



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

Αθήνα, 7 - 11 - 2011
Αριθ. πρωτ: 102325

Ταχ. Δ/ση: Α. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Γ. Τσιάμπα
Τηλέφωνο: 210 928 7228
e-mail: svg064@minagric.gr

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ.
7825/30-5-2007 έγκρισης του
φυτοπροστατευτικού προϊόντος
(ζιζανιοκτόνο) SELAS 24 EC (δ.ο.
clethodim), ως προς την εγγυημένη
σύνθεση, τον παρασκευαστή και το
εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.,
τον κάτοχο της έγκρισης, τον
παρασκευαστή και το εργοστάσιο
παρασκευής και συσκευασίας του
σκευάσματος και την ημερομηνία
λήξης της έγκρισης»

Προς: Arysta LifeScience Polska Sp. z o.o
ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ
Θέση Ξηροπήγαδο
19600 Μάνδρα Αττικής
(με απόδειξη)

Κοιν.: 1 Γραφείο Υπουργού
κ. Κ. Σκανδαλίδη
2 Γραφείο Υφυπουργού
κ. Ι. Δριβελέγκα
3 Περιφερειακές Ενότητες
Δ/νσεις Αγροτικής
Οικονομίας & Κτηνιατρικής
Έδρες τους
4 Μ.Φ.Ι.
Τμήμα Ελέγχου Γεωργικών
Φαρμάκων
5 Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε.
Έδρες τους
6 Ε.ΣΥ.Φ.
Πατησίων 53, 104 33 - Αθήνα
7 Εσωτερική διανομή:
-Τμήματα Β', Γ' & Ε' της
Δ/νσής μας
-Γραμματεία της Δ/νσής μας
8 Π.Ο.Σ.Ε. Γεωπόνων
Λιδότου 26, Αθήνα
9 ΓΕΩΦΑΡΜ ΑΕΒΕ

ΑΠΟΦΑΣΗ Ο

ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ 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 ειδικότερο το άρθρο 80 αυτού.

2. Την Οδηγία 2011/21/ΕΕ της Επιτροπής της 2ας Μαρτίου 2011 για τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία **clethodim** ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής.
3. Τον κανονισμό 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 τον κανονισμό 149/2008 της Επιτροπής της 29ης Ιανουαρίου 2008.
4. Το Π.Δ. 89/2010 «Διορισμός Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών» (ΦΕΚ 154 Α').
5. Τη με αριθ. 155540/30-6-2011 (ΦΕΚ 1588/Β'/1-7-2011) απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για «ανάθεση αρμοδιοτήτων στον Υφυπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Ιωάννη Δριβελέγκα».
6. Τη με αριθ. πρωτ. 97236/27-5-2011 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ

Α Π Ο Φ Α Σ Ι Ζ Ο Υ Μ Ε

Α Τροποποιούμε την με αρ. αριθ. **7825** έγκριση διάθεσης στην αγορά, του φυτοπροστατευτικού προϊόντος **SELAS 24 EC** (ζιζανιοκτόνο) η οποία χορηγήθηκε με την αριθ. 119233/30-5-2007 απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, ως προς την εγγυημένη σύνθεση, τον παρασκευαστή και το εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο., τον κάτοχο της έγκρισης, τον παρασκευαστή και το εργοστάσιο παρασκευής και συσκευασίας του σκευάσματος και την ημερομηνία λήξης της έγκρισης, η οποία και διαμορφώνεται ως ακολούθως:

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

1.1 Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)

- 1.1.α Ημερομηνία χορήγησης
1.1.β Ημερομηνία λήξης

7825
30-5-2007
31-05-2015

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα
1.2.β Μορφή:

SELAS 24 EC
Γαλακτωματοποιήσιμο υγρό (EC)

1.3 Δραστική ουσία (ες)

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

clethodim

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

clethodim: 93% min

- γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

ARYSTA LIFESCIENCE SAS Route d' Artix BP80 64150 Noguères – Γαλλία

δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

1. Arysta LifeScience North America Corporation, ΗΠΑ
2. Deccan Fine Chemicals (India) Limited

(η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας clethodim όπως προσδιορίζονται στο Doc. J της αίτησης της εταιρείας με αριθ. πρωτ. 97273/30-5-2011 και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης:

Arysta LifeScience Polska Sp. z o.o.
Lidia Kurek - Registration Manager
01-756 Warszawa, ul. Przasnyska 6B
Tel: +48 22 866 41 81
Fax: +48 22 866 41 90

Υπεύθυνος Επικοινωνίας:
ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ,
Θέση Ξηροπήγαδο,
19600 Μάνδρα Αττικής.
Τηλ. 2105555220
e-mail: ellagret@ellagret.gr

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

ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ,
Θέση Ξηροπήγαδο,
19600 Μάνδρα Αττικής.
Τηλ. 2105555220
e-mail: ellagret@ellagret.gr

