

Αναρτητέα στο διαδίκτυο



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤ. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
 Ταχ.Κώδικας: 176 71, Καλλιθέα, Αθήνα
 TELEFAX: 210 9212 090
 Πληροφορίες: 210 9287209, -170
 email: biocides@minagric.gr

Αθήνα, 21 - 02 - 2020

Αριθ.πρωτ.: 14012/333302 ΠΕ

ΠΡΟΣ: S.C. Johnson Hellas Ltd.
 Φραγκοκλησιάς 7, 151 25
 Μαρούσι, Αθήνα

ΘΕΜΑ: "Χορήγηση άδειας διάθεσης στο βιοκτόνο (απωθητικό) AUTAN DEFENSE LONG PROTECTION"

Α Π Ο Φ Α Σ Η
Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

Έχοντας υπόψη :

1. Τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 22ας Μαΐου 2012 σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων και ειδικότερα το αρθρ. 89 παρ.2 και άρθρο 95.
2. Τον Κανονισμό (ΕΚ) 1272/2008 (CLP) με θέμα την «ταξινόμηση επισήμανση και συσκευασία μειγμάτων» όπως ισχύει.
3. Το άρθ. 87 του Ν. 3528/Α'26/2007 με θέμα «Κύρωση του Κώδικα Κατάστασης Δημοσίων Πολιτικών Διοικητικών Υπαλλήλων και Υπαλλήλων Ν.Π.Δ.Δ», όπως ισχύει.
4. Τη με αριθ. 4616/52519 ΚΥΑ (ΦΕΚ 1367/Β/16-05-2016) με θέμα «Καθορισμός συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2012, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων».
5. Τη με αρ. 4933/75184/25-05-2018 Υ.Α. με θέμα «Τοποθέτηση Προϊσταμένου στη Γενική Διεύθυνση Γεωργίας του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων».
6. Τη με αριθ. 132428/7.9.2009 (ΦΕΚ Β'/2110/29-9-2009) απόφασή μας για τον «καθορισμό απαιτήσεων για την έγκριση Βιοκτόνων Προϊόντων που με βάση το Π.Δ. 205/2001 (Α' 160) ανήκουν στους τύπους προϊόντων 8, 9, 10, 12, 13, 15, 16, 17, 19, 21 και 23».
7. Την με αριθ. πρωτ 9272/225567/11-9-2019 αίτηση και τα με αριθ. πρωτ. 13695/327011/16-12-2019, 1138/29788/28-01-2020 έγγραφα της ενδιαφερόμενης εταιρείας καθώς και το με αριθ. πρωτ. 14012/333302/20-12-2019 πρωτόκολλο εξέτασης του φακέλου.

Αποφασίζουμε

I. Χορηγούμε άδεια διάθεσης με αριθμό **ΤΠ19 - 0345** στο βιοκτόνο με τα ακόλουθα στοιχεία:

1. **Εμπορικό όνομα:** AUTAN DEFENSE LONG PROTECTION
2. **Μορφή:** Υγρό (AL).
3. **Εγγυημένη σύνθεση:** icaridin 25 % β/β (τεχνικά καθαρό: 25,77% β/β)
βοηθητικές ουσίες 74,23 % β/β.
4. **Περιεκτικότητα** της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία: 97 % min.
5. **Παρασκευαστής της δ.ο.:** Saltigo GmbH, Γερμανία.
6. **Κάτοχος της έγκρισης:** S.C. Johnson Hellas Ltd, Φραγκοκκλησιάς 7, 1521 25 Μαρούσι, Αθήνα.
7. **Παρασκευαστής του σκευάσματος:** S.C. Johnson Europe Sarl, Zone artisanale la Piece 8, 1180 Rolle, Ελβετία.
8. **Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:** S.C. Johnson Europlant B.V., Ολλανδία.
9. **Εργοστάσια συσκευασίας του σκευάσματος:** S.C. Johnson Europlant B.V., Ολλανδία.
10. **Συσκευασία:** Είδος – Μέγεθος - Υλικό: Μπουκάλι από HDPE των 50, 100, 150 και 200 mL με μηχανική αντλία ψεκασμού.

Σε εμφανές σημείο της ετικέτας της συσκευασίας να υπάρχουν οι φράσεις:

« ΜΑΚΡΙΑ ΑΠΟ ΠΑΙΔΙΑ »

«Να μη χρησιμοποιείται σε παιδιά κάτω των δύο ετών.»

11. Στόχος για τον οποίο προορίζεται – Τρόπος δράσης:

Απωθητικό για τα κουνούπια (συμπεριλαμβανομένων των κουνουπιών τίγρης και των κουνουπιών που μπορεί να μεταδίδουν τον ιό του Δυτικού Νείλου, τον ιό Ζίκα, την ελονοσία, τον κίτρινο πυρετό και το δάγκειο πυρετό), τις αιμομυζητικές μύγες και τα τσιμπούρια που μπορεί να είναι φορείς της Lyme ασθένειας.

