



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

Αθήνα, 29 - 7 - 2010  
Αριθ. πρωτ: 187499

Ταχ. Δ/ση: Α. Συγγρού 150  
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ  
Πληροφορίες: Ηλ. Νασιόπουλος  
Τηλέφωνο: 210 928 72 11  
e-mail: [syg046@minagric.gr](mailto:syg046@minagric.gr)

Προς: BAYER ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ  
Σωρού 18 - 20  
Τ.Κ. 15125 - Μαρούσι  
(με απόδειξη)

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ.  
1974/11.03.2003 απόφασης  
χορήγησης έγκρισης στο  
φυτοπροστατευτικό προϊόν  
(εντομοκτόνο για ερασιτεχνική  
χρήση) CONFIDOR FORTE, ως  
προς την περιεκτικότητα της  
τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας  
σε καθαρή δραστική ουσία, τον  
κάτοχο της έγκρισης, το  
εργοστάσιο παρασκευής του  
σκευάσματος, τους κινδύνους για  
τον άνθρωπο και την ημερομηνία  
λήξης της έγκρισης »

Κοιν.: 1. Γραφείο Κας Υπουργού  
2. Γραφείο Κου Υφυπουργού  
3. Γραφείο Γενικού Γραμματέα  
4. Γραφ. Προϊστ. Γεν. Δ/σης Φυτ.  
Παραγωγής κ. Δ. Μπαμπίλη  
5. Νομαρχ. Αυτοδιοικήσεις  
Δ/σεις Γεωργίας (με e-mail)  
Έδρες τους  
6. Μ.Φ.Ι.  
Τμήμα Ελέγχου Γεωργικών  
Φαρμάκων (με e-mail)  
7. Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε.  
Έδρες τους (με e-mail)  
8. Ε.ΣΥ.Φ.  
Πατησίων 53, 104 33 – Αθήνα  
9. Εσωτερική διανομή:  
-Τμήματα Β', Γ' & Ε' της  
Δ/σής μας  
-Γραμματεία της Δ/σής μας  
10 Π.Ο.Σ.Ε. Γεωπόνων  
Λιδότου 26, Αθήνα

ΑΠΟΦΑΣΗ  
Ο  
ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του Π.Δ. 115/97 (ΦΕΚ 104/Α/30.5.1997) με τίτλο «Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος φυτοπροστατευτικών προϊόντων, σε συμμόρφωση προς την οδηγία 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όπως έχει συμπληρωθεί» και ειδικότερα το άρθρο 4 αυτής.
2. Τη με αριθ. 132427/16.9.09 ΚΥΑ με θέμα «Καταχώριση των δραστικών ουσιών **aclonifen**, **imidacloprid** και **metazachlor** στο παράρτημα Ι του Προεδρικού διατάγματος αριθ. 115/1997 «Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε συμμόρφωση προς

την οδηγία 91/414 του Συμβουλίου, όπως έχει συμπληρωθεί» (Α' 104), σε συμμόρφωση προς την Οδηγία 2008/116/ΕΚ της Επιτροπής της 15<sup>ης</sup> Δεκεμβρίου 2008.»

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. Τις διατάξεις του Π.Δ. 187/7.10.2009 (ΦΕΚ 214/Α'7-10-09) «Διορισμός Υπουργών και Υφυπουργών».
5. Τη με αριθμό 316049/24.11.2009 (ΦΕΚ 2401/Β'1.12.2009) απόφαση του Πρωθυπουργού και της Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για «ανάθεση αρμοδιοτήτων στον Υφυπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης Μιχαήλ Καρχιμάκη».
6. Τη σχετική αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας (Α.Π. 130894/20.7.09).

## ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Τροποποιούμε την με αριθ. 1974/11.03.2003 έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (εντομοκτόνο για ερασιτεχνική χρήση) **CONFIDOR FORTE**, η οποία χορηγήθηκε με την αριθ. 95844/11.03.2003 Απόφασή μας, ως προς την περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία, τον κάτοχο της έγκρισης, το εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος, τους κινδύνους για τον άνθρωπο και την ημερομηνία λήξης της έγκρισης. Η έγκριση διαμορφώνεται ως ακολούθως:

### **1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος**

#### **1.1 Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)**

- 1.1.α Ημερομηνία χορήγησης
- 1.1.β Ημερομηνία λήξης

<b>1974</b> <b>11.03.2003</b> <b>31.01.2014</b>
---

#### **1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν**

- 1.2.α Εμπορικό όνομα
- 1.2.β Μορφή<sup>1</sup>:

<b>CONFIDOR FORTE</b>
<b>Υγρό Διάλυμα (SL)</b>

#### **1.3 Δραστική ουσία (εξ)<sup>2</sup>**

- α) Κοινή ονομασία της/των δραστική/ζών ουσίας/ών κατά ISO<sup>3</sup>

imidacloprid
--------------

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

imidacloprid: 97 % min
---------------------------

- γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

Bayer CropScience AG, Γερμανία
-----------------------------------

<sup>1</sup> Κατά GIFAP π.χ. υδατοδιαλυτή σκόνη, (SP), υγρό γαλακτωματοποιήσιμο (EC) κ.λ.π.

