



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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

**Αθήνα, 29.12.2020
Αριθ. πρωτ: 13406/343631**

Ταχ. Δ/ση:	Λ. Συγγρού 150, 176 71-Αθήνα	Προς:	ΑΣ Θεσσαλών Τοματοπαραγωγών (ΑΣ ΘΕΣΣΤΟ)
TELEFAX:	210 92 12 090		
Πληροφορίες:	Ηλ. Νασιόπουλος	Κοιν.:	1. Γραφείο Υπουργού ΑΑΤ κ. Μ. Βορίδη 2. Γραφείο Γενικού Γραμματέα ΑΑΤ Κου Γ. Στρατάκου 3. SYNGENTA Hellas M. ΑΕΒΕ
Τηλέφωνο:	210 9287211		
e-mail:	inasiopoulos@minagric.gr		

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν **BION 50 WG** (*acibenzolar-s-methyl*), για την αντιμετώπιση του βακτηρίου *Clavibacter michiganensis* subsp. *michiganensis* (Cmm) σε καλλιέργειες **τομάτας υπαίθρου**»

**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 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 *acibenzolar-s-methyl*.
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. 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.
9. Την αριθ. 4933/75184/25-05-2018 (Ω2Η34653ΠΓ-ΡΩΑ) απόφαση διορισμού του Προϊσταμένου Γενικής Διεύθυνσης Γεωργίας.
10. Το άρθρο 87 του ν. 3528/2007 «Κύρωση του Κώδικα Δημοσίων Πολιτικών Διοικητικών Υπαλλήλων και Υπαλλήλων ΝΠΔΔ».

11. Την αριθ. πρωτ. 13406/343631/8.12.2020 αίτηση του ΑΣ Θεσσαλών Τοματοπαραγωγών (ΑΣ ΘΕΣΤΟ) και τον φορέων που αυτός εκπροσωπεί, καθώς και την καταχώριση της αίτησης στην Ευρωπαϊκή Πλατφόρμα Αιτήσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα (PPPAMS).
12. Τις με αριθ. 22598/11, 9600526 και 11062 εγκρίσεις που έχουν χορηγηθεί σε Ισπανία, Γαλλία και Ιταλία αντίστοιχα για το σκεύασμα BION 50 WG, για χρήση στην καλλιέργεια της τομάτας υπαίθρου.
13. Την καταχώριση της αίτησης στην Ευρωπαϊκή Πλατφόρμα Αιτήσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα (PPPAMS).
14. Το σχετικό Υπηρεσιακό Σημείωμα του Τμήματος Φυτοϋγειονομικού Ελέγχου της Υπηρεσίας μας, σύμφωνα με το οποίο “το *Clavibacter Michiganensis subsp. Michiganensis (Cmm)* αποτελεί επιβλαβή οργανισμό καραντίνας και όταν εμφανίζεται σε μια περιοχή λαμβάνονται μέτρα, για την εξάλειψή του και την παρεμπόδιση εξάπλωσής του. Στο πλαίσιο αυτό κρίνεται σκόπιμη η ύπαρξη φυτοπροστατευτικών προϊόντων που συμβάλλουν στην αποφυγή εισαγωγής του *Cmm* σε αγρούς όπου καλλιεργείται τομάτα”.
15. Η δραστική ουσία *acibenzolar-s-methyl* (χημική ομάδα: βενζοθειαδιαζολικά) περιλαμβάνεται στις εγκεκριμένες δραστικές ουσίες με βάση τον Κανονισμό 540/2011. Η έγκρισή του ανανεώθηκε με τον Κανονισμό 2016/389 στις 17 Μαρτίου 2016 και λήγει στις 31-03-2031.
16. Το σκεύασμα BION 50 WG δεν είναι εγκεκριμένο στη χώρα μας. Είναι όμως εγκεκριμένο σε άλλες χώρες της ΕΕ, όπως Ιταλία, Ισπανία Γαλλία. Τον Ιούνιο του έτους 2016, υποβλήθηκε από την παρασκευάστρια εταιρεία φάκελος στη νότια ζώνη με αξιολογήτρια χώρα (zRMS) την Γαλλία, για την ανανέωση της έγκρισης του σκευάσματος μετά την επανέγκριση της δραστικής ουσίας, με βάση το άρθρο 43 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009. Η Ελλάδα θα προχωρήσει σε αίτηση για Αμοιβαία Αναγνώριση από τη Γαλλία μετά την επανέγκριση του σκευάσματος στη νότια ζώνη (notification letter της εταιρείας SYNGENTA με αριθ. πρωτ. 4660/52857/5.5.16). Η τομάτα υπαίθρου είναι μέσα στις καλλιέργειες που η εταιρία υποστηρίζει για την έγκριση του σκευάσματος στη Νότια Ζώνη.
17. Σύμφωνα με τη βάση δεδομένων της υπηρεσίας μας, για την αντιμετώπιση του βακτηρίου *Clavibacter michiganensis subsp. michiganensis (Cmm)* σε καλλιέργεια τομάτας υπαίθρου **δεν υπάρχει εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν**.
18. Έχουν υποβληθεί οι εγκρίσεις του σκευάσματος από την Ιταλία, την Ισπανία και τη Γαλλία. Η αιτούμενη GAP είναι ίδια με την εγκεκριμένη GAP σε αυτές τις χώρες, γεγονός που διασφαλίζει ότι τα αναμενόμενα υπολείμματα στην τομάτα από τη χρήση του σκευάσματος δεν θα υπερβαίνουν το μέγιστο επιτρεπόμενο όριο (MRL).
19. Τις γνωμοδοτήσεις για το εξεταζόμενο αίτημα από τις ΔΑΟΚ Σερρών, Ηρακλείου, Λασιθίου, Αργολίδας, Πρέβεζας, Πιερίας, Πέλλας, Κορίνθου, Λάρισας, Δράμας, Καστοριάς και Μαγνησίας, οι οποίες είναι στο σύνολό τους θετικές.
20. Το από 28-12-2020 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 αυτές της παρ. 1 (μη ύπαρξη εγκεκριμένων φυτοπροστατευτικών προϊόντων) και παρ. 7 (ανάγκη προστασίας φυτών και φυτικών προϊόντων έναντι επιβλαβών οργανισμών καραντίνας, κατόπιν σχετικής εισήγησης του αρμόδιου Τμήματος της Δ/σης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του ΥΠΑΑΤ) 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.
21. Ο συντελεστής στάθμισης (εναρμονισμένοι δείκτες κινδύνου) των σκευασμάτων με δραστική ουσία *cyantraniliprole* είναι 8.

