



## ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΥΓΕΙΑ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

Αθήνα, 4 - 1 - 2016

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ

Αριθ. πρωτ: 8356/94872

ΤΡΟΦΙΜΩΝ,

ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΒΙΩΣΙΜΗΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ

Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤ. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ

ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΚΑΙ

ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150  
 Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ  
 TELEFAX: 210 92 12 090  
 Πληροφορίες: Μ. Γάσπαρη  
 Τηλέφωνο: 210 928 7250  
 e-mail: [mgaspari@minagric.gr](mailto:mgaspari@minagric.gr)

Προς: Dow AgroSciences Export S.A.S  
 (Δια της Ελάνκο Ελλάς ΑΕΒΕ  
 Λ. Μεσογείων 335- Χαλάνδρι  
 Τ.Κ.153 10 )

**ΘΕΜΑ:** «Χορήγηση οριστικής άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (μυκητοκτόνο) POSTALON 90 SC (δ.ο. myclobutanil/quinoxifen)».

## ΑΠΟΦΑΣΗ

## Ο ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ 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<sup>ης</sup> 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 τα άρθρα 32 και 33 αυτού.
2. Το Νόμο 4036/2012 (Α' 8) «για την διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις»
3. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16ης Δεκεμβρίου 2008 για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006.
4. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής 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 συμπεριλαμβάνονται οι δραστικές ουσίες myclobutanil και quinoxifen .

5. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 546/2011 της Επιτροπής της 8ης Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις ενιαίες αρχές για την αξιολόγηση και την αδειοδότηση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων.
6. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 547/2011 της Επιτροπής της 8ης Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις επισήμανσης για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα
7. Τον Κανονισμό (ΕΕ) 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 το SANCO doc.357 /rev.3/ 2008
8. Την από 2-9-2015 έκθεση αξιολόγησης της αρμόδιας αρχής αξιολόγησης.
9. Την υπ' αριθμ. 9379/119137/2.11.2015 (ΦΕΚ 2367B'/4.11.2015), με θέμα "Μεταβίβαση του δικαιώματος υπογραφής «με εντολή Αναπληρωτή Υπουργού» στον Γενικό Γραμματέα, σε Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης και Προϊσταμένους Τμήματος του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων"
- 10..Τη με αριθ. πρωτ. 6174/66284/31-5-2013 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας
11. Το σχετικό εισηγητικό σημείωμα της Υπηρεσίας

## ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

**A** Χορηγούμε οριστική άδεια διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με το άρθρο 33 του Κανονισμού 1107/2009, στο φυτοπροστατευτικό προϊόν **POSTALON 90 SC** της εταιρείας Dow AgroSciences Export S.A.S, με τα ακόλουθα στοιχεία :

### **1** Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

#### Αριθμός Άδειας Διάθεσης στην Αγορά (ΑΑΔΑ)

1.1.α Ημερομηνία χορήγησης

1.1.β Ημερομηνία λήξης

60499
4-1-2016
30-4-2018

#### **1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν**

1.2.α Εμπορικό όνομα

<b>POSTALON 90 SC</b>
-----------------------

1.2.β Μορφή:

<b>SC - Συμπυκνωμένο εναιώρημα</b>
------------------------------------

**1.3 Δραστική ουσία**

α) Κοινή ονομασία των δραστικών ουσιών κατά ISO	<b>MYCLOBUTANIL QUINOXYFEN</b>
β) Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία	<b>92.5 % (β/β) min (MYCLOBUTANIL) 97.0 % (β/β) min (QUINOXYFEN)</b>
γ) Χημική ομάδα	<b>TRIAZOLES (MYCLOBUTANIL) QUINOLINES (QUINOXYFEN)</b>
δ) Παρασκευαστής των δραστικών ουσιών	<b>Dow AgroSciences USA</b> 9330 Zionsville Road Indianapolis, IN 46268, USA <b>Εκπρόσωπος στην Ευρώπη</b> Ο κάτοχος της έγκρισης
ε) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.	<b>1. Myclobutanil</b> A) KemFine OY, P.O. Box 566, FIN-67701 Kokkola, Finland. B) DECCAN Fine Chemicals (India) Private Limited Plot No.74A, Road No 9, Jubilee Hills, Hyderabad -500 033. India.  <b>2. Quinoxyfen</b> Dow AgroSciences SAS, 8 Route de Herrlisheim 67410 Drusenheim, France
στ) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:	Έχουν υποβληθεί με την αίτηση της παρασκευάστριας εταιρείας της δραστικής ουσίας και παραμένουν στα αρχεία της αρμόδιας αρχής.

