



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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

**Αθήνα, 19-03-2020
Αριθ. πρωτ: 12165/290043 π.ε.**

Ταχ. Δ/ση:	Λ. Συγγρού 150, 176 71-Αθήνα	Προς:	ΕΑΣ Κορίνθου Α.Ε.Σ – Α.Ε.
TELEFAX:	210 92 12 090	Κοιν.:	ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ
Πληροφορίες:	Ηλ. Νασιόπουλος		1ο χλμ Α. Παιανίας Μαρκοπούλου
Τηλέφωνο:	210 9287211		ΤΘ 100, 19002
e-mail:	<u>inasiopoulos@minagric.gr</u>		

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (εντομοελκυστικό) **CheckMate VMB-XL** (δραστική ουσία *Lavandulyl senecioate*), για περιορισμένη και ελεγχόμενη χρήση στην καλλιέργεια του αμπελιού »

ΑΠΟΦΑΣΗ

Ο

ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

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 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”.
3. 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.
4. Το Νόμο υπ’ αριθ. 4036/2012 (Α’ 8/27.1.12) με θέμα «Διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις», με τον οποίο ενσωματώθηκαν στο εθνικό οι απαιτήσεις της οδηγίας 2009/128/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21^{ης} Οκτωβρίου 2009 σχετικά με την κοινή θέση του Συμβουλίου που αφορά τον καθορισμό πλαισίου κοινοτικής δράσης με σκοπό την επίτευξη ορθολογικής χρήσης των γεωργικών φαρμάκων.
5. 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.
6. Τις διατάξεις του ν. 4622/2019 (Α’ 133) “Επιτελικό Κράτος: οργάνωση, λειτουργία και διαφάνεια της Κυβέρνησης, των κυβερνητικών οργάνων και της κεντρικής δημόσιας διοίκησης” και ειδικότερα το άρθρο 109 αυτού.
7. Την αριθ. 4933/75184/25-05-2018 (Ω2Η34653ΠΓ-ΡΩΑ) απόφαση διορισμού του Προϊσταμένου Γενικής Διεύθυνσης Γεωργίας.
8. Το άρθρο 87 του ν. 3528/2007 «Κύρωση του Κώδικα Δημοσίων Πολιτικών Διοικητικών Υπαλλήλων και Υπαλλήλων ΝΠΔΔ».
9. Το από 20-12-2019 Υπηρεσιακό Σημείωμα του Τμήματος Προστασίας Φυτών της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής.
10. Τη με αριθ. πρωτ. 12165/290043/12.11.19 αίτηση της ΕΑΣ Κορίνθου Α.Ε.Σ – Α.Ε.

11. Την καταχώριση της αίτησης στην Ευρωπαϊκή Πλατφόρμα Αιτήσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα (PPPAMS).
12. Το από 20-12-2019 Υπηρεσιακό Σημείωμα του Τμήματος Προστασίας Φυτών της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής, σύμφωνα με το οποίο **ισχύει η αιτιολόγηση του κινδύνου** όπως αυτή αναφέρεται στο πεδίο 5 του Τμήματος Γ του εντύπου 4 που κατατέθηκε με την αίτηση.
13. Το από 26-02-2020 Ενημερωτικό Σημείωμα της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής.
14. Όπως προκύπτει από την αξιολόγηση της υποβληθείσας αίτησης: **α)** Η ασφάλεια του καταναλωτή εξασφαλίζεται καθώς η εφαρμογή γίνεται με διαχυτήρες ατμών και δεν υπάρχει επαφή της δραστικής ουσίας με το σταφύλι. **β)** Για τη δραστική ουσία lavandulyl senecioate έχει υποβληθεί φάκελος έγκρισης στην Ιταλία (zRMS). Η αίτηση έχει γίνει αποδεκτή σύμφωνα με το άρθρο 9 του Καν. ΕΕ 1107/2009 (ημερομηνία αποδοχής: 29/12/2016), ενώ η έγκρισή της συζητήθηκε στην τελευταία SCOPAFF (Standing Committee on Plants, Animals, Food and Feed) και αναμένεται απόφαση το 1ο ή 2ο 4μηνο του 2020. **γ)** Η αιτούμενη χρήση είναι σύμφωνη με το άρθρο 14 της Οδηγίας 2009/128/ΕΚ για την προώθηση της Ολοκληρωμένης Φυτοπροστασίας και με τις Γενικές Αρχές Ολοκληρωμένης Φυτοπροστασίας του Παραρτήματος III αυτής. Σύμφωνα με το άρθρο 14 της Οδηγίας «*Τα κράτη μέλη λαμβάνουν όλα τα απαραίτητα μέτρα για την διαχείριση επιβλαβών οργανισμών με χαμηλή εισροή γεωργικών φαρμάκων, με προτεραιότητα όπου είναι δυνατόν, σε μεθόδους χωρίς χημικά μέσα, ώστε οι επαγγελματίες χρήστες γεωργικών φαρμάκων να στραφούν σε πρακτικές και προϊόντα με χαμηλότερο δυνατό κίνδυνο για την υγεία του ανθρώπου και το περιβάλλον μεταξύ εκείνων που είναι διαθέσιμα για την αντιμετώπιση του ίδιου προβλήματος επιβλαβών οργανισμών*». **δ)** Για την αιτούμενη χρήση δεν υπάρχουν άλλα εγκεκριμένα φυτοπροστατευτικά προϊόντα προσελκυστικά, όπως είναι το υπό εξέταση σκεύασμα. **ε)** Έχουν υποβληθεί εισηγήσεις από τις ΔΑΟΚ των ΠΕ Καβάλας, Πιερίας, Κορινθίας και Ηρακλείου, στις οποίες επιβεβαιώνεται η ύπαρξη και η σημαντικότητα του κινδύνου κατά περιοχή και περίπτωση. Σύμφωνα με την ΔΑΟΚ ΠΕ Ηρακλείου ο ψευδόκοκκος αποτελεί πλέον εχθρό βασικής σημασίας σε πολλά αμπέλια επιτραπέζιας χρήσης στην περιοχή αρμοδιότητάς της, γεγονός που οφείλεται σε διατάραξη της βιολογικής ισορροπίας εξαιτίας της αλόγιστης χρήσης των φυτοπροστατευτικών προϊόντων. **ζ)** 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 αυτές της παρ. 4 (μη ύπαρξη εγκεκριμένων φ.π. με δραστικές ουσίες (δ.ο.) ως «προσελκυστικά»). **η)** 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.

