



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

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

Αθήνα, 26 - 8 - 2014
Αριθ. πρωτ: 2213/27215

Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Κ. Μαρκάκης
Τηλέφωνο: 210 928 7226
e-mail: syg061@minagric.gr

Προς: ISK BIOSCIENCE EUROPE
S.A.
Pegasus Park – De Kleetlaan 12B,
Bus 9
Diegem B-1831 ΒΕΛΓΙΟ
Δια της:
Τουτουζιδάκης Αντώνιος & Σια
Ε.Ε
Τσιτούρη 22, 152 31- Χαλάνδρι

ΘΕΜΑ: «Τροποποίηση της με αριθ.
3050 οριστικής έγκρισης του
φυτοπροστατευτικού
προϊόντος (νηματοδοκτόνο)
NEMATHORIN 150 EC (δ.ο.
fosthiazate) ως προς τον
υπεύθυνο επικοινωνίας
καθώς και την ταξινόμηση και
σήμανση του σκευάσματος»

Κοιν.: Εσωτερική διανομή:
Τμήμα Δ της Δ/νσής μας
(Υπόψη κου Κ. Μαρκάκη)

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 ειδικότερο το άρθρο 45 αυτού.
2. Τον Ν. 4036 (ΦΕΚ 8/Α/27-1-2012) σχετικά με τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, την ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις.
3. Την με αρ. πρωτ. 8137/82126/10-9-2012 απόφαση μας με την οποία χορηγήθηκε η με αριθμό 3050 **οριστική** έγκριση στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (νηματοδοκτόνο) NEMATHORIN 150 EC (δ.ο. fosthiazate) όπως τροποποιήθηκε και ισχύει .
4. Τη με αριθ. 462/106101 (ΦΕΚ 2240/Β/10-9-2013) Απόφαση του Αναπληρωτή Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για «Μεταβίβαση στους Γενικούς Γραμματείς, Προϊσταμένους Γενικής Διεύθυνσης, Προϊσταμένους Διεύθυνσης και Προϊσταμένους Τμήματος του δικαιώματος να υπογράψουν «“με εντολή Αναπληρωτή Υπουργού”»
5. Τη με αριθ. Πρωτ. 2213/27215/26-2-2014 αίτηση της ενδιαφερόμενης εταιρείας.

6. Τη σχετική εισήγηση της υπηρεσίας

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Τροποποιούμε την με αριθ. 3050 οριστική έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος(νηματοδοκτόνο) NEMATHORIN 150 EC (δ.ο. fosthiazate), που χορηγήθηκε με την με. αριθ. 8137/82126/10-9-2012 απόφαση μας όπως τροποποιήθηκε και ισχύει ως προς τον υπεύθυνο επικοινωνίας καθώς και την ταξινόμηση και σήμανση του σκευάσματος προκειμένου αυτή να εναρμονιστεί με τον Κανονισμό (ΕΚ) 1272/2008 .

Συγκεκριμένα τα σημεία 1.4^α, 9, 10, 11 και 12 διαμορφώνονται ως εξής:

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης:

ISK Biosciences Europe N.V.
Pegasus Park, De Kleetlaan 12B,
B-1831 Diegem, Belgium
Phone.: +32/2/627.86.11
Fax: +32/2/627.86.00
E-mail: isk@isk.be

Υπεύθυνος επικοινωνίας
Τουτουζιδάκης Αντώνιος & ΣΙΑ Ε.Ε.
Τσιτούρη 22, 15231 Χαλάνδρι
Ελλάδα
Τηλ.: 210 6725174
Fax: 210 6725174
Email: aconsult@otenet.gr

9 ΕΙΚΟΝΟΓΡΑΜΜΑΤΑ
ΚΙΝΔΥΝΟΥ

ΚΙΝΔΥΝΟΣ



GHS07 GHS08 GHS09

10 ΔΗΛΩΣΕΙΣ
ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΟΤΗΤΑΣ

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.
H411: Τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

11 ΔΗΛΩΣΕΙΣ
ΠΡΟΦΥΛΑΞΗΣ

P405+P102: Φυλάσσεται κλειδωμένο. Μακριά από παιδιά.
P270: Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.
P280: Να φοράτε μέσα ατομικής προστασίας για τα μάτια/ πρόσωπο.

«Οι εργάτες θα πρέπει να φορούν προστατευτικά γάντια και

κατάλληλες μπότες εφόσον εισέλθουν στο πεδίο εφαρμογής σύντομα μετά τον ψεκασμό.»

SP1: Μη ρυπαίνετε τα νερά με το προϊόν ή τη συσκευασία του

SPe8: Επικίνδυνο για τις μέλισσες.

EUH070: Τοξικό σε επαφή με τα μάτια

EUH066: Παρατεταμένη έκθεση μπορεί να προκαλέσει ξηρότητα δέρματος ή σκάσιμο.

EUH0208: Περιέχει fosthiazate. Μπορεί να προκαλέσει αλλεργική αντίδραση

EUH401: Για να αποφύγετε τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.

12

ΠΡΩΤΕΣ ΒΟΗΘΕΙΕΣ

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.

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.

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 εκκρίμάτων 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 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

Η ανωτέρω ταξινόμηση και σήμανση είναι σύμφωνη με τις διατάξεις του Κανονισμού (ΕΚ) 1272/2008 και είναι υποχρεωτική από 1-6-2015.

Κατά τα λοιπά ισχύει η με αριθ. 8137/82126/10-9-2012 απόφαση μας όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝ. Δ/ΝΣΗΣ

α.α.

Κ. ΑΓΓΕΛΑΚΗΣ