**1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα**

α) Κάτοχος της άδειας:

<b>Dow AgroSciences Export S.A.S</b> 371, rue Ludwig Van Beethoven - 06560 Valbonne - France BP: 1220 Tel: +33( 0) 493956000 Fax: +33( 0) 493956595
--

Υπεύθυνος επικοινωνίας:

Ον/πώνυμο: ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε.  
Λ. Μεσογείων 335- Χαλάνδρι  
Τ.Κ.153 10  
Τηλ.: 2106726381  
Fax: 2106749514  
E-mail: [kdimizas@elanco.gr](mailto:kdimizas@elanco.gr)

β) Υπεύθυνος για την τελική διάθεση στην αγορά (εφόσον δεν έχει έδρα στη χώρα)

Ον/πώνυμο: ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε.  
Λ. Μεσογείων 335- Χαλάνδρι  
Τ.Κ.153 10  
Τηλ.: 2106726381  
Fax: 2106749514  
E-mail: [kdimizas@elanco.gr](mailto:kdimizas@elanco.gr)

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

**Dow AgroSciences USA**  
9330 Zionsville Road Indianapolis, IN  
46268, USA  
**Εκπρόσωπος στην Ευρώπη**  
Ο κάτοχος της έγκρισης

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:  
**Dow AgroSciences Limited,**  
Manufacturing site  
Estuary Road,  
King's Lynn,  
Norfolk, PE30 2JD, UK  
TEL: (44) 1553-692900  
Contact: W Costin  
Email: [wcostin@dow.com](mailto:wcostin@dow.com)

ε) Εργοστάσιο(α) συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

**1. Dow AgroSciences Limited,**  
Manufacturing site  
Estuary Road,  
King's Lynn,  
Norfolk, PE30 2JD, UK  
TEL: (44) 1553-692900  
Contact: W Costin  
Email: [wcostin@dow.com](mailto:wcostin@dow.com)

**2. Κ& Ν ΕΥΘΥΜΙΑΔΗΣ**  
ΒΙ.Π.Ε.Θ Σινδος

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστικές ουσίες:  
myclobutanil: 4.5 % β/ο  
quinoxifen: 4.5 % β/ο  
Βοηθητικές ουσίες: 91.3 % β/β  
Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ. Παρουσιάζεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας και στο Part C της έκθεσης αξιολόγησης.

## 2

### Συσκευασία(ες)

#### 2.1 Συσκευασία(ες):

A/A	Είδος	Μέγεθος (λίτρα)	Υλικό
1.	Φιάλες	0.1- 0.125-0.2- 0.25 - 0.5 - 0.750 - 1- 1.25 -1.5 - 2- 2.5 - 3 - 5	PET

## 3

Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

**Τρόπος εφαρμογής:**

Ψεκασμός φυλλώματος.

**Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:**

Γεμίστε το δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος μέχρι τη μέση με νερό. Προσθέστε την απαιτούμενη ποσότητα σκευάσματος αναδεύοντας και συμπληρώστε με το υπόλοιπο νερό συνεχίζοντας την ανάδευση

**Καθαρισμός ψεκαστικών μηχανημάτων:**

Αμέσως μετά την εφαρμογή αδειάστε τελείως τον ψεκαστήρα. Ξεπλύνετε σχολαστικά το βυτίο και όλα τα μέρη του ψεκαστικού με κοινό απορρυπαντικό αφαιρώντας όλα τα ορατά υπολείμματα και ξεπλύνετε καλά με καθαρό νερό. Μην καθαρίζετε τον ψεκαστικό εξοπλισμό και μη ρίχνετε τα νερά του καθαρισμού κοντά σε υδάτινους πόρους.

