



## ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ

Αθήνα, 8 - 9 - 2014  
Αριθ. 4198/42269  
πρωτ:

**& ΤΡΟΦΙΜΩΝ**  
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ  
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ  
ΤΜΗΜΑ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Ταχ . Δ/νση: Λ. Συγγρού 150

Προς: BAYER ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ

Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ  
TELEFAX: 210 92 12 090

Σωρού 18 - 20

Τ.Κ. 15125 - Μαρούσι

E-mail

[nikos.tsakalis@bayer.com](mailto:nikos.tsakalis@bayer.com)

Πληροφορίες: Χ. Παναγοπούλου  
Τηλέφωνο: 210 92 87 161  
e-mail: [sygo36@minagric.gr](mailto:sygo36@minagric.gr)

**Θέμα:** «Τροποποίηση της με αριθμό 7661 οριστικής έγκρισης του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (ζιζανιοκτόνο) BETANAL EXPERT EC (Ethofumesate: 11,2% β/ο + Phenmedipham: 9,1% β/ο + Desmedipham: 7,1% β/ο) ως προς την ημερομηνία λήξης, το εργοστάσιο παρασκευής της δραστικής ουσίας, την περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία, την πλήρη εγγυημένη σύνθεση, την ταξινόμηση και σήμανση και τις πρώτες βοήθειες»

## 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<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 ειδικότερο 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. Τον Κανονισμό με αριθ. 1272/2008 ΤΟΥ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΥ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ 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 Κανονισμό με αριθ. 823/2012 της 14ης Σεπτεμβρίου 2012 για την παράταση της έγκρισης των δραστικών ουσιών ethofumesate
5. Την αξιολόγηση της Σουηδίας
6. Την εισήγηση της Υπηρεσίας.
7. Τη με αριθ. 462/106101/3.9.13 (ΦΕΚ 2240/Β'/10-9-2013) Απόφαση του Αναπληρωτή Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για «Μεταβίβαση στους Γενικούς Γραμματείς, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης και Προϊσταμένους Τμήματος του δικαιώματος να υπογράψουν "με εντολή Αναπληρωτή Υπουργού»
8. Την από 31-3-2014 αίτηση της εταιρείας

### ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

**A** Τροποποιούμε τη με αριθμό τη με αριθ. 7661 οριστικής έγκρισης του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (ζιζανιοκτόνο) **BETANAL EXPERT EC** (Ethofumesate: 11,2% β/ο + Phenmedipham: 9,1% β/ο + Desmedipham: 7,1% β/ο) που χορηγήθηκε με την αριθ. 129284/25.05.2009 Απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ως προς την ημερομηνία λήξης, το εργοστάσιο παρασκευής της δραστικής ουσίας, την περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία, την πλήρη εγγυημένη σύνθεση, , την ταξινόμηση και σήμανση και τις πρώτες βοήθειες 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

7661

25 - 5 - 2009

31 - 7 - 2016

##### 1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα
- 1.2.β Μορφή:

BETANAL EXPERT

Γαλακτωματοποιήσιμο υγρό (EC)

##### 1.3 Δραστική ουσία (ες)

- α) Κοινή ονομασία των δραστικών ουσιών κατά ISO

Ethofumesate (ομάδα Βενζοφουράνια)

Phenmedipham (ομάδα διφαινυλοκαρβαμικά)

Desmedipham (ομάδα διφαινυλοκαρβαμικά)

3

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

Ethofumesate: 970 g/Kg min  
Phenmedipham: 970 g/Kg min  
Desmedipham: 970 g/Kg min

γ) Παρασκευαστής των δ.ο.:

Bayer CropScience AG, Γερμανία

δ) Εργοστάσια παρασκευής των δ.ο.

**Ethofumesate**

Bayer Vapi Pvt.  
Ltd Plot No. 306/3, II phase GIDC,  
Vapi – 396195 Gujurat, INDIA.

