REGISTRATION REPORT Part A Risk Management

Product code: ANL-F004 Product name: ANL-F004 Chemical active substance: Potassium hydrogen carbonate , 850 g/kg

Southern Zone Zonal Rapporteur Member State: France

NATIONAL ASSESSMENT FRANCE (authorisation renewal according to article 43)

> Applicant: Agronaturalis Ltd Date: 29/08/2024

## **Table of Contents**

1	Details of the application	4
1.1	Application background	4
1.2	Letters of Access	5
1.3	Justification for submission of tests and studies	5
1.4	Data protection claims	5
2	Details of the authorisation renewal decision	5
2.1	Product identity	5
2.2	Conclusion	
2.3	Substances of concern for national monitoring	6
2.4	Classification and labelling	
2.4.1	Classification and labelling under Regulation (EC) No 1272/2008	
2.4.2	Standard phrases under Regulation (EU) No 547/2011	
2.4.3	Other phrases (according to Article 65 (3) of the Regulation (EU) No 1107/2009)	6
2.5	Risk management	7
2.5.1	Restrictions linked to the PPP	
2.5.2	Specific restrictions linked to the intended uses	8
2.6	Intended uses (only NATIONAL GAP)	9
3	Background of authorisation decision and risk management1	1
<b>3</b> 3.1		
	<b>Background of authorisation decision and risk management 1</b> Physical and chemical properties (Part B, Section 2) 1 Efficacy (Part B, Section 3)	1
3.1	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)	1 1
3.1 3.2	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)1	1 1 1
3.1 3.2 3.3	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)       1         Efficacy (Part B, Section 3)       1         Methods of analysis (Part B, Section 5)       1	1 1 1 1
3.1 3.2 3.3 3.3.1	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)       1         Efficacy (Part B, Section 3)       1         Methods of analysis (Part B, Section 5)       1         Analytical method for the formulation       1	1 1 1 1
3.1 3.2 3.3 3.3.1 3.3.2	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)1Efficacy (Part B, Section 3)1Methods of analysis (Part B, Section 5)1Analytical method for the formulation1Analytical methods for residues1	1 1 1 1 2
3.1 3.2 3.3 3.3.1 3.3.2 3.4 3.4.1 3.4.2	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)       1         Efficacy (Part B, Section 3)       1         Methods of analysis (Part B, Section 5)       1         Analytical method for the formulation       1         Analytical methods for residues       1         Mammalian toxicology (Part B, Section 6)       1	1 1 1 1 2 2
3.1 3.2 3.3 3.3.1 3.3.2 3.4 3.4.1 3.4.2 3.4.3	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)1Efficacy (Part B, Section 3)1Methods of analysis (Part B, Section 5)1Analytical method for the formulation1Analytical methods for residues1Mammalian toxicology (Part B, Section 6)1Acute toxicity1	1 1 1 1 2 2 2
3.1 3.2 3.3 3.3.1 3.3.2 3.4 3.4.1 3.4.2 3.4.3 3.4.4	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)1Efficacy (Part B, Section 3)1Methods of analysis (Part B, Section 5)1Analytical method for the formulation1Analytical methods for residues1Mammalian toxicology (Part B, Section 6)1Acute toxicity1Operator exposure1Worker exposure1Bystander exposure1	1 1 1 1 2 2 2 3
3.1 3.2 3.3 3.3.1 3.3.2 3.4 3.4.1 3.4.2 3.4.3 3.4.3 3.4.4 3.4.5	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)1Efficacy (Part B, Section 3)1Methods of analysis (Part B, Section 5)1Analytical method for the formulation1Analytical methods for residues1Mammalian toxicology (Part B, Section 6)1Acute toxicity1Operator exposure1Worker exposure1Bystander exposure1Resident exposure1	1 1 1 1 2 2 2 3 3
3.1 3.2 3.3 3.3.1 3.3.2 3.4 3.4.1 3.4.2 3.4.3 3.4.4 3.4.5 3.4.6	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)1Efficacy (Part B, Section 3)1Methods of analysis (Part B, Section 5)1Analytical method for the formulation1Analytical methods for residues1Mammalian toxicology (Part B, Section 6)1Acute toxicity1Operator exposure1Worker exposure1Bystander exposure1Resident exposure1Combined exposure1	$ \begin{array}{c} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 2 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{array} $
3.1 3.2 3.3 3.3.1 3.3.2 3.4 3.4.1 3.4.2 3.4.3 3.4.4 3.4.5 3.4.6 3.5	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)1Efficacy (Part B, Section 3)1Methods of analysis (Part B, Section 5)1Analytical method for the formulation1Analytical methods for residues1Mammalian toxicology (Part B, Section 6)1Acute toxicity1Operator exposure1Worker exposure1Bystander exposure1Combined exposure1Residues and consumer exposure (Part B, Section 7)1	$ \begin{array}{c} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 2 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \\ 4 \end{array} $
3.1 3.2 3.3 3.3.1 3.3.2 3.4 3.4.1 3.4.2 3.4.3 3.4.4 3.4.5 3.4.6 3.5 3.6	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)1Efficacy (Part B, Section 3)1Methods of analysis (Part B, Section 5)1Analytical method for the formulation1Analytical methods for residues1Mammalian toxicology (Part B, Section 6)1Acute toxicity1Operator exposure1Worker exposure1Bystander exposure1Resident exposure1Residues and consumer exposure (Part B, Section 7)1Environmental fate and behaviour (Part B, Section 8)1	$ \begin{array}{c} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 2 \\ 2 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \\ 4 \\ 5 \\ \end{array} $
3.1 3.2 3.3 3.3.1 3.3.2 3.4 3.4.1 3.4.2 3.4.3 3.4.4 3.4.5 3.4.6 3.5	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)1Efficacy (Part B, Section 3)1Methods of analysis (Part B, Section 5)1Analytical method for the formulation1Analytical methods for residues1Mammalian toxicology (Part B, Section 6)1Acute toxicity1Operator exposure1Worker exposure1Bystander exposure1Combined exposure1Resident exposure1Residues and consumer exposure (Part B, Section 7)1Environmental fate and behaviour (Part B, Section 8)1Ecotoxicology (Part B, Section 9)1	$1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 2 \\ 2 \\ 2 \\ 3 \\ 3 \\ 4 \\ 4 \\ 5 \\ 5 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 2 \\ 2 \\ 2 \\ 3 \\ 3 \\ 4 \\ 4 \\ 5 \\ 5 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1$
3.1 3.2 3.3 3.3.1 3.3.2 3.4 3.4.1 3.4.2 3.4.3 3.4.4 3.4.5 3.4.6 3.5 3.6	Physical and chemical properties (Part B, Section 2)1Efficacy (Part B, Section 3)1Methods of analysis (Part B, Section 5)1Analytical method for the formulation1Analytical methods for residues1Mammalian toxicology (Part B, Section 6)1Acute toxicity1Operator exposure1Worker exposure1Bystander exposure1Resident exposure1Residues and consumer exposure (Part B, Section 7)1Environmental fate and behaviour (Part B, Section 8)1	$1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 2 \\ 2 \\ 2 \\ 3 \\ 3 \\ 4 \\ 4 \\ 5 \\ 5 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 2 \\ 2 \\ 2 \\ 3 \\ 3 \\ 4 \\ 4 \\ 5 \\ 5 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1$

