

Maisons-Alfort, le 03/08/2018

Conclusions de l'évaluation

relatives à la demande de permis de commerce parallèle (nouvelle provenance) de la préparation phytopharmaceutique MEFLUXOZOR® (numéro d'AMM 2150026)

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. Le présent document ne constitue pas une décision.

L'Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail (Anses) a accusé réception d'un dossier, déposé par HMWC Sarl, de demande de permis de commerce parallèle (nouvelle provenance) pour la préparation phytopharmaceutique MEFLUXOZOR®, pour un produit en provenance du Royaume-Uni.

Les présentes conclusions sont émises dans le cadre du règlement (CE) n°1107/2009, des dispositions prévues dans le code rural et de la pêche maritime, et en se basant sur le document guide européen SANCO/10524/2012.

Considérant que la préparation importée, LIBRAX®, bénéficie au Royaume-Uni de l'autorisation de mise sur le marché en cours de validité n° M17107, dont le titulaire est BASF PLC ;

Considérant que cette préparation est déclarée par le demandeur identique au produit de référence LIBRAX®, qui bénéficie sur le territoire national de l'autorisation de mise sur le marché en cours de validité n° 2140173, dont le titulaire est BASF FRANCE SAS ;

Considérant les compositions intégrales, les fabrications et les emballages de ces deux préparations ;

La Direction d'Evaluation des Produits Réglementés estime que les informations disponibles permettent de conclure que les substances actives de la préparation LIBRAX® (origine Royaume-Uni) ont la même origine que celles de la préparation de référence LIBRAX® et que les compositions intégrales de la préparation LIBRAX® (origine Royaume-Uni) et de la préparation de référence LIBRAX® peuvent être considérées comme identiques.

En conséquence, il est considéré que la demande de permis de commerce parallèle (nouvelle provenance : Royaume-Uni) pour la préparation MEFLUXOZOR®, présentée par HMWC Sarl, satisfait les requis de l'article 52 du règlement (CE) n°1107/2009 et des dispositions prévues dans le code rural et de la pêche maritime. Sa mise sur le marché doit se faire dans des conditions, notamment d'étiquetage et d'emploi, strictement identiques à celles prévues pour le produit de référence LIBRAX®.

Sur la base de la décision délivrée par les autorités britanniques pour la préparation LIBRAX®, la préparation MEFLUXOZOR® pourra être commercialisée dans les emballages suivants :

- Bouteilles et bidons en PA/PE¹ (COEX) (1 L ; 3 L ; 5 L et 10 L)

¹ PA/PE : polyamide / polyéthylène haute densité