



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

**Αθήνα, 13-10-2015**

**Αριθ. Πρωτ.: 6901/81457**

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

**ΠΡΟΣ: Νέστορας Βλάχος Ο.Ε.-Epsilon Health  
Κ.Παλαμά 4,  
54352 Πυλαία,  
Θεσσαλονίκη**

**ΘΕΜΑ: Χορήγηση οριστικής έγκρισης  
στο βιοκτόνο (απωθητικό)  
Noorie Epsilon Health.**

#### **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 αρθρ. 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 ισχύει.
4. Το Π.Δ. 70 (ΦΕΚ 114/Α/22-9-2015) και ειδικότερα το αρθρ. 4 «Σύσταση Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων».
5. Το Π.Δ. 73 (ΦΕΚ 116/Α/23-9-2015) «Διορισμός Αντιπροέδρου της Κυβέρνησης, Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών».
6. Την από 21/07/2015 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας και το από 21/07/2015 πρωτόκολλο πληρότητας.
7. Το από 08-10-2015 Εισηγητικό Σημείωμα της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

## Αποφασίζουμε

I. Χορηγούμε οριστική έγκριση με αριθμό **ΤΠ 19-0203** στο βιοκτόνο με τα ακόλουθα στοιχεία:

1. **Εμπορικό όνομα:** Noorie Epsilon Health
2. **Μορφή:** Λοσιόν
3. **Εγγυημένη σύνθεση:** IR3535 20 % β/β  
βοηθ. ουσίες 80 % β/β
4. **Περιεκτικότητα** της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία: 100 % min.
5. **α. Παρασκευαστής της δ.ο.:** Merck KGaA, Γερμανία.  
**β. Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.:** Merck S.L.U., Βαρκελώνη.
6. **α. Κάτοχος της έγκρισης:** Νέστορας Βλάχος Ο.Ε.-Epsilon Health, Κ.Παλαμά 4, 54352 Πυλαία, Θεσσαλονίκη.  
**β. Υπεύθυνος για τη διάθεση στην Ελληνική αγορά:** ο κάτοχος της έγκρισης.
7. **Παρασκευαστής του σκευάσματος:** JAICO RDP NV, Nijverheidslaan 1545, 3660 Orglabeeek, Βέλγιο.
8. **Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:** JAICO RDP NV., Βέλγιο.
9. **Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:** JAICO RDP NV., Βέλγιο.
10. **Συσκευασία: Είδος – Μέγεθος:** Φιάλη των 70 mL, με καπάκι και αντλία ψεκασμού.  
**Υλικό:** Πολυαιθυλένιο HDPE

Σε εμφανές σημείο της ετικέτας της συσκευασίας να υπάρχει η φράση:  
**«ΜΑΚΡΙΑ ΑΠΟ ΠΑΙΔΙΑ»**

**11. Στόχος για τον οποίο προορίζεται – Τρόπος δράσης:**

Απωθητικό για κουνούπια (όλα τα είδη συμπεριλαμβανομένου και του κουνουπιού τίγρης), σκνίπες, μύγες, τσιμπούρια και σφήκες.

**12. Τρόπος εφαρμογής:**

Ψεκάστε το προϊόν στα ακάλυπτα μέρη του σώματος και αλείψτε ομοιόμορφα με τα χέρια.

Μην βάζετε απευθείας στο πρόσωπο. Για να το χρησιμοποιήσετε στο πρόσωπο, ψεκάστε στις παλάμες των χεριών σας και απλώστε προσεχτικά στο πρόσωπο του ενήλικα ή του παιδιού, αποφεύγοντας τα μάτια και το στόμα.

Για εξωτερική χρήση μόνο.

Να μη χρησιμοποιείται κοντά σε τραυματισμένες περιοχές του δέρματος.

Πλύνετε τα χέρια σας μετά την χρήση.

Η εφαρμογή σε παιδιά πρέπει να γίνεται αποκλειστικά από τους ενήλικες.

**Να μην χρησιμοποιείται σε παιδιά κάτω του ενός έτους.**

**13. Φάσμα δράσης:**

ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ	ΣΤΟΧΟΙ	ΔΟΣΕΙΣ	ΧΡΟΝΟΣ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ
Ακάλυπτα μέρη του σώματος (εξωτερική χρήση).	Κουνούπια (συμπεριλαμβανομένου του κουνουπιού τίγρης), σκνίπες, τσιμπούρια μύγες, σφήκες	5-6ψεκασμοί /πήχη χεριού (1ml /600 cm <sup>2</sup> )  προστασία έως 6 ώρες από τα κουνούπια και έως 3 ώρες από τα κουνούπια τίγρης  Μία (1) φορά/ημέρα	Καθ' όλη τη διάρκεια του έτους

**Επισήμανση σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008****14. Εικονογράμματα κινδύνου:****15. Προειδοποιητική λέξη: Προσοχή****16. Δηλώσεις επικινδυνότητας:-**

**H319** Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.

**17. Δηλώσεις προφύλαξης**

**P101** Εάν ζητήσετε ιατρική συμβουλή, να έχετε μαζί σας τον περιέκτη του προϊόντος ή την ετικέτα.

**P102** Μακριά από παιδιά.

**18. Πρώτες Βοήθειες:**

**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 ξεπλύνετε.

**P337+P313** Εάν δεν υποχωρεί ο οφθαλμικός ερεθισμός: Συμβουλευθείτε/επισκεφθείτε γιατρό.

**Αντίδοτο:** Δεν υπάρχει. Εφαρμόζεται συμπτωματική θεραπεία.

**Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 7793777**

**19. Χρονική σταθερότητα του σκευάσματος:**

Σε χώρο δροσερό, ξηρό, μακριά από την ηλιακή ακτινοβολία στην αρχική κλειστή του συσκευασία, διατηρείται σταθερό για τρία (3) χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής.

**20. Καταστήματα πώλησης:**

Επιτρέπεται η πώληση του και από καταστήματα τροφίμων και φαρμακεία σε ιδιαίτερους χώρους (ράφια, προθήκες κλπ.) μαζί με απορρυπαντικά αλλά μακριά από τρόφιμα, καλλυντικά και φάρμακα.

**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.** Η παρούσα έγκριση **ισχύει μέχρι να καταχωρηθεί η δραστική ουσία IR3535 που περιέχεται στο Noorie Epsilon Health**, στο ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι ή ΙΑ ή ΙΒ του ΠΔ 205/2001 (Α'/160) για ΤΠ19 και συγκεκριμένα έως την ημερομηνία (date of inclusion) που θα ορίζει η απόφαση καταχώρησής της, ή να εγκριθεί σύμφωνα με το αρθ. 9 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012, με την επιφύλαξη του αρθ.89 παρ.2.

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

**Ε. ΑΘΑΝΑΣΟΠΟΥΛΟΥ**