



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
 ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ
 & ΤΡΟΦΙΜΩΝ
 ΓΕΝ. Δ/ΝΣΗ ΒΙΩΣΙΜΗΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
 Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
 ΤΜΗΜΑ Φ. & Β.Π.

ΑΝΑΡΤΑΤΑΙ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

Αθήνα, 08 - 06 - 2016
 Αριθ. πρωτ: 10464/119602 π.ε.

Ταχ. Δ/ση: Α. Συγγρού 150
 Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ

Προς: ARYSTA LIFESCIENCE BENELUX
 SPRL (ΔΙΑ ΤΗΣ ARYSTA
 LIFESCIENCE ΕΛΛΑΣ
 Α.Ε., ΡΙΖΑΡΕΙΟΥ 16, 15233
 ΧΑΛΑΝΔΡΙ)

TELEFAX: 210 92 12 090
 Πληροφορίες: Π. Θεοδωρής
 Τηλέφωνο: 210 928 7225
 e-mail: ptheodoris@minagric.gr

ΘΕΜΑ: “Χορήγηση οριστικής έγκρισης
 διάθεσης στην αγορά στο
 φυτοπροστατευτικό προϊόν
 (εντομοκτόνο) **NEOREL UL**”

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 ειδικότερο το άρθρο 40 αυτού.
2. Το νόμο 4036/2012 (Α' 8) για τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις
3. Τον Κανονισμό 1272/2008/ΕΚ για την Ταξινόμηση, Επισήμανση & Συσκευασία ουσιών και μειγμάτων
4. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 547/2011 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ 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
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
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 το SANCO doc.357 /rev.3/ 2008.

7. Την σχετική έγκριση της Αρμόδιας Αρχής της Γαλλίας για το φυτοπροστατευτικό προϊόν **NEOREL UL** με αριθμό έγκρισης 2140192.
8. Την υπ' αριθμ. 9379/119137/2.11.2015 (ΦΕΚ 2367Β'/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"
9. Τη με αριθμ. Υ 26/06-10-2015 (ΦΕΚ 2144/τΒ'/06-10-2015) απόφαση ανάθεσης αρμοδιοτήτων του Πρωθυπουργού στον Αναπληρωτή Υπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Μάρκο Μπόλαρη.
10. Την με αρ. πρωτοκόλλου 9697/110700/13.10.2015 αίτηση της εταιρείας Arysta LifeScience Benelux Sprl.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

A Χορηγούμε άδεια διάθεσης στην αγορά, σε φυτοπροστατευτικό προϊόν 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

08/06/2016
14566
31/10/2018

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα **NEOREL UL**
1.2.β Μορφή: **UL - Υγρό υπέρμικρου όγκου**

1.3 Δραστικές ουσίες

Δραστική ουσία 1	
Κοινή ονομασία των δραστικών ουσιών κατά ISO	Chlorpyrifos-methyl
Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία	96% (β/β) min
Χημική ομάδα	Οργανοφωσφορικά
Παρασκευαστής	Dow AgroSciences
Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο. Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:	Οι τεχνικές προδιαγραφές και το εργοστάσιο παρασκευής της δραστικής ουσίας όπως αυτές αναφέρονται στο με αριθ. πρωτ. 10464/119602/3.11.2015 έγγραφο της εταιρείας DOW AgroSciences είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ.

Δραστική ουσία 2	
Κοινή ονομασία των δραστικών ουσιών κατά ISO	Cypermethrin
Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία	92 % (β/β) min
Χημική ομάδα	Πυρεθρινοειδή
Παρασκευαστής	Arysta LifeScience Benelux Sprl, Βέλγιο
Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.	1) Mitchell Cotts Chemicals Ltd., Ηνωμένο Βασίλειο 2) Gharda Chemicals Ltd., Ινδία 3) Tagros Chemicals India Ltd., Ινδία 4) Hemani Industries Limited, Ινδία
Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:	Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας όπως αυτές κατατέθηκαν με το με αριθ. πρωτ. 9697/110700/13.10.2015 έγγραφο της ενδιαφερόμενης εταιρείας είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας:

Arysta LifeScience Benelux Sprl
Rue de Renory 26/1
B-4102 Ougrée, Belgium
Τηλ.: +32 43879711
Fax: +32 43879749

α) Υπεύθυνος επικοινωνίας:

Arysta LifeScience ΕΛΛΑΣ Α.Ε.
Ριζαρείου 16, Χαλάνδρι
Τ.Κ. 15233
Τηλ.: 210 5578777
Fax: 210 5578768
E-mail: info@arystalifescience.gr

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

Arysta LifeScience ΕΛΛΑΣ Α.Ε.
Ριζαρείου 16, Χαλάνδρι
Τ.Κ. 15233
Τηλ.: 210 5578777
Fax: 210 5578768
E-mail: info@arystalifescience.gr

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Arysta LifeScience Benelux Sprl, Βέλγιο

