



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

Ταχ.Δ/νση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
FAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Ηλ. Νασιόπουλος
Τηλέφωνο: 210 928 72 11
Email: syg046@minagric.gr

ΘΕΜΑ: “Τροποποίηση έγκρισης του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (κοχλιολειμακοκτόνο)
METALDEHYDE-NITROFARM 5 GB, ως προς τον τρόπο εφαρμογής, το φάσμα δράσης και τις προφυλάξεις για το χρήστη και τη δημόσια υγεία”

Αθήνα, 17-2-2009

Αριθ. πρωτ.: 125782

ΠΡΟΣ: ΝΙΤΡΟΦΑΡΜ Α.Ε.
Φράγκων 13, 546 26 – Θεσ/νίκη
(με απόδειξη)

- KOIN.:**
1. Γραφείο Υφυπουργού
κ. Κ. Κιλτίδη
 2. Γραφείο Γεν. Γραμματέα
κ. Κ. Σκιαδά
 3. Γραφείο Προϊστάμενου Γενικής Διεύθυνσης Φυτικής Παραγωγής
κ. Δ. Μπαμπίλη
 4. Μ.Φ.Ι.
Τμήμα Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων (με e-mail)
Εκάλης 2, 145 61 Κηφισιά
 5. Π.Κ.Π.Π. & Π.Ε.
Έδρες τους(με e-mail)
 6. Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις Διευθύνσεις Γεωργίας
Έδρες τους (με e-mail)
 7. Τμήματα Β', Γ, Ε' της Δ/νσής μας

**ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο
ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις:
 - α. Του Π.Δ. 115/97 (Α' 104) για “την έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχο των φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε συμμόρφωση προς την οδηγία 91/414/EOK του Συμβουλίου όπως έχει συμπληρωθεί” και ειδικότερα το άρθρο 4 (παρ. 6).
 - β. Το Π.Δ. 4/2009 «Διορισμός Υπουργών, Αναπληρωτή Υπουργού και Υφυπουργών» (ΦΕΚ 2 Α').
 - γ. Τη με αριθ. 147/19.1.2009 (ΦΕΚ 67 Β') απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για "ανάθεση αρμοδιοτήτων στους Υφυπουργούς Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Κωνσταντίνο Κιλτίδη και Μιχαήλ Παπαδόπουλο".
 - δ. Της με αριθ. 263545/4.1.2008 (Β' 47) απόφασης του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για «μεταβίβαση στους Γενικούς Γραμματείς, Ειδικό Γραμματέα, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης και Προϊσταμένους Τμήματος της εξουσίας να υπογράφουν με “Εντολή Υπουργού”».
2. Τη γνωμοδότηση του Α.ΣΥ.Γ.Ε.Φ. για το 7^ο θέμα της 13^{ης}/18.11.2008 συνεδρίασής του.
3. Την από 8-1-2009 (Α.Π. 124838) σχετική αίτηση της εταιρείας ΝΙΤΡΟΦΑΡΜ Α.Ε.

Α π ο φ α σ ί ζ ο ν μ ε

1. Τροποποιούμε τη με αριθ. 5021 έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (κοχλιολειμακοκτόνο) **METALDEHYDE-NITROFARM 5 GB**, η οποία χορηγήθηκε με τη με αριθ. 124326/4.11.2008 Απόφασή μας, ως προς τον **τρόπο εφαρμογής**, το **φάσμα δράσης** και τις **προφυλάξεις για το χρήστη και τη δημόσια υγεία**, ως ακολούθως:

α. Τρόπος εφαρμογής: Σκορπίζεται **μόνο με κατάλληλο εξοπλισμό διασποράς κοκκωδών σκευασμάτων** γύρω από τα φυτά και τα δένδρα. Εφαρμόζεται και στη γραμμή σποράς σε πλάτος 20 εκ. ή σε λωρίδες γύρω από τις καλλιέργειες για να εμποδίσει τη μετανάστευση των σαλιγκαριών από άλλες περιοχές.

β. Φάσμα δράσης:

Πεδίο Εφαρμογής	Εχθρός	Δόση Εφαρμογής ^(a) (σκεύασμα)	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών/ καλλιεργητική περίοδο
Σπορεία, Φυτώρια, Λαχανόκηποι, Ανθοκομικές καλλιέργειες Δενδρώνες, Αμπελώνες, Καλλιεργούμενοι αγροί	Κοχλίες (Σαλιγκάρια) Γυμνοσάλιαγκες (Λείμακες, Αρίονες)	0.7-1 kg/στρέμμα	3

Παρατηρήσεις:

- Το εύρος της δόσης είναι ανάλογο του πληθυσμού των κοχλίων/λειμάκων. Στις δενδρώδεις καλλιέργειες η ποσότητα του σκευάσματος ανά δέντρο είναι περίπου 30 g.
- Η εφαρμογή του φαρμάκου γίνεται την άνοιξη ή το φθινόπωρο όταν τα σαλιγκάρια είναι σε δραστηριότητα.
- Να αποφεύγεται η εφαρμογή όταν αναμένεται βροχή.
- Να αποφεύγεται το πότισμα για τουλάχιστον δύο (2) ημέρες μετά την εφαρμογή του δολώματος.

γ. Προφυλάξεις για το χρήστη και τη δημόσια υγεία:

- S1/2 -Φυλάξτε το κλειδωμένο, μακριά από παιδιά.
S13 -Φυλάξτε το μακριά από τρόφιμα, ποτά και ζωοτροφές.
S20/21 -Όταν το χρησιμοποιείτε μην τρώτε, μην πίνετε και μην καπνίζετε.
S25 -Αποφεύγετε την επαφή με τα μάτια.
S36/37 -Φοράτε κατάλληλη προστατευτική ενδυμασία και γάντια.
SY8 -Πλύντε τα χέρια και τα ακάλυπτα μέρη του σώματος πριν φάτε, πιείτε ή καπνίσετε και μετά την εφαρμογή του σκευάσματος.
SY11 -Μη ρυπαίνετε τα νερά ύδρευσης ή άρδευσης με το σκεύασμα ή τα κενά συσκευασίας του.

Η εφαρμογή να γίνεται αυστηρά με μηχανικά μέσα.

Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον να συμμορφώνεστε με τις οδηγίες χρήσης.

2. Ορίζουμε ότι οι ποσότητες του σκευάσματος που κυκλοφορούν ήδη στην αγορά και αναγράφουν στην ετικέτα τους τον τρόπο εφαρμογής, το φάσμα δράσης και τις προφυλάξεις για το χρήστη και τη δημόσια υγεία που προβλέπονται από την αρχική έγκριση του σκευάσματος, θα παραμείνουν στην αγορά μέχρι την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην συσκευασία τους.

3. Ως προς τα λοιπά στοιχεία ισχύει η με αριθ. 124326/4.11.2008 Απόφασή μας.

E.Y.

Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

Κ. ΣΚΙΑΔΑΣ