12. Τρόπος εφαρμογής:

Ψεκάστε στα ακάλυπτα μέρη του σώματος, ~1mL προϊόντος (6-7 πατήματα της αντλίας) ανά πύλη χεριού και αλείψτε ομοιόμορφα με τα χέρια. Για εφαρμογή στο πρόσωπο, ψεκάστε στις παλάμες του ενήλικα και επαλείψτε προσεχτικά στο πρόσωπο του ενήλικα ή του παιδιού, αποφεύγοντας τα μάτια και το στόμα. Να μην εφαρμόζεται στα χέρια των παιδιών. Μην εφαρμόζετε κάτω από το ρουχισμό. Πλύνετε τα χέρια με σαπούνι και νερό μετά την εφαρμογή. Χρησιμοποιείτε μόνο σύμφωνα με τις οδηγίες. Μην εφαρμόζετε σε κοψίματα ή ερεθισμένο δέρμα. Σε περίπτωση ερεθισμού διακόψτε τη χρήση. Εφαρμόστε μία φορά ημερησίως.

13. Φάσμα δράσης:

ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ	ΣΤΟΧΟΣ	ΔΟΣΕΙΣ	ΧΡΟΝΟΣ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ
Ακάλυπτα μέρη του σώματος (εξωτερική χρήση).	Κουνούπια (συμπεριλαμβανομένων των κουνουπιών τίγρης, των κουνουπιών που μπορεί να είναι φορείς του ιού του Δυτικού Νείλου, του ιού Ζίκα, της ελονοσίας, του κίτρινου πυρετού και του δάγκειου πυρετού), αιμομυζητικές μύγες, τσιμπούρια (που μπορεί να είναι φορείς της Lyme ασθένειας).	Περίπου 6-7 πατήματα της αντλίας / 1 mL ανά πρήξη, για άμεση προστασία • έως και 10 ώρες από κουνούπια • έως και 2 ώρες από μύγες και • έως και 12 ώρες από τσιμπούρια.	Τους καλοκαιρινούς μήνες. Μία (1) εφαρμογή την ημέρα.

14. Εικονογράμματα κινδύνου:



15. Προειδοποιητική λέξη : ΠΡΟΣΟΧΗ

16. Δηλώσεις επικινδυνότητας:

H226 Υγρό και ατμοί εύφλεκτα.

H319 Προκαλεί σοβαρό οφθαλμικό ερεθισμό.

17. Δηλώσεις προφύλαξης:

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

P102 Μακριά από παιδιά

P210 Μακριά από θερμότητα, θερμές επιφάνειες, σπινθήρες, γυμνή φλόγα και άλλες πηγές ανάφλεξης. Μην καπνίζετε

P501 Διάθεση του περιεχόμενου/περιέκτη σύμφωνα με τους τοπικούς / εθνικούς κανονισμούς.

18. Πρώτες Βοήθειες:

P305 + P351 + P338 ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΕΠΑΦΗΣ ΜΕ ΤΑ ΜΑΤΙΑ: Ξεπλύνετε προσεκτικά με νερό για αρκετά λεπτά. Εάν υπάρχουν φακοί επαφής, αφαιρέστε τους, αν είναι εύκολο. Συνεχίστε να ξεπλένετε.

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

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει. Ακολουθήστε συμπτωματική θεραπεία.

Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: 210 7793777

19. Χρονική σταθερότητα του σκευάσματος:

Στην αρχική κλειστή του συσκευασία σε θερμοκρασία δωματίου, διατηρείται σταθερό για δύο (2) χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής.

20. Καταστάματα πώλησης: --**II. Κείμενο Ετικέτας:**

α. Να είναι σύμφωνο με το άρθρο 69 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 και με την παρούσα απόφαση.

β. Για κάθε συσκευασία, πριν από τη διάθεσή της στην Ελληνική αγορά, να προσκομίζεται στην Υπηρεσία η τελική ετικέτα της.

III. Με την επιφύλαξη του αρθ. 89 παρ. 2 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012, η παρούσα άδεια ισχύει:

A) μέχρι να εγκριθεί η δραστική ουσία icaridin που περιέχεται στο **AUTAN DEFENSE LONG PROTECTION**, για ΤΠ19 και συγκεκριμένα έως την ημερομηνία έγκρισής τους που θα ορίζει ο εκτελεστικός κανονισμός της επιτροπής σύμφωνα με το άρθρο 9 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012.

B) μέχρι να εκδοθεί η έγκριση του προϊόντος, σύμφωνα με τον ως άνω κανονισμό σε περίπτωση συμμόρφωσης του κατόχου με το άρθρο 89, παρ 3 αυτού.

Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝ. Δ/ΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

κ.α.α. Δ. ΜΗΛΑΙΟΣ