FRANCE	
	onal Assessment
Dort A Noti	onal Assessment
ANL-F004	

5	Further information to permit a decision to be made or to support a review of the conditions and restrictions associated with the authorisation renewal	
5.1.1 5.1.2	Post-authorisation monitoring	
Appendix 1	Copy of the product authorisation17	
Appendix 2 C	opy of the product label23	

# PART A RISK MANAGEMENT

### **1** Details of the application

The company AGRONATURALIS LTD has requested a marketing authorisation in France for the product ANL-F004 (product code: ANL-F004), containing 850 g/kg potassium hydrogen carbonate<sup>1</sup> as fungicide for professional uses.

Appendix 1 of this document provides a copy of the product authorisation.

Appendix 2 of this document contains a copy of the product label (draft as proposed by the applicant).

### 1.1 Application background

The present registration report concerns the evaluation of AGRONATURALIS LTD's application submitted on 31/01/2022 to market ANL-F004 (ANL-F004) in France (product uses described under point 2.3). France acted as a zonal Rapporteur Member State (zRMS) for this request and assessed the application submitted for the re-registration of authorisation after the renewal of approval of the active substance potassium hydrogen carbonate of this product in France and in other Member States (MSs) of the Southern zone.

Potassium hydrogen carbonate is a low risk active substance, therefore ANL-F004 (ANL-F004) shall be authorised as a low risk plant protection product where compliant with Article 47 of Regulation (EC) no 1107/2009.

The present application (2022-0366, 2019-6372) was evaluated in France by the French Agency for Food, Environmental and Occupational Health & Safety (Anses), according to the Regulation (EC) no 1107/2009<sup>2</sup>, the implementing regulations, and French regulations. This application was assessed in the context of the zonal procedure for all MSs of the Southern zone, taking into account the worst-case uses ("risk envelope approach")<sup>3</sup>. When risk mitigation measures were necessary, they are adapted to the situation in France.

The data taken into account are those deemed to be valid either at European level (Review Report and EFSA conclusion) or at zonal/national level. The assessment of ANL-F004 (ANL-F004) has been made using endpoints agreed in the EU peer review of Potassium hydrogen carbonate. It also includes assessment of data and information related to ANL-F004 (ANL-F004) where those data have not been considered in the EU peer review process.

This part A of the RR presents a summary of essential scientific points upon which recommendations are based and is not intended to show the assessment in detail. The risk assessment conclusions provided in this document are based on the information, data and assessments provided in the Registration Report, Part B Sections 1-10 and Part C, and where appropriate the addendum for France.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Commission Implementing Regulation (EU) 2021/1452 of 3 September 2021 renewing the approval of the active substance potassium hydrogen carbonate as a low-risk substance in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> REGULATION (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council of 21 October 2009 concerning the placing of plant protection products on the market and repealing Council Directives 79/117/EEC and 91/414/EEC

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> SANCO document "risk envelope approach", European Commission (14 March 2011). <u>Guidance document on the preparation and submission</u> of dossiers for plant protection products according to the "risk envelope approach"; SANCO/11244/2011 rev. <u>5</u>

The conclusions on the acceptability of risk are based on the criteria provided in Regulation (EU) No  $546/2011^4$ , and are expressed as "acceptable" or "not acceptable" in accordance with those criteria.

This document also describes the specific conditions of use and labelling required for France for the registration of ANL-F004 (ANL-F004).

### **1.2** Letters of Access

The applicant is the owner of most data which support the renewal of approval of the active substance. The applicant has provided a letter of access for PPP data where it is not the owner's. This letter of access is available upon request.

### **1.3** Justification for submission of tests and studies

According to the applicant: « The product ANL-F004 was not the representative formulation during the Annex I inclusion of potassium hydrogen carbonate as well as for its renewal. New data are submitted in the area of Identity and Method of analysis following data gaps in EFSA conclusions (2021). All other data were EU peer-reviewed data or data already evaluated under Uniform Principles for the first zonal authorization of ANL-F004 (zRMS: France, Anses dossier No. 2017-1696).

Further details are included in the relevant sections of Part B of the registration report. ».

### **1.4 Data protection claims**

Where protection for data is being claimed for information supporting registration of ANL-F004 (ANL-F004), it is indicated in the reference lists in Appendix 1 of the Registration Report, Part B Sections 1-7.

### 2 Details of the authorisation renewal decision

### 2.1 Product identity

Product code	ANL-F004
Product name in MS	ANL-F004
Authorisation number	2190264
Kind of use	Professional use
Low risk product (article 47)	Yes
Function	Fungicide
Applicant	AGRONATURALIS LTD
Active substance(s) (incl. content)	Potassium hydrogen carbonate, 850 g/kg
Formulation type	Water soluble granule (SG)

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> COMMISSION REGULATION (EU) No 546/2011 of 10 June 2011 implementing Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council as regards uniform principles for evaluation and authorisation of plant protection products

Packaging	bag of 5 kg made of kraft paper/PEBD, bag of 5 and 10 kg made of PET/PEBD
Coformulants of concern for national authorisations	-
Restrictions related to identity	-
Mandatory tank mixtures	None
Recommended tank mixtures	None

### 2.2 Conclusion

The evaluation of the application for ANL-F004 (ANL-F004) resulted in the decision **to grant** the authorisation renewal.

### 2.3 Substances of concern for national monitoring

Refer to 5.1.1.

### 2.4 Classification and labelling

### 2.4.1 Classification and labelling under Regulation (EC) No 1272/2008

The following classification is proposed in accordance with Regulation (EC) No 1272/2008:

Hazard class(es), categories:	No classification for human health No classification for the environement
Hazard pictograms:	None
Signal word:	None
Hazard statement(s):	None
Precautionary statement(s):	For the P phrases, refer to the existing legislation
Additional labelling phrases:	-

See Part C for justifications of the classification and labelling proposals.

### 2.4.2 Standard phrases under Regulation (EU) No 547/2011

Do not contaminate water with the product or its container (Do not clean application equipment near surface water/Avoid contamination via drains from farmyards and roads).
For other restrictions refer to 2.5

# 2.4.3 Other phrases (according to Article 65 (3) of the Regulation (EU) No 1107/2009)

None.

