



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΒΙΩΣΙΜΗΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤ. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ
& ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ**

Αθήνα, 16-06-2016

Αριθ. Πρωτ.: 3284/38417

**Ταχ. Δ/ση: Συγγρού 150
Ταχ.Κώδικας: 176 71, Καλλιθέα, Αθήνα
TELEFAX: 210 9212 090
Πληροφορίες: Κ. Μητσοπούλου, Ε. Θραψανάκη
Τηλέφωνο: 210 9287165, 210 9287249**

**ΠΡΟΣ: Ecolab A.E.
Λ. Κηφισίας 280 & Ύδρας 2,
15232, Χαλάνδρι**

**ΘΕΜΑ: Χορήγηση οριστικής έγκρισης
στο βιοκτόνο (γλοιοκτόνο)
NALCO BACTOLYSE 74870**

Α Π Ο Φ Α Σ Η

Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΒΙΩΣΙΜΗΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 22ας Μαΐου 2012 σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων και ειδικότερα το άρθρο 89 παρ. 2.
2. Τη με αριθ. 132428/7.9.2009 (ΦΕΚ Β΄/2110/29-9-2009) Απόφασή μας για τον «καθορισμό απαιτήσεων για την έγκριση Βιοκτόνων Προϊόντων που με βάση το Π.Δ. 205/2001 (Α΄ 160) ανήκουν στους τύπους προϊόντων 8, 9, 10, 12, 13, 15, 16, 17, 19, 21 και 23».
3. Τον κανονισμό 1272/2008/ΕΚ (CLP) με θέμα την «ταξινόμηση επισήμανση και συσκευασία μειγμάτων», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
4. Την από 30-03-2016 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας
5. Το από 27-05-2016 πρωτόκολλο εξέτασης του φακέλου.

Αποφασίζουμε

Ι. Χορηγούμε οριστική έγκριση με αριθμό **ΤΠ12-0007** στο βιοκτόνο με τα ακόλουθα στοιχεία:

1. **Εμπορικό όνομα:** NALCO BACTOLYSE 74870
2. **Μορφή:** Υγρό
3. **Εγγυημένη σύνθεση:** 2,2',2''-(hexahydro-1,3,5-triazine-1,3,5-triyl)triethanol 74,1% β/β
βοηθ. ουσίες 5,0 % β/β
4. **Περιεκτικότητα** της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία: 78%.
5. **α. Παρασκευαστής της δ.ο.:** Troy Chemical Company BV, Ολλανδία.
β. Εργοστάσιο παρασκευής των δ.ο.: Troy Chemical Company BV, Ολλανδία.
6. **α. Κάτοχος της έγκρισης:** Ecolab A.E., Λ. Κηφισίας 280 και Ύδρας 2, 15232 Χαλάνδρι.
β. Υπεύθυνος για τη διάθεση στην Ελληνική αγορά: Ο κάτοχος της έγκρισης
7. **Παρασκευαστής του σκευάσματος:** Ecolab Europe GmbH, Ελβετία.
8. **Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:** Ecolab Europe GmbH, Ελβετία.
9. **Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:** Ecolab Europe GmbH, Ελβετία.
10. **Συσκευασία: Είδος – Μέγεθος:** Δοχείο των 25Kg, βαρέλι των 200Kg και πλαστική δεξαμενή των 1000Kg.

Υλικό: Δοχείο από HDPE, βαρέλι από HDPE και πλαστική δεξαμενή με γαλβανιζέ μεταλλικό πλαίσιο IBC.

Σε εμφανές σημείο της ετικέτας της συσκευασίας να υπάρχει η φράση:

«ΜΑΚΡΙΑ ΑΠΟ ΠΑΙΔΙΑ»

11. Στόχος για τον οποίο προορίζεται – Τρόπος δράσης:

Γλοιοκτόνο για την πρόληψη ή τον έλεγχο της ανάπτυξης γλοιού.

