



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: 181487

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](mailto:syg064@minagric.gr)

**ΘΕΜΑ:** «Τροποποίηση της με αριθ. 8136/26-3-2003 έγκρισης στο φυτοπροστατευτικό προϊόν KEYGIB 9 TB (φυτορρυθμιστική ουσία) ως προς τον παρασκευαστή και το εργοστάσιο παρασκευής της δραστικής ουσίας, τον κάτοχο και τον παρασκευαστή του σκευάσματος, τον υπεύθυνο επικοινωνίας και τον υπεύθυνο για την τελική συσκευασία και σήμανση, την εγγυημένη σύνθεση, το εργοστάσιο παρασκευής και συσκευασίας του σκευάσματος και την ημερομηνία λήξης της έγκρισης».

**Προς:** AIFAR AGROCHIMICA SRL  
(δια της ANORΓKAXHM A.E.  
Μουρούζη 9  
10674 Αθήνα)  
(με απόδειξη)

**Κοιν.:** 1. Γραφείο Υπουργού κ. Κ.  
Μπατζελή

2. Γραφείο Υφυπουργού  
κ. Μ. Καρχιμάκη

3.

4. Νομαρχ. Αυτοδιοικήσεις  
Δ/σεις Γεωργίας - Έδρες τους

5. Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό  
Ινστιτούτο

Τμήμα Ελέγχου Γ. Φαρμάκων  
Εκάλης 2, 14561 Κηφισιά

6. Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε. - Έδρες τους

7. ΕΣΥΦ

Πατησίων 53, 104 33 - Αθήνα

8. Εσωτερική διανομή:

-Τμήματα Β', Γ' & Ε' της  
Δ/σής μας

-Γραμματεία της Δ/σής μας

9. Π.Ο.Σ.Ε. Γεωπόνων

Διδότου 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. 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. 131899/28-8-2009 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας ΑΝΟΡΓΚΑΧΗΜ Α.Ε.

## ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Τροποποιούμε την με αριθ. **8136** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος **KEYGIB 9 TB** που χορηγήθηκε με την αριθ. 97042/26-3-2003 και τροποποιήθηκε με την αριθ. 103279/13-5-2004 Απόφασή μας, ως προς τον παρασκευαστή και το εργοστάσιο παρασκευής της δραστικής ουσίας, τον κάτοχο και τον παρασκευαστή του σκευάσματος, τον υπεύθυνο επικοινωνίας και τον υπεύθυνο για την τελική συσκευασία και σήμανση, την εγγυημένη σύνθεση, το εργοστάσιο παρασκευής και συσκευασίας του σκευάσματος 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>8136</b>
<b>26-3-2003</b>
<b>31 – 08 - 2015</b>

### 1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα
- 1.2.β Μορφή:

<b>KEYGIB 9 TB</b>
<b>Δισκία (TB)</b>

### 1.3 Δραστική ουσία (εξ)

- α) Κοινή ονομασία των δραστικών ουσίας κατά ISO

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

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

<b>Gibberellic acid</b> <b>: 93,00 % β/β min.</b>
------------------------------------------------------

- γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

AIFAR AGROCHIMICA SRL, Italy Via Bazzano 12, 16019 Ronco Scrivia, Genoa, Italy.
---------------------------------------------------------------------------------------

δ) Εργοστάσια παρασκευής της δ.ο.

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

1) AIFAR AGROCHIMICA SRL, Italy.

2) JIANGXI NEW REYPHON BIOCHEMICAL CO. LTD, China

(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 Gibberellic acid όπως έχουν κατατεθεί από την Παρασκευάστρια Εταιρεία AIFAR AGROCHIMICA SRL, κατά την διαδικασία συμμόρφωσης με την οδηγία καταχώρησης με ημερομηνία 28-8-2009 (Αρ.Πρ. Υ.Α.Α.Τ. 131899) και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

#### 1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης:

**AIFAR AGROCHIMICA SRL**  
Via Bazzano 12, Ronco Scrivia, Genoa, Italy.  
T.K.: 16019  
Τηλ.: +39 010 9350267  
Fax: +39 010 9350532  
E-mail: posta@aifar.it

Υπεύθυνος επικοινωνίας:  
**ΑΝΟΡΓΚΑΧΗΜ Α.Ε.**  
Μουρούζη 9, 10674 Αθήνα  
Τηλ.: +30 210 7236700  
Fax: +30 210 7236410  
E-mail: info@anorgachim.com

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

Ο κάτοχος της έγκρισης.  
(AIFAR AGROCHIMICA SRL)

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

**AIFAR AGROCHIMICA SRL, Italy.**

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

SIPCAM INAGRA S.A., Spain

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

ε) Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

1) SIPCAM INAGRA S.A., Spain

2) INDUSTRIAL QUIMICA KEY S.A., Spain

(οι Δ/νσεις των εργοστασίων είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκονται στο Παράρτημα I της παρούσας).

