

REGISTRATION REPORT

Part A

Risk Management

Product code: 102000025743

Product name(s): CONVISO ONE

Chemical active substance(s):

Foramsulfuron, 50 g/L

Thiencarbazone-methyl , 30 g/L

Southern Zone

Zonal Rapporteur Member State: France

NATIONAL ASSESSMENT FRANCE

(Authorisation renewal according to Art.43)

Applicant: BAYER SAS

Date: 27/09/2024

Table of Contents

1	Details of the application	4
1.1	Application background	4
1.2	Letters of Access	5
1.3	Justification for submission of tests and studies	5
1.4	Data protection claims	5
2	Where protection for data is being claimed for information supporting registration CONVISO ONE (102000025743), it is indicated in the reference lists in Appendix 1 of the Registration Report, Part B Sections 1-7Details of the authorisation decision	5
2.1	Product identity	5
2.2	Conclusion	6
2.3	Substances of concern for national monitoring	6
2.4	Classification and labelling	6
2.4.1	Classification and labelling under Regulation (EC) No 1272/2008	6
2.4.2	Standard phrases under Regulation (EU) No 547/2011	7
2.4.3	Other phrases (according to Article 65 (3) of the Regulation (EU) No 1107/2009)	7
2.5	Risk management	7
2.5.1	Restrictions linked to the PPP	8
2.5.2	Specific restrictions linked to the intended uses	9
2.6	Intended uses (only NATIONAL GAP)	10
3	Background of authorisation decision and risk management	12
3.1	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)	12
3.2	Efficacy (Part B, Section 3)	12
3.3	Methods of analysis (Part B, Section 5)	12
3.3.1	Analytical method for the formulation	12
3.3.2	Analytical methods for residues	12
3.4	Mammalian toxicology (Part B, Section 6)	13
3.4.1	Acute toxicity	13
3.4.2	Operator exposure	13
3.4.3	Worker exposure	14
3.4.4	Bystander exposure	14
3.4.5	Resident exposure	15
3.4.6	Combined exposure	16
3.5	Residues and consumer exposure (Part B, Section 7)	16
3.6	Environmental fate and behaviour (Part B, Section 8)	16
3.7	Ecotoxicology (Part B, Section 9)	17
3.8	Relevance of metabolites (Part B, Section 10)	17
4	Conclusion of the national comparative assessment (Art. 50 of Regulation (EC) No 1107/2009)	17

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

5	Further information to permit a decision to be made or to support a review of the conditions and restrictions associated with the authorisation.....	17
5.1.1	Post-authorisation monitoring.....	18
5.1.2	Post-authorisation data requirements	18
Appendix 1	Copy of the product authorisation	19
	Copy of the product label	26

PART A

RISK MANAGEMENT

1 Details of the application

The company Bayer SAS has requested a marketing authorisation in France for the product CONVISO ONE (formulation code: 102000025743), containing 50 g/L foramsulfuron¹ and 30 g/L and thiencazabone-methyl² as herbicide for professional uses.

Appendix 1 of this document provides a copy of the product authorisation.

Appendix 2 of this document contains a copy of the product label (draft as proposed by the applicant).

1.1 Application background

The present registration report concerns the evaluation of Bayer SAS's application submitted on 27/10/2020 to market CONVISO ONE (102000025743) in France (product uses described under point 2.3). France acted as a zonal Rapporteur Member State (zRMS) for this request and assessed the application submitted for the re-registration of authorisation after the renewal of approval of the active(s) substance(s) foramsulfuron of this product in France and in other Member States (MSs) of the Southern zone.

The present application (2020-2777, 2017-1360) was evaluated in France by the French Agency for Food, Environmental and Occupational Health & Safety (Anses), according to the Regulation (EC) no 1107/2009³, the implementing regulations, and French regulations. This application was assessed in the context of the zonal procedure for all MSs of the Southern zone, taking into account the worst-case uses ("risk envelope approach")⁴. When risk mitigation measures were necessary, they are adapted to the situation in France.

The data taken into account are those deemed to be valid either at European level (Review Report and EFSA conclusion) or at zonal/national level. The assessment of CONVISO ONE (102000025743) has been made using endpoints agreed in the EU peer review(s) of foramsulfuron. It also includes assessment of data and information related to CONVISO ONE (102000025743) where those data have not been considered in the EU peer review process.

This part A of the RR presents a summary of essential scientific points upon which recommendations are based and is not intended to show the assessment in detail. The risk assessment conclusions provided in this document are based on the information, data and assessments provided in the Registration Report, Part B Sections 1-10 and Part C, and where appropriate the addendum for France.

In order to comply with the provisions of Regulation (EC) No 1107/2009 (Commission Implementing Regulation (EU) 2015/2033) and according to Art. 43 of Regulation (EC) No 1107/2009, and in accordance

¹ Commission Implementing Regulation (EU) 2020/616 of 5 May 2020 renewing the approval of the active substance foramsulfuron in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011.

² Commission Implementing Regulation (EU) No 145/2014 of 14 February 2014 approving the active substance thiencazabone, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011.

³ REGULATION (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council of 21 October 2009 concerning the placing of plant protection products on the market and repealing Council Directives 79/117/EEC and 91/414/EEC

⁴ SANCO document "risk envelope approach", European Commission (14 March 2011). [Guidance document on the preparation and submission of dossiers for plant protection products according to the "risk envelope approach"; SANCO/11244/2011 rev. 5](#)

102000025743/ CONVISO ONE
 Part A - National Assessment
 FRANCE

with the guidance document SANCO/2010/13170, the outcome of the risk assessment for the re-registration of plant protection product only applies to Foramsulfuron following its renewal of approval. For thiencazuron-methyl, provisions of the initial authorisation remain.

The conclusions on the acceptability of risk are based on the criteria provided in Regulation (EU) No 546/2011⁵, and are expressed as “acceptable” or “not acceptable” in accordance with those criteria.

This document also describes the specific conditions of use and labelling required for France for the registration of CONVISO ONE (102000025743).

1.2 Letters of Access

Not necessary: the applicant is the owner of data which support the (renewal of) approval of the active substance(s).

1.3 Justification for submission of tests and studies

According to the applicant: « The studies submitted are necessary for re-authorisation of CONVISO ONE (102000025743) are in accordance with Reg. (EU) No. 284/2013.

Vertebrate studies

The tests and studies on vertebrate animals submitted within this dossier are necessary to complete the data package as required in the Commission Regulation (EU) No 284/2013 setting out the data requirements for Plant Protection Products. Existing data was not available from another source. ».

1.4 Data protection claims

2 Where protection for data is being claimed for information supporting registration CONVISO ONE (102000025743), it is indicated in the reference lists in Appendix 1 of the Registration Report, Part B Sections 1-7Details of the authorisation decision

2.1 Product identity

Product code	102000025743
Product name in MS	CONVISO ONE
Authorisation number	2161095
Kind of use	Professional use
Low risk product (article 47)	No
Function	Herbicide
Applicant	Bayer SAS
Active substance(s) (incl. content)	Foramsulfuron, 50 g/L Thiencazuron-methyl, 30 g/L

⁵ COMMISSION REGULATION (EU) No 546/2011 of 10 June 2011 implementing Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council as regards uniform principles for evaluation and authorisation of plant protection products

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

Formulation type	Oil dispersion [Code: OD]
Packaging	HDPE/EVOH (1 L) HDPE/PA (5 L, 10 L)
Coformulants of concern for national authorisations	-
Restrictions related to identity	-
Mandatory tank mixtures	None
Recommended tank mixtures	None

2.2 Conclusion

The evaluation of the application for CONVISO ONE (102000025743).resulted in the decision **to grant** the authorisation.