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Arysta Lifescience North America LLC
15401 Weston Parkway,
Suite 150 – Cary, NC – USA 27513

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

1. ARYSTA LIFESCIENCE SAS
Γαλλία
2. ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ, Μάνδρα Αττικής.

ε) Εργοστάσιο(α) συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:
1) Arysta LifeScience SAS, Γαλλία
2) ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ, Μάνδρα Αττικής

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: clethodim 24 % β/ο
Βοηθητικές ουσίες: 72,9 % β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στην DPD της εταιρείας Arysta LifeScience με αριθ. πρωτ. 94357/30-1-2004 και παραμένει στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής

2 Συσκευασία(ες)

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Φιάλη	100, 250, 500 κ.εκ. και 1 λίτρο	Πολυαιθυλένιο PE (HDPE), SELLAR
2	Δοχείο	2, 3 και 5 λίτρα	Πολυαιθυλένιο PE (HDPE), SELLAR

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής:

Μεταφυτρωτικός ψεκασμός φυλλώματος με πίεση έως 3 Atm με τα συνήθη ψεκαστικά εδάφους και με 20-40 λίτρα ψεκαστικού υγρού/στρ. με μπεκ σκούπας

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:

Γεμίστε το δοχείο του ψεκαστικού μέχρι τη μέση με νερό. Ανακινείτε καλά την φιάλη συσκευασίας και προσθέστε την απαιτούμενη δόση του σκευάσματος αναδεύοντας συγχρόνως για 2-3 λεπτά, προσθέστε το λάδι και απογεμίστε το δοχείο με συνεχή ανάδευση. Συμπληρώστε το υπόλοιπο νερό με συνεχή ανάδευση.

Συνδυαστικότητα:

Δεν συνιστάται ο συνδυασμός του με άλλα σκευάσματα, εκτός από την προσθήκη λαδιού που πρέπει πάντα να γίνεται..

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση της συσκευασίας:

Τα κενά μέσα συσκευασίας (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 την διασφάλιση της μη περεταίρω χρήσης, εναποτίθενται, σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Εκλεκτικό μεταφυτρωτικό ζιζανιοκτόνο με διασυστηματική δράση σε αγρωστώδη ζιζάνια. Σε βιοχημικό επίπεδο παρεμποδίζει τη βιοσύνθεση των λιπαρών οξέων (παρεμποδιστής του ενζύμου καρβοξυλάση του ακετυλο-συνενζύμου Α).

5 5.1 Φάσμα δράσης

ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ	ΣΤΟΧΟΙ	ΔΟΣΕΙΣ κ.εκ./στρ.	όγκος ψεκαστι-κού υγρού λίτρα /στρέμ.	ΧΡΟΝΟΣ – ΤΡΟΠΟΣ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ	Αριθμός Εφαρμογών
ΒΑΜΒΑΚΙ ΖΑΧΑΡΟΤΕΥΤΛΑ ΠΑΤΑΤΑ ΤΟΜΑΤΑ	<i>Alopecurus myosuroides</i> (αλεπονουρά), <i>Avena sterilis</i> (αγριοβρόμη), <i>Echinochloa crus-galli</i> (μουχρίτσα), <i>Setaria spp.</i> (σετάριας).	75-100 + 0,5% λάδι*	20-40	Ψεκασμός όταν τα ζιζάνια βρίσκονται σε στάδιο από 2-3 φύλλων μέχρι αδελφώματος	1
	<i>Sorghum halepense</i> (βέλιουρας).	100-125 + 0,5% λάδι*.	20-40	Ψεκασμός στο στάδιο των 20-30 εκ	1
	<i>Cynodon dactylon</i> (αγριάδα).	125-150 + 0,5% λάδι*	20-40	Ψεκασμός στο στάδιο των 20-30 εκ.	1

Παρατηρήσεις:

*Να χρησιμοποιείται ένα μη φυτοτοξικό παραφινικό ορυκτέλαιο.

6 Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβατολογικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί	<p>SZ1 Φυλάξτε το χωριστά από άλλα φυτοφάρμακα, λιπάσματα και σπόρους, προστατευόμενα από το κρύο.</p> <p>SZ2 Χρησιμοποιείτε χωριστά ψεκαστικά μέσα για τα ζιζανιοκτόνα.</p> <p>SZ5 Μη ρυπαίνετε αρδευτικό ή πόσιμο νερό και γειτονικές ευαίσθητες καλλιέργειες.</p> <p>SZ7 Μη ψεκάσετε όταν φυσάει και αντίθετα με τη φορά του ανέμου.</p> <p>SZ9 Ψεκάστε με πίεση ως 3 Atm(40-50 psi)</p> <p>SZ10 Χρησιμοποιείτε μπεκ τύπου σκούπας</p> <p>SZ11 Μην το χρησιμοποιείτε σε καλλιέργειες που δεν συνιστάται.</p> <p>SZ12 Μετά τον ψεκασμό ξεπλύνετε καλά τα ψεκαστικά μέσα με διάλυμα 50ml Agral ανά 100/hl νερού.</p>
--	---

- 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

Σε περίπτωση αποτυχίας της καλλιέργειας και εφόσον πρόκειται να ακολουθήσει καλλιέργεια δημητριακών, είναι αναγκαία μία περίοδος αναμονής 3 μηνών πριν τη σπορά.