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Chimac Sprl, Βέλγιο
Rue de Renory 26/2
B-4102 Ougrée, Belgium

ε) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος

- Chimac Sprl, Βέλγιο
- ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ, Μάνδρα Αττικής
- Agrotechnica, ΒΙ.ΠΕ Θεσ/νίκης
- Orange Logistics ΕΠΕ, Ύπατο Θηβών
- Κ&Ν ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ ΑΒΕΕ, ΒΙ.ΠΕ Θεσ/νίκης Σίνδος

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία Chlorpyrifos-methyl 3% β/ο
Cypermethrin 2% β/ο
Βοηθητικές ουσίες 94,24% β/β
Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος όπως αυτή κατατέθηκε με το με αριθ. πρωτ. 9697/110700/13.10.2015 έγγραφο της ενδιαφερόμενης εταιρείας παρουσιάζεται στο [Παράρτημα Ι](#) της παρούσας. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

2 Συσκευασία(ες)

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Δοχείο	5, 10, 20 λίτρα	HDPE-F
2	Βαρέλι*	200 λίτρα	Σίδηρος + epoxy (εσωτ.)

*για προμήθεια και χρήση μόνο από επαγγελματικές επιχειρήσεις που εξασφαλίζουν τα αναφερόμενα στην παρούσα ειδικά μέτρα διαχείρισης του κινδύνου

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής: Ψεκάσμος υπέρμικρου όγκου σε κλειστό θάλαμο. Ο ψεκάσμος θα πρέπει να γίνεται απευθείας στα προς αποθήκευση προϊόντα στο ανυψωτικό μηχάνημα ή στον ιμάντα πλήρωσης των αποθηκών χρησιμοποιώντας εξειδικευμένο εξοπλισμό (ULV). Να αποφεύγεται η επαφή με τον ιμάντα μεταφοράς.

Η συσκευασία των 200 λίτρων επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο σε εγκαταστάσεις όπου θα δύναται να συνδεθεί με αυτόματη δοσομετρική αντλία, ώστε να μην επιτρέπει την έκθεση του χειριστή.

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού: Ετοιμόχρηστο προϊόν. Δε διαλύεται πριν τη χρήση.

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας: Τα κενά υλικά συσκευασίας ξεπλένονται υπό πίεση με κατάλληλο μηχανισμό ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα και στη συνέχεια αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής για ανάκτηση ενέργειας.

Συνδυαστικότητα: Να μη συνδυάζεται με άλλα σκευάσματα.

4	Κατηγορία και τρόπος δράσης:	Εντομοκτόνο μίγμα των δραστικών ουσιών Chlorpyrifos-methyl και Cypermethrin, που ανήκουν σε διαφορετικές χημικές ομάδες, με διαφορετική επίδραση στο νευρικό σύστημα των εντόμων. Το NEOREL UL είναι εντομοκτόνο επαφής, στομάχου και ατμών. Δρα προληπτικά και θεραπευτικά, διασφαλίζοντας ταχεία δράση και μακράς διάρκειας, κατά των εντόμων των αποθηκευμένων σιτηρών.
----------	------------------------------	--

5 5.1 Φάσμα δράσης				
Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος κ.εκ./ τόνο σιτηρών	Τρόπος και χρόνος εφαρμογής/ Μέγιστος αριθμός εφαρμογών	Διάρκεια προστασίας
Σπόροι σιτηρών προς αποθήκευση (σιτάρι, κριθάρι, σίκαλη, βρώμη)	Έντομα αποθηκευμένων προϊόντων (Κολεόπτερα: <i>Sitophilus granarius</i> , <i>Sitophilus oryzae</i> , <i>Tribolium confusum</i> , <i>Oryzaephilus surinamensis</i> , Ακάρεα: <i>Acarus siro</i> , <i>Tyrophagus putrescentiae</i> , Λεπιδόπτερα: <i>Sitotroga cerealella</i>)	42 - 84*	Ψεκασμός υπέρμικρου όγκου κατά τη διάρκεια εισαγωγής των σιτηρών στην αποθήκη./ Μία (1) εφαρμογή ανά έτος.	* Να ρυθμίζεται η δόση εφαρμογής ανάλογα με το επιδιωκόμενο διάστημα προστασίας: - 18 μήνες με τη μέγιστη δόση των 84 κ.εκ./τόνο σιτηρών, - 8 μήνες με τη δόση των 42 κ.εκ./τόνο σιτηρών
Το εγκεκριμένο Έντυπο Ορθής Γεωργικής Πρακτικής (GEP) παρουσιάζεται στο Παράρτημα II της παρούσας.				

