

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 du produit phytopharmaceutique **PMV-01***

de la société **DE CEUSTER MESTSTOFFEN NV**

enregistrée sous le **n°2020-2318**

Vu les conclusions de l'évaluation de l'Anses du 26 novembre 2020 portant sur le respect des conditions figurant à l'article 47 du règlement (CE) N°1107/2009,

La modification de l'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique désigné ci-après, **est autorisée** en France. La modification porte sur l'ajout de la mention de produit à faible risque.

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

Informations générales sur le produit	
Nom du produit	PMV-01
Type de produit	Produit de référence
Titulaire	DE CEUSTER MESTSTOFFEN NV Fortesesteenweg 30, 2860 Sint-Katelijne-Waver, BELGIQUE
Formulation	Suspension concentrée (SC)
Contenant	5.10 ⁵ copies de génomes viraux/µL - virus de la mosaïque du pépino, souche CH2, isolat 1906
Numéro d'intrant	554-2015.01
Numéro d'AMM	2159995
Fonction	Traitement des maladies à virus et/ou mycoplasme
Gamme d'usage	Professionnel
Mention particulière	Produit à faible risque au sens de l'article 47 du règlement (CE) 1107/2009

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 autres modalités d'autorisation du produit restent inchangées.

A Maisons-Alfort, le **22 JAN. 2021**

Caroline SEMAILLE
Directrice générale déléguée
en charge du pôle produits réglementés
Agence nationale de sécurité sanitaire de
l'alimentation, de l'environnement et du travail (ANSES)