



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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

Αθήνα, 08-12-2021
Αριθ. πρωτ.: 9212/255419

Ταχ. Δ/ση: Α. Συγγρού 150, 176 71-Αθήνα Προς: ΑΣ Παραγωγής και Εμπορίας ακτινιδίων
Πληροφορίες: Ηλ. Νασιόπουλος Δ. Αρταίων «ΠΥΡΡΟΣ»
Τηλέφωνο: 210 9287211
e-mail: inasiopoulos@minagric.gr Κοιν.: ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν **DORMEX 52 SL** (δραστική ουσία: *cyanamide*), για περιορισμένη και ελεγχόμενη χρήση στη καλλιέργεια του **ακτινιδίου**»

**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 και ειδικότερα το άρθρο 53 αυτού.
2. Τον κανονισμό (ΕΚ) 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα η πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης, όπως ισχύει.
3. 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”.
4. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 547/2011 της Επιτροπής 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. 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 το άρθρο 19 του ν. 4625/2019 (Α’ 139) σε συμμόρφωση προς την Οδηγία (ΕΕ) 2019/782 και θεσπίστηκαν εναρμονισμένοι δείκτες κινδύνου για τη χρήση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων.
6. 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.
7. 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.
8. Την αριθ. 7544/322891/16.11.2021 (6ΚΝΕ4653ΠΓ-ΒΦΘ) απόφαση διορισμού του Προϊσταμένου Γενικής Διεύθυνσης Γεωργίας.
9. Τη με αριθ. πρωτ. 9212/255419/20.9.2021 αίτηση του ΑΣ Παραγωγής και Εμπορίας ακτινιδίων Δ. Αρταίων «ΠΥΡΡΟΣ» και την καταχώριση του αιτήματος στην Ευρωπαϊκή Πλατφόρμα Αιτήσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα, καθώς και τα συμπληρωματικά στοιχεία που υπέβαλε στην υπηρεσία μας η εταιρεία ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ.

10. Το από 04-11-2021 Υπηρεσιακό Σημείωμα του Τμήματος Προστασίας Φυτών της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής.
11. Τις σχετικές εισηγήσεις των ΔΑΟΚ Αιτωλοακαρνανίας, Δράμας, Λάρισας, Ξάνθης, Πέλλας, Πιερίας, Πρέβεζας, Ροδόπης, Σερρών και Φθιώτιδας.
12. Το Ενημερωτικό Σημείωμα της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής.

Αποφασίζουμε

A. **Χορηγούμε** στον ΑΣ Παραγωγής και Εμπορίας ακτινιδίων Δ. Αρταίων «ΠΥΡΡΟΣ», κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν **DORMEX 52 SL** (δραστική ουσία: *cyanamide*), για περιορισμένη και ελεγχόμενη χρήση στη καλλιέργεια του **ακτινιδίου**, για χρήση εντός των ακόλουθων Περιφερειακών Ενοτήτων Άρτας, Φθιώτιδας, Αιτωλοακαρνανίας, Λάρισας, Πρέβεζας, Θεσσαλονίκης, Ημαθίας, Πέλλας, Πιερίας, Σερρών, Δράμας, Καβάλας, Ξάνθης και Ροδόπης, 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

8293

08-12-2021

06-04-2022

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα

DORMEX

1.2.β Μορφή

Πυκνό διάλυμα (SL)

1.3 Δραστικές ουσίες

Δραστική Ουσία 1

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO

cyanamide

Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία

520 g/L

Χημική ομάδα

Παρασκευαστής

AlzChem Trostberg GmbH

Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
AlzChem Trostberg GmbH
Dr.-Albert-Frank-Str. 32
83308 Trostberg
Γερμανία

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας

Έχουν υποβληθεί και παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας

ΑΣ Παραγωγής και Εμπορίας ακτινιδίων Δ. Αρταίων «ΠΥΡΡΟΣ»

β) Υπεύθυνος επικοινωνίας

Χελλαφάρμ Α.Ε.Ταχ. Δ/νση: 1ο χλμ Λ. Παιανίας Μαρκοπούλου, Τ.Θ.
100, 19002, Παιανία.

Τηλ.: 2106800900

Fax: 2106833488

E-mail: info@hellafarm.gr

γ) Υπεύθυνος για την τελική
διάθεση στην αγορά**Χελλαφάρμ Α.Ε.**Ταχ. Δ/νση: 1ο χλμ Λ. Παιανίας Μαρκοπούλου, Τ.Θ.
100, 19002, Παιανία.

