



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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

Αθήνα, 13 - 3 - 2013
Αριθ. πρωτ: 2889/31778

Ταχ. Δ/ση: Α. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 – ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Μ. Γάσπαρη
Τηλέφωνο: 210 928 7250
e-mail: syg108@minagric.gr

Προς: ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.
Φλέμινγκ 15
Μαρούσι 151 23

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση οριστικής άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (εντομοκτόνο) MAGNET MED (δ.ο. deltamethrin)».

ΑΠΟΦΑΣΗ
Ο

ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 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 τα άρθρα 40-42 αυτού.
2. Το Νόμο 4036/2012 (Α' 8) «για την διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις»
3. Τη με αριθ. 265/3-9-2002 (ΦΕΚ 1214/Β/19-9-2002) Απόφαση του Υπ. Οικονομίας και Οικονομικών περί «Ταξινόμησης, συσκευασίας και επισήμανσης των επικίνδυνων παρασκευασμάτων σε εναρμόνιση προς την Οδηγία 1999/45 (ΕΕ L 200 της 30.7.1999) του Ευ. Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, όπως ισχύει σήμερα.
4. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 823/2012 της Επιτροπής της 14^{ης} Σεπτεμβρίου 2012 σχετικά με παρέκκλιση του Εκτελεστικού Κανονισμού ΕΕ αριθ. 540/2011 όσον αφορά τις ημερομηνίες λήξης της έγκρισης των δραστικών στον οποίο συμπεριλαμβάνεται η δραστική ουσία deltamethrin.
5. Την έγκριση της Ιταλίας (αρ. έγκρ. 14942)
6. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 546/2011 της Επιτροπής της 8ης Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις ενιαίες αρχές για την αξιολόγηση και την αδειοδότηση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων.

7. Τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 547/2011 της Επιτροπής της 8ης Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις επισήμανσης για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα
8. Τον Κανονισμό (ΕΕ) 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 το SANCO doc.357 /rev.3/ 2008
9. Τη με αριθ. 280665/6.4.2009 (Β' 970) Απόφαση του Υφυπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για «Μεταβίβαση στους Γενικούς Γραμματείς, Ειδικό Γραμματέα, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Διεύθυνσης και Προϊσταμένου Τμήματος να υπογράψουν με «Εντολή Υφυπουργού».
10. Τις με αριθ. πρωτ. 11685/116222/13-11-2012 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Α Χορηγούμε οριστική άδεια διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με το άρθρο 40 του Κανονισμού 1107/2009, στο φυτοπροστατευτικό προϊόν **MAGNET MED** της εταιρείας Sutterra Europe Biocontrol S.L. με τα ακόλουθα στοιχεία:

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

1.1 Αριθμός Άδειας Διάθεσης στην Αγορά (ΑΑΑΑ)

- 1.1.α Ημερομηνία χορήγησης
- 1.1.β Ημερομηνία λήξης

14416
13-3-2013
31-10-2017

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

- 1.2.α Εμπορικό όνομα

MAGNET™ MED

- 1.2.β Μορφή¹:

Ετοιμόχρηστο δόλωμα (RB)

1.3 Δραστική ουσία (ες)²

- α) Κοινή ονομασία της/των δραστικής/ών ουσίας/ών κατά ISO³

deltamethrin (χημική ομάδα: πυρεθρίνες)

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

deltamethrin 98% (β/β) min

- γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

Bayer CropScience AG Alfred-Nobel-Straße 50 D-40789 Monheim am Rhein Germany
--

¹ Κατά GIFAP π.χ. υδατοδιαλυτή σκόνη, (SP), υγρό γαλακτωματοποιήσιμο (EC) κ.λ.π.

² Σε περίπτωσησκευασμάτων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, οι πληροφορίες θα επαναλαμβάνονται για την κάθε δραστική ουσία

³ Σε περίπτωση που δεν υπάρχει κοινή κατά ISO ονομασία της δραστικής ουσίας, δίνεται η χημική της ονομασία κατά IUPAC ή CA.

δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.⁴

Bilag Industries Limited
Plot # 304/2, II Phase GIDC
Vapi 396 195
Gujarat INDIA

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής deltamethrin προσδιορίζονται στο Τμήμα J της αίτησης με ημερομηνία 21-1-2004 (Αρ. Πρ. ΥΓ 91626) και παραμένουν στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας⁵:

Suterra Europe Biocontrol S.L.

