



## ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ  
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ  
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ  
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αθήνα, 03.09.2021  
Αριθ. πρωτ: 7006/186279

Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150  
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ  
Πληροφορίες: Δ. Καραμάνου  
Τηλέφωνο: 210 9287228  
e-mail: [dkaramanou@minagric.gr](mailto:dkaramanou@minagric.gr)

Προς: ISK Biosciences Europe S.A., Βελγίου  
(δια του υπεύθυνου επικοινωνίας,  
εταιρείας  
Τουτουτζιδάκης Αντώνιος και ΣΙΑ Ε.Ε.  
«Agribiz»  
Ξενίας 1, 115 27, Αθήνα)  
e-mail: [a.toutoutzidakis@agribiz.gr](mailto:a.toutoutzidakis@agribiz.gr)

**ΘΕΜΑ:** «Τροποποίηση της με αριθ. 3050 άδειας διάθεσης στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (νηματωδοκτόνο) NEMATHORIN 150 EC (δ.ο fosthiazate 15 % β/ο), ως προς τα εικονογράμματα κινδύνου, τις δηλώσεις επικινδυνότητας, τις δηλώσεις προφύλαξης, τις πρώτες βοήθειες και τις συνθήκες αποθήκευσης του σκευάσματος»

## ΑΠΟΦΑΣΗ

## Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

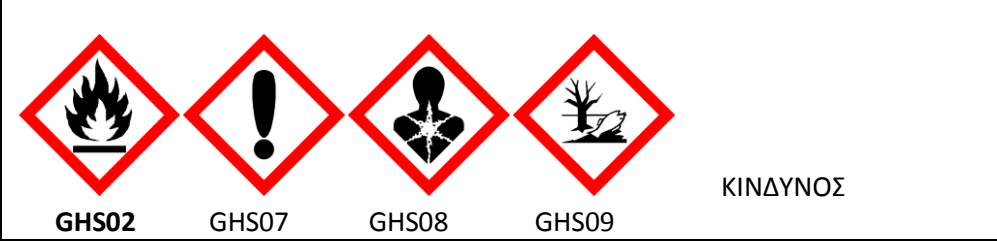
Έχοντας υπόψη:

1. Τον υπ' αρ 1107/2009 (L 309/24.11.2009) Κανονισμό (ΕΚ) του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21<sup>ης</sup> Οκτωβρίου 2009 σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και ειδικότερα το άρθρο 45 αυτού.
2. Το ν. 4036/2012 (ΦΕΚ 8/Α/27.01.2012) για τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
3. Τον υπ' αρ 1272/2008 Κανονισμό (ΕΚ) του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16ης Δεκεμβρίου 2008 για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006.
4. Το ν. 2690/1999 (Α' 45) «Κύρωση του Κώδικα Διοικητικής Διαδικασίας και άλλες διατάξεις».
5. Το ν. 4622/2019 (Α' 133) «Επιτελικό Κράτος: οργάνωση, λειτουργία και διαφάνεια της Κυβέρνησης, των κυβερνητικών οργάνων και της κεντρικής δημόσιας διοίκησης» και ειδικότερα το άρθρο 109 αυτού.
6. Την με αριθ. 1881/286212/13-10-2020 Απόφαση Υπουργού "Μεταβίβαση της εξουσίας υπογραφής «με εντολή Προϊσταμένου/-ης Γενικής Διεύθυνσης» του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, σε Προϊσταμένους ιεραρχικώς κατώτερων οργανικών μονάδων που υπάγονται στην οικεία Γενική Διεύθυνση" (Β' 4612/19-10-20).
7. Τη με αριθ. πρωτ. 7006/186279/15.07.2021 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας.

## ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

- I. Τροποποιούμε τη με αριθ. **3050** άδεια διάθεσης στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος **(νηματωδοκτόνο) NEMATHORIN 150 EC (δ.ο fosthiazate 15 % β/ο)**, η οποία χορηγήθηκε την υπ. αριθ. πρωτ. 8137/82126/10.09.2012 απόφασή μας, όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει, ως προς τα εικονογράμματα κινδύνου, τις δηλώσεις επικινδυνότητας, τις δηλώσεις προφύλαξης, τις πρώτες βοήθειες και τις συνθήκες αποθήκευσης του σκευάσματος.

Τα σημεία **9, 10, 11, 12** και **14** διαμορφώνονται ως εξής:

<b>9</b>	Εικονογράμματα κινδύνου:	 <p>GHS02      GHS07      GHS08      GHS09      ΚΙΝΔΥΝΟΣ</p>
<b>10</b>	Δηλώσεις επικινδυνότητας:	<p><b>H226: Εύφλεκτο υγρό και ατμοί.</b>  H302: Επιβλαβές σε περίπτωση κατάποσης.  H304: Μπορεί να προκαλέσει θάνατο σε περίπτωση κατάποσης και διείσδυσης στις αναπνευστικές οδούς.  H317: Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική δερματική αντίδραση  H319: Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.  H332: Επιβλαβές σε περίπτωση εισπνοής.  H336: Μπορεί να προκαλέσει υπνηλία ή ζάλη.  H411: Τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.  EUH070: Τοξικό σε επαφή με τα μάτια  <b>EUH208: Περιέχει fosthiazate. Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική αντίδραση.</b>  EUH401: Για να αποφύγετε τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.</p>
<b>11</b>	Δηλώσεις προφύλαξης:	<p>P405+P102: Φυλάσσεται κλειδωμένο. Μακριά από παιδιά.  <b>P210: Μακριά από θερμότητα, θερμές επιφάνειες, σπινθήρες, γυμνές φλόγες και άλλες πηγές ανάφλεξης. Μην καπνίζετε.</b>  P261: Αποφεύγετε να αναπνέετε αναθυμιάσεις/ αέρια/ σταγονίδια/ ατμούς/ εκνεφώματα.  P264: Πλύνετε τα χέρια, τους βραχίονες και το πρόσωπο σχολαστικά μετά το χειρισμό.  P270: Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.  P271: Να χρησιμοποιείται μόνο σε ανοικτό ή καλά αεριζόμενο χώρο.  P272: Τα μολυσμένα ενδύματα εργασίας δεν πρέπει να βγαίνουν από το χώρο εργασίας.  P280: Να φοράτε προστατευτικά γάντια/ προστατευτικά ενδύματα/ μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια.  P501: Διάθεση περιεχομένου/περιέκτη σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία.</p> <p><i>Φοράτε προστατευτικά γάντια και κατάλληλες μπότες εφόσον εισέλθετε στο πεδίο εφαρμογής σύντομα μετά τον ψεκασμό.</i></p> <p>SP1: Μη ρυπαίνετε τα νερά με το προϊόν ή τη συσκευασία του  SPe8: Επικίνδυνο για τις μέλισσες.</p>

12 Πρώτες βοήθειες  
– Αντίδοτο:

P101: Εάν ζητήσετε ιατρική συμβουλή, να έχετε μαζί σας τον περιέκτη του προϊόντος ή την ετικέτα.

P304+P340: ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΙΣΠΝΟΗΣ: Μεταφέρετε τον παθόντα στον καθαρό αέρα και αφήστε τον να ξεκουραστεί σε στάση που διευκολύνει την αναπνοή.

P305+P351+P338: ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής.

P312: Καλέστε το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό εάν αισθανθείτε αδιαθεσία.

P337+P313: Εάν δεν υποχωρεί ο οφθαλμικός ερεθισμός: Συμβουλευθείτε / Επισκεφθείτε γιατρό.

**P303+P361+P353 +P362+P364: ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΟ ΔΕΡΜΑ (ή με τα μαλλιά): Βγάλτε αμέσως όλα τα μολυσμένα ρούχα. Ξεπλύνετε την επιδερμίδα με νερό/στο ντους. Πλύντε τα ρούχα πριν τα ξαναχρησιμοποιήσετε.**

Αν παρουσιαστεί ερεθισμός και επιμένει, συμβουλευτείτε γιατρό.

