



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: 182661

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: 1. NUFARM GmbH & Co, KG,  
Αυστρίας,  
(δια της Greenfarm Χημικά Α.Ε.  
Παπαδά 2 και Μεσογειών  
115 25, Αθήνα)  
2. ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ ΑΕΒΕ  
(με απόδειξη)

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/σής μας  
-Γραμματεία της Δ/σής μας  
8. Π.Ο.Σ.Ε. Γεωπόνων  
Διδότου 26, Αθήνα

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ. 8112/3-2-1999 έγκρισης στο φυτοπροστατευτικό προϊόν GIBGRO 20 TB (φυτορρυθμιστική ουσία) ως προς τον παρασκευαστή και το εργοστάσιο παρασκευής της δραστικής ουσίας, τον κάτοχο, τον υπεύθυνο για την τελική συσκευασία του σκευάσματος, την εγγυημένη σύνθεση 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. 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. 131868/28-8-2009 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας **NUFARM GmbH & Co, KG, Αυστρίας** (δια της Greenfarm Χημικά Α.Ε.)

### ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Τροποποιούμε την με αριθ. **8112** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος **GIBGRO 20 TB** που χορηγήθηκε με την αριθ. 88112/3-2-1999 και τροποποιήθηκε με την αριθ. 97888/30-5-2002 Απόφασή μας, ως προς ως προς τον παρασκευαστή και το εργοστάσιο παρασκευής της δραστικής ουσίας, τον κάτοχο, τον υπεύθυνο για την τελική συσκευασία του σκευάσματος, την εγγυημένη σύνθεση 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>8112</b>
<b>03-02-1999</b>
<b>31 – 08 - 2015</b>

#### 1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα
- 1.2.β Μορφή:

<b>GIBGRO 20 TB</b>
<b>Δισκία (TB)</b>

#### 1.3 Δραστική ουσία (εξ)

- α) Κοινή ονομασία των δραστικών ουσίας κατά ISO
- β) Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία:

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

<b>Gibberellic acid: 940 g/kg min.</b>
--

- γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

<p><b>Nufarm Americas Inc.</b>          1333 Burr Ridge parkway, Suite 125A,          Burr Ridge, IL 60527-0866          ΗΠΑ</p> <p>με εκπρόσωπο για την Ευρώπη          NUFARM GmbH &amp; Co, KG,          St. Peter Strasse 25,          A-4021 Linz,          Αυστρία</p>
--

δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

Zhejiang Qianjiang Biochemical 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 Gibberellic acid όπως έχουν κατατεθεί από την Παρασκευάστρια Εταιρεία Nufarm Americas Inc USA, κατά την διαδικασία συμμόρφωσης με την οδηγία καταχώρησης με ημερομηνία 28-8-2009 (Αρ.Πρ. Υ.Α.Α.Τ. 131868) 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](mailto: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](mailto:alekos.karamanos@gr.nufarm.com)

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

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

- δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος
- Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
- Amerilab Technologies, ΗΠΑ
- (Η διεύθυνση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο παράρτημα Ι της παρούσης).
- ε) Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος
- Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
- Amerilab Technologies, ΗΠΑ
- (Η διεύθυνση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο παράρτημα Ι της παρούσης).
- στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:
- Δραστική ουσία: Gibberellic acid **20 % β/β**  
 Βοηθητικές ουσίες: **78,72 % β/β**
- Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στην Πρόταση DPD του σκευάσματος με ημερομηνία 123626/30-10-2007 (Αρ. Πρ. Υ.Α.Α.Τ.30-10-2007) και παραμένει στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής

## 2 Συσκευασίες:

### 2.2 Συσκευασία(ες):

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Καρτέλα μέσα σε κουτί	Καρτέλα δέκα (10) δισκίων ανά κουτί. Κάθε δισκίο έχει βάρος 5 γρ	Κουτί χάρτινο Καρτέλα από στρώματα χαρτιού/ αλουμινίου με εσωτερική επένδυση λεπτού πολυαιθυλενίου (LDPE και Surlyn)

