



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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

Αθήνα, 15.01.2020
Αριθ. πρωτ: 13655/325808 π.ε.

Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Γ. Τσολομούτη
Τηλέφωνο: 210 9287247
e-mail: gtsolomiti@minagric.gr

Προς: **Sharda Cropchem España S.L.**, Ισπανίας
(διά του υπεύθυνου επικοινωνίας,
της εταιρίας
Τουτουτζιδάκης Αντώνιος και ΣΙΑ Ε.Ε.
Ξενίας 1, 115 27, Αθήνα
email: a.toutoutzidakis@agribiz.gr

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση οριστικής άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (μυκητοκτόνο) UMBRA (δ.ο.: tebuconazole 25 % β/β)»

ΑΠΟΦΑΣΗ

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθ. 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 το άρθρο 34 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 Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 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 η δραστική ουσία **tebuconazole**.
4. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθ. 2019/707 της επιτροπής της 7ης Μαΐου 2019 για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών α-cypermethrin, beflubutamid, benalaxyl, benthialdicarb, bifenazate, boscalid, bromoxynil, καπτάν, cyazofamid, desmedipham, dimethoate, dimethomorph, diuron, ethephon, etoxazole, famoxadone, fenamiphos, flumioxazine, fluoxastrobin, φολπét, foramsulfuron, φορμετανάτη, metalaxyl-m, μεθειοκάρβη, metribuzin, milbemectin, Paecilomyces lilacinus στέλεχος 251, phenmedipham, phosmet, pirimiphos-methyl, propamocarb, prothioconazole, s-metolachlor και **tebuconazole**.
5. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 546/2011 της Επιτροπής της 10^{ης} Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 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 αριθ. 547/2011 της Επιτροπής της 8ης Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) με αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις επισήμανσης για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα.
7. Τον Κανονισμό (ΕΚ) 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 23ης Φεβρουαρίου 2005 για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωτροφές φυτικής και ζωϊκής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου.
8. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθ. 2018/1514 της Επιτροπής της 10ης Οκτωβρίου 2018 για την τροποποίηση των παραρτημάτων II, III και IV του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων των ουσιών abamectin, acibenzolar-S-methyl, clopyolar-S-methyl, emamectin, fenhexamid, fenpyrazamine, fluazifop-P, isofetamid, Pasteuria nishizawae Pn1, τάλκη E553B και **tebuconazole** μέσα ή πάνω σε ορισμένα προϊόντα.

9. Τον Κανονισμό με αριθ. 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 αριθ. 1907/2006.
10. Τη με αριθ. έγκρισης 60568/16.11.2016 οριστική άδεια διάθεσης στην αγορά του πανομοιότυπου προϊόντος **TEBUCONAZOLE SHARDA 25 WG**, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει σήμερα.
11. Τη με αριθ. 619/46787/08-03-2019 (Β' 988/22-03-2019) κοινή Απόφαση του Υπουργού κ. Στ. Αραχωβίτη, του Υφυπουργού κ. Β. Κόκκαλη και της Υφυπουργού κ. Ο. Τελιγιορίδου με θέμα "Μεταβίβαση του δικαιώματος υπογραφής «με εντολή Υπουργού», «με εντολή Υφυπουργού» ή «με εντολή Υπουργού και Υφυπουργού», κατά περίπτωση, στους: Γενικό Γραμματέα, Γενικό Γραμματέα Αγροτικής Πολιτικής και Διαχείρισης Κοινοτικών Πόρων, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης και Προϊσταμένους Τμήματος του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων", όπως διορθώθηκε με την αριθ. 6 αναφορά «ΔΙΟΡΘΩΣΕΙΣ ΣΦΑΛΜΑΤΩΝ» στο ΦΕΚ Β' αριθ. 1241/12-04-2019 και τροποποιήθηκε με την αριθ. 1679/153682/25-06-2019 (Β' 2701) ΚΥΑ.
12. Τη με αριθ. πρωτ. 13655/325808/16.12.2019 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

A Χορηγούμε οριστική άδεια διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με το άρθρο 34 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (μυκητοκτόνο) **UMBRA** της εταιρείας **Sharda Cropchem España 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

60920
15.01.2020
31.08.2021

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα:
1.2.β Μορφή:

