



## ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΥΚΤΙΟ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

Αθήνα,

06.02.2020

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ &amp; ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Αριθ. πρωτ.: 13893/331053 π.ε.

ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ

ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150

Προς: ΝΤΥ ΠΟΝΤ ΕΛΛΑΣ ΑΕ

Ταχ. Κώδ.: 176 71 - ΑΘΗΝΑ

Ύδρας 2 και Λ. Κηφισίας 280

TELEFAX: 210 92 12 090

Τ.Κ. 15232 Χαλάνδρι, Αθήνα

Πληροφορίες: Ι. Καλαϊτζόγλου

Τηλ.: 210 6889711

Τηλέφωνο: 210 92 87 223

e-mail: [fotini.tsali@corteva.com](mailto:fotini.tsali@corteva.com)e-mail: [ikalaitzoglou@minagric.gr](mailto:ikalaitzoglou@minagric.gr)

**ΘΕΜΑ:** «Χορήγηση οριστικής άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (νηματωδοκτόνο) VYDATE MAX (δ.ο. οxaμγl 10 % β/β)»

## 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 ειδικότερα το άρθρο 34 αυτού.
2. Το νόμο 4036/2012 (Α' 8) για τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
3. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής της 25<sup>ης</sup> 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, όπως ισχύει.
4. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16<sup>ης</sup> 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.
5. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 547/2011 της Επιτροπής της 8<sup>ης</sup> 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. Τον Κανονισμό (ΕΚ) 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 23<sup>ης</sup> Φεβρουαρίου 2005 για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, όπως ισχύει.
7. Τη με αριθ. 3053 έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος αναφοράς (νηματωδοκτόνο) VYDATE 10 G (δ.ο.: οxaμγl 10% β/β), η οποία χορηγήθηκε με την αριθ. πρωτ. 10463/120247/04.10.2013 Απόφαση, όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει.
8. Τη με αριθ. 619/46787/8.3.19 (ΦΕΚ Β' 988/22-03-2019) κοινή Απόφαση του Υπουργού κ. Στ. Αραχωβίτη, του Υφυπουργού κ. Β. Κόκκαλη και της Υφυπουργού κ. Ολ. Τελιγιορίδου με θέμα

“Μεταβίβαση του δικαιώματος υπογραφής “με εντολή Υπουργού”, “με εντολή Υφυπουργού” ή “με εντολή Υπουργού και Υφυπουργού”, κατά περίπτωση, στους: Γεν. Γραμματέα, Γεν. Γραμματέα Αγροτικής Πολιτικής και Διαχείρισης Κοινοτικών Πόρων, Προϊσταμένους Γεν. Δ/σης, Προϊσταμένους Δ/σης και Προϊσταμένους Τμήματος του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων” (Β’ 988), όπως διορθώθηκε με την αριθ. 6 αναφορά «ΔΙΟΡΘΩΣΕΙΣ ΣΦΑΛΜΑΤΩΝ» (Β’ 1241) και τροποποιήθηκε με την αριθ. 1679/153682/25-06-2019 (Β’ 2701) ΚΥΑ.

9. Τη με αριθ. πρωτ. 13893/331053/19.12.2019 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας ΝΤΥ ΠΟΝΤ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.

### ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

- A** Χορηγούμε οριστική έγκριση διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με το άρθρο 34 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, στο φυτοπροστατευτικό προϊόν VITELENT 10 SL της εταιρείας ΝΤΥ ΠΟΝΤ ΕΛΛΑΣ 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

