

## 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 **AMALINE FLOW***

*de la société*                      **NUFARM SAS**

*enregistrée sous le*            **n° 2021-0223**

*Vu les conclusions de l'évaluation de l'Anses du 12 septembre 2022,*

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 |   |
|---------------------------------------|---|
| Noms du produit                       | AMALINE FLOW<br>ELECTIS BLEU<br>VENTARO   |
| Type de produit                       | Produit de référence  |
| Titulaire                             | NUFARM SAS<br>Immeuble West Plaza<br>11 rue du Débarcadère<br>92700 COLOMBES<br>France              |
| Formulation                           | Suspension concentrée (SC)  |
| Contenant                             | 40 g/L - zoxamide<br>266,5 g/L – cuivre (soit 483,8 g/L sous forme de sulfate de cuivre tribasique) |
| Numéro d'intrant                      | 2060043   |
| Numéro d'AMM                          | 2090132   |
| Fonction                              | Fongicide   |
| 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 21/10/2022

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)