P301+P310: ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΚΑΤΑΠΟΣΗΣ: Καλέστε αμέσως το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό.

P331: ΜΗΝ προκαλέσετε εμετό.

**P321: Χρειάζεται ειδική αγωγή**

Σημείωση για το γιατρό:

Αρχικά μέτρα αντιμετώπισης: εγκατάσταση αεραγωγού, απομάκρυνση εκκριμάτων και αποκατάσταση αναπνευστικής λειτουργίας.

Αντίδοτο: αν δεν έχει εμφανιστεί κυάνωση, χορηγήστε θειική ατροπίνη ενδοφλεβίως σε δόσεις 2-4 mg. Αν έχει εμφανιστεί κυάνωση χορηγήστε την ίδια δόση ατροπίνης ενδομυϊκά και παράλληλα εφαρμόστε μέτρα βελτίωσης της παροχής αέρα στους πνεύμονες. Επαναληπτική χορήγηση ατροπίνης κάθε 5-10 λεπτά μέχρις ατροπινισμού.

Επανεργοποίηση της χολινεστεράσης: η ουσία Pralidoxime chloride (2-PAM, Protopam chloride) θα επανεργοποιήσει την χολινεστεράση και μπορεί να είναι αποτελεσματική ως συνοδευτικό της ατροπίνης. Για ενήλικες χορηγήστε μία αρχική δόση 1-2 g 2-PAM κατά προτίμηση ως εκχύλισμα σε 100 ml αλατούχου διαλύματος, για μια περίοδο 15-20 λεπτών. Αν αυτό δεν είναι πρακτικά δυνατό ή αν έχει εμφανιστεί πνευμονικό οίδημα, η δόση να χορηγηθεί αργά ενδοφλεβίως ως διάλυμα 5% σε νερό για διάστημα τουλάχιστο 5 λεπτών. Μετά από 1 ώρα περίπου και αν η μυϊκή αδυναμία παραμένει, χορηγήστε δεύτερη δόση 1-2 g. Αν η μυϊκή αδυναμία επιμένει, μπορούν να χορηγηθούν προσεκτικά συμπληρωματικές δόσεις. Σε περίπτωση που δεν είναι δυνατή η ενδοφλέβια χορήγηση, προτείνεται η δόση να εφαρμοστεί ενδομυϊκά ή υποδόρια.

Αντενδείκνυται η χορήγηση ουσιών όπως η μορφίνη, η επινεφρίνη, η θεοφυλλίνη και τα ηρεμιστικά φάρμακα.

Απαιτείται η παρακολούθηση του ασθενή για πιθανή εμφάνιση πνευμονικού οιδήματος, το οποίο σε σοβαρές περιπτώσεις δηλητηρίασης μπορεί και να παρουσιαστεί ακόμη και μετά από 12 ώρες. Με τα πρώτα συμπτώματα πνευμονικού οιδήματος, ο ασθενής πρέπει να τοποθετηθεί σε συσκευή παροχής οξυγόνου και να του παρασχεθεί συμπτωματική θεραπεία.

Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: (210) 7793777

**14** Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος:

Το σκεύασμα παραμένει σταθερό για δυο (2) χρόνια όταν **διατηρείται ο περιέκτης ερμητικά κλειστός**, σε χώρο ξηρό, δροσερό, καλά αεριζόμενο, προφυλαγμένο από παγετό σε θερμοκρασίες από 0-32°C.

II. Κατά τα λοιπά ισχύει η υπ' αριθ. πρωτ. 8137/82126/10.09.2012 απόφασή μας, όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει.

**«Με εντολή Προϊσταμένου Γενικής Δ/σης Γεωργίας»  
Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ**

**Δρ Α. ΜΑΥΡΙΔΟΥ**