



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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

Αθήνα, 16.08.2019
Αριθ. πρωτ: 8393/203589

Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
ΤΕΛΕΦΑΧ: 210 9212090
Πληροφορίες: Δ. Καραμάνου
Τηλέφωνο: 210 9287228
e-mail: dkaramanou@minagric.gr

Προς: ISK Biosciences Europe S.A., Βελγίου
(δια της υπευθύνου επικοινωνίας,
της εταιρείας
Τουτουτζιδάκης Αντώνιος και ΣΙΑ Ε.Ε.
– «ΑGRIBIZ» Ξενίας 1, 115 27, Αθήνα)
e-mail: a.toutoutzidakis@agribiz.gr

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

ΑΠΟΦΑΣΗ

Ο

ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 (L 309/24.11.2009) του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21^{ης} 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 Νόμο 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. Την σχετική αξιολόγηση του ΜΦΙ (ΕΜΠ1072/06.08.2019).
4. Την με αριθ. 619/46787/8.3.19 (ΦΕΚ Β' 988/22-03-2019) κοινή Απόφαση του Υπουργού κ. Στ. Αραχωβίτη, του Υφυπουργού κ. Β. Κόκκαλη και της Υφυπουργού κ. Ολ. Τελιγορίδου με θέμα "Μεταβίβαση του δικαιώματος υπογραφής "με εντολή Υπουργού", "με εντολή Υφυπουργού" ή "με εντολή Υπουργού και Υφυπουργού", κατά περίπτωση, στους: Γεν. Γραμματέα, Γεν. Γραμματέα Αγροτικής Πολιτικής και Διαχείρισης Κοινοτικών Πόρων, Προϊσταμένους Γεν. Δ/νσης, Προϊσταμένους Δ/νσης και Προϊσταμένους Τμήματος του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων" (Β' 988), όπως διορθώθηκε με την αριθ. 6 αναφορά «ΔΙΟΡΘΩΣΕΙΣ ΣΦΑΛΜΑΤΩΝ» (Β' 1241) και τροποποιήθηκε με την αριθ. 1679/153682/25-06-2019 (Β' 2701) ΚΥΑ.
5. Τις με αριθ. πρωτ. 4994/107371/15.05.2019 και 8393/203589/09.08.2019 αιτήσεις της ενδιαφερόμενης εταιρείας Τουτουτζιδάκης Αντώνιος και ΣΙΑ Ε.Ε. – «ΑGRIBIZ», ως υπεύθυνου επικοινωνίας της εταιρείας SK Biosciences Europe S.A., Βελγίου.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

1. Τροποποιούμε τη με αριθ. 3050 οριστική 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 όπως τροποποιήθηκε και ισχύει, ως προς τις δηλώσεις επικινδυνότητας, τις δηλώσεις προφύλαξης και τις πρώτες βοήθειες

Τα σημεία 10, 11 και 12 διαμορφώνονται ως εξής:

10	Δηλώσεις επικινδυνότητας	<p>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. EUH401: Για να αποφύγετε τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης. EUH070: Τοξικό σε επαφή με τα μάτια</p>
11	Δηλώσεις προφύλαξης	<p>P405+P102: Φυλάσσεται κλειδωμένο. Μακριά από παιδιά. 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	<p>P101: Εάν ζητήσετε ιατρική συμβουλή, να έχετε μαζί σας τον περιέκτη του προϊόντος ή την ετικέτα. P301+P310: ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΚΑΤΑΠΟΣΗΣ: Καλέστε αμέσως το ΚΕΝΤΡΟ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ ή ένα γιατρό. P331: ΜΗΝ προκαλέσετε εμετό. 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.</p>

Αν πέσει στο δέρμα: Βγάλτε τα μολυσμένα ρούχα και ξεπλύνετε το δέρμα προσεκτικά με άφθονο νερό και αν είναι δυνατόν και σαπούνι.
Αν παρουσιαστεί ερεθισμός και επιμένει, συμβουλευτείτε γιατρό.
Σημείωση για το γιατρό:
Αρχικά μέτρα αντιμετώπισης: εγκατάσταση αεραγωγού, απομάκρυνση εκκρινμάτων 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, Protoram chloride) θα επανενεργοποιήσει 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

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

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ

κ.α.α. Δρ Δ. ΓΚΙΛΠΑΘΗ