**Phenmedipham**

Bayer CropScience AG  
Werk Dormagen  
Alte Heerstrasse  
D-41538 Dormagen  
Germany

**Desmedipham**

Bayer CropScience AG  
Werk Dormagen  
Alte Heerstrasse  
D-41538 Dormagen  
Germany

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

τεχνικές προδιαγραφές των δραστικών ουσιών Ethofumesate, Phenmedipham και Desmedipham όπως προσδιορίζονται στο Τμήμα J της αίτησης με ημερομηνία 28-12-2007 (Αρ. Πρ. Υ.Α.Α Τ. 125351) όπως τροποποιήθηκαν με την αίτηση από 31-3-2014 ((Αρ. Πρ. Υ.Α.Α Τ. 4198/42269) και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

**1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα**

α) Κάτοχος της έγκρισης:

Bayer Ελλάς Α.Β.Ε.Ε.  
Σωρού 18-20  
Τ.Κ.151 25  
Τηλ.:210-6166378  
Fax: 210-6109100  
E-mail: [nikos.tsakalis@bayer.com](mailto:nikos.tsakalis@bayer.com)

4

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

Ο κάτοχος της έγκρισης.

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Bayer S.A.S.,  
Bayer CropScience,  
16, rue Jean-Marie Leclair,  
CP 90106, 69266 Lyon Cedex 09, France

γ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:

**Bayer CropScience GmbH**  
Halchtersche Strasse-33  
Postfach 1862  
D-38288 Wolfenbüttel  
Germany

δ) Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:  
Bayer CropScience, AG,  
Γερμανία

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Ethofumesate: 11,2% β/ο +  
Phenmedipham: 9,1% β/ο +  
Desmedipham: 7,1% β/ο  
βοηθητικές ουσίες: 74,08% β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στο Τμήμα J της αίτησης με ημερομηνία 28-12-2007 (Αρ. Πρ. Υ.Α.Α Τ. 125351) όπως τροποποιήθηκε με την αίτηση από 31-3-2014 ((Αρ. Πρ. Υ.Α.Α Τ. 4198/42269) και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής στο part C της έκθεσης αξιολόγησης (registration report).

## 2 Συσσκευασίες

2.2 Συσσκευασίες: (Σύνολο συσκευασιών: 6)

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Φιάλες	100 κ.εκ., 250 κ.εκ., 500 κ.εκ., 800 κ.εκ., 1 λίτρου και 3 λίτρων.	COEX [(Polyamide (PA) / Προσκολλητικό / High Density Polyethylene (HDPE)]

## 3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

### Τρόπος εφαρμογής:

Καθολική κάλυψη της επιφάνειας του εδάφους μετά το φύτερωμα των τεύτλων και των ζιζανίων. Χρησιμοποιείστε 20-30 λίτρα ψεκαστικού υγρού ανά στρέμμα. Η πίεση του ψεκασμού (μέχρι 3 ατμ.) και τα μπεκ πρέπει να είναι ρυθμισμένα έτσι ώστε το ψεκαστικό υγρό να κατανέμεται σε λεπτά σταγονίδια και να αποφεύγεται η υπερβολική απορροή. Είναι απαραίτητο να χρησιμοποιούνται καθαροί ψεκαστήρες με αναδευτήρα ο οποίος θα λειτουργεί καθ' όλη τη διάρκεια της προετοιμασίας και του ψεκασμού. Ψεκάστε μόνο με πρόσφατα προετοιμασμένα ψεκαστικά υγρά.

### Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:

Ανακινείστε καλά το δοχείο/φιάλη πριν από την χρήση του. Γεμίζουμε το δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος κατά το 1/3 με νερό και προσθέτουμε αναδεύοντας την συνιστώμενη δόση του σκευάσματος. Συμπληρώνουμε με το υπόλοιπο νερό, αναδεύοντας συνεχώς.

### Συνδιαστικότητα:

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

Οι φιάλες ξεπλένονται υπό πίεση με κατάλληλο μηχανισμό ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξεπλύματος τα ρίχνουμε στο ψεκαστικό υγρό) και στη συνέχεια αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής για ανάκτηση ενέργειας.