2.3 Substances of concern for national monitoring

Refer to 5.1.1.

2.4 Classification and labelling

2.4.1 Classification and labelling under Regulation (EC) No 1272/2008

The following classification is proposed in accordance with Regulation (EC) No 1272/2008:

Hazard class(es), categories:	Aspiration hazard, category 1 Skin irritation, category 2 Skin sensitisation, category 1B Serious eye damage, category 1 Acute toxicity (inhalation), category 4 Carcinogenicity, category 2 Hazardous to the aquatic environment - Acute Hazard, category 1 Hazardous to the aquatic environment - Chronic Hazard, category 1
Hazard pictograms:	    GHS05 GHS07 GHS08 GHS09
Signal word:	Danger/Warning

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

Hazard statement(s):	H304: May be fatal if swallowed and enters airways. H315: Causes skin irritation. H317: May cause an allergic skin reaction. H318: Causes serious eye damage. H332: Harmful if inhaled. H351: Suspected of causing cancer H400: Very toxic to aquatic life. H410: Very toxic to aquatic life with long-lasting effects.
Precautionary statement(s):	<i>For the P phrases, refer to the existing legislation</i>
Additional labelling phrases:	Contient Poly(oxy-1,2-ethanediyl), α -isotridecyl- ω -methoxy (CAS n° 345642-79-7).

See Part C for justifications of the classification and labelling proposals.

2.4.2 Standard phrases under Regulation (EU) No 547/2011

SP 1	Do not contaminate water with the product or its container. Do not clean application equipment near surface water. Avoid contamination via drains from farmyards and roads.
	For other restrictions refer to 2.5

2.4.3 Other phrases (according to Article 65 (3) of the Regulation (EU) No 1107/2009)

None.

2.5 Risk management

According to the French law and procedures, specific conditions of use are set out in the Decision letter. The French Order of 4 May 2017⁶ provides that:

- unless otherwise stated in the product authorisation, the pre harvest interval (PHI) is at least 3 days;
- unless otherwise stated in the product authorisation, the minimum buffer zone alongside a water body is 5 metres for products applied through spraying or dusting;
- unless otherwise stated in the product authorisation, the minimum re-entry period is 6 hours for field uses and 8 hours for indoor uses.

Drift reduction measures such as low-drift nozzles are not considered within the decision-making process in France. However, non-spraying buffer zones may be reduced under some circumstances as explained in appendix 3 of the above-mentioned French Order.

Moreover, the French Order of 12 April 2021⁷ provides that:

- an authorisation granted for a “reference” crop applies also for “related” crops, unless formally stated in the Decision
- the “reference” and “related” crops are defined in Appendix 1 of that French Order.

⁶ Arrêté du 4 mai 2017 relatif à la mise sur le marché et à l'utilisation des produits phytopharmaceutiques et de leurs adjuvants visés à l'article L. 253-1 du code rural et de la pêche maritime, amended by the arrêté du 27 décembre 2019 relatif aux mesures de protection des personnes lors de l'utilisation de produits phytopharmaceutiques <https://www.legifrance.gouv.fr/eli/arrete/2017/5/4/AGRGI632554A/jo/texte> ; <https://www.legifrance.gouv.fr/affichTexte.do?cidTexte=JORFTEXT000039686039&categorieLien=id>

⁷ <https://www.legifrance.gouv.fr/jorf/id/JORFTEXT000043401456>

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

Thus, at French national level, possible extrapolation of submitted data and the corresponding assessment from “reference” crops to “related” ones are undertaken even if not clearly requested by the applicant in their dRR, and a conclusion is also reached on the acceptability of the intended uses on those “related” crops. The aim of this Order, mainly based on the EU document on residue data extrapolation⁸ is to supply “minor” crops with registered plant protection products.

Therefore the GAP table (Section 2.3) and Decision may include uses on crops not originally requested by the applicant.

Finally, the French Order of 20 November 2021⁹ on the protection of bees and other pollinating insects and the preservation of pollination services when using plant protection products provides that unless otherwise stated in the product authorisation, use on attractive crop¹⁰ when in flower and on foraging area is forbidden. Specific conditions of application on flowering crops should be respected. As consequences specific SPe 8 may include reference to this order.

The Decision, as reproduced in Appendix 1, takes also into account national provisions, including national mitigation measures.

2.5.1 Restrictions linked to the PPP

The authorisation of the PPP is linked to the following conditions:

Operator protection:	
-	Refer to the Decision in Appendix 1 for the details.
Worker protection:	
-	Refer to the Decision in Appendix 1 for the details.
Bystander and resident protection	
	Respect an unsprayed zone of 3 meters from the extremity of the boom and : - areas where bystanders are present during treatment - areas where residents could be present
Integrated pest management (IPM)/sustainable use:	
	-
Environmental protection	
SPe 3	To protect aquatic organisms respect an unsprayed buffer zone of 20 meters with an unsprayed vegetated buffer zone of 20 meters to surface water bodies
SPe 3	To protect non-target plants, respect an unsprayed buffer zone of 20 metres to non-agricultural land for single application at 1L/ha.
SPe 3	To protect non-target plants, respect an unsprayed buffer zone of 5 metres to non-agricultural land for two applications at 0.5 L/ha.

⁸ SANCO document “guidance document:- Guidelines on comparability, extrapolation, group tolerances and data requirements for setting MRLs”: SANCO/ 7525/VI/95 - rev.9

⁹ <https://www.legifrance.gouv.fr/jorf/id/JORFTEXT000044346734>

¹⁰ List of culture considered as unattractive to bees and other pollinators insects defined by French Agricultural ministry and published in Bulletin Officiel du ministère chargé de l'agriculture.

102000025743/ CONVISO ONE

Part A - National Assessment

FRANCE

SPe 8	To protect bees and other pollinating insects, do not use in presence of bees and other pollinating insects.
Other specific restrictions	
Re-entry period	48 hours.
Storage	-
Risk mitigation measures	<ul style="list-style-type: none"> - Contains Poly(oxy-1,2-ethanediyl), α-isotridecyl-ω-methoxy (CAS n° 345642-79-7). -Apply the product only on sugar beet varieties tolerant to ALS inhibitors are grown. - Specify the list of sugar beet varieties tolerant to ALS inhibitors.

2.5.2 Specific restrictions linked to the intended uses

Some of the authorised uses are linked to the following conditions in addition to those listed under point 2.5.1 (mandatory labelling):

None.

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

2.6 Intended uses (only NATIONAL GAP)

Please note: The GAP Table below reports the intended uses proposed by the applicant, and possible extrapolation according to French Order of 26 March 2014 (highlighted in green), evaluated and concluded as safe uses by France as zRMS. Those uses are then granted in France.

When the conclusion is “not acceptable”, the intended use is highlighted in grey and the main reason(s) reported in the remarks.

When a use is “acceptable” with GAP restrictions, the modifications of the GAP are in bold.

Use should be crossed out when the applicant no longer supports this use.