UMBRA
Βρέξιμοι κόκκοι (WG)

1.3 Δραστική ουσία

Δραστική ουσία 1

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO:

tebuconazole

Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία:

98 % (w/w) min

Χημική ομάδα:

Τριαζολών (DMI's)

Παρασκευαστής:

SHARDA CROP CHEM LIMITED

Prime Business Park
Dashrathlal Joshi Road
Vile Parle (West)
Mumbai - 400056 , Ινδία
Τηλ.: + 91 22 6678 2800
Fax: +91 22 6678 2828 / 2808
Email: regn@shardaintl.com, Shardaint@vsnl.com

Με εκπρόσωπο στην Ευρώπη:

Sharda Cropchem España S.L.
Edificio Atalayas Business Center,
Carril Condomina nº 3, 12th Floor,
30006 Murcia, Ισπανία

Εργοστάσια παρασκευής της δ.ο.:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

Nantong Pest Agrochemical Co. Ltd
Fine Chemical Park, Rugao Port,
Jiangsu Province, Κίνα

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας tebuconazole, όπως κατατέθηκαν με την 2017/23623/28.2.12 αίτηση της ενδιαφερόμενη εταιρείας και αναφέρονται στο PART C της σχετικής έκθεσης αξιολόγησης της Ελλάδας για το πανομοιότυπο προϊόν TEBUCONAZOLE SHARDA 25 WG, είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας:

Sharda Cropchem España S.L.
Edificio Atalayas Business Center,
Carril Condomina nº 3, 12th Floor,
30006 Murcia, Ισπανία
Mrs Elena Nieto
Τηλ.: +34646233985
E-mail: e.nieto@shardaintl.com
regn@shardaintl.com

Υπεύθυνος επικοινωνίας:

Τουτουζιδάκης Αντώνιος και ΣΙΑ Ε.Ε. "Agribiz"
Ξενίας 1 , 115 27, Αθήνα
Τηλ.: 210 7471000
Fax: 210 7471009
E-mail: a.toutoutzidakis@agribiz.gr

β) Υπεύθυνος για την τελική διάθεση στην αγορά:

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.
1^ο χλμ Λεωφόρου Παιανίας-Μαρκόπουλου
Παιανία 190 02, Τ.Θ.100
Τηλ: 210 6800900
Fax: 210 6833488
E-mail: info@hellafarm.gr

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

SHARDA CROP CHEM LIMITED

Prime Business Park
Dashrathlal Joshi Road
Vile Parle (West)
Mumbai - 400056, Ινδία
Mr. Ashish Bubna
e-mail: regn@shardaintl.com
Tel: +91 22 66 78 28 00
Fax: +91 22 66 78 28 28

δ) Εργοστάσια παρασκευής του σκευάσματος:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

1. **Chemia SPA,**
Via Statale, 327 44047 Dosso (Ferrara), Ιταλία
2. **Solfotecnica Italia NA S.P.A.**
Via Evangelista Torricelli 2
48010 Cotignola, (Ravenna), Ιταλία
3. **Zakłady Chemiczne "Organika-Sarzyna" S.A.**
ul. Chemików 1
37-310 Nowa Sarzyna, Πολωνία

ε) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος:

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

1. **Chemia SPA,**
Via Statale, 327 44047 Dosso (Ferrara), Ιταλία
2. **Solfotecnica Italia NA S.P.A.**
Via Evangelista Torricelli 2
48010 Cotignola, (Ravenna), Ιταλία
3. **Zakłady Chemiczne "Organika-Sarzyna" S.A.**
ul. Chemików 1, 37-310 Nowa Sarzyna, Πολωνία
4. **ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.**
Στυλίδα, 35300 Άγιος Ιωάννης Φθιώτιδας

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: tebuconazole 25 % β/β
Βοηθητικές ουσίες: 74,5 % β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος, όπως αυτή κατατέθηκε με την αρ. πρωτ. 13655/325808/16.12.2019 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας, είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

