



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

Αθήνα, 9 - 7 - 2010
Αριθ. πρωτ: 186942

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

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

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ.
1909/28.11.2001 απόφασης
χορήγησης έγκρισης στο
φυτοπροστατευτικό προϊόν
(εντομοκτόνο) CONFIDOR 70 WG,
ως προς την περιεκτικότητα της
τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας
σε καθαρή δραστική ουσία, την
εγγυημένη σύνθεση και την
ημερομηνία λήξης της έγκρισης»

- Κοιν.:
1. Γραφείο Κας Υπουργού
 2. Γραφείο Κυρ 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^{ης} Δεκεμβρίου 2008**.»

3. Τον κανονισμό 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 23ης Φεβρουαρίου 2005 για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή 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. 130890/20.7.09).

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Τροποποιούμε την με αριθ. **1909/28.11.2001** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (εντομοκτόνο) **CONFIDOR 70 WG**, η οποία χορηγήθηκε με την αριθ. 110318/28.11.2001 Απόφασή μας, ως προς την περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία, την εγγυημένη σύνθεση 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

| |
|---|
| 1909 28.11.2001 31.01.2014 |
|---|

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα

| |
|-----------------------|
| CONFIDOR 70 WG |
|-----------------------|

1.2.β Μορφή¹:

| |
|---|
| Εναιωρηματοποιήσιμοι κόκκοι (WG) |
|---|

1.3 Δραστική ουσία (εξ)²

α) Κοινή ονομασία της/των δραστική/ζών ουσίας/ών κατά ISO³

| |
|--------------|
| imidacloprid |
|--------------|

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

| |
|-----------------------|
| imidacloprid: 97 % |
|-----------------------|

γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

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

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

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

³ 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.⁴

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 έγκρισης⁵:

Bayer ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ
ΣΩΡΟΥ 18-20 ΜΑΡΟΥΣΙ

ΑΜΕ⁶: 2724/01ΑΤ/Β/86/685
Τ.Κ. 151 25
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)

Ο κάτοχος της έγκρισης

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 ΑΒΕΕ, Ύπατο Θηβών

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

⁵ Είναι ο αιτών και έχει έδρα σε κάποιο ΚΜ της ΕΕ.

⁶ Αριθμός Μητρώου Εταιρείας (ΑΜΕ). Δίδεται από την Αρμόδια Αρχή.

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: imidacloprid 70 % β/β

Βοηθητικές ουσίες: 27,8 % β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος έχει κατατεθεί στο φάκελο της έγκρισης του προϊόντος

2 Συσσκευασία(ες)

2.2 Συσσκευασία(ες):

| A/A | Είδος | Μέγεθος | Υλικό |
|-----|---------------|----------|---|
| 1 | Χάρτινο κυτίο | 10 γρ. | Χάρτινο κυτίο και πλαστική σακκούλα (LDPE). |
| 2 | Χάρτινο κυτίο | 25 γρ. | |
| 3 | Χάρτινο κυτίο | 30 γρ. | |
| 4 | Χάρτινο κυτίο | 50 γρ. | |
| 5 | Χάρτινο κυτίο | 75 γρ. | |
| 6 | Χάρτινο κυτίο | 100 γρ. | |
| 7 | Χάρτινο κυτίο | 150 γρ. | |
| 8 | Χάρτινο κυτίο | 200 γρ. | |
| 9 | Χάρτινο κυτίο | 250 γρ. | |
| 10 | Χάρτινο κυτίο | 300 γρ. | |
| 11 | Χάρτινο κυτίο | 500 γρ. | |
| 12 | Χάρτινο κυτίο | 750 γρ. | |
| 13 | Χάρτινο κυτίο | 1 κιλό | |
| 14 | Χάρτινο κυτίο | 1,5 κιλό | |
| 15 | Χάρτινο κυτίο | 5 κιλά | |

3 Οδηγίες χρήσης:

Μόνο για επαγγελματική χρήση.

Τρόπος εφαρμογής: Ψεκασμοί καλύψεως ή ριζοποτίσματα.

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:

Γεμίζουμε το δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος μέχρι τη μέση με νερό. Προσθέτουμε στο ψεκαστικό την απαιτούμενη ποσότητα σκευάσματος. Συμπληρώνουμε με το υπόλοιπο νερό αναδεύοντας.

