



RÉPUBLIQUE
FRANÇAISE

Liberté
Égalité
Fraternité



anses
AGENCE NATIONALE DE SÉCURITÉ SANITAIRE
de l'alimentation, de l'environnement et du travail

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

FB FE9901 OD

de la société

FUTURECO BIOSCIENCE SA

enregistrée sous le

n° 2021-1577

Vu les conclusions de l'évaluation de l'Anses du 13 avril 2022,

La modification de l'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique désigné ci-après **est autorisée** en France dans les conditions précisées dans la présente décision et son annexe.

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

Avertissement :

Le non-respect des conditions décrites ci-dessous peut entraîner le retrait ou la modification de l'autorisation ainsi que toute action incluant des poursuites judiciaires.



**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	FB FE9901 OD
Type de produit	Produit de référence
Titulaire	FUTURECO BIOSCIENCE SA Avda del Cadi 19-23 Pol. Ind Sant Pere Molanta 08799 OLERDOLA BARCELONE Espagne
Formulation	Suspension concentrée huileuse (OD)
Contenant	5.10 ⁸ UFC/mL - <i>Paecilomyces fumosoroseus</i> souche FE 9901
Numéro d'intrant	052-2019.01
Numéro d'AMM	2200569
Fonction	Insecticide
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. Les modalités d'autorisation du produit restent inchangées à l'exception de la modification de la condition mentionnée en annexe de la présente décision.

A Maisons-Alfort, le 02/05/2022

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)

ANNEXE : Modification des modalités de l'autorisation du produit

Conditions d'emploi du produit

Stockage et manipulation du produit

La phrase :

- « Ne pas stocker le produit plus de :
- 36 mois à moins de 4 °C ;
- 6 mois à moins de 26 °C. »

Est remplacée par la phrase suivante :

- « - Stocker le produit dans une enceinte réfrigérée dédiée, à une température inférieure à 4°C pour une durée n'excédant pas 36 mois, ou à une température inférieure à 26°C pour une durée n'excédant pas 2 ans. »

Exigences complémentaires post-autorisation

Détail de la demande post autorisation	Délai (mois)	Réurrence (mois)
Fournir la détermination des contaminants microbiens dans le produit avant et après stockage 24 mois à 26 °C.	24	-