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

Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Μεταφυτρωτικό ζιζανιοκτόνο για την καταπολέμηση πλατύφυλλων ζιζανίων στα ζαχαρότευτλα. Σε βιοχημικό επίπεδο παρεμποδίζεται η λειτουργία του φωτοσυστήματος II της φωτοσύνθεσης (Phenmedipham και Desmedipham) και η βιοσύνθεση των λιπαρών οξέων από το Ethofumesate

5 5.1 Φάσμα δράσης					
Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος		Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών/καλλιεργητική περίοδο
		κ.εκ. σκ./στρ.	Όγκος ψεκ. υγρού λιτρα/στρ.		
Ζαχαρότευτλα	Πλατύφυλλα ζιζάνια *	100	20 - 30	Τρεις εφαρμογές από το στάδιο των 2 πραγματικών φύλλων των τεύτλων με μεσοδιαστήματα εφαρμογών 7-10 ημέρες.	3
		150	20 - 30	Δύο εφαρμογές από το στάδιο των 2 -4 πραγματικών φύλλων των τεύτλων και 7-10 ημέρες αργότερα.	2

**\* Ευαίσθητα ζιζάνια:**

α) Από το στάδιο των κοτυληδόνων ως το στάδιο των 2 φύλλων.

*Anagallis arvensis* (αναγαλλίδα), *Capsella bursa-pastoris* (καψέλλα), *Datura stramonium* (τάτουλας), *Paraver rhoeas* (παπαρούνα κοινή), *Bilderdykia convolvulus* (αναρριχώμενο πολύγωνο), *Solanum nigrum* (αγριοντοματιά), *Fumaria officinalis* (καπνόχορτο), *Sonchus* sp. (ζωχός).

β) Από το στάδιο των κοτυληδόνων έως το στάδιο των 4 φύλλων.

*Amaranthus* spp (βλήτα), *Chenopodium album* (λουβουδιά), *Lamium amplexicaule* (δωδεκάνθι), *Sinapis arvensis* (άγριο σινάπι), *Stellaria media* (στελλάρια), *Urtica urens* (μικρή τσουκνίδα), *Veronica* spp. (βερόνικα).

**\* Ανθεκτικά ζιζάνια:**

*Euphorbia* spp. (γαλατσίδα), *Chrysanthemum segetum* (αγριομαργαρίτα) και όλα τα αγρωστώδη ζιζάνια.

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

**Ο ψεκασμός πρέπει να αποφεύγεται:**

- Όταν η καλλιέργεια πρόκειται να αρδευτεί ή υπάρχει πιθανότητα βροχής μέχρι και 6 ώρες μετά τον ψεκασμό.
- σε καλλιέργειες εξασθενημένες από χαλάζι, έντομα, ή επηρεασμένες από προφυτρωτικά ζιζανιοκτόνα.
- Όταν η θερμοκρασία είναι μεγαλύτερη από 25 °C, όταν υπάρχει έντονη ηλιοφάνεια, όταν παρατηρούνται νυχτερινοί παγετοί σε καλλιέργειες που δεν έχουν σκληραγωγηθεί και όταν έχουμε

περιόδους χαμηλών θερμοκρασιών που ακολουθούνται από ξαφνική αύξηση θερμοκρασίας. Κατά τη διάρκεια θερμών ημερών ο ψεκασμός πρέπει να γίνεται αργά το απόγευμα.  
- Όταν φυσάει αέρας.

**7.** Χρονικό διάστημα ασφαλείας μεταξύ εφαρμογής και:  
- σποράς ή φύτευσης της προστατευόμενης καλλιέργειας

Σε περίπτωση αποτυχίας της καλλιέργειας, μπορούν να ξανασπαρούν ζαχαρότευτλα οποτεδήποτε μετά την εφαρμογή του BETANAL EXPERT EC.

- σποράς ή φύτευσης των καλλιέργειών που ακολουθούν

Άλλες καλλιέργειες μπορούν να σπαρούν 3 μήνες μετά την εφαρμογή του αφού προηγηθεί βαθιά άροση (15-20 εκ).

- 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 όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με τα αναγραφόμενα στην ετικέτα του. Σε περίπτωση εφαρμογής με υψηλή θερμοκρασία πιθανόν να εμφανιστεί ένα περιφερειακό κάψιμο ή χλώρωση που όμως θα εξαφανιστεί σε 10 περίπου ημέρες.

