



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

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150  
Τ.Κ.: 176 71 - ΚΑΛΛΙΘΕΑ  
Πληροφορίες: Ηλ. Νασιόπουλος  
Τηλέφωνο: 210 928 72 11  
FAX: 210 92 12 090  
E-mail: [syg046@minagric.gr](mailto:syg046@minagric.gr)

Αθήνα, 19-10-2010

Αριθ. πρωτ.: 189903

ΠΡΟΣ: ΦΑΡΜΑ-ΧΗΜ Α.Β.Ε.Ε.  
Τ.Θ. 26, ΤΚ 570 22  
ΒΙ.ΠΕ.Θ. – Σίνδος  
(με απόδειξη)

ΚΟΙΝ.: 1. Γραφείο Υπουργού  
2. Γραφείο Υφυπουργού  
3. Γραφείο Προϊσταμένου Γενικής  
Διεύθυνσης Φυτικής Παραγωγής  
κ. Δ. Μπαμπίλη  
4. Μ.Φ.Ι.  
5. Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις  
Διευθύνσεις Γεωργίας - Έδρες τους  
6. Π.Κ.Π.Π. & Π.Ε. - Έδρες τους  
7. Τμήματα Β', Γ, Ε' της Δ/σής μας  
8. ΠΟΣΕ Γεωπόνων  
Διδότου 26, Αθήνα  
9. Κ+N.ΕΥΘΥΜΙΑΔΗ Α.Β.Ε.Ε.

**ΘΕΜΑ:** “Χορήγηση άδειας παράλληλης  
εισαγωγής του PANAREX 4 EC (δ.ο.  
quizalofop-p-tefuryl), με το εμπορικό  
όνομα RECEIPT 4 EC ”

**ΑΠΟΦΑΣΗ  
Ο  
ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ**

Έχοντας υπόψη:

1. Την ιδρυτική συνθήκη της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και ιδιαίτερα τα άρθρα 28 και 30.
2. Τη με αριθ. 128416/14-11-2005 Απόφασή μας για την «παράλληλη εισαγωγή φυτοπροστατευτικών προϊόντων» καθώς και τη με αριθ. 123044/31-9-2006 Απόφαση τροποποίησής της.
3. Τη με αριθ. 120962/21.7.2008 απόφαση του ΥΑΑΤ, με την οποία χορηγήθηκε η με αριθ. 7879 οριστική έγκριση στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (ζιζανιοκτόνο) PANAREX 4 EC, όπως ισχύει.
4. Το από 20-8-2010 έγγραφο του αρμοδίου Υπουργείου της Πολωνίας που αφορά στο εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν PANTERA 040 EC (Reg. No R-16/2009).
5. Τη με αριθμό 249734/28-1-2010 κοινή απόφαση του Πρωθυπουργού και της Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων (ΦΕΚ 27 Υ.Ο.Δ.Δ.).
6. Τη σχετική αίτηση της εταιρείας ΦΑΡΜΑΧΗΜ Α.Β.Ε.Ε. (αριθ. πρωτ. 186570/29.6.2010).

**Α Π Ο Φ Α Σ Ι Ζ Ο Υ Μ Ε**

- I. Χορηγούμε στην εταιρεία ΦΑΡΜΑΧΗΜ Α.Β.Ε.Ε. **άδεια παράλληλης εισαγωγής**, από την Πολωνία, του φυτοπροστατευτικού προϊόντος PANAREX 4 EC (δραστική ουσία quizalofop-p-tefuryl), της παρασκευάστριας εταιρείας Chemtura Europe Limited, με τις παρακάτω προϋποθέσεις:

1. Εάν η αριθ. 7879 έγκριση του εγκεκριμένου στη χώρα μας φυτοπροστατευτικού προϊόντος PANAREX 4 EC (δραστική ουσία quizalofop-p-tefuryl), της παρασκευάστριας εταιρείας Chemtura Europe Limited, Ηνωμένο Βασίλειο, ή η αριθ. R-16/2009 έγκριση στην Πολωνία του εισαγόμενου πανομοιότυπου φ.π. PANTERA 040 EC της παρασκευάστριας εταιρείας Chemtura Corporation, Η.Π.Α., πάψουν να ισχύουν ή τροποποιηθούν, τότε η άδεια παράλληλης εισαγωγής παύει να ισχύει ή τροποποιείται αναλόγως.
  2. Το σκεύασμα θα κυκλοφορεί στην ελληνική αγορά με την εμπορική ονομασία **RECEIPT 4 EC**.
  3. Η ετικέτα του:
    - θα είναι στα Ελληνικά.
    - θα φέρει ευανάγνωστα τις φράσεις: «**ΑΔΕΙΑ ΠΑΡΑΛΛΗΛΗΣ ΕΙΣΑΓΩΓΗΣ**», με τα πλέον έντονα και μεγάλα γράμματα, και «Υπεύθυνος κυκλοφορίας» στην Ελλάδα είναι η εταιρεία ΦΑΡΜΑΧΗΜ Α.Β.Ε.Ε.
    - θα φέρει τον αριθμό παρτίδας του σκευάσματος που θα είναι αυτός που ορίστηκε από τον παρασκευαστή του σκευάσματος.
  4. Συσκευασίες: Εγκρίνουμε την εισαγωγή και κυκλοφορία του στις ακόλουθες συσκευασίες:  
Είδος: Φιάλες-μπιτόνια.  
Μέγεθος: 100, 150, 200, 250, 500, 750 κ.εκ., 1(ένα), 1.5(ένα και μισό) λίτρο, 2(δυο), 2.5(δύομισυ), 3(τρία), 3.5(τρία και μισό), 5(πέντε), 10(δέκα), 20(είκοσι) λίτρα.  
Υλικό: PET ή COEX.
  5. Εργοστάσιο συσκευασίας: ΦΑΡΜΑΧΗΜ Α.Β.Ε.Ε., ΒΙ.ΠΕ.Θ. Σίνδος.
- II.** Ο κάτοχος της άδειας παράλληλης εισαγωγής είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει την αρμόδια Αρχή για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιπτώσεις στον άνθρωπο ή/και το περιβάλλον, που περιήλθε σε γνώση του από τη χρήση του προϊόντος. Οφείλει επίσης να ενημερώσει άμεσα την αρμόδια αρχή για τυχόν τροποποίηση ή παύση της έγκρισης του εισαγόμενου πανομοιότυπου φ.π. PANTERA 040 EC. Τυχόν απόκρυψη των ανωτέρω πληροφοριών αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η άδεια παράλληλης εισαγωγής.
- III.** Η ευθύνη για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου καθώς και τις τυχόν παρενέργειές του, ανήκει στην εταιρεία ΦΑΡΜΑΧΗΜ Α.Β.Ε.Ε.
- IV.** Η εταιρεία ΦΑΡΜΑΧΗΜ Α.Β.Ε.Ε. θα διατηρεί επί πενταετία όλα τα παραστατικά στοιχεία των εισαγωγών ανά παρτίδα σκευάσματος, τα οποία θα είναι στη διάθεση της αρμόδιας αρχής.

Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ



Γ. ΚΑΝΕΛΛΟΠΟΥΛΟΣ