



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

Αθήνα, 17 - 3 - 2010  
Αριθ. πρωτ: 182665

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150  
Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ  
TELEFAX: 210 92 12 090  
Πληροφορίες: Γ. Τσιάμπα  
Τηλέφωνο: 210 928 7228  
e-mail: [syg064@minagric.gr](mailto:syg064@minagric.gr)

Προς: Sumitomo Chemical Agro  
Europe SAS  
(δια της Σ.Ε.Γ.Ε. ΑΒΕΕ)  
Εθν. Αντιστάσεως 84  
15231 Αθήνα  
(με απόδειξη)

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ.  
8088/23-7-1993 έγκρισης στο  
φυτοπροστατευτικό προϊόν  
GIBRELEXE 10 SP  
(φυτορρυθμιστική ουσία) ως προς  
τον παρασκευαστή και το  
εργοστάσιο παρασκευής της  
δραστικής ουσίας, τον κάτοχο και  
τον παρασκευαστή του  
σκευάσματος, τον υπεύθυνο  
επικοινωνίας και τον υπεύθυνο για  
την τελική συσκευασία και  
σήμανση, την εγγυημένη σύνθεση,  
το εργοστάσιο παρασκευής του  
σκευάσματος και την ημερομηνία  
λήξης της έγκρισης».

Κοιν.: 1. Γραφείο Υπουργού κ.Κ.  
Μπατζελή  
2. Γραφείο Υφυπουργού  
κ. Μ. Καρχιμάκη  
3. Νομαρχ. Αυτοδιοικήσεις  
Δ/νσεις Γεωργίας - Έδρες τους  
4. Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό  
Ινστιτούτο  
Τμήμα Ελέγχου Γ. Φαρμάκων  
Εκάλης 2, 14561 Κηφισιά  
5. Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε. - Έδρες τους  
6. ΕΣΥΦ  
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

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. 132426/16-9-2009 (ΦΕΚ 2029/Β/21-9-2009) Κοινή Υπουργική Απόφαση για την «καταχώριση διάφορων δραστικών ουσιών στο Παράρτημα Ι του Προεδρικού διατάγματος 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 2008/127/ΕΚ της Επιτροπής της 18<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. Το Π.Δ. 187/2009 «Διορισμός Υπουργών και Υφυπουργών» (ΦΕΚ 214 Α').
  5. Τη με αριθ. 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 και Τροφίμων Μιχαήλ Καρχιμάκη».
  6. Τη με αριθ. πρωτ. 131926/28-8-2009 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας **Σ.Ε.Γ.Ε. ΑΒΕΕ**.

## ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Τροποποιούμε την με αριθ. **8088** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος **GIBRELEXE 10 SP** που χορηγήθηκε με την αριθ. 85953/23-7-1993 και τροποποιήθηκε με τις αριθ. 74350/28-9-1998, 90453/7-3-2001, 89602/14-2-2002 Αποφάσεις μας, ως προς τον **παρασκευαστή και το εργοστάσιο παρασκευής της δραστικής ουσίας, τον κάτοχο και τον παρασκευαστή του σκευάσματος, τον υπεύθυνο επικοινωνίας και τον υπεύθυνο για την τελική συσκευασία και σήμανση, την εγγυημένη σύνθεση, το εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος και την ημερομηνία λήξης της έγκρισης** και η οποία διαμορφώνεται ως εξής:

### 1.1 Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)

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

<b>8088</b>
<b>23-7-1993</b>
<b>31 - 08 - 2015</b>

### 1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα
- 1.2.β Μορφή:

<b>GIBRELEXE 10 SP</b>
Υδατοδιαλυτή σκόνη (SP)

### 1.3 Δραστική ουσία (εξ)

- α) Κοινή ονομασία των δραστικών ουσίας κατά ISO

<b>Gibberellic acid</b>
-------------------------

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

<b>Gibberellic acid: 85,00 % β/β min.</b>
---

- γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

<p>Valent BioSciences Corporation 870 Technology Way, Suite 100 Libertyville, Illinois 60048, USA</p> <p>με εκπρόσωπο για την Ευρώπη Sumitomo Chemical Agro Europe SAS Parc d'Affaires de Crécy, 2 rue Claude Chappe FR-69370 St.-Didier-au-Mont-d'Or, France</p>
---

δ) Εργοστάσια παρασκευής της δ.ο.

