

## Décision relative à une demande de transfert d'une 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 transfert d'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique **PELOUS'NET 2C***

*de la société* SCOTTS FRANCE SAS

*enregistrée sous le* n°2017-3013

Le transfert entre sociétés de l'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique référencé ci-après **est accordé** en France.

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



| Informations générales sur le produit |   |
|---------------------------------------|---|
| Nom du produit                        | PELOUS'NET 2C   |
| Type de produit                       | Produit de référence  |
| Titulaire d'origine                   | SCOTT'S FRANCE SAS  |
| Nouveau titulaire                     | SCOTT'S FRANCE SAS<br>21, chemin de la Sauvegarde,<br>69134 ECULLY CEDEX,<br>FRANCE |
| Formulation                           | Microémulsion (ME)  |
| Contenant                             | 53,4 g/L - MCPA<br>5,3 g/L - clopyralid<br>10,7 g/L - fluroxypyr                    |
| Numéro d'intrant                      | 2020190   |
| Numéro d'AMM                          | 2050143   |
| Fonction                              | Herbicide   |
| Gamme d'usages                        | Amateur / emploi autorisé dans les jardins  |

L'échéance de validité de la présente décision est fixée à douze mois à compter de la date d'expiration de l'approbation de la substance active qui arrivera à échéance le plus tôt. A titre indicatif, dans l'état actuel du calendrier d'approbation des substances actives, l'échéance de l'autorisation est fixée au 30 avril 2019.

Le dépôt d'une demande de renouvellement conformément à l'article 43 du règlement (CE) 1107/2009, dans les trois mois suivant le renouvellement de l'approbation de la substance active, prolonge de plein droit l'autorisation de mise sur le marché après son arrivée à échéance de la durée nécessaire pour mener à bien l'examen et adopter une décision sur le renouvellement.

La présente décision peut être retirée ou modifiée avant cette échéance si des éléments le justifient.

A Maisons-Alfort, le 15 JAN. 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)