<sup>2</sup> Σε περίπτωση σκευασμάτων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, οι πληροφορίες θα επαναλαμβάνονται για την κάθε δραστική ουσία

<sup>3</sup> Σε περίπτωση που δεν υπάρχει κοινή κατά ISO ονομασία της δραστικής ουσίας, δίνεται η χημική της ονομασία κατά IUPAC ή CA.

δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.<sup>4</sup>

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης: Bayer CropScience AG, Γερμανίας  
(Η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Οι τεχνικές προδιαγραφές για τη δραστική ουσία imidacloprid (μετά την καταχώριση της στο Παράρτημα Ι του ΠΔ 115/97) έχουν κατατεθεί από την εταιρεία Bayer CropScience AG, Γερμανία και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

#### 1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης<sup>5</sup>:

Bayer CropScience AG  
Γερμανία  
  
Υπεύθυνος επικοινωνίας :  
Bayer Ελλάς ABEE  
ΣΩΡΟΥ 18-20 ΜΑΡΟΥΣΙ  
Τηλ.: 210 6166378  
Fax: 210 6109100  
E-mail:  
dimitrios.theodosiou@bayercropscience.com

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

Bayer Ελλάς ABEE  
ΣΩΡΟΥ 18-20 ΜΑΡΟΥΣΙ  
  
AME<sup>6</sup>: 2724/01ΑΤ/Β/86/685  
Τ.Κ. 151 25  
Τηλ.: 210 6166378  
Fax: 210 6109100  
E-mail:  
dimitrios.theodosiou@bayercropscience.com

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Bayer CropScience AG, Γερμανία

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:  
- Bayer CropScience AG, Γερμανία  
(Η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας)

ε) Εργοστάσιο(α) συσκευασίας του σκευάσματος

Alapis ABEE, Ύπατο Θηβών

<sup>4</sup> Αναγράφεται η διεύθυνση του κατόχου του εργοστασίου. Τα στοιχεία που αφορούν την διεύθυνση του εργοστασίου παραμένουν στα αρχεία της υπηρεσίας.

<sup>5</sup> Είναι ο αιτών και έχει έδρα σε κάποιο ΚΜ της ΕΕ.

<sup>6</sup> Αριθμός Μητρώου Εταιρείας (ΑΜΕ). Δίδεται από την Αρμόδια Αρχή.

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: imidacloprid 20,6% β/ο

Βοηθητικές ουσίες: 82,37 % β/β  
Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος έχει κατατεθεί στο φάκελο της έγκρισης του προϊόντος

## 2 Συσκευασία(ες)

### 2.2 Συσκευασία(ες):

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Φιάλη	5 κ.εκ.	Πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας (HDPE) ή COEX, με ειδικό πάμα ασφαλείας. Το πάμα θα είναι τέτοιο, που τα παιδιά κάτω των πέντε ετών να μην μπορούν να το ανοίξουν και επιπλέον να αποσφραγίζεται εύκολα από τους ενήλικες και να εξασφαλίζει τη στεγανότητα κατά την επανασφάλιση (ξανακλείσιμο) της συσκευασίας. Επί της συσκευασίας πρέπει να φέρονται υποχρεωτικά οι ενδείξεις που ορίζονται με την παρ. 2β της υπ' αριθ. 83345/28.7.88 Υπ. Απόφασης (κύρια στήλη) και να συνοδεύονται από το πρόσθετο έντυπο που ορίζεται με τις παρ. 4 και 5 της ίδιας Απόφασης.
2	Φιάλη	7,5 κ.εκ.	
3	Φιάλη	10 κ.εκ.	
4	Φιάλη	15 κ.εκ.	
5	Φιάλη	20 κ.εκ.	

## 3 Οδηγίες χρήσης:

Εντομοκτόνο για ερασιτεχνική χρήση

**Τρόπος εφαρμογής:** Ψεκασμοί καλύψεως ή ριζοποτίσματα.

### **Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:**

Δεν χρειάζεται προδιάλυση. Ρίχνουμε το σκεύασμα κατ' ευθείαν στο ψεκαστικό δοχείο αναδεύοντας καλά και προσθέτουμε το υπόλοιπο νερό συνεχίζοντας την ανάδευση

### **Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας:**

Η απόσυρση ή καταστροφή του σκευάσματος πρέπει να γίνεται σε υψικαμίνους που έχουν κατάλληλο εξοπλισμό για την ασφαλή καταστροφή του.