<b>3070</b>
<b>06.02.2020</b>
<b>31.01.2022</b>

##### **1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν**

- 1.2.α Εμπορικό όνομα  
1.2.β Μορφή

<b>VYDATE MAX</b>
GR- Κοκκώδεις

##### **1.3 Δραστική ουσία**

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO	<b>oxamyl</b> <b>(χημική ομάδα καρβαμιδικών)</b>
Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία	97 % (β/β) min
Χημική ομάδα	(χημική ομάδα καρβαμιδικών)
Παρασκευαστής:	<b>E. I. du Pont de Nemours and Company</b> 12501 Strang Rd. La Porte, Texas, 77571 ΗΠΑ
Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.:	Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης: <b>E. I. du Pont de Nemours and Company</b> 12501 Strang Rd. La Porte, Texas, 77571, ΗΠΑ
Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:	Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας προσδιορίζονται στον φάκελο του προϊόντος αναφοράς VYDATE 10 G με αριθ. έγκρισης 3053 και αριθμό πρωτ. 10463/120247/04-10-2013. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

**1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα**

α) Κάτοχος της άδειας:

**NTY ΠΟΝΤ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.**  
 Ύδρας 2 & Λ. Κηφισίας 280,  
 15232, Χαλάνδρι  
 Τηλ.: 210 688 9711,  
 Fax: 210 688 9799  
 e-mail: [fotini.tsali@corveva.com](mailto:fotini.tsali@corveva.com)

β) Υπεύθυνος επικοινωνίας:

**NTY ΠΟΝΤ ΕΛΛΑΣ ΑΕ**  
 Ύδρας 2 και Λ. Κηφισίας 280  
 Τ.Κ. 15232 Χαλάνδρι, Αθήνα  
 Τηλ.: 210 6889711  
 e-mail: [fotini.tsali@corveva.com](mailto:fotini.tsali@corveva.com)

γ) Υπεύθυνος για την τελική διάθεση στην αγορά:

**NTY ΠΟΝΤ ΕΛΛΑΣ ΑΕ**  
 Ύδρας 2 και Λ. Κηφισίας 280  
 Τ.Κ. 15232 Χαλάνδρι, Αθήνα  
 Τηλ.: 210 6889711  
 e-mail: [fotini.tsali@corveva.com](mailto:fotini.tsali@corveva.com)

δ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

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

ε) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της  
 επιχείρησης:  
**DuPont de Nemours (France) S.A.S.**  
 82, rue de Wittelsheim BP9,  
 F-68701 Cernay, Γαλλία

στ) Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της  
 επιχείρησης:  
**DuPont de Nemours (France) S.A.S.**  
 82, rue de Wittelsheim BP9,  
 F-68701 Cernay CEDEX, Γαλλία

ζ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

**Δραστική ουσία: oxamyl 10 % (β/β)**  
**Βοηθητικές ουσίες: 89.9 % (β/β)**

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος παρουσιάζεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ. Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στο Part C της έκθεσης αξιολόγησης (registration report) και παραμένει στα αρχεία της αρμόδιας αρχής.

**2** Συσκευασίες

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Χάρτινα κουτιά	5, 10 κιλά	Σακούλα σύμμικτου υλικού (LDPE –αλουμίνιο-LDPE-χαρτί) θερμοκολλημένα, εντός χαρτοκιβωτίου

**3** Οδηγίες χρήσης:

**Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες**

**Τρόπος εφαρμογής:**

**Εφαρμογή στο έδαφος.** Πριν τη φύτευση ή κατά τη φύτευση/μεταφύτευση με χρήση μηχανικών μέσων που συνδέονται με τρακτέρ. Μετά την εφαρμογή οι κόκκοι πρέπει να ενσωματώνονται στο έδαφος σε βάθος έως 10 εκ.

**Τρόπος παρασκευής του ψεκαστικού υγρού: --**

**Καθαρισμός εξοπλισμού εφαρμογής:** Πλύνετε σχολαστικά τον εξοπλισμό εφαρμογής χρησιμοποιώντας κατάλληλη προστατευτική ενδυμασία. Ο καθαρισμός να μην πραγματοποιείται σε κλειστούς χώρους, κοντά σε πηγάδια, υδάτινες ρεύματα/επιφάνειες, δένδρα ή καλλιεργήσιμα εδάφη.

**Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση προϊόντος και συσκευασίας:** Τα κενά συσκευασίας ξεπλένονται υπό πίεση ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξέπλυματος τα ρίχνουμε στο βυτίο εφαρμογής και στη συνέχεια αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής, για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

**4** Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Διασυστηματικό καρβαμιδικό νηματωδοκτόνο με διπλή δράση (επαφής και στομάχου). Δρα στο νευρικό σύστημα λόγω αναστολής της ακετυλοχολινεστεράσης.

**5** Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος	Χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών/ έτος
		Κιλά/στρ.		
<b>Πατάτα (SOLTU)</b> <b>Πρώιμη πατάτα</b>	Νηματώδεις <i>Heterodera sp.</i> (HETDSP) <i>Globodera sp.</i> (1GLOBG)	4-5,5	Σκόρπισμα σε ολόκληρη την επιφάνεια πριν τη μεταφύτευση και μετά ενσωμάτωση σε βάθος 10 εκ.	1
<b>Καπνός (ΝΙΟΤΑ)</b>	Νηματώδεις <i>Meloidogyne sp.</i> (MELGSP) <i>Meloidogyne Incognita</i> (MELGIN)	4,25-5,5  3	Σκόρπισμα σε ολόκληρη την επιφάνεια πριν τη μεταφύτευση και μετά ενσωμάτωση σε βάθος 10 εκ. Εφαρμογή σε λωρίδες ή στο αυλάκι	1
<b>Καρότο (DAUCS)</b>	Νηματώδεις <i>Meloidogyne sp.</i> (MELGSP)	2,5	Εφαρμογή σε λωρίδες ή στο αυλάκι κατά τη μεταφύτευση	1
<b>Τομάτα (LYPES)</b> <b>Μελιτζάνα (SOLME)</b>  (Θερμοκηπίου και υπαίθρου με την προϋπόθεση εδαφοκάλυψης με αδιαφανές πλαστικό)	Νηματώδεις <i>Meloidogyne sp.</i> (MELGSP)	4,5-5,5  3	Σκόρπισμα σ' ολόκληρη την επιφάνεια πριν τη μεταφύτευση και μετά ενσωμάτωση σε βάθος 10 εκ. Εφαρμογή σε λωρίδες ή στο αυλάκι	1

**Παρατηρήσεις:**

- 1) Η ομοιόμορφη κατανομή των κόκκων στο επιφανειακό στρώμα του εδάφους έως 10 εκ. είναι απαραίτητη για να εξασφαλιστεί το κατάλληλο επίπεδο ελέγχου των νηματωδών.
- 2) Οι μεγαλύτερες δόσεις του εύρους να χρησιμοποιούνται σε βαριά εδάφη ή σε περιπτώσεις βαριάς προσβολής.

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

- Να μην εφαρμόζεται με το χέρι αλλά μόνο με κατάλληλο εξοπλισμό διασποράς κοκκωδών σκευασμάτων (μηχανικά μέσα που συνδέονται με τρακτέρ).  
- Ο χρήστης κατά το άνοιγμα των συσκευασιών και το γέμισμα του εξοπλισμού εφαρμογής να φοράει γάντια νιτριλίου και να μην εφαρμόζει το σκεύασμα σε έκταση μεγαλύτερη από 50 στρ./ανά ημέρα.

-Να μην υπερβαίνεται η δοσολογία που αναφέρεται στο φάσμα δράσης στην ίδια καλλιέργεια/χωράφι το χρόνο με αυτό ή άλλο προϊόν που έχει οχαμγl.

#### Ανάπτυξη ανθεκτικότητας

1. Να γίνεται κατάλληλη εναλλαγή καλλιεργειών
2. Ο εξοπλισμός εφαρμογής να είναι σωστά βαθμονομη-μένος ώστε να διασφαλίζεται η σωστή δοσολογία.
3. Να χρησιμοποιούνται κατάλληλες ποικιλίες σε σχέση με την ευαισθησία τους στους νηματώδεις.
4. Να γίνεται εναλλαγή με νηματωδοκτόνα που έχουν διαφορετικό τρόπο δράσης.

