

Maisons-Alfort, le 27/06/2025

## **Conclusions de l'évaluation**

### **relatives à une demande d'autorisation simplifiée de mise à disposition sur le marché pour le produit biocide NOXICAPTIV à base d'acide lactique et d'oct-1-ène-3-ol, de la société NOXIMA**

*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 à disposition sur le marché des produits biocides.*

*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.*

*Le présent document ne constitue pas une décision.*

## **PRESENTATION DE LA DEMANDE**

### **DESCRIPTION DE LA DEMANDE ET DU PRODUIT**

L'Agence a accusé réception d'un dossier de demande d'autorisation simplifiée de mise à disposition sur le marché (AMM) pour le produit biocide NOXICAPTIV de la société NOXIMA.

Le produit biocide NOXICAPTIV, à base de 0,8% d'acide lactique<sup>1</sup> et de 0,9% d'oct-1-ène-3-ol<sup>2</sup>, est un type de produit 19<sup>3</sup> destiné à la lutte contre les moustiques. Le produit biocide se présente sous forme de gel attractant en combinaison avec un piège aspirant utilisé par des professionnels et non-professionnels en intérieur et en extérieur.

### **DESCRIPTION DU CADRE REGLEMENTAIRE**

Ces conclusions sont fondées sur l'examen par la Direction d'Evaluation des Produits Réglementés (DEPR) de l'Agence du dossier déposé pour ce produit, conformément aux dispositions du règlement (UE) n° 528/2012<sup>4</sup>.

Les données prises en compte dans l'évaluation sont celles qui ont été considérées comme valides, soit au niveau européen, soit par la DEPR. Les conclusions relatives à la conformité se réfèrent aux critères indiqués dans l'article 25 du règlement (UE) n° 528/2012 relatif aux critères d'admissibilité à la procédure d'autorisation simplifiée.

### **DESCRIPTION DE LA PROCEDURE D'EVALUATION**

Le produit NOXICAPTIV a été évalué par la DEPR conformément aux lignes directrices pour la délivrance des AMM simplifiées biocides de l'Anses. L'évaluation a donné lieu à la rédaction d'un rapport d'évaluation du produit finalisé et validé par la DEPR.

Les conclusions de l'évaluation présentent ici une synthèse des éléments scientifiques essentiels qui conduisent aux recommandations émises par la DEPR. Les travaux d'évaluation sont présentés de façon exhaustive dans le rapport d'évaluation du produit. Le résumé des caractéristiques du produit (RCP) issu de l'évaluation de cette demande est présenté en annexe.

Après consultations du comité d'experts spécialisé " substances et produits biocides", réuni le 12 juin 2025, la DEPR émet les conclusions suivantes.

<sup>1</sup> Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides : Annexe I – Catégorie 1 : substances autorisées comme additifs alimentaires conformément au règlement (CE) n°1333/2008.

<sup>2</sup> Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides : Annexe I, catégorie 5 : phéromones.

<sup>3</sup> TP19 : Appât.

<sup>4</sup> Règlement (UE) N° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides.

## SYNTHESE DES RESULTATS DE L'EVALUATION

Les substances actives acide lactique et oct-1-ène-3-ol contenues dans le produit NOXICAPTIV figurent à l'Annexe I du règlement (UE) n°528/2012 et respectent les restrictions précisées dans ladite annexe.

Le produit biocide NOXICAPTIV ne contient aucun nanomatériau.

Les éléments soumis dans le dossier permettent de conclure que le produit NOXICAPTIV est efficace contre les moustiques des genres *Culex spp.*, et *Aedes spp.*, lorsqu'il est appliqué dans un piège aspirant dans les conditions d'emploi précisées dans le RCP en annexe.

Aucune donnée n'a été trouvée à ce jour dans la littérature scientifique s'agissant de phénomènes de résistance aux substances actives acide lactique et oct-1-ène-3-ol.

Néanmoins en cas de diminution significative de l'efficacité du traitement, le responsable de la mise sur le marché devra en informer l'autorité compétente.

Le produit NOXICAPTIV n'est pas classé et ne contient pas de substance préoccupante.

La manipulation du produit biocide et son utilisation prévue ne nécessitent pas de matériel de protection.

