



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤ. ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ**

**Αθήνα, 20-01-2020
Αριθ. πρωτ: 12981/311009 ΠΕ**

Ταχ. Δ/ση:	Α. Συγγρού 150, 176 71-Αθήνα	Προς:	ΑΣ ΔΗΜΗΤΡΙΑΚΩΝ
TELEFAX:	210 92 12 090		ΟΡΕΣΤΙΑΔΑΣ “Η ΕΝΩΣΗ”
Πληροφορίες:	Ηλ. Νασιόπουλος	Κοιν.:	ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ
Τηλέφωνο:	210 9287211		
e-mail:	inasiopoulos@minagric.gr		

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (μυκητοκτόνο) **LUMISENA 200 FS** (δραστική ουσία: *oxathiapiprolin*) για επένδυση σπόρου ηλιάνθου προς σπορά, για αντιμετώπιση του παθογόνου καραντίνας *Plasmopara halstedii*»

**ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 (L 309/24.11.09) 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 53 αυτού.
2. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (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 *oxathiapiprolin*.
3. Τον Κανονισμό (ΕΚ) 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 ισχύει.
4. Τον Κανονισμό (ΕΚ) 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16-12-08 “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) 1907/2006”.
5. 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.
6. Το Νόμο υπ’ αριθ. 4036/2012 (Α’ 8/27.1.12) με θέμα «Διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις».
7. Την αριθ. 5171/70387/15-5-2018 (Β’ 1935) Υπ. Απόφαση “Καθορισμός των αναγκαίων συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή των διατάξεων του άρθρου 53 «Επείγουσες καταστάσεις φυτοπροστασίας» του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου”, όπως ισχύει.
8. Το με αριθ. 83 Π.Δ. με θέμα «Διορισμός Αντιπροέδρου της Κυβέρνησης, Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών» (ΦΕΚ 121/09.07.2019/τ. Α’).
9. Την αριθ. 6354/210153/23.8.19 Κοινή Απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων (τεύχος ΥΟΔΔ αριθ. 623/26.8.19) με θέμα “Διορισμός Γενικού Γραμματέα Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων στο Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων”.
10. Την αριθ. 2749/307521/28.11.19 Κοινή Απόφαση Υπουργού και της Υφυπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων “Μεταβίβαση του δικαιώματος υπογραφής «με εντολή Υπουργού», «με εντολή Υφυπουργού» ή

«με εντολή Υπουργού και Υφυπουργού», κατά περίπτωση, στον Γενικό Γραμματέα Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων (Β' 4449).

