



Maisons-Alfort, le 1^{er} août 2014

LE DIRECTEUR GENERAL

AVIS

**de l'Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation,
de l'environnement et du travail
relatif à la demande d'ajout d'un nouvel emballage pour
la préparation phytopharmaceutique CLINIC SPRAYSOL de la société NUFARM
S.A.S**

L'Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail a notamment pour mission l'évaluation des dossiers de produits phytopharmaceutiques. Les avis formulés par l'agence comprennent :

- *L'évaluation des risques que l'utilisation de ces produits peut présenter pour l'homme, l'animal ou l'environnement ;*
- *L'évaluation de leur efficacité et de l'absence d'effets inacceptables sur les végétaux et produits végétaux ainsi que celle de leurs autres bénéfices éventuels ;*
- *Une synthèse de ces évaluations assortie de recommandations portant notamment sur leurs conditions d'emploi.*

PRESENTATION DE LA DEMANDE

L'Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail (Anses) a accusé réception d'un dossier déposé par la société NUFARM S.A.S, relatif à une demande de changement d'emballage pour la préparation CLINIC SPRAYSOL (AMM n°2080134). Conformément au code rural et de la pêche maritime, l'avis de l'Anses est requis.

SYNTHESE DE L'EVALUATION

CONSIDERANT LES DONNEES RELATIVES A LA PREPARATION

La préparation CLINIC SPRAYSOL est un herbicide composé de 9,45 g/L de glyphosate sous forme de sel d'isopropylamine (équivalent à 7 g/L de glyphosate acide ; pureté minimale de 95 %) se présentant sous la forme d'un liquide prêt à l'emploi (AL), appliquée en pulvérisation.

Le glyphosate est une substance active approuvée¹ au titre du règlement (CE) n°1107/2009².

L'emballage actuellement autorisé pour cette préparation est un pulvérisateur à gâchette en PEHD³/PET⁴ de 750 ml pour produit prêt à l'emploi.

CONSIDERANT L'OBJET DE LA DEMANDE

L'objet de cette demande est l'obtention d'une autorisation pour l'utilisation d'un nouveau pulvérisateur à gâchette en PEHD d'une contenance de 3 L pour produit prêt à l'emploi.

¹ Règlement d'exécution (UE) N°540/2011 de la Commission du 25 mai 2011, portant application du règlement (CE) n°1107/2009 du Parlement Européen et du Conseil, en ce qui concerne la liste des substances approuvées.

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 PEHD : polyéthylène haute densité

⁴ PET : polytéréphtalate d'éthylène

CONSIDERANT LES PROPRIETES PHYSICO-CHIMIQUES

Les caractéristiques techniques et les propriétés physico-chimiques de la préparation CLINIC SPRAYSOL ont été évaluées et considérées comme acceptables lors de l'évaluation du dossier de demande d'autorisation de mise sur le marché (AMM) de la préparation (dossier n°2007-3936).

Le nouvel emballage n'est pas susceptible de modifier la stabilité de la préparation et d'entraîner des effets négatifs sur les propriétés physico-chimiques de la préparation CLINIC SPRAYSOL.

CONSIDERANT LES DONNEES RELATIVES A L'EXPOSITION DE L'OPERATEUR

Les risques pour l'opérateur, liés à l'utilisation de cette préparation, ont été jugés acceptables lors de l'évaluation du dossier d'AMM de la préparation. L'évaluation des risques pour les mêmes usages et les mêmes doses dans ce nouvel emballage est extrapolable à partir de l'évaluation réalisée initialement.

En conséquence, les risques sanitaires pour l'opérateur, liés à l'utilisation du nouvel emballage d'une contenance de 3 L, sont considérés comme acceptables dans les mêmes conditions d'emploi que celles prévues pour l'autorisation d'AMM de la préparation.

CONCLUSIONS

L'Anses émet un avis **favorable** à la demande présentée par la société NUFARM S.A.S pour une autorisation d'utilisation d'un nouvel emballage d'une contenance de 3 L. Toutes les autres conditions d'emploi s'appliquent conformément à celles prévues dans l'autorisation de mise sur le marché de la préparation CLINIC SPRAYSOL.

Description des nouveaux emballages revendiqués

Emballage en PEHD muni d'un système de pulvérisation sous pression avec gâchette d'une contenance de 3 L pour produit prêt à l'emploi.

Marc MORTUREUX

Mots-clés : Changement d'emballage, CLINIC SPRAYSOL, glyphosate, herbicide, AL, PMEM.