



## ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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

Αθήνα, 21.10.2020  
Αριθ. πρωτ: 9690/259020

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150  
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ  
TELEFAX: 210 92 12 090  
Πληροφορίες: Δ. Καραμάνου  
Τηλέφωνο: 210 92 87 228  
e-mail: [dkaramanou@minagric.gr](mailto:dkaramanou@minagric.gr)

Προς: **Arysta LifeScience Benelux Sprl**, Βελγίου  
(δια του υπεύθυνου επικοινωνίας,  
της εταιρείας  
**UPL Ελλάς Α.Ε.**  
Ριζαρείου 16, Χαλάνδρι  
Τ.Κ. 15233  
email: [info.hellas@upl-ltd.com](mailto:info.hellas@upl-ltd.com)

**ΘΕΜΑ: «Χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (μυκητοκτόνο) SPIROX D (δ.ο. spiroxamine 40% β/ο, difenoconazole 5% β/ο)»**

## ΑΠΟΦΑΣΗ

## Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ 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 τα άρθρα 33 και 37.4 αυτού.
2. Το νόμο 4036/2012 (ΦΕΚ 8/Α/27.01.2012) για τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει.
3. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 540/2011 της Επιτροπής 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 και τις δραστικές ουσίες **spiroxamine και difenoconazole**
4. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 2019/291 της Επιτροπής της 19ης Φεβρουαρίου 2019 για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών 1-ναφθυλακεταμίδιο, 1-ναφθυλοξικό οξύ, ακριναθρίνη, azoxystrobin, fluazifor p, fluroxyprg, imazalil, kresoxim-methyl, oxyfluorfen, prochloraz, prohexadione, prohexadione, **spiroxamine**, tefluthrin και terbutylazine.
5. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 2019/1589 της Επιτροπής της 26ης Σεπτεμβρίου 2019 για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών amidosulfuron, beta-cyfluthrin, bifenox, chlorotoluron, clofentezine, clomazone, cypermethrin, daminozide, deltamethrin, dicamba, **difenoconazole**, diflubenzuron, diflufenican, fenoxaprop-P, fenpropidin, fludioxonil, flufenacet, fosthiazate, indoxacarb, lenacil, MCPA, MCPB, nicosulfuron, picloram, prosulfocarb, pyriproxyfen, thiophanatemethyl, triflurosulfuron και tritosulfuron.

6. 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.
7. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 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 τροποποιήθηκε και ισχύει.
8. 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) αριθ. 1907/2006.
9. Την από 07/2019 σχετική Έκθεση Αξιολόγησης της Αρμόδιας Αρχής Αξιολόγησης της Ιταλίας και την έγκριση του σκευάσματος (αριθμ. έγκρισης. 16639).
10. Τις επιστολές του ΜΦΙ με αριθμό πρωτ. 9690/259020/18.09.2020 και ΕΜΠ2202/06.10.2020.
11. 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.
12. Τη με αριθ. πρωτ. 4933/75184/25-05-2018 (ΑΔΑ: Ω2Η34653ΠΓ-ΡΩΑ) απόφαση διορισμού του Προϊσταμένου Γενικής Δ/σης Γεωργίας.
13. Το άρθρο 87 του ν. 3528/2007 «Κύρωση του Κώδικα Δημοσίων Πολιτικών Διοικητικών Υπαλλήλων και Υπαλλήλων ΝΠΔΔ», όπως ισχύει.
14. Τις με αρ. πρωτ. 4783/56607/21.05.2015 και 4460/121042/12.05.2020 αιτήσεις της εταιρείας UPL Ελλάς Α.Ε., ως υπεύθυνη επικοινωνίας της εταιρείας Arysta LifeScience Benelux Sprl , Βελγίου.

#### ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

**A** Χορηγούμε άδεια διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με ειδικότερα τα άρθρα **33** και **37.4** του Κανονισμού 1107/2009, στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (**μυκητοκτόνο**) **SPIROX D (δ.ο. spiroxamine 40% β/ο, difenoconazole 5% β/ο)**, της εταιρείας Arysta LifeScience Benelux Sprl , Βελγίου, 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:

**60989**

**21.10.2020**

**31.12.2021**

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

1.2.α Εμπορικό όνομα:

1.2.β Μορφή:

**SPIROX D**

Υγρό γαλακτωματοποιήσιμο (EC)

##### **1.3 Δραστικές ουσίες**

###### **Δραστική Ουσία 1**

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO

spiroxamine

Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία

98% β/β min

Χημική ομάδα

Σπιροκεταλαμίνες

Παρασκευαστής

**Bayer Crop Science**  
 Alfred Nobel Strasse 50, D-40789 Monheim am Rhein,  
 Γερμανία  
 Dr Beatrice Valles-Ebeling  
 Τηλ: +49 21 73 /38 75 83  
 Fax: +49 21 73 / 38 37 35  
 Email: [Beatrice.valles-ebeling@bayercropscience.com](mailto:Beatrice.valles-ebeling@bayercropscience.com)

Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:  
**Bayer Crop Science**  
 Alte Heerstrasse, D-41538 Dormagen, Γερμανία

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας

Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας προσδιορίζονται στην με αριθμό πρωτ. 4783/56607/21.05.2015 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας, είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

**Δραστική Ουσία 2**

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO

difenoconazole

Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία

97% β/β min

Χημική ομάδα

Τριαζόλες

Παρασκευαστής

**Globachem N.V.**  
 Lichtenberglaan 2019, 3800 Sint-Truiden, Βέλγιο  
 Koen Quaghebeur  
 Τηλ: +32 11 78 57 17  
 Fax: 32 11 68 15 65  
 Email: [koen.quaghebeur@globalchem.com](mailto:koen.quaghebeur@globalchem.com)

Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:  
**Hangzhou Udragon Chemical CO., Ltd.,**  
 Hangzhou Yuhang Tangxi Industrial Area, Hangzhou, Zhejiang,  
 311106, Κίνα

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας

Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας προσδιορίζονται στην με αριθμό πρωτ. 4783/56607/21.05.2015 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας, είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

**1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα**

α) Κάτοχος της άδειας:

**Arysta LifeScience Benelux Sprl**  
 Rue de Renory, 26/1

α) Υπεύθυνος επικοινωνίας:

B-4102 Ougrée, Βέλγιο  
 Τηλ.: 0032 43859711  
 Fax: 0032 43859749  
 e-mail: [info@arystalifescience.com](mailto:info@arystalifescience.com)

**UPL Ελλάς Α.Ε.**  
 Ριζαρείου 16, Χαλάνδρι  
 Τ.Κ. 15233  
 Τηλ.: 210 5578777  
 Fax: 210 5578768  
 E-mail: [info.hellas@upl-ltd.com](mailto:info.hellas@upl-ltd.com)

β) Υπεύθυνος για την τελική διάθεση στην αγορά:

**UPL Ελλάς Α.Ε.**  
 Ριζαρείου 16, Χαλάνδρι  
 Τ.Κ. 15233  
 Τηλ.: 210 5578777  
 Fax: 210 5578768  
 E-mail: [info.hellas@upl-ltd.com](mailto:info.hellas@upl-ltd.com)

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

**Arysta LifeScience Benelux Sprl**  
 Rue de Renory, 26/1  
 B-4102 Ougrée, Βέλγιο

δ) Εργοστάσια παρασκευής του σκευάσματος:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:  
**1. Arysta LifeScience Ougrée Production Sprl**  
 Rue de Renory 26/2, B-4102 Ougrée, Βέλγιο  
**2. Arysta LifeScience India Limited**  
 Survey No. 229 & 230. Kalol Notified Area, Kalol (Panchmahal),  
 Gujarat, Ινδία  
**3. Arysta LifeScience S.A.S.**  
 Route d'Artix, BP 80 Noguères, 64150, Γαλλία