2 Συσκευασίες			
A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Σακίδιο σε κουτί	100 γρ. έως 1,5 κιλά	Σακίδιο σύνθετου υλικού (PET/PE) με εσωτερικό στρώμα PE Κουτί χάρτινο
2	Σακίδιο	100 γρ. έως 1,5 κιλά	Σακίδιο σύνθετου υλικού (PET/PE) με εσωτερικό στρώμα PE Κουτί χάρτινο
3	Σάκος	5 έως 20 κιλά	Σάκος σύνθετου υλικού (PET/PE) με εσωτερικό στρώμα PE

3 Οδηγίες χρήσης:**Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.****Τρόπος εφαρμογής:** Ψεκασμός φυλλώματος.**Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:** Γεμίστε το δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος με τη μισή ποσότητα του απαιτούμενου νερού. Προσθέστε στο δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος τη συνιστώμενη δόση του σκευάσματος. Συμπληρώστε με το υπόλοιπο νερό συνεχίζοντας την ανάδευση.**Καθαρισμός ψεκαστικών μηχανημάτων:** Αδειάστε τελείως το ψεκαστικό βυτίο. Ξεπλύνετε το βυτίο και όλα τα εξαρτήματα του ψεκαστικού τρεις (3) φορές με καθαρό νερό.**Συνδυαστικότητα:** -**Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας:** Τα κενά μέσα συσκευασίας (σακίδια) μαζί με τα κουτιά αφού καταστραφούν προηγουμένως με σχίσμο, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.**4** Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Διασυστηματικό μυκητοκτόνο της ομάδας των DMIs (υποομάδα τριαζολών), με προληπτική, θεραπευτική και εξοντωτική δράση σε ευρύ φάσμα μυκήτων (Βασιδιομύκητες, Ασκομύκητες, Δευτερομύκητες). Σε βιοχημικό επίπεδο δρα παρεμποδίζοντας τη βιοσύνθεση εργοστερόλης στη θέση της απομεθυλίωσης του C-14.

5 Φάσμα δράσης:

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο/ Μεσοδιάστημα εφαρμογών (σε ημέρες)
		Γρ. σκευασμ. / 100 λίτρα ψεκ. Υγρό	Όγκος ψεκ. Υγρού (λίτρα / στρέμμα)	Γρ. σκ. / στρέμμα		
Ροδακινιά (PRNPS)	Ωίδιο (<i>Sphaerotheca pannosa</i> - SPHRPA)	50	120-150	60 - 110	Εφαρμογή λίγο πριν την άνθηση όταν οι συνθήκες είναι ευνοϊκές για την ανάπτυξη των ασθενειών	1
	Μονίλια καρπών (<i>Monilinia laxa</i> - MONILA)	50 - 75			ή Εφαρμογή για την προστασία των καρπών, πριν από την συγκομιδή. Η μεγάλη δόση να εφαρμόζεται μόνο εφόσον οι καρποί πρόκειται να αποθηκευτούν σε ψυγεία μετά την συγκομιδή τους.	

Αμπέλι (Επιτραπέζιες και Οινοποιήσιμες ποικιλίες) (VITVI)	Ωΐδιο (<i>Uncinula necator - UNCINE</i>)	40	50 - 100	40	Εφαρμογές λίγο πριν την άνθηση μέχρι το κλείσιμο της σταφυλής	2 / 14-21
Σπαράγγι (ASPOF)	Σκωρίαση (<i>Puccinia asparagi - PUCCAS</i>)	--	100	100	Εφαρμογή μετά την συγκομιδή από Ιούλιο μέχρι Σεπτέμβριο εφόσον οι συνθήκες ευνοούν την ανάπτυξη της ασθένειας	1

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

Διαχείριση ανθεκτικότητας:

Το σκεύασμα περιέχει τη δραστική ουσία tebuconazole, μυκητοκτόνο που ανήκει στην ομάδα G1 (DMIs) κατά FRAC. Συνίσταται η εφαρμογή του **UMBRA** να γίνεται προληπτικά και σε εναλλαγή με μυκητοκτόνα επαφής ή μυκητοκτόνα που δεν ανήκουν στην ομάδα των DMIs (υποομάδα των τριαζολών) ή δεν εμφανίζουν διασταυρωτή ανθεκτικότητα με εκείνα της ομάδας των DMIs, στην οποία ανήκει και το tebuconazole.

- 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

--

Όταν έχει στεγνώσει το ψεκαστικό διάλυμα πάνω στα φυτά.