Abbot Laboratories, Chicago, Illinois, Η.Π.Α

(οι Δ/νσεις των εργοστασίων είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκονται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας Gibberellic acid όπως έχουν κατατεθεί από την Παρασκευάστρια Εταιρεία Valent BioSciences Corporation, κατά την διαδικασία συμμόρφωσης με την οδηγία καταχώρησης με ημερομηνία 3-7-2009 (Αρ.Πρ. Υ.Α.Α.Τ. 120505) και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

#### 1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης:

Κάτοχος της έγκρισης :  
Sumitomo Chemical Agro Europe SAS  
Parc d'Affaires de Crécy, 2 rue Claude Chappe  
FR-69370 St.-Didier-au-Mont-d'Or, France  
Τηλ.: +41229902125  
Fax: +41229902129  
E-mail: denise.munday@sumitomo-chem.fr

Υπεύθυνος επικοινωνίας :  
**Σ.Ε.Γ.Ε. ABEE**  
Εθν. Αντιστάσεως 84, 15231 Αθήνα  
Τ.Κ.: 15231 Αθήνα  
Τηλ.: 210 6717794  
Fax: 210 6722310  
E-mail: sege@otenet.gr

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

Ο κάτοχος της έγκρισης.  
(Sumitomo Chemical Agro Europe SAS)

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Valent BioSciences Corporation  
870 Technology Way, Suite 100  
Libertyville, Illinois 60048, USA

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

A-Z Drying, USA  
(η Δ/νη του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

ε) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

Σ.Ε.Γ.Ε. ABEE  
Εθν. Αντιστάσεως 84, 15231 Αθήνα  
Εργοστάσιο: Οινόφυτα Βοιωτίας.

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: Gibberellic acid **10 % β/β**  
Βοηθητικές ουσίες: **88,24 % β/β**

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στην Πρόταση DPD του σκευάσματος με ημερομηνία 15-10-2004 (Αρ. Πρ. Υ.Α.Α.Τ. 121374) και παραμένει στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής

## 2

### Συσκευασίες:

#### 2.2 Συσκευασία(ες):

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
	Φάκελα μέσα σε κουτί	(5 X 5 γρ.), (10 X 5 γρ.), (20 X 5γρ.), (5 X 10 γρ.), (10 X 10 γρ.), (2 X 20 γρ.), (5 X 20 γρ.), (2 X 25 γρ.), (4 X 25 γρ.).	Φάκελοι αλουμινίου ή σύνθετοι με εσωτερική επένδυση πολυαιθυλενίου. Κουτί χάρτινο.
	Φάκελα	5 γρ., 10 γρ., 20 γρ., 25 γρ., 50 γρ., 100 γρ., 150 γρ., 200 γρ., 250 γρ.	Φάκελοι αλουμινίου ή σύνθετοι με εσωτερική επένδυση πολυαιθυλενίου.
	Φιάλες/Βάζα	5 γρ., 10 γρ., 20 γρ., 25 γρ., 50 γρ., 100 γρ., 150 γρ., 200 γρ., 250 γρ., 400 γρ., 500 γρ., 1000 γρ.	Φιάλες/Βάζα πολυαιθυλενίου υψηλής πυκνότητας (HDPE) με πόμα LDPE.

## 3

### Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

**Τρόπος εφαρμογής:** Ψεκασμοί καλύψεως.

**Συνδυαστικότητα:**

Δεν συνδυάζεται με αλκαλικά διαλύματα.

**Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:**

Βάζουμε στο ψεκαστικό τη μισή ποσότητα νερού. Την απαιτούμενη ποσότητα του σκευάσματος τη διαλύουμε σε μικρή ποσότητα νερού, σε χωριστό δοχείο και το διάλυμα το ρίχνουμε στο ψεκαστικό. Ξεπλένουμε το δοχείο και ρίχνουμε τα νερά στο ψεκαστικό. Συμπληρώνουμε στο ψεκαστικό το υπόλοιπο νερό

### Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση της συσκευασίας:

Οι συσκευασίες ξεπλένονται υπό πίεση ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξεπλύματος τα ρίχνουμε στο ψεκαστικό υγρό) και αφού καταστραφούν προηγουμένως με σκίσιμο ή τρύπημα, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής, για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

#### 4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Φυτορρυθμιστική ουσία για αύξηση της καρπόδεσης, βελτίωσης της ποιότητας, πρωιμότητα της παραγωγής στις καλλιέργειες: Αμπέλι (Σουλτανίνα και Μαύρη Κορινθιακή Σταφίδα), Αγκινάρα και Σέλινο. Διεγείρει τη διαίρεση και την επιμήκυνση των κυττάρων. Δεν επιδρά στις ρίζες.