11. Τη με αριθ. πρωτ. 12981/311009/2.12.19 αίτηση της εταιρείας ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ για λογαριασμό του ΑΣ ΔΗΜΗΤΡΙΑΚΩΝ ΟΡΕΣΤΙΑΔΑΣ "Η ΕΝΩΣΗ" και τον φορέων που αυτός εκπροσωπεί.
12. Την καταχώριση της αίτησης στην Ευρωπαϊκή Πλατφόρμα Αιτήσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα (PPPAMS).
13. Το από 4-12-2019 Υπηρεσιακό Σημείωμα του Τμήματος Προστασίας Φυτών της Υπηρεσίας μας, σύμφωνα με το οποίο "σύμφωνα με τη βάση δεδομένων για την αντιμετώπιση του παθογόνου δεν υπάρχουν εγκεκριμένα σκευάσματα".
14. Το από 23-12-2019 Ενημερωτικό Σημείωμα της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής, από το οποίο προκύπτει ότι για το εξεταζόμενο αίτημα: α) για τον καθορισμό της έννοιας του κινδύνου συντρέχουν οι προϋποθέσεις του άρθρου 3 της αριθ. 5171/70387/15-5-2018 (Β' 1935) Υπ. Απόφασης και ειδικότερα αυτή της παρ. 1 (απουσία εγκεκριμένων φπ) και β) πληρούνται θετικά οι προϋποθέσεις που αναφέρονται στο άρθρο 6 της αριθ. 5171/70387/15-5-2018 (Β' 1935) Υπ. Απόφασης και τα κριτήρια χορήγησης της έγκρισης που αναφέρονται στο άρθρο 8 αυτής.
15. Όπως προκύπτει από την αξιολόγηση της υποβληθείσας αίτησης: α) Η δραστική ουσία *oxathiapiprolin* εγκρίθηκε στην ΕΕ με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/239, β) Το σκεύασμα LUMISENA 200 FS έλαβε κατά παρέκκλιση άδεια για την ίδια χρήση στην Ιταλία, για την επόμενη καλλιεργητική περίοδο. Επίσης οι αρμόδιες αρχές της Βουλγαρίας έχουν γνωμοδοτήσει θετικά για τη χορήγηση κατά παρέκκλιση άδειας στην επόμενη καλλιεργητική περίοδο, γ) Για το σκεύασμα LUMISENA 200 FS έχει υποβληθεί ζωνική αίτηση έγκρισής του με αξιολογήτρια χώρα την Ισπανία και αναμένεται η έγκρισή του στην Ισπανία και εν συνεχεία στην Ελλάδα, σε ένα χρόνο περίπου, καθώς ο ζωνικός φάκελος έχει χαρακτηριστεί ως «πλήρης» από τη χώρα αναφοράς, δ) Έχει αποσταλεί στην Υπηρεσία μας θετική γνωμοδότηση για το εξεταζόμενο αίτημα, από τις ΔΑΟΚ Δράμας, Καβάλας, Σερρών, Λάρισας, Ξάνθης, Ορεστιάδας και Φθιώτιδας, ε) Σύμφωνα με τη βάση δεδομένων της υπηρεσίας μας, για την αντιμετώπιση του *Plasmopara halstedii* σε καλλιέργεια ηλίανθου **δεν υπάρχει εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν**, στ) Η δραστική ουσία *oxathiapiprolin*, μπορεί να ενταχθεί σε κάθε πρόγραμμα διαχείρισης ανθεκτικότητας διότι είναι η μόνη δραστική ουσία που ανήκει στο Group U15 κατά FRAC και έχει διαφορετικό τρόπο δράσης, αφού είναι η μόνη που δρα ως ρυθμιστής δέσμευσης της οξυστερόλης στα κύτταρα των ωομυκήτων, αναστέλλοντας τη σύνθεση της κυτταρίνης. Είναι το μοναδικό μέλος της ομάδας Piperidinyl thiazole isoxazoline, ζ) Όπως αναφέρεται στα συμπεράσματα της σύσκεψης των χωρών της νότιας ζώνης στη Σόφια (Steering Committee 2018), στόχος των χωρών είναι η μείωση των αδειοδοτήσεων των κατά παρέκκλιση αδειών στις απολύτως απαραίτητες, δίδοντας προτεραιότητα σε αυτές τις δραστικές ουσίες που μπορούν και στο μέλλον να αδειοδοτηθούν βάσει του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 (υποσχόμενη έγκριση). Το συγκεκριμένο κριτήριο πληρείται στην εξεταζόμενη υπόθεση, η) Η χρήση του σκευάσματος LUMISENA 200 FS είναι ασφαλής για τους καταναλωτές. Η ασφάλεια των καταναλωτών, αξιολογήθηκε από την αρμόδια Ευρωπαϊκή Αρχή (EFSA) και στην έκθεση που δημοσιεύθηκε, αναφέρεται ότι η θεωρητική μέγιστη ημερήσια πρόσληψη (TDMI) υπολογίστηκε μικρότερη του 1% της ημερησίας αποδεκτής δόσης (ADI).

