



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

Αθήνα, 1 - 3 - 2011
Αριθ. πρωτ: 93733

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - Αθήνα
Πληροφορίες: Γ. Τσιάμπα
Τηλέφωνο: 210 928 72 28
e-mail: svg064@minagric.gr

Προς: R.D.P. Ο.Ε.
Φυλής 232
112 52 Αθήνα

(με απόδειξη)

- ΘΕΜΑ:** «Τροποποίηση της με αριθ. 60.223/2-12-2008 έγκρισης του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (μυκητοκτόνο), ZOLVIS 96 DP (πρώην ΘΕΙΟ ΙΝΑΓΚΡΟ), ως προς το εμπορικό όνομα, την εγγυημένη σύνθεση, τον παρασκευαστή και το εργοστάσιο παρασκευής της δραστικής ουσίας, τον κάτοχο και τον υπεύθυνο για την τελική συσκευασία και σήμανση, τον παρασκευαστή και το εργοστάσιο παρασκευής και συσκευασίας του σκευάσματος, το μέγεθος συσκευασίας και την ημερομηνία λήξης της έγκρισης.»
- Κοιν.:**
1. Γραφείο Υπουργού
κ. Κ. Σκανδαλίδη
 2. Γραφείο Υφυπουργού
κ. Ι. Κουτσούκου
 3. Νομαρχ. Αυτοδιοικήσεις
Δ/νσεις Γεωργίας
Έδρες τους
 4. Μ.Φ.Ι.
Τμήμα Ελέγχου Γεωργικών
Φαρμάκων
 5. Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε.
Έδρες τους
 6. Ε.ΣΥ.Φ.
Πατησίων 53, 104 33 - Αθήνα
 7. Εσωτερική διανομή:
-Τμήματα Β', Γ' & Ε' της
Δ/σής μας
-Γραμματεία της Δ/σής μας
 8. Π.Ο.Σ.Ε. Γεωπόνων
Λιδότου 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. 132793/30-9-2009 (ΦΕΚ 2186/Β/2-10-2009) Κ.Υ.Α., για την «καταχώριση των δραστικών ουσιών **difenacoum, didecyldimethylammonium chloride και sulphur**, στο παράρτημα Ι του Π.Δ. 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 2009/70/ΕΚ της Επιτροπής της 25-6-2009.

3. Τον κανονισμό 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 23ης Φεβρουαρίου 2005 για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή 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. 89/2010 «Διορισμός Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών» (ΦΕΚ 154 Α').
5. Τη με αριθ. 271752/21-10-2010 (ΦΕΚ 1673/Β'/21-10-2010) απόφαση του Πρωθυπουργού και της Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για «ανάθεση αρμοδιοτήτων στους Υφυπουργούς Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Ελένη-Μαρία Αποστολάκη και Ιωάννη Κουτσούκο».
6. Τη με αριθ. πρωτ. 135784/30-12-2009 αίτηση της εταιρείας R.D.P. Ο.Ε.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

Τροποποιούμε τη με αριθ. **60.223** έγκριση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (**μυκητοκτόνο**), **ZOLVIS 96 DP** (πρώην ΘΕΙΟ ΙΝΑΓΚΡΟ), η οποία χορηγήθηκε με τη με αριθ. **125210/2-12-2008** απόφασή μας, ως προς το εμπορικό όνομα, την εγγυημένη σύνθεση, τον παρασκευαστή και το εργοστάσιο παρασκευής της δραστικής ουσίας, τον κάτοχο και τον υπεύθυνο για την τελική συσκευασία και σήμανση, τον παρασκευαστή και το εργοστάσιο παρασκευής και συσκευασίας του σκευάσματος, το μέγεθος συσκευασίας και την ημερομηνία λήξης της έγκρισης και η οποία διαμορφώνεται ως ακολούθως:

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

1.1 Αριθμός Έγκρισης Κυκλοφορίας (ΑΕΚ)

1.1.α Ημερομηνία χορήγησης

1.1.β Ημερομηνία λήξης

60.223
2-12-2008
30-06-2014

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα

ZOLVIS 96 DP

1.2.β Μορφή:

Σκόνη επίπασης (DP)

1.3 Δραστική ουσία (ες)

α) Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO

Sulphur

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

sulphur: 99 % (β/β) min

γ) Παρασκευαστής της δ.ο.:

CEPSA QUIMICA S.A. Avda Partenon, 12 28042 MADRID - SPAIN
--

δ) Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης: CEPSA QUIMICA S.A., SPAIN (η Δ/ση του εργοστασίου είναι εμπιστευτική πληροφορία και βρίσκεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας).
--

ε) Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας sulphur όπως προσδιορίζονται στα στοιχεία του STF, με ημερομηνία 18-1-2010 (Αρ. Πρ. ΥΑΑΤ 180184) παραμένουν στα αρχεία της αρμόδιας αρχής.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της έγκρισης:

R.D.P. O.E.
Φυλής 232
112 52 Αθήνα
 Τηλ : 210 8623 144
 Fax : 210 8663 978
 Email : marketing@rdp.gr

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

Ο κάτοχος της έγκρισης
(R.D.P. O.E.)