### 2.5 Risk management

According to the French law and procedures, specific conditions of use are set out in the Decision letter. The French Order of 4 May 2017<sup>5</sup> provides that:

- unless otherwise stated in the product authorisation, the pre harvest interval (PHI) is at least 3 days;
- unless otherwise stated in the product authorisation, the minimum buffer zone alongside a water body is 5 metres for products applied through spraying or dusting;
- unless otherwise stated in the product authorisation, the minimum re-entry period is 6 hours for field uses and 8 hours for indoor uses.

Drift reduction measures such as low-drift nozzles are not considered within the decision-making process in France. However, non-spraying buffer zones may be reduced under some circumstances as explained in appendix 3 of the above-mentioned French Order.

Moreover, the French Order of 12 April 2021<sup>6</sup> provides that:

- an authorisation granted for a "reference" crop applies also for "related" crops, unless formally stated in the Decision
- the "reference" and "related" crops are defined in Appendix 1 of that French Order.

Thus, at French national level, possible extrapolation of submitted data and the corresponding assessment from "reference" crops to "related" ones are undertaken even if not clearly requested by the applicant in their dRR, and a conclusion is also reached on the acceptability of the intended uses on those "related" crops. The aim of this Order, mainly based on the EU document on residue data extrapolation<sup>7</sup> is to supply "minor" crops with registered plant protection products.

Therefore the GAP table (Section 2.3) and Decision may include uses on crops not originally requested by the applicant.

Finally, the French Order of 20 November 2021<sup>8</sup> on the protection of bees and other pollinating insects and the preservation of pollination services when using plant protection products provides that unless otherwise stated in the product authorisation, use on attractive crop<sup>9</sup> when in flower and on foraging area is forbidden. Specific conditions of application on flowering crops should be respected. As consequences specific SPe 8 may include reference to this order.

The Decision, as reproduced in Appendix 1, takes also into account national provisions, including national mitigation measures.

### 2.5.1 **Restrictions linked to the PPP**

The authorisation renewal of the PPP is linked to the following conditions:

<sup>6</sup> https://www.legifrance.gouv.fr/jorf/id/JORFTEXT000043401456

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Arrêté du 4 mai 2017 relatif à la mise sur le marché et à l'utilisation des produits phytopharmaceutiques et de leurs adjuvants visés à l'article L. 253-1 du code rural et de la pêche maritime, amended by the arrêté du 27 décembre 2019 relatif aux mesures de protection des personnes lors de l'utilisation de produits phytopharmaceutiques <u>https://www.legifrance.gouv.fr/eli/arrete/2017/5/4/AGRG1632554A/jo/texte</u>; <u>https://www.legifrance.gouv.fr/affichTexte.do?cidTexte=JORFTEXT000039686039&categorieLien=id</u>

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup> SANCO document "guidance document:- Guidelines on comparability, extrapolation, group tolerances and data requirements for setting MRLs": SANCO/ 7525/VI/95 - rev.9

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup> https://www.legifrance.gouv.fr/jorf/id/JORFTEXT000044346734

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> List of culture considered as unattractive to bees and other pollinators insects defined by French Agricultural ministry and published in Bulletin Officiel du ministère chargé de l'agriculture.

Operator protection:		
-	Refer to the Decision in Appendix 1 for the details.	
Worker protection:		
- Refer to the Decision in Appendix 1 for the details.		
Integrated pest manage	ment (IPM)/sustainable use:	
	-	
Environmental protection	on	
SPe 3	To protect aquatic organisms respect an unsprayed buffer zone of 5 meters <sup>10</sup> to surface water bodie for uses on cereals	
Other specific restriction	ons	
Re-entry period	6 hours.	
	As the product's efficacy is variable and partial, please specify the optimum conditions of use.	
Storage	None	
SPa 1	None	
Risk mitigation measures	None	
Risk mitigation measures	None	
Agricultural recommendations	None	
Bystander and resident protection	Respect an unsprayed zone of 3 meters from the extremity of the boom and : - areas where bystanders are present during treatment - areas where residents could be present	

### 2.5.2 Specific restrictions linked to the intended uses

Some of the authorised uses are linked to the following conditions in addition to those listed under point 2.5.1 (mandatory labelling):

None.

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup> in consistency with French Order of 4 May 2017 (Arrêté du 4 mai 2017 relatif à la mise sur le marché et à l'utilisation des produits phytopharmaceutiques et de leurs adjuvants visés à l'article L. 253-1 du code rural et de la pêche maritime), modified by the French Order of 27 December 2019.

### 2.6 Intended uses (only NATIONAL GAP)

Please note: The GAP Table below reports the intended uses proposed by the applicant, and possible extrapolation according to French Order of 12 April 2021 (highlighted in green), evaluated and concluded as safe uses by France as zRMS. Those uses are then granted in France.

When the conclusion is "not acceptable", the intended use is highlighted in grey and the main reason(s) reported in the remarks.

When a use is "acceptable" with GAP restrictions, the modifications of the GAP are in bold.

Use should be crossed out when the applicant no longer supports this use.

			GAP rev. 29/08/2024
PPP (product name/code):	ANL-F004/ ANL-F004	Formulation type:	SG <sup>(a, b)</sup>
Active substance 1:	Potassium hydrogen carbonate	Conc. of a.s. 1:	850 g/kg <sup>(c)</sup>
Applicant:	Agronatualis Ltd	Professional use:	$\boxtimes$
Zone(s):	Southern Zone <sup>(d)</sup>	Non-professional use:	
Verified by MS:	Yes		
Field of use:	Fungicide		

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
	Member	Crop and/		Pests or Group of pests	Application	1			Application rate		-	PHI	Remarks:
		or situation (crop destination/purpose of crop)	Fpn G, Gn, Gpn or I	controlled (additionally: developmental stages of the pest or pest group)	Method/Ki nd	Timing/Growth stage of crop & season	Max. number a) per use b) per crop/ season	applications (days)	product/ha a) max. rate per appl. b) max. total rate	g a.s./ha a) max. rate per appl. b) max. total rate per crop/season	L/ha min/ma	(days)	e.g. g safener/synergist per ha (f) RMS CONCLUSION S
1	FR	Wheat (TRZSS) Soft wheat, Durum wheat Spelt (TRZSP), Triticale (TRZSP)	F	Fusarium ear blight		BBCH 61 - 77	a) 2 b) 4		a) 5 b) 10	a) 4.25 b) 8.5	100- 400	time of application	Acceptable Efficacy on <i>Fusarium</i> <i>culmorum</i> (FUSACU) See PartA label extension on cereals – 2023- 1402

#### FRANCE

\* As some standards may have undergone changes, it is the responsibility of the applicant to update the references.

