



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

Αθήνα, 21-09-2012
Αριθ. πρωτ: 9763/98244

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Ηλ. Νασιόπουλος
Τηλέφωνο: 210 9287211
e-mail: syg046@minagric.gr

Προς: Κ&Ν ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ ΑΒΕΕ
ΒΙ.ΠΕ. ΣΙΝΔΟΥ
Τ.Κ. 57022
(με απόδειξη)

Κοιν.: ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ
ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ. 1768 έγκρισης του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (εντομοκτόνο) **DIPEL 8L**, ως προς τον κάτοχο της έγκρισης, το εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος, το εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος, τα μεγέθη συσκευασίας, τις φράσεις κινδύνου για τον άνθρωπο 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 *bacillus thuringiensis* var. *Kurstaki*.
4. Τη με αριθ. 128488/29.4.2009 (ΦΕΚ 859/Β'/7.5.2009) Κοινή Υπουργική Απόφαση για την "Καταχώριση ορισμένων μικροοργανισμών ως δραστικές ουσίες στο παράρτημα Ι 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 2008/113/ΕΚ της Επιτροπής της 8^{ης} Δεκεμβρίου 2008".

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 Ι 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 Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για «Μεταβίβαση στους Γενικούς Γραμματείς, Ειδικό Γραμματέα, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Τμήματος της εξουσίας να υπογράψουν με «Εντολή Υφυπουργού».
8. Τις από 23-4-2009 και 7-9-2012 αιτήσεις της εταιρείας Κ&Ν ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ ΑΒΕΕ.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Ι. Τροποποιούμε την με αριθ. **1768** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (εντομοκτόνο) **DIPEL 8L**, η οποία χορηγήθηκε με τη αριθ. 80142/4.12.98 Απόφασή μας, τροποποιήθηκε με τις με αριθ. 102872/10.6.2003 και 119128/20.7.2004 Αποφάσεις μας και ανανεώθηκε με τη με αριθ. 125371/8.12.2008 Απόφασή μας, ως προς τον κάτοχο της έγκρισης, το εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος, το εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος, τα μεγέθη συσκευασίας, τις φράσεις κινδύνου για τον άνθρωπο 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

1768 04.12.1998 30.04.2014

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα
- 1.2.β Μορφή:

DIPEL 8L
EC – ΓΑΛΑΚΤΩΜΑΤΟΠΟΙΗΣΙΜΟ ΑΙΩΡΗΜΑ

1.3 Δραστική ουσία (ες)

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

<i>Bacillus thuringiensis</i> subsp. <i>kurstaki</i> strain ABTS-351

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

Όπως προσδιορίζεται στο Annex II

- γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

Valent BioSciences Corporation, 870 Technology Way, Libertyville, 60048 Illinois, USA εκπροσωπούμενη από τη Sumitomo Chemical Agro Europe S.A.S, France
--

- δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Abbott Laboratories, Η.Π.Α. (Η Δ/νση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

έχουν υποβληθεί από τον υποστηρικτή της δραστικής ουσίας και παραμένουν στα αρχεία της αρμόδιας αρχής

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης:

Sumitomo Chemical Agro Europe S.A.S
2, rue Claude Chappe,
69771 Saint-Didier-au-Mont-d'Or
France
Τηλ.: 33 478 64 32 50
Fax: 33 478 78 47 25 45
E-mail: denise.munday@sumitomo-chem.fr
Υπεύθυνος επικοινωνίας για την Ελλάδα:
Κ&Ν ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ ΑΒΕΕ, ΒΙ.ΠΕ. Σίνδου

β) Υπεύθυνος για τη διάθεση στην αγορά σύμφωνα με το ν. 4036/2012

Κ&Ν ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ ΑΒΕΕ, ΒΙ.ΠΕ. Σίνδου

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Valent BioSciences Corporation, 870
Technology Way, Libertyville, 60048 Illinois,
USA

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης: A-Z Drying, Η.Π.Α. (Η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

ε) Εργοστάσιο(α) συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
A-Z Drying, Η.Π.Α. (Η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία 3.5 % β/β ή 17600 iu/mg
Βοηθητικές ουσίες: μέχρι 100%
(Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση έχει υποβληθεί με την αίτηση για την αρχική έγκριση του σκευάσματος και παραμένει στα αρχεία της υπηρεσίας μας).