### 3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

**Τρόπος εφαρμογής:** Ψεκασμοί καλύψεως.

**Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:**

Γεμίστε το δοχείο του ψεκαστικού μηχανήματος με νερό μέχρι τη μέση. Διαλύστε τον απαιτούμενο αριθμό δισκίων σε μικρή ποσότητα νερού σε χωριστό δοχείο και προσθέστε το διάλυμα αυτό στο ψεκαστικό δοχείο αναδεύοντας. Ξεπλύνετε το δοχείο και ρίξτε το νερό στο ψεκαστικό. Συμπληρώστε το ψεκαστικό με το υπόλοιπο νερό αναδεύοντας.

**Συνδυαστικότητα:** Δεν συνδυάζεται με αλκαλικά διαλύματα.

**Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση της συσκευασίας:**

Τα κενά συσκευασίας μαζί με τα κουτιά που θα καταστραφούν προηγουμένως με σκίσιμο, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής, για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

**4** Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Φυτορρυθμιστική ουσία, η οποία επηρεάζει την ποσότητα, την ποιότητα και το χρόνο συγκομιδής ανάλογα με την καλλιέργεια. 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 καλ/κή περίοδο
		Δισκία / 100 λίτρα ψεκ. υγρού	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα / στρέμμα	Δισκία / στρέμμα max.		
ΑΜΠΕΛΙ Σουλτανίνα για επιτραπέζια	Αύξηση καρπόδεσης, Πρωίμιση παραγωγής	2 – 4	100	4	α. Στην πλήρη άνθηση (1) β. μετά 5-12 ημέρες	2
ΑΜΠΕΛΙ Σουλτανίνα για σταφίδα	Αύξηση του μεγέθους των ραγών	0,2 – 0,6	100	0,6	Όταν οι ράγες γίνουν 3 mm.	1
ΑΜΠΕΛΙ Κορινθιακή σταφίδα	Μείωση ανθόρροιας & καρπόπτωση (υποκατάσταση χαρακώματος)	0,1 – 0,5	100	0,5	Στην πλήρη άνθηση.	1
Αγκινάρα	Πρωίμιση & αύξηση παραγωγής	1,6 – 3,5	40-50	1,75	Όταν τα φυτά έχουν 6-8 φύλλα ή 10-12 στα φυτά ηλικίας 1 έτους (2)	3
Σέλινο	Πρωίμιση & αύξηση παραγωγής & μήκους στελέχους	5 – 7	50	3,5	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, φυτούγειας 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 όταν χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις συνιστώμενες δόσεις και τις οδηγίες χρήσης που αναφέρονται στην ετικέτα του.

**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.  
**S15:** Φυλάξτε το μακριά από θερμότητα.  
**S20/21:** Μην τρώτε πίνετε ή καπνίζετε όταν το χρησιμοποιείτε.  
**S47/49:** Διατηρείται μόνο στην αρχική συσκευασία σε θερμοκρασία ίση ή κατώτερη των 32°C και μεγαλύτερη από 0°C.

Πλύνετε τα χέρια και τα ακάλυπτα μέρη του σώματος πριν φάτε, πιείτε ή καπνίσετε και μετά τον ψεκασμό

**SP1** ΜΗ ΡΥΠΑΙΝΕΤΕ ΤΑ ΝΕΡΑ ΜΕ ΤΟ ΠΡΟΪΟΝ Η ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΟΥ

«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

Διατηρείστε το στην αρχική του κλειστή συσκευασία, σε ξηρό και καλά αεριζόμενο μέρος και σε θερμοκρασία πάνω από 0 °C και κάτω από 32 °C. Στις συνθήκες αυτές 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**



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

ΣΤ. ΣΕΝΗ

**M. ΚΑΡΧΙΜΑΚΗΣ**