\*\* Possible application during the flowering period according to the order of 20 November 2021 on the protection of bees and other pollinating insects and the preservation of pollination services when using plant protection products

Remarks	(a)	e.g. wettable powder	(WP), emulsifiable	concentrate (EC), granule (GR)

table	(b)	Catalogue of pesticide formulation types and international coding system CropLife
heading:		International Technical Monograph n°2, 6th Edition Revised May 2008
	(c)	g/kg or g/l

- (d) Select relevant
- (e) Use number(s) in accordance with the list of all intended GAPs in Part B, Section 0 should be given in column 1
- (f) No authorisation possible for uses where the line is highlighted in grey, Use should be crossed out when the notifier no longer supports this use.
- 7 Growth stage at first and last treatment (BBCH Monograph, Growth Stages of Plants, 1997, Blackwell, ISBN 3-8263-3152-4), including where relevant, information on season at time of application
- 8 The maximum number of application possible under practical conditions of use must be provided.
- 9 Minimum interval (in days) between applications of the same product
- 10 For specific uses other specifications might be possible, e.g.: g/m<sup>3</sup> in case of fumigation of empty rooms. See also EPPO-Guideline PP 1/239 Dose expression for plant protection products.
- 11 The dimension (g, kg) must be clearly specified. (Maximum) dose of a.s. per treatment (usually g, kg or L product/ha).
- 12 If water volume range depends on application equipments (e.g. ULVA or LVA) it should be mentioned under "application: method/kind".
- 13 PHI minimum pre-harvest interval
- 14 Remarks may include: Extent of use/economic importance/restrictions

**Remarks** 1 Numeration necessary to allow references

- columns: 2 Use official codes/nomenclatures of EU Member States
  - 3 For crops, the EU and Codex classifications (both) should be used; when relevant, the use situation should be described (e.g. fumigation of a structure)
  - 4 F: professional field use, Fn: non-professional field use, Fpn: professional and nonprofessional field use, G: professional greenhouse use, Gn: non-professional greenhouse use, Gpn: professional and non-professional greenhouse use, I: indoor application
  - 5 Scientific names and EPPO-Codes of target pests/diseases/ weeds or, when relevant, the common names of the pest groups (e.g. biting and sucking insects, soil born insects, foliar fungi, weeds) and the developmental stages of the pests and pest groups at the moment of application must be named.
  - 6 Method, e.g. high volume spraying, low volume spraying, spreading, dusting, drench Kind, e.g. overall, broadcast, aerial spraying, row, individual plant, between the plants type of equipment used must be indicated.

### **3** Background of authorisation decision and risk management

### **3.1** Physical and chemical properties (Part B, Section 2)

All studies have been performed in accordance with the current requirements and the results are deemed acceptable. The appearance of the product is that of white coloured granules with a menthol odour. It is not explosive, has no oxidising properties. The product is not flammable. It has a self-ignition temperature over 400 °C. In aqueous solution, it has a pH value around 8.72 at 20.1 °C. There is no effect of high temperature on the stability of the formulation, since after 14 days at 54 °C, neither the active ingredient content nor the technical properties were changed. The accelerated stability data indicate a provisional shelf life of at least 3 years when stored in plastic bag, and results can be extended to commercial packagings. Its technical characteristics are acceptable for a SG formulation.

The intended use product concentration is 1.25 % w/v to 5 % w/v. The range is unchanged for art. 43.

### **3.2** Efficacy (Part B, Section 3)

In absence of resistance issue and in absence of GAP change since previous authorizations, the efficacy level of the product ANL-F004 (ANL-F004) is still considered partial and variable for the uses against the fusarium head blight caused by *Fusarium culmorum* on wheat, triticale and spelt. This level of efficacy is considered acceptable regarding the type of product (based on a low risk active substance). On other fusarium species, and especially on *Fusarium graminearum* (causing also fusarium head blight), the efficacy data were not sufficient to conclude on the efficacy of the product.

The phytotoxicity level of ANL-F004 (ANL-F004) is still considered negligible for the requested uses.

The risks of negative impact on yield, quality, propagation, transformation process, succeeding and adjacent crops are still considered negligible.

The risk of resistance to potassium hydrogenocarbonate is considered very low.

### **3.3** Methods of analysis (Part B, Section 5)

### **3.3.1** Analytical method for the formulation

Analytical methods for the determination of the active substance and the relevant impurities (lead, arsenic) in the formulation are available and validated.

### **3.3.2** Analytical methods for residues

As no MRLs exist for potassium hydrogen carbonate, no analytical methods for residues are necessary. Additionally, no residue definition has been proposed nor is considered required in the List of EndPoints for a.s. renewal and monitoring/enforcement methods are noted as "not applicable" (EFSA Journal 2021;19(5):6593).

### Mammalian toxicology (Part B, Section 6)

#### Endpoints used in risk assessment

Agreed EU endpoints				
Active substance	Potassium hydrogen carbonate			
AOEL systemic	149 mg/kg bw/day.			
Oral absorption	100%			
Reference	EFSA Journal 2021;19(5):6593			
Dermal absorption	10% for concentrate and 50 % for dilution.			

### 3.4.1 Acute toxicity

ANL-F004 (ANL-F004) containing 850g/kg potassium hydrogen carbonate has a low toxicity in respect to acute oral, inhalation and dermal toxicity and is not irritating to the rabbit skin or eye and is not a skin sensitizer.

### **3.4.2 Operator exposure**

Considering proposed uses, operator systemic exposure was estimated using the EFSA model<sup>11</sup>:

		Potassium hydrogen carbonate			
Model data	Level of PPE	% AOEL			
	Application : Tractor / down spraying Outdoor, Cereals.				
Application rate: 5 kg ANL-F004 /ha		4.25 kg Potassium hydrogen carbonate / ha			
<b>Spray ap-plica-</b> <b>tion</b> (AOEM; 75th percentile) Body weight: 60 kg	Working coverall and gloves during mix/loading and application	0.02			

### 3.4.3 Worker exposure

Workers may have to enter into treated areas after treatment for crop inspection/irrigation activities. Therefore, estimation of worker exposure was calculated according to AOEM model.

Model data	Potassium hydrogen carbonate
------------	------------------------------

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup> AOEM – Agricultural Operator Exposure Model (EFSA Journal 2014:12 (10):3874)

	Level of PPE		%A	OEL	
Activity: inspection/irrigation. Outdoor Work rate: 2 hours/day Number of applications : 2 Interval between treatments: 7 days					
DT50:			30 days	30 days	
DFR:			3 μg/cm <sup>2</sup> /kg a.s./ha	3 μg/cm <sup>2</sup> /kg a.s./ha	
Application rate (k	g as/ha)		4.25 kg Potassium hydrogen carbonate / ha		
Body weight: 60 kg	Work wear (a body and covered) + glov TC: cm2/person/h	l legs gloves xxx			

There is no unacceptable risk anticipated for the worker reentering into treated crops.

