

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ



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

Αθήνα, 24.01.2023
Αριθ. πρωτ: 8190/240938 π.ε.

Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
Πληροφορίες: Ν. Αβραμίδης
Τηλέφωνο: 210 92 87 224
e-mail: navramidis@minagric.gr

Προς: **Suterra Europe Biocontrol S.L.**
(δια της υπεύθυνου επικοινωνίας,
της εταιρείας
ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.
1ο χλμ Λ. Παιανίας Μαρκοπούλου,
ΤΘ 100, ΤΚ 19002, Παιανία
e-mail: info@hellafarm.gr)

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (εντομοελκυστικό) Celada VMB 180 (δ.ο. *Lavandulyl senecioate* 10,17 β/β)»

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο
ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝ. Δ/ΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις:
 - α) Του ν. 4036/2012 (Α' 8) για τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
 - β) Του ν. 2690/1999 (Α' 45) «Κύρωση του Κώδικα Διοικητικής Διαδικασίας και άλλες διατάξεις».
 - γ) 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.
2. Τους κανονισμούς, όπως τροποποιήθηκαν και ισχύουν:
 - α) Τον κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 (L 309/24.11.2009) 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 τα άρθρα 33 και 37.4 αυτού.
 - β) Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 2020/646 της Επιτροπής της 13ης Μαΐου 2020 για την έγκριση της δραστικής ουσίας *lavandulyl senecioate* ως ουσίας χαμηλού κινδύνου, 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 εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) με αριθμό 540/2011 της Επιτροπής.
 - γ) 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.
 - δ) Τον κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 547/2011 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 απαιτήσεις επισήμανσης για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα.
 - ε) Τον κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 23^{ης} Φεβρουαρίου 2005 για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα η πάνω στα τρόφιμα και τις ζωτροφές φυτικής και ζωϊκής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου.

στ) Τον κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16ης 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.

3. Την αριθμ. 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).
4. Την αριθμ. 7807/207777/30.08.2021 Απόφαση Υπουργού «Εθνικές απαιτήσεις στα πλαίσια του Κανονισμού (ΕΚ) αριθμ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21ης Οκτωβρίου 2009 (L 309) και των Κανονισμών (ΕΕ) αριθμ. 283/2013 και 284/2013 της Επιτροπής, της 1ης Μαρτίου 2013 (L 93), σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά της χώρας.»
5. Την αριθμ. 12080/334203/24.11.2021 εγκύκλιο της Υπηρεσίας μας με θέμα «Προστασία δεδομένων σύμφωνα με το άρθρο 59 και 80.2 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 και κοινοχρησία μελετών σε σπονδυλωτά σύμφωνα με το άρθρο 62 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009.»
6. Την αριθμ. 5163/145140/30.05.2022 εγκύκλιο της Υπηρεσίας μας με θέμα «Χορήγηση καταλόγου των εκθέσεων δοκιμών και μελετών ενός φυτοπροστατευτικού προϊόντος (ΦΠΠ).»
7. Την από τον Μάιο του 2022 έκθεση αξιολόγησης των αρμόδιων αρχών του Κράτους Μέλους-εισηγητή Ιταλίας για το προϊόν Celada™ VMB 180 (πρώην Click™ VMB 180, αριθμ. έγκρισης κυκλοφορίας: 17873/28.06.2022).
8. Την αριθμ. 7687/202292/30.07.2021 αίτηση καθώς και τα αριθμ. 8190/240938/22.08.2022 συμπληρωματικά στοιχεία της ενδιαφερόμενης εταιρείας.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

A Χορηγούμε οριστική άδεια διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με τα άρθρα 33 και 37.4 του Κανονισμού 1107/2009, στο φυτοπροστατευτικό προϊόν Celada VMB 180 της εταιρείας Sutterra 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:

9109

24.01.2023

03.06.2036

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα:

Celada VMB 180

1.2.β Μορφή:

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

1.3 Δραστική ουσία

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO:

Lavandulyl senecioate

Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία:

89,4% (β/β) min

Χημική ομάδα:

Semiochemical

Παρασκευαστής:

Sutterra LLC

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

Με εκπρόσωπο στην Ευρώπη:

Sutterra Europe Biocontrol S.L.

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

Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

Suterra LLC

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας *lavandulyl senecioate* της ενδιαφερόμενης εταιρείας, όπως αυτές κατατέθηκαν με την αριθμ. 7687/202292/30.07.2021 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας παρουσιάζονται στο Part C της έκθεσης αξιολόγησης. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας:

Suterra Europe Biocontrol S.L.

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

Contact Person: Lorena Pumarino

Τηλ.: +34 963 956 743

E-mail: Lorena.pumarino@suterra.com

regulatory@suterra.com

α) Υπεύθυνος επικοινωνίας:

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.

