

## Décision relative à une demande de retrait de l'autorisation de mise à disposition sur le marché d'une famille de produits biocides

**N° AMM : FR-2022-0031**

---

*Vu les dispositions du règlement (UE) N°528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides, et de ses textes d'application,*

*Vu le code de l'environnement et notamment le chapitre II du titre II du livre V des parties législative et réglementaire,*

*Vu la demande de retrait de l'autorisation de mise sur le marché pour la famille de produits biocides **HUVEPHARMA SA**,*

*de la société* **HUVEPHARMA SA**

*enregistrée sous le numéro* **BC-RC079362-40**

*Considérant qu'en vertu de l'article 49 du règlement (UE) N°528/2012, une autorisation peut être retirée à la demande de son titulaire, qui motive cette demande.*

L'autorisation de mise à disposition sur le marché de la famille de produits biocides désignée ci-dessus **est retirée** en France dans les conditions précisées en annexe de la présente décision.

A Maisons-Alfort, le 06/10/2022

DocuSigned by:  
  
AE281A955A42454...

Directrice générale déléguée  
en charge du pôle produits réglementés  
Agence nationale de sécurité sanitaire de  
l'alimentation, de l'environnement et du travail (ANSES)

## ANNEXE : Informations générales sur la famille de produits

### 1. Informations administratives

#### 1.1. Nom commercial de la famille de produits

|                                 |               |
|---------------------------------|---------------|
| Nom commercial                  | HUVEPHARMA SA |
| Autre(s) nom(s) commercial(aux) | -             |

#### 1.2. Détenteur de l'autorisation de mise sur le marché

|                             |   |  |
|-----------------------------|---|--|
| Nom et adresse du détenteur | Nom   | HUVEPHARMA SA  |
|                             | Adresse   | 34, RUE JEAN MONNET<br>ZI D'ETRICHE - SEGRE<br>49500 SEGRE-EN-ANJOU BLEU<br>FRANCE |
| Numéro de demande           | BC-RC079362-40  |  |
| Type de demande             | Retrait d'une autorisation à la demande du détenteur (NA-CCL) |  |
| Numéro d'autorisation       | FR-2022-0031  |  |

### 2. Composition de la famille de produits, type de formulation et type de produit

#### 2.1. Composition qualitative et quantitative de la famille de produits

| Nom commun  | Nom IUPAC                           | Fonction                   | Numéro CAS  | Numéro EC | Contenu (%) |      |
|---|-------------------------------------|----------------------------|-------------|-----------|-------------|------|
|   |                                     |                            |             |           | Min         | Max  |
| Chlore actif disponible libéré à partir d'hypochlorite de sodium (exprimé en équivalent Cl <sub>2</sub> ) | -                                   | Substance active           | -           | -         | 5,0         | 6,3  |
| Hypochlorite de sodium (solution technique à la pureté minimum de 9.6 à 14.5% p/p en chlore actif)        | Hypochlorite de sodium              | Libérateur de chlore actif | 7681-52-9   | 231-668-3 | 40,0        | 50,4 |
| Hydroxide de sodium   | Hydroxide de sodium                 | Co-formulant               | 1310-73-2   | 215-185-5 | 0           | 6,14 |
| Oxyde de C12-C14 Alkyldiméthylamine   | Oxyde de C12-C14 Alkyldiméthylamine | Co-formulant               | 308062-28-4 | 931-292-6 | 0           | 8    |

#### 2.2. Type de formulation

|   |
|---|
| SL – Concentré soluble, liquide, à base d'eau |
|---|

#### 2.3. Type de produit

|      |
|------|
| TP04 |
|------|



**RÉPUBLIQUE  
FRANÇAISE**

*Liberté  
Égalité  
Fraternité*



### 3. Conditions générales de retrait

|  |  |
|--|--|
| <b>Date de fin de mise à disposition sur le marché</b> | 6 mois après la date figurant en première page de la décision  |
| <b>Date de fin d'utilisation des stocks existants</b>  | 12 mois après la date figurant en première page de la décision |