



RÉPUBLIQUE  
FRANÇAISE

*Liberté  
Égalité  
Fraternité*



## Décision relative à une demande d'autorisation de mise sur le marché d'un produit phytopharmaceutique

*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 d'autorisation de mise sur le marché par reconnaissance mutuelle du produit phytopharmaceutique **SIP 41061***

*de la société                      SIPCAM OXON SPA  
enregistrée sous le            n° 2022-3130*

*Vu les conclusions de l'évaluation de l'Anses du 26 juillet 2024,*

*Vu la demande, de la société SIPCAM OXON SPA, d'abandon de demande d'autorisation pour les usages sur haricots et pois écosés frais, haricots et pois non écosés frais, cucurbitacées à peau comestible, cultures fruitières et carottes du 09 août 2024,*

*Vu les éléments transmis par la direction en charge de l'évaluation des produits réglementés de l'Anses le 16 septembre 2024,*

La mise sur le marché du produit phytopharmaceutique désigné ci-après **est autorisée** 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.

Informations générales sur le produit	
Nom du produit	SIP 41061
Type de produit	Produit de référence
Titulaire	SIPCAM OXON SPA Via Sempione 195 20016 PERO (MI) Italie
Formulation	Suspension concentrée (SC)
Contenant	400 g/L - prothioconazole
Numéro d'intrant	957-2022.01
Numéro d'AMM	2240551
Fonction	Fongicide
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. A titre indicatif, dans l'état actuel du calendrier d'approbation des substances actives, l'échéance de l'autorisation est fixée au 15 août 2026.

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 03/12/2024

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 : Modalités d'autorisation du produit

<b>Vente et distribution</b>	
Le titulaire de l'autorisation peut mettre sur le marché le produit uniquement dans les emballages :	
<b>Emballage</b>	<b>Contenance</b>
Bouteilles en polyéthylène haute densité / polyamide	250 mL ; 500 mL ; 1 L ; 2 L
Bidons en polyéthylène haute densité / polyamide	5 L ; 10 L ; 20 L

<b>Classification du produit</b>	
La classification retenue est la suivante :	
<b>Catégorie de danger</b>	<b>Mention de danger</b>
Dangers pour le milieu aquatique - Danger aigu, catégorie 1	H400 : Très toxique pour les organismes aquatiques
Dangers pour le milieu aquatique - Danger chronique, catégorie 1	H410 : Très toxique pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme
EUH 208 : Contient de la 1,2-benzisothiazol-3(2H)-one. Peut produire une réaction allergique.	
Pour les phrases P se référer à la réglementation en vigueur.	
<b>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.</b>	

**RÉPUBLIQUE  
FRANÇAISE***Liberté  
Égalité  
Fraternité***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)
<b>15203204</b> Crucifères oléagineuses*Trt Part.Aer.*Cylindrosporiose	<b>0,45 L/ha</b>	<b>1/an</b>	entre les stades BBCH 30 et BBCH 71	50	20 (dont DVP 20)	-	-	Emploi possible
<b>15203207</b> Crucifères oléagineuses*Trt Part.Aer.*Oïdium(s)	<b>0,45 L/ha</b>	<b>1/an</b>	entre les stades BBCH 30 et BBCH 71	50	20 (dont DVP 20)	-	-	Emploi possible
<b>15203202</b> Crucifères oléagineuses*Trt Part.Aer.*Sclérotiniose	<b>0,45 L/ha</b>	<b>1/an</b>	entre les stades BBCH 30 et BBCH 71	50	20 (dont DVP 20)	-	-	Emploi possible

DVP : Dispositif Végétalisé Permanent.

Emploi possible ou interdit = usage autorisé ou interdit durant la floraison et sur les zones de butinage, pour les cultures attractives en plein champ ou sous abri ouvert, dans les conditions fixées par l'arrêté du 20/11/2021.