Α π ο φ α σ ί ζ ο υ μ ε

A. Χορηγούμε κατά παρέκκλιση άδεια διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (εντομοελκυστικό) **CheckMate VMB-XL** (δραστική ουσία: Lavandulyl senecioate) για χρήση στην καλλιέργεια του **αμπελιού** εντός των Περιφερειακών Ενοτήτων: Κορινθίας, Ηρακλείου, Πέλλας, Πιερίας και Καβάλας, 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

9069

19-03-2020

25-06-2020

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα

CheckMate VMB-XL

1.2.β Μορφή:

VP (Διαχυτήρες ατμών)

1.3 Δραστική ουσία:

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO	Lavandulyl senecioate
Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία	89.35% (β/β) min
Χημική ομάδα	φερομόνες
Παρασκευαστής	Suterra LLC – U.S.A. 20950 NE Talus Place, Bend, OR, 97701 (USA) Με εκπρόσωπο στην ΕΕ: Suterra Europe Biocontrol S.L Plaza América 2, planta 9, 46004 Valencia, Spain
Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.	Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης Suterra LLC – U.S.A. 20950 NE Talus Place, Bend, OR, 97701 (USA)
Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:	Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας είναι εμπιστευτική πληροφορία και έχει κατατεθεί στην Ιταλία (RMS)

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας:	Suterra Europe Biocontrol S.L. Plaza América 2, Planta 9, 46004 Valencia, Ισπανία
α) Υπεύθυνος επικοινωνίας:	ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε. 1ο χλμ Λ. Παιανίας Μαρκοπούλου, ΤΘ 100, ΤΚ 19002 Τηλ.: 210-6800900, Fax: 210-6833488, E-mail info@hellafarm.gr
β) Υπεύθυνος για την τελική διάθεση στην αγορά:	ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε. 1ο χλμ Λ. Παιανίας Μαρκοπούλου, ΤΘ 100, ΤΚ 19002
γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:	Suterra LLC, 20950 NE Talus Place, Bend, OR, 97701 U.S.A.
δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:	Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης: Suterra LLC, 20950 NE Talus Place, Bend, OR, 97701 U.S.A.
ε) Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:	Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης: Suterra LLC, 20950 NE Talus Place, Bend, OR, 97701 U.S.A.
στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:	Δραστική ουσία: 11.79 % β/β (=150 mg δ.ο./ διαχυτήρα) Βοηθητικές ουσίες 88.21% β/β

2 Συσκευασίες:

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Σακούλα	100, 150, 200 διαχυτήρες	Πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας (HDPE)
2	Κουβάς	300, 600, 750, 900, 1000 διαχυτήρες	»

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής: Ανάρτηση των διαχυτήρων σε κληματίδες ή στα σύρματα υποστήριξης που βρίσκονται στο ανώτερο 1/3 ή ακόμη ψηλότερα του ύψους των πρέμων όπως αυτό εκτιμάται ότι θα διαμορφωθεί μετά την έκπτυξη των ετήσιων βλαστών.