Τηλ.: 2106800900

Fax: 2106833488

E-mail: info@hellafarm.gr

δ) Παρασκευαστής σκευάσματος

AlzChem Trostberg GmbH

ε) Εργοστάσιο παρασκευής του
σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

AlzChem Trostberg GmbH

Dr.-Albert-Frank-Str. 32

83308 Trostberg

Γερμανία

στ) Εργοστάσιο συσκευασίας του
σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

AlzChem Trostberg GmbH

Dr.-Albert-Frank-Str. 32

83308 Trostberg

Γερμανία

ζ) Εγγυημένη σύνθεση του
σκευάσματος

Δραστική ουσία: cyanamide 52% β/ο

Βοηθητικές ουσίες: 0,007% β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος έχει
υποβληθεί στη ΣΕΑ. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και
παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.**2 Συσκευασίες**

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Φιάλη	0.1 – 10.0 L	HDPE

3 Οδηγίες χρήσης

Προορίζεται για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής:

Ψεκασμός πλήρους κάλυψης κατά την περίοδο του ληθάργου με καλή διαβροχή των οφθαλμών χωρίς απορροή. Να μην εφαρμόζεται με το νερό της τεχνητής βροχής

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:

Γεμίστε το ψεκαστικό δοχείο με το μισό από το απαιτούμενο νερό. Προσθέστε την ποσότητα σκευάσματος που αναλογεί στην επιφάνεια που θέλετε να ψεκάσετε και αναδεύσατε. Συμπληρώστε με το υπόλοιπο νερό συνεχίζοντας την ανάδευση σε όλη τη διάρκεια της μεταφοράς και του ψεκασμού

Καθαρισμός ψεκαστικών μηχανημάτων:

Μετά την εφαρμογή αδειάστε τελείως το βυτίο εφαρμογής και ξεπλύνετε καλά με καθαρό νερό το βυτίο και όλα τα μέρη του ψεκαστήρα. Αδειάστε τελείως το βυτίο και ξεπλύνετε πάλι με καθαρό νερό. Μην ξεπλένετε τον εξοπλισμό εφαρμογής και μη ρίχνετε τα νερά του ξεπλύματος κοντά σε υδάτινους πόρους.

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας:

Τα κενά μέσα συσκευασίας (φιάλες) 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, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

Συνδυαστικότητα: Να εφαρμόζεται μόνο του. Το μόνο που θα μπορούσε να προστεθεί στο ψεκαστικό υγρό είναι μη ιονικοί διαβρέκτες για να βελτιωθεί η κάλυψη του φυτού.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης

Φυτορρυθμιστική ουσία (ρυθμιστής ανάπτυξης) που προορίζεται για την υποκίνηση της διακοπής του ληθάργου και της έκπτυξης των οφθαλμών στο ακτινίδιο, την επίτευξη ομοιομορφίας στην βλάστηση και την ανθοφορία καθώς και στην βελτίωση των ποιοτικών χαρακτηριστικών της παραγωγής. Ο τρόπος δράσης του δρώντος συστατικού του σκευάσματος Dormex (cyanamide), δεν είναι απόλυτα εξακριβωμένος, όσον αφορά την διακοπή του ληθάργου των οφθαλμών. Η επικρατούσα πάντως σήμερα άποψη είναι ότι το cyanamide παρεμποδίζει την δραστηριότητα του ενζύμου καταλάση (catalase).

5 Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο/ Μεσοδιάστημα εφαρμογών σε ημέρες
		L/ στρ.	L/ 100 λίτρα ψεκ. Υγρού	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα/στρ.		
Ακτινιδιά (εκτός της ποικιλίας Abbott) (ATIDE)	Προωθεί την έκπτυξη των οφθαλμών. Μειώνει τους μη εμπορεύσιμους καρπούς και οδηγεί σε αύξηση της παραγωγής	1.8	3	Για ψεκαστικό μηχάνημα φερόμενο σε γεωργικό ελκυστήρα: 40 – 60 L Για ψεκαστήρα μηχανοκίνητο με αυλό: 40 –50 L	Ψεκασμός κατά την περίοδο του ληθάργου, το χειμώνα, 30 – 55 ημέρες πριν την αναμενόμενη ημερομηνία έκπτυξης των οφθαλμών	1

