

## Décision relative à une demande de changement de composition 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 changement mineur de composition du produit phytopharmaceutique **FLEXUM***

*de la société CERTIS BELCHIM BV*

*enregistrée sous le n° 2024-2656*

*Vu les conclusions de l'évaluation de l'Anses du 21 juillet 2025,*

La modification de la composition intégrale du produit référencé ci-après **est accordée** en France sous réserve du respect de la composition du produit autorisée dans les conclusions de l'évaluation.

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



**RÉPUBLIQUE  
FRANÇAISE**

*Liberté  
Égalité  
Fraternité*



**anses**  
AGENCE NATIONALE DE SÉCURITÉ SANITAIRE  
de l'alimentation, de l'environnement et du travail

| Informations générales sur le produit |   |
|---------------------------------------|---|
| Nom du produit                        | FLEXUM  |
| Type de produit                       | Produit de référence  |
| Titulaire                             | CERTIS BELCHIM BV<br>Stadsplateau 16<br>3521 AZ UTRECHT<br>Pays-Bas                       |
| Formulation                           | Concentré émulsionnable (EC)  |
| Contenant                             | 52,5 g/L - flonicamide<br>huile essentielle d'orange (équivalent à 450 g/L de D-limonène) |
| Numéro d'intrant                      | 591-2021.02<br>(numéro d'intrant correspondant à la nouvelle composition du produit)      |
| Numéro d'AMM                          | 2230388   |
| Fonction                              | Insecticide   |
| Gamme d'usage                         | Professionnel   |

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

A l'exception des cas liés à l'ajout d'un coformulant alternatif, pour la mise sur le marché français, la fabrication du produit s'opère exclusivement selon la nouvelle composition autorisée, dans un délai maximum de 12 mois à compter de la présente décision.

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

A Maisons-Alfort, le 06/11/2025

DocuSigned by:

*Charlotte Grastilleur*

AE281A955A42454...

Directrice générale déléguée  
en charge du pôle produits réglementés  
Agence nationale de sécurité sanitaire  
de l'alimentation, de l'environnement et du travail (ANSES)