



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

Αθήνα, 7 - 8 - 2012
Αριθ. πρωτ: 8460/85015

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Χ. Παναγοπούλου
Τηλέφωνο: 210 928 7161
e-mail: svg036@minagric.gr

Προς: Bayer Ελλάς Α.Β.Ε.Ε.
Σωρού 18-20
Τ.Κ. 151 25 - ΜΑΡΟΥΣΙ
(με απόδειξη)

Κοιν.: ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ
ΔΙΑΔΥΚΤΙΟ

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ.
7874/17-6-2008 έγκρισης του
φυτοπροστατευτικού προϊόντος
RALON SUPER 6,9 EW
(ζιζανιοκτόνο) ως προς τον
υπεύθυνο για την διάθεση στη
χώρα και το εργοστάσιο
συσκευασίας του σκευάσματος.»

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο
ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & 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 45 αυτού.
2. Το νόμο 4036/2012 (Α' 8) για τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις.
3. Τη με αριθ. 120012/17-6-2008 έγκριση κυκλοφορίας του φυτοπροστατευτικού προϊόντος RALON SUPER 6,9 EW (δ.ο. fenoxarprop-p-ethyl).
4. 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 Τμήματος της εξουσίας να υπογράψουν με «Εντολή Υφυπουργού»».
5. Τη με αριθ. πρωτ. 8-5-2012 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας Bayer Ελλάς ΑΒΕΕ.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Τροποποιούμε τη με αριθ. **7874** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος **RALON SUPER 6,9 EW** (δ.ο. fenoxaprop-p-ethyl), που χορηγήθηκε με την αριθ. 120012/17-6-2008 Υπ. απόφαση, ως προς τον υπεύθυνο για την διάθεση στη χώρα και το εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος και η οποία συνολικά διαμορφώνεται ως εξής:

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

1.1 Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)

1.1.α Ημερομηνία χορήγησης

1.1.β Ημερομηνία λήξης

7874

17-6-2008

31 – 12 - 2012

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα

RALON SUPER 6,9 EW

1.2.β Μορφή:

Εναιώρημα, λάδι σε νερό (EW)

1.3 Δραστική ουσία

α) Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO

FENOXAPROP-P-ETHYL

(χημική ομάδα: Aryloxyphenoxy propionic acid)

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

FENOXAPROP-P-ETHYL: 92% min

γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

Bayer CropScience AG
Alfred-Nobel-Str. 50
D-40789 Monheim am Rhein
Germany

δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

Bayer CropScience AG, - Γερμανία

(η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα I της παρούσας).

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας Fenoxaprop-p-ethyl όπως έχουν κατατεθεί από την Παρασκευάστρια Εταιρεία Bayer CropScience AG, Γερμανία κατά την διαδικασία συμμόρφωσης με την οδηγία καταχώρησης, με ημερομηνία 23-12-2008 (Αρ.Πρ. Υ.Α.Α.Τ. 125813) και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

- α) Κάτοχος της έγκρισης:
- | |
|--|
| Bayer S.A.S., Bayer CropScience,
16, rue Jean-Marie Leclair,
CP 90106, 69266 Lyon Cedex 09, France
France |
|--|
- β) Υπεύθυνος για την διάθεση στη χώρα
- | |
|---|
| Bayer Ελλάς ΑΒΕΕ
ΣΩΡΟΥ 18-20 ΜΑΡΟΥΣΙ
Τ.Κ. 151 25
Τηλ.: 210 6166378
Fax: 210 6109100 |
|---|
- γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:
- | |
|---|
| Bayer S.A.S.,
Bayer CropScience,
16, rue Jean-Marie Leclair,
CP 90106, 69266 Lyon Cedex 09, France |
|---|
- δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος
- | |
|---|
| Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

Bayer CropScience AG,
Γερμανία

(η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας). |
|---|
- ε) Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος
- | |
|---|
| Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
1. ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ,
Θέση Ξηροπήγαδο,
19 600 – Μάνδρα Αττικής

2. AGROLOGY ΠΑΠΑΟΙΚΟΝΟΜΟΥ ΑΒΕΕ,
ΒΙ.ΠΕ.Θ., Τ.Θ. 1089,
57022 ΣΙΝΔΟΣ

3. Κ&Ν Ευθυμιάδης ΑΒΕΕ
Β.Ι.Π.Ε. Θεσσαλονίκης 57022 Σίνδος
Θεσσαλονίκη Ελλάδα |
|---|
- στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:
- | |
|---|
| Δραστική ουσία Fenoxarop-p-ethyl: 6,9% β/ο
Βοηθητικές ουσίες: 92,86% β/β
Περιέχει τον αντιφυτοτοξικό παράγοντα mefenpyr-diethyl: 7,5% β/ο

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στην αίτηση του σκευάσματος με ημερομηνία 26-3-2008 και παραμένει στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής. |
|---|

2 Συσσκευασίες:

2.2 Συσσκευασίες:

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Φιάλη	500 κ.εκ. και	Πλαστικό COEX ή HDPE
2	Δοχείο	1, - 3, - 5, και 10 λίτρα	Πλαστικό COEX ή HDPE

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής:

Ψεκασμός φυλλώματος με 10-30 λίτρα νερό ανά στρέμμα με πίεση 2,5- 3 atm (38-45 PSI) και μπεκ τύπου σκούπας.