GAP rev. 1, date 27/09/2024

PPP (product name/code): CONVISO ONE / 102000025743

Formulation type: Oil dispersion [Code: OD] ^(a, b)

Active substance 1: foramsulfuron

Conc. of a.s. 1: 50 g/L^(c)

Active substance 2: thiencazabone-methyl

Conc. of a.s. 2: 30 g/L^(c)

Safener: -

Conc. of safener: conc. g/L or g/kg^(c)

Synergist: -

Conc. of synergist: conc. g/L or g/kg^(c)

Applicant: Bayer SAS

Professional use:

Zone(s): Southern Zone^(d)

Non-professional use:

Verified by MS: Yes

Field of use: Herbicide

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
Use- No. ^(e)	Member state(s)	Crop or situation (crop destination/purpose of crop)	F, Fn, Fpn G, Gn, Gpn or I	Pests or Group of pests controlled (additionally: developmental stages of the pest or pest group)	Application				Application rate			PHI (days)	Remarks: e.g. g safener/synerg ist per ha ^(f)
					Method/Ki nd	Timing/Growth stage of crop & season	Max. number a) per use b) per crop/ season	Min. interval between applications (days)	kg or L product/ha a) max. rate per appl. b) max. total rate per crop/season	g a.s./ha a) max. rate per appl. b) max. total rate per crop/season	Water L/ha min/ma x		
1	FRA	Sugar beet (BEAVA) Fodder beet (BEAVC)	F	TTTDD, GGGGG	spraying (broadcast, overall)	10-18	a) 1 b) 1	-	a) 1 b) 1	a) FSN 50 + TCM 30 b) FSN 50 + TCM 30	80-300	F the latest time of applica-tion must be maxi- mum growth stage	Acceptable

102000025743/ CONVISO ONE
 Part A - National Assessment
 FRANCE

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
Use- No. ^(e)	Member state(s)	Crop or situation (crop destination/purpose of crop)	F, Fn, Fpn G, Gn, Gpn or I	Pests or Group of pests controlled (additionally: developmental stages of the pest or pest group)	Application				Application rate			PHI (days)	Remarks: e.g. g safener/synerg ist per ha ^(f)
					Method/Ki nd	Timing/Growth stage of crop & season	Max. number a) per use b) per crop/ season	Min. interval between applications (days)	kg or L product/ha a) max. rate per appl. b) max. total rate per crop/season	g a.s./ha a) max. rate per appl. b) max. total rate per crop/season	Water L/ha min/ma x		
6	FRA	Sugar beet (BEAVA) Fodder beet (BEAVC)	F	TTTDD, GGGGG	spraying (broadcast, overall)	10-18 B1: 10-14 B2: 12-18	a) B1: 1 B2: 1 b) 2	B1: - B2: - 10 d after B1	a) B1: 0.5 B2: 0.5 b) 1	a) FSN 25 + TCM 15 b) FSN 50 + TCM 30	80-300	F the latest time of applica-tion must be maxi- mum growth stage	Acceptable

* As some standards may have undergone changes, it is the responsibility of the applicant to update the references.

- | | | | | | |
|-------------------------------|--|-------------------------|--|--|---|
| Remarks table heading: | (a) e.g. wettable powder (WP), emulsifiable concentrate (EC), granule (GR)
(b) Catalogue of pesticide formulation types and international coding system CropLife International Technical Monograph n°2, 6th Edition Revised May 2008
(c) g/kg or g/l | Remarks columns: | 1 Numeration necessary to allow references
2 Use official codes/nomenclatures of EU Member States
3 For crops, the EU and Codex classifications (both) should be used; when relevant, the use situation should be described (e.g. fumigation of a structure)
4 F: professional field use, Fn: non-professional field use, Fpn: professional and non-professional field use, G: professional greenhouse use, Gn: non-professional greenhouse use, Gpn: professional and non-professional greenhouse use, I: indoor application
5 Scientific names and EPPO-Codes of target pests/diseases/ weeds or, when relevant, the common names of the pest groups (e.g. biting and sucking insects, soil born insects, foliar fungi, weeds) and the developmental stages of the pests and pest groups at the moment of application must be named.
6 Method, e.g. high volume spraying, low volume spraying, spreading, dusting, drench Kind, e.g. overall, broadcast, aerial spraying, row, individual plant, between the plants - type of equipment used must be indicated. | (d) Select relevant
(e) Use number(s) in accordance with the list of all intended GAPs in Part B, Section 0 should be given in column 1
(f) No authorisation possible for uses where the line is highlighted in grey, Use should be crossed out when the notifier no longer supports this use. | 7 Growth stage at first and last treatment (BBCH Monograph, Growth Stages of Plants, 1997, Blackwell, ISBN 3-8263-3152-4), including where relevant, information on season at time of application
8 The maximum number of application possible under practical conditions of use must be provided.
9 Minimum interval (in days) between applications of the same product
10 For specific uses other specifications might be possible, e.g.: g/m ³ in case of fumigation of empty rooms. See also EPPO-Guideline PP 1/239 Dose expression for plant protection products.
11 The dimension (g, kg) must be clearly specified. (Maximum) dose of a.s. per treatment (usually g, kg or L product/ha).
12 If water volume range depends on application equipments (e.g. ULVA or LVA) it should be mentioned under "application: method/kind".
13 PHI - minimum pre-harvest interval
14 Remarks may include: Extent of use/economic importance/restrictions |
|-------------------------------|--|-------------------------|--|--|---|

3 Background of authorisation decision and risk management

3.1 Physical and chemical properties (Part B, Section 2)

CONVISO ONE (102000025743) is an Oil Dispersion (OD). All studies have been performed in accordance with the current requirements and the results are deemed to be acceptable. The appearance of the product is that of liquid suspension beige with a paint like odour. It is not explosive and has no oxidizing properties. The product has a flash point of 83.5°C. It has a self-ignition temperature of 420°C. In aqueous solution (1%), it has a pH value of 4.04 at ambient temperature. There is no effect of low and high temperature on the stability of the formulation, since after 7 days at 0°C and 14 days at 54 °C and 8 weeks at 40 °C, neither the active ingredient content nor the technical properties were changed. The stability data indicate a shelf life of at least 2 years at ambient temperature when stored in HDPE/EVOH or HDPE/PA. Its technical characteristics are acceptable for an OD formulation.

The formulation is not classified for the physico-chemical aspect, but is classified as H304 considering its viscosity.

3.2 Efficacy (Part B, Section 3)

The efficacy of the product CONVISO ONE (102000025743) applied in post emergence at 1 L/ha or at 2* 0.5 L/ha is considered satisfactory to control broadleaved weeds and grasses on sugar and fodder beet.

The level of selectivity of the product is considered acceptable provided it is applied on herbicide-tolerant varieties.

The risks of negative impact on yield, quality and propagation are considered acceptable provided it is applied on herbicide-tolerant varieties. .

The risk of negative impact on succeeding crops is considered acceptable. Nevertheless, specific attention needed to be paid to susceptible succeeding crops.

The risk of negative impact on adjacent crops is considered acceptable. Nevertheless, specific attention needed to be paid to susceptible adjacent crops.

There is a risk of resistance development or appearance to foramsulfuron and thien carbazole-methyl for *Lolium sp.*, *Alopecurus myosuroides*, *Matricaria sp.*, and *Setaria sp.* requiring a survey of resistance.

3.3 Methods of analysis (Part B, Section 5)

3.3.1 Analytical method for the formulation

Analytical methods for the determination of the active substances in the formulation are available and validated.

3.3.2 Analytical methods for residues

Analytical methods are available in the Draft Assessment Report/this dossier and validated for the determination of residues of foramsulfuron and thien carbazole-methyl in plants (high water, oily,

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

acidic and dry content commodities), food of animal origin, soil, water (surface and drinking), air and body fluids.