Αποφασίζουμε

A. Χορηγούμε κατά παρέκκλιση άδεια διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν **BION 50 WG** (*acibenzolar-s-methyl*), για την αντιμετώπιση του βακτηρίου *Clavibacter michiganensis subsp. michiganensis (Cmm)* σε καλλιέργειες **τομάτας υπαίθρου**, για χρήση εντός των Περιφερειακών Ενοτήτων Λάρισας, Τρικάλων, Σερρών, Πρέβεζας, Μαγνησίας, Ηλείας, Μεσσηνίας, Φθιώτιδας, Καρδίτσας, Δράμας, Καβάλας, Αρκαδίας, Αργολίδας, Βοιωτίας, Κορινθίας, Εύβοιας, Πιερίας, Ημαθίας, Πέλλας, Ξάνθης, Ηρακλείου, Λασιθίου, Δωδεκανήσων, Χανίων, Θεσσαλονίκης, Καστοριάς, 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

60.520

01-04-2021

29-07-2021

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα

BION 50 WG

1.2.β Μορφή:

WG Βρέξιμοι κόκκοι**1.3 Δραστική ουσία**

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO	acibenzolar-s-methyl
Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία	97% (β/β) min
Χημική ομάδα	ομάδα βενζοθειαδιαζολικά
Παρασκευαστής	Syngenta Crop Protection AG, Ελβετίας
Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.	Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης: Albemarle Corporation 2858 Back Vail Road, Tyrone, Pennsylvania 16686, ΗΠΑ
Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:	Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας χρήσης:	ΑΣ Θεσσαλών Τοματοπαραγωγών ΘΕΣΤΟ Λ. Καραμανλή και Βιομηχανίας, 41448-Λάρισα, email: info@thessto.gr
Υπεύθυνος επικοινωνίας:	Syngenta Hellas Μονοπρόσωπη ΑΕΒΕ, Λ.Ανθούσης-Ανθούσα Αττικής, Τ.Κ.15349 Τηλ.:210-6666612-13, Fax:210 6665777, E-mail: voula.kalliakaki@syngenta.com
β) Υπεύθυνος για τη διάθεση του προϊόντος	Syngenta Hellas Μονοπρόσωπη ΑΕΒΕ, Λ.Ανθούσης-Ανθούσα Αττικής, Τ.Κ.15349 Τηλ.:210-6666612-13, Fax:210 6665777, E-mail: voula.kalliakaki@syngenta.com
γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:	Syngenta Crop Protection AG, Ελβετίας
δ) Εργοστάσια παρασκευής του σκευάσματος:	Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων: 1. Syngenta Crop Protection Monthey SA, Route de l'Île au Bois CH-1870 Monthey, Switzerland 2. Gowan Milling, LLC, 12300 East County Eighth Street, Yuma, Arizona 85365 USA 3. S.T.I. Solfotecnica Italiana S.p.A., Via Evangelista Torricelli 2, 48010, Cotignola (RA-Italy) 4. Chemark Zrt., 06/75 hrsz. H-8182 Berhida, Peremarton-Gyartelep, Ουγγαρία
ε) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος	Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων: 1. Syngenta Crop Protection Monthey SA, Route de l'Île au Bois CH-1870 Monthey, Switzerland 2. Gowan Milling, LLC, 12300 East County Eighth Street, Yuma, Arizona 85365 USA 3. S.T.I. Solfotecnica Italiana S.p.A., Via Evangelista Torricelli 2, 48010, Cotignola (RA-Italy) 4. Chemark Zrt., 06/75 hrsz. H-8182 Berhida, Peremarton-Gyartelep, Ουγγαρία 5. Syngenta Hellas Μονοπρόσωπη ΑΕΒΕ, Οινόφυτα Βοιωτίας
στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:	Δραστική ουσία 50% β/β, βοηθητικές ουσίες 48,5% β/β (Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ).

2 Συσκευασίες:

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1.	Μπουκάλια	50 γρ, 60γρ, 200 γρ, 250 γρ, 300 γρ, 500 γρ, 1 κιλό	HDPE, PET, PE

- 3** Οδηγίες χρήσης: **Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.**
Τρόπος εφαρμογής: Ψεκάσμος φυλλώματος.
Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού: Βάζουμε στο ψεκαστικό το μισό του απαιτούμενου νερού και με συνεχή ανάδευση ρίχνουμε τη δόση του προϊόντος που αναλογεί στην έκταση που θα ψεκαστεί.
 Ξεπλύνουμε 3 φορές τα κενά συσκευασίας. Ρίχνουμε το νερό στο ψεκαστικό δοχείο. Συμπληρώνουμε με το υπόλοιπο νερό και ψεκάζουμε.
Καθαρισμός ψεκαστικών μηχανημάτων: Αδειάστε τελείως το ψεκαστικό βυτίο. Ξεπλύνετε τρεις (3) φορές με καθαρό νερό το βυτίο και όλα τα εξαρτήματα του ψεκαστικού μέχρι να εξαφανιστούν πλήρως ο αφρός και όλα τα ίχνη του προϊόντος.
Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας: Οι κενές φιάλες συσκευασίας ξεπλένονται υπό πίεση ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξεπλύματος ρίχνονται στο ψεκαστικό δοχείο) και στη συνέχεια αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, να εναποτεθούν σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.


- 4** Κατηγορία και τρόπος δράσης: Ενεργοποιητής των φυσικών μηχανισμών άμυνας του φυτού για τον έλεγχο του βακτηριακού καρκίνου στην τομάτα. Το Bion είναι ενεργοποιητής της φυσικής άμυνας του φυτού με βάση το acibenzolar-s-methyl. Το Acibenzolar-s-methyl δεν αναπτύσσει άμεση δράση στον παθογόνο παράγοντα, αλλά ενεργοποιεί τους μηχανισμούς φυσικής άμυνας των φυτών ενισχύοντας την αντοχή τους σε πολλές ασθένειες. Το προϊόν αναπτύσσει διασυστηματική δράση, απορροφάται γρήγορα από το φύλλωμα και κινείται με ακροπεταλική και βασιπεταλική κίνηση στο εσωτερικό του φυτού. Λόγω του ιδιαίτερου μηχανισμού δράσης του, το acibenzolar-s-methyl πρέπει να εφαρμόζεται προληπτικά.

5 5.1 Φάσμα δράσης						
Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο
		γρ/ στρέμμα (max)	γρ/ 100 λίτρα ψεκ. υγρού	Όγκος ψεκ. υγρού / στρέμμα		
Τομάτα Υπαίθρου (LYPES)	βακτήριο <i>Clavibacter michiganensis</i> subsp. <i>michiganensis</i> (Cmm) (CORBMI)	2,5-5	--	20-100	Ψεκάσμος φυλλώματος Από την εμφάνιση του πρώτου οφθαλμού μέχρι την πλήρη ωρίμανση (BBCH 51-89)	4 (μεσοδιάστημα εφαρμογών 7 ημέρες).