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

Τα κενά υλικά συσκευασίας ξεπλένονται υπό πίεση ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξέπλυνματος τα ρίχνουμε στο ψεκαστικό υγρό) και στη συνέχεια αφού καταστραφούν προηγουμένως με σχίσιμο, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

**Συνδυαστικότητα:** Δεν συνδυάζεται με σκευάσματα που έχουν ισχυρή αλκαλική αντίδραση

**4**

Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Το **myclobutanil** είναι διασυστηματικό μυκητοκτόνο με προστατευτική και θεραπευτική δράση.

Το **quinoxifen** είναι διασυστηματικό μυκητοκτόνο με εκλεκτική προληπτική δράση κατά του ωιδίου με αξιόλογη δράση και με ατμούς.

<b>5</b> 5.1 Φάσμα δράσης						
Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο
		Κ.εκ. / στρέμμα (max)	Κ.εκ./ 100 λίτρα ψεκ. Υγρού	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα / στρέμμα		
Νεκταρινιά, Ροδακινιά	Ωίδιο <i>Sphaerotheca pannosa</i>	150	100-125	80-120	Από το τέλος του φουσκώματος των οφθαλμών έως την αρχή της ωρίμανσης των καρπών.	3 (10 μέρες μεσοδιάστημα εφαρμογών)
Αμπέλια (επιτραπέζιο & οινοποιήσιμα)	Ωίδιο <i>Uncinula Necator</i>	125	100-125	100	Από την εμφάνιση της νέας βλάστησης έως την αρχή της ωρίμανσης των καρπών.	3 (14-21 μέρες μεσοδιάστημα εφαρμογών)
Αγκινάρα	Ωίδιο <i>Leveillula taurica</i>	125	100-125	100	Με την εμφάνιση των συμπτωμάτων έως την πλήρη ανάπτυξη του ανθικού στελέχους.	3 (10 μέρες μεσοδιάστημα εφαρμογών)
<b>Το εγκεκριμένο Έντυπο Ορθής Γεωργικής Πρακτικής (ΓΕΡ) παρουσιάζεται στο Παράρτημα ΙΙ της παρούσας</b>						

<b>6</b> Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβαντολογικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί	<p><b>-Το σκεύασμα είναι συμβατό σε προγράμματα ολοκληρωμένης αντιμετώπισης εντόμων εχθρών (IPM)</b></p> <p><b>Διαχείριση ανθεκτικότητας:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Εφαρμόστε το σκεύασμα προληπτικά στα πρώτα στάδια ανάπτυξης των ασθενειών</li> <li>Εφαρμόστε το σκεύασμα σε εναλλαγή με μυκητοκτόνα άλλων ομάδων με διαφορετικό τρόπο δράσης.</li> <li>Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο: όπως αναφέρονται στο φάσμα δράσης .</li> </ul>
---	---

<b>7</b> Χρονικό διάστημα ασφαλείας μεταξύ εφαρμογής και:	
- σποράς ή φύτευσης της προσ- τατευόμενης καλλιέργειας	<input type="text"/>
- σποράς ή φύτευσης των	

καλλιεργειών που ακολουθούν  
 - της πρόσβασης του  
 ανθρώπου  
 ή των ζώων στην καλλιέργεια  
 στην οποία έχει εφαρμοστεί το  
 σκεύασμα

Να μην επιτρέπεται η είσοδος  
 στις περιοχές όπου έχει γίνει  
 εφαρμογή με το σκεύασμα πριν  
 στεγνώσει το ψεκαστικό υγρό  
 στην φυλλική επιφάνεια.