For details of personal protective equipment for workers, refer to the Decision in Appendix 1.

### 3.4.4 Bystander exposure

Consideration of acute exposure should only be made where an AAOEL has been established during an approval, review or renewal evaluation of an active substance, i.e. no acute operator or bystander exposure assessments can be performed with the AOEM model where no AAOEL has been set .

Only resident exposure is provided since, according to EFSA Guidance on the assessment of exposure of operators, workers, residents and bystanders in risk assessment for plant protection products (EFSA Journal 2014;12(10):3874): "No bystander risk assessment is required for PPPs that do not have significant acute toxicity or the potential to exert toxic effects after a single exposure. Exposure in this case will be determined by average exposure over a longer duration, and higher exposures on one day will tend to be offset by lower exposures on other days. Therefore, exposure assessment for residents also covers bystander exposure."

### 3.4.5 Resident exposure

Resident exposure was assessed according to EFSA model without mitigation measures, a distance of 3 metres from the spray boom and no drift reduction technology was considered.

Model data	Potassium hydrogen carbonate
	% AOEL
Scenario: Buffer zone: 2-3 (m)	

FRANCE				
Drift reduction technol Number of application Interval between treat	ns : 2			
DT <sub>50</sub>		30 days		
DFR		3 μg/cm <sup>2</sup> /kg a.s./ha		
Resident (children) Body weight: 10 kg	Spray drift (75th percentile)	0.38		
	Vapour (75th percentile)	0.00		
	Surface deposits (75th percentile)	0.04		
	Entry into treated crops (75th percentile)	0.45		
	All pathways (mean)	0.60		
Resident (adults) Body weight: 60 kg	Spray drift (75th percentile)	0.09		
	Vapour (75th percentile)	0.00		
	Surface deposits (75th percentile)	0.02		
	Entry into treated crops (75th percentile)	0.25		
	All pathways (mean)	0.25		

An acceptable risk was determined for resident (adult and/or child).

### 3.4.6 Combined exposure

Not relevant.

### **3.5 Residues and consumer exposure (Part B, Section 7)**

The data available are considered sufficient for risk assessment.

Potassium hydrogen carbonate is included in Annexe IV to 396/2005/EC regulation, which includes those active substances where no MRL are required.

In the framework of the Peer Review, the setting of an acute reference dose (ARfD) and an acceptable daily dose (ADI) was not deemed necessary for this active substance. The chronic and the short-term intakes assessments are therefore not necessary.

As far as consumer health protection is concerned, France, zRMS agrees with the authorization renewal of the intended use(s).

### **3.6** Environmental fate and behaviour (Part B, Section 8)

The fate and behaviour in the environment have been evaluated according to the requirements of Regulation (EC) No 1107/2009. Appropriate endpoints from the EU conclusions were used to calculate PEC values for the active substance and its dissociation products for the intended use patterns. In cases where deviations from the EU agreed endpoints were considered appropriate (for example when additional studies are provided), such deviations were highlighted and justified accordingly.

The PEC of potassium hydrogen carbonate and its dissociation products (potassium and bicarbonate ions) in soil, surface water and groundwater have been assessed according to FOCUS guidance documents, with standard FOCUS scenarios to obtain outputs from the FOCUS models, and the endpoints established in the EU conclusions or agreed in the assessment based on new data provided.

 $PEC_{SOIL}$  and  $PEC_{SW}$  derived for the active substance and its dissociation products are used for the ecotoxicological risk assessment.

Considering the nature and natural occurence of potassium bicarbonate in the environment,  $PEC_{GW}$  were not deemed necessary for this active substance. No unacceptable risk of groundwater contamination is expected for the intended uses.

Based on the nature of the active substance, no significant contamination of the air compartment is expected for the intended uses.

### **3.7** Ecotoxicology (Part B, Section 9)

The ecotoxicological risk assessment of the formulation was performed according to the requirements of Regulation (EC) No 1107/2009. Appropriate endpoints from the EU conclusions for the active substances and their metabolites were used for the intended use patterns. In cases where deviations from the EU agreed endpoints were considered appropriate (for example when additional studies are provided), such deviations were highlighted and justified accordingly.

Based on the guidance documents, the risks for birds, aquatic organisms, mammals, bees, other non-target arthropods, earthworms, other soil macro- and micro-organisms and terrestrial non-target plants are acceptable for the intended uses. Risk mitigations are required for aquatic organisms.

### **3.8** Relevance of metabolites (Part B, Section 10)

An assessment was conducted according to the SANCO/221/2000 guidance document. Please refer to environmental fate and behaviour above for conclusion on the risk of groundwater contamination.

# 4 Conclusion of the national comparative assessment (Art. 50 of Regulation (EC) No 1107/2009)

The active substance potassium hydrogen carbonate is not approved as a candidate for substitution, therefore a comparative assessment is not foreseen.

5

### Further information to permit a decision to be made or to support a review of the conditions and restrictions associated with the authorisation renewal

When the conclusions of the assessment is "Not acceptable", please refer to relevant summary under point 3, "Background of authorisation decision and risk management".

### 5.1.1 **Post-authorisation monitoring**

None.

### 5.1.2 **Post-authorisation data requirements**

None

### Appendix 1 Copy of the product authorisation





### Décision relative à une demande de renouvellement de l'autorisation de mise sur le marché d'un produit phytopharmaceutique et aux demandes associées

Vu les dispositions du règlement (CE) n° 1107/2009 du 21 octobre 2009 et de ses textes d'application,

Vu le code rural et de la pêche maritime, notamment le chapitre III du titre V du livre II des parties législative et règlementaire,

Vu les demandes de renouvellement de l'autorisation de mise sur le marché, suite au renouvellement de l'approbation de la substance active hydrogénocarbonate de potassium, d'extension d'usages majeurs et les données fournies en réponse aux demandes de post-autorisation du produit phytopharmaceutique **ANL-F004** 

> de la société AGRONATURALIS Ltd enregistrées sous les n° 2022-0366, 2023-1402 et 2019-6372

Vu les conclusions de l'évaluation de l'Anses du 15 mai 2024 relatives à la demande de renouvellement,

Vu les conclusions de l'évaluation de l'Anses du 15 mai 2024 relatives à la demande d'extension d'usage,

L'autorisation de mise sur le marché du produit phytopharmaceutique désigné ci-après **est renouvelée** en France, sous réserve du respect de la composition du produit autorisée dans les conclusions de l'évaluation, pour les usages et dans les conditions précisés dans la présente décision et son annexe.

La présente décision s'applique sans préjudice des autres dispositions applicables.

#### Avertissement :

Le non-respect des conditions décrites ci-dessous peut entraîner le retrait ou la modification de l'autorisation ainsi que toute action incluant des poursuites judiciaires.