**9** ΕΙΚΟΝΟΓΡΑΜΜΑΤΑ ΚΙΝΔΥΝΟΥ

---



**10** ΔΗΛΩΣΕΙΣ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΟΤΗΤΑΣ

**H411** Τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

**11**ΔΗΛΩΣΕΙΣ  
ΠΡΟΦΥΛΑΞΗΣ**P102** Μακριά από παιδιά.**P201** Εφοδιαστείτε με τις ειδικές οδηγίες πριν από τη χρήση.**P220** Φυλάσσεται μακριά από τρόφιμα, ποτά και ζωοτροφές.**P270** Μην τρώτε, μην πίνετε, μην καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.**P405** Φυλάσσεται κλειδωμένο"

Οι εργάτες θα πρέπει να φορούν προστατευτική ενδυμασία και κατάλληλες μπότες εφόσον εισέλθουν στο πεδίο εφαρμογής μετά τον ψεκασμό".

**SP1** ΜΗΝ ΡΥΠΑΙΝΕΤΕ ΤΟ ΝΕΡΟ ΜΕ ΤΟ ΠΡΟΪΟΝ Η ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΪΑ 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 επαφής με το δέρμα: Αφαιρέστε τα εμποτισμένα με το ψεκαστικό υγρό ρούχα αμέσως και πλύνετε καλά τα προσβεβλημένα μέρη του σώματος με νερό και σαπούνι. Εάν ο ερεθισμός παραμένει ζητήστε ιατρική συμβουλή.

Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια: Ξεπλύνετε τα μάτια αμέσως με άφθονο νερό για αρκετά λεπτά. Συμβουλευθείτε οφθαλμίατρο.

Σε περίπτωση κατάποσης: Μην προκαλείτε εμετό. Ξεπλύνετε το στόμα και πιείτε νερό. Χορηγήστε φαρμακευτικό άνθρακα. Ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή.

Σε περίπτωση εισπνοής: Μεταφέρετε τον παθόντα από το χώρο της έκθεσης, στον καθαρό αέρα. Ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή.

Πληροφορίες για το γιατρό:

Μπορεί να εμφανιστούν τα παρακάτω συμπτώματα:

Γαστρικές ή εντερικές διαταραχές.

Αλλεργικές αντιδράσεις.

Ερεθισμός των ματιών και του δέρματος.

Κίνδυνος: Σε περίπτωση κατάποσης, με την είσοδο στα πνευμόνια υπάρχει κίνδυνος βλάβης των πνευμονικών κυψελίδων.

Θεραπεία: Σε περίπτωση κατάποσης πλύση στομάχου με χορήγηση ενεργού άνθρακα. Συμπτωματική θεραπεία. Παρακολούθηση της λειτουργίας του αναπνευστικού και των νεφρών. Αν απαιτείται απομάκρυνση με αιμοκάθαρση.

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο.

**ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: 210-7793777**

**13 Προστασία των καταναλωτών**

<b>13.1</b> Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)	<b>MRLs</b> <b>(mg/kg)</b>
--	-------------------------------

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

Καλλιέργειες	PHI(ημέρες)
<b>Ζαχαρότευτλα</b>	90 ημέρες

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

Το σκεύασμα παραμένει σταθερό για 2 χρόνια τουλάχιστον όταν αποθηκεύεται, στην αρχική σφραγισμένη συσκευασία του σε χώρο ξηρό, δροσερό και καλά αεριζόμενο.

**15 Προστατευόμενα στοιχεία και μελέτες**

Στο Παράρτημα I (Annex I) του registration report καταγράφονται οι μελέτες στις οποίες στηρίχθηκε η παρούσα έγκριση κυκλοφορίας. Οι μελέτες αυτές, πλην των εμπιστευτικών, παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής στην διάθεση των ενδιαφερομένων.

**16 Ανάκληση της έγκρισης-πρόταση της έγκρισης**

Επίσης 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 χορηγήθηκε αυτή.

**B****Γενικές υποχρεώσεις**

1. Ο κάτοχος της άδειας είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει την ΣΕΑ για οποιοσδήποτε 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 τον Κανονισμό 547/2011 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 ΣΕΑ τελική ετικέτα 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

**Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΦΥΤΙΚΗΣ  
ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ α.α.**

**Κ. ΑΓΓΕΛΑΚΗΣ**