



Maisons-Alfort, le 18 mai 2016

Conclusions de l'évaluation relatives à une demande de modification d'emballage pour la préparation ESQUIVE WP

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 AGRAUXINE relatif à une demande de modification d'emballage pour la préparation ESQUIVE WP (AMM¹ n°2080004 pour un emploi par des utilisateurs professionnels).

La préparation ESQUIVE WP est un fongicide à base de 1×10^{12} spores/kg de *Trichoderma atroviride*, souche I-1237 se présentant sous la forme d'une poudre mouillable (WP), appliquée par pulvérisation ou en badigeonnage.

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 actuellement autorisés pour cette préparation sont des sacs en papier avec du polyéthylène à l'intérieur d'une contenance de 1 kg et 4 kg, contenus dans des seaux en polyéthylène.

L'objet de cette demande est l'obtention d'une autorisation d'utilisation de nouveaux sachets en PE/AI⁴ d'une contenance de 250 g, de 500 g et de 1 kg contenues dans un suremballage en carton de contenance 5 ou 10 kg.

Après consultation du Comité d'experts spécialisé «Micro-organismes et macro-organismes utiles aux végétaux», réuni le 7 avril 2016, 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.

⁴ PE/AI : Polyéthylène/Aluminium

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 ESQUIVE WP ont été évaluées et considérées comme conformes lors de la précédente évaluation.

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

Le nouvel emballage 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.

CONCLUSIONS

Les nouveaux emballages revendiqués en PE/AI d'une contenance de 250 g, de 500 g et de 1 kg sont considérés comme compatibles avec la préparation ESQUIVE WP.

Nouveaux emballages

Sachet en PE/AI (250 g, de 500 g et de 1 kg) dans un suremballage en carton de contenance 5 ou 10 kg.