ε) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος:

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:  
**1. Arysta LifeScience Ougrée Production Sprl**  
 Rue de Renory 26/2, B-4102 Ougrée, Βέλγιο  
**2. Arysta LifeScience India Limited**  
 Survey No. 229 & 230. Kalol Notified Area, Kalol (Panchmahal),  
 Gujarat, Ινδία  
**3. Arysta LifeScience S.A.S.**  
 Route d'Artix, BP 80 Noguères, 64150, Γαλλία  
**4. ΚΑΡΒΕΛΑΣ ΑΒΕΕ,**  
 80ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών-Λαμίας, ΤΚ 32200 Ύπατο Βοιωτίας  
**5. ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ,**  
 Θέση Ξηροπήγαδο, 19600 Μάνδρα Αττικής  
**6. Κ&Ν ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ ΑΒΕΕ,**  
 ΒΙ.ΠΕ. Θεσ/νίκης Σίνδος  
**7. ΑΛΦΑ ΓΕΩΡΓΙΚΑ ΕΦΟΔΙΑ ΑΕΒΕ**  
 Οινόφυτα, Θέση Ποταμιά,  
 32 011 - Οινόφυτα, Βοιωτία

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

**Δραστικές ουσίες:** spiroxamine 40% β/ο,  
 difenoconazole 5% β/ο  
**Βοηθητικές ουσίες:** 53,2 % β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στην με αριθμό πρωτ. 4783/56607/21.05.2015 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας, είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

## 2 Συσσκευασίες

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Φιάλη/ Δοχείο	250 κ.εκ. έως 5 λίτρα	PET, HDPE/EVOH

## 3 Οδηγίες χρήσης:

**Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.**

**Τρόπος εφαρμογής:** Ψεκάσμος καλύψεως φυλλώματος. Ο όγκος του ψεκαστικού υγρού και η πίεση ψεκασμού πρέπει να είναι τέτοιοι ώστε να επιτυγχάνεται καλή διαβροχή του φυλλώματος.

**Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού/διαλύματος εφαρμογής:** Γεμίζουμε το δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος με καθαρό νερό μέχρι τη μέση και προσθέτουμε αναδεύοντας τη συνιστώμενη δόση του σκευάσματος. Συμπληρώνουμε με το υπόλοιπο νερό αναδεύοντας συνεχώς. Εφαρμόζουμε το ψεκαστικό διάλυμα αμέσως μετά την παρασκευή του. Κατά τη διάρκεια του ψεκασμού αναδεύουμε συνεχώς μέχρι να αδειάσει το ψεκαστικό δοχείο.

**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:** Τα υλικά συσκευασίας (φιάλες, δοχεία), ξεπλένονται υπό πίεση με ειδικό μηχανισμό ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξεπλύματος τα ρίχνουμε στο ψεκαστικό υγρό) 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: ---**

**4** Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Διασυστηματικό μυκητοκτόνο, μίγμα δύο δραστικών ουσιών, με προστατευτική, θεραπευτική και κατασταλτική δράση, κατά του ωιδίου και της μαύρης σήψης στο αμπέλι.

Η δραστική ουσία difenoconazole είναι διασυστηματικό μυκητοκτόνο ευρέος φάσματος, της ομάδας των τριαζολών, με προστατευτική και θεραπευτική δράση. Σε βιοχημικό επίπεδο η δράση της συνίσταται στην παρεμπόδιση της απομεθυλίωσης του C<sup>14</sup> κατά τη διαδικασία βιοσύνθεσης της εργοστερόλης.

Η δραστική ουσία spiroxamine, ανήκει στην ομάδα των σπироκεταλαμινών. Παρεμποδίζει τη βιοσύνθεση δύο ενζύμων στο μονοπάτι βιοσύνθεσης των στερολών. Έχει προστατευτική, κυρίως θεραπευτική και κατασταλτική δράση.