Informations générales sur le produit				
Nom du produit ANL-F004				
Type de produit Produit de référence				
	AGRONATURALIS Ltd			
	Suite 2, Crown House			
Titulaire	2 Southampton road ring wood			
	HAMPSHIRE BH24 1HY			
	Royaume-Uni			
Formulation	Granulé soluble dans l'eau (SG)			
Contenant 850 g/kg - hydrogénocarbonate de potassium				
Numéro d'intrant 553-2017.01				
Numéro d'AMM	2190264			
Fonction	Fongicide			
Gamme d'usage Professionnel				
Mention particulière Produit à faible risque au sens de l'article 47 du règlement (C n° 1107/2009				

L'échéance de validité de la présente décision est fixée à douze mois à compter de la date d'expiration de l'approbation de la substance active. A titre indicatif, dans l'état actuel du calendrier d'approbation des substances actives, l'échéance de l'autorisation est fixée au 31 octobre 2037.

Le dépôt d'une demande de renouvellement conformément à l'article 43 du règlement (CE) n° 1107/2009, dans les trois mois suivant le renouvellement de l'approbation de la substance active, prolonge de plein droit l'autorisation de mise sur le marché après son arrivée à échéance de la durée nécessaire pour mener à bien l'examen et adopter une décision sur le renouvellement.

La présente décision peut être retirée ou modifiée avant cette échéance si des éléments le justifient.

A Maisons-Alfort, le 29/08/2024

Charlotte Grastilleur

Directrice générale déléguée en charge du pôle produits réglementés Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail (ANSES)

ANL-F004 AMM n\* 2190264

Page 2 sur 6





### ANNEXE : Modalités d'autorisation du produit

Vente et distribution				
Le titulaire de l'autorisation peut mettre sur le marché le produit uniquement dans les emballages :				
Emballage Contenance				
Sacs en papier / polyéthylène basse densité	5 kg			
Sacs en polyéthylène téréphtalate / polyéthylène basse densité	5 kg ; 10 kg			

#### Classification du produit

La classification retenue est la suivante :

Sans classement.

Pour les phrases P se référer à la règlementation en vigueur.

Le titulaire de l'autorisation est responsable de la mise à jour de la fiche de données de sécurité et de la classification du produit en tenant compte de ses éventuelles évolutions.

Page 3 sur 6



15103202

15103214

Égalité Fraternité



#### Liste des usages autorisés En l'absence de mention spécifique, les usages autorisés correspondent à une utilisation en plein champ. En l'absence de restriction, les usages sont autorisés sur l'ensemble des cultures de la portée de l'usage. Zone Non Culture Zone Non Zone Non Dose Nombre Stade Délai avant Traitée attractive en Traitée Traitée plantes Usages maximale maximum d'application récolte arthropodes floraison non cibles aquatique d'emploi d'applications BBCH non cibles (arrêté du (jours) (mètres) (mètres) (mètres) 20/11/2021) entre les stades F Non 5 5 kg/ha 2/an BBCH 61 et --(BBCH 77) concerné BBCH 77 Blé\*Trt Part.Aer.\*Fusarioses Efficacité montrée sur Fusarium culmorum. 4 applications maximum par an et par culture. Intervalle minimum entre les applications : 7 jours. entre les stades F Non 5 kg/ha 2/an BBCH 29 et 5 (BBCH 69) concerné BBCH 69 Blé\*Trt Part.Aer.\*Rouille(s) 4 applications maximum par an et par culture. Intervalle minimum entre les applications : 7 jours. entre les stades F Non

15103221 Blé*Trt	5 kg/ha	2/an	BBCH 29 et BBCH 69	(BBCH 69)	5	-	-	concerné	
Part.Aer.*Septoriose(s)	4 applications maximum par an et par culture. Intervalle minimum entre les applications : 7 jours.								
15203202 Crucifères oléagineuses*Trt	5 kg/ha	2/an	entre les stades BBCH 55 et BBCH 69	F (BBCH 69)	5	-	-	Emploi possible	
Part.Aer.*Sclérotiniose	Intervalle minir	num entre les app	lications : 7 jours.						

Emploi possible ou interdit = usage autorisé ou interdit durant la floraison et sur les zones de butinage, pour les cultures attractives en plein champ ou sous abri ouvert, dans les conditions fixées par l'arrêté du 20/11/2021.

ANL-F004

AMM n° 2190264

Page 4 sur 6

#### RÉPUBLIQUE FRANÇAISE Liberté Égalité Fratersité



#### Conditions d'emploi du produit

#### Protection de l'opérateur et du travailleur

Des informations générales relatives aux bonnes pratiques de protection pourront être mises à disposition de l'utilisateur :

- l'utilisation d'un matériel adapté et entretenu et la mise en œuvre de protections collectives constituent la première mesure de prévention contre les risques professionnels, avant la mise en place de protections individuelles ;

 le port de combinaison de travail dédiée ou d'EPI doit être associé à des réflexes d'hygiène (ex : lavage des mains, douche en fin de traitement) et à un comportement rigoureux (ex : procédure d'habillage/déshabillage);

 les modalités de nettoyage et de stockage des combinaisons de travail et des EPI réutilisables doivent être conformes à leur notice d'utilisation.

#### Pour l'opérateur, porter

Dans le cadre d'une application effectuée à l'aide d'un pulvérisateur à rampe

#### pendant le mélange/chargement

- Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN 16523-1+A1 (type A) ;

EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1 ;

EPI partiel (blouse ou tablier à manches longues) de catégorie III et de type PB (3) à porter par-dessus l'EPI vestimentaire précité;

#### pendant l'application

#### Si application avec tracteur avec cabine

EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1 ;

 Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN ISO 374-2 (types A, B ou C) à usage unique, dans le cas d'une intervention sur le matériel pendant la phase de pulvérisation. Dans ce cas, les gants ne doivent être portés qu'à l'extérieur de la cabine et doivent être stockés après utilisation à l'extérieur de la cabine ;

#### Si application avec tracteur sans cabine

- EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1 ;

 Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN ISO 374-2 (types A, B ou C) à usage unique, dans le cas d'une intervention sur le matériel pendant la phase de pulvérisation;

#### pendant le nettoyage du matériel de pulvérisation

- Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN 16523-1+A1 (type A) ;

- EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1 ;

EPI partiel (blouse ou tablier à manches longues) de catégorie III et de type PB (3) à porter par-dessus l'EPI vestimentaire précité;

#### Pour le travailleur, porter

 - EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1 et, en cas de contact avec la culture traitée, des gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN 16523-1+A1 (type A).

#### Délai de rentrée en application de l'arrêté du 4 mai 2017 :

- 6 heures. ANL-F004 AMM n° 2190264

Page 5 sur 6





#### Protection des personnes présentes et des résidents (au sens du règlement (UE) n° 284/2013)

- Respecter une distance d'au moins 3 mètres entre la rampe de pulvérisation et :
  - l'espace fréquenté par les personnes présentes lors du traitement ;
  - l'espace susceptible d'être fréquenté par des résidents.

