

Maisons-Alfort, le 02/12/2025

Conclusions de l'évaluation

relatives à une demande d'autorisation de mise sur le marché

du produit générique MUSTER

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 SHARDA Cropchem España S.L., relatif à une demande d'autorisation de mise sur le marché pour le produit générique MUSTER déclaré comme similaire au produit de référence BUTISAN F (AMM¹ n° 8100291 pour un emploi par des utilisateurs professionnels).

Le produit MUSTER est un herbicide à base de 500 g/L de métazachlore se présentant sous la forme d'une suspension concentrée (SC). Les usages revendiqués pour le produit MUSTER (cultures et doses d'emploi annuelles) sont mentionnés en annexe 1.

Ces conclusions sont fondées sur l'examen par la Direction de l'Evaluation des Produits Réglementés de l'Agence du dossier déposé pour ce produit, conformément aux dispositions du règlement (CE) n° 1107/2009², 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° 546/2011³.

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

¹ Autorisation de Mise sur le Marché

² 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.

³ 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.

SYNTHESE DES RESULTATS DE L'EVALUATION

En se fondant sur les données soumises par le demandeur et évaluées dans le cadre de cette demande ainsi que sur l'évaluation qui a été conduite par l'Anses sur le produit de référence BUTISAN S et sur l'ensemble des éléments dont elle a eu connaissance, la Direction de l'Evaluation des Produits Réglementés estime que :

L'origine de la substance active du produit MUSTER a été reconnue équivalente au niveau européen à celle du produit de référence BUTISAN S.

Après analyse et comparaison des compositions intégrales et des données fournies, le produit MUSTER ne peut pas être considéré comme similaire au produit de référence BUTISAN S.

De plus, les informations fournies ne permettent pas de garantir le respect du règlement (UE) n° 2021/383⁴.

Le produit MUSTER ne pouvant être considéré comme similaire au produit de référence, l'évaluation des propriétés toxicologiques et écotoxicologiques n'est pas réalisée.

CONCLUSIONS

Le produit MUSTER ne peut pas être considéré comme similaire au produit de référence BUTISAN S.

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

⁴ Règlement (UE) 2021/383 de la Commission du 3 mars 2021 modifiant l'annexe III du règlement (CE) no 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil fixant la liste de coformulants ne pouvant pas entrer dans la composition des produits phytopharmaceutiques

Annexe 1

Usage(s) revendiqué(s) par le demandeur pour une autorisation de mise sur le marché du produit générique MUSTER

Usage(s)	Dose d'emploi du produit	Nombre d'applications	Intervalle entre application (jour(s))	Stade d'application	Délai avant récolte (DAR)
16405901 - Choux*Dés herbage	1,5 L/ha	1	-	BBCH ⁵ 14-16	-
15205901 – Crucifères oléagineuses*Dés herbage <i>Portée usage : Cultures de printemps : Colza, moutarde, navette et cameline</i>	1,5 L/ha	1 (post-émergence)	-	BBCH 09-18	-
15205901 – Crucifères oléagineuses*Dés herbage <i>Portée usage : Cultures d'hiver: Colza, moutarde et navette</i>	1,5 L/ha	1 (post-émergence)	-	BBCH 09-18	-
15205901 – Crucifères oléagineuses*Dés herbage <i>Portée usage : Cultures de printemps : Colza, moutarde, navette et cameline</i>	1,5 L/ha	1 (pré-émergence)	-	BBCH 00-08	-
15205901 – Crucifères oléagineuses*Dés herbage <i>Portée usage : Cultures d'hiver: Colza, moutarde et navette</i>	1,5 L/ha	1 (pré-émergence)	-	BBCH 00-08	-
16405902 - Navet*Dés herbage	1,5 L/ha	1	-	BBCH 00-09	-
10995900 – Porte graine*Dés herbage <i>Portée usage : Chou, girofle - ravenelle, Navet et radis</i>	1,5 L/ha	1	-	BBCH 00-16	-
10995900 - Porte graine*Dés herbage <i>Portée usage : Pensée, ancolie et marguerite</i>	1,5 L/ha	1	-	BBCH 00-19	-
19995900 - PPAMC*Dés herbage <i>Portée usage : passiflore</i>	1,5 L/ha	1	-	BBCH 00-08	70 jours
19995900 - PPAMC*Dés herbage <i>Portée usage : piloselle</i>	1,5 L/ha	1	-	BBCH 00-09	70 jours
19995900 - PPAMC*Dés herbage <i>Portée usage : pastel des teinturiers</i>	1,5 L/ha	1	-	BBCH 00-09	70 jours
19995900 - PPAMC*Dés herbage <i>Portée usage : Véronique officinale</i>	1,5 L/ha	1	-	BBCH 14-16	70 jours

⁵ BBCH : code universel décimal permettant d'identifier le stade de développement des cultures.