3.4 Mammalian toxicology (Part B, Section 6)

Active substance(s) (incl. content)	Foramsulfuron (FSN) 50 g/L	Thiencarbazone-methyl (TCM) 30 g/L
AOEL _{systemic} (RVNAS)	0.1 mg/kg bw/d	0.12 mg/kg bw/d
Inhalation absorption	100%	100%
Oral absorption	20%	50%
AAOEL	None	None
Vapour pressure	1.3×10^{-10} Pa at 25°C (98.4%)	8.8×10^{-14} Pa at 20°C (99.2 %)
Reference	EFSA Journal 2016; 14(3):4421 SANTE-2016-11214Rev.2 24 March 2020	EFSA Journal 2013; 11(7):3270 SANCO/12602/2013rev 213December 201323 March 2018
Dermal absorption	Concentrate: 70% Dilution: 70% <i>For more information please refer to chapter 6.5</i>	Concentrate: 0.1% Dilution: 2.8% <i>For more information please refer to chapter 6.5</i>

3.4.1 Acute toxicity

CONVISO ONE (102000025743) containing 50 g/L foramsulfuron and 30 g/L Thiencarbazone-methyl has a low toxicity in respect to acute oral and dermal toxicity, is harmful if inhaled, is irritating to the rabbit skin and eye, is a skin sensitiser.

3.4.2 Operator exposure

Considering proposed uses, operator systemic exposure was estimated using the EFSA model¹¹:

Model data	Level of PPE	Foramsulfuron	
		Total absorbed dose (mg/kg/day)	% of systemic AOEL ⁽¹⁾

¹¹ AOEM – Agricultural Operator Exposure Model (EFSA Journal 2014;12 (10):3874)

102000025743/ CONVISO ONE

Part A - National Assessment

FRANCE

Tractor mounted boom spray application outdoors to low crops (root and tuber vegetables) Application rate: 1 x 0.05 kg a.s./ha.			
EFSA calculator (75 th percentile, long-term exposure) Body weight: 60 kg	Work wear ⁽³⁾ during mixing and loading and application and gloves	0.00397	3.97

(1) AOEL (RVNAS) of foramsulfuron : 0.1 mg/kg bw/day

(2) Potential exposure – no clothing

(3) Work wear – arms, body and legs covered

It can be noted that the use of 2 x 0.025 kg as/ha is covered by the application rate of 1 x 0.05 kg.sa/ha. According to the model calculations, it can be concluded that the risk for the operator using CONVISO ONE (102000025743) is acceptable with both a working coverall and gloves during mixing/loading and application.

For details of personal protective equipment for operators, refer to the Decision in Appendix 1.

3.4.3 Worker exposure

Workers may have to enter into treated areas after treatment for crop inspection/irrigation activities. Therefore, estimation of worker exposure was calculated according to AOEM model.

Model data	Level of PPE	Foramsulfuron	
		Total absorbed dose (mg/kg/day)	% of systemic AOEL ⁽¹⁾
Inspection, irrigation Outdoor Work rate: 2 hours/day DT50: 30 days DFR: 3 µg/cm ² /kg a.s./ha			
Number of applications and application rate (kg a.s./ha):		1 x 0.050	
EFSA calculator Body weight: 60 kg	Work wear TC: 1400 cm ² /person/h ⁽³⁾	0.0049	4.90

(1) AOEL (RVNAS) of Foramsulfuron: 0.1 mg/kg bw/day

(2) Potential exposure – no clothing

(3) Work wear – arms, body and legs covered

It can be noted that the application rate of 2 x 0.025 kg.as/ha is covered by the application rate of 1 x 0.05 kg.sa/ha.

Exposure for worker reentering into treated is anticipated to be below the AOEL

For details of personal protective equipment for workers, refer to the Decision in Appendix 1.

3.4.4 Bystander exposure

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

Consideration of acute exposure should only be made where an AAOEL has been established during an approval, review or renewal evaluation of an active substance, i.e. no acute operator or bystander exposure assessments can be performed with the AOEM model where no AAOEL has been set¹².

Only resident exposure is provided since, according to EFSA Guidance on the assessment of exposure of operators, workers, residents and bystanders in risk assessment for plant protection products (EFSA Journal 2014;12(10):3874): “No bystander risk assessment is required for PPPs that do not have significant acute toxicity or the potential to exert toxic effects after a single exposure. Exposure in this case will be determined by average exposure over a longer duration, and higher exposures on one day will tend to be offset by lower exposures on other days. Therefore, exposure assessment for residents also covers bystander exposure.”

3.4.5 Resident exposure

Resident exposure was assessed according to EFSA model without mitigation measures (i.e. without drift reduction technology and a buffer zone of 3 meters).

		Foramsulfuron	
Model data		Total absorbed dose (mg/kg bw/day)	% of systemic AOEL ⁽¹⁾
Tractor mounted boom spray application outdoors to low crops (bare soil) Buffer zone: 2-3 (m) Drift reduction technology: no DT ₅₀ : 30 days DFR: 3 µg/cm ² /kg a.s./ha			
Number of applications and application rate		1 x 0.050 kg a.s./ha	
Resident child Body weight: 10 kg	Drift (75 th perc.)	0.0117	11.74
	Vapour (75 th perc.)	0.0011	1.07
	Deposits (75 th perc.)	0.0005	0.52
	Re-entry (75 th perc.)	0.0059	5.91
	Sum (mean)	0.0126	12.63
Resident adult Body weight: 60 kg	Drift (75 th perc.)	0.0028	2.81
	Vapour (75 th perc.)	0.0002	0.23
	Deposits (75 th perc.)	0.0002	0.24
	Re-entry (75 th perc.)	0.0033	3.28
	Sum (mean)	0.0044	4.36

(1) AOEL (RVNAS) of Foramsulfuron: 0.1 mg/kg bw/day

It can be noted that the use of 2 x 0.025 kg.as/ha is covered by the application rate of 1 x 0.05 kg.sa/ha. Resident exposure is anticipated to be below the AOEL for residents (adults and children)

¹² Guidance on the assessment of exposure of operators, workers, residents and bystanders in risk assessment for plant protection products (SANTE-10832-2015 rev. 1.7, 2017)

102000025743/ CONVISO ONE
 Part A - National Assessment
 FRANCE

3.4.6 Combined exposure

In accordance to the Article 43 of Regulation (EC) No 1107/2009 and the guidance document SANCO/2010/13170, only the active substance under review, foramsulfuron is evaluated. zRMS performed the risk assessment only for foramsulfuron.

The combined exposure will be assessed during the review of the last active substance (Thiencarbazone-methyl).

3.5 Residues and consumer exposure (Part B, Section 7)

The data available are considered sufficient for risk assessment. An exceedance of the current EU MRL of 0.01 mg/kg for foramsulfuron as laid down in Reg. (EU) 396/2005 is not expected.

The chronic and the short-term intakes of foramsulfuron residues are unlikely to present a public health concern.

As far as consumer health protection is concerned, zRMS France agrees with the authorization of the intended use.

Summary for CONVISO ONE (102000025743)

Crop	PHI for CON-VISO ONE (102000025743) proposed by applicant	PHI/ Withholding period* sufficiently supported for	PHI for CON-VISO ONE (102000025743) proposed by zRMS	zRMS Comments (if different PHI proposed)
		Foramsulfuron		
Sugar beet, fodder beet	F**	Yes (BBCH 10-18)	F**	-

NR: not relevant

* Purpose of withholding period to be specified

** F: PHI is defined by the application stage at last treatment (time elapsing between last treatment and harvest of the crop).

3.6 Environmental fate and behaviour (Part B, Section 8)

The fate and behaviour in the environment have been evaluated according to the requirements of Regulation (EC) No 1107/2009. Appropriate endpoints from the EU conclusions were used to calculate PEC values for the active substance and its metabolites for the intended use patterns. In cases where deviations from the EU agreed endpoints were considered appropriate (for example when additional studies are provided), such deviations were highlighted and justified accordingly.

The PEC of foramsulfuron and its metabolites in soil, surface water and groundwater have been assessed according to FOCUS guidance documents, with standard FOCUS scenarios to obtain outputs from the FOCUS models, and the endpoints established in the EU conclusions or agreed in the assessment based on new data provided.