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

Δεν είναι φυτοτοξικό στις προτεινόμενες καλλιέργειες και  
 δόσεις εφαρμογής

**9** ΕΙΚΟΝΟΓΡΑΜΜΑΤΑ  
 ΚΙΝΔΥΝΟΥ:



**ΠΡΟΣΟΧΗ**

**10** Δηλώσεις  
 Επικινδυνότητας

H317: Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση.  
 Περιέχει *quinoxifen* και *1,2-benzisothiazolin-3-one*.  
 H319: Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.  
 H361d: Υποίπο για πρόκληση βλάβης στο έμβρυο.  
 H411: Τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες  
 επιπτώσεις.



<p><b>11</b></p>	<p>Δηλώσεις Προφύλαξης</p>	<p>P405+P102: Φυλάξτε το κλειδωμένο μακριά από παιδιά  P270: Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.  P260 Μην αναπνέετε εκνεφώματα  P263 Αποφεύγετε την επαφή στη διάρκεια της εγκυμοσύνης /γαλουχίας  P280: Να φοράτε προστατευτικά γάντια/προστατευτικά ενδύματα/μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια/πρόσωπο  P391 Μαζέψτε τη χυμένη ποσότητα</p> <p>«Οι χειριστές κατά την ανάμιξη/φόρτωση να φορούν προστατευτικά γάντια και μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια/πρόσωπο και κατά την εφαρμογή να φορούν προστατευτική ενδυμασία και κατάλληλες μπότες»</p> <p>“Οι εργάτες να φορούν προστατευτικά ενδύματα και γάντια εφόσον εισέλθουν στο πεδίο εφαρμογής μετά τον ψεκασμό»</p> <p><b>SP1 ΜΗΝ ΡΥΠΑΙΝΕΤΕ ΤΟ ΝΕΡΟ ΜΕ ΤΟ ΠΡΟΪΟΝ Η ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΟΥ</b></p> <p><b>SPe3:</b> Για να προστατέψετε τους υδρόβιους οργανισμούς αφήστε μία απέκαστη ζώνη προστασίας 30 μέτρων από τα επιφανειακά ύδατα για τη ροδακινιά/νεκταρινιά, 10 μέτρων από τα επιφανειακά ύδατα για το αμπέλι και 2 μέτρων από τα επιφανειακά ύδατα για την αγκινάρα</p> <p><i><b>ΕΥΗ 401</b>«Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης»</i></p>
<p><b>12</b></p>	<p>Πρώτες βοήθειες -</p>	<p><b>Μέτρα σε περίπτωση έκθεσης του ανθρώπου από ατύχημα:</b></p>

Αντίδοτο

**Γενικές πληροφορίες:** Μη δίνετε υγρά και μην προκαλείτε εμετό, εάν ο παθών έχει σπασμούς ή είναι αναίσθητος.

**Σε περίπτωση κατάποσης** να μην προκληθεί εμετός. Καλέστε αμέσως γιατρό και δείξτε του την ετικέτα. Η απόφαση για το εάν θα προκληθεί ή όχι εμετός θα ληφθεί από το γιατρό.

**P302+352- Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα:** πλύνετε με άφθονο νερό και σαπούνι . Βγάλτε τα μολυσμένα ρούχα και πλύνετε τα πριν τα ξαναχρησιμοποιήσετε (P363) .

**P305+351+338- Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια:** Ξεπλύντε προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, εφόσον είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε.

**Σε περίπτωση εισπνοής:** Μετακινήστε τον παθόντα σε καθαρό αέρα. Συμβουλευτείτε γιατρό.

**P308+313:Σε περίπτωση έκθεσης ή πιθανής έκθεσης:** Συμβουλευθείτε/ Επισκεφθείτε γιατρό.

**Αντίδοτο:** Συμπτωματική θεραπεία.

**ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: 210 77 93 777**

### 13 Προστασία των καταναλωτών

**13.1** Για τις καλλιέργειες XXXX, δεν έχουν καθοριστεί προς το παρόν από την Επιτροπή της ΕΕ κοινοτικά Ανώτατα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs) με την αιτούμενη Ο.Γ.Π. (Ορθή Γεωργική Πρακτική)

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

Καλλιέργειες	Ημέρες
Νεκταρινιά, Ροδακινιά	14
Αμπέλι (επιτραπέζιο & οινοποιήσιμα)	28
Αγκινάρα	3

**14** Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος.

Το σκεύασμα διατηρείται για τουλάχιστον δύο (2) χρόνια, στην αρχική του κλειστή συσκευασία, σε χώρο ξηρό και σε θερμοκρασία έως 40°C.

