

Maisons-Alfort, le 20 octobre 2010

LE DIRECTEUR GENERAL

AVIS

de l'Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail relatif au maintien de l'autorisation de mise sur le marché de la préparation phytopharmaceutique EQUILIBRE DISPERSS

Dans le cadre de la convention-cadre relative au transfert par le Ministère de l'Agriculture et de la Pêche à l'Agence des demandes antérieures à la date d'entrée en vigueur du décret n° 2006-1177 du 22 septembre 2006, l'Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail (qui reprend, depuis le 1^{er} juillet 2010, les missions de l'Afssa et de l'Afsset) a examiné un dossier relatif au maintien de l'autorisation de mise sur le de la préparation EQUILIBRE DISPERSS détenue par CEREXAGRI.

Considérant que l'autorisation de mise sur le marché provisoire, n° 2010029, de la préparation EQUILIBRE DISPERSS à base de famoxadone et de cuivre est en cours de validité ;

Considérant la directive 2002/64/CE de la Commission du 15 juillet 2002 modifiant la directive 91/414/CEE du Conseil du 15 juillet 1991 fixant la date d'expiration de l'inscription à l'annexe I de cette directive de la famoxadone au 30 septembre 2012 ;

Considérant la directive 2009/37/CE de la Commission du 23 avril 2009 modifiant la directive 91/414/CEE du Conseil du 15 juillet 1991 afin d'y inscrire notamment la substance active cuivre ;

Considérant l'arrêté du 29 août 2002 modifiant l'arrêté du 14 avril 1998 établissant la liste des substances actives dont l'incorporation est autorisée dans les produits phytopharmaceutiques, notamment en ce qui concerne la famoxadone ;

Considérant les éléments disponibles à ce jour ;

L'Anses émet un avis favorable au maintien de l'autorisation de mise sur le marché, n° 2010029, de la préparation EQUILIBRE DISPERSS, détenue par CEREXAGRI, jusqu'au terme de la procédure de réévaluation nationale de cette préparation consécutive à la réévaluation communautaire des substances actives famoxadone et cuivre et dans le respect des dispositions réglementaires.

La préparation devra être réexaminée ultérieurement sur la base des critères indiqués dans les rapports européens d'évaluation des substances actives lors de leur inscription à l'annexe I de la directive 91/414/CEE et dans le respect des échéances réglementaires associées à la substance active famoxadone.

Marc MORTUREUX