



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

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150  
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ  
Πληροφορίες: Ο. Μελιτά  
TELEFAX: 210 92 12 090  
Τηλέφωνο: 210 92 87 244  
e-mail: [omelita@minagric.gr](mailto:omelita@minagric.gr)

Αθήνα, 25.11.2019  
Αριθμ. πρωτ: 12535/300616

Προς: Arysta LifeScience Benelux Sprl  
Βέλγιο  
(διά του υπεύθυνου επικοινωνίας  
Arysta LifeScience Ελλάς Α.Ε.  
Ριζαρείου 16, Τ.Κ. 15233, Χαλάνδρι  
e-mail: [info@arystalifescience.gr](mailto:info@arystalifescience.gr))

**ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθμό 60682 άδειας διάθεσης στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (μυκητοκτόνο) ZOXIS 250 SC (δ.ο. azoxystrobin 25% β/ο) ως προς την ημερομηνία λήξης, την περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δ.ο., τον παρασκευαστή της δ.ο., τα εργοστάσια παρασκευής της δ.ο., τις τεχνικές προδιαγραφές της δ.ο., τα εργοστάσια παρασκευής και συσκευασίας του σκευάσματος, την εγγυημένη σύνθεση και την κατάθεση συμπληρωματικών στοιχείων/μελετών»**

**ΑΠΟΦΑΣΗ**  
**Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 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 45 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.
3. Τη με αριθμό πρωτ. 5524/75133/25.05.2018 απόφασή μας, με την οποία χορηγήθηκε η με αριθμό 60682 οριστική έγκριση στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (μυκητοκτόνο) ZOXIS 250 SC (δ.ο. azoxystrobin 25% β/ο), όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
4. Τον ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ (ΕΕ) 2019/291 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ 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**, fluazifop p, fluoxychgr, imazalil, kresoxim-methyl, oxyfluorfen, prochloraz, prohexadione, prohexadione, spiroxamine, tefluthrin και terbuthylazine.
5. Τη με αριθ. 619/46787/8.3.19 (ΦΕΚ Β' 988/22-03-2019) κοινή Απόφαση του Υπουργού κ. Στ. Αραχωβίτη, του Υφυπουργού κ. Β. Κόκκαλη και της Υφυπουργού κ. Ολ. Τελιγορίδου με θέμα "Μεταβίβαση του δικαιώματος υπογραφής "με εντολή Υπουργού", "με εντολή Υφυπουργού" ή "με εντολή Υπουργού και Υφυπουργού", κατά περίπτωση, στους: Γεν. Γραμματέα, Γεν. Γραμματέα Αγροτικής Πολιτικής και Διαχείρισης Κοινοτικών Πόρων, Προϊσταμένους Γεν. Δ/σης, Προϊσταμένους Δ/σης και Προϊσταμένους Τμήματος του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων" (Β' 988), όπως διορθώθηκε με την αριθ. 6 αναφορά «ΔΙΟΡΘΩΣΕΙΣ ΣΦΑΛΜΑΤΩΝ» (Β' 1241) και τροποποιήθηκε με την αριθ. 1679/153682/25-06-2019 (Β' 2701) ΚΥΑ.

## ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

6. Τη με αριθμό πρωτ. 10956/262696/16.10.2019 αίτηση και τα με αριθμό πρωτ. 12535/300616/21.11.2019 συμπληρωματικά στοιχεία της ενδιαφερόμενης εταιρείας.

**ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ**

Ι. Τροποποιούμε τη με αριθμό 60682 οριστική έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (μυκητοκτόνο) ΖΟΧΙΣ 250 SC (δ.ο. azoxystrobin 25% β/ο), που χορηγήθηκε με τη με αριθμό πρωτ. 5524/75133/25.05.2018 απόφασή μας ως προς την ημερομηνία λήξης, την περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δ.ο., τον παρασκευαστή της δ.ο., τα εργοστάσια παρασκευής της δ.ο., τις τεχνικές προδιαγραφές της δ.ο., τα εργοστάσια παρασκευής και συσκευασίας του σκευάσματος, την εγγυημένη σύνθεση και την κατάθεση συμπληρωματικών στοιχείων/μελετών.

**Συγκεκριμένα τα σημεία 1.1.β, 1.3, 1.4.ε, 1.4.στ, 1.4.ζ και 17 διαμορφώνονται ως εξής:**

**1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος****Αριθμός Άδειας Διάθεσης στην Αγορά (ΑΑΔΑ)**

1.1.α Ημερομηνία χορήγησης

1.1.β Ημερομηνία λήξης

60682

25.05.2018

31.12.2025

**1.3 Δραστική ουσία.**

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO

azoxystrobin

Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία

96,5% (β/β) min

Χημική ομάδα

Στρομπιλουρινών

Παρασκευαστής

1. **Arysta LifeScience Benelux Sprl**  
Rue de Renory 26/1, B-4102 Ougrée,  
Βέλγιο
2. **UPL Europe Ltd.**  
The Engine Rooms, 1st Floor, Birchwood  
Park, Warrington, Cheshire WA3 6YN,  
Ηνωμένο Βασίλειο
3. **CAC Chemical GmbH**  
Bottgerstrasse 12, 20148 Hamburg,  
Γερμανία
4. **Syngenta Crop Protection AG**  
Rosentalstrasse 67, CH-4058 Basel,  
Ελβετία

## ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

Εργοστάσια παρασκευής της δ.ο.

