



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

Αθήνα, 24.04.2012
 Αριθ. πρωτ: 4369/48441

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
 Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ
 TELEFAX: 210 92 12 090
 Πληροφορίες: Δ. Πιταροκοίλη
 Τηλέφωνο: 210 92 87 254
 e-mail: svg081@minagric.gr

Προς: Κ& Ν ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ ΑΒΕΕ
 ΒΙΠΕΘ
 57022 ΣΙΝΔΟΣ
 ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ
 (με απόδειξη)

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ.
 2058/23.03.1992 έγκρισης του
 φυτοπροστατευτικού προϊόντος
 (ακαρεοκτόνο) NISSORUN 10 WP
 ως προς την περιεκτικότητα της
 τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας
 σε καθαρή δραστική ουσία, τον
 παρασκευαστή της δραστικής
 ουσίας, την εγγυημένη σύνθεση
 του σκευάσματος, τον
 παρασκευαστή του σκευάσματος,
 το εργοστάσιο παρασκευής του
 σκευάσματος, το εργοστάσιο
 συσκευασίας του σκευάσματος, το
 υλικό συσκευασίας, την τελευταία
 επέμβαση πριν τη συγκομιδή ή πριν
 τη διάθεση στην αγορά και την
 ημερομηνία λήξης της έγκρισης»

Κοιν.: ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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. Τη με αριθμό **2058** οριστική έγκριση στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (ακαρεοκτόνο) **NISSORUN 10 WP**, η οποία χορηγήθηκε με την αριθμ. 68885/23.03.1992 Απόφαση του Υπ. Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.
4. 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.
5. 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 hexythiazox.
6. Το Π.Δ. 110/11.11.2011 (Α΄ 243) «Διορισμός Αντιπροέδρων της Κυβέρνησης, Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών».
7. 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 υπογράφουν με «Εντολή Υφυπουργού»».
8. Την με αριθ. πρωτ. 96975/26.05.2011 αίτηση της εταιρείας K & N ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ ΑΒΕΕ.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Τροποποιούμε τη με αριθ. **2058** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (ακαρεοκτόνο) **NISSORUN 10 WP (δ.ο. hexythiazox)**, η οποία χορηγήθηκε με την αριθμ. 68885/23.03.1992 Απόφαση του Υπ. Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, ως προς την περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία, τον παρασκευαστή της δραστικής ουσίας, την εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος, τον παρασκευαστή του σκευάσματος, το εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος, το εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος, το υλικό συσκευασίας, την τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή ή πριν τη διάθεση στην αγορά και την ημερομηνία λήξης της έγκρισης και η οποία διαμορφώνεται ως εξής:

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

1.1 Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)

1.1.α Ημερομηνία χορήγησης

1.1.β Ημερομηνία λήξης

2058

23.03.1992

31.05.2015

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα

NISSORUN 10 WP

1.2.β Μορφή:

Βρέξιμη σκόνη (WP)

1.3 Δραστική ουσία (εξ)

α) Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO

hexythiazox

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

97,6 % (β/β) min

γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

Nisso Chemical Europe GmbH
Berliner Allee 42
40212 Düsseldorf
GERMANIA

δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

Nippon Soda Nihongi Plant

ΙΑΠΩΝΙΑ

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

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας hexythiazol όπως έχουν κατατεθεί κατά την διαδικασία συμμόρφωσης με την οδηγία καταχώρησης και προσδιορίζονται στο Τμήμα J της αίτησης με ημερομηνία 26.05.2011 (Αρ. Πρ. ΥΑΑΤ 96975) παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης:

Nisso Chemical Europe GmbH
Berliner Allee 42
40212 Düsseldorf
GERMANIA

Υπεύθυνος επικοινωνίας
K&N ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ ΑΒΕΕ
 ΒΙ.ΠΕ.Θ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ ΣΙΝΔΟΣ -Τ.Κ. 57022
 ΑΜΕ: 36299/62/Β/96/180
 Τηλ.: 2310568771
 Fax: 2310798423
 E-mail:
 L.PAPARISTOTELOUS@REDESTOS.GR