Α π ο φ α σ ί ζ ο υ μ ε

Α. Χορηγούμε κατά παρέκκλιση άδεια διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (μυκητοκτόνο) **LUMISENA 200 FS** (δραστική ουσία: *oxathiapiprolin*) για **επένδυση σπόρου ηλίανθου προς σπορά**, για αντιμετώπιση του παθογόνου καραντίνας *Plasmopara halstedii*, για χρήση από τα μέλη των ακόλουθων φορέων και εντός των γεωγραφικών ορίων των Περιφερειακών Ενοτήτων (ΠΕ) που δραστηριοποιούνται οι αιτούντες:

1. ΕΝΩΣΗ ΑΓΡΟΤΙΚΩΝ ΣΥΝΕΤΑΙΡΙΣΜΩΝ Ν. ΟΡΕΣΤΙΑΔΑΣ "Η ΕΝΩΣΗ"
2. ΕΑΣ ΞΑΝΘΗΣ
3. ΕΑΣ ΔΡΑΜΑΣ
4. ΕΑΣ ΚΑΒΑΛΑΣ
5. ΑΣ ΕΑΣ ΒΙΣΑΛΤΙΑΣ
6. ΑΣ ΡΟΔΟΛΙΒΟΥΣ
7. ΕΝΩΣΗ ΑΓΡΟΤΩΝ Ν. ΣΕΡΡΩΝ
8. ΑΣ ΒΑΜΒΑΚΙΑΣ
9. ΕΑΣ ΦΛΩΡΙΝΑΣ
10. ΕΑΣ ΕΟΡΔΑΙΑΣ
11. ΕΑΣ ΛΑΜΙΑΣ

12. ΑΓΡΟΤΙΚΟΣ ΣΥΝΕΤΑΙΡΙΣΜΟΣ ΛΑΡΙΣΑΙΩΝ ΑΓΡΟΤΩΝ “Η ΝΕΑ ΕΝΩΣΗ”
 13. ΑΓΡΟΤΙΚΟΣ ΣΥΝΕΤΑΙΡΙΣΜΟΣ ΧΑΛΑΣΤΡΑΣ

Τα στοιχεία της κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά είναι τα εξής:

1. Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος:

Αριθμός Άδειας Διάθεσης στην Αγορά (ΑΑΔΑ):

1.1.α Ημερομηνία έναρξης ισχύος:

1.1.β Ημερομηνία λήξης ισχύος:

60923

01-03-2020

28-06-2020

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα:

LUMISENA 200 FS

1.2.β Μορφή:

Αιώρημα για επένδυση σπόρου (FS)

1.3 Δραστικές ουσίες:

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO:

Oxathiapiprolin

Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία:

95% (β/β) min

Χημική ομάδα:

Piperidinyl thiazole isoxazolines

Παρασκευαστής:

DuPont International Operations Sàrl
 Crop Protection Products
 2, chemin du Pavillon
 P.O. Box 50
 CH-1218 Le Grand-Saconnex Geneva,
 Ελβετία

Εργοστάσια παρασκευής της δ.ο.:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

1. Allessa GmbH
 Standort Höchst, Industriepark Höchst
 65926 Frankfurt am Main, Γερμανία
2. Allessa GmbH
 Alt-Fechenheim, 60386 Frankfurt am Main, Γερμανία
3. DuPont Asturias S.L.
 Valle de Tamón-Nubledo
 33469 Tamón Carreño, Asturias, Ισπανία
4. Saltigo GmbH
 51369 Leverkusen, Γερμανία

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Έχουν υποβληθεί και παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας:

NTY PONT ΕΛΛΑΣ Α.Ε.

Υδρας 2 & Λ. Κηφισίας 280, 15232, Χαλάνδρι

Τηλ.: 210 688 9711, Fax: 210 688 9799

E-mail: fotini.tsali@corveva.com

β) Υπεύθυνος επικοινωνίας:

ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε.