RÉPUBLIQUE  
FRANÇAISE

Liberté  
Égalité  
Fraternité



Liste des usages refusés			
Usages	Dose d'emploi	Nombre maximum d'applications	Délai avant récolte (jours)
<b>15053202</b> Betterave industrielle et fourragère*Trt Part.Aer.*Maladies du feuillage	0,4 L/ha	2/an	28
	<b>Motivation du refus :</b> L'usage à deux applications par an est refusé pour éviter le développement de résistances. L'usage à une application est également refusé car un risque d'effet nocif pour le consommateur, dû aux métabolites communs des triazoles, ne peut être exclu.		
<b>15103202</b> Blé*Trt Part.Aer.*Fusarioses	0,5 L/ha	1/an	21
	<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé car un risque d'effet nocif pour le consommateur, dû aux métabolites communs des triazoles, ne peut être exclu.		
<b>15103209</b> Blé*Trt Part.Aer.*Oïdium(s)	0,5 L/ha	1/an	21
	<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé car un risque d'effet nocif pour le consommateur, dû aux métabolites communs des triazoles, ne peut être exclu.		
<b>15103214</b> Blé*Trt Part.Aer.*Rouille(s)	0,5 L/ha	1/an	21
	<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé car un risque d'effet nocif pour le consommateur, dû aux métabolites communs des triazoles, ne peut être exclu.		
<b>15103221</b> Blé*Trt Part.Aer.*Septoriose(s)	0,5 L/ha	1/an	21
	<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé car un risque d'effet nocif pour le consommateur, dû aux métabolites communs des triazoles, ne peut être exclu.		
<b>15203203</b> Crucifères oléagineuses*Trt Part.Aer.*Phoma	0,45 L/ha	2/an	50
	<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé car non pertinent agronomiquement, l'application au printemps n'a pas un intérêt suffisant contre la maladie, qui est, à ce stade, déjà développée dans la plante.		
<b>00517074</b> Légumineuses potagères (sèches)*Trt Part.Aer.*Maladies des taches brunes	0,4 L/ha	2/an	21
	<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé car les données disponibles ne permettent pas d'exclure un risque d'effet inacceptable pour les organismes aquatiques.		



RÉPUBLIQUE  
FRANÇAISE

Liberté  
Égalité  
Fraternité



Liste des usages refusés			
Usages	Dose d'emploi	Nombre maximum d'applications	Délai avant récolte (jours)
<b>00517115</b> Légumineuses potagères (sèches)*Trt Part.Aer.*Oïdium(s)	0,4 L/ha	2/an	21
<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé car les données disponibles ne permettent pas d'exclure un risque d'effet inacceptable pour les organismes aquatiques.			
<b>00517085</b> Légumineuses potagères (sèches)*Trt Part.Aer.*Rouille(s)	0,4 L/ha	2/an	21
<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé car les données disponibles ne permettent pas d'exclure un risque d'effet inacceptable pour les organismes aquatiques.			
<b>15103226</b> Orge*Trt Part.Aer.*Helminthosporiose et ramulariose	0,5 L/ha	1/an	21
<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé en raison d'un risque d'effet nocif pour le consommateur dû aux métabolites communs des triazoles.			
<b>15103229</b> Orge*Trt Part.Aer.*Rhynchosporiose	0,5 L/ha	1/an	21
<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé en raison d'un risque d'effet nocif pour le consommateur dû aux métabolites communs des triazoles.			
<b>15103205</b> Orge*Trt Part.Aer.*Rouille(s)	0,5 L/ha	1/an	21
<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé en raison d'un risque d'effet nocif pour le consommateur dû aux métabolites communs des triazoles.			
<b>00125011</b> Seigle*Trt Part.Aer.*Fusarioses	0,5 L/ha	1/an	21
<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé en raison d'un risque d'effet nocif pour le consommateur dû aux métabolites communs des triazoles.			
<b>00125016</b> Seigle*Trt Part.Aer.*Oïdium(s)	0,5 L/ha	1/an	21
<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé en raison d'un risque d'effet nocif pour le consommateur dû aux métabolites communs des triazoles.			
<b>15103208</b> Seigle*Trt Part.Aer.*Rouille(s)	0,5 L/ha	1/an	21
<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé en raison d'un risque d'effet nocif pour le consommateur dû aux métabolites communs des triazoles.			
<b>15103240</b> Seigle*Trt Part.Aer.*Septoriose(s)	0,5 L/ha	1/an	21
<b>Motivation du refus :</b> L'usage est refusé en raison d'un risque d'effet nocif pour le consommateur dû aux métabolites communs des triazoles.			



**RÉPUBLIQUE  
FRANÇAISE**

*Liberté  
Égalité  
Fraternité*



## **Conditions d'emploi du produit**

### **Stockage et manipulation du produit**

- Agiter le produit dans son emballage avant l'application.

### **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 ;

##### **• 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 ;



**RÉPUBLIQUE  
FRANÇAISE**

*Liberté  
Égalité  
Fraternité*



***Pour le travailleur, porter***

- EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1 et, en cas de contact avec la culture traitée, des gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN 16523-1+A1 (type A).

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

- 6 heures.

**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 : Peut être dangereux pour les abeilles. Application possible durant la floraison et sur les zones de butinage, pour les cultures attractives, selon les conditions fixées par l'arrêté du 20 novembre 2021 pour les usages caractérisés par « emploi possible ».

**Exigences complémentaires post-autorisation**

A 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)	Récurrance (mois)
Mettre en place un suivi de la résistance au prothioconazole. Fournir, aux autorités compétentes, toute nouvelle information susceptible de modifier l'analyse du risque de résistance.	-	-