Ταχ. Δ/ση: Gavà Business Park,
C/de la Imaginació no 7-9, 08850 Gavà, Barcelona – Spain
Τηλ: +34 93 662 55 44
Fax: +34 93 647 95 05
E-mail: AArcuri@suterra.com

Υπεύθυνος επικοινωνίας

Χελλαφάρμ Α.Ε.
Ταχ. Δ/ση: Φλέμινγκ 15, Μαρούσι
Τ.Κ.: 15123
Τηλ.: 2106800900
Fax: 2106833488
E-mail: info@hellafarm.gr

β) Υπεύθυνος για την τελική διάθεση του προϊόντος στην αγορά

Χελλαφάρμ Α.Ε.

Ταχ. Δ/ση: Φλέμινγκ 15, Μαρούσι
Τ.Κ.: 15123
Τηλ.: 2106800900
Fax: 2106833488
E-mail: info@hellafarm.gr

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Suterra Europe Biocontrol S.L

Gavà Business Park c/de la Imaginació no 7-9
08850 Gavà, Barcelona, Spain

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

Suterra LLC

20950 NE Talus Place-97701 Bend, OR (USA)

⁴ Αναγράφεται η διεύθυνση του κατόχου του εργοστασίου. Τα στοιχεία που αφορούν την διεύθυνση του εργοστασίου παραμένουν στα αρχεία της υπηρεσίας.

⁵ Είναι ο αιτών και έχει έδρα σε κάποιο ΚΜ της ΕΕ.

ε) Εργοστάσιο(α) συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης :

Suterra LLC
20950 NE Talus Place-97701 Bend, OR (USA)

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: deltamethrin 0.03% (β/β) [= 10 mg/panel]
Βοηθητικές ουσίες μέχρι 100% β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στο Part C και παραμένει στα αρχεία της Αρμόδιας αρχής.

2 Συσκευασία(ες)

2.1 Συσκευασία(ες):

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Σακούλα	5 τεμάχια (παγίδες)	Φιλμ πάχους 90 μικρών (25 micron Biaxially orientated νάυλον και πολυαιθυλένιο 65 micron στην εσωτερική όψη). Ο σάκος σχηματίζεται από 2 φύλλα αυτού του φιλμ με θερμική συγκόλληση με τη νάυλον στρώση στην εξωτερική πλευρά της σακούλας.
2	Σακούλα	10 τεμάχια (παγίδες)	
3	Σακούλα	25 τεμάχια (παγίδες)	
4	Σακούλα	50 τεμάχια (παγίδες)	
5	Σακούλα	75 τεμάχια (παγίδες)	
6	Σακούλα	100 τεμάχια (παγίδες)	
7	Σακούλα	150 τεμάχια (παγίδες)	
8	Σακούλα	500 τεμάχια (παγίδες)	

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες

Τρόπος εφαρμογής:

Αναρτήστε τις παγίδες στα κλαδιά μέσω του ειδικού γάντζου. Βεβαιωθείτε ότι η κάθε παγίδα έχει στερεωθεί καλά στο κλαδί.

Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού: -

Καθαρισμός ψεκαστήρα: -

Συνδυαστικότητα : -

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση της συσκευασίας:

Οι παγίδες μετά τη χρήση τους και τα υλικά συσκευασίας αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα ή σχίσιμο, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής για ανάκτηση ενέργειας.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Το MagnetTM MED βασίζεται στην τεχνική της προσέλκυσης και θανάτωσης (attract & kill). Αποτελείται από παγίδες (πάνελ) ειδικά διαμορφωμένες έτσι ώστε να αναρτώνται εύκολα στα κλαδιά των δέντρων.

Στις παγίδες περιέχεται ελκυστικό τροφής ενώ η εξωτερική επιφάνειά τους είναι καλυμμένη με τη δραστική ουσία deltamethrin. Τα ακμαία της μύγας της Μεσογείου προσελκύνονται από το τροφικό ελκυστικό και όταν έρθουν σε επαφή με την επιφάνεια της παγίδας, θανατώνονται.