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

K&N ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ ΑΒΕΕ
 ΒΙ.ΠΕ.Θ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ ΣΙΝΔΟΣ -Τ.Κ. 57022
 ΑΜΕ: 36299/62/Β/96/180
 Τηλ.: 2310568771
 Fax: 2310798423
 E-mail:
 L.PAPARISTOTELOUS@REDESTOS.GR

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Nisso Chemical Europe GmbH
Berliner Allee 42
40212 Düsseldorf
GERMANIA

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
Schirm AG, Γερμανία
 (η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

ε) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
K&N ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ ΑΒΕΕ

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία hexythiazox 10 % β/β
Βοηθητικές ουσίες 89,76 % β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στην αίτηση με ημερομηνία 26.05.2011 (Αρ. Πρ. ΥΑΑΤ 96975) και παραμένει στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

2 Συσσκευασίες:

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
	Σακούλες / κουτιά	80 γρ, 100 γρ, 200 γρ, 400 γρ, 500 γρ , 1 κιλό	1) Σακούλα πολυαιθυλενίου/ πολυεστέρα (PET/ PE), κουτί χάρτινο 2) Σύνθετη πολυαιθυλενίου (PET/ PE ή PET/AL/PE)

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής: Ψεκασμοί καλύψεως μεγάλου όγκου με ψεκαστικά μέσα υψηλής πίεσης

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:

- Γεμίζετε το δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος με νερό μέχρι την μέση.
- Διαλύετε το φάρμακο σε μικρή ποσότητα νερού και το ρίχνετε στο ψεκαστικό δοχείο αναδεύοντας
- Προσθέτετε το υπόλοιπο νερό συνεχίζοντας την ανάδευση.

Συνδυαστικότητα: Συνδυάζεται με βρέξιμες σκόνες ακαρεοκτόνων azocyclotin, dicofol, propargite.

Καθαρισμός ψεκαστήρα: ξέπλυμα με άφθονο νερό.

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας: Οι σακούλες μαζί με τα κουτιά αφού καταστραφούν προηγουμένως με σκίσιμο, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται όλα σε σημεία συλλογής, για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Ακαρεοκτόνο επαφής και στομάχου με δράση ωοκτόνο, προνυμφοκτόνο και νυμφοκτόνο.

5

5.1 Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών / καλλιεργητική περίοδο
		Κ.εκ./ 100 λίτρα ψεκ. υγρό	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα / στρέμμα	Κ.εκ. / στρέμμα (max)		
ΜΗΛΙΕΣ, ΑΧΛΑΔΙΕΣ,	Κόκκινος τετράνυχος <i>Panonychus ulmi</i>	30-50	100-200	30-100	Εφαρμόζεται στο στάδιο στο στάδιο της λευκής/ρόδινης κορυφής. Ψεκασμός από την έναρξη της εκκόλαψης των χειμερινών αυγών. (4)	1
ΡΟΔΑΚΙΝΙΕΣ	κίτρινος τετράνυχος <i>Tetranychus urticae</i>		150-250	45-125		
ΑΜΠΕΛΙΑ	Κόκκινος τετράνυχος <i>Panonychus ulmi</i> κίτρινος τετράνυχος <i>Tetranychus carpini</i>	30-50 γρ + ακμαιοκτόνο	50-150	15-75	Εφαρμόζεται την άνοιξη ή σε περίπτωση πρώιμου καλοκαιριού, 2-3 εβδομάδες μετά την άνθηση, μόλις εμφανισθούν οι πρώτες κινητές μορφές ακάρεων. (4)	1
ΒΑΜΒΑΚΙ	Κίτρινος τετράνυχος <i>Tetranychus urticae</i>	40 γρ + 2/3 της πλήρους δοσολογίας ενός ακμαιοκτόνου.	50-80	20-32	Εφαρμόζεται όταν τα φυτά έχουν ύψος 40 εκατοστά. (5)	1

ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ:

