

Maisons-Alfort, le 26/07/2024

Conclusions de l'évaluation relatives à une demande d'autorisation de mise sur le marché du produit générique MAP

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 SHARDA Cropchem España S.L, relatif à une demande d'autorisation de mise sur le marché pour le produit générique MAP déclaré comme similaire au produit de référence MEDAX TOP (AMM¹ n° 2010030 pour un emploi par des utilisateurs professionnels).

Le produit MAP est un régulateur de croissance à base de 300 g/L de chlorure de mépiquat et de 50 g/L de prohexadione se présentant sous la forme d'une suspension concentrée (SC). Les usages revendiqués pour le produit MAP (cultures et doses d'emploi annuelles) sont mentionnés en annexe 1.

Ces conclusions sont fondées sur l'examen par la Direction de l'Evaluation des Produits Réglementés de l'Agence du dossier déposé pour ce produit, conformément aux dispositions du règlement (CE) n° 1107/2009², 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 de l'Evaluation des Produits Réglementés. Les conclusions relatives à la conformité se réfèrent aux critères indiqués dans le règlement (UE) n° 546/2011³.

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

SYNTHESE DES RESULTATS DE L'EVALUATION

En se fondant sur les données soumises par le demandeur et évaluées dans le cadre de cette demande ainsi que sur l'évaluation qui a été conduite par l'Anses sur le produit de référence MEDAX TOP et sur

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.

l'ensemble des éléments dont elle a eu connaissance, la Direction de l'Évaluation des Produits Réglementés estime que :

L'origine de la substance active du produit MAP a été reconnue équivalente au niveau européen à celle du produit de référence MEDAX TOP.

Après analyse et comparaison des compositions intégrales, le produit MAP ne peut pas être considéré comme similaire au produit de référence MEDAX TOP.

De plus, les informations fournies ne permettent pas de garantir le respect du règlement (UE) n° 2021/383⁴.

Le produit MAP ne pouvant être considéré comme similaire au produit de référence, l'évaluation des propriétés toxicologiques et écotoxicologiques n'est pas réalisée.

CONCLUSIONS

Le produit MAP ne peut pas être considéré comme similaire au produit de référence MEDAX TOP.

Pour le directeur général, par délégation,
le directeur,
Direction de l'évaluation des produits réglementés

⁴ Règlement (UE) 2021/383 de la Commission du 3 mars 2021 modifiant l'annexe III du règlement (CE) no 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil fixant la liste de coformulants ne pouvant pas entrer dans la composition des produits phytopharmaceutiques.

Annexe 1

Usage(s) revendiqué(s) par le demandeur pour une autorisation de mise sur le marché du produit générique MAP

Substance(s) active(s)	Composition du produit	Dose(s) maximale(s) de substance active
Chlorure de mépiquat	300 g/L	450 g.sa/ha
Prohexadione	50 g/L	75 g.sa/ha

Usage(s)	Dose d'emploi du produit	Nombre d'applications	Intervalle entre application (jour(s))	Stade d'application	Délai avant récolte (DAR)
15103806-Avoine*Trt Part.Aer.*Limit. Croiss.Org. Aériens	1 L/ha	1	-	BBCH ⁵ 30-39	56 jours
15103808- Blé*Trt Part.Aer.*Limit. Croiss. Org. Aériens	1 L/ha	1	-	BBCH 30-39	56 jours
15203801- Crucifères oléagineuse s*Trt Part.Aer.*Li mit. Croiss.Org. Aériens Portée de l'usage : Colza	1 L/ha	1	-	BBCH 13-20	-
15203801- Crucifères oléagineuse s*Trt Part.Aer.*Li mit. Croiss.Org. Aériens Portée de l'usage : Colza	1 L/ha	1	-	BBCH 21-59	-
15203801- Crucifères oléagineuse s*Trt Part.Aer.*Li mit. Croiss.Org. Aériens Portée de l'usage : Cameline, moutarde, lin,radis oléifère, navette	1 L/ha	1	-	BBCH 21-59	-
15103809- Orge*Trt Part.Aer.*Limit. Croiss. Org. Aériens Portée d'usage : orge de printemps	1 L/ha	1	-	BBCH 30-39	56 jours
15103809- Orge*Trt Part.Aer.*Limit. Croiss. Org. Aériens portée de l'usage : orge d'hiver	1,5 L/ha	1	-	BBCH 30-39	56 jours
15103805- Seigle*Trt Part.Aer.*Limit. Croiss. Org. Aériens	1 L/ha	1	-	BBCH 30-39	56 jours

⁵ BBCH : code universel décimal permettant d'identifier le stade de développement des cultures.