε η με αριθ. 8135 οριστική έγκριση κυκλοφορίας στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (φυτορρυθμιστική ουσία) HELLAFIX 1 SL.
6. Το με 123951/14-6-2005 έγγραφό μας στο οποίο αναφέρονται τα εθνικά ανώτατα όρια υπολειμμάτων της δραστικής ουσίας 1-naphthylacetic acid .
7. Τη αριθ. Υ132/11.10.2004 Απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων «Ανάθεση αρμοδιοτήτων στον Υφυπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Αλέξανδρο Κοντό» (1533 ΤΒ/14.10.2004) καθώς και τη αριθμ. 301509/19.11.2004 Απόφαση του Υφυπουργού

Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων «Μεταβίβαση στους Γενικούς Γραμματείς, Γενικούς Διευθυντές, Διευθυντές και Τμηματάρχες του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων της εξουσίας να υπογράψουν “με εντολή Υφυπουργού” (1762 ΤΒ/30.11.2004)».

8. Τις από 16-9-2004 14-12-2005 σχετικές αιτήσεις της ενδιαφερόμενης εταιρείας, καθώς και το από 14-12-2005 πρωτόκολλο πληρότητας του σχετικού φακέλου.

## Α Π Ο Φ Α Σ Ι Ζ Ο Υ Μ Ε

**I.** Χορηγούμε οριστική έγκριση κυκλοφορίας με αριθμό **8159** στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (φυτορρυθμιστική ουσία) με τα ακόλουθα στοιχεία:

- 1. (Εμπορικό) όνομα:** 1- naphthylacetic acid (1-NAA).
  - 2. Μορφή:** Πυκνό διάλυμα (SL)
  - 3. Εγγυημένη σύνθεση:** 1-naphthylacetic acid 1% β/ο  
Βοηθητικές ουσίες: 98.97% β/β
  - 4. Περιεκτικότητα** της τεχνικά καθαρής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία : 95% min
  - 5. α. Παρασκευαστής της δ.ο.:** Sharda Worldwide Exports Pvt. Ltd. Ινδίας.  
**β. Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο. :** Sharda Worldwide Exports Pvt. Ltd. Ινδίας (η Δ/ση του εργοστασίου έχει δηλωθεί στην Δ/ση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής και είναι εμπιστευτική).  
**γ. Τεχνικές προδιαγραφές της δ.ο.:** Όπως προσδιορίζονται στα ΕΝΤΥΠΑ IVa, IVb και V της αίτησης με ημερομηνία 9-1-2006 και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.
  - 6. α. Κάτοχος της έγκρισης :** ΦΑΡΜΑ-ΧΗΜ ΑΒΕΕ- ΒΙ.ΠΕ.Σίνδου, Θεσσαλονίκη  
**β. Υπεύθυνος Επικοινωνίας :** -  
**γ. Υπεύθυνος για την τελική συσκευασία και σήμανση :** Ο κάτοχος της έγκρισης.
  - 7. Παρασκευαστής του σκευάσματος:** ΦΑΡΜΑ-ΧΗΜ ΑΒΕΕ-ΒΙ.ΠΕ. Σίνδου, Θεσσαλονίκη
  - 8. Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:** ΦΑΡΜΑ-ΧΗΜ ΑΒΕΕ-ΒΙ.ΠΕ. Σίνδου, Θεσσαλονίκη
  - 9. Συσκευασία:** **9α. Είδος-Μέγεθος:** Φιάλες των 50 (πενήντα), 100 (εκατό), 250 (διακόσια πενήντα), 500 (πεντακόσια), 800 (οκτακόσια) κ.εκ. , και 1 (ενός), 2 (δύο) και 3 (τριών) λίτρων.  
**9β. Υλικό:** PET και πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας HDPE.
- Σύνολο συσκευασιών : 16**

**10. Στόχος για τον οποίο προορίζεται-Τρόπος δράσης:**

Αντικαρποπρωτική ορμόνη σε μηλιές και αχλαδιές. Ενδυνάμωση του μίσχου και αποφυγή καρπόπτωσης πριν την ωρίμανση των καρπών.

**11. Τρόπος εφαρμογής:**

Εφαρμόζεται με ψεκαστήρες μεγάλου όγκου με καλό λούσιμο των φυτών.