5 5.1 Φάσμα δράσης						
Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος			Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο
		Τεμάχια (παγίδες/ στρέμμα)	γρ/ 100 λίτρα ψεκ. Υγρού	Όγκος ψεκ. υγρού λίτρα / στρέμμα		
Εσπεριδοειδή (πορτοκαλιά, λεμονιά, μανταρινιά, κιτριά, φράπα, γκρέιπ-φρουτ κ.ά υβρίδια)	Μύγα Μεσογείου (<i>Ceratitis capitata</i>)	5-7.5	-	-	Η ανάρτηση στα φυτά πρέπει να γίνει νωρίς, κατά προτίμηση με χαμηλό πληθυσμό ενηλίκων του εντόμου, πριν την ωρίμανση των καρπών και σε κάθε περίπτωση πριν το έντομο προσβάλει την καλλιέργεια. Για βέλτιστο προσδιορισμό του χρόνου εφαρμογής, ακολουθήστε τις ενδείξεις παγίδων παρακολούθησης και τις συμβουλές των γεωργικών προειδοποιήσεων όπου υπάρχουν. Το εύρος του αριθμού των παγίδων κυμαίνεται ανάλογα με την ευπάθεια της καλλιέργειας και τον πληθυσμό της Μύγας Μεσογείου.	1
Μηλοειδή (Μηλιά, αχλαδιά, κυδωνιά, μουσμουλιά, Nashi (αχλαδόμηλο))						
Πυρηνόκαρπα (Ροδακινιά, βερικοκιά, νεκταρινιά, κερασιά, βυσσινιά, δαμασκηνιά, κορομηλιά)						
Αμπέλι (επιτραπέζιο και οινοποιήσιμο)						
Λωτός						
Φραγκοσυκιά						

Παρατηρήσεις:

- 1) Τοποθετήστε τις παγίδες κατά προτίμηση στο μέρος του φυτού που είναι προσανατολισμένο προς τον νότο και στο μεγαλύτερο ύψος που μπορείτε από το έδαφος, προσέχοντας να επιλέγετε κλαδιά αρκετά γέρα τα οποία δεν θα κλαδευτούν πριν από το τέλος της καλλιεργητικής περιόδου.
- 2) Μην χρησιμοποιείτε παγίδες αν προέρχονται από συσκευασίες κατεστραμμένες, τρύπιες ή

ανοιγμένες.

- 3) Η συγκεκριμένη μέθοδος προσέλκυσης-θανάτωσης δίνει τα καλύτερα δυνατά αποτελέσματα όταν η εφαρμογή γίνεται σε συγκεντρωμένους οπωρώνες/αμπελώνες με εκτεταμένη επιφάνεια και ομαλό σχήμα.
- 4) Σε περίπτωση γεινίασης του οπωρώνα/αμπελώνα με άλλους στους οποίους δεν εφαρμόζεται η συγκεκριμένη μέθοδος ή σε περίπτωση γεινίασης με αυτοφυή βλάστηση που προσβάλλεται από τη Μύγα Μεσογείου, συνιστάται η ενίσχυση των ορίων με συμπληρωματικό αριθμό παγίδων.
- 5) Μία εφαρμογή αρκεί για την καταπολέμηση του εντόμου για ολόκληρη την περίοδο
- 6) Το εγκεκριμένο Έντυπο Ορθής Γεωργικής Πρακτικής (GEP) παρουσιάζεται στο Παράρτημα II της παρούσας

- 6** Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβαντολογικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί

-Μην αναρτάτε τις παγίδες κοντά ή πάνω από την περιοχή ανάπτυξης των καρπών για να μην έρχονται σε άμεση επαφή με αυτούς

- 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 χρησιμοποιηθεί σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης.

9 Σήμανση
σκευάσματος:

Xi: ΕΡΕΘΙΣΤΙΚΟ
N: Επικίνδυνο για το περιβάλλον

10 Φράσεις R

R37/38: Ερεθίζει το δέρμα και το αναπνευστικό σύστημα
R41: Κίνδυνος σοβαρών οφθαλμικών βλαβών
R50/53: Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς. Μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον

11 Φράσεις S

(S1/2) Φυλάξτε το κλειδωμένο και μακριά από παιδιά.
(S13) Μακριά από τρόφιμα, ποτά και ζωοτροφές.
(S20/21) Όταν το χρησιμοποιείτε μην τρώτε, μην πίνετε ή καπνίζετε.
(S37/39) Φοράτε κατάλληλα γάντια και συσκευή προστασίας ματιών/προσώπου

«Το άνοιγμα της συσκευασίας να γίνεται σε αεριζόμενο χώρο»
«Οι εργάτες θα πρέπει να φορούν κατάλληλα γάντια όταν κατά την περίοδο που πραγματοποιούν εργασίες στα φυτά, υπάρχουν αναρτημένες οι παγίδες.»

