

Décision relative à une demande de permis de commerce parallèle 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 permis de commerce parallèle du produit phytopharmaceutique **AZOX IP***

de la société DHA

enregistrée sous le n°2021-2339

Vu les conclusions de l'évaluation de l'Anses du 9 juin 2022,

Le permis de commerce parallèle du produit phytopharmaceutique désigné ci-après **est accordé** dans les conditions d'autorisation de mise sur le marché du produit identique autorisé en France et dans les conditions d'emballage précisées en annexe de la présente décision.

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

Avertissement :

Il est de la responsabilité du titulaire du permis de maintenir les informations indiquées sur l'étiquette en conformité avec celles du produit identique autorisé en France.



**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 | AZOX IP | |
| Type de produit | Permis de commerce parallèle | |
| Titulaire | DHA 21 rue de la vallée Maillard 41000 BLOIS France | |
| Formulation | Suspension concentrée (SC) | |
| | Contenant 250 g/L - azoxystrobine | |
| Produit identique autorisé en France | Nom commercial | ORTIVA |
| | N° AMM | 9700332 |
| Numéro d'intrant | 573-2021.01 | |
| Numéro de permis | 2220562 | |
| Fonction | Fongicide | |
| Gamme d'usage | Professionnel | |

| Produit importé | | | |
|-----------------|--------------------------|----------------|---------------------------------|
| Nom du produit | N° AMM Pays d'origine | Pays d'origine | Titulaire AMM Pays d'origine |
| MIRADOR SC | 15111 | Italie | SYNGENTA ITALIA S.P.A. |

Le présent permis est valable pendant la durée de l'autorisation du produit de référence, sous réserve des dispositions du paragraphe 6 de l'article 52 du règlement (CE) 1107/2009. Il appartient au détenteur du permis de s'assurer de la validité de l'autorisation de mise sur le marché du produit de référence.

Le présent permis peut être retiré ou modifié avant cette échéance si des éléments le justifient.

A Maisons-Alfort, le 16/06/2022

Pour le directeur général et par délégation
La directrice des autorisations
de mise sur le marché

DocuSigned by:

Marie-Christine DE QUENIN

D7F05C1BB83743A...

ANNEXE : Modalités d'autorisation du produit

| Vente et distribution | |
|--|------------|
| Le titulaire du permis peut mettre sur le marché le produit uniquement dans les emballages : | |
| Emballage | Contenance |
| Bouteilles en polyéthylène haute densité | 1 L |
| Bidons en polyéthylène haute densité | 5 L |