

MINISTÈRE DE L'ENVIRONNEMENT, DE L'ENERGIE ET DE LA MER

Décision de mise à disposition sur le marché

N° AMM : FR-2016-0055

DATE DE LA DECISION: 30 JUIN 2016

La ministre de l'environnement, de l'énergie, et de la mer,

Vu le règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation de produits biocides,

Vu le code de l'environnement, et notamment le chapitre II du Titre II du Livre V, BULAGI

Vu le courrier de l'Anses du 22 décembre 2015.

Vu l'avis de la Commission des Produits Chimiques et Biocides,

DECIDE

Article 1er

La mise à disposition sur le marché du produit biocide visé appoint 1.1 de l'annexe à la présente décision est autorisée pour les usages et dans les conditions figurant dans cette annexe.

Article 2

Le détenteur de l'autorisation de mise sur le marché déclare à l'autorité administrative, en application de l'article L. 522-2 du code de l'environnement, les informations concernant les substances actives ou le produit biocide, dont il a connaissance ou peut raisonnablement avair connaissance, et qui peuvent avoir des conséquences sur le maintien de l'autorisation.

Article 3

La présente décision s'applique sans préjudice des dispositions générales applicables aux produits biocides, notamment en matière d'édiquetage.

Article 4

La présente décision est notifiée au bénéficiaire par lettre recommandée avec accusé de réception.

La presente décision peut être déférée devant le tribunal administratif de Cergy Pontoise dans un délai de deux mois à compter de la date sa notification.

Pour la Ministre et par délégation

ef de servic es risques les à l'environnement, des dé et des pollutions diffuses

Catherine MrR

Résumé des Caractéristiques du Produit

1. Information administratives

1.1. Nom commercial du produit biocide

Nom commercial ¹	
AQUABAC XT	

1.2. Titulaire de l'autorisation

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation	Nom	CERA SAS	
	Adresse	4 rue de Laborde 75008 PARIS	
Numéro de demande	BC-SW010384-14		
Type de demande	Première demande d'autorisation		
Numéro d'autorisation	FR-2015-0055		
Date de l'autorisation	Se reporter à la date figurant en tête de la décision		
Date d'expiration de l'autorisation	10 ans à compter de la date d'autorisation de mise à disposition sur le marché		

1.3. Fabricant(s) du produit biocide

Nom du fabricant	Becker Microbial Ploducts Inc
Adresse du fabricant	11146 N.W. 69 Th Place Parkland FL 33076 USA
Emplacement des sites de fabrication	111 6 N.W. 69TH Place Parkland FL 33076 USA

1.4. Fabricant(s) de substance(s) active(s)

Substance active	Bacillus thuringiensis israelensis souche BMP 144	
Nom du fabricant	Becker Microbial Products Inc	
Adresse du fabricant	11146 N.W. 69TH Place Parkland FL 33076 USA	
Emplacement des sites de fabrication	11146 N.W. 69TH Place Parkland FL 33076 USA	

¹ Si plusieurs noms s'appliquent au même produit, tous les noms peuvent être indiqués dans ce champ, à la condition que tous les autres éléments du RCP soient identiques. Dans le cas contraire, un RCP additionnel doit être fourni par nom.

2. Composition et type de formulation du produit biocide

2.1. Composition qualitative et quantitative du produit biocide

Nom commun Nom IUPAC	Fonction	Numéro CAS	Contenu (%)
Bacillus thuringiensis sous-espèce Israelensis souche BMP 144	Substance active microbienne	1	8 % (en substance active pure)

2.2. Type de formulation

3. Utilisation(s) autorisée(s)

3.1. Description de l'usage

Tableau #1 - Professionnels de la désinsectisation - Application terrestre

Concentré soluble (SC)		
 Utilisation(s) autorisé Description de l'usagoneau #1 - Professionnels de 		
Type de produit	TP18 - Insecticides, acaricides et produits utilisés pour lutter contre les autres arthropodes	
Le cas échéant, description précise de l'usage autorisé	Insecticide destiné à la lutte contre les larves de moustiques dans les gîtes larvaires	
Organisme(s) cible(s) cible(s) (y compris le stade de développement)	Moustiques Genres : Aedes spp, Ochlerotatic spp, Culex spp* Larves (L1 à L4)	
Domaine(s) d'utilisation	Usage extérieur Surface de l'eau	
Méthode(s) d'application	Application terrestre par pulvérisation (pulvérisateur manuel) Le produit est dilué ou non dans l'eau avant application.	
Dose(s) et fréquence(s) d'application	2,5 (ha ^{-/*} (eaux modérément polluées en matière organique) Délai d'action : environ 24 heures après application	
Catégorie d'utilisateurs	Professionnels de la désinsectisation	
Taille(s) et type(s) de conditionnement	Bouteilles en PEHD (1 L), ou bidons en PEHD (10 L), ou cuves en PEHD (1000 L)	