Τα κενά υλικά συσκευασίας ξεπλένονται υπό πίεση ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξεπλύματος τα ρίχνουμε στο ψεκαστικό υγρό) και στη συνέχεια αφού καταστραφούν προηγουμένως με σχίσιμο, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

## 4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Διασυστηματικό εντομοκτόνο επαφής και στομάχου.

**5** 5.1 Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο
		κ.εκ./ 10 λίτρα ψεκ. υγρού	Όγκος ψεκαστικού υγρού/ στρέμμα	κ.εκ./ στρέμμα		
Εσπεριδοειδή: Πορτοκαλιά, Λεμονιά, Μανταρινιά, Γκρέιπ-φρούτ	-Εριώδης αλευρώδης ( <i>Aleurothrixus floccosus</i> )	7,5	---	---	Απρίλιο-Σεπτέμβριο με την εμφάνιση των νυμφών του εντόμου (στάδια L1 και L2).	2 / 20-30
	-Φυλλοκνίστης ( <i>Phyllocnistis citrella</i> )	5-7,5*	---	---	Με την έναρξη της προσβολής.	
Ροδακινιά	-Αφίδες ( <i>Myzus persicae</i> , <i>M. nicotianae</i> )	2,5-3*	---	---	Με την έναρξη της προσβολής. Επανάληψη με την επανεμφάνιση της προσβολής που μπορεί να συμβεί το νωρίτερο σε 28 ημέρες μετά τον πρώτο ψεκασμό.	2 / 28
Τομάτα υπαίθρου	-Αφίδες ( <i>Macrosiphum euphorbiae</i> ) -Αλευρώδης ( <i>Trialeurodes vaporariorum</i> )	5	---	---	Με την έναρξη της προσβολής.	2 / 14
Αγγούρι	Αλευρώδης ( <i>Trialeurodes vaporariorum</i> )	0,05 κ.εκ. σκευάσματος /φυτό	---	7,5-12,5 κ.εκ./100 τ.μ. (ανάλογα με την πυκνότητα των φυτών) (5)	Ριζοπότισμα. Προληπτική εφαρμογή.	2 / 14
Πατάτα	-Αφίδες ( <i>Macrosiphum euphorbiae</i> ) -Δορυφόρος ( <i>Leptinotarsa decemlineata</i> )	---	---	5 κ.εκ./100 τ.μ.	Με την έναρξη της προσβολής	1

\*: το εύρος της δόσης εξαρτάται από την ένταση της προσβολής

### Παρατηρήσεις:

- (1): Στα εσπεριδοειδή σε προγράμματα ολοκληρωμένης αντιμετώπισης συνιστάται να εφαρμόζεται όταν υπάρχει μικρός πληθυσμός ακμαίων του παρασίτου *Cales noacki* ωρίμων για ωτοκία.
- (2): Στα εσπεριδοειδή σε περίπτωση προχωρημένης προσβολής (μικτός πληθυσμός, παρουσία μελιτωμάτων) ο ψεκασμός επαναλαμβάνεται 20-30 ημέρες από τον προηγούμενο.
- (3): Στα εσπεριδοειδή για την καταπολέμηση του Φυλλοκνίστη (*Phyllocnistis citrella*) η μικρή δόση συνιστάται για μικρή πίεση προσβολής ενώ η μεγάλη δόση για μεγάλη πίεση προσβολής.
- (4): Στα εσπεριδοειδή σε περίπτωση προχωρημένης προσβολής εριώδη αλευρώδη (μικτός πληθυσμός παρουσία μελιτώματος) συνιστάται η προσθήκη (TANK-MIX) θερινού λαδιού ή πολτού σε δόση 100 κ.εκ.
- (5): Στην περίπτωση εφαρμογής με ριζοπότισμα, το εύρος της δόσης εξαρτάται από την πυκνότητα των φυτών

- 6** Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτούγειας ή περιβαντολλογικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί

- 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 στην οποία έχει εφαρμοστεί το σκεύασμα

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

Δεν είναι φυτοτοξικό στις συνιστώμενες καλλιέργειες και δόσεις εφαρμογής στις Ελληνικές εδαφοκλιματικές συνθήκες, εφόσον τηρούνται οι οδηγίες χρήσης που αναγράφονται στην ετικέτα.

