

## ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ  
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ  
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ  
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αθήνα, 28.03.2022  
Αριθ. πρωτ: 2835/81652

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150  
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ  
FAX: 210 92 12 090  
Πληροφορίες: Ν. Αβραμίδης  
Τηλέφωνο: 210 92 87 224  
e-mail: [navramidis@minagric.gr](mailto:navramidis@minagric.gr)

Προς: **Suterra Europe Biocontrol S.L.**  
(δια της υπεύθυνου επικοινωνίας,  
**Ευαγγελίας Λώλου**  
e-mail: [elolou@knoell.com](mailto:elolou@knoell.com)  
[Lorena.Pumarino@suterra.com](mailto:Lorena.Pumarino@suterra.com))

**ΘΕΜΑ: «Χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (εντομοελκυστικό) CheckMate CRS [δ.ο. rescalure: 5,86% β/β]».**

**ΑΠΟΦΑΣΗ**  
**Ο**

**ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝ. Δ/ΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 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 37.4 αυτού.
2. Το ν. 4036/2012 (Α'8/27.01.2012) για τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
3. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 540/2011 της Επιτροπής της 25<sup>ης</sup> Μαΐου 2011 σχετικά με την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον κατάλογο των εγκεκριμένων δραστικών ουσιών.
4. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 2015/2198 της Επιτροπής της 27ης Νοεμβρίου 2015 για την έγκριση της δραστικής ουσίας **rescalure**, σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά, και για την τροποποίηση του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) με αριθμό 540/2011.
5. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 546/2011 της Επιτροπής της 8ης Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις ενιαίες αρχές για την αξιολόγηση και την αδειοδότηση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων.
6. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 547/2011 της Επιτροπής της 8<sup>ης</sup> Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις επισήμανσης για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα.
7. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 23<sup>ης</sup> Φεβρουαρίου 2005 για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα η πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωϊκής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου.
8. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 2016/439 της Επιτροπής της 23ης Μαρτίου 2016 για την τροποποίηση του παραρτήματος IV του κανονισμού (ΕΚ) με αριθμό 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον ιό *Cydia pomonella granulovirus* (CpGV), το ανθρακασβέστιο, το ιωδιούχο κάλιο, το όξινο ανθρακικό νάτριο, το **rescalure**, την *Beauveria bassiana* στέλεχος ATCC 74040 και την *Beauveria bassiana* στέλεχος GHA.

2

9. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 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) με αριθμό 1907/2006.
10. Το ν. 2690/1999 «Κύρωση του Κώδικα Διοικητικής Διαδικασίας και άλλες διατάξεις» (Α'45).
11. Το 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.
12. Τη με αριθ. 1881/286212/13.10.2020 Απόφαση Υπουργού "Μεταβίβαση της εξουσίας υπογραφής «με εντολή Προϊσταμένου/-ης Γενικής Διεύθυνσης» του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, σε Προϊσταμένους ιεραρχικώς κατώτερων οργανικών μονάδων που υπάγονται στην οικεία Γενική Διεύθυνση" (Β'4612/19.10.20).
13. Την έγκριση και αξιολόγηση του προϊόντος αναφοράς CheckMate CRS από την Μάλτα [άδεια με αριθμό έγκρισης: 2021-06-30 P01 (SZ)].
14. Τη με αριθμό πρωτ. 14281/361787/28.12.2020 αίτηση και τα με αριθμό πρωτ. 7441/196459/26.07.2021 συμπληρωματικά στοιχεία της εταιρείας Suterra Europe Biocontrol S.L., Ισπανίας, δια της υπεύθυνου επικοινωνίας Κας Ευαγγελίας Λώλου.

### ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

- A** Χορηγούμε οριστική άδεια διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με το άρθρο 37.4 του Κανονισμού 1107/2009, στο φυτοπροστατευτικό προϊόν CheckMate CRS της εταιρείας Suterra Europe Biocontrol S.L., Ισπανίας, 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:

9098
28.03.2022
18.12.2026

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

- 1.2.α Εμπορικό όνομα:  
1.2.β Μορφή:

CheckMate CRS
Διαχυτήρες ελεγχόμενης απελευθέρωσης φερομονών (controlled-release dispenser) (VP)

##### **1.3 Δραστική ουσία**

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO:

rescalure
-----------

Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία:

80,68% (β/β) min
------------------

Χημική ομάδα:

Semiochemicals
----------------

Παρασκευαστής:

<p><b>Suterra LLC</b> 20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ</p> <p>Με εκπρόσωπο στην Ευρώπη: <b>Suterra Europe Biocontrol S.L.</b> Plaza de América 2, Planta 9, 46004 Valencia, Ισπανία</p>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
----------------------------------------------------

<p><b>Suterra LLC</b> 20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ</p>
----------------------------------------------------------------------------

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας (3S,6R)-(3S,6S)-6-isopropenyl-3-methyldec-9-en-1-yl acetate της εταιρείας Suttera Europe Biocontrol S.L., όπως αυτές κατατέθηκαν με το με αριθ. πρωτ. 14281/361787/28.12.2020 έγγραφο. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ.