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού: μη εφαρμόσιμο

Καθαρισμός ψεκαστήρα: μη εφαρμόσιμο

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας: Οι χρησιμοποιημένοι διαχυτήρες πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες διατάξεις. Το πλήρως άδειο δοχείο δεν πρέπει να διατίθεται στο περιβάλλον και δεν μπορεί να επαναχρησιμοποιηθεί.

Συνδυαστικότητα: ---

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:	Φερομόνη φύλου για καταπολέμηση του ψευδόκοκκου <i>Planococcus ficus</i> σε αμπέλι, μέσω της παρεμπόδισης της σύζευξης
---------------------------------------	--

5 5.1 Φάσμα δράσης						
Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθ. εφαρμογών/καλλιεργητική περίοδο
		Διαχυτήρες /στρέμμα	γρ/ 100 L ψεκ. υγρού	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα/στρ.		
Αμπέλι (επιτραπέζιο) VITVI	<i>Planococcus ficus</i> (PLANFI)	62	---	---	Για τον καθορισμό του χρόνου εφαρμογής, χρησιμοποιείστε παγίδες παρακολούθησης. Τοποθετείστε τους διαχυτήρες λίγο πριν την έναρξη των πτήσεων της 1 ^{ης} γενιάς.	1

Παρατηρήσεις:

1. Αλλάζετε γάντια όταν έχετε πιάσει προηγουμένως άλλες φερομόνες.
2. Κρεμάστε τους διαχυτήρες σε κληματίδες ή σύρμα πάχους περίπου 2 εκατοστών που βρίσκονται στο ανώτερο 1/3 ή ακόμη ψηλότερα, του ύψους του πρέμνου, εκτιμώντας το τελικό ύψος μετά την έκπτυξη των ετήσιων βλαστών. Ανάλογα με το σχήμα του αμπελώνα υπολογίστε εκ των προτέρων τις αποστάσεις μεταξύ των διαχυτήρων ώστε η κατανομή τους να είναι ομοιόμορφη.
3. Σε περίπτωση που υπάρχει διαρκής και επικρατέστερος άνεμος, εφαρμόστε 1 διαχυτήρα ανά πρέμνο στην πλευρά που εκτίθεται στον άνεμο και καταναίμετε ομοιόμορφα στον αμπελώνα τους υπόλοιπους.
4. Το CHECKMATE VMB επιδρά μόνο στα ακμαία αρσενικά του ψευδόκοκκου. Για το λόγο αυτό μέχρι να σταματήσουν ωοτοκίες των θηλυκών που είχαν συζευχθεί πριν την τοποθέτηση των διαχυτήρων εφαρμόζετε κατάλληλο εντομοκτόνο για την αντιμετώπιση των ατόμων που εκκολάπτονται.
5. Εξασφαλίστε ακριβή εικόνα της κατάστασης του αμπελώνα με καταμέτρηση των συλλήψεων και αλλαγή φερομόνης (lure) στις παγίδες παρακολούθησης σύμφωνα με τις οδηγίες του προμηθευτή τους. Ελέγχετε τα φύλλα και τους καρπούς για προσβολές από ψευδόκοκκο.
6. Σε περίπτωση αύξησης των συλλήψεων στις παγίδες παρακολούθησης ή εμφάνισης μη αποδεκτών συμπτωμάτων προσβολής πραγματοποιείτε συμπληρωματικά εφαρμογές με κατάλληλα εντομοκτόνα
7. Το προϊόν δρα μόνο κατά των αρσενικών ακμαίων του ψευδόκοκκου. Δεν έχει καμία δράση στα θηλυκά ακμαία, τα αυγά ή τις προνύμφες.

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

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 καλλιέργειες και δόσεις εφαρμογής (δεν έρχεται σε άμεση επαφή με την καλλιέργεια).
---	---

9 Σήμανση σκευάσματος:	---
-------------------------------	-----

10 Δηλώσεις επικινδυνότητας:	---
-------------------------------------	-----

11	Δηλώσεις προφύλαξης:	<p>P405+P102: Φυλάξτε το κλειδωμένο μακριά από παιδιά.</p> <p>P270: Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.</p> <p>P273: Να αποφεύγεται η ελευθέρωση στο περιβάλλον.</p> <p>P501: Διάθεση του περιεχομένου/ περιέκτη σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία περί επικινδύνων αποβλήτων.</p> <p>Πλύνετε τα χέρια με σαπούνι και νερό μετά το χειρισμό του προϊόντος.</p> <p>EUH401 Για να αποφύγετε τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης</p>
-----------	----------------------	---

