



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

Αθήνα, 17 - 2 - 2010
Αριθ. πρωτ: 181486

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: syg064@minagric.gr

Προς: Nufarm GmbH & Co KG,
Αυστρία
(δια της Greenfarm Χημικά Α.Ε.
Παπαδά 2 και Μεσογειών
115 25, Αθήνα)
(με απόδειξη)

Κοιν.: 1. Γραφείο Υπουργού κ. Κ.
Μπατζελή
2. Γραφείο Υφυπουργού
κ. Μ. Καρχιμάκη
3. Νομαρχ. Αυτοδιοικήσεις
Δ/σεις 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/σής μας
-Γραμματεία της Δ/σής μας
8. Π.Ο.Σ.Ε. Γεωπόνων
Διδότου 26, Αθήνα

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ. 8066/3-2-1999 έγκρισης στο φυτοπροστατευτικό προϊόν STABILAN 40 SL (φυτορρυθμιστική ουσία) ως προς τον υπεύθυνο επικοινωνίας, τον υπεύθυνο για την τελική συσκευασία και σήμανση, το εργοστάσιο συσκευασίας και την ημερομηνία λήξης της έγκρισης».

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. 132792/30-9-2009 (ΦΕΚ 2185/Β/2-10-2009) Κοινή Υπουργική Απόφαση για την «καταχώριση των δραστικών ουσιών chlormequat, propaquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και των ενώσεων χαλκού» στο Παράρτημα Ι του π.δ. 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 2009/37/ΕΚ της Επιτροπής της 23.4.2009".

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. 134810/30-11-2009 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας **Nufarm GmbH & Co KG**, Αυστρίας.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Τροποποιούμε την με αριθ. **8066** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος **STABILAN 40 SL** που χορηγήθηκε με την αριθ. 88115/3-2-1999 και τροποποιήθηκε με τις αριθ. 116958/21-3-2006 και 116914/2-3-2007 αποφάσεις μας, ως προς τον υπεύθυνο επικοινωνίας, τον υπεύθυνο για την τελική συσκευασία και σήμανση, το εργοστάσιο συσκευασίας 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

8066
3-2-1999
31 - 05 - 2014

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα
- 1.2.β Μορφή:

STABILAN 40 SL
Πυκνό διάλυμα (SL)

1.3 Δραστική ουσία (ες)

- α) Κοινή ονομασία των δραστικών ουσίας κατά ISO

Chlormequat chloride

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

Chlormequat chloride: 95 % (β/β) min

- γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

Nufarm GmbH & Co KG St-Peter Strasse 25, A-4021 Linz, Αυστρία
--

- δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης: Nufarm GmbH & Co KG - Αυστρία (οι Δ/νσεις των εργοστασίων είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκονται στο Παράρτημα I της παρούσας).

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας chlormequat chloride όπως έχουν κατατεθεί από την Παρασκευάστρια Εταιρεία Nufarm GmbH & Co KG, κατά την διαδικασία συμμόρφωσης με την οδηγία καταχώρησης με ημερομηνία 3-12-2009 (Αρ.Πρ. Υ.Α.Α.Τ. 134948) και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης:

Nufarm GmbH & Co KG,
St. Peter Strasse 25,
A-4021 Linz,
Αυστρία
Τηλ.: + 43 732 6918-2313
Fax: + 43 732 6918-2313
[Eric.Gibert@ at.nufarm.com](mailto:Eric.Gibert@at.nufarm.com)

Υπεύθυνος Επικοινωνίας:

Greenfarm Χημικά Α.Ε.
Παπαδά 2 και Μεσογείων,
115 25, Αθήνα
Τηλ: 210 69 90 932
Fax: 210 69 90 862
e-mail: alekos.karamanos@gr.nufarm.com

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

Greenfarm Χημικά Α.Ε.
Παπαδά 2 και Μεσογείων,
115 25, Αθήνα
Τηλ: 210 69 90 932
Fax: 210 69 90 862
e-mail: alekos.karamanos@gr.nufarm.com

