



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ
ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Αθήνα, 2 - 5 - 2012
Αριθ. πρωτ: 4744/51360

Προς: SYNGENTA Hellas ABEE
Λ. Ανθούσας
15349 – Ανθούσα Αττικής
(με απόδειξη)

Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Κ. Μαρκάκης
Τηλέφωνο: 210 928 7226
e-mail: syg061@minagric.gr

Κοιν.: Εσωτερική διανομή:

-Τμήμα Δ της Δ/νσής μας
Υπόψη κου Κ. Μαρκάκη

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ. 7324
άδειας διάθεσης στην αγορά του
φυτοπροστατευτικού προϊόντος
FUSILADE 12,5 EC (ζιζανιοκτόνο) ως
προς το φάσμα δράσης του
σκευάσματος»

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^{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 40 παρ. 1γ) και 80 παρ. 5 αυτού.
2. Τον νόμο 4036/2012 (Α' 8) «Διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις»
3. Τη με αριθ. 265/3-9-2002 (ΦΕΚ 1214/Β/19-9-2002) Απόφαση του Υπ. Οικονομίας και Οικονομικών περί «Ταξινόμησης, συσκευασίας και επισήμανσης των επικίνδυνων παρασκευασμάτων σε εναρμόνιση προς την Οδηγία 1999/45 (ΕΕ L 200 της 30.7.1999) του Ευ. Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, όπως ισχύει σήμερα.
4. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 547/2011 της Επιτροπής της 8ης Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις επισήμανσης για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα

5. Τον Εκτελεστικό 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
6. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 546/2011 της Επιτροπής της 8ης 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
7. Τον Κανονισμό (ΕΕ) 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 με το SANCO doc.357 /rev.3/ 2008
8. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό 788/2011 (L 203/21) για την έγκριση της δραστικής ουσίας fluazifor-P σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την τροποποίηση του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής και της απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής
9. Την με αριθ. 177835/8-12-1983 απόφαση μας με την οποία χορηγήθηκε η με αριθ. 7324 έγκριση κυκλοφορίας του φυτοπροστατευτικού προϊόντος **FUSILADE 12,5 EC** όπως τροποποιήθηκε με την αριθ. 116117/14-2-2007 και ισχύει
10. Το Π.Δ. 110/11.11.2011 (Α΄ 243) «Διορισμός Αντιπροέδρου της Κυβέρνησης, Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών».
11. Τη με αριθ. 280665/6-4-2009 (Β΄ 970) Απόφαση του Υφυπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης & Τροφίμων για «μεταβίβαση στους Γενικούς Γραμματείς, Ειδικό Γραμματέα, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης και Προϊσταμένους Τμήματος της εξουσίας να υπογράψουν με «Εντολή Υφυπουργού»».
12. Την με αριθ. Πρωτ. 103552/20-12-2011 αίτηση της εταιρείας SYNGENTA Ελλάς ΑΕΒΕ.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

1. Τροποποιούμε τη με αριθ. **7324** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος **FUSILADE 12,5 EC** που χορηγήθηκε με την αριθ. 177835/8-12-1983 και τροποποιήθηκε με την αριθ. 116117/14-2-2007 απόφασή μας, ως προς το **φάσμα δράσης** ως εξής:

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος**1.1 Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)**

- 1.1.α Ημερομηνία χορήγησης
- 1.1.β Ημερομηνία λήξης

7324
8-12-1983
31-12-2015

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα

FUSILADE 12,5 EC

- 1.2.β Μορφή¹:

Υγρό Γαλακτωματοποιήσιμο (EC)

¹ Κατά GIFAP π.χ. υδατοδιαλυτή σκόνη, (SP), υγρό γαλακτωματοποιήσιμο (EC) κ.λ.π.

1.3 Δραστική ουσία (εξ)²

α) Κοινή ονομασία της/των δραστική/ζών ουσίας/ών κατά ISO³

Fluazifop-P-Butyl

β) Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία:

Fluazifop-P-Butyl
90 % min

γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

Syngenta Supply AG

δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.⁴

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
Syngenta Huddersfield Manufacturing Centre, Αγγλίας

Η πλήρης διεύθυνση του εργοστασίου παρασκευής της δραστικής ουσίας είναι εμπιστευτική πληροφορία και προσδιορίζεται στο Παρ/μα Ι της παρούσας απόφασης

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας είναι εμπιστευτική πληροφορία και προσδιορίζονται στο Παράρτημα Ι της παρούσας απόφασης.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης⁵:

Syngenta Hellas AEBE
T.K.15349
Τηλ.:210-6666612-13
Fax:210 6665777
E-mail: voula.kalliakaki@syngenta.com

β) Υπεύθυνος για την τελική συσκευασία και σήμανση (εφόσον είναι διαφορετικός από τον κάτοχο της έγκρισης)

Ο κάτοχος της έγκρισης

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Syngenta Crop Protection AG

² Σε περίπτωση σκευασμάτων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, οι πληροφορίες θα επαναλαμβάνονται για την κάθε δραστική ουσία

³ Σε περίπτωση που δεν υπάρχει κοινή κατά ISO ονομασία της δραστικής ουσίας, δίνεται η χημική της ονομασία κατά IUPAC ή CA.