## CONCLUSIONS

En résumé, la conformité ou l'absence de conformité aux principes uniformes définis dans l'article 25 du règlement (UE) n°528/2012 pour le produit NOXICAPTIV est indiquée dans le tableau suivant, usage par usage et sous réserve des conditions d'emploi décrites dans le projet de résumé des caractéristiques du produit présenté en annexe.

**Résultats de l'évaluation pour les usages revendiqués pour une autorisation de mise à disposition sur le marché du produit NOXICAPTIV :**

Organismes cibles	Doses	Conditions d'emploi	Conclusions
Moustiques <i>Aedes spp.</i> <i>Culex spp.</i>  Stade adulte	10 g/piège	Gel attractif appliqué dans un piège aspirant  Utilisateurs professionnels et non professionnels  Intérieur et extérieur	Conforme

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

ANNEXE

## Proposition de Résumé des caractéristiques du produit biocide issu des conclusions de l'évaluation

### 1. Informations administratives

#### 1.1. Nom commercial du produit

Nom commercial	NOXICAPTIV
Autre(s) nom(s) commercial(aux)	MOUSTIGEL MAX BUZZ ATTRACTANT UNIGEL MOUSTI'TRAP MOUSTIK'ATTIR MOSQILURE GEL'STIK GEL ATTRACTIF MULTI-PIEGES MOSQ'ATTRACT MOUSTI'CONTROL HEXALURE HEXAGEL GEL MOUSTRAP MOUSTIGEL PLUS BUZZGEL MOUSTRAP NOXIGEL MOUSTIQUES ATTRAP'STICK GEL ATTRACTIF MOUSTIQUES MOUSTIGEL GEL ATTRAPMOUS CATCH'STCIK MOUSTI'GEL BUZZCONTROL MOUSTI'CATCH MASTERGEL LUREMOUSTIK LUREMOUSTIK MAX MOUSTI'GEL MAX

#### 1.2. Détenteur de l'autorisation de mise à disposition sur le marché

Nom et adresse du détenteur	Nom	NOXIMA
	Adresse	Carrefour Jean Monnet 60200 Compiègne France
Numéro de demande	BC-AY100759-14	
Type de demande	Demande d'autorisation simplifiée de mise à disposition sur le marché	

#### 1.3. Fabricant(s) du produit biocide

Nom du fabricant	NOXIMA SAS
Adresse du fabricant	64 Rue Claude Bourgelat 60610 Lacroix Saint Ouen France

<b>Emplacement des sites de fabrication</b>	64 Rue Claude Bourgelat 60610 Lacroix Saint Ouen France
---	---

#### 1.4. Fabricant(s) de la (des) substance(s) active(s)

<b>Substance active</b>	Oct-1-ène-3-ol
<b>Nom du fabricant</b>	Givaudan Suisse SAS
<b>Adresse du fabricant</b>	Chemin de la parfumerie 5 CH-1214 Vernier Suisse
<b>Emplacement des sites de fabrication</b>	Chemin de la parfumerie 5 CH-1214 Vernier Suisse

<b>Substance active</b>	Acide lactique
<b>Nom du fabricant</b>	Purac Bioquimica, S.A.U.
<b>Adresse du fabricant</b>	Gran Vial 08160 Montmelo (Barcelone) Espagne
<b>Emplacement des sites de fabrication</b>	Gran Vial 08160 Montmelo (Barcelone) Espagne

## 2. Composition du produit et type de formulation

### 2.1. Composition qualitative et quantitative du produit biocide

Nom commun	Nom IUPAC	Fonction	Numéro CAS	Numéro EC	Contenu (%)
Oct-1-ène-3-ol	Oct-1-ène-3-ol	substance active	3391-86-4	222-226-0	0,9
Acide lactique	Acide 2-hydroxypropanoïque	substance active	50-21-5	200-018-0	0,8

### 2.2. Type de formulation

AL – Autre liquide
--------------------

## 3. Mentions de danger et conseils de prudence

### 3.1. Classification et étiquetage du produit selon le règlement (CE) n° 1272/2008

<b>Classification</b>	
Catégories de danger	
Mentions de danger	EUH208 – Contient de l'oct-1-ène-3-ol. Peut produire une réaction allergique.
<b>Etiquetage</b>	
Mentions d'avertissement	
Mentions de danger	EUH208 – Contient de l'oct-1-ène-3-ol. Peut produire une réaction allergique.
Conseils de prudence	
Note	

## 4. Usage(s) autorisé(s)

### 4.1. Description de l'usage

Tableau 1. Usage # 1 – Attractant de moustiques en combinaison avec un piège aspirant en intérieur et en extérieur pour les professionnels et non professionnels.