12. Τρόπος εφαρμογής:

Η δόση εξαρτάται από τη μόλυνση του συστήματος, τις απαιτήσεις, την εφαρμοσμένη μέθοδο ελέγχου και τη χρήση δευτεροβάθμιου βιοκτόνου. Οι δόσεις ποικίλουν από σύστημα σε σύστημα. Εάν ένα σύστημα είναι επιρρεπέστερο σε μικροβιολογικό λέρωμα ή το σύστημα έχει μόλυνση σε μόνιμη βάση, τότε υψηλότερες δόσεις θα απαιτηθούν για να διατηρήσουν επαρκή έλεγχο. Τα αρκετά λερωμένα συστήματα πρέπει να καθαριστούν πριν από την επεξεργασία.

13. Φάσμα δράσης:

ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ	ΣΤΟΧΟΙ	ΔΟΣΕΙΣ
Βιομηχανία χαρτοπολτού και χαρτιού	Γλοιός, Βακτήρια Μύκητες	<u>Γλοιός</u> 500-3000g/m ³ όγκου συστήματος.

Επισήμανση σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008**14. Εικονογράμματα κινδύνου:****15. Προειδοποιητική λέξη: Κίνδυνος****16. Δηλώσεις επικινδυνότητας:****H302** Επιβλαβές σε περίπτωση κατάποσης.**H317** Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση.**H319** Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.**H372** Προκαλεί βλάβες στα όργανα ύστερα από παρατεταμένη ή επανειλημμένη έκθεση.

Περιέχει Εξαϋδρο-1,3,5-τρις(2-υδροξυαιθυλ)-S-τριαζίνη

17. Δηλώσεις προφύλαξης:**P260** Μην αναπνέετε σκόνη/ αναθυμιάσεις/ αέρια/ σταγονίδια/ ατμούς/ εκνεφώματα.**P264** Πλύνετε το δέρμα σχολαστικά μετά το χειρισμό.**P280** Να φοράτε προστατευτικά γάντια/ προστατευτικά ενδύματα/ μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια/ πρόσωπο.**18. Πρώτες Βοήθειες:****P301 + P312 + P330** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΚΑΤΑΠΟΣΗΣ: Καλέστε αμέσως το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό, εάν αισθανθείτε αδιαθεσία. Ξεπλύνετε το στόμα.**P302 + P352** ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ: Πλύνετε με άφθονο νερό.**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.**Αντίδοτο:** Δεν υπάρχει. Εφαρμόζεται συμπτωματική θεραπεία.**Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 7793777****19. Χρονική σταθερότητα του σκευάσματος:**

Στην αρχική κλειστή του συσκευασία, σε θερμοκρασίες μεταξύ 0°C και 40°C, παραμένει σταθερό για έξι (6) μήνες από την ημερομηνία παρασκευής.

20. Καταστήματα πώλησης:

II. Κείμενο Ετικέτας:

- α.** Να είναι σύμφωνο με το άρθρο 69 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και με την παρούσα απόφαση.
- β.** Για κάθε συσκευασία, πριν από τη διάθεσή της στην Ελληνική αγορά, να προσκομίζεται στην Υπηρεσία η τελική ετικέτα της.

III. Με την επιφύλαξη του αρθ.89 παρ. 2 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012, η παρούσα έγκριση ισχύει:

A) μέχρι να εγκριθεί η δραστική ουσία 2,2',2''-(hexahydro-1,3,5-triazine-1,3,5-triyl)triethanol που περιέχεται στο **NALCO BACTOLYSE 74870**, για ΤΠ12 και συγκεκριμένα έως την ημερομηνία έγκρισής της που θα ορίζει ο εκτελεστικός κανονισμός της επιτροπής σύμφωνα με το άρθρο 9 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012.

B) μέχρι να εκδοθεί η έγκριση του προϊόντος, σύμφωνα με τον ως άνω κανονισμό σε περίπτωση συμμόρφωσης του κατόχου με το άρθρο 89, παρ 3 αυτού.

**Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΓΕΝ. Δ/ΝΣΗΣ
ΒΙΩΣΙΜΗΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ**

Ε. ΑΘΑΝΑΣΟΠΟΥΛΟΥ