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Nufarm GmbH & Co KG,
St. Peter Strasse 25,
A-4021 Linz,
Αυστρία

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του κευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

Nufarm GmbH & Co KG - Αυστρία

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

Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

1) Nufarm GmbH & Co KG,
Αυστρία

2) Ελλαγράφ ΑΒΕΕ,
Θέση Ξηροπήγαδο,
19600 - Τ.Θ. 58, Μάνδρα Αττικής

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: chlormequat chloride **40 % β/ο**
Βοηθητικές ουσίες: **62,6 % β/β**

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στην Πρόταση DPD του σκευάσματος με ημερομηνία 17-6-2004 (Αρ. Πρ. 106833) και παραμένει στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

2 Συσκευασίες:

2.2 Συσκευασία(ες):

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Φιάλη	50, 100, 150, 200, 250, 500 κ.εκ.& 1 λίτρου	Πολυαιθυλένιο (PE)

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής: Ψεκασμοί φυλλώματος.

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:

Γεμίζουμε το δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος με νερό μέχρι τη μέση. Διαλύουμε τη συνιστώμενη δόση του σκευάσματος σε μικρή ποσότητα νερού και το ρίχνουμε στο ψεκαστικό δοχείο. Συμπληρώνουμε με το υπόλοιπο νερό αναδεύοντας συνεχώς.

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση της συσκευασίας:

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

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Ρυθμιστής ανάπτυξης για την αποφυγή του πλαγιάσματος στα σιτηρά (σιτάρι, σίκαλη και βρώμη).

ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ	ΣΤΟΧΟΣ	ΔΟΣΕΙΣ			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών/ καλλιεργητική περίοδο
		Κ. εκ. σκευάσματος/ στρέμμ.	Όγκος ψεκ. υγρού, λίτρα / στρέμμ.	Κ. εκ. σκευάσματος/ 100 λίτρα νερό		
Σιτάρι	Αποφυγή του πλαγιάσματος	230-340 (για μαλακά σιτάρια), 280-400 (για σκληρά σιτάρια)	40	575-1000	Ψεκάσμος φυλλώματος από το τέλος του αδελφώματος και την έναρξη επιμήκυνσης του στελέχους μέχρι την εμφάνιση του πρώτου κόμβου/γονάτου	1

6 Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβαντολογικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί

Παρατηρήσεις:

- 1) Οι μεγαλύτερες δόσεις εφαρμόζονται σε αναπτυγμένα φυτά
- 2) Να μην χρησιμοποιείται όταν η καλλιέργεια είναι βρεγμένη ή όταν αναμένεται βροχή ή παγετός.
- 3) Να μην χρησιμοποιείται σε καλλιέργειες εγκατεστημένες σε εδάφη χαμηλής γονιμότητας.

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 εφόσον τηρούνται οι συνιστώμενες οδηγίες της ετικέτας..

9 Σήμανση σκευάσματος:

Xn - Επιβλαβές

10 Φράσεις R

R22: Επιβλαβές σε περίπτωση κατάποσης και σε επαφή με το δέρμα.

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.
SP1: Μη ρυπαίνετε το νερό με το σκεύασμα ή τη συσκευασία του.
«Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης»

12 Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο**ΠΡΩΤΕΣ ΒΟΗΘΕΙΕΣ**

S46: Σε περίπτωση κατάποσης ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε αυτό το δοχείο ή την ετικέτα.
Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Ακολουθήστε συμπτωματική θεραπεία.

ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ : (210) 7793777

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

Chlormequat chloride

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)
---	---

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος

Το σκεύασμα παραμένει σταθερό για δύο (2) τουλάχιστον όταν αποθηκεύεται στην αρχική απαραβίαστη συσκευασία του σε χώρο δροσερό, ξηρό και καλά αεριζόμενο.

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 **31-05-2012** 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.

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

M. ΚΑΡΧΙΜΑΚΗΣ



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

E. XATZH