^{*} Sous réserve de la soumission d'essais de terrain ou de semi-terrain sur le genre Culex dans un délai de 6 mois après autorisation

^{**} Sous reserve de la soumission d'essais de terrain ou de semi-terrain sur le genre Aedes dans un délai de 2 ans après Diorisation

4. Mentions de danger et conseils de prudence

Classification et étiquetage du produit selon le règlement (CE) n° 1272/2008

Classification	
Catégories de danger	
Mentions de danger	
Etiquetage	
Mentions d'avertissement	
Mentions de danger	
Conseils de prudence	
Note	Contient du Bacillus thuringiensis israelensis. Peut provoquer des réactions de sensibilisation. EUH208 : Contient de la 1,2 benzisothiazole-3(2H)-one. Peut produire une réaction allergique.
5. Conditions d'utilisat	
5.1. Instructions d'utilisat	tion
essionnels de la désinsec	tisation – Application terrestre

5. Conditions d'utilisation

5.1. Instructions d'utilisation

Professionnels de la désinsectisation - Application terrestre

- Respecter les doses d'emploi recommandées et lire les instructions fournies.
- Rincer l'emballage et utiliser l'eau de rincage pour la dilution avan élimination de l'emballage.
- La préparation diluée devra être appliquée sous agitation continue.
- Adopter des méthodes de gestion intégrée telle que la combinaison de méthodes de lutte chimique, physique et autres mesures d'hygiène publique, en tenant compte des spécificités locales (conditions climatiques, espèces cibles, conditions d'usage, etc.).
- Prévenir le responsable de la mise sur le marché en cas de non efficacité du traitement.
- L'équipement utilisé pour les traitements doit être adapté, correctement entretenu et calibré.
- Tenir compte du cycle de vie et des paractéristiques des insectes cibles pour adapter les traitements. En particulier, cibler le state de développement le plus sensible de l'organisme cible, le moment des applications et les zones à traiter.

5.2. Mesures de gestion de risques

- Porter des gants résistant aux produits chimiques (matériau des gants à faire spécifier par le titulaire de l'autorisation dans les informations sur le produit), une combinaison de protection (étanche aux pulverisations), des lunettes de protection et un masque respiratoire EN FFP3 pendant toutes les phases exposantes (manipulation, préparation, chargement et application terrestre).
- Avant le traitement, déterminer précisément sur un plan les zones à traiter et/ou les routes à suivre.
- Pouc optimiser l'efficacité du traitement, ne pas appliquer par temps de pluie (prévue pour les 24 heures à venir) ou de vent (supérieur à 15 km/h).
 - Me pas utiliser dans des eaux contenant des niveaux excessifs de matières organiques.
- Ne pas pulvériser dans les endroits où les courant d'air sont montants, ou lors d'inversion de température qui empêchent le nuage pulvérisé de se redéposer dans la zone traitée.
- Ne pas utiliser par des personnes fortement immunodéprimées ou sous traitement immunosuppresseur.
- Pour les travailleurs entrant après épandage sur une zone traitée, porter un vêtement de travail et des gants de protection.
- Mettre en place une zone non accessible à la population générale pendant le traitement.
- En cas d'utilisation dans les eaux d'irrigation des rizières, un délai avant récole de 1 mois doit être respecté.
- Ne pas dépasser la dose de 2.5 L/ha.

- Ne pas dépasser 8 applications par an, espacées d'au minimum 5 jours.
- L'étiquette du produit doit informer l'utilisateur de la nécessité de consulter les autorités locales et de respecter les conditions requises avant l'utilisation du produit AOUABAC XT en milieu naturel.
- Des autorisations spécifiques sont requises pour l'application du produit AQUABAC XT dans les zones couvertes par le réseau Natura 2000, les zones protégées ou les réserves naturelles.
- L'utilisateur doit enregistrer toutes les informations concernant les applications, en indiquant les situations précises des zones traitées, les dates précises de traitement ainsi que les quantités, doses et concentrations utilisées. Ces informations doivent être conservées pendant au moins 10 ans et fournies aux autorités locales ou aux chercheurs s'ils le demandent.