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

PEC soil and PEC_{sw} derived for the active substance and its metabolites are used for the ecotoxicological risk assessment, and mitigation measures are proposed.

PEC_{gw} for foramsulfuron and its metabolites do not occur at levels exceeding those mentioned in regulation EU No 546/2011. Therefore, no unacceptable risk of groundwater contamination is expected for the intended uses.

Based on vapour pressure and DT₅₀ in air calculation, no significant contamination of the air compartment is expected for the intended uses.

3.7 Ecotoxicology (Part B, Section 9)

In order to comply with the provisions of Regulation (EC) No 1107/2009 (Commission Implementing Regulation (EU) 2015/2033) and according to Art. 43 of Regulation (EC) No 1107/2009, and in accordance with the guidance document SANCO/2010/13170, this risk assessment report for the sections “Fate and behaviour in the Environment / Ecotoxicology” only applies for the active substance foramsulfuron following its renewal of approval.

Data and risk assessment provided by the applicant for the other active substance (thiencarbazone-methyl) are not reviewed by zRMS. These data are disclosed in the shaded text along the core dossier. They are presented as informative data only. Provisions of the initial authorization remain.

The ecotoxicological risk assessment of the formulation was performed according to the requirements of Regulation (EC) No 1107/2009. Appropriate endpoints from the EU conclusions for the active substances and their metabolites were used for the intended use patterns. In cases where deviations from the EU agreed endpoints were considered appropriate (for example when additional studies are provided), such deviations were highlighted and justified accordingly.

Based on the guidance documents, the risks for birds, mammals and other non-target arthropods, earthworms, other soil macro-organisms and micro-organisms are acceptable for the intended uses. Risk mitigations are required for aquatic organisms and non-target plants.

According to new requirements of Reg. No. 284/2013, information on chronic effects on adult bees and on development of bees should have been submitted as exposure of bees to the formulation cannot be excluded. In absence of these data, the risk for bees can not be finalized.

3.8 Relevance of metabolites (Part B, Section 10)

An assessment was conducted according to the SANCO/221/2000 guidance document. Please refer to environmental fate and behaviour above for conclusion on the risk of groundwater contamination.

4 Conclusion of the national comparative assessment (Art. 50 of Regulation (EC) No 1107/2009)

The active substance thiencarbazone-methyl and foramsulfuron are not approved as a candidate for substitution, therefore a comparative assessment is not foreseen.

5 Further information to permit a decision to be made or to support a review of the conditions and restrictions associated with the authorisation

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

When the conclusions of the assessment is “Not acceptable”, please refer to relevant summary under point 3, “Background of authorisation decision and risk management”.

5.1.1 Post-authorisation monitoring

Continue to monitor resistance to the active substance iodosulfuron. Any new information which would change the resistance risk analysis must be provided to the competent authorities immediately for the whole uses.

Continue to monitor resistance to the active substance mesosulfuron-methyl. Any new information which would change the resistance risk analysis must be provided to the competent authorities immediately for the whole uses.

5.1.2 Post-authorisation data requirements

None.

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

Appendix 1 Copy of the product authorisation

DocuSign Envelope ID: 43DC0678-8FD3-4DAA-B670-6FA1C4D8C5A5



Décision relative à une demande de renouvellement de l'autorisation de mise sur le marché d'un produit phytopharmaceutique et à la demande associée

Vu les dispositions du règlement (CE) n° 1107/2009 du 21 octobre 2009 et de ses textes d'application,

Vu le code rural et de la pêche maritime, notamment le chapitre III du titre V du livre II des parties législative et réglementaire,

*Vu la demande de renouvellement de l'autorisation de mise sur le marché, suite au renouvellement de l'approbation de la substance active foramsulfuron, et les données fournies en réponse aux demandes de post-autorisation du produit phytopharmaceutique **CONVISO ONE***

de la société BAYER SAS
enregistrées sous les n° 2020-2777 et 2017-1360

Vu les conclusions de l'évaluation de l'Anses du 16 février 2024,

L'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique désigné ci-après **est renouvelée** en France, sous réserve du respect de la composition du produit autorisée dans les conclusions de l'évaluation, pour les usages et dans les conditions précisés dans la présente décision et son annexe.

La présente décision s'applique sans préjudice des autres dispositions applicables.

Avertissement :

Le non-respect des conditions décrites ci-dessous peut entraîner le retrait ou la modification de l'autorisation ainsi que toute action incluant des poursuites judiciaires.

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

DocuSign Envelope ID: 43DC0678-8FD3-4DAA-B670-6FA1C4D8C5A5



Informations générales sur le produit	
Nom du produit	CONVISO ONE
Type de produit	Produit de référence
Titulaire	BAYER SAS 74 Rue Gorge de Loup 69009 LYON France
Formulation	Suspension concentrée huileuse (OD)
Contenant	30 g/L - thiencarbazon-méthyl 50 g/L - foramsulfuron
Numéro d'intrant	931-2015.01
Numéro d'AMM	2161095
Fonction	Herbicide
Gamme d'usage	Professionnel

L'échéance de validité de la présente décision est fixée à douze mois à compter de la date d'expiration de l'approbation de la substance active qui arrivera à échéance le plus tôt. A titre indicatif, dans l'état actuel du calendrier d'approbation des substances actives, l'échéance de l'autorisation est fixée au 30 septembre 2025.

Le dépôt d'une demande de renouvellement conformément à l'article 43 du règlement (CE) n°1107/2009, dans les trois mois suivant le renouvellement de l'approbation de la substance active, prolonge de plein droit l'autorisation de mise sur le marché après son arrivée à échéance de la durée nécessaire pour mener à bien l'examen et adopter une décision sur le renouvellement.

La présente décision peut être retirée ou modifiée avant cette échéance si des éléments le justifient.

A Maisons-Alfort, le 27/09/2024

DocuSigned by:
Charlotte Grastilleur

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)

DocuSign Envelope ID: 43DC0678-8FD3-4DAA-B670-6FA1C4D8C5A5



ANNEXE : Modalités d'autorisation du produit

Vente et distribution	
Le titulaire de l'autorisation peut mettre sur le marché le produit uniquement dans les emballages :	
Emballage	Contenance
Bouteilles en polyéthylène haute densité / éthylène alcool vinylique	1 L
Bidons en polyéthylène haute densité / polyamide	5 L ; 10 L

Classification du produit	
La classification retenue est la suivante :	
Catégorie de danger	Mention de danger
Danger par aspiration - Catégorie 1	H304 : Peut être mortel en cas d'ingestion et de pénétration dans les voies respiratoires
Irritation cutanée, catégorie 2	H315 Provoque une irritation cutanée
Sensibilisation cutanée, catégorie 1B	H317 Peut provoquer une allergie cutanée
Lésions oculaires graves, catégorie 1	H318 Provoque des lésions oculaires graves
Toxicité aiguë (par inhalation), catégorie 4	H332 Nocif par inhalation
Cancérogénicité, catégorie 2	H351 Susceptible de provoquer le cancer
Danger aigu pour le milieu aquatique, catégorie 1	H400 Très toxique pour les organismes aquatiques.
Danger chronique pour le milieu aquatique, catégorie 1	H410 Très toxique pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme.
Pour les phrases P se référer à la réglementation en vigueur.	
Le titulaire de l'autorisation est responsable de la mise à jour de la fiche de données de sécurité et de la classification du produit en tenant compte de ses éventuelles évolutions.	