2 Συσκευασία(ες)

2.2 Συσκευασία(ες):

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
	Φιάλες	500 κ.εκ., 1 λίτρο	-πλαστικό COEX
	Μπετόνια	2, 3, 5, 10, 15, 20, 25 λίτρα	- πλαστικό HDPE

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής: Ψεκασμοί καλύψεως φυλλώματος (μέχρις απορροής). Ειδικά για την ευδεμίδα και κογχυλίδα στο αμπέλι, ο ψεκασμός να γίνεται στη ζώνη των τσαμπιών.

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού: Διαλύουμε την απαιτούμενη ποσότητα σκευάσματος σε λίγο νερό. Προσθέτουμε το πυκνό διάλυμα στο μισογεμάτο με νερό ψεκαστικό δοχείο. Συμπληρώνουμε με νερό υπό συνεχή ανάδευση. Ψεκάζουμε με το ψεκαστικό υγρό μέσα σε λίγες ώρες. Σε περίπτωση ανάμιξης με άλλο σκεύασμα διαλύουμε πρώτα το DIPEL 8L και μετά προσθέτουμε το άλλο σκεύασμα.

Συνδυαστικότητα: Δεν συνδυάζεται με σκευάσματα που έχουν όξινη ή αλκαλική αντίδραση όπως οξυχλωριούχος χαλκός ή διαφυλλικά λιπάσματα.

Καθαρισμός ψεκαστήρα: ξέπλυμα με άφθονο νερό.

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας: Οι φιάλες ξεπλένονται υπό πίεση ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξεπλύματος τα ρίχνουμε στο ψεκαστικό υγρό) και στη συνέχεια αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Βιολογικό εντομοκτόνο στομάχου, με εκλεκτική δράση κατά προνυμφών λεπιδοπτέρων. Δρα δια καταπόσεως, μετά την οποία οι προνύμφες σταματούν να τρέφονται και πεθαίνουν σε μερικές μέρες.

5

Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Χρόνος εφαρμογής	Μέγ. αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο
		γρ/100 λίτρα νερό	Ψεκ υγρό λ./στρ.	γρ/στρ		
ΔΑΣΙΚΑ ΔΕΝΤΡΑ (Πεύκο, Βελανιδιά)	Φυλλοφάγες προνύμφες: Πιτυοκάμπη (<i>Thaumetopoea pityocampa</i>)	50	300-500	150-250	Ψεκασμός τον Σεπτέμβριο	3
	Λυμάντρια (<i>Lymantria dispar</i>)				Ψεκασμός φυλλώματος τον Απρίλιο /Μάιο	
	Υφάντρια (<i>Hyphantria cunea</i>) Μαλακόσωμα (<i>Malacosoma spp</i>)				Ψεκασμός φυλλώματος τον Μάιο /Ιούνιο	

Παρατηρήσεις:

- 1) Ψεκάστε μόλις φανούν οι νεαρές προνύμφες και παρατηρηθούν οι πρώτες ζημιές και επαναλάβετε κατά διαστήματα ώστε ο πληθυσμός να κρατηθεί χαμηλός.
- 2) Χρειάζεται καλό λούσιμο όλης της φυλλικής επιφάνειας γιατί οι προνύμφες πρέπει να καταπιούν το σκεύασμα. Μετά την κατάποση οι κάμπιες σταματούν να τρέφονται και πεθαίνουν σε μερικές μέρες.
- 3) Μη ψεκάζετε εάν αναμένεται βροχή. Εάν βρέξει (σε διάστημα 7-10 ημερών) μετά τον ψεκασμό τότε αυτός πρέπει να επαναληφθεί.
- 4) Έχει διαπιστωθεί ότι τα έντομα αναπτύσσουν ανθεκτικότητα σε προϊόντα που χρησιμοποιούνται συνεχώς για την καταπολέμησή τους. Για να αποφευχθεί τέτοιου είδους ανάπτυξη ανθεκτικότητας συνιστάται εναλλαγή δραστικών συστατικών με διαφορετικό τρόπο δράσης.

