

Maisons-Alfort, le 13/03/2025

## Conclusions de l'évaluation relatives à une demande de modification d'emballage pour l'adjuvant HELIOTERPEN FILM

*L'Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail a notamment pour missions l'évaluation ainsi que la délivrance de la décision d'autorisation de mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques.*

*Les « conclusions de l'évaluation » portent uniquement sur l'évaluation des risques et des dangers que l'utilisation de ces produits peut présenter pour l'homme, l'animal ou l'environnement ainsi que sur l'évaluation de leur efficacité et de l'absence d'effets inacceptables sur les végétaux et produits végétaux.  
Le présent document ne constitue pas une décision.*

### PRESENTATION DE LA DEMANDE

L'Agence a accusé réception d'un dossier déposé par la société ACTION PIN, relatif à une demande de modification d'emballage pour l'adjuvant HELIOTERPEN FILM (AMM<sup>1</sup> n°2140022 pour un emploi par des utilisateurs professionnels).

L'adjuvant HELIOTERPEN FILM est un adjuvant pour bouillie fongicide et insecticide à base 910 g/L d'oligomères terpéniques se présentant sous la forme d'un concentré émulsionnable (EC).

Ces conclusions sont fondées sur l'examen par la Direction de l'Evaluation des Produits Réglementés de l'Agence du dossier déposé pour cette demande, conformément aux dispositions du règlement (CE) n° 1107/2009<sup>2</sup>, de ses règlements d'application, de la réglementation nationale en vigueur et des documents guide.

Les données prises en compte dans l'évaluation sont celles qui ont été considérées comme valides par la Direction de l'Evaluation des Produits Réglementés. Les conclusions relatives à la conformité se réfèrent aux critères indiqués dans le règlement (UE) n°546/2011<sup>3</sup>.

L'objet de cette demande est l'obtention d'une autorisation d'utilisation d'une nouvelle bouteille en PEHD<sup>4</sup> d'une contenance de 1 L et d'un nouveau bidon en PEHD d'une contenance de 10 L.

**Après évaluation de la demande, la Direction de l'Evaluation des Produits Réglementés émet les conclusions suivantes.**

<sup>1</sup> Autorisation de Mise sur le Marché

<sup>2</sup> Règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil du 21 octobre 2009 concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques et abrogeant les directives 79/117/CEE et 91/414/CEE du Conseil.

<sup>3</sup> Règlement (UE) n° 546/2011 de la Commission du 10 juin 2011 portant application du règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les principes uniformes d'évaluation et d'autorisation des produits phytopharmaceutiques.

<sup>4</sup> PEHD : polyéthylène haute densité

## **SYNTHESE DES RESULTATS DE L'EVALUATION**

En se fondant sur les données soumises par le demandeur évaluées dans le cadre de cette demande ainsi que sur l'ensemble des éléments dont elle a eu connaissance, la Direction de l'Evaluation des Produits Réglementés estime que :

Les caractéristiques techniques et les propriétés physico-chimiques de l'adjuvant HELIOTERPEN FILM ont été évaluées lors de la précédente évaluation.

L'exposition de l'opérateur, liée à l'utilisation de l'adjuvant HELIOTERPEN FILM a été évaluée précédemment.

Le nouvel emballage en PEHD d'une contenance de 10 L n'est pas de nature à modifier les conclusions de la précédente évaluation dans les mêmes conditions d'emploi que celles prévues lors de l'autorisation de mise sur le marché de l'adjuvant.

En revanche, il n'est pas possible de démontrer que l'emballage en PEHD d'une contenance de 1 L est en mesure d'assurer le stockage de l'adjuvant HELIOTERPEN FILM dans les mêmes conditions d'emploi que celles prévues lors de l'autorisation de mise sur le marché. Les interactions entre le produit et les emballages de plus petites contenances étant plus importantes.

## **CONCLUSIONS**

Le nouvel emballage revendiqué en PEHD d'une contenance de 10 L est considéré comme compatible avec l'adjuvant HELIOTERPEN FILM.

En revanche, le nouvel emballage en PEHD d'une contenance de 1 L n'est pas considéré comme compatible avec l'adjuvant HELIOTERPEN FILM.

### **Nouvel emballage**

- Bidon en PEHD (10 L)

Pour le directeur général, par délégation,  
le directeur,  
Direction de l'évaluation des produits réglementés