**15** Ανάκληση της έγκρισης/πρόταση της έγκρισης

Η παρούσα άδεια διάθεσης στην αγορά μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν οι όροι για την απόκτησή της δεν πληρούνται ή έπαψαν να πληρούνται ή παρασχεθήκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων χορηγήθηκε αυτή.

**16** Κατάλογος προστατευομένων μελετών

Στο **Παράρτημα ΙΙΙ** της παρούσας καταγράφονται οι μελέτες στις οποίες στηρίχθηκε η παρούσα απόφαση καθώς και η περίοδος προστασίας αυτών. Οι μελέτες αυτές, πλην των εμπιστευτικών, παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ στην διάθεση των ενδιαφερομένων.

**17** Κατάθεση συμπληρωματικών στοιχείων/μελετών

1. Ο κάτοχος της έγκρισης οφείλει **εντός 1 έτους από την ημερομηνία έκδοσης της παρούσας** απόφασης να προσκομίσει στην ΣΕΑ τα παρακάτω όπως αναφέρονται στην έκθεση αξιολόγησης:

- A study for the suspensibility of the GF-1160 at highest use concentration rate (Part B Section 1)
- The temperature at which the pH test was conducted must be submitted (Part B Section 1)
- A fully validated analytical method for the determination of TCQ in the formulation. (If the relevant impurity is formed during storage then a storage stability study analyzing the impurity before and after storage (using the fully validated method). (If it is not formed during storage then a scientific justification must be submitted).
- Specificity data using formulation GF-1160 for the analytical method and validation for the determination of NMP (Part B section 2).
- The available methods for determination of quinoxifen residues in crops according to SANCO/825/00 REV. 8.1 . Linearity data and further confirmatory (fully validated) and ILV data as described precisely in Part B section 2.
- Stability data of the residue of quinoxifen in matrix with high acid content
- A summary of analytical condition (effective extraction with acidic condition of RH9090 and its conjugates) (residues)

2. Επίσης ο κάτοχος της έγκρισης οφείλει **εντός 2 ετών από την ημερομηνία έκδοσης της παρούσας** απόφασης να προσκομίσει στην ΣΕΑ τα παρακάτω :

- further data to confirm the minimum effective dose for peached -nectarines.
- further data for the absence of adverse effects of the ppp on the quality of specific harvested table grapes according to the Greek National Requirements

**Β** Γενικές υποχρεώσεις

1. Ο κάτοχος της άδειας είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει την ΣΕΑ για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιπτώσεις στον άνθρωπο ή/και το περιβάλλον που περιήλθε σε γνώση τους 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 ΣΕΑ 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. Να υποβληθεί στην ΣΕΑ τελική ετικέτα μόνο ηλεκτρονικά πριν το προϊόν με την συγκεκριμένη συσκευασία διατεθεί στην αγορά.
6. Ο κάτοχος της άδειας οφείλει να τηρεί για τουλάχιστον πέντε (5) χρόνια αρχείο των ποσοτήτων που εισάγει και διαθέτει στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος στο οποίο αναφέρεται η παρούσα απόφαση και να προσκομίσει τα στοιχεία αυτά στην ΣΕΑ όποτε αυτά ζητηθούν.
7. Η ενδιαφερόμενη εταιρεία έχει δικαίωμα να υποβάλει ένσταση εντός τριάντα (30) ημερών από την ανάρτηση αυτής στην ΔΙΑΥΓΕΙΑ.

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΓΕΝ. Δ/ΝΣΗΣ

Ε. ΑΘΑΝΑΣΟΠΟΥΛΟΥ