

Décision relative à une demande de renouvellement 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 renouvellement d'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique
RAJAH

de la société NUFARM S.A

enregistrée sous le n°2019-4635

Vu l'attestation du 21 avril 2016 précisant que le détenteur de l'autorisation de mise sur le marché n'a pas connaissance d'éléments nouveaux au titre de l'article 56 du règlement (CE) n°1107/2009, indiquant que le produit phytopharmaceutique ne satisfait plus aux critères énoncés aux articles 4 et 29 dudit règlement,

Vu la décision du Directeur général de l'ANSES du 18 septembre 2019,

Vu le recours gracieux formé le 24 septembre 2019 par la société Nufarm,

L'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique désigné ci-après **est prolongée** en France pour les usages et dans les conditions actuelles d'autorisation du produit.

La présente décision abroge et remplace la décision du 18 septembre 2019 et s'applique sans préjudice des autres dispositions applicables.

| Informations générales sur le produit | |
|---------------------------------------|---|
| Noms du produit | RAJAH BROMOLIA HATTRICK BROMOXAN |
| Type de produit | Produit de référence |
| Titulaire | NUFARM S.A 28 Boulevard Camélinat, BP 75, 92230 GENNEVILLIERS CEDEX, France |
| Formulation | Concentré émulsionnable (EC) |
| Contenant | 342 g/L - bromoxynil octanoate |
| Numéro d'intrant | 2040166 |
| Numéro d'AMM | 2090069 |
| Fonction | Herbicide |
| Gamme d'usage | Professionnel |

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. A titre indicatif, dans l'état actuel du calendrier d'approbation des substances actives, l'échéance de l'autorisation est fixée au 31 juillet 2021.

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,

3 0 OCT. 2019

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)