



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

Αθήνα, 8 - 2 - 2010
Αριθ. πρωτ: 180990

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: ΑΛΦΑ ΓΕΩΡΓΙΚΑ ΕΦΟΔΙΑ ΑΕΒΕ
Εθνικής Αντιστάσεως 73
152 31 – ΧΑΛΑΝΔΡΙ
(με απόδειξη)

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ.
14056/11.10.2004 απόφασης
χορήγησης έγκρισης στο
φυτοπροστατευτικό προϊόν
(εντομοκτόνο-ακαρεοκτόνο)
DOBLE 1,8 EC, ως προς τα μεγέθη
συσκευασίας, τους κινδύνους για
τον άνθρωπο (R-φράσεις), τις
προφυλάξεις για το οικοσύστημα
και την ημερομηνία λήξης της
έγκρισης »

- Κοιν.:
1. Γραφείο Κας Υπουργού
 2. Γραφείο Κου Υφυπουργού
 3. Γραφείο Γενικού Γραμματέα
 4. Γραφείο Προϊσταμένου Γενικής
Διεύθυνσης Φυτ. Παραγωγής
 5. Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις
Διευθύνσεις Γεωργίας
Έδρες τους (με e-mail)
 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/νσής μας
-Γραμματεία της Δ/νσής 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. Την αριθ. 128486/29.4.2009 (ΦΕΚ 859/Β'/7.5.2009) Κοινή Υπουργική Απόφαση για την «Καταχώριση των δραστικών ουσιών **abamectin**, epoxiconazole, fenpropimorph, fenpyroximate και tralcoxydim 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 2008/107/ΕΚ της Επιτροπής της 25^{ης} Νοεμβρίου 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 εταιρείας ΑΛΦΑ ΓΕΩΡΓΙΚΑ ΕΦΟΔΙΑ Α.Ε.Β.Ε.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Τροποποιούμε την με αριθ. **14056/11.10.2004** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (εντομοκτόνο-ακαρεοκτόνο) **DOBLE 1,8 EC**, η οποία χορηγήθηκε με την αριθ. 121096/11.10.2004 Απόφασή μας και τροποποιήθηκε ως προς τα μεγέθη συσκευασίας με τις με αριθ. 123101/7.11.2006 και 118676/13.5.2008 Αποφάσεις μας, ως προς τα μεγέθη συσκευασίας, τους κινδύνους για τον άνθρωπο (R-φράσεις), τις προφυλάξεις για το οικοσύστημα 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

14056
11/10/2004
30/04/2013

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα
- 1.2.β Μορφή:

DOBLE 1,8 EC
Γαλακτωματοποιήσιμο υγρό (EC)

1.3 Δραστική ουσία (ες)

- α) Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO

abamectin (χημική ομάδα: avermectins)
--

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

85% (β/β) min

- γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

Syngenta Crop Protection AG, Ελβετίας

- δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης: North China Pharmaceutical Group AINO Co Ltd, Κίνα. (Η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας abamectin όπως έχουν κατατεθεί κατά την διαδικασία συμμόρφωσης με την οδηγία καταχώρησης με ημερομηνία 24-04-2009 (Α.Π. Υ.Α.Α.Τ. 128248) και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης:

ΑΛΦΑ ΓΕΩΡΓΙΚΑ ΕΦΟΔΙΑ Α.Ε.Β.Ε.
Εθνικής Αντιστάσεως 73
Τ.Κ. 152 31 – ΧΑΛΑΝΔΡΙ
Τηλ.: 211 120 55 70, Fax.: 211 120 55 72
E-mail: technical@alfagro.gr

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

Ο κάτοχος της έγκρισης

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Syngenta Crop Protection AG, Ελβετίας

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
Syngenta Crop Protection AG, Ελβετίας.
(Η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

ε) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

1. ΑΛΦΑ ΓΕΩΡΓΙΚΑ ΕΦΟΔΙΑ Α.Ε.Β.Ε.
Οινόφυτα-Βοιωτίας
2. Syngenta Crop Protection AG, Ελβετίας.
(Η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Abamectin 1,8% (β/ο)
Βοηθητικές ουσίες 97,8% β/β

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

2 Συσκευασίες:

2.2 Συσκευασίες: (Σύνολο συσκευασιών: 78)

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Φιάλες	50, 60, 75, 100, 120, 125, 140, 150, 200, 250, 300, 350, 400, 500, 600, 700, 750, 800, 1000 κ. εκ. και 2, 3 και 5 λίτρα	<ul style="list-style-type: none">• Πλαστικό τριπλοστρωματικό COEX• PET και• HDPE (πολυαιθυλάνιο υψηλής πυκνότητας)
2	Φιαλίδια	10 κ.εκ.	<ul style="list-style-type: none">• Πλαστικό τριπλοστρωματικό COEX• PET και• HDPE (πολυαιθυλάνιο υψηλής πυκνότητας)

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες

Τρόπος εφαρμογής

Ψεκασμός φυλλώματος

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού

Γεμίστε το δοχείο του ψεκαστικού με τη μισή ποσότητα νερού και προσθέστε την απαραίτητη ποσότητα σκευάσματος και, όπου συνιστάται, λαδιού ανακατεύοντας.

Συμπληρώστε το υπόλοιπο νερό ανακατεύοντας

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φ.π. και της συσκευασίας.

Τα κενά δοχεία συσκευασίας ξεπλένονται υπό πίεση ή γίνεται τριπλό ξέπλυμα (τα νερά του ξεπλύματος ρίχνονται στο ψεκαστικό δοχείο) και στη συνέχεια αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, να εναποτεθούν όλα σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Εντομοκτόνο-ακαρεοκτόνο στομάχου και επαφής.

Προκαλεί παράλυση στα έντομα με αποτέλεσμα το θάνατό τους από αστία.

Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο
		κ.εκ/ στρέμμα max	κ.εκ/ 100 λίτρα ψεκ. Υγρού	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα / στρέμμα		
Αγλαδιά	Ψύλλα (<i>Psylla pyricola</i>)	150 +375 κ.εκ. παραφινικού λαδιού (θερινός πολτός)	75-100 +250 κ.εκ. παραφινικού λαδιού (θερινός πολτός)	100-150	Με την εμφάνιση 8-12 προνυμφών ανά ετήσιο βλαστό μήκους 20 εκ	Εως 2 εφαρμογές κάθε 7 ημέρες
Τομάτα υπαίθρου	Τετράνυχοι <i>Tetranychus sp</i> Λυριόμιζα <i>Lyriomiza spp</i>	80 100	60-80 75-100	50-100	Με την εμφάνιση 5 κινητών μορφών ανά φύλλο Με την εμφάνιση των πρώτων συμπτωμάτων	Εως 2 εφαρμογές κάθε 7 ημέρες
Τομάτα θερμοκηπίου	Τετράνυχοι <i>Tetranychus sp</i> Λυριόμιζα <i>Lyriomiza spp</i>	160 200	60-80 75-100	50-200	Με την εμφάνιση 5 κινητών μορφών ανά φύλλο Με την εμφάνιση των πρώτων συμπτωμάτων	Εως 2 εφαρμογές κάθε 7 ημέρες
Τριανταφυλλιά	Τετράνυχοι <i>Tetranychus cinnabarinus</i> <i>Tetranychus urticae</i>	48	40-60	50-80	Με την εμφάνιση των ακάρεων	Εως 2 εφαρμογές κάθε 7 ημέρες
Ντάλια	Τετράνυχοι <i>Tetranychus spp</i> Λυριόμιζα <i>Lyriomiza spp</i>	48 80	40-60 75-100	50-80	Με την εμφάνιση των ακάρεων Με την εμφάνιση των πρώτων συμπτωμάτων	Εως 2 εφαρμογές κάθε 7 ημέρες
Ζέρμπερες	Λυριόμιζα <i>Lyriomiza spp</i>	80	75-100	50-80	Με την εμφάνιση των πρώτων συμπτωμάτων	Εως 2 εφαρμογές κάθε 7 ημέρες

ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΗ: Η μεγάλη δόση εφαρμόζεται όταν υπάρχουν μεγάλοι πληθυσμοί.