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 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

-

-

Μην εισέρχετε σε ψεκασμένη περιοχή μέχρι να στεγνώσει τελείως το ψεκαστικό υγρό πάνω στα φυτά

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

Δεν είναι φυτοτοξικό στις καλλιέργειες που αναφέρονται στο φάσμα δράσης και για τις συνιστώμενες δόσεις εφαρμογής.

9 Σήμανση σκευάσματος:

Xn (επιβλαβές)

10	Φράσεις R:	R42 Μπορεί να προκαλέσει ευαισθητοποίηση όταν εισπνέεται R43 Μπορεί να προκαλέσει ευαισθητοποίηση σε επαφή με το δέρμα Σχετικά μη τοξικό για τις μέλισσες				
11	Φράσεις S	<p>S1/2 Φυλάξτε το κλειδωμένο, μακριά από παιδιά.</p> <p>S13 Μακριά από τρόφιμα, ποτά και ζωοτροφές</p> <p>S20 Μην τρωτε ή πίνετε όταν το χρησιμοποιείτε</p> <p>S21 Μην καπνίζετε όταν το χρησιμοποιείτε</p> <p>S23 Μην αναπνέετε το ψεκαστικό υγρό</p> <p>S36 Να φοράτε κατάλληλη προστατευτική ενδυμασία.</p> <p>S27 Πλύνετε τα πριν τα ξαναφορέσετε Μετά το ψεκασμό αφαιρέστε όλα τα ρούχα.</p> <p>S25/26 Αποφεύγετε την επαφή με τα μάτια. Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια πλύνετε τα αμέσως με άφθονο νερό Πλύνετε τα χέρια και τα ακάλυπτα μέρη του σώματος πριν φάτε πιείτε ή καπνίσετε και μετά τον ψεκασμό Μη ρυπαίνετε τα νερά ύδρευσης ή άρδευσης με το φάρμακο ή τα κενά συσκευασίας του</p> <p>Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.</p>				
12	Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο	(S46) Σε περίπτωση κατάποσης, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε αυτό το δοχείο ή την ετικέτα. Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Εφαρμόστε συμπτωματική θεραπεία. Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 77 93 777				
13 Προστασία των καταναλωτών						
13.1	Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Φυτικά προϊόντα</th> <th>Προσωρινά σε mg/kg</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="2">Εξαιρείται υποχρέωσης καθορισμού MRLs</td> </tr> </tbody> </table>	Φυτικά προϊόντα	Προσωρινά σε mg/kg	Εξαιρείται υποχρέωσης καθορισμού MRLs	
Φυτικά προϊόντα	Προσωρινά σε mg/kg					
Εξαιρείται υποχρέωσης καθορισμού MRLs						
13.2	Τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή ή πριν τη διάθεση στην αγορά όταν πρόκειται για μετασυλλεκτικές χρήσεις	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Φυτικά προϊόντα</th> <th>Ημέρες</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="2">Μπορεί να χρησιμοποιηθεί μέχρι και την ημέρα της συγκομιδής</td> </tr> </tbody> </table>	Φυτικά προϊόντα	Ημέρες	Μπορεί να χρησιμοποιηθεί μέχρι και την ημέρα της συγκομιδής	
Φυτικά προϊόντα	Ημέρες					
Μπορεί να χρησιμοποιηθεί μέχρι και την ημέρα της συγκομιδής						
14	Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος.	Αποθηκεύεται στην αρχική του κλειστή συσκευασία σε χώρο ξηρό, σκοτεινό και σε θερμοκρασία μέχρι 32 βαθμούς Κελσίου. Στις παραπάνω συνθήκες παραμένει σταθερό για 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.

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 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