Λ. Μεσογείων 335, 15231, Χαλάνδρι

Τηλέφωνο: 213 006 5070, Fax: 210 674 9514

E-mail: kdimizas@elanco.gr

- γ) Υπεύθυνος για την τελική διάθεση στην αγορά:
- NTY PONT ΕΛΛΑΣ Α.Ε.**
 Ύδρας 2 & Λ. Κηφισίας 280, 15232, Χαλάνδρι
 Τηλ.: 210 688 9711, Fax: 210 688 9799
 E-mail: fotini.tsali@corveva.com
- δ) Παρασκευαστής σκευάσματος:
- DuPont International Operations Sàrl**
 Crop Protection Products
 2, chemin du Pavillon, P.O. Box 50
 CH-1218 Le Grand-Saconnex Geneva, Ελβετία
- ε) Εργοστάσια παρασκευής του σκευάσματος:
- Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:
1. E. I. du Pont de Nemours and Company
 Valdosta Manufacturing Center
 2509 Rocky Ford Road Valdosta, GA 31601, ΗΠΑ
 2. Du Pont de Nemours (France) S.A.S.
 82 rue de Wittelsheim, 68701 Cernay Cedex, Γαλλία
 3. PHYTEUROP
 Rue Pierre MY, ZI Grande Champagne
 F-49260 Montreuil-Bellay, Γαλλία
- στ) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος:
- Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:
1. E. I. du Pont de Nemours and Company
 Valdosta Manufacturing Center
 2509 Rocky Ford Road Valdosta, GA 31601, ΗΠΑ
 2. Du Pont de Nemours (France) S.A.S.
 82 rue de Wittelsheim, 68701 Cernay Cedex, Γαλλία
 3. PHYTEUROP
 Rue Pierre MY, ZI Grande Champagne
 F-49260 Montreuil-Bellay, Γαλλία
- ζ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:
- Δραστική ουσία: *Oxathiapiprolin* 18,7% β/ο
 Βοηθητικές ουσίες: 80,32% β/β
 Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος έχει υποβληθεί με την αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας για χορήγηση οριστικής έγκρισης στο σκεύασμα. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

2. Συσκευασίες:

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Δοχεία	10-1000 Λίτρα	HDPE - πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας

3. Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται για επαγγελματίες χρήστες.
Τρόπος εφαρμογής: Επένδυση σπόρων ηλιάνθου πριν τη σπορά.
Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού/διαλύματος εφαρμογής: -
Καθαρισμός ψεκαστικών μηχανημάτων: -
Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας: Τα κενά μέσα συσκευασίας ξεπλένονται υπό πίεση με ειδικό εξοπλισμό ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα και στη συνέχεια τα υλικά συσκευασίας αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής, για διαχείριση σαν επικίνδυνα απόβλητα. Το προϊόν εξουδετερώνεται με κάψιμο σε υψικαμίνους.
Συνδυαστικότητα: Το σκεύασμα μπορεί να συνδυαστεί με άλλα υδατοδιαλυτά σκευάσματα για επένδυση σπόρου (μυκητοκτόνα, εντομοκτόνα, νηματοδοκτόνα).

- 4.** Κατηγορία και τρόπος δράσης: Μυκητοκτόνο-Επενδυτικό σπόρων για την αντιμετώπιση του περονόσπορου του ηλίανθου. Το oxathiapirrolin έχει προληπτική και προστατευτική δράση. Δρα ως ρυθμιστής δέσμευσης της οξυστερόλης (OSBP) στα κύτταρα του μύκητα (FRAC: Code 49).

5. Φάσμα δράσης:

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος		Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο
		κ.εκ./ στρ.	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα/στρ.		
Ηλίανθος (HELSS) (σπόρος που προορίζεται για σπορά)	<u>Περονόσπορος</u> <i>Plasmopara halstedii</i> (PLASHA)	0,61	-	Επένδυση σπόρου πριν την σπορά με 18,75 μg δ.ο./σπόρο. Ο αριθμός των σπαρμένων σπόρων ανά στρέμμα δεν πρέπει να ξεπερνά τους 6500.	1

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

- Οι επενδεδυμένοι σπόροι, δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται για τρόφιμα ή ζωοτροφή.
- Οι συσκευασίες των επενδεδυμένων σπόρων (σακιά), δεν πρέπει να επαναχρησιμοποιούνται.
- Η κάλυψη της επιφάνειας των σπόρων πρέπει να εκτελείται μόνον σε επαγγελματικές εγκαταστάσεις επικάλυψης των σπόρων. Οι εγκαταστάσεις αυτές πρέπει να εφαρμόζουν τις βέλτιστες διαθέσιμες τεχνικές ώστε να αποκλείεται η απελευθέρωση σύννεφων σκόνης κατά την αποθήκευση, τη μεταφορά και την εφαρμογή.