Παρατηρήσεις:

1. Το Dormex πρέπει να εφαρμόζεται όταν η καλλιέργεια βρίσκεται σε πλήρη λήθαργο.
2. Να μη χρησιμοποιείται όταν οι θερμοκρασίες είναι πολύ χαμηλές (<10 °C).
3. Πρέπει να αποφεύγεται η εφαρμογή του:
 - α. Νωρίτερα από 60 ημέρες πριν την αναμενόμενη έκπτυξη των οφθαλμών γιατί μπορεί να μην είναι αποτελεσματικό.
 - β. Αργότερα από 20 ημέρες πριν την αναμενόμενη έκπτυξη των οφθαλμών γιατί υπάρχει κίνδυνος φυτοτοξικότητας.
4. Επειδή είναι δυνατόν να επιταχύνει την βλάστηση σε περιόδους επικίνδυνες για παγετό είναι σκόπιμο η χρήση του να γίνεται προσεκτικά και με βάση τα κλιματολογικά χαρακτηριστικά της περιοχής και το ιστορικό παγετών .
5. Να λαμβάνεται πρόνοια ώστε τα σταγονίδια του ψεκαστικού υγρού να μη μεταφέρονται με τον άνεμο σε παρακείμενες καλλιέργειες. Η πίεση ψεκασμού δεν πρέπει να είναι μεγαλύτερη από 3 ατμόσφαιρες. Ο ψεκασμός να γίνεται σε συνθήκες πλήρους άπνοιας.

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

**Απαγορεύεται η εφαρμογή του με χρήση επινώτιου ψεκαστήρα.
Η εφαρμογή του να γίνεται μόνο παρουσία γεωπόνου.**

- 7** Χρονικό διάστημα ασφαλείας μεταξύ εφαρμογής και:
- σποράς ή φύτευσης της προστατευόμενης καλλιέργειας Δεν απαιτείται
 - σποράς ή φύτευσης των καλλιεργειών που ακολουθούν Δεν απαιτείται
 - της πρόσβασης του ανθρώπου ή των ζώων στην καλλιέργεια στην οποία έχει εφαρμοστεί το σκεύασμα Απαγορεύεται η είσοδος των ζώων για βοσκή.
- 8** Στοιχεία φυτοτοξικότητας, ευαισθησίας ποικιλιών και κάθε άλλης παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους Δεν είναι φυτοτοξικό όταν χρησιμοποιηθεί σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης
Το Dormex είναι φυτοτοξικό στα πράσινα μέρη του φυτού (βλάστηση). Τα εσπεριδοειδή είναι ιδιαίτερα ευαίσθητα.
- 9** Εικονογράμματα κινδύνου


ΚΙΝΔΥΝΟΣ
- 10** Δηλώσεις επικινδυνότητας
H301 Τοξικό σε περίπτωση κατάποσης.
H312 Επιβλαβές σε επαφή με το δέρμα.
H314 Προκαλεί σοβαρά δερματικά εγκαύματα και οφθαλμικές βλάβες.
H317 Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση..
H351 Ύποπτο για πρόκληση καρκίνου.
H361fd Ύποπτο για πρόκληση βλάβης στη γονιμότητα. Ύποπτο για πρόκληση βλάβης στο έμβρυο.
H373 Μπορεί να προκαλέσει βλάβες στα όργανα ύστερα από παρατεταμένη ή επανειλημμένη έκθεση.
H412 Επιβλαβές για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.
- 11** Δηλώσεις προφύλαξης
P405+102: Φυλάσσεται κλειδωμένο, μακριά από παιδιά.
P270: Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.
P260 Μην αναπνέετε σταγονίδια/ εκνεφώματα.
P280 Να φοράτε προστατευτικά γάντια/ προστατευτικά ενδύματα/ μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια / πρόσωπο.
“Προσοχή! Να μην καταναλωθεί αλκοόλ μέχρι και 7 ημέρες μετά την χρήση του σκευάσματος”
“Φοράτε ατομικά μέσα προστασίας ματιών – προσώπου, ολόσωμη φόρμα, γάντια, μπότες και καπέλο, κατά την ανάμιξη, φόρτωση και ψεκασμό”
EUH401: Για να αποφύγετε τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.