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

DocuSign Envelope ID: 43DC0678-8FD3-4DAA-B670-6FA1C4D8C5A5



Liste des usages autorisés

En l'absence de mention spécifique, les usages autorisés correspondent à une utilisation en plein champ.
En l'absence de restriction, les usages sont autorisés sur l'ensemble des cultures de la portée de l'usage.

Usages	Dose maximale d'emploi	Nombre maximum d'applications	Stade d'application BBCH	Délai avant récolte (jours)	Zone Non Traitée aquatique (mètres)	Zone Non Traitée arthropodes non cibles (mètres)	Zone Non Traitée plantes non cibles (mètres)	Culture attractive en floraison (arrêté du 20/11/2021)
15055911 Betterave industrielle et fourragère*Désherbage	1 L/ha	1/an	entre les stades BBCH 10 et BBCH 18	F (BBCH 18)	20 (DVP 20)	-	20	Non concerné
Uniquement sur variétés tolérantes aux inhibiteurs de l'ALS (Acéto-Lactase Synthétase). Fractionnant possible en deux applications à la dose maximale d'emploi de 0,5 L/ha en respectant un intervalle de 10 jours entre les applications. Dans le cas d'application fractionnée, la zone non traitée plantes non cibles peut être diminuée de 20 mètres à 5 mètres.								

DVP : Dispositif Végétalisé Permanent.

DocuSign Envelope ID: 43DC0678-8FD3-4DAA-B670-6FA1C4D8C5A5



Conditions d'emploi du produit

Protection de l'opérateur et du travailleur

Des informations générales relatives aux bonnes pratiques de protection pourront être mises à disposition de l'utilisateur :

- l'utilisation d'un matériel adapté et entretenu et la mise en œuvre de protections collectives constituent la première mesure de prévention contre les risques professionnels, avant la mise en place de protections individuelles ;
- le port de combinaison de travail dédiée ou d'EPI doit être associé à des réflexes d'hygiène (ex : lavage des mains, douche en fin de traitement) et à un comportement rigoureux (ex : procédure d'habillage/déshabillage) ;
- les modalités de nettoyage et de stockage des combinaisons de travail et des EPI réutilisables doivent être conformes à leur notice d'utilisation.

Pour l'opérateur, porter

Dans le cadre d'une application effectuée à l'aide d'un pulvérisateur à rampe

• pendant le mélange/chargement

- Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN 16523-1+A1 (type A) ;
- EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1 ;
- EPI partiel (blouse ou tablier à manches longues) de catégorie III et de type PB (3) à porter par-dessus l'EPI vestimentaire précité ;
- Lunettes ou écran facial certifié norme EN 166 (CE, sigle 3).

• pendant l'application

Si application avec tracteur avec cabine

- EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1 ;
- Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN ISO 374-2 (types A, B ou C) à usage unique, dans le cas d'une intervention sur le matériel pendant la phase de pulvérisation. Dans ce cas, les gants ne doivent être portés qu'à l'extérieur de la cabine et doivent être stockés après utilisation à l'extérieur de la cabine ;

Si application avec tracteur sans cabine

- EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1 ;
- Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN ISO 374-2 (types A, B ou C) à usage unique, dans le cas d'une intervention sur le matériel pendant la phase de pulvérisation ;

• pendant le nettoyage du matériel de pulvérisation

- Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN 16523-1+A1 (type A) ;
- EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1 ;
- EPI partiel (blouse ou tablier à manches longues) de catégorie III et de type PB (3) à porter par-dessus l'EPI vestimentaire précité.

Délai de Pour le travailleur, porter

- EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1.

Délai de rentrée en application de l'arrêté du 4 mai 2017 :

- 48 heures.

Docusign Envelope ID: 43DC0678-8FD3-4DAA-B670-6FA1C4D8C5A5



Protection des personnes présentes et des résidents (au sens du règlement (UE) n° 284/2013)

Respecter une distance d'au moins 3 mètres entre la rampe de pulvérisation et :

- l'espace fréquenté par les personnes présentes lors du traitement ;
- l'espace susceptible d'être fréquenté par des résidents.

Respect des limites maximales de résidus (LMR)

Pour chaque usage figurant dans la liste des usages autorisés, les conditions d'utilisation du produit permettent de respecter les limites maximales de résidus.

Protection de l'environnement (milieux, faune et flore)

Protection de l'eau

- SP 1 : Ne pas polluer l'eau avec le produit ou son emballage. Ne pas nettoyer le matériel d'application près des eaux de surface. Éviter la contamination *via* les systèmes d'évacuation des eaux à partir des cours de ferme ou des routes.

Protection de la faune

- SPe 3 : Pour protéger les organismes aquatiques, respecter une zone non traitée de 20 mètres comportant un dispositif végétalisé permanent non traité d'une largeur de 20 mètres en bordure des points d'eau.
- SPe 8 : Pour protéger les abeilles et autres insectes pollinisateurs, ne pas utiliser en présence d'abeilles et autres pollinisateurs.

Protection de la flore

- SPe 3 : Pour protéger les plantes non cibles, respecter une zone non traitée de 20 mètres par rapport à la zone non cultivée adjacente pour une application à la dose de 1 L/ha.

- SPe 3 : Pour protéger les plantes non cibles, respecter une zone non traitée de 5 mètres par rapport à la zone non cultivée adjacente pour 2 applications à la dose de 0,5 L/ha.

Le produit peut être utilisé sur les usages autorisés, conformément aux conditions d'emploi antérieures à la présente décision pendant une période de 6 mois.

Pour la mise sur le marché français, la fabrication du produit s'opère exclusivement selon la composition intégrale figurant en annexe des conclusions de l'évaluation, dans un délai maximum de 12 mois à compter de la présente décision.

Exigences complémentaires post-autorisation

À défaut de transmission de ces données dans les délais impartis à compter de la date de la présente décision, la présente décision pourra être retirée ou modifiée.

Détail de la demande post autorisation	Délai (mois)	Réurrence (mois)
Poursuivre le suivi de la résistance au foramsulfuron Fournir aux autorités compétentes toute nouvelle information susceptible de modifier l'analyse du risque de résistance.	-	-
Poursuivre le suivi de la résistance au thiencazobone-méthyl. Fournir aux autorités compétentes toute nouvelle information susceptible de modifier l'analyse du risque de résistance.	-	-

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

DocuSign Envelope ID: 43DC0678-8FD3-4DAA-B670-6FA1C4D8C5A5



Recommandations relatives à l'étiquette du produit

Il est recommandé de faire figurer l'information suivante sur l'étiquette :

- Contient du Poly(oxy-1,2-ethanediyl), alpha-isotridecyl-omega-methoxy (CAS n° 345642-79-7).
- Pour prévenir tout risque éventuel de phytotoxicité, préciser les conditions optimales d'implantation des cultures de remplacement.
- Pour prévenir tout risque éventuel de phytotoxicité, préciser les conditions optimales d'application par rapport aux cultures adjacentes.
- Préciser la liste des variétés de betterave tolérantes aux inhibiteurs d'ALS.

102000025743/ CONVISO ONE
 Part A - National Assessment
 FRANCE

Copy of the product label

The draft product label as proposed by the applicant is reported below. The draft label may be corrected with consideration of any new element. The label shall reflect the detailed conditions stipulated in the Decision.

Conviso ® One

Contient 30 g/l thiencarbazone-methyl (soit 2.91% (m/m))
 50 g/l foramsulfuron (soit 4.85% (m/m))
 sous forme de suspension concentrée huileuse (OD)

AMM N° : 2161095
 Herbicide betteraves industrielles et fourragères

Classification HRAC : B - Action systémique avec inhibition de l'acétolactase synthétase (ALS) et donc blocage des acides aminés responsables de la division cellulaire dans les méristèmes

RESERVE A UN USAGE EXCLUSIVEMENT PROFESSIONNEL

HERBICIDE de post-levée des betteraves industrielles et fourragères sur des variétés tolérantes aux inhibiteurs de l'ALS.