Για την αποφυγή ανάπτυξης ανθεκτικότητας:

- Συνδυάστε το LUMISENA 200 FS με ανθεκτικές στον περονόσπορο ποικιλίες ηλίανθου και με σκευάσματα διαφορετικού τρόπου δράσης.
- Αποφύγετε την εφαρμογή σκευάσματος που περιέχει την δραστική ουσία Oxathiapirrolin σε καλλιέργεια που προέρχεται από σπόρο επενδυμένο με LUMISENA.
- Εφαρμόστε αμειψισπορά.
- Απομακρύνετε αυτοφυή βλάστηση που μπορεί να αποτελέσει εναλλακτικό ξενιστή του παθογόνου.

Σπείρετε σε καλά στραγγισμένα εδάφη.

Προφυλάξεις που θα πρέπει να αναγράφονται στα σακιά με τους επενδεδυμένους σπόρους είναι οι εξής:

- ΠΡΟΣΟΧΗ: Αυτός ο σπόρος έχει επενδυθεί με το μυκητοκτόνο LUMISENA 200 FS.
- Φυλάξτε τον κλειδωμένο μακριά από παιδιά.
- Φυλάξτε τον μακριά από τρόφιμα, ποτά, ζωοτροφές, νερά και κατοικίδια ζώα.
- Μην έρχεσθε σε επαφή με τον σπόρο με γυμνά χέρια, φοράτε γάντια.
- Μην ξαναχρησιμοποιήσετε τους άδειους σάκους.
- Μην πετάτε τους άδειους σάκους σε χαντάκια ή αρδευτικούς αγωγούς.
- Μετά το χειρισμό με τους σπόρους, ο χειριστής πρέπει να πλυθεί με άφθονο νερό και σαπούνι.

- 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 που εφαρμόστηκε το σκεύασμα:

8. Στοιχεία φυτοτοξικότητας, ευαισθησίας ποικιλιών και κάθε άλλης παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους: Δεν είναι φυτοτοξικό στις συνιστώμενες δόσεις εφαρμογής.

9. Εικονογράμματα κινδύνου: ---

10. Δηλώσεις επικινδυνότητας: **H412:** Επιβλαβές για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.
EUH401: Για να αποφύγετε τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.

11. Δηλώσεις προφύλαξης: **P405+102:** Φυλάσσεται κλειδωμένο, μακριά από παιδιά.
P270: Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.
P273: Να αποφεύγεται η ελευθέρωση στο περιβάλλον.
P391: Μαζέψτε τη χυμένη ποσότητα
P501: Διάθεση του περιεχομένου/περιέκτη σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία.
SP1: ΜΗ ΡΥΠΑΙΝΕΤΕ ΤΑ ΝΕΡΑ ΜΕ ΤΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ Ή ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΟΥ. Μην πλένετε τον εξοπλισμό εφαρμογής κοντά σε επιφανειακά ύδατα. Να αποφευχθεί η ρύπανση μέσω των συστημάτων αποχέτευσης από τις λιθόστρωτες επιφάνειες και τους δρόμους.