⁴ Αναγράφεται η διεύθυνση του κατόχου του εργοστασίου. Τα στοιχεία που αφορούν την διεύθυνση του εργοστασίου παραμένουν στα αρχεία της υπηρεσίας.

⁵ Είναι ο αιτών και έχει έδρα σε κάποιο ΚΜ της ΕΕ.

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος	Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων Syngenta Chemicals BV Βέλγιο Η πλήρης διεύθυνση του εργοστασίου παρασκευής του σκευάσματος είναι εμπιστευτική πληροφορία και προσδιορίζεται στο Παρ/μα Ι της παρούσας απόφασης
ε) Εργοστάσιο(α) συσκευασίας του σκευάσματος	1) Syngenta Hellas AEBE Δ/ση εργοστασίου: Οινόφυτα Βοιωτίας 2 ^ο χιλιόμετρο Κοινοτικής οδού Οινοφύτων-Αγ.Θωμά Οινόφυτα-Βοιωτίας Τηλ:22620-51600 FAX:22620-31583 2) Syngenta Chemicals BV Βέλγιο
στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:	Fluazifop-P-butyl 12.5 % β/ο Βοηθητικές ουσίες 85.05% β/β Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος είναι εμπιστευτική πληροφορία και προσδιορίζεται στο Παρ/μα Ι της παρούσας απόφασης

2 Συσκευασία(ες)

2.2 Συσκευασία(ες):

Α/Α	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
	Φιάλες Μπιτόνια	250 κ.εκ - 500 κ.εκ 1 λίτρα - 5 λίτρα	PET- COEX- SELAR- HDPE

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής: Ψεκασμοί φυλλώματος.

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού: Γεμίστε κατά το 1/2 - 2/3 το ψεκαστικό με καθαρό νερό. Ανακινείστε τις φιάλες με το σκεύασμα και προσθέστε την απαραίτητη ποσότητα. Ξεπλύντε τα κενά συσκευασίας πολλές φορές και ρίξτε τα νερά στο ψεκαστικό. Συμπληρώστε με νερό με συνεχή ανάδευση.

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας:

Η απόσυρση/καταστροφή του FUSILADE πρέπει να γίνεται σε υψικάμινο που έχει κατάλληλο εξοπλισμό για την ασφαλή καταστροφή του σκευάσματος. Οι φιάλες ξεπλένονται υπό πίεση 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.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Εκλεκτικό διασυστηματικό ζιζανιοκτόνο φυλλώματος για την μεταφυτρωτική καταπολέμηση αγρωστωδών ζιζανίων. Απορροφάται από τα φύλλα και μετακινείται μέσα στα φυτά στους υπέργειους και υπόγειους ιστούς των φυτών.

5 5.1 Φάσμα δράσης (Η Ορθή Γεωργική Πρακτική του σκευάσματος παρουσιάζεται στο Παρ/μα ΙΙ της παρούσας απόφασης)

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχοι	Δόσεις σκευάσματος		Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο
		κ.εκ/ στρέμμα	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα / στρέμμα		
Εσπεριδοειδή: Γκρέιπ φρούτ, Λεμονιά, Μανταρινιά, Πορτοκαλιά	Αγρωστώδη ζιζάνια α) Ετήσια β) Πολυετή (3)	60-120 (2)	30-60	α) Όταν τα ετήσια ζιζάνια έχουν 1-3 φύλλα. β) Όταν τα πολυετή ζιζάνια βρίσκονται στο στάδιο της ταχείας ανάπτυξης (15-50 εκ. ύψος)	1 (στο έδαφος γύρω από την βάση των δένδρων)

Παρατηρήσεις:

1. Οι χαμηλές εφαρμόζονται στα ετήσια ζιζάνια και οι υψηλές στα πολυετή.
2. Δεν καταπολεμά την κοινή πόα (Ροα annua).