12 Πρώτες βοήθειες – Αντίδοτο

P301 + P310 + P330 + P331 ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΚΑΤΑΠΟΣΗΣ: Καλέστε αμέσως το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό. Ξεπλύνετε το στόμα. ΜΗΝ προκαλέσετε εμετό.

P303 + P361 + P353 ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ (ή με τα μαλλιά): Αφαιρέστε αμέσως όλα τα μολυσμένα ενδύματα. Ξεπλύνετε το δέρμα με νερό/στο ντους.

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.

P308 + P313 ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ έκθεσης ή πιθανότητας έκθεσης: Συμβουλευθείτε/επισκεφθείτε γιατρό.

P312 Καλέστε αμέσως το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή γιατρό, εάν αισθανθείτε αδιαθεσία.

P333 + P313 Εάν παρατηρηθεί ερεθισμός του δέρματος ή εμφανιστεί εξάνθημα: Συμβουλευτείτε/επισκεφτείτε γιατρό.

P362 Βγάλτε τα μολυσμένα ρούχα και πλύνετε τα πριν τα ξαναχρησιμοποιήσετε.

Θεραπεία και Οδηγίες για το γιατρό.
Μόνο συμπτωματική θεραπεία είναι δυνατή. Δεν είναι γνωστό ειδικό αντίδοτο.
ΠΡΟΣΟΧΗ: Μπορεί να προκληθεί ισχυρή αντίδραση με το αλκοόλ. Αυτό μπορεί να οδηγήσει σε απροσδιόριστα συμπτώματα. Να μην πει ο ασθενής αλκοόλ για 7 ημέρες.
Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: 2107793777

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)
Ακτινίδιο	Καθορίζεται από το χρόνο εφαρμογής

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος

Στην αρχική και απαραβίαστη συσκευασία του σε καλά αεριζόμενη αποθήκη και θερμοκρασία < 20°C, όχι εκτεθειμένο σε άμεση ηλιακή ακτινοβολία.. Δεν πρέπει να αποθηκεύεται μαζί με οξέα και βάσεις. Στις συνθήκες αυτές παραμένει σταθερό για ένα (1) χρόνο

B. Ανάκληση της έγκρισης:

Η ανωτέρω κατά παρέκκλιση 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.

Γ. Γενικές υποχρεώσεις:

1. Ο κάτοχος της άδειας και οι χρήστες είναι υποχρεωμένοι σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσουν τη ΣΕΑ για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιπτώσεις στον άνθρωπο ή/και το περιβάλλον που περιήλθε σε γνώση τους από την χρήση των προϊόντων. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
2. Η εταιρεία ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ 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 διαφήμιση επιτρέπεται μόνο εφ' όσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
4. Ο υπεύθυνος διάθεσης στην αγορά 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.
5. Στο έντυπο ηλεκτρονικής καταγραφής της πώλησης, θα πρέπει να ταυτοποιείται το χωράφι στο οποίο θα γίνει η εφαρμογή, π.χ. με γεωγραφικές συντεταγμένες.
7. Σε εφαρμογή του άρθρου 67 του Καν. 1107/2009, ο κάτοχος της άδειας διάθεσης στην αγορά και η εταιρεία ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ, οφείλουν να συγκεντρώσουν και να υποβάλουν στην Υπηρεσία μας το αργότερο έως 31.07.2022 ξεχωριστές ή από κοινού εκθέσεις με πληροφορίες:
 - 7.1. Για τη συνολική ποσότητα του σκευάσματος που χρησιμοποιήθηκε σε εφαρμογή της παρούσας.
 - 7.2. Για τη συνολική έκταση σε στρέμματα στην οποία χρησιμοποιήθηκε το σκεύασμα σε εφαρμογή της παρούσας.
 - 7.3. Καταγραφής καλλιεργητικών πρακτικών και λοιπών φυτοπροστατευτικών προϊόντων που εφαρμόστηκαν στις εκτάσεις που χρησιμοποιήθηκε το σκεύασμα.
8. Κάθε επαγγελματίας χρήστης γεωργικών φαρμάκων κάτοχος των σκευασμάτων, 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.
9. Οι ενδιαφερόμενοι, έχουν δικαίωμα να υποβάλουν ένσταση εντός τριάντα (30) ημερών από την ανάρτηση της παρούσας στο πρόγραμμα ΔΙΑΥΓΕΙΑ.

**Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ
ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ**

Α. ΠΟΛΥΜΕΡΟΣ