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

Δεν είναι φυτοτοξικό στις συνιστώμενες χρήσεις και δόσεις στις ελληνικές εδαφοκλιματικές συνθήκες.

9 Εικονογράμματα κινδύνου:



10 Δηλώσεις επικινδυνότητας:

H319: Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.
H361d: Ύποπτο για πρόκληση βλάβης στο έμβρυο.
H411: Τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

EUH401: Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθείστε τις οδηγίες χρήσεως.

11 Δηλώσεις προφύλαξης:

P405+P102: Φυλάσσεται κλειδωμένο, μακριά από παιδιά.
P201: Εφοδιαστείτε με τις ειδικές οδηγίες πριν από τη χρήση.
P202: Μην το χρησιμοποιήσετε πριν διαβάσετε και κατανοήσετε τις οδηγίες προφύλαξης.

P260: Μην αναπνέετε σταγονίδια/εκνεφώματα

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 γάντια κατά την ανάμιξη /φόρτωση και μπότες κατά την εφαρμογή.

Οι εργάτες να φορούν γάντια και προστατευτικά ενδύματα εάν εισέρχονται σε ψεκασμένες καλλιέργειες λίγο μετά την εφαρμογή του σκευάσματος καθώς και κατά την συγκομιδή.

Στα πυρηνόκαρπα συνιστάται η εφαρμογή να γίνεται με τρακτέρ με κλειστή καμπίνα

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

SP1: Μην ρυπαίνετε το νερό με το σκεύασμα ή τη συσκευασία του.

SPe3: Για να προστατέψετε τους υδρόβιους οργανισμούς να αφήσετε από επιφανειακά ύδατα μίαν αψέκαστη:

- ζώνη προστασίας 10 μέτρων στο αμπέλι,
- φυτική ζώνη ανάσχεσης 20 μέτρων στα πυρηνόκαρπα,
- φυτική ζώνη ανάσχεσης 10 μέτρων στο σπαράγγι,

SPe3: Για να προστατέψετε τα φυτά μη στόχους, να αφήσετε μίαν αψέκαστη ζώνη ασφαλείας 5 μέτρων από ακαλλιέργητη γη στα Πυρηνόκαρπα, όταν ο ψεκασμός γίνεται με συμβατικά ακροφύσια ή χρησιμοποιείται ακροφύσια μείωσης της διασποράς του ψεκαστικού νέφους κατά 50%.

12 Πρώτες βοήθειες – Αντίδοτο:

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

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.

Σε περίπτωση κατάποσης να μην προκληθεί εμετός. Ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε αυτό το δοχείο ή την ετικέτα του.

Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα, αφαιρέστε αμέσως τα ρούχα που έχουν λερωθεί με το φάρμακο και πλυθείτε αμέσως με άφθονο νερό και σαπούνι.

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Εφαρμόζεται 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
Ροδακινιά	7
Αμπέλι	14
Σπαράγγι	Δεν ορίζεται. Καθορίζεται από το χρόνο εφαρμογής

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος.

Να αποθηκεύεται στην αρχική του κλειστή συσκευασία, σε χώρο ξηρό και καλά αεριζόμενο και σε κανονικές θερμοκρασίες αποθήκευσης. Στις συνθήκες αυτές το σκεύασμα διατηρείται σταθερό για τουλάχιστον δύο (2) χρόνια.

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 προστατευόμενων 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

--

B Γενικές υποχρεώσεις

1. Ο κάτοχος της άδειας είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει την 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 στην ΣΕΑ με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση.
3. Η ετικέτα του σκευάσματος θα είναι σύμφωνη με τον Κανονισμό (ΕΕ) 547/2011 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. Για κάθε εγκεκριμένη συσκευασία να υποβληθεί στην ΣΕΑ τελική ετικέτα 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 στην ΣΕΑ όποτε αυτά ζητηθούν.
7. Η ενδιαφερόμενη εταιρεία έχει δικαίωμα να υποβάλει ένσταση εντός τριάντα (30) ημερών από την ανάρτηση αυτής στην ΔΙΑΥΓΕΙΑ.

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ Δ/ΝΣΗΣ

Δρ Α. ΜΑΥΡΙΔΟΥ