#### 7 Χρονικό διάστημα ασφαλείας

μεταξύ εφαρμογής και:

- σποράς ή φύτευσης της προ-στατευόμενης καλλιέργειας:
- σποράς ή φύτευσης των καλλιεργειών που ακολουθούν:
- της πρόσβασης του ανθρώπου ή των ζώων στην καλλιέργεια στην οποία έχει εφαρμοστεί το σκεύασμα:

--

120 ημέρες από την εφαρμογή του σκευάσματος στο έδαφος

--

#### 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.

#### 9 Εικονογράμματα Κινδύνου:

**ΚΙΝΔΥΝΟΣ**



GHS06

#### 10 Δηλώσεις Επικινδυνότητας:

**H300:** Θανατηφόρο σε περίπτωση κατάποσης.

**H331:** Τοξικό σε περίπτωση εισπνοής.

**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.  
**P261:** Αποφεύγετε να αναπνέετε σκόνη.  
**P264:** Πλύνετε τα χέρια και το πρόσωπο σχολαστικά μετά το χειρισμό.  
**P301 + P310:** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΚΑΤΑΠΟΣΗΣ: Καλέστε αμέσως το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό.  
**P304 + P340 + P310:** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΙΣΠΝΟΗΣ: Μεταφέρετε τον παθόντα στον καθαρό αέρα και αφήστε τον να ξεκουραστεί σε στάση που διευκολύνει την αναπνοή. Καλέστε αμέσως το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό.  
**P321:** Χρειάζεται ειδική αγωγή (βλέπε πρώτες βοήθειες στην ετικέτα).  
**P330:** Ξεπλύνετε το στόμα.  
**P403 + P233:** Αποθηκεύεται σε καλά αεριζόμενο χώρο. Να διατηρείται ο περιέκτης ερμητικά κλειστός.  
**Sp02:** Πλύνετε όλες τις προστατευτικές ενδυμασίες μετά τη χρήση και τα μολυσμένα αντικείμενα  
**SP1:** Μην ρυπαίνετε τα νερά με το προϊόν ή τη συσκευασία του (Μην ξεπλένετε τον εξοπλισμό εφαρμογής κοντά σε επιφανειακά ύδατα).  
**Spe3:** Για να προστατέψετε τους υδρόβιους οργανισμούς να αφήσετε μια ζώνη προστασίας 20 μέτρων από τα επιφανειακά νερά  
**Spe5:** Για να προστατέψετε τα πουλιά και τα άγρια θηλαστικά το προϊόν πρέπει να καλυφθεί πλήρως από το έδαφος. Βεβαιωθείτε ότι το προϊόν έχει καλυφθεί πλήρως στις άκρες των αυλακιών  
**Spe6:** Για να προστατέψετε τα πουλιά και τα άγρια ζώα, μαζέψτε όσο προϊόν έχει διασκορπιστεί κατά λάθος.

**12** Πρώτες βοήθειες –  
Αντίδοτο:

**ΠΡΩΤΕΣ ΒΟΗΘΕΙΕΣ-ΑΝΤΙΔΟΤΟ:**

**Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία,** ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή (δείξτε το δοχείο ή την ετικέτα).

**Σε περίπτωση εισπνοής:** μετακινείστε τον παθόντα στον καθαρό αέρα. Εάν είναι αναγκαίο, χορηγείστε οξυγόνο ή εφαρμόστε τεχνητή αναπνοή. Καλέστε αμέσως γιατρό.

**Σε περίπτωση κατάποσης:** χορηγείστε 2 ποτήρια νερό. Προκαλέστε εμετό μόνον εάν το άτομο έχει τις αισθήσεις του. Να μην χορηγηθεί τίποτα από το στόμα σε ανίσθητο άτομο. Καλέστε αμέσως γιατρό ή το Κέντρο Δηλητηριάσεων.

**Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα:** πλύντε αμέσως με άφθονο νερό τη δερματική περιοχή στην οποία έπεσε σκεύασμα, επί 15 λεπτά. Αφαιρέστε τα λερωμένα ρούχα και παπούτσια.

**Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια:** πλύντε τα αμέσως με άφθονο νερό για τουλάχιστον 15 λεπτά. Συμβουλευτείτε οφθαλμίατρο.

**ΑΝΤΙΔΟΤΟ: Θεϊκή Ατροπίνη.**

Αν εμφανιστούν προειδοποιητικά συμπτώματα να χορηγηθούν αμέσως σε λίγο νερό, 2 αμπούλες θεϊκή ατροπίνη του 0.5 mg και μετά 1 αμπούλα κάθε 10-15 λεπτά μέχρι να στεγνώσει ο λαιμός και το δέρμα να γίνει στεγνό και κοκκινωπό. Να συνεχιστεί με όσες αμπούλες χρειάζονται για να διατηρηθεί αυτή η κατάσταση ώσπου να φθάσει ο γιατρός.

**ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΟΝ ΓΙΑΤΡΟ:**

**Προειδοποιητικά συμπτώματα:** Η δηλητηρίαση από oxamyl προκαλεί συμπτώματα αναστολής της χολινεστεράσης (αδυναμία, ιδρώτα, τάση λυποθυμίας, θαμπή όραση, πονοκέφαλο, κλείσιμο της κόρης του ματιού, αργό σφυγμό, αναγούλα, εμετό, βάρος στο στήθος, κοιλιακές συσπάσεις, τρεμούλα).

**Θεραπευτική αγωγή:** Διατηρείστε πλήρη ατροπονισμό με 1,2-2 mg θεϊκή ατροπίνη ενδοφλεβίως, κάθε 10-30 λεπτά μέχρι ο παθόντας να αναλάβει. Ίσως χρειαστεί και τεχνητή αναπνοή ή οξυγόνο. Αποκλείστε έκθεσή του σε οποιοδήποτε άλλο αναστολέα της χολινεστεράσης μέχρι να γίνει τελείως καλά.

**Μη χρησιμοποιείτε Μορφίνη ή 2-PAM.**

**ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: 210 77.93.777**

**13 Προστασία των καταναλωτών**

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

Φυτικά προϊόντα	PHI (σε ημέρες)
Πατάτα πρώιμη	84
Καρότο	75
Λοιπές καλλιέργειες	Μη εφαρμόσιμο



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

Το σκεύασμα παραμένει σταθερό για 2 χρόνια τουλάχιστον από την ημερομηνία παρασκευής του, όταν αποθηκεύεται, στην αρχική σφραγισμένη συσκευασία του σε χώρο ξηρό, δροσερό και καλά αεριζόμενο, μακριά από φωτιά ή έντονη θερμότητα.

**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 προστατευόμενων μελετών

Στο [Παράρτημα III](#) του φυτοπροστατευτικού σκευάσματος αναφοράς VYDATE 10 G με αριθ. έγκρισης 3053 και αριθμό πρωτ. 10463/120247/04-10-2013, 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

--

**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 στη ΣΕΑ με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση.
3. Η ετικέτα του σκευάσματος θα είναι σύμφωνη με τον Κανονισμό (ΕΚ) 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 στη 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 στη ΣΕΑ όποτε αυτά ζητηθούν.
7. Η ενδιαφερόμενη εταιρεία έχει δικαίωμα να υποβάλει ένσταση εντός τριάντα (30) ημερών από την ανάρτηση αυτής στη ΔΙΑΥΓΕΙΑ.

Η Προϊσταμένη της Διεύθυνσης

Δρ. Α. ΜΑΥΡΙΔΟΥ