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

Tel.: +30 210 6800900

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, Παιανία

Τηλ.: +30 210 6800900

e-mail: 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:

Suterra LLC

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

δ) Εργοστάσια παρασκευής του σκευάσματος:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

1. Suterra LLC

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

2. Holopack Packaging Technology GmbH

Bahnhof str. 18, DE-74429 Sulzbach-Laufen, Γερμανία

ε) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος:

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

1. Suterra LLC

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

2. Holopack Packaging Technology GmbH

Bahnhof str. 18, DE-74429 Sulzbach-Laufen, Γερμανία

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: *Lavandulyl senecioate* 10,17% β/β,
Βοηθητικές ουσίες: 89,83% β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος όπως αυτή κατατέθηκε με την αριθμ. 7687/202292/30.07.2021 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας παρουσιάζεται στο Part C της έκθεσης αξιολόγησης. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

2 Συσκευασίες:

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Σακούλα	100-600 διαχυτήρες/σακούλα	Σακούλα: Alu, Διαχυτήρες: PE
2	Σακούλα σε κουτί	100-600 διαχυτήρες/σακούλα (ως 20 σακούλες /κουτί)	Σακούλα: Alu, Κουτί χάρτινο: RSC

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής:

Τοποθετήστε τους διαχυτήρες σε κληματίδες ή στα σύρματα υποστήριξης αποφεύγοντας την άμεση έκθεση στον ήλιο. Συνιστάται οι διαχυτήρες να τοποθετούνται κοντά στον κορμό των πρέμνων στο ύψος των συρμάτων υποστήριξης. Καταναίμετε τους διαχυτήρες ομοιόμορφα σε όλον τον αμπελώνα μέχρι να επιτευχθεί η συνιστώμενη δόση εφαρμογής.

Σε περίπτωση που υπάρχει διαρκής και επικρατέστερος άνεμος, προτείνεται η ενίσχυση της προστασίας στην πλευρά που εκτίθεται στον άνεμο και ομοιόμορφη κατανομή των υπόλοιπων διαχυτήρων στον αμπελώνα.

Χρόνος εφαρμογής:

Για τον καθορισμό του χρόνου εφαρμογής χρησιμοποιείτε παγίδες παρακολούθησης (monitoring) του εντόμου στον αμπελώνα και τοποθετείστε τους διαχυτήρες με την πρώτη σύλληψη ακμαίων αρσενικών (πρώτη γενιά).

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 Celada VMB 180 περιέχει τη δραστική ουσία *lavandulyl senecioate*. Είναι ένα σκεύασμα σε μορφή διαχυτήρων ελεγχόμενης απελευθέρωσης φερομόνης για την καταπολέμηση του ψευδόκοκκου *Planococcus ficus* στην καλλιέργεια του αμπελιού. Το προϊόν δρα μέσω παρεμπόδισης της σύζευξης (επίδραση στα ακμαία αρσενικά). Δεν επηρεάζει άμεσα τα αυγά, τις προνύμφες ή τα γονιμοποιημένα θηλυκά.

5 Φάσμα δράσης:

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος	Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά έτος/ Μεσοδιάστημα εφαρμογών σε ημέρες
		Διαχυτήρες/στρέμμα		
Αμπέλι (Επιτραπέζιο, οиноποιήσιμο και σταφίδα) VITVI	Ψευδόκοκκος <i>Planococcus ficus</i> (PLANFI)	50 (9 g δ.ο./στρέμμα/έτος)	Πριν την έναρξη της πττήσης των αρσενικών της πρώτης γενιάς μέχρι τη συγκομιδή της καλλιέργειας	1

Παρατηρήσεις:

Μία εφαρμογή ανά έτος αρκεί για όλο τον κύκλο του εντόμου.

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

Το σκεύασμα είναι συμβατό με προγράμματα ολοκληρωμένης διαχείρισης (IPM). Η χρήση άλλων μέσων καταπολέμησης μπορεί να κριθεί απαραίτητη έπειτα από παρακολούθηση του πληθυσμού και επιτόπιο έλεγχο.

- 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** Εικονογράμματα κινδύνου/ Προειδοποιητική λέξη:

-

- 10** Δηλώσεις επικινδυνότητας:

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+P102: Φυλάσσεται κλειδωμένο, μακριά από παιδιά.
P264: Πλύνετε τα χέρια σας σχολαστικά μετά το χειρισμό.
P270: Μην τρώτε, πίνετε, ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.
P273: Να αποφεύγεται η ελευθέρωση στο περιβάλλον.

Φοράτε προστατευτικά γάντια κατά την εφαρμογή.

P501: Διάθεση του περιεχομένου/περιέκτη σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία.

SP1: ΜΗ ΡΥΠΑΙΝΕΤΕ ΤΑ ΝΕΡΑ ΜΕ ΤΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ Ή ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΟΥ.

(Μην πλένετε τον εξοπλισμό εφαρμογής κοντά σε επιφανειακά ύδατα. Να αποφευχθεί η ρύπανση μέσω των συστημάτων αποχέτευσης από τις λιθόστρωτες επιφάνειες και τους δρόμους).

12 Πρώτες βοήθειες
Αντίδοτο:

Σε περίπτωση δηλητηρίασης, καλέστε γιατρό για πρώτες βοήθειες.

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
Αμπέλι (Επιτραπέζιο, οινοποιήσιμο και σταφίδα)	Μη εφαρμόσιμο

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική
σταθερότητα του σκευάσματος:

Φυλάσσετε το προϊόν στην αρχική του συσκευασία σε ξηρό, δροσερό και καλά αεριζόμενο χώρο. Προστατεύστε από τη θερμότητα και από την ηλιακή ακτινοβολία. 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

Στην έκθεση αξιολόγησης του προϊόντος, καταγράφονται οι μελέτες στις οποίες στηρίχθηκε η παρούσα απόφαση. 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 στη ΣΕΑ τις ακόλουθες μελέτες/συμπληρωματικά στοιχεία:

- Two-year shelf-life stability study at 5°C.

B Γενικές υποχρεώσεις

1. Ο κάτοχος της άδειας είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει τη ΣΕΑ για οποιεσδήποτε 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