<p>Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li><b>Shangyu Nutrichem Co., Ltd.</b> No. 9, Weijiu Road, Hangzhou Gulf Fine Chemical Zone, Zhejiang 312369, Κίνα</li> <li><b>Taizhou Bailly Chemical Co, Ltd.</b> No. 9, Zhonggang Road, Taixing Economic Developing Zone, Taixing City Jiangsu Province, 225404, P.R. Κίνα</li> <li><b>United Phosphorous Ltd</b> <b>117, GIDC Ankleshwar-393002, Dist. Bharuch Gujarat, Ινδία</b></li> <li><b>CAC Chemical GmbH</b> Yangkou Chemical Industrial Park, Rudong County, Jiangsu, Κίνα</li> <li><b>Syngenta Limited</b> Grangemouth Manufacturing Centre Earls Road, Grangemouth, Stirlingshire FK3 8XG, Ηνωμένο Βασίλειο</li> </ol>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

<p>Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας προσδιορίζονται στο με αριθμό πρωτ. <b>12535/300616/21.11.2019</b> έγγραφο της ενδιαφερόμενης εταιρείας. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ και στο part C της έκθεσης αξιολόγησης (registration report).</p>
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

#### 1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

ε) Εργοστάσια παρασκευής του σκευάσματος:

<p>Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li><b>Arysta LifeScience Ougrée Production Sprl</b> Rue de Renory 26/2, B-4102 Ougrée, Βέλγιο</li> <li><b>Arysta LifeScience India Limited (EOU-Unit-II)</b> Survey No. 229 &amp; 230, Kalol Notified Area, Kalol (Panchmahal) Gujarat, Ινδία</li> <li><b>Arysta Lifescience S.A.S</b> BP 80 Route d'Artix, 64150 Noguères, Γαλλία</li> <li><b>Chemark ZRt</b> <b>H-8182 Berhida, Peremarton gyártelep 06/75, Ουγγαρία</b></li> <li><b>Industrias Químicas del Vallés ("IQV"), S.A.</b> Pol. Ind. Castilla, Vial 1, Parcela 19B, 46380 Cheste, Ισπανία</li> <li><b>SBM Formulation</b> Avenue Jean Foucault, CS621, 34500 Beziers, Γαλλία</li> <li><b>Schirm GmbH</b> Geschwister-Scholl-Straße 127, 39218 Schönebeck / Elbe, Γερμανία</li> <li><b>STI SOLFOTECNICA ITALIANA S.p.a.</b> Via Evangelista Torricelli, 2, Cotignola (RA), Ιταλία</li> </ol>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

στ) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος:

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:
<ol style="list-style-type: none"> <li><b>1. Arysta LifeScience Ougrée Production Sprl</b> Rue de Renory 26/2, B-4102 Ougrée, Βέλγιο</li> <li><b>2. Arysta LifeScience India Limited (EOU-Unit-II)</b> Survey No. 229 &amp; 230, Kalol Notified Area, Kalol (Panchmahal) Gujarat, Ινδία</li> <li><b>3. Arysta Lifescience S.A.S</b> BP 80 Route d'Artix, 64150 Noguères, Γαλλία</li> <li><b>4. Chemark ZRt</b> <b>H-8182 Berhida, Peremarton gyártelep 06/75, Ουγγαρία</b></li> <li><b>5. Industrias Químicas del Vallés ("IQV"), S.A.</b> Pol. Ind. Castilla, Vial 1, Parcela 19B, 46380 Ceste, Ισπανία</li> <li><b>6. SBM Formulation</b> Avenue Jean Foucault, CS621, 34500 Beziers, Γαλλία</li> <li><b>7. Schirm GmbH</b> Geschwister-Scholl-Straße 127, 39218 Schönebeck / Elbe, Γερμανία</li> <li><b>8. STI SOLFOTECNICA ITALIANA S.p.a.</b> Via Evangelista Torricelli, 2, Cotignola (RA), Ιταλία</li> <li><b>9. ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ</b> Μάνδρα, Αττικής</li> <li><b>10. ΚΑΡΒΕΛΑΣ ΑΒΕΕ</b> <b>80ο χλμ Ε.Ο. Αθηνών-Λαμίας, 32200 Ύπατο Βοιωτίας</b></li> <li><b>11. Κ&amp;Ν Ευθυμιάδης</b> Σίνδος, Θεσσαλονίκη</li> </ol>

ζ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

<p><b>Δραστική ουσία:</b> azoxystrobin 25% β/ο  <b>Βοηθητικές ουσίες:</b> 76,46% β/β</p> <p>Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος όπως αυτή κατατέθηκε με το με αριθμό πρωτ. <b>12535/300616/21.11.2019</b> έγγραφο της ενδιαφερόμενης εταιρείας, είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ στο Παράρτημα Ι και στο part C της έκθεσης αξιολόγησης (registration report).</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**17 Κατάθεση συμπληρωματικών στοιχείων/μελετών**

Ο κάτοχος της έγκρισης οφείλει να προσκομίσει στην ΣΕΑ τις ακόλουθες μελέτες, εντός του αναγραφόμενου διαστήματος από την ημερομηνία έκδοσης της παρούσας απόφασης:

–

II. Κατά τα λοιπά ισχύει η με αριθμό πρωτ. 5524/75133/25.05.2018 απόφασή μας, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

**Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ**

**Δρ Α. ΜΑΥΡΙΔΟΥ**