#### Protection de l'environnement (milieux, faune et flore)

#### Protection de l'eau

 SP 1 : Ne pas polluer l'eau avec le produit ou son emballage. Ne pas nettoyer le matériel d'application près des eaux de surface. Éviter la contamination via les systèmes d'évacuation des eaux à partir des cours de ferme ou des routes.

#### Protection de la faune

 SPe 3 : Pour protéger les organismes aquatiques, respecter une zone non traitée de 5 mètres par rapport aux points d'eau.

 Peut être dangereux pour les abeilles. Application possible durant la floraison et sur les zones de butinage, pour les cultures attractives, selon les conditions fixées par l'arrêté du 20 novembre 2021 pour les usages caractérisés par « emploi possible ».

Pour la mise sur le marché français, la fabrication du produit s'opère exclusivement selon la composition intégrale figurant en annexe des conclusions de l'évaluation, dans un délai maximum de 12 mois à compter de la présente décision.

#### Recommandations relatives à l'étiquette du produit

Il est recommandé de faire figurer l'information suivante sur l'étiquette :

L'efficacité du produit étant variable et partielle, préciser les conditions optimales d'utilisation.

Page 22/27

Page 6 sur 6

## Appendix 2 Copy of the product label

The draft product label as proposed by the applicant is reported below. The draft label may be corrected with consideration of any new element. The label shall reflect the detailed conditions stipulated in the Decision.

## ANL-F004

Fongicide autorisé pour le traitement contre les fusarioses des épis du blé

Poids net de produit : 5 kg, 10 kg Date de fabrication : <mark>JJ/MM/AAAA</mark>	Numéro de lot : XXXX
ANL-F004 AMM n°2190264 Fongicide - 850 g/kg de bicarbonate de potassium - Granulé soluble d	lans l'eau (SG)
Conseils de prudence P262 Eviter tout contact avec les yeux, la peau ou les vêtements. P501 Eliminer le contenu/récipient conformément aux réglementation	us locales/nationales.
SP1 Ne pas polluer l'eau avec le produit ou son emballage. [Ne pas ne près des eaux de surface. Éviter la contamination via les systèmes d'é cours de ferme ou des routes.] SPe3 : Pour protéger les organismes aquatiques, respecter une zone ne points d'eau.	vacuation des eaux à partir des
EUH401 : Respectez les instructions d'utilisation afin d'éviter les a l'environnement.	risques pour la santé humaine et
Respecter une distance d'au moins 3 m entre la rampe de pulvérisat fréquenté par des personnes présente ou résidents.	ion et l'espace susceptible d'être
Conditions d'emploi Délai avant récolte : BBCH 77 Délai de réentrée : 6 heures	
Le produit est exempt de Limite Maximale de Résidu Utilisable en agriculture biologique conformément au règlement (CE) Respecter les instructions d'utilisation pour éviter les risque l'environnement.	
Fabriqué et homologué par : AGRONATURALIS LTD. Suite 2, Cro Ringwood BH24 1HY, Royaume-Uni	own House, 2 Southampton Road,

#### Information santé / Premiers secours

<u>Yeux</u> : enlever les lentilles de contact si nécessaire. Rincer immédiatement avec de l'eau claire avec une faible pression et si possible tiède, en soulevant de temps en temps les paupières supérieures.

Peau : enlever les vêtements contaminés. Laver les parties exposées à l'eau.

Inhalation : emmener la personne à l'air libre loin de la source d'exposition. Adapter le traitement aux symptômes.

<u>Ingestion</u> : ne pas faire vomir après ingestion. Si la personne est consciente, donner à boire. Ne jamais rien donner à ingérer à une personne inconsciente.

Appel en cas d'urgence : appeler le 15 ou le centre antipoison le plus proche (N° ORFILA : 01.45.42.59.59). Puis signalez vos symptômes au réseau Phyt'attitude, n° vert 0800 887 887 (appel gratuit depuis un poste fixe).

Fiche de sécurité ANL-F004 disponible sur demande auprès du distributeur ou du fabricant : www.agronaturalis.com

#### DESCRIPTIF DU PRODUIT ET MODE D'ACTION

Le mode d'action du bicarbonate de potassium est lié à la perturbation du pH, de la pression osmotique et de l'équilibre ion bicarbonate/ion carbonate des champignons sensibles. Il agit par contact et inhibe le développement des hyphes mycéliens et des spores (action préventive et curative). Son mode d'action multi sites rend les risques d'apparition de résistance peu probables.

Cultures destinées à la transformation : consulter le responsable de la transformation avant d'utiliser sur une culture destinée à la transformation

#### Tableau des usages autorisés

ANL-F004 s'utilise de manière préventive à toute infection (maximum de 12h suivant l'infection).

CULTURES	Cible	Dose maximu m d'emploi	Nombre maximum d'applicatio ns	Stade d'application/ conditions d'emploi	Délai Avant Récolte (DAR)	Intervalle entre les applications
Blé, triticale, épeautre	Fusarioses	5 kg/ha	2 / an	Entre les stades BBCH 61 et 77	BBCH 77	7 jours

Délai avant récolte : ne pas appliquer au-delà de BBCH 77 (fin du stade laiteux)

#### RECOMMANDATIONS D'EMPLOI

#### Précautions d'emploi

ANL-F004 est un produit de contact, lessivable en cas de précipitations importantes. Une pluie supérieure à 20 mm entraîne une baisse d'efficacité en lien avec un lessivage partiel de la spécialité. Dans cette situation, réintervenir sur la culture avec ANL-F004 (en respectant 2 applications maximum) ou une autre spécialité. Pour limiter les risques de phytotoxicité :

- Respecter le délai minimum recommandé entre 2 applications d'ANL-F004.
- Respecter les volumes de bouillie recommandés.

#### Mélanges extemporanés

Les mélanges doivent être mis en œuvre conformément à la réglementation en vigueur et aux recommandations des guides de bonnes pratiques officiels. Consulter le site : <u>http://e-phy.agriculture.gouv.fr</u>Ne pas mélanger avec les produits ou types de produits suivants dans la bouillie de pulvérisation dans la bouillie de pulvérisation:

- Produits à base de calcium
- Fertilisants foliaires
- Produits acidifiants (de manière générale, il est déconseillé d'ajouter des produits susceptibles de faire varier le pH de la bouillie).

Préparation de la bouillie : En cas de cristallisation, il peut être nécessaire d'effriter le produit cristallisé, avant de préparer la bouillie, afin de faciliter sa dilution dans l'eau. Remplir la cuve du pulvérisateur d'eau aux trois quarts et mettre l'agitation en marche. Ajouter la quantité d'ANL-F004 nécessaire, puis compléter avec le volume d'eau nécessaire en maintenant l'agitation.