5.3. Détails relatifs aux effets indésirables directs ou indirects possibles, instructions de premiers soins et mesures d'urgence à prendre pour protéger l'environnement

- En cas d'inhalation : transporter le patient à l'air libre, le garder au chaud et au repos.
- En cas de contact avec les yeux : laver abondamment avec de l'eau douce et propie durant 15 minutes en maintenant les paupières écartées. S'il apparaît une douleur, une rougeur ou une gêne visuelle, consulter un ophtalmologiste.
- En cas de contact avec la peau : laver soigneusement la peau avec de l'éau et du savon ou utiliser un nettoyant connu.
- En cas d'ingestion : consulter un médecin et lui montrer l'étiquette du produit.

5.4. Instructions en vue d'une élimination sans danger du produit et de son emballage

- Éliminer tous les déchets de produit et contenants dans les circuits de collecte appropriés.
- Ne pas se débarrasser du produit biocide dans les canalisations (éviers, toilettes...), les caniveaux, les cours d'eau, en plein champ ou dans tout autre environnement extérieur.

5.5. Conditions de stockage et durée de conservation du produit biocide dans les conditions de stockage normales.

- Oecision annule Par Ne pas stocker le produit plus de 1 an n à une température supérieure à 25 °C.

6. Autres informations

- L'étiquette doit porter de manière lisible et indélébile la mention « lire les instructions ci-jointes avant emploi ».
- En cas de constatation d'inefficacité du traitement (suspicion de résistance), l'autorité compétente devra en être informée par le détenteur de l'autorisation de mise sur le marché.
- Données requises en post-autorisation: il conviendra de fournir à l'Anses, sous un délai de 3 mois à compter de la date de la présente autorisation, l'ensemble des documents relatifs à la substance active exigés par l'article 20 (paragraphe 1-a-iii) du règlement (UE) n° 528/2012, notamment la lettre d'accès aux données conforme aux exigences énoncées à l'annexe II de ce même règlement, et qui comporteront en particulier l'ensemble des données « vertébrés », et les données « invertébrés » sur les nymphes d'éphémères (Hexagenia spp).
- <u>Données requises en post-autorisation</u> : il conviendra de fournir les éléments suivants à l'Anses sous un délai de <u>6 mois</u> à compter de la date de la présente autorisation :
 - Certifier la bioactivité maximale du produit AQUABAC XT en ITU/g en accord avec l'analyse des lots, et certifier la teneur minimale de Bacillus thuringiensis israelensis souche BMP144 dans le produit en terme de UFC/g;
 - Fournir un test de la mousse persistante à la concentration maximale d'utilisation (40 % v/v):
- <u>Données requises en post-autorisation</u>: il conviendra de fournit les éléments suivants à l'Anses sous un délai de <u>12 mois</u> à compter de la date de la présente autorisation:
 - Déposer une demande de changement de composition du produit AQUABAC XT visant à substituer le conservateur « propyl-parabène » par un conservateur inscrit au programme d'examen européen des substances actives biecides pour le type de produit 6 (TP6);
 - Fournir des essais de terrain ou de semi-terrain (réalisés dans des conditions expérimentales proches de celles de l'utilisation réelle du produit) sur le genre Culex dans les conditions d'emploi revendiquées réalisés sur la nouvelle composition du produit (cf. demande post-AMM précédente).
- <u>Données requises en post-autorisation</u>: il conviendra de fournir les éléments suivants à l'Anses sous un délai de <u>24 mois</u> à compter de la date de la présente autorisation:
 - Fournir des essais de terrain ou de semi-terrain (réalisés dans des conditions expérimentales prochés de celles de l'utilisation réelle du produit) sur le genre Aedes dans les conditions d'amploi revendiquées (doses, stades larvaires, modes d'application), réalisés sur la nouvelle composition du produit (cf. demande post-AMM ci-dessus);
 - Fournir les ésultats de l'étude de stabilité en cours au stockage à température ambiante. Cette étude devra inclure, avant et après stockage, la détermination de la bioactivité (avec une variation de la bioactivité n'excédant pas 10 % et une bioactivité en accord avec les valeurs certifiées pour le produit AQUABAC XT) et des contaminants microbiens conformément au guide OCDE 65 en utilisant des méthodes validées ou des méthodes standards internationales.