12. Πρώτες βοήθειες – Αντίδοτο: **ΓΕΝΙΚΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ:** Αφαιρέστε τα μολυσμένα ρούχα.
Σε περίπτωση εισπνοής: Κρατείστε τον ασθενή ήρεμο και μεταφέρετε τον στον καθαρό αέρα. Ζητήστε ιατρική συμβουλή.
Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα: Πλυθείτε αμέσως με άφθονο νερό και σαπούνι.
Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια: Πλύνετε τα αμέσως με άφθονο νερό για 15 λεπτά, κρατώντας ανοιχτά τα βλέφαρα. Συμβουλευθείτε οφθαλμίατρο.
Σε περίπτωση κατάποσης: Ξεπλύνετε αμέσως το στόμα. Ζητήστε ιατρική συμβουλή.
ΑΝΤΙΔΟΤΟ: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Ακολουθείστε συμπτωματική θεραπεία.
Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 - 77 93 777.

13. Προστασία των καταναλωτών:

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

Πεδίο Εφαρμογής	ΡΗΙ (σε ημέρες)
Ηλιάνθος	Μη εφαρμόσιμο (ορίζεται από τον χρόνο εφαρμογής)

14. Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος Το σκεύασμα διατηρείται για τρία (3) χρόνια, αν αποθηκευτεί στην αρχική του απαραβίαστη συσκευασία σε χώρο ξηρό, δροσερό, καλά αεριζόμενο.

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.

B. Γενικές υποχρεώσεις:

1. Οι χρήστες προς τους οποίους χορηγείται η παρούσα κατά παρέκκλιση άδεια διάθεσης στην αγορά, είναι υπεύθυνοι για την ορθή εφαρμογή της και υποχρεούνται να ενημερώνουν την οικεία Περιφερειακή Ενότητα και την υπηρεσία μας εάν περιέλθει σε γνώση τους οποιαδήποτε δυσμενή επίπτωση από τη χρήση του σκευάσματος. Επισημαίνεται ότι τυχόν απόκρυψη κάθε σχετικής πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά.
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 (ΕΕ) 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. 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.
6. Σε εφαρμογή του άρθρου 67 του καν. (ΕΚ) 1107/2009, οι αιτούντες και ο κάτοχος της άδειας διάθεσης στην αγορά, οφείλουν να συγκεντρώσουν και να υποβάλουν στην Υπηρεσία μας το αργότερο έως τρεις μήνες από την ημερομηνία λήξης της παρούσας ξεχωριστές ή από κοινού εκθέσεις με πληροφορίες:
 - 6.1. Για τη συνολική ποσότητα σκευάσματος που χρησιμοποιήθηκε σε εφαρμογή της παρούσας.
 - 6.2. Για τη συνολική έκταση σε στρέμματα στην οποία χρησιμοποιήθηκε το σκεύασμα σε εφαρμογή της παρούσας.
 - 6.3. Παρακολούθησης των πληθυσμών για το παθογόνο-στόχο.
 - 6.4. Καταγραφής καλλιεργητικών πρακτικών και λοιπών φυτοπροστατευτικών προϊόντων που εφαρμόστηκαν στις εκτάσεις που χρησιμοποιήθηκε το σκεύασμα.
7. Κάθε επαγγελματίας χρήστης γεωργικών φαρμάκων κάτοχος του σκευάσματος, υποχρεούται να παραδώσει στον προμηθευτή μέσα σε χρονικό διάστημα δέκα πέντε (15) ημερών από τη λήξη της κατά παρέκκλιση άδειας, κάθε ποσότητα του σκευάσματος που δεν χρησιμοποίησε.
8. Για τα τυχόν αποθέματα του σκευάσματος στα καταστήματα χονδρικής και λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων μετά το πέρας της επιτρεπόμενης περιόδου χρήσης, ισχύουν τα αναφερόμενα στο ΠΔ 159/2013 και ειδικότερα το άρθρο 10 σημείο η.
9. Ο αιτών ή/και ο κάτοχος της άδειας, έχουν δικαίωμα να υποβάλουν ένσταση εντός τριάντα (30) ημερών από την ανάρτηση της παρούσας στο πρόγραμμα ΔΙΑΥΓΕΙΑ

**Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ
ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

Γ. ΣΤΡΑΤΑΚΟΣ