**5** Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο/ Μεσοδιάστημα εφαρμογών σε ημέρες
		κ.εκ./ στρ.	κ.εκ./ 100 λίτρα ψεκ. Υγρού	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα/στρ.		
<b>Αμπέλι</b> (επιτραπέζιες και οينوποιήσιμες ποικιλίες) VITVI	<b>Ωίδιο</b> ( <i>Uncinula necator</i> , UNCINE  <b>Μαύρη σήψη</b> ( <i>Guignardia bidwellii</i> ) GUIGBI	50	50-250	20-100	<b>Οينوποιήσιμες ποικιλίες:</b> Από το ξεδίπλωμα του 3 <sup>ου</sup> φύλλου (BBCH 13), έως το κλείσιμο της σταφυλής (BBCH 77).  <b>Επιτραπέζιες ποικιλίες:</b> Από το ξεδίπλωμα του 3 <sup>ου</sup> φύλλου (BBCH 13) ως το τέλος της ανθοφορίας (BBCH 69).	2/ 10-14
<b>Παρατηρήσεις:</b> Να προηγείται δοκιμαστική εφαρμογή στις ποικιλίες αμπελιού Κορινθιακή σταφίδα και Σουλτανίνα. Στις ποικιλίες αυτές δεν είναι αποδεδειγμένη η απουσία φυτοτοξικότητας.						

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

#### Διαχείριση Ανθεκτικότητας

Το σκεύασμα περιέχει τις δραστικές difenoconazole και spiroxamine, οι οποίες ανήκουν αντίστοιχα στις **ομάδες 3 και 5** κατά FRAC.

Συνιστάται η εναλλαγή με μυκητοκτόνα που δεν ανήκουν σε αυτή την ομάδα προκειμένου να αποφευχθεί η ανάπτυξη ανθεκτικότητας.

- 7** Χρονικό διάστημα ασφαλείας μεταξύ εφαρμογής και:

- σποράς ή φύτευσης της προστατευόμενης καλλιέργειας

--

- σποράς ή φύτευσης των καλλιεργειών που ακολουθούν

--

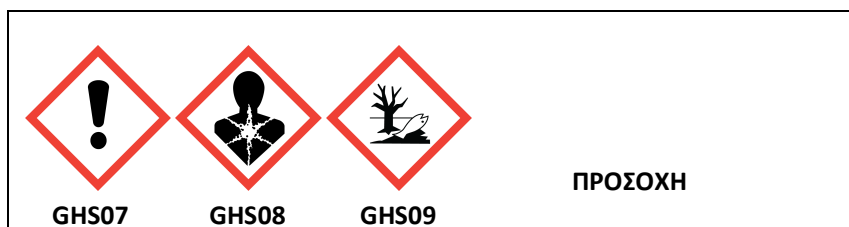
- της πρόσβασης του ανθρώπου ή των ζώων στην καλλιέργεια στην οποία έχει εφαρμοστεί το σκεύασμα

Μην εισέρχεστε στην ψεκασμένη καλλιέργεια πριν έχει στεγνώσει πλήρως το ψεκαστικό υγρό.

- 8** Στοιχεία φυτοτοξικότητας, ευαισθησίας ποικιλιών και κάθε άλλης παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους.

Δεν είναι φυτοτοξικό στις συνιστώμενες δόσεις εφαρμογής και σύμφωνα με τις οδηγίες της ετικέτας.

- 9** Εικονογράμματα κινδύνου:



- 10** Δηλώσεις επικινδυνότητας:

**H302:** Επιβλαβές σε περίπτωση κατάποσης.  
**H317:** Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση.  
**H319:** Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.  
**H361d:** Υποπτο για πρόκληση βλάβης στο έμβρυο.  
**H373:** Μπορεί να προκαλέσει βλάβες στα μάτια ύστερα από παρατεταμένη ή επανειλημμένη έκθεση.  
**H410:** Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.  
**EUH066:** Παρατεταμένη έκθεση μπορεί να προκαλέσει ξηρότητα δέρματος ή σκάσιμο.  
**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.  
**P201:** Εφοδιαστείτε με τις ειδικές οδηγίες πριν από τη χρήση.  
**P260:** Μην αναπνέετε σκόνη/ αναθυμιάσεις/ αέρια/ σταγονίδια / ατμούς/ εκνεφώματα.  
**P264:** Πλένετε τα χέρια σχολαστικά μετά το χειρισμό.  
**P270:** Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.  
**P280:** Να φοράτε προστατευτικά γυαλιά, προστατευτικά ενδύματα, προστατευτικά γάντια.  
**P501:** Διάθεση του περιχομένου/περιέκτη σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία.

*Φοράτε γάντια, ολόσωμη προστατευτική φόρμα και μπότες κατά την φόρτωση/ανάμιξη και την εφαρμογή.*

*Να αφήνεται αψέκαστη ζώνη προστασίας 3 μέτρων για την προστασία των κατοίκων ή των περιοίκων.*

*Σε περίπτωση επανεισόδου στην καλλιέργεια φοράτε ολόσωμη προστατευτική ενδυμασία και γάντια.*

**SP1:** Μη ρυπαίνετε το νερό με το προϊόν ή τη συσκευασία 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.

**SPe3:** Για να προστατεύετε τους υδρόβιους οργανισμούς, να αφήσετε μια φυτική ζώνη ανάσχεσης 20 μέτρων από τα επιφανειακά νερά.

**12** Πρώτες βοήθειες –  
Αντίδοτο

Γενικά: Δείξτε το δοχείο ή την ετικέτα εάν ζητήσετε ιατρική συμβουλή.

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

**P314:** Συμβουλευθείτε/Επισκεφθείτε γιατρό εάν αισθανθείτε αδιαθεσία.

ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΙΣΠΝΟΗΣ: Μεταφέρετε τον ασθενή στον καθαρό αέρα και αφήστε τον να ξεκουραστεί σε στάση που διευκολύνει την αναπνοή. Χορηγήστε οξυγόνο αν υπάρχει δυσκολία στην αναπνοή. Εφαρμόστε τεχνητή αναπνοή αν χρειαστεί. Αν τα συμπτώματα επιμένουν, ζητήστε ιατρική συμβουλή.



**P301+P312:** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΚΑΤΑΠΟΣΗΣ: Καλέστε το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή έναν γιατρό εάν αισθανθείτε αδιαθεσία.

**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.

**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 πλύνετέ τα πριν τα ξαναχρησιμοποιήσετε.

**Αντίδοτο:** Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Ακολουθήστε συμπτωματική θεραπεία. **Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 7793777**

### 13 Προστασία των καταναλωτών

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

Πεδίο Εφαρμογής	PHI (σε ημέρες)
Αμπέλι (επιτραπέζιες και οινοποιήσιμες ποικιλίες)	35

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος.

Το σκεύασμα διατηρείται για τουλάχιστον δύο (2) χρόνια, σε συνήθεις συνθήκες αποθήκευσης, σε κανονική θερμοκρασία, σε χώρο δροσερό, ξηρό και καλά αεριζόμενο, στην αρχική του κλειστή συσκευασία. Η θερμοκρασία αποθήκευσης να μην υπερβαίνει τους 40°C.

### 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 Κατάλογος προστατευομένων μελετών

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 τα ακόλουθα:

- Δύο πειράματα αγρού στην καλλιέργεια της σουλτανίνας ή κορινθιακής σταφίδας προκειμένου να αξιολογηθεί η φυτοτοξικότητα και οι επιπτώσεις στις οργανοληπτικές ιδιότητες.

**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 τον Κανονισμό 547/2011 και την παρούσα απόφαση και θα πρέπει να προσκομιστεί εντός τριάντα (30) ημερών από την υπογραφή της παρούσης.
4. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφ' όσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
5. Για κάθε εγκεκριμένη συσκευασία 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.

**Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ**

**κ.α.α.**

**Δ. ΜΗΛΑΙΟΣ**