



## ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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

Αθήνα, 14.08.2019  
Αριθμ. πρωτ: 8496/206052

Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150  
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ  
Πληροφορίες: Ν. Αβραμίδης, Ι. Καλαϊτζόγλου  
Τηλέφωνο: 210-9287224/223  
TELEFAX: 210-9212090  
e-mail: [navramidis@minagric.gr](mailto:navramidis@minagric.gr)  
[ikalaitzoglou@minagric.gr](mailto:ikalaitzoglou@minagric.gr)

Προς: Bayer Ελλάς ΑΒΕΕ  
Σωρού 18 -20, Μαρούσι  
Τ.Κ.: 151 25  
e-mail: [nikos.tsakalis@bayer.com](mailto:nikos.tsakalis@bayer.com)

**ΘΕΜΑ:** «Τροποποίηση της με αριθμό 60310 άδειας διάθεσης στην αγορά του φυτοπροστατευτικού (μυκητοκτόνο) NATIVO 75 WG (δ.ο. tebuconazole 50% β/β + trifloxystrobin 25% β/β) ως προς την ημερομηνία λήξης και τις προϋποθέσεις ανάκλησης και παράτασης της έγκρισης»

## ΑΠΟΦΑΣΗ

## Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ &amp; ΤΡΟΦΙΜΩΝ

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 43.6 και 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, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
3. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 2019/707 της Επιτροπής της 7ης Μαΐου 2019 για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) με αριθμό 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών α-cypermethrin, bflubutamid, benalaxyl, benthialanil, bifenazate, boscalid, bromoxynil, καπταν, cyazofamid, desmedipham, dimethoate, dimethomorph, diuron, ethephon, etoxazole, famoxadone, fenamiphos, flumioxazine, fluoxastrobin, φολπέντ, foramsulfuron, φορμετανάτη, metalaxyl-m, μεθειοκάρβη, metribuzin, milbemectin, *Raecilomyces lilacinus* στέλεχος 251, phenmedipham, phosmet, pirimiphos-methyl, propamocarb, prothioconazole, s-metolachlor και **tebuconazole**.
4. Την 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. Τελιγιωρίδου 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/νσης, Προϊσταμένους Δ/νσης 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.
5. Τη με αριθμό πρωτ. 94558/21.03.2011 απόφασή μας, με την οποία χορηγήθηκε η με αριθμό 60310 οριστική έγκριση στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (μυκητοκτόνο) NATIVO 75 WG (δ.ο. tebuconazole 50% β/β + trifloxystrobin 25% β/β) όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

6. Το SANCO/2010/13170 rev. 14/7 October 2016 Guidance Document on the Renewal of Authorizations according to Article 43 of Regulation (EC) No 1107/2009 της Επιτροπής.

### ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

I. Τροποποιούμε τη με αριθμό 60310 οριστική έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (μυκητοκτόνο) NATIVO 75 WG (δ.ο. tebuconazole 50% β/β + trifloxystrobin 25% β/β), που χορηγήθηκε με τη με αριθμό πρωτ. 94558/21.03.2011 απόφασή μας, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει, ως προς την ημερομηνία λήξης και τις προϋποθέσεις ανάκλησης και παράτασης της έγκρισης.

Τα σημεία **1.1.β** και **15** διαμορφώνονται ως εξής:

#### **1** Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος.

Αριθμός Άδειας Διάθεσης στην Αγορά (ΑΑΔΑ)

1.1.α Ημερομηνία χορήγησης

1.1.β Ημερομηνία λήξης

60310
21.03.2011
<b>31.08.2021</b>

#### **15** Ανάκληση της έγκρισης/παράταση της έγκρισης.

Η παρούσα έγκριση μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν οι όροι για την απόκτηση της έγκρισης δεν πληρούνται ή έπαψαν να πληρούνται ή παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων αυτή χορηγήθηκε.

**Η παρούσα έγκριση θα ανακληθεί άμεσα εάν ο αιτών δεν υποβάλει τα δεδομένα που αναφέρονται στην από 15.03.2019 έκθεση πληρότητας της αρμόδιας Αρχής αξιολόγησης της Γαλλίας για τη δ.ο. trifloxystrobin, η οποία εκκρεμεί και θα ολοκληρωθεί με την επικείμενη αξιολόγηση της δεύτερης δ.ο. tebuconazole.**

- II. Κατά τα λοιπά ισχύει η με αριθμό πρωτ. 94558/21.03.2011 απόφασή μας, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

### Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ

κ.α.α. Δρ. Δ. ΓΚΙΛΠΑΘΗ