



RÉPUBLIQUE
FRANÇAISE

*Liberté
Égalité
Fraternité*



Décision relative à une demande de transfert d'une autorisation de mise sur le marché d'un produit phytopharmaceutique

Vu les dispositions du règlement (CE) N° 1107/2009 du 21 octobre 2009 et de ses textes d'application,

Vu le code rural et de la pêche maritime, notamment le chapitre III du titre V du livre II des parties législative et réglementaire,

*Vu la demande de transfert d'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique **ACRAMITE***

de la société UPL Holdings Coöperatief U.A.

enregistrée sous le n°2022-1526

Le transfert entre sociétés de l'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique référencé ci-après **est accordé** en France.

La présente décision s'applique sans préjudice des autres dispositions applicables.

Avertissement :

Le non-respect des conditions décrites ci-dessous peut entraîner le retrait ou la modification de l'autorisation ainsi que toute action incluant des poursuites judiciaires.

Informations générales sur le produit	
Nom du produit	ACRAMITE
Type de produit	Produit de référence
Titulaire d'origine	ARYSTA LIFESCIENCE REGISTRATIONS GREAT BRITAIN LTD.
Nouveau titulaire	UPL Holdings Coöperatief U.A. Claudius Prinsenlaan 144 A, Block A 4818 CP BREDA PAYS-BAS
Formulation	Suspension concentrée (SC)
Contenant	480 g/L - bifénazate
Numéro d'intrant	2060130
Numéro d'AMM	2100020
Fonction	Acaricide
Gamme d'usage	Professionnel

Le transfert est effectif à partir de la date de cette présente décision.

L'échéance de validité de la présente décision correspond à celle de l'autorisation du produit.

La présente décision peut être retirée ou modifiée avant cette échéance si des éléments le justifient.

À Maisons-Alfort, le 01/06/2022

Pour le directeur général et par délégation
La directrice des autorisations
de mise sur le marché

DocuSigned by:
Marie-Christine DE GUENIN
D7F05C1BB83743A...