



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

Αθήνα 24-2-2010

Αριθ. Πρωτ.: 181561

Ταχ.Δ/ση: Α. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71, Αθήνα
FAX: 210-92 12 090
Πληροφορίες: Α. Φονταρά
Τηλέφωνο: 210-9287227

ΠΡΟΣ: GREENFARM ΧΗΜΙΚΑ Α.Ε.
Παπαδά 2 & Λεωφ. Μεσογείων
115 25 Αθήνα
(Με απόδειξη)

ΚΟΙΝ.: 1) Γραφείο Υπουργού κ. Κ. Μπατζελή
2) Γραφείο Υφυπουργού κ. Μ. Καρχιμάκη
3) Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό
Ινστιτούτο
Τμήμα Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων
Εκάλης 2, 145 61 Κηφισιά
4) Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε.
Έδρες τους
5) Νομαρχιακές Αυτοδιοικήσεις
Δ/σεις Αγροτικής Ανάπτυξης
(με e-mail), Έδρες τους
6) Τμήματα Β, Γ & Ε της Δ/σής μας
7) Γραμματεία της Δ/σής μας

ΘΕΜΑ: “Τροποποίηση της έγκρισης
του φυτοπροστατευτικού
προϊόντος (μυκητοκτόνο)
ISIS 12,5 EC, ως προς το
το εργοστάσιο παρασκευής του
και τους κινδύνους για τον
άνθρωπο (R φράσεις).”

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο
ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του Π.Δ. 115/15-5-1997 (Α'104/30-5-1997) για “την έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχο των φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε συμμόρφωση προς την οδηγία 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όπως έχει συμπληρωθεί” και ειδικότερα το άρθρο 4, (παρ. 6).
2. Το Π.Δ. 187/2009 (ΦΕΚ 214 Α') « Διορισμός Υπουργών και Υφυπουργών».
3. 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».
4. Τις από 23-12-2009 και 11-1-2010 αιτήσεις της ενδιαφερόμενης εταιρείας, για την τροποποίηση της έγκρισης του σκευάσματός της ISIS 12,5 EC.

Αποφασίζουμε

Ι. Τροποποιούμε τη με αριθ. **60.039** οριστική έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (μυκητοκτόνο), **ISIS 12,5 EC (myclobutanil 12,5 % β/ο)**, της παρασκευάστριας εταιρείας **GREENFARM ΧΗΜΙΚΑ Α.Ε.**, η οποία χορηγήθηκε με τη με αριθ. **127873 π.ε. /23-1-2006** απόφασή μας, όπως ισχύει σήμερα, (τροποποιήθηκε με τις αριθ. 118264/21-4-08, 129256/25-5-09 και 131803/20-8-09 αποφάσεις μας), ως προς Α) το **εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος**

και **B)** τους κινδύνους για τον άνθρωπο (**R φράσεις**), (σημεία 8 και 17 της Υ.Α. για την έγκρισή του), ως ακολούθως:

A) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος: ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ, Μάνδρα Αττικής, αντί της εταιρείας S.T.I. SOLFOTECNICA ITALIANA SpA, Ιταλία

B) Κίνδυνοι για τον άνθρωπο (R φράσεις):

R10 Εύφλεκτο

R20/21 Επιβλαβές όταν εισπνέεται και σε επαφή με το δέρμα.

R36/38 Ερεθίζει τα μάτια και το δέρμα.

R63 Πιθανός κίνδυνος δυσμενών επιδράσεων στο έμβρυο κατά τη διάρκεια της κύησης.

II. Το κείμενο ετικέτας να είναι σύμφωνο με το άρθρο 16 του Π.Δ. 115/15-5-97 (ΦΕΚ 104/Α/30-5-97) και τη με αριθ. 265/2002/3-9-2002 (ΦΕΚ 1214/Β'/19-9-2002) ΚΥΑ.

III. Ως προς τα λοιπά στοιχεία ισχύει η με αριθ. 127873 π.ε. /23-1-2006 απόφασή μας, όπως ισχύει σήμερα.

Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ

Μ. ΚΑΡΧΙΜΑΚΗΣ



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

ΣΤ. ΣΕΝΗ