

Maisons-Alfort, le 12/12/2017

Conclusions de l'évaluation relatives à une demande de modification d'emballage pour la préparation CYMBAL FLOW

L'Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail a notamment pour missions l'évaluation ainsi que la délivrance de la décision d'autorisation de mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques.

Les « conclusions de l'évaluation » portent uniquement sur l'évaluation des risques et des dangers que l'utilisation de ces produits peut présenter pour l'homme, l'animal ou l'environnement ainsi que sur l'évaluation de leur efficacité et de l'absence d'effets inacceptables sur les végétaux et produits végétaux. Le présent document ne constitue pas une décision.

PRESENTATION DE LA DEMANDE

L'Agence a accusé réception d'un dossier déposé par la société BELCHIM CROP PROTECTION NV/SA relatif à une demande de modification d'emballage pour la préparation CYMBAL FLOW (AMM¹ n°2170684 pour un emploi par des utilisateurs professionnels).

La préparation CYMBAL FLOW est un fongicide à base de 225 g/L de cymoxanil se présentant sous la forme d'une suspension concentrée (SC).

Ces conclusions sont fondées sur l'examen par la Direction d'Evaluation des Produits Réglementés de l'Agence du dossier déposé pour cette demande, conformément aux dispositions du règlement (CE) n°1107/2009², de ses règlements d'application et de la réglementation nationale en vigueur.

Les données prises en compte dans l'évaluation sont celles qui ont été considérées comme valides par la Direction d'Evaluation des Produits Réglementés. Les conclusions relatives à la conformité se réfèrent aux critères indiqués dans le règlement (UE) n°546/2011³.

Les emballages autorisés pour cette préparation sont des bidons en polyéthylène haute densité (PEHD) d'une contenance de 1 L, 5 L ou 10 L.

L'objet de cette demande est l'obtention d'une autorisation d'utilisation d'un pack (« Twin pack ») en polyéthylène haute densité/polyamide (PEHD/PA) d'une contenance de 3 L + 3 L.

Après évaluation de la demande, la Direction d'Evaluation des Produits Réglementés émet les conclusions suivantes.

¹ Autorisation de Mise sur le Marché

² Règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil du 21 octobre 2009 concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques et abrogeant les directives 79/117/CEE et 91/414/CEE du Conseil.

³ Règlement (UE) n° 546/2011 de la Commission du 10 juin 2011 portant application du règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les principes uniformes d'évaluation et d'autorisation des produits phytopharmaceutiques.

SYNTHESE DES RESULTATS DE L'EVALUATION

En se fondant sur les données soumises par le demandeur évaluées dans le cadre de cette demande ainsi que sur l'ensemble des éléments dont elle a eu connaissance, la Direction d'Evaluation des Produits Réglementés estime que :

Les caractéristiques techniques et les propriétés physico-chimiques de la préparation CYMBAL FLOW ont été évaluées et considérées comme conformes lors de la précédente évaluation.

L'exposition de l'opérateur, liée à l'utilisation de la préparation CYMBAL FLOW, a été évaluée et considérée comme conforme lors de la précédente évaluation.

Le nouvel emballage, en ce qui concerne le compartiment dans lequel sera introduite la préparation CYMBAL FLOW, n'est pas de nature à modifier ces conclusions dans les mêmes conditions d'emploi que celles prévues lors de l'autorisation de mise sur le marché de la préparation. En revanche, considérant le second compartiment, en l'absence d'informations relatives aux produits susceptibles d'y être introduits, il n'est pas possible de finaliser l'évaluation.

CONCLUSIONS

L'évaluation de la demande d'obtention d'une autorisation d'utilisation du nouvel emballage « Twin pack » en PEHD/PA d'une contenance de 3 L + 3 L pour la préparation CYMBAL FLOW ne peut être finalisée.