<p>6</p>	<p>Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτούγειας ή περιβαλλοντικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί</p>	<p>ΣΥΝΔΥΑΣΤΙΚΟΤΗΤΑ: Να μην συνδυάζεται με διαβρέκτες ή άλλα πρόσθετα</p>
<p>7.</p>	<p>Χρονικό διάστημα ασφαλείας μεταξύ εφαρμογής και:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 	<p>----</p> <p>----</p> <p>----</p>
<p>8</p>	<p>Στοιχεία φυτοτοξικότητας, ευαισθησίας ποικιλιών και κάθε άλλης παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους.</p>	<p>Δεν είναι φυτοτοξικό στις συνιστώμενες καλλιέργειες και δόσεις εφαρμογής, στις Ελληνικές εδάφοκλιματικές συνθήκες.</p> <p>Στην αγλαδιά δεν πρέπει να εφαρμόζεται ο συνδυασμός DOBLE + λάδι, 14 ημέρες πριν ή μετά την εφαρμογή του μυκητοκτόνου Captan</p>
<p>9</p>	<p>Σήμανση σκευάσματος:</p>	<p>Xη Επιβλαβές N- Επικίνδυνο για το περιβάλλον</p>
<p>10</p>	<p>Φράσεις R</p>	<p>R22 Επιβλαβές σε περίπτωση κατάποσης R50/53 Πολύ τοξικό στους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο περιβάλλον. RO1 Πολύ τοξικό για τις μέλισσες.</p>
<p>11</p>	<p>Φράσεις S</p>	<p>S1/2 Να φυλάσσεται κλειδωμένο μακριά από παιδιά S13 Μακριά από τρόφιμα ποτά και ζωοτροφές S20/21 Όταν το χρησιμοποιείτε μην τρώτε, μην πίνετε ή καπνίζετε S36/37 Φοράτε κατάλληλη προστατευτική ενδυμασία και γάντια. Sp1 Μη ρυπαίνετε τα νερά με το φάρμακο ή τα κενά συσκευασίας του S60/61 Το υλικό αυτό και ο περιέκτης του να θεωρηθούν κατά τη διάθεσή τους επικίνδυνα απόβλητα και αποφύγετε την ελευθέρωσή του στο περιβάλλον ,αναφερθείτε σε ειδικές οδηγίες/δελτίο δεδομένων ασφαλείας. SO1 Μην ψεκάσετε ανθισμένα φυτά.Καταστρέψτε τα ανθισμένα ζιζάνια «Για να αποφύγετε κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον,ακολουθείστε τις οδηγίες χρήσης.»</p>

12 Πρώτες βοήθειες - Αντίδοτο

Πρώτες βοήθειες

- Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία ζητείστε αμέσως ιατρική συμβουλή (δείξτε την ετικέτα όπου είναι δυνατόν)
- Σε περίπτωση κατάποσης, να χορηγηθούν 2-3 ποτήρια νερό και να προκληθεί εμετός, μόνο εάν ο παθών έχει τις αισθήσεις του, με ερεθισμό του φάρυγγα.
- Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Ακολουθείτε συμπτωματική θεραπεία
- Να αποφεύγεται η χορήγηση βαρβιτουρικών, βενζοδιαζεπινών και βαλπροϊκού οξέος.

Τηλέφωνο Κέντρου δηλητηριάσεων: (210) 77 93 777.

13 Προστασία των καταναλωτών

13.1 Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)
ABAMECTIN

Φυτικά Προϊόντα	MRLs (mg/kg)
Έχουν καθοριστεί Ευρωπαϊκά MRLs στο Παράρτημα II του Κανονισμού 396/2005, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό 149/2008.	

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

Καλλιέργεια	PHI (ημέρες)
Αχλαδιά	10 ημέρες
Τομάτα αγρού	3 ημέρες
Τομάτες θερμοκηπίου	7 ημέρες

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος

Παραμένει σταθερό για 2 χρόνια τουλάχιστον, εάν διατηρηθεί στην αρχική του κλειστή συσκευασία μακριά από φωτιά ή άλλες πηγές θερμότητας σε ξηρό και δροσερό χώρο.

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 **30-04-2011** 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 ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ
ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ**



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

ΣΤ. ΣΕΝΗ

M. ΚΑΡΧΙΜΑΚΗΣ