3. Ευαίσθητα αγρωστώδη ζιζάνια είναι: α) Ετήσια: αγριοβρώμη (*Avena* spp.), ήρα (*Lolium* spp.), σετάρια (*Setaria* spp.), μουχρίτσα (*Echinochloa* spp.), βρώμος (*Bromus* spp.), αλεπονούρα (*Alopecurus* spp.), αιματόχορτο (*Digitaria sanguinalis*), β) Πολυετή: βέλιουρας (*Sorghum* spp.).
4. Μην εφαρμόζετε το σκεύασμα σε ζιζάνια που βρίσκονται υπό stress (ξηρασία, χαμηλές θερμοκρασίες, βοσκή). Η αποτελεσματικότητα του προϊόντος μπορεί να ελαττωθεί όταν το έδαφος είναι στεγνό και η σχετική υγρασία μικρότερη του 60%.

6

Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβαντολλογικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΑ ΖΙΖΑΝΙΟΚΤΟΝΑ:

- Φυλάξτε το χωριστά από άλλα φυτοφάρμακα, λιπάσματα και σπόρους.
- Χρησιμοποιείτε χωριστά ψεκαστικά μέσα για τα ζιζανιοκτόνα.
- Μη σπέρνετε και μη φυτεύετε άλλη καλλιέργεια πριν περάσουν 2 μήνες από την εφαρμογή του.
- Αποφεύγετε τη χρήση του σε πολύ αμμώδη εδάφη.
- Μη ρυπαίνετε γειτονικές ευαίσθητες καλλιέργειες.
- Αν ρυπανθούν τα νερά άρδευσης να μην χρησιμοποιηθούν πριν περάσουν 24 ώρες από την εφαρμογή του.
- Μην ψεκάζετε όταν φυσάει.
- Μη διπλοψεκάζετε τα άκρα των ζωνών. Μην αυξάνετε τις δόσεις.
- Ψεκάστε με πίεση μικρότερη από 3 atm (45 PSI).
- Χρησιμοποιείτε μπεκ τύπου σκούπας.
- Μην το χρησιμοποιείτε σε καλλιέργειες που δεν συνιστάται.
- Μετά τον ψεκασμό πλύνετε καλά τα ψεκαστικά μέσα με απορρυπαντικό και ξεπλύνετε με πολύ νερό.

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 εγκεκριμένες καλλιέργειες και στις συνιστώμενες δόσεις εφαρμογής.

9

Σήμανση σκευάσματος:

Xn Επιβλαβές
N Επικίνδυνο για το περιβάλλον

10 Φράσεις R**R38** Ερεθίζει το δέρμα.**R 63** Πιθανός κίνδυνος δυσμενών επιδράσεων στο έμβρυο κατά την διάρκεια της κύησης.**R50/53** Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον.**11** Φράσεις S**S1/2** Φυλάσσεται κλειδωμένο μακριά από παιδιά.**S13** Φυλάσσεται μακριά από τρόφιμα ποτά και ζωοτροφές.**S20/21** Όταν το χρησιμοποιείτε μην τρώτε, μην πίνετε ή καπνίζετε.**S35** Το υλικό και ο περιέκτης του πρέπει να διατίθενται με ασφαλή τρόπο.**S24/25** Αποφεύγετε την επαφή με το δέρμα και τα μάτια.**S36/37** Φοράτε κατάλληλη προστατευτική ενδυμασία και γάντια.**S39** Χρησιμοποιείτε συσκευή προστασίας ματιών/προσώπου.**SY8** Πλύνετε τα χέρια και τα ακάλυπτα μέρη του σώματος πριν φάτε, πιείτε ή καπνίσετε και μετά τον ψεκασμό.**S60** Το υλικό και ο περιέκτης του να θεωρηθούν κατά τη διάθεσή τους ως επικίνδυνα απόβλητα.**S61** Αποφύγετε την ελευθέρωσή του στο περιβάλλον. Αναφερθείτε σε ειδικές οδηγίες/δελτίο δεδομένων ασφαλείας.

«Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθείτε τις οδηγίες χρήσης.»

12 Πρώτες βοήθειες - ΑντίδοτοΠρώτες βοήθειες

Γενικά: Σε περίπτωση ατυχήματος ή εάν αισθανθείτε αδιαθεσία ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή (δείξτε την ετικέτα εάν είναι δυνατόν).

