

2. UPORABA:

Sredstvo BUMPER 25 EC je sistemični fungicid, ki se uporablja preventivno in kurativno:

- a) na **pšenici** za zatiranje **rij** (*Puccinia spp.*, *Puccinia recondita*, *Puccinia striiformis*),
 - b) na **ječmenu** za zatiranje **ječmenove rje** (*Puccinia hordei*),
 - c) na **rži** za zatiranje **ržene rje** (*Puccinia recondita var. recondita*)
- v odmerku 0,5 L/ha ob porabi 300-600 L vode na ha (5 ml na 3-6 L vode na 100 m²).

Sredstvo se lahko uporablja tudi:

- a) na **pšenici** za zmanjševanje okužbe s **pšenično pepelovko** (*Erysiphe graminis var. tritici*), **rumeno listno pegavostjo** (*Pyrenophora tritici-repentis*), **pšenično listno pegavostjo** (*Septoria tritici*) in **rjavenjem pšeničnih plev** (*Septoria nodorum*),
 - b) na **ječmenu** za zmanjševanje okužbe z **ječmenovo pepelovko** (*Erysiphe graminis var. hordei*) in **ječmenovim listnim ožigom** (*Rhynchosporium secalis*),
 - c) na **rži** za zmanjševanje okužbe z **rženo pepelovko** (*Erysiphe graminis var. secalis*) in **rženim listnim ožigom** (*Rhynchosporium secalis*)
- v odmerku 0,5 L/ha ob porabi 300-600 L vode na ha (5 ml na 3-6 L vode na 100 m²).

S sredstvom se tretira ko so žita v fenološki fazi od prvega kolenca do začetka cvetenja (BBCH 31-61) v 14 do 21 dnevni presledkih.

OPOZORILA: S sredstvom se na istem zemljišču lahko tretira največ dvakrat v eni rastni dobi.

FITOTOKSIČNOST: Sredstvo ni fitotoksično, če se ga uporablja v skladu z navodilom za uporabo.

KARENCA: Karenca za pšenico, ječmen in rž je 35 dni.

MEJNA VREDNOST OSTANKOV: Mejna vrednost ostankov za aktivno snov *propikonazol* je za pšenico, ječmen in rž v skladu s predpisi o ostankih v oziroma na živilih in kmetijskih pridelkih.

3. NEVARNOST ZA ZDRAVJE LJUDI IN OKOLJE

Sredstvo BUMPER 25 EC se razvršča in označi kot:

N	Okolju nevarno.
R51/53	Strupeno za vodne organizme: lahko povzroči dolgotrajne škodljive učinke na vodno okolje.
S2	Hraniti izven dosega otrok.
S13	Hraniti ločeno od hrane pijače in krmil.
S20/21	Med uporabo ne jesti, ne piti in ne kaditi .
S36/37	Nositi primerno zaščitno obleko in zaščitne rokavice.
S61	Ne izpuščati/odlagati v okolje. Upoštevati posebna navodila/varnostni list.
S62	Po zaužitju ne izzivati bruhanja: takoj poiskati zdravniško pomoč in pokazati embalažo ali etiketo.
	Vsebuje <i>propikonazol</i> . Lahko povzroči preobčutljivost.

Proizvajalec oziroma zastopnik je dolžan, da nevarnost in sestavo sredstva vidno označi na etiketi in v navodilu za uporabo. Oznake za nevarnost sredstva na etiketi mora proizvajalec oziroma zastopnik uskladiti z vsakokratnimi spremembami v zakonodaji, odločitvami pristojnih organov Evropske unije za razvrščanje, novimi spoznanji in manjšimi spremembami, ki nastanejo po izdaji te odločbe. Proizvajalec oziroma zastopnik mora o spremembi obvestiti Fitosanitarno upravo RS.

OPOZORILA: Pri tretiranju je potrebno preprečiti onesnaženje vodotokov, vodnjakov, jezer in izvirov tako, da upoštevamo predpise s področja varovanja voda. S sredstvom se ne sme tretirati v območju 20 m tlorisne širine od meje brega voda 1. in 2. reda.

MEDICINSKI UKREPI OB NEZGODI:

Splošni ukrepi: Prizadeto osebo se umakne iz kontaminiranega območja na svež zrak oziroma v dobro prezračen prostor, se jo zavaruje pred mrazom in se ji zagotovi osnovne življenjske funkcije. Nezavestnega se namesti v stabilen bočni položaj. Pokliče se zdravnika in se mu pokaže originalno embalažo in/ali navodilo za uporabo sredstva.

V primeru stika s kožo: Odstrani se kontaminirano obleko in obutev. Kožo se temeljito umije z vodo in milom. V primeru draženja se je potrebno posvetovati z zdravnikom.

V primeru stika z očmi: S palcem in kazalcem se razpre očesni vekci in oči temeljito izpere s čisto vodo. V primeru draženja se je potrebno posvetovati z zdravnikom.

V primeru zaužitja: Usta se izpere z vodo. Bruhanja se ne izziva. Prizadeta oseba naj popije 2-3 dl vode. Takoj se pokliče zdravnika ter se mu pokaže embalažo ali etiketo. Nezavestni osebi ne smemo dati ničesar piti, niti ne izzivati bruhanja.

Pri vdihavanju: Ravnati se je potrebno po splošnih ukrepih.

Navodilo zdravniku: Zagotoviti in vzdrževati je potrebno osnovne življenjske funkcije. Pri zaužitju večje količine sredstva je indicirano izpiranje želodca, pri tem je potrebno paziti, da ne pride do aspiracije želodčne vsebine. Specifičnega antidota ni. Zdravljenje je simptomatično.

4. PROMET:

EMBALAŽA: Dajanje sredstva v promet je dovoljeno za namene, določene v tej odločbi, v originalni embalaži, s predpisano etiketo in navodilom za uporabo.

MESTO IN NAČIN PRODAJE: Fitofarmacevtsko sredstvo se sme prodajati samo v specializiranih prodajalnah s fitofarmacevtskimi sredstvi. Ob nakupu tega sredstva mora kupec predložiti potrdilo o znanju iz fitomedicine. Proizvajalec oziroma zastopnik na etiketi navede: »Sredstvo se sme prodajati samo ob predložitvi potrdila o znanju iz fitomedicine.«.

OBVEŠČANJE: Nosilec odločbe o registraciji mora najmanj enkrat letno obveščati naslovni upravni organ o vseh spremembah in novih spoznanjih, ki izhajajo iz fitofarmacevtskega sredstva.

VELJAVNOST REGISTRACIJE: Registracija velja **do 03.04.2018** pod pogoji, ki so določeni v izreku te odločbe in pogoji iz 23. člena ZFfS. Z dnem izdaje te odločbe se razveljavi odločba Ministrstva za kmetijstvo, gozdarstvo in prehrano, Fitosanitarnе uprave RS, št. 327-02-235/02 z dne, 17.04.2003. Odprodaja in uporaba zalog fitofarmacevtskega sredstva BUMPER 25 EC, ki so opremljene s staro etiketo in so ob izdaji te odločbe še v skladiščih, na prodajnih mestih v Republiki Sloveniji ter na zalogi pri uporabnikih, se dovoli do dne 31.12.2008.