στην οποία έχει εφαρμοστεί το
σκεύασμα

- 8** Στοιχεία φυτοτοξικότητας, ευαισθησίας ποικιλιών και κάθε άλλης παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους.

Όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης που αναφέρονται στην ετικέτα, το προϊόν δεν είναι φυτοτοξικό στις Ελληνικές εδαφοκλιματικές συνθήκες.

- 9** Σήμανση σκευάσματος:

Xi - Ερεθιστικό

- 10** Φράσεις R

R36 Ερεθίζει τα μάτια.
R52 Επιβλαβές για τους υδρόβιους οργανισμούς

- 11** Φράσεις S

S1/2 Φυλάξτε το κλειδωμένο και μακριά από παιδιά.
S13 Μακριά από τρόφιμα, ποτά και ζωοτροφές.
S20/21 Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε όταν το χρησιμοποιείτε.
S23 Μην αναπνέετε ατμούς ή σταγονίδια.
S26 Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια πλύνετε τα αμέσως με άφθονο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή.
S46 Σε περίπτωση κατάποσης ζητήστε ιατρική συμβουλή και δείξτε αυτό το δοχείο ή ετικέτα.
S51 Να χρησιμοποιείται μόνο σε καλά αεριζόμενο χώρο.
Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης στην ετικέτα

- 12** Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο

Σε περίπτωση εισπνοής : Μεταφέρετε τον παθόντα στον καθαρό αέρα. Εάν υπάρχει δυσκολία στη αναπνοή , εφαρμόστε τεχνητή αναπνοή και ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή.
Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα: Απομακρύνετε τα λερωμένα ρούχα και πλυθείτε με άφθονο νερό & σαπούνι. Εάν τα συμπτώματα επιμένουν καλέστε γιατρό.
Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια : ξεπλύνετε αμέσως με άφθονο νερό και ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή.
Σε περίπτωση κατάποσης : πλύνετε το στόμα με άφθονο νερό και ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή . Ποτέ μη χορηγείτε από το στόμα τίποτε σε αναισθητο άτομο.
ΑΝΤΙΔΟΤΟ: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Ακολουθείται συμπτωματική θεραπεία.
Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων : 210-7793777.

13 Προστασία των καταναλωτών

- 13.1** Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs) clethodim

Φυτικά Προϊόντα	MRLs (mg/kg)
Έχουν καθοριστεί Ευρωπαϊκά MRLs στον Κανονισμό 396/2005, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό 149/2008.	

- 13.2** Τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή ή πριν τη διάθεση στην αγορά όταν πρόκειται

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Ζαχαρότευτλα	110
Τομάτα	30
Πατάτα	60

για μετασυλλεκτικές
χρήσεις

Βαμβάκι	120
---------	-----

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος.

Διατηρείται στην αρχική του απαραβίαστη συσκευασία, σε δροσερό και καλά αεριζόμενο μέρος, προστατευμένο από την άμεση έκθεση του στο ηλιακό φως.
Σε αυτές τις συνθήκες παραμένει σταθερό για τουλάχιστον δύο (2) χρόνια.

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.

Η έγκριση θα ανακληθεί στις **31-5-2013** εάν δεν υποβληθεί από τον κάτοχο της έγκρισης αίτηση συνοδευόμενη από φάκελο με τα στοιχεία του Παραρτήματος ΙΙΙ για αξιολόγηση σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα VI του Π.Δ. 115/97.

B Γενικές υποχρεώσεις

1. Ο κάτοχος της έγκρισης είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει την Αρμόδια Αρχή για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιπτώσεις στον άνθρωπο ή/και το περιβάλλον που περιήλθαν σε γνώση του από την χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
2. Ο κάτοχος της έγκρισης 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.
3. Η ετικέτα του σκευάσματος θα είναι σύμφωνη με το άρθρο 16 του ΠΔ 115/1997 και την παρούσα απόφαση.
4. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφ' όσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
5. Για κάθε εγκεκριμένη συσκευασία να υποβληθεί στην Αρμόδια Αρχή τελική ετικέτα πριν το προϊόν με την συγκεκριμένη συσκευασία διατεθεί στην αγορά.

Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ

Ι. ΔΡΙΒΕΛΕΓΚΑΣ



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

[Handwritten signature]

ΣΤ. ΣΕΝΗ