6	Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβαλλοντικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί	Το NEOREL UL είναι κατάλληλο για χρήση μόνοι σε δημητριακά που προορίζονται για κατανάλωση και μεταποιητικές διαδικασίες αρτοποιίας, βυνοποίησης, ζυθοποιίας κλπ. Να μη χρησιμοποιείται σε σπόρους που προορίζονται για πολλαπλασιαστικό υλικό.
----------	---	---

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	Το προϊόν δεν είναι φυτοτοξικό εφόσον
----------	---------------------------------------	---------------------------------------

ποικιλιών και κάθε άλλης παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους.

χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες της ετικέτας.

9 Εικονογράμματα κινδύνου:



GHS07 **GHS09**
ΠΡΟΣΟΧΗ

10 Δηλώσεις επικινδυνότητας

H317 Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση.
H410 Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

11 Δηλώσεις προφύλαξης

P102+405 Μακριά από παιδιά. Φυλάσσεται κλειδωμένο.
P261 Αποφεύγετε να αναπνέετε εκνεφώματα.
P270 Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.
P273: Να αποφεύγεται η ελευθέρωση στο περιβάλλον.
P280 Να φοράτε προστατευτικά γάντια, προστατευτικά ενδύματα και μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια και το πρόσωπο.
SP1 Μη ρυπαίνετε το νερό με το προϊόν ή τη συσκευασία του. [Να μην πλένετε τον εξοπλισμό εφαρμογής κοντά σε επιφανειακά ύδατα/ Να αποφευχθεί η ρύπανση μέσω των συστημάτων αποχέτευσης από τις λιθόστρωτες επιφάνειες και τους δρόμους.]
EUH066 Παρατεταμένη έκθεση μπορεί να προκαλέσει ξηρότητα δέρματος ή σκάσιμο.
EUH401 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, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή (δείξτε την ετικέτα αν είναι δυνατόν).

Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια: Ξεπλύνετε αμέσως με άφθονο νερό για 10-15 λεπτά τουλάχιστον. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, εφόσον είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε. Εάν δεν υποχωρεί ο οφθαλμικός ερεθισμός, Συμβουλευθείτε/Επισκεφθείτε γιατρό.

Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα: Αφαιρέστε όλα τα λερωμένα ρούχα. **P302+P352** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ: Πλύνετε με άφθονο νερό και σαπούνι. **P333+313** Εάν παρατηρηθεί ερεθισμός του δέρματος ή εμφανιστεί εξάνθημα: Συμβουλευθείτε/Επισκεφθείτε γιατρό.

Σε περίπτωση εισπνοής: Μεταφέρετε τον παθόντα στον καθαρό αέρα και αφήστε τον να ξεκουραστεί σε στάση που διευκολύνει την αναπνοή. Σε διαταραχές αναπνευστικού χορηγείστε οξυγόνο. Σε περίπτωση ακανόνιστης αναπνοής ή διακοπή αναπνοής εφαρμόστε τεχνητή αναπνοή. Σε περίπτωση αμφιβολίας ή εάν τα συμπτώματα επιμένουν, αναζητείστε ιατρική βοήθεια.

Σε περίπτωση κατάποσης: Ξεπλύνετε το στόμα με νερό (μόνο εφόσον ο παθών διατηρεί τις αισθήσεις του). Μην προκαλέσετε έμετο. Ζητήστε ιατρική συμβουλή και δείξτε την ετικέτα αν είναι δυνατόν.

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Ακολουθήστε συμπτωματική θεραπεία και συμβουλευτείτε το Κέντρο Δηλητηριάσεων.

Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 7793777

13 Προστασία των καταναλωτών

Τελευταία επέμβαση πριν τη διάθεση στην αγορά ή για μεταποίηση

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Σιτηρά προς αποθήκευση	1

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος.

Αποθηκεύεται στην αρχική απαραβίαστη συσκευασία του, κλειστό και σε μέρος ξηρό, δροσερό, καλά αεριζόμενο, προστατευμένο από παγετό. Στις συνθήκες αυτές παραμένει σταθερό για 2 χρόνια.

Η συσκευασία των 200 λίτρων επιτρέπεται να αποθηκεύεται μόνο επί στεγανών λεκανών ικανών να περιορίσουν διαρροή ίδιου όγκου.

15 Ανάκληση της έγκρισης/παράταση 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 παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων χορηγήθηκε αυτή.

16 Κατάλογος προστατευομένων μελετών

Στο [Παράρτημα III](#) 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

Ο κάτοχος της έγκρισης οφείλει να καταθέσει στην ΣΕΑ και την ΑΑΑ τις αναφερόμενες ως επιβεβαιωτικές μελέτες στην άδεια διάθεσης του προϊόντος NEOREL UL στη Γαλλία (αρ. έγκρισης 2140192), παράλληλα με την κατάθεσή τους στην αρμόδια αρχή της Γαλλίας.

B**Γενικές υποχρεώσεις**

1. Ο κάτοχος της άδειας είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει την ΣΕΑ για οποιοδήποτε 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

**Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΓΕΝ. Δ/ΣΗΣ
ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ**

Ε. ΑΘΑΝΑΣΟΠΟΥΛΟΥ