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

R.D.P. O.E.
Φυλής 232
112 52 Αθήνα
 Τηλ : 210 8623 144
 Fax : 210 8663 978
 Email : marketing@rdp.gr

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:
CEPSA QUIMICA S.A., SPAIN

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

ε) Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

- 1) ΕΛΛΑΓΡΕΤ ΑΒΕΕ, Μάνδρα Αττικής
- 2) ΑΓΡΟΧΗΜΙΚΑ ΚΡΗΤΗΣ Α.Ε.

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία **sulphur**: 96 % β/β
Βοηθητικές ουσίες: 3,52 % β/β
 Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος προσδιορίζεται στη DPD στο φάκελο για την έγκρισή του, με ημερομηνία 22-10-2008 (Αρ. Πρ. ΥΑΑΤ 123314) και παραμένει στα αρχεία της Αρμόδιας Αρχής.

2 Συσκευασίες:

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Σακούλα	250, 500, γρ., 1 κιλό, 2	Σακούλα πολυαιθυλενίου/πολυεστέρα

	μέσα σε κουτί	κιλά	(PE/PET), κουτί χάρτινο
2	Σακούλα	250, 500, γρ., 1 κιλό, 2, 3, 5, 6, 10 και 12 κιλά	Σακούλα πολυαιθυλενίου/πολυεστέρα ή πολυαιθυλενίου/πολυεστέρα/αλουμινίου.
3	Σάκος	2, 3, 4, 5, 6, 10, 12, 15, 20, 25 και 50 κιλά.	Τρίφυλλος ή πεντάφυλλος χαρτόσακκος με εσωτερική επένδυση πολυαιθυλενίου ή σάκος πολυαιθυλενίου.

3Οδηγίες
χρήσης:**Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες****Τρόπος εφαρμογής:** Με επίπαση ως έχει.**Τρόπος παρασκευής ψεκαστικού υγρού:** --**Συνδυαστικότητα:** Δεν συνδυάζεται με άλλο γεωργικό φάρμακο. Εφαρμόζεται μόνο του.**Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση της συσκευασίας:**

Τα κενά μέσα συσκευασίας (σακούλες, σάκοι) μαζί με τα κουτιά, αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα, για την διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής, για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

4**Κατηγορία και
τρόπος δράσης:**

Μυκητοκτόνο επαφής με προστατευτική δράση.

5**5.1 Φάσμα δράσης**

ΚΑΛΛΙΕΡΓΕΙΕΣ	ΑΣΘΕΝΕΙΕΣ	ΔΟΣΕΙΣ (χλγ./στρ.)	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιέργη/κη περίοδο	ΧΡΟΝΟΣ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ
Αμπέλι	Ωίδιο (<i>Uncinula necator</i>)	2-3	4	α. Όταν οι βλαστοί έχουν μήκος 10 εκ. β. κατά την άνθηση γ. μετά το δέσιμο των ραγών, δ. κάθε 15-20 ημέρες μέχρι το στάδιο του γυαλίσματος των ραγών ανάλογα πάντοτε με την ένταση της προσβολής.
Τομάτα, Μελιτζάνα, Πιπεριά	Ωίδιο (<i>Leveillula taurica</i>)	2-3	4	Με την εμφάνιση των πρώτων συμπτωμάτων της ασθένειας και επανάληψη ανάλογα με την ένταση της προσβολής ανά 10-15 ημέρες.
Αγγούρι, Κολοκύθι, Καρπούζι, Πεπόνι	Ωίδιο (<i>Spaerotheca fuliginea</i> , <i>Erysiphe cichoracearum</i>)	2-2.5	4	Με την εμφάνιση των πρώτων συμπτωμάτων της ασθένειας και επανάληψη ανάλογα με την ένταση της προσβολής ανά 10-15 ημέρες.
Τριανταφυλλιά	Ωίδιο (<i>Sphaerotheca pannosa</i>)	2-2.5	4	Προληπτικά μόλις οι βλαστοί αποκτήσουν μήκος 10-15 εκ. και επανάληψη ανάλογα με την ένταση της ασθένειας.

Παρατηρήσεις:

- Το εύρος της δόσης είναι ανάλογο με την ένταση της προσβολής και το στάδιο ανάπτυξης του φυτού.
- Οι εφαρμογές είναι προληπτικές και γίνονται εφόσον οι συνθήκες ευνοούν την ανάπτυξη των ασθενειών.
- Στις καλλιέργειες μηλιά, αχλαδιά, ροδακινιά, βερικοκιά, αμπέλι, λαχανικά υπό κάλυψη, να ακολουθούνται, στις περιοχές που εφαρμόζονται, τα προγράμματα των γεωργικών προειδοποιήσεων.
- Το θειάφι έχει μέτρια δράση κατά των ακάρεων.

- 6** Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβαλλοντικές υπό τους οποίους το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί

Το θειάφι δεν δρα σε θερμοκρασία μικρότερη των 18° C.
Δρα καλύτερα σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 20° C.

- 7** Χρονικό διάστημα ασφαλείας μεταξύ εφαρμογής και:
- σποράς ή φύτευσης της προσ - τατευόμενης 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 τους παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους.

