



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

Αθήνα, 16-6-2010

Αριθ. Πρωτ.: 186232

<p>Ταχ. Δ/ση : Λ. Συγγρού 150 Ταχ. Κώδ. : 176 71 – Καλλιθέα TELEFAX :210 92 12 090 Πληροφορίες: Ε. Θρασανάκη Τηλέφωνο :210 92 87 254</p>	<p><b>ΠΡΟΣ: ΠΡΟΤΕΚΤΑ Α.Ε.</b> Αγ. Παύλου 39 121 32 Περιστέρι (Με απόδειξη)</p> <p><b>ΚΟΙΝ:</b> 1. Γραφείο κ. Υπουργού κ. Αικ. Μπατζελή 2. Γραφείο κ. Υφυπουργού κ. Μ. Καρχιμάκη 3. Γραφείο Γ. Γ. κ. Γ. Κανελλόπουλου. 4. Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις Δ/νσεις Γεωργίας Έδρες τους 5. ΠΚΠΦ &amp; ΠΕ Έδρες τους (με email) 6. Μ. Φ. Ι. Τμήμα Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων Εκάλης 2, 145 61 - Κηφισιά 7. Τμήματα Β, Γ, Ε της Δ/νσής μας</p>
<p><b>ΘΕΜΑ:</b> Τροποποίηση της έγκρισης του βιοκτόνου προϊόντος (τρωκτικοκτόνο), NOTRAC 0.005GB, ως προς τον κάτοχο της έγκρισης.</p>	

**Α Π Ο Φ Α Σ Η**  
**Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ**  
**ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

Έχοντας υπ' όψη:

1. Τις διατάξεις του Π.Δ. 205 (ΦΕΚ 160/Α/16-7-2001) «Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος βιοκτόνων προϊόντων, σε συμμόρφωση προς την οδηγία 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου» και ειδικότερα το αρθρ. 7 παρ. 5 και 8.
2. Τη με αριθμ. 85418/24-8-88 (ΦΕΚ 674/Β/13-9-88) απόφασή μας για την “τεχνική και τις μεθόδους ελέγχου γεωργικών φαρμάκων” και ειδικότερα το Κεφ. Δ παρ. 4.
3. Τις διατάξεις του Π.Δ. 187/7.10.2009 (ΦΕΚ 214/Α/7-10-09) «Διορισμός Υπουργών και Υφυπουργών».
4. Τη με αριθμ. 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»
5. Την από 13-10-09 αίτηση τροποποίησης της εταιρείας **ΠΡΟΤΕΚΤΑ Α.Ε.**

## ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

- I.** Τροποποιούμε την με αριθμ. **4064** οριστική έγκριση που χορηγήθηκε με τη με αριθ. 66156/19-6-98 και τροποποιήθηκε με τη με αριθμ 123828/21-11-2006 απόφασή μας, του βιοκτόνου (τρωκτικοκτόνο) **NOTRAC 0.005GB**, ως προς τον κάτοχο της έγκρισης που είναι και υπεύθυνος για την τελική συσκευασία και σήμανση του σκευάσματος και συγκεκριμένα:

**Κάτοχος της έγκρισης :** PROTECTA A.E. Αγ. Παύλου39 121 32 Περιστέρι, Αθήνα, αντί της εταιρείας PROTECTA Ε.Π.Ε. λόγω αλλαγής νομικής μορφής της εταιρίας  
**Υπεύθυνος για την τελική συσκευασία και σήμανση:** ο κάτοχος της έγκρισης.

**Παρασκευαστής του σκευάσματος:** BELL LABORATORIES, INC Madison, Wisconsin 53704 USA

**Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:** BELL LABORATORIES

**Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:** ΓΕΩΦΑΡΜ ΑΕΒΕ

- II.** Το κείμενο ετικέτας να είναι σύμφωνο με το άρθρο 20 του Π.Δ. 205/01 και την 265/2002/3.9.2002 ΚΥΑ.
- III.** Η εταιρεία ΠΡΟΤΕΚΤΑ Α.Ε. αναλαμβάνει την ευθύνη για τα ήδη υπάρχοντα αποθέματα ου σκευάσματος που κυκλοφορούν στην Ελληνική αγορά
- IV.** Ως προς τα λοιπά στοιχεία ισχύει η με αριθ. 66156/19-6-98 Υπουργική Απόφαση όπως έχει τροποποιηθεί.

**Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ  
ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

**M. ΚΑΡΧΙΜΑΚΗΣ**