#### 1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας:

**Suttera Europe Biocontrol S.L.**

Plaza de América 2, Planta 9, 46004 Valencia, Ισπανία

Contact Person: Lorena Pumariño

Tel.: +34 963 956 743

Fax: +34 93647 95 05

e-mail: [Lorena.pumarino@suttera.com](mailto:Lorena.pumarino@suttera.com)  
[regulatory@suttera.com](mailto:regulatory@suttera.com)

α) Υπεύθυνος επικοινωνίας:

**Ευαγγελία Λώλου**

e-mail: [elolou@knoell.com](mailto:elolou@knoell.com)

β) Υπεύθυνος για την τελική διάθεση στην αγορά:

**ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.**

1ο χλμ Λ. Παιανίας Μαρκοπούλου, ΤΘ 100, ΤΚ 19002, Παιανία

Tel.: +30 210 6800900

Fax: +30 210 6833488

e-mail: [info@hellafarm.gr](mailto:info@hellafarm.gr)

Σε περίπτωση μελλοντικής τροποποίησης της παρούσας άδειας ως προς το εν λόγω σημείο, ο ανωτέρω υπεύθυνος διάθεσης θα έχει και την ευθύνη για τα υπάρχοντα αποθέματα του σκευάσματος που παρήχθησαν ή/και κυκλοφόρησαν στην ελληνική αγορά μέχρι την ημερομηνία υπογραφής της σχετικής απόφασης τροποποίησης. Για τις ποσότητες του σκευάσματος που θα παραχθούν και θα κυκλοφορήσουν στην αγορά από την ημερομηνία υπογραφής της απόφασης τροποποίησης και μετά, την ευθύνη θα φέρει ο νέος υπεύθυνος διάθεσης.

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

**Suttera LLC**

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

δ) Εργοστάσια παρασκευής του σκευάσματος:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

**Suttera LLC**

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

ε) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος:

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

**Suttera LLC**

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

4

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: rescalure 5,86% β/β,  
Βοηθητικές ουσίες: 94,14% β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος όπως αυτή κατατέθηκε με το με αριθμό πρωτ. 14281/361787/28.12.2020 έγγραφο της ενδιαφερόμενης εταιρείας. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

## 2 Συσσκευασίες:

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Κουβάς	1000 διαχυτήρες/κουβά	Διαχυτήρες: Polyester/LDPE, Κουβάς: Fluorinated HDPE

## 3 Οδηγίες χρήσης:

**Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.**

### Τρόπος εφαρμογής:

Αναρτήστε τη συσκευή σε κλαδί στο εσωτερικό της κόμης του δέντρου. Διανείμετε τους διαχυτήρες σε όλη την επιφάνεια μέχρι να επιτευχθεί η συνιστώμενη δόση εφαρμογής.

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

Οι χρησιμοποιημένοι διαχυτήρες μαζί με τα κενά μέσα συσκευασίας αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

**Συνδυαστικότητα:** -

## 4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Το CheckMate CRS είναι ένα προϊόν σε μορφή διαχυτήρων ελεγχόμενης απελευθέρωσης φερομονών (VP) που προορίζεται για την καταπολέμηση της κόκκινης ψώρας (*Aonidiella aurantii*) στα εσπεριδοειδή. Ο τρόπος δράσης είναι η παρεμπόδιση στη σύζευξη των ακμαίων. Το προϊόν επιδρά μόνο στα αρσενικά ακμαία άτομα και δεν έχει καμία επίδραση στα θηλυκά ακμαία, τα αυγά ή τις προνύμφες.