- 9** Σήμανση σκευάσματος:

**10** Φράσεις R

Πολύ τοξικό για τις μέλισσες.  
Βλαβερό για τα πουλιά.

**11** Φράσεις S

**S1/2** Φυλάξτε το κλειδωμένο μακριά από παιδιά.  
**S13** Φυλάξτε το μακριά από τρόφιμα, ποτά και ζωοτροφές.  
**S20/21** Μην τρώτε, μην πίνετε ή καπνίζετε όταν το χρησιμοποιείτε.  
**SY8** Πλύνετε τα χέρια και τα ακάλυπτα μέρη του σώματος πριν φάτε, πιείτε ή καπνίσετε και μετά την εφαρμογή.  
**SO1** Μην ψεκάζετε ανθισμένα φυτά. Καταστρέψτε τα ανθισμένα ζιζάνια.  
<< Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθείστε τις οδηγίες χρήσης.>>

**12** Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο

Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία καλέστε αμέσως γιατρό και δείξτε του την ετικέτα.  
Απομακρυνθείτε από τη ζώνη κινδύνου. Εάν ο παθόντας λιποθυμήσει τοποθετήστε τον σε σταθερή πλευρική θέση. Βγάλτε τα ρούχα που έχουν βραχεί με το σκεύασμα.  
Σε περίπτωση εισπνοής μεταφέρετε τον παθόντα στον καθαρό αέρα και κρατήστε τον ήρεμο. Καλέστε αμέσως γιατρό.  
Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα πλυθείτε αμέσως με άφθονο νερό και σαπούνι. Καλέστε αμέσως γιατρό.  
Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια ξεπλύνετε τα καλά με νερό. Καλέστε αμέσως γιατρό.  
Σε περίπτωση κατάποσης μην προκαλέσετε εμετό. Ξεπλύνετε το στόμα με νερό. Καλέστε αμέσως γιατρό.  
Πληροφορίες για το Γιατρό: Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Συμπτωματική θεραπεία. Παρακολούθηση των αναπνευστικών και καρδιακών λειτουργιών. Πλύση στομάχου και χορήγηση φαρμακευτικού άνθρακα και sodium sulfate.  
**Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210-7793777**

## 13 Προστασία των καταναλωτών

### 13.1 Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)<sup>7</sup>

Φυτικά προϊόντα	Προσωρινά σε mg/kg
Έχουν καθοριστεί Ευρωπαϊκά MRLs με τον κανονισμό 396/2005, όπως ισχύει	

### 13.2 Τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή ή πριν τη διάθεση στην αγορά όταν πρόκειται για μετασυλλεκτικές χρήσεις

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Εσπεριδοειδή	21
Ροδακινιά	14
Τομάτα Υπαίθρου	7
Αγγούρι	7
Πατάτα	14

## 14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος<sup>8</sup>.

Διατηρείται στην αρχική του απαραβίαστη συσκευασία, καλά κλειστό, σε χώρο ξηρό, δροσερό και καλά αεριζόμενο, χωρίς να εκτίθεται απ' ευθείας στο φως.  
Ημερομηνία λήξης: Δύο (2) χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής του.

## 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 αυτή χορηγήθηκε.

Η έγκριση θα ανακληθεί στις 31-01-2012 εάν δεν υποβληθεί από τον κάτοχο της έγκρισης αίτηση συνοδευόμενη από φάκελο με τα στοιχεία του Παραρτήματος III για αξιολόγηση σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα VI του Π.Δ. 115/97.

<sup>7</sup> Ορίζονται μόνο στις περιπτώσεις που δεν υφίστανται εθνικά ή κοινοτικά MRLs ή τα υφιστάμενα δεν ικανοποιούν την εγκρινόμενη Ορθή Γεωργική Πρακτική. Στις περιπτώσεις που έχουν οριστεί κοινοτικά MRLs αναγράφεται η φράση: «Έχουν οριστεί κοινοτικά MRLs».

<sup>8</sup> Η ημερομηνία λήξης θα αναγράφεται στην ετικέτα εάν είναι μικρότερη των δύο (2) ετών



**B****Γενικές υποχρεώσεις**

1. Ο κάτοχος της έγκρισης είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώνει την Αρμόδια Αρχή για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιπτώσεις στον άνθρωπο ή/και το περιβάλλον που περιήλθε σε γνώση του από τη χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί παράπτωμα 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.

Για κάθε εγκεκριμένη συσκευασία να υποβληθεί στην Αρμόδια Αρχή τελική ετικέτα πριν το προϊόν με την συγκεκριμένη συσκευασία διατεθεί στην αγορά.

**Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ  
ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

**M. ΚΑΡΧΙΜΑΚΗΣ**



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

E. XATZH