1. Να χρησιμοποιείται πριν φτάσουν τα ακάρεα στο στάδιο του ακμαίου.
2. Επειδή το δραστικό συστατικό έχει μακρά υπολειμματική διάρκεια, δύο μηνών, συνήθως δεν απαιτείται περισσότερο από μια εφαρμογή το χρόνο.
3. Χρησιμοποιείται σε ένα μόνο ψεκασμό το έτος από την έναρξη της εκκόλαψης των χειμερινών αυγών.
4. Αν για οποιοδήποτε λόγο ο ψεκασμός αυτός δεν γίνει αρκετά νωρίς και έχουμε μεγάλο αριθμό ακμαίων, να χρησιμοποιείται μίγμα του σκευάσματος με ένα συμβατό ακμαιοκτόνο.
5. Επειδή το σκεύασμα πρέπει να συνδυάζεται με ένα ακμαιοκτόνο σκεύασμα δεν είναι απαραίτητο να ψεκάσουμε νωρίς, δηλαδή πριν ορισμένα άτομα του τετράνυχου φτάσουν στο στάδιο του ακμαίου. Ο ψεκασμός μπορεί να αναβληθεί μέχρι να διαπιστωθεί προσβολή.
6. Αποφεύγετε να χρησιμοποιείτε μετά την εφαρμογή με το σκεύασμα, ακαρεοκτόνο με δραστική ουσία clofentezine ή και το αντίθετο στην ίδια καλλιεργητική περίοδο, προς αποφυγή ανάπτυξης ανθεκτικότητας.

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

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 συνιστώμενες χρήσεις και δόσεις εφαρμογής.

9 Σήμανση σκευάσματος:

N – Επικίνδυνο για το περιβάλλον

10 Φράσεις R

R51/53 Τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς. Μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιδράσεις για το υδάτινο περιβάλλον.

- Σχετικά μη τοξικό για τις μέλισσες
- Επιβλαβές για την εδαφική πανίδα

11 Φράσεις S**Προφυλάξεις για το χρήστη και τη δημόσια υγεία**

- 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.
S22 Μην αναπνέετε τη σκόνη.
S23 Μην αναπνέετε το ψεκαστικό υγρό.
S25 Αποφεύγετε την επαφή με τα μάτια.
S26 Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια πλύνετε τα αμέσως με άφθονο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή.
S35 Καταστρέψτε τα κενά συσκευασίας, σε περίπτωση που τα κάψετε μην αναπνέετε τον καπνό
S36/39 Φοράτε κατάλληλη προστατευτική ενδυμασία και συσκευή προστασίας ματιών και προσώπου.
S45 Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία, ζητήστε ιατρική συμβουλή (δείξτε την ετικέτα αν είναι δυνατόν).
S61 Αποφύγετε τη διάθεση 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

Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία ζητείστε αμέσως ιατρική συμβουλή (δείξτε την ετικέτα όπου είναι δυνατόν).

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Εφαρμόστε συμπτωματική θεραπεία.

Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων : 210-7793777

13 Προστασία των
καταναλωτών**13.1** Μέγιστα Όρια
Υπολειμμάτων
(MRLs)¹

Φυτικά προϊόντα	MRLs (mg/kg)
Έχουν καθοριστεί Ευρωπαϊκά MRLs στο Παράρτημα II του κανονισμού 396/2005, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό 149/2008.	

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

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Μηλιά , Αχλαδιά, Αμπέλι	35 ημέρες
Ροδακινιά	14 ημέρες

14 Συνθήκες

Διατηρείται στην αρχική του κλειστή συσκευασία, σε χώρο δροσερό,

¹ 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».

αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος

ξηρό και καλά αεριζόμενο, σε κανονικές θερμοκρασίες αποθήκευσης. Σε αυτές τις συνθήκες διατηρείται σταθερό για δύο (2) χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής του.

15 Α. 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.

Η έγκριση θα ανακληθεί στις **31.05.2013** εάν δεν υποβληθεί από τον κάτοχο της έγκρισης αίτηση συνοδευόμενη από φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 545/2011 για την αξιολόγηση των στοιχείων σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.

B 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 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.

Για κάθε εγκεκριμένη συσκευασία να υποβληθεί στην Αρμόδια Αρχή τελική ετικέτα πριν το προϊόν με την συγκεκριμένη συσκευασία διατεθεί στην αγορά.

Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

Γ. ΚΑΝΕΛΛΟΠΟΥΛΟΣ