S60 Το υλικό και ο περιέκτης του να θεωρηθούν κατά τη διάθεση τους επικίνδυνα απόβλητα

S61 Αποφύγετε την ελευθέρωσή του στο περιβάλλον. Συμβουλευθείτε τις ειδικές οδηγίες/δελτίο δεδομένων ασφαλείας

SP1 ΜΗΝ ΡΥΠΑΙΝΕΤΕ ΤΟ ΝΕΡΟ 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

Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα: Αφαιρέστε τα λερωμένα ρούχα και πλύνετε καλά τα προσβεβλημένα μέρη του σώματος με νερό και σαπούνι.

Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια: Πλύνετε τα αμέσως με άφθονο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή

Σε περίπτωση κατάποσης: Ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε αυτό το φυτοπροστατευτικό προϊόν ή την ετικέτα.

Σε περίπτωση εισπνοής: Μεταφέρετε τον παθόντα από το χώρο της έκθεσης.

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Εφαρμόστε συμπτωματική θεραπεία.

ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ: 210 7793777

13 Προστασία των καταναλωτών**13.1** Μέγιστα Όρια Υπολειμμάτων (MRLs)⁶

Φυτικά προϊόντα	mg/kg
Σύμφωνα με τον Κανονισμό 396/2005 ΕΚ	

13.2 Τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή ή πριν τη διάθεση στην αγορά όταν πρόκειται για μετασυλλεκτικές χρήσεις

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Μη εφαρμόσιμο	

14 Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος⁷.

Το σκεύασμα παραμένει σταθερό για 2 χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής του, όταν αποθηκεύεται στην αρχική του κλειστή συσκευασία σε χώρο δροσερό, ξηρό, καλά αεριζόμενο, μακριά από άμεσο ηλιακό φως και θερμοκρασία όχι πάνω από 40°C.

15 Κατάλογος προστατευομένων μελετών

Στο **Παράρτημα ΙΙΙ** της παρούσας καταγράφονται οι μελέτες στις οποίες στηρίχθηκε η παρούσα απόφαση καθώς και η περίοδος προστασίας αυτών. Οι μελέτες αυτές, πλην των εμπιστευτικών, παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ στην διάθεση των ενδιαφερομένων.

⁶ Ορίζονται μόνο στις περιπτώσεις που δεν υφίστανται εθνικά ή κοινοτικά MRLs ή τα υφιστάμενα δεν ικανοποιούν την εγκρινόμενη Ορθή Γεωργική Πρακτική. Στις περιπτώσεις που έχουν οριστεί κοινοτικά MRLs αναγράφεται η φράση: «Έχουν οριστεί κοινοτικά MRLs».

⁷ Η ημερομηνία λήξης θα αναγράφεται στην ετικέτα εάν είναι μικρότερη των δύο (2) ετών

16 **Ανάκληση της άδειας διάθεσης στην αγορά -παράταση της άδειας**

Η παρούσα άδεια διάθεσης στην αγορά 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 χορηγήθηκε αυτή.

B **Γενικές υποχρεώσεις**

1. Ο κάτοχος της άδειας είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει την ΣΕΑ για οποιεσδήποτε δυσμενείς επιπτώσεις στον άνθρωπο ή/και το περιβάλλον που περιήλθε σε γνώση τους από την χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
2. Ο κάτοχος της άδειας θα πρέπει να διατηρεί συνεχώς ενημερωμένους τους φακέλους του σκευάσματος που τηρούνται στην ΣΕΑ με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση
3. Η ετικέτα του σκευάσματος θα είναι σύμφωνη με το άρθρο 65 του Κανονισμού 1107/2009 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.
5. Για κάθε εγκεκριμένη συσκευασία να υποβληθεί στην ΣΕΑ τελική ετικέτα πριν το προϊόν με την συγκεκριμένη συσκευασία διατεθεί στην αγορά.
6. Ο κάτοχος της άδειας οφείλει να τηρεί για τουλάχιστον πέντε (5) χρόνια αρχείο των ποσοτήτων που εισάγει και διαθέτει στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος στο οποίο αναφέρεται η παρούσα απόφαση και να προσκομίζει τα στοιχεία αυτά στην ΣΕΑ όποτε αυτά ζητηθούν.
7. Η ενδιαφερόμενη εταιρεία έχει δικαίωμα να υποβάλει ένσταση εντός τριάντα (30) ημερών από την ανάρτηση αυτής στην ΔΙΑΥΓΕΙΑ.

Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

Μ. ΚΟΡΑΣΙΔΗΣ