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: Gibberellic acid **9 % β/β**

Βοηθητικές ουσίες: **90,32 % β/β**

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στην Πρόταση DPD του σκευάσματος με ημερομηνία 26-1-2004 (Αρ. Πρ. Υ.Α.Α.Τ. 92488) και παραμένει στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής

**2**

## Συσκευασίες:

### 2.2 Συσκευασία(ες):

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	10 ή 20 δισκία σε ταινία μέσα σε κουτί	Δισκία βάρους 1 γραμ.	Ταινία αλουμινίου ή σύνθετη αλουμινίου/ πολυαιθυλενίου
2	10 ή 20 δισκία σε ταινία μέσα σε κουτί	Δισκία βάρους 10 γραμ.	Ταινία αλουμινίου ή σύνθετη αλουμινίου/ πολυαιθυλενίου

**3**

## Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

**Τρόπος εφαρμογής:** Ψεκασμοί καλύψεως.

**Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:** Βάζουμε στο ψεκαστικό τη μισή ποσότητα νερού. Την απαιτούμενη ποσότητα του σκευάσματος τη διαλύουμε σε μικρή ποσότητα νερού, σε χωριστό δοχείο και το διάλυμα το ρίχνουμε στο ψεκαστικό. Ξεπλένουμε το δοχείο και ρίχνουμε τα νερά στο ψεκαστικό. Συμπληρώνουμε στο ψεκαστικό το υπόλοιπο νερό.

### **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, για την αύξηση της καρπόδεσης, βελτίωση της ποιότητας και πρωιμότητα της παραγωγής. 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 (των 10 γρ.) ή 20 – 40 (του 1 γρ.)	100	4 (των 10 γρ.) ή 40 (του 1 γρ.)	<b>α.</b> Στην πλήρη άνθηση <b>(1)</b> <b>β.</b> μετά 5-12 ημέρες	2
ΑΜΠΕΛΙ Σουλτανίνα για σταφίδα	Αύξηση του μεγέθους των ραγών	0,2 – 0,6 (των 10 γρ.) ή 2 – 6 (του 1 γρ.)	100	0,6 (των 10 γρ.) ή 6 (του 1 γρ.)	Όταν οι ράγες γίνουν 3 mm.	1
ΑΜΠΕΛΙ Κορινθιακή σταφίδα	Μείωση ανθόρροιας & καρπόπτωση (υποκατάσταση χαρακώματος)	0,1 – 0,5 (των 10 γρ.) ή 1 – 5 (του 1 γρ.)	100	0,5 (των 10 γρ.) ή 5 (του 1 γρ.)	Στην πλήρη άνθηση.	1
Αγκινάρα	Πρωίμιση & αύξηση παραγωγής	1,6 – 3,5 (των 10 γρ.) ή 16 – 35 (του 1 γρ.)	40-50	1,75 (των 10 γρ.) ή 17,5 (του 1 γρ.)	Όταν τα φυτά έχουν 6-8 φύλλα ή 10-12 στα φυτά ηλικίας 1 έτους <b>(2)</b>	3

Σέλινο	Πρωίμιση & αύξηση παραγωγής & μήκους στελέχους	5 – 7 (των 10 γρ.)  ή  50 – 70 (του 1 γρ.)	50	3,5 (των 10 γρ.)  ή  35 (του 1 γρ.)	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, 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 καλλιέργειες και στο συνιστώμενο χρόνο εφαρμογής.

**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.  
**S20/21:** Μην τρώτε πίνετε ή καπνίζετε όταν το χρησιμοποιείτε.  
**S24/25:** Αποφεύγετε την επαφή με το δέρμα και τα μάτια.  
**S45:** Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία καλέστε αμέσως γιατρό και δείξτε του την ετικέτα.  
«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

Στην αρχική του κλειστή συσκευασία, σε ξηρό μέρος και σε θερμοκρασία πάνω από 0 °C και κάτω από 32 °C παραμένει σταθερό για δύο(2) χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής του.

**15** Α. 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 παρασχεθήκαν 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**

**M. ΚΑΡΧΙΜΑΚΗΣ**



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

E. XATZH