12	Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο	<p>Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή (δείξτε την ετικέτα αν είναι δυνατό)</p> <p>Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα: πλυθείτε με άφθονο νερό και σαπούνι για αρκετά λεπτά, χωρίς τρίψιμο.</p> <p>Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια: πλύνετε τα αμέσως με άφθονο νερό. Απομακρύνετε τυχόν φακούς επαφής και συνεχίστε την πλύση.</p> <p>Σε περίπτωση εισπνοής: μεταφέρετε τον παθόντα στον καθαρό αέρα και κρατήστε τον σε άνετη στάση που διευκολύνει την αναπνοή</p> <p>Σε περίπτωση κατάποσης (λόγω της μορφής του προϊόντος είναι εξαιρετικά δύσκολο να συμβεί): ξεπλύνετε το στόμα. Μην προκαλέσετε εμετό. Ζητήστε ιατρική συμβουλή.</p> <p>Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 77 93 777</p>
-----------	----------------------------	---

13	<u>Προστασία των καταναλωτών</u>	
13.1	Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)	Μη εφαρμόσιμο (δεν έρχεται σε άμεση επαφή με το συγκομιζόμενο προϊόν ή την καλλιέργεια)
13.2	Τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή ή πριν τη διάθεση στην αγορά όταν πρόκειται για μετασυλλεκτικές χρήσεις:	Μη εφαρμόσιμο (δεν έρχεται σε άμεση επαφή με το συγκομιζόμενο προϊόν ή την καλλιέργεια)
14	Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος:	Διατηρείται στην αρχική απαραβίαστη συσκευασία του, σε χώρο δροσερό και κανονικές συνθήκες αποθήκευσης, για ένα (1) έτος.

15.	<u>Ανάκληση της έγκρισης/παράταση της έγκρισης:</u> 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:
	<ol style="list-style-type: none"> 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. 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. Η ετικέτα του σκευάσματος θα είναι σύμφωνη με τον Κανονισμό 547/11 και την παρούσα απόφαση. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφ' όσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία. 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 προσκομίζει τα στοιχεία αυτά στην ΣΕΑ όποτε αυτά ζητηθούν. Στο έντυπο ηλεκτρονικής καταγραφής της πώλησης, θα πρέπει να ταυτοποιείται το χωράφι στο οποίο θα γίνει η εφαρμογή, π.χ. με γεωγραφικές συντεταγμένες. Οι αιτούντες την κατά την παρέκκλιση του άρθρου 53 του καν. 1107/2009 άδεια διάθεσης στην αγορά είναι υπεύθυνοι για την ορθή εφαρμογή της, ενώ οι ίδιοι και/ή ο υπεύθυνος για τη διάθεση στην αγορά, υποχρεούνται να ενημερώνουν την οικεία Περιφερειακή Ενότητα και την υπηρεσία μας εάν περιέλθει σε γνώση τους οποιαδήποτε δυσμενή επίπτωση από χρήση σύμφωνα με το σημείο 2

παραπάνω. Επισημαίνεται ότι τυχόν απόκρυψη κάθε σχετικής πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά.

8. Σε εφαρμογή του άρθρου 67 του καν. 1107/2009, οι αιτούντες και ο κάτοχος της άδειας διάθεσης στην αγορά, οφείλουν να συγκεντρώσουν και να υποβάλουν στην Υπηρεσία μας το αργότερο έως 25-10-2020 ξεχωριστές ή από κοινού εκθέσεις με πληροφορίες:
 - 8.1. Για τη συνολική ποσότητα σκευάσματος που χρησιμοποιήθηκε σε εφαρμογή της παρούσας.
 - 8.2. Για τη συνολική έκταση σε στρέμματα στην οποία χρησιμοποιήθηκε το σκεύασμα σε εφαρμογή της παρούσας.
 - 8.3. Παρακολούθησης των πληθυσμών για τους εχθρούς στόχους του σημείου 2 παραπάνω.
 - 8.4. Καταγραφής καλλιεργητικών πρακτικών και λοιπών φυτοπροστατευτικών προϊόντων που εφαρμόστηκαν στις εκτάσεις που χρησιμοποιήθηκε το σκεύασμα.
9. 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.
10. 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.
11. Ο ενδιαφερόμενος έχει δικαίωμα να υποβάλει ένσταση εντός τριάντα (30) ημερών από την ανάρτηση αυτής στην ΔΙΑΥΓΕΙΑ

Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ
ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ
Κ.Α.Α.

Δ. ΜΗΛΑΙΟΣ