

Décision de retrait par l'Autorité compétente 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 règlement d'exécution (UE) n° 787/2011 du 5 août 2011,

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 lettre d'intention de retrait du 29 février 2016, de l'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique **TRANSPLANTONIQUE DC***

de la société NUFARM S.A.S.

enregistrée sous le n°2016-0110

Considérant que l'absence de soumission des éléments nécessaires au renouvellement des autorisations de mise sur le marché ne permet pas de s'assurer que le produit répond aux exigences de l'article 29 du règlement (CE) N° 1107/2009,

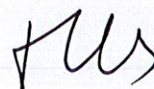
L'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique désigné ci-après **est retirée** en France dans les conditions précisées dans la présente décision.

Informations générales sur le produit	
Nom du produit	TRANSPLANTONIQUE DC
Type de produit	Produit de revente
Titulaire	NUFARM S.A 28 Boulevard Camélinat, 92230 GENNEVILLIERS FRANCE
Formulation	Poudre mouillable (WP)
Contenant	0,0002 % acide 1-naphthylacétique 0,0018 % - 1-naphthylacétamide
Numéro d'intrant	9500444
Numéro d'AMM	9500444
Fonction	Substance de croissance
Gamme d'usages	Amateur / emploi autorisé dans les jardins

Conditions générales de retrait	
Date limite pour la vente et la distribution	31/10/2016
Date limite pour l'élimination, le stockage et l'utilisation des stocks existants	31/10/2017

A Maisons-Alfort, le

18 MAI 2016



Françoise WEBER
Directrice générale adjointe des produits réglementés
Agence nationale de sécurité sanitaire de
l'alimentation, de l'environnement et du travail (ANSES)