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 ξέπλυματος 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 |
|---|--|---------------------------|---------------------------------|--------------|---|--|
| | | γρ./ 100 λίτρα ψεκ. υγρού | Όγκος ψεκαστικού υγρού/ στρέμμα | γρ./ στρέμμα | | |
| Εσπεριδοειδή: Πορτοκαλιά, Λεμονιά, Μανταρινιά, Γκρέιπ-φρούτ | -Εριώδης αλευρώδης (<i>Aleurothrixus floccosus</i>) | 20 | 200-400 | 40-80 | Απρίλιο-Σεπτέμβριο με την εμφάνιση των νυμφών του εντόμου (στάδια L1 και L2). | 2 / 20-30 |
| | -Φυλλοκνίστης (<i>Phyllocnistis citrella</i>) | 15-20* | 200-400 | 30-80 | Με την έναρξη της προσβολής. | |
| Ροδακινιά | -Αφίδες (<i>Myzus persicae</i> , <i>M. nicotianae</i>) | 7-8,5* | 150-250 | 10,5-21,25 | Με την έναρξη της προσβολής. | 2 / 28 |
| Τομάτα υπαίθρου | -Αφίδες (<i>Macrosiphum euphorbiae</i>) -Αλευρώδης (<i>Trialeurodes vaporariorum</i>) | 15 | 50-100 | 7,5-15 | Με την έναρξη της προσβολής. | 2 / 14 |
| Τομάτα θερμοκηπίου | -Αλευρώδης (<i>Trialeurodes vaporariorum</i>) | --- | --- | 20-35 (5) | Με το νερό της άρδευσης, με την έναρξη της προσβολής | 2 / 14 |
| Αγγούρι (θερμοκηπίου και υπαίθρου) | Αλευρώδης (<i>Trialeurodes vaporariorum</i>) | --- | --- | 20-35 (5) | Ριζοπότισμα. Προληπτική εφαρμογή | 2 / 14 |
| Βαμβάκι | Αφίδες (<i>Aphis gossypii</i>) | --- | 50-80 | 15 | Με την έναρξη της προσβολής | 2 / 14 |
| Πατάτα | -Αφίδες (<i>Macrosiphum euphorbiae</i>) -Δορυφόρος (<i>Leptinotarsa decemlineata</i>) | --- | 50-100 | 15 | Με την έναρξη της προσβολής | 2 / 14 |
| Καπνός | -Αφίδες (<i>Myzus persicae</i> , <i>M. nicotianae</i>) | --- | 50-100 | 7-8,5 | Με την έναρξη της προσβολής. | 2 / 20-30 |
| | | --- | --- | 15-30 | Ριζοπότισμα κατά τη μεταφύτευση. | 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 σε δόση 1 λίτρου.
- (5): Στις περιπτώσεις εφαρμογής με ριζοπότισμα, το εύρος των δόσεων εξαρτάται από την πυκνότητα των φυτών

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.

Δεν είναι φυτοτοξικό στις συνιστώμενες καλλιέργειες και δόσεις εφαρμογής στις ελληνικές εδαφοκλιματικές συνθήκες.

Συνδιάζεται με τα: Antracol, Antracol Combi, Baycor 25 WP, Bayfidan 250 EC.

9 Σήμανση σκευάσματος:

Xn (Επιβλαβές)

10 Φράσεις R

Βλαβερό σε περίπτωση κατάποσης.
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.
Πλύνετε τα χέρια και τα ακάλυπτα μέρη του σώματος πριν φάτε, πιείτε ή καπνίσετε και μετά την εφαρμογή.
Μην ψεκάζετε ανθισμένα φυτά. Καταστρέψτε τα ανθισμένα ζιζάνια.
<< Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθείστε χρήσεις 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)⁷

| 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 |
|----------------------------------|------------------------------|
| Τομάτα Υπαίθρου | 7 |
| Τομάτα Θερμοκηπίου | 7 |
| Αγγούρι Θερμοκηπίου και Υπαίθρου | 7 |
| Καπνός | 7 |
| Καπνός (ριζοπότισμα) | εφαρμογή κατά τη μεταφύτευση |
| Ροδακινιά | 14 |
| Πατάτα | 14 |
| Εσπεριδοειδή | 21 |
| Βαμβάκι | 28 |

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος⁸.

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.

⁷ 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».

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

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 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 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**



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

ΣΤ. ΣΕΝΗ

M. ΚΑΡΧΙΜΑΚΗΣ