Tableaux des usages :

Culture	Cibles / Usages	Doses	Spécifications d'usage / Stade d'application	DAR (en jours) ou BBCH max ou NC (Non Concerné)	Précautions environnement (voir légendes)
Betteraves industrielles et fourragères	Désherbage (dicotylédones annuelles et graminées annuelles)	1.0 l/ha	1 trait./an stade BBCH 10 à BBCH 18	BBCH 18 max	
Betteraves industrielles et fourragères	Désherbage (dicotylédones annuelles et graminées annuelles)	0.5 l/ha	2 trait./an stade BBCH 10 à BBCH 14 pour 1 ^{er} traitement ; puis BBCH 12 à BBCH 18 pour le second traitement (10 jours entre les 2 applications)	BBCH 18 max	

N'appliquer la préparation que sur des parcelles sur lesquelles sont cultivées des variétés de betterave tolérantes aux inhibiteurs de l'ALS (acéto lactase synthétase).

Limites maximales en résidus de substances actives : se reporter aux LMR en vigueur au niveau de l'Union Européenne et consultables à l'adresse :<http://ec.europa.eu/food/plant/pesticides/eu-pesticides-database>

Bayer SAS ne préconise l'utilisation de ce produit que sur les cultures et usages mentionnés dans le tableau des usages ci-dessus et, à ce titre, décline toute responsabilité concernant l'élargissement de son utilisation à d'autres usages tels que prévus par l'arrêté du 26 mars 2014 et ses arrêtés modificatifs.

102000025743/ CONVISO ONE

Part A - National Assessment

FRANCE

Pour toute utilisation liée à cet arrêté, veuillez contacter Bayer Service Infos au préalable au 0 800 25 35 45.

Champ d'activité :

Les tableaux ci-dessous indiquent la sensibilité des adventices rencontrées en culture de betteraves industrielles et fourragères.



M-688676-01-1

Application unique à 1L/ha

Adventices très sensibles (Eff. > 95%)	Adventices sensibles (Eff. 85% à 94%)	Adventices moyennement sensibles (Eff. 70% à 84%)	Adventices peu sensibles (Eff. 50% à 69%)
Amarante réfléchie Chénopode hybride Colza Coquelicot Cuscute des champs Fumeterre officinale Gaillet gratteron Lamier pourpre Matricaire camomille Mercuriale annuelle Morelle noire Mouron des oiseaux Panic pied de coq Paturin annuel Pensée des champs Ray-Grass Renouée des oiseaux Renouée faux-liseron Renouée persicaire Tabouret des champs Vulpin	Chénopode blanc Panic faux millet Renouée à feuille de patience		Véronique de Perse

Application en fractionné 2 x 0,5L/ha

Adventices très sensibles (Eff. > 95%)	Adventices sensibles (Eff. 85% à 94%)	Adventices moyennement sensibles (Eff. 70% à 84%)	Adventices peu sensibles (Eff. 50% à 69%)

102000025743/ CONVISO ONE

Part A - National Assessment

FRANCE

Amarante réfléchie	Mouron des oiseaux		Véronique de Perse
Chénopode blanc	Panic faux millet		
Chénopode hybride	Vulpin		
Colza			
Cuscute des champs			
Fumeterre officinale			
Gaillet gratteron			
Galinsoga velue			
Lamier pourpre			
Matricaire camomille			
Mercuriale annuelle			
Morelle noire			
Mouron des oiseaux			
Panic pied de coq			
Paturin annuel			
Pensée des champs			
Ray-Grass			
Renouée à feuille de patience			
Renouée des oiseaux			
Renouée faux-liseron			
Renouée persicaire			
Repousses de sarrasin			
Tabouret des champs			

Mode d'emploi :**- Préparation de la bouillie**

- verser 50 litres d'eau dans la cuve du pulvérisateur.
- mettre en route l'agitation et verser dans la cuve la dose de produit nécessaire.
- terminer le remplissage de la cuve et maintenir l'agitation jusqu'à la fin de l'application. Appliquer la bouillie sitôt après la préparation.

- Mélanges et Compatibilités

Les mélanges doivent être mis en œuvre conformément à la réglementation en vigueur. Pour connaître le détail pratique de cette mise en œuvre, il est nécessaire de contacter au préalable le 0 800 25 35 45

- Dose(s) préconisée(s)

1L/Ha en application unique ou fractionnée en 2 fois 0,5 L/ha (en respectant un intervalle de 10 à 14 jours entre les applications), entre les stades BBCH10 et BBCH18 de la betterave.

Dans tous les cas, ne pas dépasser la dose de 1 l/ha par cycle cultural.

- Conditions de traitement (époque, stade, seuil d'intervention)

CONVISO ONE doit être utilisé uniquement sur des semences CONVISO SMART, identifiées par le nom et le logo CONVISO SMART (variété de betterave tolérante aux inhibiteurs de l'ALS) sur les sacs de semences concernées. CONVISO ONE doit être appliqué sur adventices jeunes (maximum 2-3 feuilles) quel que soit le stade de la culture.

Attention : en cas de recours à des techniques culturales nouvellement mises en œuvre par l'utilisateur ou présentant une quelconque spécificité, l'utilisateur doit en informer son fournisseur avant toute utilisation du produit, afin que ce dernier puisse en vérifier la faisabilité avec le fabricant du produit.

- Programme de traitement

CONVISO ONE s'utilise en post-levée, en application unique ou dans le cadre d'un programme de désherbage en applications fractionnées en 2 fois 0,5L/ha.

- Application (matériel, pression)

Volume de bouille préconisé : 80 à 300 l/ha. L'application doit se faire avec un matériel de pulvérisation spécialement adapté afin d'assurer une répartition régulière et uniforme du produit. Veillez au bon réglage du matériel avant de commencer les traitements.

Traiter en absence de vent. Utiliser éventuellement un dispositif de réduction de la dérive, respecter les bonnes pratiques de pulvérisation pour éviter la formation de gouttelettes fines.

- Conditions du milieu

- les meilleurs résultats seront obtenus par temps poussant (température supérieure à 15°C et forte hygrométrie > 65%).
- reporter le traitement si l'on craint des gelées nocturnes ou de fortes amplitudes thermiques.
- ne pas traiter par température supérieure à 25°C.
- lors de journées chaudes et ensoleillées, il est conseillé d'appliquer le traitement en fin de journée.
- ne traiter que des cultures saines, non endommagées par des façons culturales, des attaques parasitaires ou un autre traitement phytosanitaire.
- traiter en absence de vent.

- Cultures suivantes dans la rotation

Sur la base de nos connaissances actuelles, seules les cultures dont la liste suit peuvent être implantées dans le cadre de la rotation après un désherbage avec CONVISO ONE :

Betterave, Blé d'hiver et de printemps, Orge d'hiver et de printemps, Colza d'hiver et de printemps, Moutarde (en engrais vert), Maïs, Tournesol, Pois protéagineux, Ray-Grass, Soja, Haricots vert.

- Cultures de remplacement

En cas de destruction accidentelle de la culture désherbée avec CONVISO ONE, les cultures suivantes peuvent être implantées : Betterave tolérante aux ALS, Blé d'hiver.

Après un labour de 15 à 20 cm et un délai minimum de 3 semaines : Maïs.

En cas d'accident cultural, ne pas semer du blé de printemps, de l'orge de printemps, du colza de printemps, du tournesol, des pois, du ray-grass, du soja ou des haricots.

