

Décision relative à une demande d'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 décision du ministre de l'agriculture en date du 19 novembre 2014,

*Vu la réponse à la demande de données de suivi post-autorisation du produit phytopharmaceutique **PAJO***

de la société GOWAN FRANCE

enregistrée sous le n°2017-0408

Vu les éléments complémentaires transmis par la direction en charge de l'évaluation des produits réglementés de l'Anses le 29 novembre 2017,

L'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique désigné ci-après **est modifiée** pour les usages et dans les conditions précisés dans la présente décision et ses annexes.

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.

Informations générales sur le produit	
Noms du produit	PAJO IDAHO
Type de produit	Produit de référence
Titulaire	GOWAN FRANCE 5 Rue du Gué 77139 PUISIEUX FRANCE
Formulation	Granulé dispersable (WG)
Contenant	330 g/kg - cymoxanil 330 g/kg - zoxamide
Numéro d'intrant	2140187
Numéro d'AMM	2140127
Fonction	Fongicide
Gamme d'usages	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 des conditions d'emploi mentionnée en annexe de la présente décision.

A Maisons-Alfort, le **04 MAI 2018**



Françoise WEBER
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 I : Modification des modalités de l'autorisation

Liste des usages concernés autorisés								
En l'absence de restriction, les usages sont autorisés sur l'ensemble des cultures de la portée de l'usage.								
Usages	Dose maximale d'emploi	Nombre maximum d'applications	Stade d'application BBCH	Délai avant récolte (jours)	Zone Non Traitée aquatique (mètres)	Zone Non Traitée arthropodes non cibles (mètres)	Zone Non Traitée plantes non cibles (mètres)	Mention abeilles
12703203 Vigne*Trt Part.Aer.*Mildiou(s)	0,45 kg/ha	2/an	-	28	20 (dont DVP 20)	-	-	-
Intervalle minimum entre les applications : 7 jours Diminution de 3 à 2 du nombre d'applications en raison d'un risque de développement de résistances au cymoxanil.								

DVP : Dispositif Végétalisé Permanent.

Conditions d'emploi du produit

Gestion des résistances

- Spa 1 : Pour éviter le développement de résistances à la substance cymoxanil, le nombre d'applications du produit est limité à 2 applications maximum par campagne.

Afin de gérer au mieux les risques de résistance, il est recommandé de suivre les limitations d'emploi par groupe chimique préconisées par la note nationale maladies de la vigne.

Exigences complémentaires post-autorisation

A défaut de transmission de ces données dans les délais impartis à compter de la date de la présente décision, la présente décision pourra être retirée ou modifiée.

Détail de la demande post autorisation	Délai (mois)	Réurrence (mois)
Poursuivre le suivi de la résistance au cymoxanil et au zoxamide pour le mildiou de la vigne. Fournir, aux autorités compétentes, toute nouvelle information susceptible de modifier l'analyse du risque de résistance.	-	-