

Maisons-Alfort, le 11 mars 2020

## **Conclusions de l'évaluation** **relatives à la demande de modification des conditions d'emploi** **pour le produit DORMIR**

*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 DORMFRESH LIMITED, relatif à une demande de modification des conditions d'emploi pour le produit DORMIR (AMM<sup>1</sup> n° 2160967 pour un emploi par des utilisateurs professionnels).

Le produit DORMIR est un régulateur de croissance à base de 980 g/kg de 1,4-diméthylnaphtalène se présentant sous la forme d'un aérosol (AE) pour nébulisation à chaud/froid (HN/KN), appliqué par diffusion dans les locaux de stockage. Les usages autorisés concernés par la demande de modification des conditions d'emploi sont mentionnés en annexe 1.

Le produit DORMIR a fait l'objet d'une évaluation lors de la demande d'autorisation de mise sur le marché (Conclusions de la Direction d'Evaluation des Produits Réglementés du 3 août 2017 pour le dossier 2014-3374).

L'objet de cette demande est de solliciter la levée de la mention de risque de germination interne.

Ces conclusions sont fondées sur l'examen par la Direction d'Evaluation des Produits Réglementés de l'Agence du dossier déposé pour ce produit, conformément aux dispositions du règlement (CE) n°1107/2009<sup>2</sup>, de ses règlements d'application, de la réglementation nationale en vigueur et des documents guide.

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°546/2011<sup>3</sup>.

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

### **SYNTHESE DES RESULTATS DE L'EVALUATION**

En se fondant sur les principes uniformes définis dans le règlement (UE) n°546/2011, sur les conclusions de l'évaluation européenne de la substance active, sur les nouvelles données soumises par le demandeur (nouveaux essais efficacité) et évaluées dans le cadre de cette

<sup>1</sup> Autorisation de Mise sur le Marché

<sup>2</sup> 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.

<sup>3</sup> 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.

demande ainsi que sur l'ensemble des éléments dont elle a eu connaissance, la Direction d'Evaluation des Produits Réglementés estime que :

En considérant les nouvelles données fournies par le demandeur, le risque de germination interne lié à l'utilisation du produit DORMIR est équivalent à celui lié à l'utilisation du produit de référence à base de chlorprophame. La demande de suppression de la mention concernant le risque de germination interne lié à l'utilisation du produit DORMIR est acceptable.

## **CONCLUSIONS**

La mention concernant le risque de germination interne lié à l'utilisation du produit DORMIR peut-être levée.

Les autres conditions d'emploi préconisées dans les précédentes évaluations ne sont pas modifiées.

Annexe 1

Usage autorisé du produit DORMIR  
concerné par la demande de modification des conditions d'emploi

Substance active	Composition du produit	Dose(s) maximale(s) de substance active
1,4-diméthylnaphtalène	980 g/kg	20 g pour 1 t de pomme de terre

Usage(s)	Dose maximale d'emploi du produit	Nombre d'applications	Intervalle entre applications	Stade d'application	Délai après traitement (DAT <sup>4</sup> )
15653801 Pomme de terre*Trt Prod. Réc.*Limit. Destruct. Germes <b>à l'exclusion des pommes de terre destinées à la multiplication</b>	20 ml/t de pomme de terre	6	28 jours	Traitement post-récolte	30 jours

<sup>4</sup> Délai après traitement (post-récolte dans un lieu de stockage).