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:

Γεμίστε το δοχείο του ψεκαστικού κατά τα $\frac{3}{4}$ με νερό. Ανακινείστε καλά τη φιάλη συσκευασίας και προσθέστε την απαιτούμενη δόση του σκευάσματος αναδεύοντας συγχρόνως το ψεκαστικό υγρό. Στην περίπτωση που αδειάζει η φιάλη, τότε ξεπλύνετε τρεις φορές και ρίξτε το νερό του ξεπλύματος στο δοχείο του ψεκαστικού. Συμπληρώστε το υπόλοιπο νερό με συνεχή ανάδευση.

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

Η απόσυρση ή καταστροφή του σκευάσματος πρέπει να γίνεται σε υψικαμίνους που έχουν κατάλληλο εξοπλισμό για την ασφαλή καταστροφή του.

Τα κενά δοχεία συσκευασίας ξεπλένονται υπό πίεση ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξεπλύματος ρίχνονται στο ψεκαστικό δοχείο) και στη συνέχεια αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, θα εναποτεθούν όλα σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Μεταφωτρωτική καταπολέμηση αγρωστωδών ζιζανίων στο Σιτάρι. Απορροφάται κυρίως από τα φύλλα και μεταφέρεται στις ρίζες και τα ριζώματα.

5 5.1 Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος		Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο
		Κ.εκ/ στρέμμα	Όγκος ψεκ. υγρού λιτρα / στρέμμα		
ΣΙΤΑΡΙ (σκληρό και μαλακό)	Αγρωστώδη Ζιζάνια	100-120	10-30	από το στάδιο των 2 φύλλων μέχρι και το σχηματισμό του δεύτερου κόμβου των ζιζανίων. Ειδικά στη Φάλαρη συνιστάται να εφαρμόζεται μέχρι τα μέσα του αδελφώματος.	1

Παρατηρήσεις:

Οι μεγάλες δόσεις εφαρμόζονται όταν τα ζιζάνια ξεπεράσουν το στάδιο του αδελφώματος καθώς επίσης και για την αντιμετώπιση της φάλαρης.

Να μην ψεκάσετε όταν οι καλλιέργειες δεν είναι εύρωστες.

α) Δεν καταπολεμά τα ζιζάνια:

Αγρόπυρο (*agropyron repens*)

Βρόμος (*bromus spp.*)

Φεστούκα (*festuca spp.*)

Αγριοκρίθαρο (*hordeum murinum*)

Δεματόχορτο (*imperata cylindrica*)

Ηρα (*lolium spp.*)

Κοινή πόα (*poa annua*)

Λεία λειβαδοπόα (*poa pratensis*)

όλα τα κυπερώδη (*cyperaceae*)

και όλα τα πλατύφυλλα

β) Ευαίσθητα ζιζάνια:

Σετάρια (*setaria spp.*)

Τραχεία (*poa trivialis*)

Αλεπονουρά (*alopecurus spp.*)

Αγριοβρώμη (*avena spp.*)

Φάλαρη (*phalaris spp.*)

Ανεμόχορτο (*apera spica-venti*)

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

Ειδικές προφυλάξεις για τα ζιζανιοκτόνα:

- SZ1-** Φυλάξτε το χωριστά από γεωργικά φάρμακα, λιπάσματα και σπόρους
SZ2- Χρησιμοποιείτε χωριστά ψεκαστικά μέσα για τα ζιζανιοκτόνα.
SZ5- Μην ρυπαίνετε αρδευτικό ή πόσιμο νερό και γειτονικές ευαίσθητες καλλιέργειες.
SZ7- Μην ψεκάζετε όταν φυσάει.
SZ8- Μην διπλοψεκάζετε τα άκρα των ζωνών. Μην αυξάνετε τις δόσεις.
SZ11- Μην το χρησιμοποιείτε σε καλλιέργειες που δεν συνιστάται
SZ12- Μετά τον ψεκασμό ξεπλύνετε καλά τα ψεκαστικά μέσα με νερό και απορρυπαντικό.