Précautions à prendre :

- Pour le stockage

- Conserver le produit uniquement dans son emballage d'origine, dans un local phytopharmaceutique conforme à la réglementation en vigueur, à l'écart des aliments et boissons, y compris ceux pour animaux. Conserver hors de la portée des enfants et des personnes non autorisées.

- Mesures de protection des individus

Se laver les mains après toute manipulation/utilisation/intervention dans une parcelle préalablement traitée. Ne pas manger, boire, téléphoner ou fumer lors de l'utilisation du produit.

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

Caractéristiques des EPI		PROTECTION DE L'UTILISATEUR PENDANT LES PHASES DE :			
		MÉLANGE/ CHARGEMENT	APPLICATION AVEC :		NETTOYAGE
			PULVÉRISATEUR PORTÉ OU TRÂINÉ à RAMPE; PULVÉRISATION VERS LE BAS		
		TRACTEUR AVEC CABINE	TRACTEUR SANS CABINE		
GANTS EN NITRILE EN ISO 374-1/A1 réutilisables (EN 16523-1-A1 (type A)) ou à usage unique (EN ISO 374-2 (types A, B ou C))		Réutilisables	À usage unique*	À usage unique*	Réutilisables
EPI VESTIMENTAIRE conforme à la norme NF EN ISO 27065		EPI vestimentaire ET EPI partiel			EPI vestimentaire ET EPI partiel
EPI PARTIEL blouse ou tablier à manches longues catégorie III type PB3 certifié EN14605-A1					
COMBINAISON DE PROTECTION CHIMIQUE catégorie III type 3 ou 4 certifiée EN 14605-A1:2009					
LUNETTES ou ECRAN FACIAL certifiés EN 166:2002 (CE, sigle 3)					

*Dans le cas d'une intervention sur le matériel pendant la phase de pulvérisation

Dans le cas d'une application avec tracteur avec cabine, les gants ne doivent être portés qu'à l'extérieur de la cabine et doivent être stockés après utilisation à l'extérieur de la cabine.

Rapporter les équipements de protection individuelle (EPI) usagés dans un sac translucide à votre distributeur partenaire ECO EPI ou faire appel à une entreprise habilitée pour la collecte et l'élimination de produits dangereux.

- Pour l'emploi

- Eliminer les fonds de cuve conformément à la réglementation en vigueur.

- Pour l'élimination du produit et de l'emballage :

- Pour l'élimination des produits non utilisables, faire appel à une entreprise habilitée pour la collecte et l'élimination des produits dangereux.
- Ne pas réutiliser les emballages vides et les éliminer via une collecte organisée par les distributeurs partenaires de la filière Adivalor ou un autre service de collecte spécifique.

Les gestes responsables :

LES BONS GESTES POUR TRAITER EN TOUTE SÉCURITÉ



▶ N'utilisez les produits phytopharmaceutiques que si nécessaire.



▶ Protégez votre santé et celle de votre entourage.



▶ Surveillez les conditions météorologiques.



▶ Protégez les points d'eau.



▶ Protégez les pollinisateurs.



▶ Préservez la faune sauvage.




D'INFOS SUR WWW.MON-PHYTO-PRATIQUE.FR : FLASHEZ-MOI

102000025743/ CONVISO ONE
 Part A - National Assessment
 FRANCE

Conviso ® One AMM N° : 2161095

30 g/l thiencarbazone-methyl (soit 2.91% (m/m))

50 g/l foramsulfuron (soit 4.85% (m/m))

Danger



- H304 Peut être mortel en cas d'ingestion et de pénétration dans les voies respiratoires.
- H315 Provoque une irritation cutanée.
- H317 Peut provoquer une allergie cutanée.
- H318 Provoque de graves lésions des yeux.
- H332 Nocif par inhalation.
- H410 Très toxique pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme.
- EUH401 Respectez les instructions d'utilisation pour éviter les risques pour la santé humaine et l'environnement.
- P261 Éviter de respirer les poussières/ fumées/ gaz/ brouillards/ vapeurs/ aérosols.
- P280 Porter des gants de protection/ des vêtements de protection/ un équipement de protection des yeux/ du visage.
- P331 NE PAS faire vomir.
- P301 + P310 EN CAS D'INGESTION : Appeler immédiatement un CENTRE ANTIPOISON/un médecin.
- P305 + P351 + P338 EN CAS DE CONTACT AVEC LES YEUX: Rincer avec précaution à l'eau pendant plusieurs minutes. Enlever les lentilles de contact si la victime en porte et si elles peuvent être facilement enlevées. Continuer à rincer.
- P308 + P311 En cas d'exposition prouvée ou suspectée: Appeler un CENTRE ANTIPOISON/un médecin.
- P391 Recueillir le produit répandu.
- P501 Éliminer le contenu/récipient dans le lieu d'élimination conformément à la réglementation locale.

SP1 - Ne pas polluer l'eau avec le produit ou son emballage.

Premiers secours

Conseils généraux :

S'éloigner de la zone dangereuse. Maintenir et transporter la victime en position latérale de sécurité. Enlever immédiatement tout vêtement souillé et le mettre à l'écart.

Inhalation :

Amener la victime à l'air libre. Garder la victime au repos et la maintenir au chaud. Appeler immédiatement un médecin ou un centre AntiPoison.

Contact avec la peau :

Nettoyer avec une grande quantité d'eau et du savon, si disponible, avec du polyéthylène glycol 400, puis rincer avec de l'eau. Si les troubles se prolongent, consulter un médecin.

Contact avec les yeux :

Rincer immédiatement et abondamment à l'eau, y compris sous les paupières, pendant au moins 15 minutes. Après les 5 premières minutes, enlever les lentilles cornéennes, si présentes, continuer à rincer l'oeil. Appeler immédiatement un médecin ou un centre AntiPoison.

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE

Ingestion :

Rincer la bouche. Ne PAS faire vomir. Appeler immédiatement un médecin ou un centre AntiPoison.

En cas de perte de la Fiche de données de sécurité, celle-ci peut vous être à nouveau fournie sur simple appel au 0 800 25 35 45 ou être consultée sur les sites internet : www.bayer-agri.fr et www.quickfds.com .

En cas d'urgence, appeler le 15 ou le centre antipoison puis signalez vos symptômes au réseau "Phyt'attitude" n° vert 0 800 887

887 (appel gratuit depuis un poste fixe).

Point gélif : -20 °C

Température maximum : 30 °C

UN : 3082



9 - Matières et objets dangereux divers



- Dangereux pour l'environnement

® Marque déposée Bayer

Bayer SAS

Division Crop Science - 16, rue Jean-Marie Leclair - CS 90106 - 69266 Lyon Cedex 09

France Fabrication UE

Date de fabrication/n° de lot : voir sur l'emballage

Important

Respecter les usages, doses, conditions et précautions d'emploi mentionnés sur l'emballage qui ont été déterminés en fonction des caractéristiques du produit et des applications pour lesquelles il est préconisé. Conduisez sur ces bases, la culture et les traitements selon la bonne pratique agricole en tenant compte, sous votre responsabilité, de tous facteurs particuliers concernant votre exploitation, tels que la nature du sol, les conditions météorologiques, les méthodes culturales, les variétés végétales, la résistance des espèces...

Le fabricant garantit la qualité de ses produits vendus dans leur emballage d'origine ainsi que leur conformité à l'autorisation de mise sur le marché.

Compte tenu de la diversité des législations existantes, il est recommandé, dans le cas où les denrées issues des cultures protégées avec cette spécialité sont destinées à l'exportation, de vérifier la réglementation en vigueur dans le pays importateur.

102000025743/ CONVISO ONE
Part A - National Assessment
FRANCE