## 5 Φάσμα δράσης:

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος	Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο/ Μεσοδιάστημα εφαρμογών σε ημέρες
		Διαχυτήρες/στρέμμα		
Πορτοκαλιά (CIDSΙ) Λεμονιά (CIDLI) Μανταρινιά (CIDRE) Γκρεϊπ-φρουτ (CIDPA) Πράσινο λεμόνι (CIDAF)	Κόκκινη ψώρα αρσενικά ακμαία ( <i>Aonidiella aurantii</i> - AONDAU)	45	Πριν την έναρξη της πτήσης της πρώτης γενιάς μέχρι τη συγκομιδή της καλλιέργειας.	1

### Παρατηρήσεις:

- Η χρήση στη Μανταρινιά (CIDRE) περιλαμβάνει και τις Κλημεντίνες (CIDDE) και τις Ταγγερίνες (CIDTG).
- Η χρήση στο Γκρεϊπ-φρουτ περιλαμβάνει και το Tangelo (CIDRP).

5

- 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
- 
- 
- 
- 8** Στοιχεία φυτοτοξικότητας, ευαισθησίας ποικιλιών και κάθε άλλης παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους:
- Δεν είναι φυτοτοξικό στις συνιστώμενες καλλιέργειες και δόσεις εφαρμογής.
- 9** Προειδοποιητικές λέξεις/ Εικονογράμματα κινδύνου:
- |                                                                                                    |                                                                                                     |                |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| <br><b>GHS07</b> | <br><b>GHS09</b> | <b>ΠΡΟΣΟΧΗ</b> |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
- 10** Δηλώσεις επικινδυνότητας:
- H317:** Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση.
- H410:** Πολύ τοξικό 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.
- P261:** Αποφύγετε να αναπνέετε σκόνη/ αναθυμιάσεις/ αέρια/ συγκεντρώσεις σταγονιδίων/ ατμούς/ εκνεφώματα.
- P264:** Πλύνετε τα χέρια σας σχολαστικά μετά το χειρισμό.
- P270:** Μην τρώτε, πίνετε, ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.
- P280:** Να φοράτε προστατευτικά γάντια/ προστατευτικά ενδύματα / μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια / πρόσωπο.
- Φοράτε προστατευτικά γάντια κατά την ανάρτηση των διαχυτήρων. Μη χειρίζεστε άλλους τύπους φερομονών πριν και μετά την εφαρμογή, χωρίς να πλύνετε καλά τα χέρια σας πρώτα.
- P501:** Διάθεση του περιεχομένου/περιέκτη σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία.
- SP1:** Μη ρυπαίνετε τα νερά με το σκεύασμα ή τη συσκευασία του.

**12** Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο:

**P302+P352:** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ: Πλύνετε με άφθονο νερό και σαπούνι.  
**P333+P313:** Εάν παρατηρηθεί ερεθισμός του δέρματος ή εμφανιστεί εξάνθημα: Συμβουλευθείτε/Επισκεφθείτε γιατρό.  
**P362+P364:** Βγάλτε τα μολυσμένα ρούχα και πλύνετε τα πριν τα ξαναχρησιμοποιήσετε.  
**Αντίδοτο:** Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Εφαρμόστε συμπτωματική θεραπεία.  
**ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ : 210-7793777.**

**13** Προστασία των καταναλωτών

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

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Πορτοκάλια (0110020), Λεμόνια (0110030), Μανταρίνια (0110050), Γκρεϊπ-φρουτ (0110010), Πράσινο λεμόνι (0110040)	Μη εφαρμόσιμο

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

Διατηρείται στην αρχική απαραβίαστη συσκευασία του, σε δροσερό και ξηρό μέρος. Φυλάξτε το μακριά από τη θερμότητα, το ηλιακό φως. Σε αυτές τις συνθήκες παραμένει σταθερό για δύο (2) χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής του.

**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** Προστατευόμενα στοιχεία και μελέτες

Στο **Παράρτημα III** 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

Ο κάτοχος της έγκρισης οφείλει εντός 24 μηνών από την ημερομηνία έκδοσης της παρούσας απόφασης να προσκομίσει στην ΣΕΑ τις ακόλουθες μελέτες/συμπληρωματικά στοιχεία: -

**Β Γενικές υποχρεώσεις**

1. Ο κάτοχος της άδειας είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει τη ΣΕΑ για οποιοσδήποτε 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 το άρθρο 65 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 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. Να υποβληθεί στη ΣΕΑ τελική ετικέτα μόνο ηλεκτρονικά 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.

**«Με εντολή Προϊσταμένου Γενικής Δ/σης Γεωργίας»  
Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ**

**Δρ Α. ΜΑΥΡΙΔΟΥ**