Απαγορεύεται η εφαρμογή του με αεροψεκασμούς.

7. Χρονικό διάστημα ασφαλείας μεταξύ εφαρμογής και:
 - σποράς ή φύτευσης της προσ-
 τατευόμενης καλλιέργειας
 - σποράς ή φύτευσης των
 καλλιεργειών που ακολουθούν
 - της πρόσβασης του ανθρώπου
 ή των ζώων στην καλλιέργεια
 στην οποία έχει εφαρμοστεί το
 σκεύασμα

Σιτηρά: 120 ημέρες

Άλλες καλλιέργειες: 30 ημέρες

Κρατείστε τα παραγωγικά ζώα μακριά από την ψεκασμένη περιοχή και μη χρησιμοποιείτε ψεκασμένα φυτά για διατροφή ζώων.

8 Στοιχεία φυτοτοξικότητας, ευαισθησίας ποικιλιών και κάθε άλλης παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους.

Δεν είναι φυτοτοξικό στο Σιτάρι, στη Σίκαλη και το triticale. Είναι φυτοτοξικό για τα υπόλοιπα σιτηρά.

9 Σήμανση σκευάσματος:

Xi Ερεθιστικό
N - Επικίνδυνο για το περιβάλλον

10 Φράσεις R

R43: Μπορεί να προκαλέσει ευαισθητοποίηση
R66: Παρατεταμένη έκθεση μπορεί να προκαλέσει ξηρότητα δέρματος ή σκάσιμο
R51/53 Τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον.

11 Φράσεις S

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.
S24 Αποφύγετε την επαφή με το δέρμα
S37: Φοράτε κατάλληλα γάντια
S60 Το υλικό αυτό και ο περιέκτης του να θεωρηθούν κατά την διάθεσή τους ως επικίνδυνα απόβλητα.
S61 Αποφύγετε τη διάθεσή του στο περιβάλλον. Αναφερθείτε σε ειδικές οδηγίες/δελτίο δεδομένων ασφαλείας.

SP1 Μην ρυπαίνετε τα νερά με το σκεύασμα ή τη συσκευασία του.

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

12 Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο

Πρώτες βοήθειες – αντίδοτο:
Σε περίπτωση ατυχήματος λόγω εισπνοής: μεταφέρετε το θύμα στον καθαρό αέρα και κρατήστε το ήρεμο.
Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα αφαιρέστε τα βρεγμένα ρούχα και πλυθείτε αμέσως με άφθονο νερό και σαπούνι. Αν τα συμπτώματα επιμένουν καλέστε γιατρό.
Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια ξεπλύνετε με άφθονο νερό. Εάν ο ερεθισμός των ματιών διαρκεί, συμβουλευτείτε οφθαλμίατρο.
Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία καλέστε αμέσως γιατρό και δείξτε του αυτή την ετικέτα.
Σε περίπτωση κατάποσης καλέστε αμέσως γιατρό και δείξτε του αυτή την ετικέτα. Μην προκαλείτε εμετό. Μέχρι σήμερα κανένα σύμπτωμα δεν είναι γνωστό.
Πληροφορίες για το γιατρό: Θεραπεία συμπτωματική. : Η αρχική θεραπεία θα πρέπει να είναι συμπτωματική και υποστηρικτική. Πλύση στομάχου, μετά άνθρακα (carbo medicalis) και θειϊκό νάτριο. Σε περίπτωση απορρόφησης μιας μπουκιάς ή περισσότερο, πρέπει να ληφθούν τα ακόλουθα μέτρα :
 Εξάλειψη με διάλυση (εξαναγκασμένη αλκαλική διούρηση). Έλεγχος των νεφρών, του ήπατος και του αριθμού των ερυθρών αιμοσφαιρίων.
 Ελέγξτε συγκεκριμένες παραμέτρους: λιπίδια στο αίμα και χοληστερόλη για υπολιπιδαιμία και μειωμένη χοληστερόλη.

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο.

ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ : (210) 7793777

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

Fenoxarop-p-ethyl

Προϊόντα	MRLs (mg/kg)
Έχουν καθοριστεί προσωρινά Ευρωπαϊκά MRLs στο Παράρτημα III του Κανονισμού 396/2005.	

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

Καλλιέργεια	PHI(ημέρες)
---	---

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος

Στην αρχική, κλειστή συσκευασία του, σε ξηρό χώρο και σε θερμοκρασία 5-30 βαθμών C διατηρείται σταθερό για 2 χρόνια τουλάχιστον

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.

Β**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 περιήλθαν σε γνώση του 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 65 του Κανονισμού 1107/2009 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

Μ. ΚΟΡΑΣΙΔΗΣ