

## Décision relative à une demande de modification de l'autorisation de mise sur le marché 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 modification de l'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique*  
**BASTION**

*de la société*                      CORTEVA AGRISCIENCE FRANCE S.A.S.  
*enregistrée sous le*        n°2021-3684

La modification des informations déclarées (notification d'une source additionnelle de fabrication de la substance active) **est accordée** en France dans les conditions précisées dans la présente décision et son annexe.

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                       | BASTION<br>APASON<br>SANDRO<br>STARTER PLUS  |
| Type de produit                       | Produit de référence   |
| Titulaire                             | CORTEVA AGRISCIENCE FRANCE S.A.S.<br>1 bis avenue du 8 mai 1945,<br>Immeuble Equinoxe II,<br>78 280 GUYANCOURT<br>France |
| Formulation                           | Suspo-émulsion (SE)  |
| Contenant                             | 144,1 g/L - fluroxypyr<br>2,5 g/L - florasulame  |
| Et                                    | dont l'origine additionnelle est décrite en annexe, non rendue<br>publique compte tenu de la confidentialité des données |
| Numéro d'intrant                      | 2010240  |
| Numéro d'AMM                          | 2010240  |
| Fonction                              | Herbicide  |
| Gamme d'usage                         | Professionnel  |

L'échéance de validité de la présente décision correspond à celle de l'autorisation du produit.  
La présente décision peut être retirée ou modifiée si des éléments le justifient.

A Maisons-Alfort, le 13/10/2021

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

DocuSigned by:

*Marie-Christine DE GUENIN*

D7F05C1BB83743A...