**12. Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:**

Γεμίζετε το ψεκαστικό με το 1/3 του απαιτούμενου νερού και προσθέτετε το σκεύασμα. Υπό συνεχή ανάδευση προστίθεται το υπόλοιπο νερό.

**13. Φάσμα δράσης:**

ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ	ΣΤΟΧΟΙ	ΔΟΣΕΙΣ		Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών/καλλιεργητική περίοδο
		(κ. εκ./100 λίτρα νερού)	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα /στρέμμα		
Μηλιές, Αχλαδιές	Αντικαρποπρωτική ορμόνη	100	20-80	Ψεκάζεται 7-10 ημέρες πριν τη συνηθισμένη πτώση των καρπών. Η δράση του σκευάσματος αρχίζει μία εβδομάδα από την ημέρα του ψεκασμού και διαρκεί 2-3 εβδομάδες. Αν θέλουμε να κρατηθούν τα φρούτα για μεγαλύτερο χρονικό διάστημα στα δένδρα μπορεί να γίνει και δεύτερος ψεκασμός μετά από 3 εβδομάδες και με την ίδια αναλογία. Ο ψεκασμός πρέπει να γίνεται με ζεστό και ξηρό καιρό. Απαιτείται καλό λούσιμο των δένδρων.	2

#### 14. Φυτοτοξικότητα:

Δεν είναι φυτοτοξικό στις συνιστώμενες χρήσεις και δόσεις.

#### 15. Συνδυαστικότητα:

Να μην συνδυάζεται με άλλα γεωργικά φάρμακα.

#### 16. Σήμανση τοξικότητας: --

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

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

#### 19. Προφυλάξεις για το χρήστη και τη δημόσια υγεία (S και SY φράσεις):

**S1/2** Φυλάξτε το κλειδωμένο και μακριά από παιδιά.

**S13** Φυλάξτε το μακριά από τρόφιμα, ποτά και ζωοτροφές.

**S20/21** Όταν το χρησιμοποιείτε μην τρώτε, μην πίνετε ή καπνίζετε.

**S26** Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια πλύνετε τα αμέσως με άφθονο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή

**S37/39** Να φοράτε κατάλληλα γάντια και συσκευή προστασίας ματιών/προσώπου.

**S45** Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία ζητήστε ιατρική συμβουλή (δείξτε την ετικέτα όπου είναι δυνατόν).

**SY8** Πλύνετε τα χέρια και τα ακάλυπτα μέρη του σώματος πριν φάτε, πείτε ή καπνίσετε και μετά τον ψεκασμό.

**SY11** Μη ρυπαίνετε τα νερά άρδευσης ή ύδρευσης με το φάρμακο ή τα κενά συσκευασίας του.

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

#### 20. Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο:

Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Σε περίπτωση δηλητηρίασης ακολουθείται συμπτωματική θεραπεία.

**Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210-7793777.**

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

**Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του προϊόντος και των κενών μέσων συσκευασίας :**

Οι φιάλες ξεπλένονται υπό πίεση ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξέπλυματος τα ρίχνουμε στο ψεκαστικό υγρό) και για την διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης εναποθέτονται σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση.

**22. Απαγορεύσεις (A φράσεις): --**

**23. Περιορισμοί για τη προστασία των καταναλωτών (Π φράσεις): --**

**24. Χρονική σταθερότητα του σκευάσματος - Συνθήκες αποθήκευσης:**

Στην αρχική απαραβίαστη συσκευασία του συντηρούμενο σε μέρος ξηρό, δροσερό και καλά αεριζόμενο, παραμένει σταθερό για 2 χρόνια.

**II. Ετικέτα:**

**α.** Να είναι σύμφωνη με το άρθρο 16 του Π.Δ. 115/15-5-97 (ΦΕΚ 104/Α/30-5-97), τη με αριθ. 265/2002/3-9-2002 (ΦΕΚ 1214/Β'/19-9-2002) ΚΥΑ 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 31-12-2010.**

**β.** Πριν τη λήξη της παρούσας έγκρισης, υποβάλλεται από τον κάτοχο αυτής εφόσον ενδιαφέρεται, αίτηση ανανέωσής της.

**Ε.Υ.  
Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ**

**Κ. ΣΚΙΑΛΑΣ**