

Maisons-Alfort, le 02/09/2024

Conclusions de l'évaluation relatives à une demande d'extension d'usage pour des utilisations mineures (Article 51) pour le produit TAEGRO

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. pour le compte de NOVOZYMES A/S, relatif à une demande d'extension d'usage pour des utilisations mineures déposée dans le cadre de l'article 51 du règlement (CE) n° 1107/2009¹ pour le produit TAEGRO (AMM² n° 2180651 pour un emploi par des utilisateurs professionnels).

Le produit TAEGRO est un fongicide contenant $1 \cdot 10^{13}$ UFC³/kg au minimum de *Bacillus amyloliquefaciens* souche FZB34⁴ (soit 130 g/kg de produit technique) se présentant sous la forme d'une poudre mouillable (WP), appliqué par pulvérisation. Les usages revendiqués (cultures et doses d'emploi annuelles) sont mentionnés en annexe 1.

Le produit TAEGRO a fait l'objet d'une évaluation lors de la demande d'autorisation de mise sur le marché (Conclusions de l'évaluation du 09/10/2018).

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° 1107/2009, de ses règlements d'application, de la réglementation nationale en vigueur et des documents guide.

L'évaluation a donné lieu à la rédaction d'un « *Registration Report* » comprenant uniquement la partie A (en langue anglaise) dédiée à une extension d'usage pour des utilisations mineures dans le cadre de l'article 51 que l'Agence rend publique sur son site internet.

Les données prises en compte dans l'évaluation sont celles qui ont été considérées comme valides lors de la soumission du dossier, soit au niveau européen (*Review report* et conclusions de l'EFSA), soit par la Direction de l'Evaluation des Produits Réglementés. Les conclusions relatives à la conformité se réfèrent aux critères indiqués dans le règlement (UE) n° 546/2011⁵.

¹ 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.

² Autorisation de Mise sur le marché

³ UFC : Unité formant colonie

⁴ Règlement d'exécution (UE) n° 2017/806 de la Commission du 11 mai 2017 portant approbation de la substance active à faible risque *Bacillus amyloliquefaciens*, souche FZB24, conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques, et modifiant l'annexe du règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission.

⁵ Règlement (UE) n° 546/2011 de la Commission du 10 juin 2011 portant application du règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les principes uniformes d'évaluation et d'autorisation des produits phytopharmaceutiques.

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

SYNTHESE DES RESULTATS DE L'EVALUATION

En se fondant sur les principes uniformes définis dans le règlement (UE) n° 546/2011, sur les conclusions de l'évaluation européenne de la substance active, sur les données soumises par le demandeur et 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 :

A. Les caractéristiques physico-chimiques du produit TAEGRO, les méthodes d'analyse, l'estimation des expositions pour les opérateurs⁶, les personnes présentes⁶, les résidents⁶, les travailleurs⁶, les eaux souterraines et les espèces non-cibles, liées à l'utilisation du produit TAEGRO pour les usages revendiqués, ont été évalués précédemment.

Les arbres et arbustes, rosiers et cultures florales n'étant pas destinés à l'alimentation humaine ou animale, l'évaluation de l'exposition du consommateur liés aux usages sur ces cultures n'est pas pertinente.

B. Conformément à l'article 51 du règlement (CE) n° 1107/2009, une vérification de l'efficacité et de l'absence de risques éventuels de phytotoxicité sur la culture n'est pas nécessaire.

CONCLUSIONS

En résumé, la conformité ou l'absence de conformité aux principes uniformes définis dans le règlement (UE) n° 546/2011 est indiquée, usage par usage et sous réserve des conditions d'emploi décrites ci-après, dans le tableau suivant.

I. Résultats de l'évaluation pour les usages revendiqués par le demandeur pour une extension d'usage pour des utilisations mineures (Article 51) du produit TAEGRO

Usages (a)	Dose d'emploi du produit	Nombre maximal d'applications (c)	Intervalle entre applications	Stade d'application	Délai avant récolte (DAR')	Conclusion (b)
14053204 Arbres et arbustes *Trt Part.Aer.*Oidium(s) Sous abri	0,37 kg/ha	12	7 jours	BBCH ⁸ 10-89	Non applicable	Conforme
17303203 Rosier*TrtPart.Aer. * Oidium(s) Sous abri	0,37 kg/ha	12	7 jours	BBCH 10-89	Non applicable	Conforme

⁶ Règlement (UE) n° 284/2013 de la Commission du 1er mars 2013 établissant les exigences en matière de données applicables aux produits phytopharmaceutiques, conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques.