- Επαφή με τα μάτια: Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια πλύντε τα αμέσως με άφθονο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή.
- Κατάποση: Σε περίπτωση κατάποσης ζητήστε άμεσα ιατρική συμβουλή και δείξτε τη συσκευασία, την ετικέτα ή το δελτίο δεδομένων ασφαλείας. Μην προκαλέσετε εμετό.
- Επαφή με το δέρμα: Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα αφαιρέστε αμέσως τα μολυσμένα ρούχα και ξεπλύνετε καλά τα προσβεβλημένα μέρη του σώματος με νερό και σαπούνι. Αν ο ερεθισμός επιμένει καλέστε γιατρό. Πλύνετε τα μολυσμένα ρούχα πριν τα ξαναφορέσετε.
- Αναπνοή: Μετακινήστε τον παθόντα σε καλά αεριζόμενο χώρο ή σε καθαρό αέρα και προστατεύστε τον από την υποθερμία. Συμβουλευτείτε προληπτικά γιατρό.

Δεν υπάρχει γνωστό αντίδοτο. Ακολουθείτε συμπτωματική θεραπεία.

Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων 210 7779377

13

13.1 Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)⁶

Φυτικά προϊόντα	Προσωρινά σε mg/kg
Έχουν καθοριστεί Ευρωπαϊκά MRLs στο Παράρτημα III του Κανονισμού 396/2005 (όπως αυτός τροποποιήθηκε με τον Κανονισμό 149/2008)	

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

Ημέρες
30

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος⁷.

Παραμένει σταθερό για 2 χρόνια τουλάχιστον, εάν διατηρηθεί στην αρχική του συσκευασία σε ξηρό και καλά αεριζόμενο χώρο και σε συνήθεις θερμοκρασίες.

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 χορηγήθηκε αυτή.

16 Προστατευόμενα στοιχεία και μελέτες

Δεν εφαρμόζεται κατά την έκδοση της παρούσας απόφασης .

17 Κατάθεση συμπληρωματικών στοιχείων/μελετών

⁶ Ορίζονται μόνο στις περιπτώσεις που δεν υφίστανται εθνικά ή κοινοτικά MRLs ή τα υφιστάμενα δεν ικανοποιούν την εγκρινόμενη Ορθή Γεωργική Πρακτική. Στις περιπτώσεις που έχουν οριστεί κοινοτικά MRLs αναγράφεται η φράση: «Έχουν οριστεί κοινοτικά MRLs».

⁷ Η ημερομηνία λήξης θα αναγράφεται στην ετικέτα εάν είναι μικρότερη των δύο (2) ετών

Δεν απαιτείται η κατάθεση συμπληρωματικών στοιχείων

18

Αναθεώρηση της ετικέτας/εξάντληση υπαρχόντων αποθεμάτων

Ο κάτοχος της άδειας διάθεσης στην αγορά όπως ορίζεται στην παρούσα απόφαση οφείλει να αναθεωρήσει την ετικέτα του σκευάσματος προκειμένου αυτή να είναι σύμφωνη με την παρούσα απόφαση, το αργότερο μέχρι **1-7-2012**

Επιτρέπεται η διάθεση από τον κάτοχο της άδειας του προϊόντος με την παλαιά ετικέτα μέχρι **30-6-2012**.

Μετά την ημερομηνία αυτή το σκεύασμα θα διατίθεται στην αγορά με την νέα ετικέτα

Επιτρέπεται η διακίνηση στην αγορά των υπαρχόντων αποθεμάτων (χονδρική και λιανική πώληση) του σκευάσματος με την παλιά ετικέτα, το αργότερο μέχρι **31-12-2012**

Επιτρέπεται η χρήση του σκευάσματος με την παλιά ετικέτα από τους αγρότες, το αργότερο μέχρι **31-12-2013**

B

Γενικές υποχρεώσεις

- Ο κάτοχος της άδειας είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει την Αρμόδια Αρχή για οποιοσδήποτε 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.
- Ο κάτοχος της άδειας θα πρέπει να διατηρεί συνεχώς ενημερωμένους τους φακέλους του σκευάσματος που τηρούνται στην Αρμόδια Αρχή με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση
- Η ετικέτα του σκευάσματος θα είναι σύμφωνη με το άρθρο 65 του Κανονισμού 1107/2009 και την παρούσα απόφαση
- Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφ' όσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
- Ο κάτοχος της άδειας οφείλει, για κάθε εγκεκριμένη συσκευασία, πριν αυτή κυκλοφορήσει στην αγορά, να υποβάλει στην Συντονιστική Εθνική Αρχή τόσο ηλεκτρονικά όσο και σε έντυπη μορφή την ετικέτα του σκευάσματος όπως αυτό θα διατεθεί στην αγορά.

Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

Γ. ΚΑΝΕΛΛΟΠΟΥΛΟΣ