#### 5 5.1 Φάσμα δράσης

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχοι	Δόσεις σκευάσματος			Χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλ/κή περίοδο
		γραμ./ 100 λίτρα νερό	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα / στρέμμα	γραμ./ στρ. max.		
ΑΜΠΕΛΙ Σουλτανίνα για επιτραπέζια	Αύξηση καρπόδεσης, Πρωίμηση παραγωγής	20-40	100	40	α. Στην πλήρη άνθηση (1) β. μετά 5-12 ημέρες	2
ΑΜΠΕΛΙ Σουλτανίνα για σταφίδα	Αύξηση του μεγέθους των ραγών	2-6	100	6	Όταν οι ράγες γίνουν 3 mm.	1
ΑΜΠΕΛΙ Κορινθιακή σταφίδα	Μείωση ανθόρροιας & καρπόπτωση (υποκατάσταση χαρακώματος)	1-5	100	5	Στην πλήρη άνθηση.	1
Αγκινάρα	Πρωίμηση & αύξηση παραγωγής	16-35	40-50	17,5	Όταν τα φυτά έχουν 6-8 φύλλα ή 10-12 στα φυτά ηλικίας 1 έτους (2)	3

Σέλινο	Πρωίμιση & αύξηση παραγωγής & μήκους στελέχους	50-70	50	35	4 εβδομάδες πριν τη συγκομιδή (3)	1
--------	--	-------	----	----	-----------------------------------	---

Παρατηρήσεις:

- 1) Ο πρώτος ψεκασμός να γίνεται όταν έχει πέσει το 70% των πιλιδίων. Να γίνεται καλή διαβροχή των τσαμπιών.
- 2) Γίνονται 3 ψεκασμοί με διάστημα 15-20 ημέρες μεταξύ τους. Να αυξάνεται η αζωτούχος λίπανση και το πότισμα.
- 3) Ο ψεκασμός να προγραμματίζεται στον αγρό κατά τμήματα ανάλογα με το χρόνο συγκομιδής.
- 4) Οι ψεκασμοί να γίνονται τις ψυχρές ώρες της ημέρας.
- 5) Στο ψεκαστικό να προστίθεται προσκολλητικό.

**6** Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας 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.

Όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης του δεν παρουσιάζει κίνδυνο για τα φυτά.

**9** Σήμανση σκευάσματος:

---

**10** Φράσεις R

---

**11** Φράσεις S

**S1/2:** Φυλάσσεται κλειδωμένο και μακριά από παιδιά.  
**S13:** Φυλάσσεται μακριά από τρόφιμα ποτά και ζωοτροφές.  
**S20/21:** Μην τρώτε πίνετε ή καπνίζετε όταν το χρησιμοποιείτε.  
 Δελτίο δεδομένων ασφαλείας παρέχεται στο επαγγελματία χρήστη, εφόσον ζητηθεί.

**«Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης»**

**12** Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο**Πρώτες βοήθειες – αντίδοτο:**

Σε περίπτωση ατυχήματος ακολουθείται συμπτωματική θεραπεία.

**Αντίδοτο:** Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο.

**ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ : (210) 7793777**

**13** Προστασία των καταναλωτών**13.1** Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)

Gibberellic acid

Προϊόντα	MRLs (mg/kg)
Έχουν καθοριστεί προσωρινά Ευρωπαϊκά MRLs στο Παράρτημα III του Κανονισμού 396/2005.	

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

Καλλιέργεια	PHI(ημέρες)
Σέλινο	7

**14** Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος

Στην αρχική του κλειστή συσκευασία, σε ξηρό μέρος και σε θερμοκρασία πάνω από 0 °C και κάτω από 32 °C παραμένει σταθερό για δύο(2) χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής του.

**15** A. **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 **31-08-2011** 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.

**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**

**Μ. ΚΑΡΧΙΜΑΚΗΣ**



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

ΣΤ. ΣΕΝΗ