

Maisons-Alfort, le 12/10/2023

Conclusions de l'évaluation relatives à une demande de modification des informations déclarées pour le produit VIBRANCE GOLD

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 SYNGENTA FRANCE S.A.S., relatif à une demande de modification des informations déclarées relative à la demande de changement de composition (Conclusions de la Direction de l'Evaluation des Produits Réglementés du 15 novembre 2021) pour le produit VIBRANCE GOLD (AMM¹ n° 2110102).

Le produit VIBRANCE GOLD est un fongicide à base de 50 g/L de sedaxane, de 25 g/L de fludioxonyl et de 25 g/L de difénoconazole se présentant sous la forme d'une suspension concentrée pour traitement des semences (FS).

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.

Ce produit a été évalué par la Direction de l'Evaluation des Produits Réglementés. L'évaluation a donné lieu à la rédaction d'un « Registration Report ». Les conclusions de l'évaluation ci-dessous se rapportent à la partie C du « *Registration Report* » (en langue anglaise).

La composition du produit acceptée à l'issue de l'évaluation est présentée en annexe confidentielle.

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 se réfèrent aux critères indiqués dans le document guide SANCO/12638/2011³ sur les changements significatifs et non significatifs de la composition chimique d'un produit.

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 SANCO/12638/2011 20 November 2012 rev. 2 Guidance document on significant and non-significant changes of the chemical composition of authorised plant protection products under Regulation (EC) No 1107/2009 of the EU Parliament and Council on placing of plant protection products on the market and repealing Council Directives 79/117/EEC and 91/414/EEC.

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

SYNTHESE DES RESULTATS DE L'EVALUATION ET CONCLUSIONS

En se fondant sur les données soumises par le demandeur évaluées dans le cadre de cette demande ainsi que sur l'ensemble des éléments dont elle a eu connaissance, la Direction de l'Evaluation des Produits Réglementés estime que :

En se basant sur la comparaison des compositions intégrales et la nature des coformulants, le changement de composition peut être considéré comme non significatif conformément aux critères du document guide SANCO/12638/2011. En revanche, certains coformulants alternatifs demandés ne peuvent pas être retenus. La composition du produit acceptée à l'issue de l'évaluation est présentée en annexe confidentielle.

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