- 6** Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβαλλοντικές 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 στην οποία έχει εφαρμοστεί το σκεύασμα: Μέχρις ότου στεγνώσει το ψεκαστικό διάλυμα στη φυλλική επιφάνεια.

- 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:  Προσοχή!

- 10** Δηλώσεις επικινδυνότητας: **H315:** Προκαλεί ερεθισμό του δέρματος.
H317: Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση.
H319: Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.
H335: Μπορεί να προκαλέσει ερεθισμό στην αναπνοή.
H410: Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

11

Δηλώσεις
προφύλαξης:**P102/P405:** Μακριά από παιδιά. Φυλάσσεται κλειδωμένο.**P261:** Αποφεύγετε να αναπνέετε σκόνη / σταγονίδια / ατμούς / εκνεφώματα.**P264:** Πλένετε τα χέρια σας σχολαστικά μετά τον χειρισμό.**P270:** Μην τρώτε, πίνετε, ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.**P280:** Να φοράτε προστατευτικά γάντια και μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια /πρόσωπο.

Να φοράτε κατάλληλη προστατευτική ενδυμασία, κατάλληλα υποδήματα και γάντια κατά την εφαρμογή καθώς και την ανάμιξη/φόρτωση του σκευάσματος.

Σε περίπτωση επανεισόδου μετά τον ψεκασμό οι εργάτες πρέπει να φοράνε γάντια, μακρυμάνικο πουκάμισο και παντελόνι.

P362+P364: Βγάλτε τα μολυσμένα ρούχα και πλύνετε τα πριν τα ξαναχρησιμοποιήσετε.**P391:** Μαζέψτε τη χυμένη ποσότητα.**P501:** Διάθεση του περιεχομένου / περιέκτη σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία.**SP1:** Μην ρυπαίνετε το νερό με το προϊόν ή τη συσκευασία του**EUH 401:** Για να αποφύγετε τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.

12

Πρώτες
βοήθειες –
Αντίδοτο:

Πρώτες βοήθειες:

- Γενικά: Να έχετε διαθέσιμη την συσκευασία, την ετικέτα ή το MSDS του προϊόντος σε περίπτωση που απευθυνθείτε για βοήθεια στο γιατρό ή στο Κέντρο Δηλητηριάσεων
- Κατάποση: Μην προκαλέσετε εμετό. Καλέστε αμέσως γιατρό και δείξτε του την ετικέτα ή την συσκευασία του προϊόντος.

P312: Καλέστε το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό εάν αισθανθείτε αδιαθεσία.**P302+P352:** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ: Πλύνετε με άφθονο σαπούνι και νερό.**P333+P313:** Εάν παρατηρηθεί ερεθισμός του δέρματος ή εμφανιστεί εξάνθημα: Συμβουλευθείτε / Επισκεφθείτε γιατρό.**P305+P351+P338:** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, εφόσον είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε.**P337+P313:** Εάν δεν υποχωρεί ο οφθαλμικός ερεθισμός: Συμβουλευθείτε / Επισκεφθείτε γιατρό.**P304 + P340:** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΙΣΠΙΝΟΗΣ: Μεταφέρατε τον παθόντα στον καθαρό αέρα και αφήστε τον να ξεκουραστεί σε στάση που διευκολύνει την αναπνοή.

Δεν υπάρχει γνωστό αντίδοτο. Ακολουθείστε συμπτωματική θεραπεία.

Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 7793777.**13 Προστασία των καταναλωτών:**

13.1 Σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) 396/2005, όπως ισχύει.

13.2 Τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή:

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Τομάτα (Υ)	3

14

Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική
σταθερότητα του σκευάσματος:

Παραμένει σταθερό για 2 χρόνια τουλάχιστον, εάν διατηρηθεί στην αρχική του συσκευασία σε καλά αεριζόμενο χώρο μακριά από ήλιο και υγρασία. Ο περιέκτης διατηρείται ερμητικά κλειστός.

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. Η εταιρεία SYNGENTA Ελλάς Μ. ΑΕΒΕ 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. Η εταιρεία SYNGENTA Ελλάς Μ. ΑΕΒΕ 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 Η εταιρεία SYNGENTA Ελλάς Μ. ΑΕΒΕ, 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 ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ
ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ
κ.α.α.

Δ. ΜΗΛΑΙΟΣ