Μη χρησιμοποιείτε το σκεύασμα μέσα σε 4 εβδομάδες από την εφαρμογή πολτού, προκαλεί φυτοτοξικότητα.
Σε υψηλές θερμοκρασίες (πάνω από 28° C) μπορεί να προκαλέσει εγκαύματα στα φυτά.
Μπορεί να προκαλέσει φυτοτοξικότητα στα κολοκυνθοειδή και σε ορισμένες ποικιλίες μηλιάς, αχλαδιάς και βερικοκιάς.

- 9** Σήμανση σκευάσματος:

Xi - Ερεθιστικό

- 10** Φράσεις R

R36/37/38 Ερεθίζει τα μάτια, το αναπνευστικό σύστημα και το δέρμα.
SP1 Μη ρυπαίνετε τα νερά ύδρευσης ή άρδευσης με το φάρμακο ή τα κενά συσκευασίας του.

11 Φράσεις S**Προφυλάξεις για το χρήστη και τη δημόσια υγεία:**

- S1/2** Φυλάξτε το κλειδωμένο και μακριά από παιδιά.
S13 Φυλάξτε το μακριά από τρόφιμα, ποτά και ζωοτροφές.
S20/21 Όταν το χρησιμοποιείτε μην τρώτε, μην πίνετε ή καπνίζετε.
S24/25 Αποφεύγετε επαφή με το δέρμα και με τα μάτια.
S26 Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια πλύνετε αμέσως με άφθονο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή.
S27 Αφαιρέστε αμέσως όλα τα ρούχα που έχουν λερωθεί. Αν πάρουν φωτιά τα ρούχα σας και είναι λερωμένα με θειάφι κινδυνεύετε να πάθετε πολύ σοβαρά εγκαύματα.
S28 Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα πλύντε το αμέσως με άφθονο νερό και σαπουνί.
S36/37 Φοράτε κατάλληλη προστατευτική ενδυμασία και γάντια.
S38 Σε περίπτωση ανεπαρκούς αερισμού, χρησιμοποιείτε κατάλληλη αναπνευστική συσκευή.
- Πλύνετε τα χέρια και τα ακάλυπτα μέρη του σώματος πριν φάτε, πιείτε ή καπνίσετε και μετά το ψεκασμό.
 - Μην αυξάνετε τις δόσεις.
 - Μην εφαρμόζετε το σκεύασμα αντίθετα στον άνεμο.

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

12 Πρώτες βοήθειες –
-Αντίδοτο

Σε περίπτωση ατυχήματος ή αν αισθανθείτε αδιαθεσία, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή (δείξτε την ετικέτα όπου είναι δυνατόν).
Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια πλύντε τα αμέσως με άφθονο νερό και ζητήστε ιατρική συμβουλή.
Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα πλύντε το αμέσως με άφθονο νερό και σαπουνί.
Σε περίπτωση κατάποσης πιείτε δύο ποτήρια νερό. Μη δίνετε τίποτα από το στόμα και μην προκαλείτε εμετό σε άτομο που έχει χάσει τις αισθήσεις του.
 Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο.
 Εφαρμόστε συμπτωματική θεραπεία.
Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 7793777

13 Προστασία των
καταναλωτών**13.1** Μέγιστα Όρια
Υπολειμμάτων (MRLs)
sulphur**13.2** Τελευταία επέμβαση

πριν τη συγκομιδή ή
πριν τη διάθεση στην
αγορά όταν πρόκειται
για μετασυλλεκτικές

Φυτικά Προϊόντα	MRLs (mg/kg)
Έχουν καθοριστεί Ευρωπαϊκά MRLs στον Κανονισμό 396/2005, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό 149/2008.	
Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Μηλιά, Αχλαδιά	7
Βερικοκιά, Ροδακινιά	7
Αμπέλι	7
Τομάτα, Μελιτζάνα, Πιπεριά	7

χρήσεις

Κολοκυνθοειδή: Αγγούρι, Κολοκύθι, Καρπούζι,
Πεπόνι

7

- 14** Συνθήκες αποθήκευσης, χρονική σταθερότητα του σκευάσματος

Στην αρχική του κλειστή συσκευασία, σε μέρος καλά αεριζόμενο, προφυλαγμένο από απ' ευθείας έκθεση στον ήλιο και από υγρασία, και μακριά από εστίες φωτιάς. Στις συνθήκες αυτές το σκεύασμα μένει σταθερό για δύο (2) χρόνια.

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 παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων αυτή χορηγήθηκε.

Η έγκριση θα ανακληθεί στις **30-6-2012** εάν δεν υποβληθεί από τον κάτοχο της έγκρισης αίτηση συνοδευόμενη από φάκελο με τα στοιχεία του Παραρτήματος ΙΙΙ για αξιολόγηση σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα VI του Π.Δ. 115/97.

Β 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 ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ

Γ. ΚΑΝΕΛΛΟΠΟΥΛΟΣ

Ι. ΚΟΥΤΣΟΥΚΟΣ



	Προϊστάμενος		
Εισηγητής	Τμήματος	Δ/νσης	Γεν. Δ/νσης