⁷ Le délai avant récolte (DAR) est le délai minimal autorisé entre le dernier traitement et la récolte d'une culture ; ce délai peut être défini soit en jours, soit par le stade de développement de la culture lors de la dernière application (on parle alors de DAR F).

⁸ BBCH : code universel décimal permettant d'identifier le stade de développement des cultures.

Usages (a)	Dose d'emploi du produit	Nombre maximal d'applications (c)	Intervalle entre applications	Stade d'application	Délai avant récolte (DAR ⁷)	Conclusion (b)
17403202 Cultures florales et plantes vertes*Trt Part.Aer.*Oidium(s) Sous abri	0,37 kg/ha	12	7 jours	BBCH 10-89	Non applicable	Conforme
14053204 Arbres et arbustes *Trt Part.Aer.* Oidium(s) Plein champ	0,37 kg/ha	10	7 jours	BBCH 10-89	Non applicable	Conforme
17303203 Rosier*Trt Part.Aer.* Oidium(s) Plein champ	0,37 kg/ha	10	7 jours	BBCH 10-89	Non applicable	Conforme
17403202 Cultures florales et plantes vertes*Trt Part.Aer.*Oidium(s) Plein champ	0,37 kg/ha	10	7 jours	BBCH 10-89	Non applicable	Conforme

(a) Arrêté du 12 avril 2021 relatif à la mise en œuvre du catalogue national des usages phytopharmaceutiques visés dans les décisions d'autorisation de mise sur le marché et de permis de commerce parallèle des produits phytopharmaceutiques et des adjuvants, JORF du 21 avril 2021.

(b) la conformité fait référence aux principes uniformes définis dans le règlement (UE) n° 546/2011. Sauf mention explicite, cette conformité porte sur la culture de référence définie dans le catalogue. La compatibilité des LMR des cultures rattachées par le catalogue a été vérifiée. L'évaluation est non finalisée en l'absence ou par manque de données satisfaisant les critères d'évaluation.

(c) Nombre d'applications pour un cycle cultural par an ou à une fréquence indiquée dans les conditions d'emploi et par parcelle.

II. Conditions d'emploi

Les conditions d'emploi préconisées dans les précédentes évaluations réalisées ne sont pas modifiées.

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

Annexe 1

**Usages revendiqués par le demandeur
pour une demande d'extension d'usage pour des utilisations mineures (Article 51)
du produit TAEGRO**

Substance active	Composition du produit	Dose maximale de substance active
<i>Bacillus amyloliquefaciens</i> souche FZB24	1 x 10 ¹³ UFC/kg (soit 130 g/kg de produit technique)	3,7 x 10 ¹² UFC/ha (soit 48,1 g/ha de produit technique)

Usages	Dose d'emploi du produit	Nombre maximal d'applications	Intervalle entre application	Stade d'application	Délai avant récolte (DAR)
14053204 Arbres et arbustes*Trt Part.Aer.*Oïdium(s) Sous abri	0,37 kg/ha	12	7 jours	BBCH 10-89	/
17303203 Rosier*TrtPart.Aer.* Oïdium(s) Sous abri	0,37 kg/ha	12	7 jours	BBCH 10-89	/
17403202 Cultures florales et plantes vertes*Trt Part.Aer.*Oïdium(s) Sous abri	0,37 kg/ha	12	7 jours	BBCH 10-89	/
14053204 Arbres et arbustes*Trt Part.Aer.* Oïdium(s) Plein champ	0,37 kg/ha	10	7 jours	BBCH 10-89	/
17303203 Rosier*Trt Part.Aer.* Oïdium(s) Plein champ	0,37 kg/ha	10	7 jours	BBCH 10-89	/
17403202 Cultures florales et plantes vertes*Trt Part.Aer.*Oïdium(s) Plein champ	0,37 kg/ha	10	7 jours	BBCH 10-89	/