



Maisons-Alfort, le 12 septembre 2019

Conclusions de l'évaluation **relatives à une demande de changement mineur de l'autorisation de mise sur le marché** **pour le produit biocide BROMAFAR,** **à base de bromadiolone,** **de la société SOFAR FRANCE**

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 biocides.

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.

Le présent document ne constitue pas une décision.

PRESENTATION DE LA DEMANDE

DESCRIPTION DE LA DEMANDE ET DE LA PREPARATION

L'Agence a accusé réception d'un dossier de demande de changement mineur de l'AMM pour le produit biocide BROMAFAR de la société SOFAR FRANCE.

Le produit biocide BROMAFAR est un type de produit 14¹ destiné à la lutte contre les rongeurs à base de 0,005% (m/m) de bromadiolone². Le produit biocide est un appât sous forme de grains prêt à l'emploi placé dans des boîtes ou stations d'appât sécurisées. Il est actuellement autorisé pour lutter contre les rats et les souris domestiques à l'intérieur par les professionnels.

La demande de changement mineur pour le produit BROMAFAR concerne l'extension de la durée de stockage du produit de 1 à 2 ans.

DESCRIPTION DU CADRE REGLEMENTAIRE

Ces conclusions sont fondées sur l'examen par la Direction d'Evaluation des Produits Réglementés (DEPR) de l'Agence du dossier déposé pour ce produit, conformément aux dispositions du règlement (UE) n° 528/2012³.

Les données prises en compte dans l'évaluation sont celles qui ont été considérées comme valides, soit au niveau européen, soit par la DEPR. Les conclusions relatives à la conformité se réfèrent aux critères indiqués dans le règlement (UE) n°528/2012.

¹ TP14 : Rodenticides.

² Règlement d'exécution (UE) 2017/1380 de la Commission du 25 juillet 2017 renouvelant l'approbation de la bromadiolone en tant que substance active en vue de son utilisation dans les produits biocides du type de produits 14.

³ 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 des produits biocides.

DESCRIPTION DE LA PROCEDURE D'EVALUATION

La demande de changement mineur du produit BROMAFAR a été évaluée par la DEPR. L'évaluation a donné lieu à la rédaction d'un rapport d'évaluation du produit.

Les conclusions de l'évaluation présentent ici une synthèse des éléments scientifiques essentiels qui conduisent aux recommandations émises par la DEPR. Les travaux d'évaluation sont présentés de façon exhaustive dans le rapport d'évaluation du produit. Le résumé des caractéristiques du produit issu de l'évaluation de cette demande est présenté en annexe.

SYNTHESE DES RESULTATS DE L'EVALUATION

PHYSICO-CHIMIE

Les caractéristiques physico-chimiques du produit BROMAFAR ont été décrites et sont considérées comme conformes dans les conditions d'emploi précisées dans le RCP en annexe.

EFFICACITE

En l'absence d'essai d'efficacité, avec des appâts vieillis de 2 ans, contre le rat brun et compte tenu des exigences du guide efficacité en vigueur⁴, l'Anses estime que les éléments soumis dans le dossier ne permettent pas de démontrer l'efficacité du produit après 2 ans de stockage.

RISQUE POUR LA SANTE HUMAINE / RISQUE VIA L'ALIMENTATION / RISQUE POUR L'ENVIRONNEMENT

Dans le cadre de cette demande de changement mineur, les évaluations relatives à la résistance, au risque pour la santé humaine, au risque via l'alimentation et au risque pour l'environnement n'ont pas été revues. Pour ces sections, les conclusions de l'autorisation de mise à disposition sur le marché en vigueur ce jour sont inchangées.

CONCLUSIONS

En résumé, la conformité aux principes uniformes définis dans le règlement (UE) n°528/2012 pour la modification revendiquée dans le cadre du changement mineur du produit BROMAFAR n'a pas été démontrée.

⁴ Guidance on the Biocidal Product Regulation – Volume II Efficacy – Assessment and Evaluation (parts B+C).