Type de produit	TP19 : Répulsifs et attractants
Le cas échéant, une description précise de l'usage autorisé	
Organisme(s) cible(s) (y compris le stade de développement)	Moustiques <i>Culex</i> spp. et <i>Aedes</i> spp.  Stade adulte
Domaine(s) d'utilisation	Intérieur et extérieur
Méthode(s) d'application	Le produit est sous forme de gel utilisé en combinaison avec un piège aspirant pour attirer les moustiques.
Dose(s) et fréquence(s) d'application	Prêt à l'emploi 10 g/piège jusqu'à 1 mois après application  Le piège aspirant est activé 24h/24
Catégorie(s) d'utilisateurs	Professionnels et non-professionnels
Taille(s) et type(s) de conditionnement	Seringue en polyéthylène haute densité (PEHD) (10 ; 20 et 30 g) (uniquement pour les non-professionnels) Rouleau en polyéthylène basse densité (PEBD) (10 ; 20 et 30 g) Boîte en polystyrène (PS) <sup>3</sup> (10 g) Boîte en polyéthylène haute densité (PEHD) (50 – 200 g) Cartouche en polyéthylène haute densité (PEHD) (30 – 300 g) (uniquement pour les professionnels)

<sup>6</sup> PEBD : Polyéthylène Basse Densité

#### 4.1.1. Instructions d'utilisation spécifiques à l'usage

-

#### 4.1.2. Mesures de gestion de risque spécifiques à l'usage

-

#### 4.1.3. Lorsque spécifique à l'usage, détails relatifs aux effets indésirables directs ou indirects possibles, instructions de premiers soins et mesures d'urgence à prendre pour protéger l'environnement

-

#### 4.1.4. Lorsque spécifique à l'usage, instructions en vue d'une élimination sans danger du produit et de son emballage

-

#### 4.1.5. Lorsque spécifique à l'usage, conditions de stockage et durée de conservation du produit biocide dans les conditions de stockage normales

-

## 5. Conditions générales d'utilisation

### 5.1. Instructions d'utilisation

- Se conformer aux instructions d'utilisation.
- Utiliser le produit sans dilution.
- Si nécessaire (en cas de forte infestation par exemple), lorsque plusieurs pièges sont utilisés, il est recommandé de les espacer tous les 10 à 20 mètres.
- Si nécessaire, remplacer le produit après 1 mois.
- Informer le détenteur de l'autorisation de mise sur le marché en cas d'inefficacité d'un traitement.
- Afin de garantir une bonne utilisation du produit, le piège aspirant devra être activé 24h24.

### 5.2. Mesures de gestion de risque

-

### 5.3. Détails relatifs aux effets indésirables directs ou indirects possibles, instructions de premiers soins et mesures d'urgence à prendre pour protéger l'environnement

- Si un conseil médical est nécessaire, garder l'emballage ou la notice à disposition.
- EN CAS DE CONTACT AVEC LA PEAU (ou les cheveux) : Enlever tous les vêtements contaminés et les laver avant réutilisation. Rincer la peau à l'eau. En cas d'irritation ou d'éruption cutanée : Consulter un médecin.
- EN CAS D'INHALATION : Si des symptômes apparaissent, appeler un centre antipoison/un médecin.
- EN CAS D'INGESTION : Si des symptômes apparaissent, appeler un centre antipoison/un médecin.
- EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX : Si des symptômes apparaissent, rincer à l'eau. Enlever les lentilles de contact si la victime en porte et si elles peuvent être facilement enlevées. Appeler un centre antipoison/un médecin.

### 5.4. Instructions en vue d'une élimination sans danger du produit et de son emballage

-

### 5.5. Conditions de stockage et durée de conservation du produit biocide dans les conditions de stockage normales

- Durée de conservation : 2 ans.
- Protéger du gel.
- Stocker à l'abri de la lumière.
- Ne pas stocker à des températures supérieures à 30°C.
- Tenir hors de portée des enfants et des animaux de compagnie.

## 6. Autre(s) information(s)

-