

Décision relative à une demande de permis de commerce parallèle 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 permis de commerce parallèle du produit phytopharmaceutique **ZELPAT***

de la société GRITCHE

enregistrée sous le n°2022-1150

Vu les conclusions de l'évaluation de l'Anses du 18 mai 2022,

Le permis de commerce parallèle du produit phytopharmaceutique désigné ci-après **est accordé** dans les conditions d'autorisation de mise sur le marché du produit identique autorisé en France et dans les conditions d'emballage précisées en annexe de la présente décision.

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

Avertissement :

Il est de la responsabilité du titulaire du permis de maintenir les informations indiquées sur l'étiquette en conformité avec celles du produit identique autorisé en France.



**RÉPUBLIQUE
FRANÇAISE**

*Liberté
Égalité
Fraternité*



anses
AGENCE NATIONALE DE SÉCURITÉ SANITAIRE
de l'alimentation, de l'environnement et du travail

Informations générales sur le produit		
Nom du produit	ZELPAT	
Type de produit	Permis de commerce parallèle	
Titulaire	GRITCHE 491 Rue Simone Veil Marcillac, La Cafourche 33860 VAL-DE-LIVENNE France	
Formulation	Suspension concentrée huileuse (OD)	
	Contenant 100 g/L - oxathiapiproline	
Produit identique autorisé en France	Nom commercial	ZORVEC ENICADE
	N° AMM	2180379
Numéro d'intrant	340-2022.01	
Numéro de permis	2220496	
Fonction	Fongicide	
Gamme d'usage	Professionnel	

Produit importé			
Nom du produit	N° AMM Pays d'origine	Pays d'origine	Titulaire AMM Pays d'origine
ZORVEC ENICADE	15682N	Pays-Bas	CORTEVA AGRISCIENCE NETHERLANDS B.V.

Le présent permis est valable pendant la durée de l'autorisation du produit de référence, sous réserve des dispositions du paragraphe 6 de l'article 52 du règlement (CE) 1107/2009. Il appartient au détenteur du permis de s'assurer de la validité de l'autorisation de mise sur le marché du produit de référence.

Le présent permis peut être retiré ou modifié avant cette échéance si des éléments le justifient.

A Maisons-Alfort, le 30/05/2022

Pour le directeur général et par délégation
La directrice des autorisations
de mise sur le marché

DocuSigned by:

Marie-Christine DE GUENIN

D7F05C1BB83743A...

ANNEXE : Modalités d'autorisation du produit

Vente et distribution	
Le titulaire du permis peut mettre sur le marché le produit uniquement dans les emballages :	
Emballage	Contenance
Bouteilles en polyéthylène haute densité / éthylène alcool vinylique	120 mL ; 150 mL ; 300 mL ; 600 mL ; 900 mL ; 1 L ; 1,2 L ; 1,5 L ; 2 L
Bouteilles en polyéthylène haute densité fluoré	400 mL ; 450 mL ; 500 mL
Bidons en polyéthylène haute densité / éthylène alcool vinylique	3 L ; 4 L ; 5 L
Bidons en polyéthylène haute densité fluoré	10 L