Appliquer immédiatement en maintenant l'agitation en marche pendant le traitement.

En cas de présence d'agrégats ou pour des concentrations d'usage élevées (par exemple 2,5% soit 5 kg pour 200 L de bouillie), s'assurer de la bonne dissolution avant application.

#### PREVENTION ET GESTION DE LA RESISTANCE

L'utilisation répétée, sur une même parcelle, de préparations à base de substances actives de la même famille chimique ou ayant le même mode d'action, peut conduire à l'apparition d'organismes résistants. Pour réduire ce risque, l'utilisateur doit raisonner en premier lieu les pratiques agronomiques et respecter les conditions d'emploi du produit. Il est conseillé d'alterner ou d'associer, sur une même parcelle, des préparations à base de substances actives de familles chimiques différentes ou à modes d'action différents, tant au cours d'une saison culturale que dans la rotation. En dépit du respect de ces règles, on ne peut pas exclure une altération de l'efficacité de cette préparation liée à ces phénomènes de résistance. De ce fait, Agronaturalis Ltd décline toute responsabilité quant à d'éventuelles conséquences qui pourraient être dues à de telles résistances.

#### MISE EN ŒUVRE REGLEMENTAIRE ET BONNES PRATIQUES

#### Stockage du produit :

Conserver le produit uniquement dans son emballage d'origine, dans un endroit frais et sec à l'écart des matériaux incompatibles (acides), dans un local phytopharmaceutique conforme à la réglementation en vigueur, à l'écart des aliments et boissons, y compris ceux pour animaux.

Conserver hors de la portée des enfants et des personnes non autorisées.

ANL-F004 est hygroscopique, et peut cristalliser au stockage. Pour contrôler l'effet de l'humidité, éviter le stockage sur le sol. En cas de cristallisation, il peut être nécessaire d'effriter le produit cristallisé, avant de préparer la bouillie, afin de faciliter sa dilution dans l'eau. La cristallisation du produit n'affecte pas la teneur en substance active ni l'efficacité du produit, une fois dilué.

#### Protection de l'opérateur:

Il convient de rappeler que l'utilisation d'un matériel adapté et entretenu et la mise en œuvre de protections collectives constituent la première mesure de prévention contre les risques professionnels, avant la mise en place de protections complémentaires comme les protections individuelles.

En tout état de cause, le port de combinaison de travail dédiée ou d'équipements de protection individuels doit être associé à des réflexes d'hygiène (exemples : lavage des mains, douche en fin de traitement) et à un comportement rigoureux (exemples : procédure d'habillage/déshabillage). Les modalités de nettoyage et de stockage des combinaisons de travail et des équipements de protection individuels réutilisables doivent être conformes à leur notice d'utilisation.

#### Dans le cadre d'une application effectuée à l'aide d'un pulvérisateur à rampe:

pendant le mélange/chargement

- Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN 16523-1+A1 (type A),

- EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1,

- EPI partiel (blouse ou tablier à manches longues) de catégorie III et de type PB (3) à porter par-dessus la combinaison précitée.

#### pendant l'application

Si application avec tracteur avec cabine

- ÉPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1,

- Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NEN ISO 374-2 (types A, B ou C) à usage unique, dans le cas d'une intervention sur le matériel pendant la phase de pulvérisation. Dans ce cas, les gants ne doivent être portés qu'à l'extérieur de la cabine et doivent être stockés après utilisation à l'extérieur de la cabine,

Si application avec tracteur sans cabine

EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1,

- Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NEN ISO 374-2 (types A, B ou C) à usage unique, dans le cas d'une intervention sur le matériel pendant la phase de pulvérisation ;

pendant le nettoyage du matériel de pulvérisation

- Gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN 16523-1+A1 (type A),

- EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1,

- EPI partiel (blouse ou tablier à manches longues) de catégorie III et de type PB (3) à porter par-dessus la combinaison précitée.

#### Protection du travailleur :

 - EPI vestimentaire conforme à la norme NF EN ISO 27065/A1, et en cas de contact avec la culture traitée, des gants en nitrile certifiés NF EN ISO 374-1/A1 et NF EN 16523-1+A1 (type A),

#### Nettoyage du pulvérisateur et gestion des fonds de cuve

A la fin de la période d'application du produit, l'intégralité de l'appareil (cuve, rampe, circuit, buses...) doit être rincée à l'eau claire. Le rinçage du pulvérisateur, l'épandage ou la vidange du fond de cuve et l'élimination des effluents doivent être réalisés conformément à la réglementation en vigueur.

#### Elimination du produit, de l'emballage

Réemploi de l'emballage interdit.

Apporter les emballages vidés et pliés à votre distributeur partenaire d'A.D.I.VALOR ou à un autre service de collecte spécifique.

Pour l'élimination des produits non utilisables, conserver le produit dans son emballage d'origine. Interroger votre distributeur partenaire d'A.D.I.VALOR ou faites appel à une entreprise habilitée pour la collecte et l'élimination des déchets dangereux.

#### En cas de déversement accidentel

Se protéger (EPI) et sécuriser la zone.

Prévenir les pompiers (18 ou 112) en cas de danger immédiat pour l'environnement que vous ne pouvez gérer avec vos propres moyens.

Collecter tout ce qui a pu être en contact avec le produit, terre souillée incluse.

Nettoyer le site et le matériel utilisé, en prenant soin de confiner les effluents générés par l'opération de nettoyage. Les éliminer selon la réglementation en vigueur.

#### Important

PRODUIT POUR LES PROFESSIONNELS : UTILISEZ LES PRODUITS PHYTOPHARMACEUTIQUES AVEC PRÉCAUTION. AVANT TOUTE UTILISATION, LISEZ L'ÉTIQUETTE CONCERNANT LE PRODUIT.

Respecter les usages, doses, conditions et précautions d'emploi mentionnées sur l'emballage. Elles ont été déterminées en fonction des caractéristiques du produit et des applications pour lesquelles il est préconisé. Conduisez sur ces bases, la culture et les traitements selon la bonne pratique agricole en tenant compte, sous votre responsabilité, de tous facteurs particuliers concernant votre exploitation, tels que la nature du sol, les conditions météorologiques, les méthodes culturales, les variétés végétales, la résistance des espèces...Compte tenu de la diversité des législations existantes, il est recommandé, dans le cas où les denrées issues des cultures protégées avec cette spécialité sont destinées à l'exportation, de vérifier la réglementation en vigueur dans le pays importateur.

#### GARANTIE ET LIMITES DE RESPONSABILITE

Le détenteur de l'autorisation de mise sur le marché (AGRONATURALIS) garantit que le produit ANL-F004 dans son emballage d'origine est conforme aux spécifications stipulées sur cette étiquette ainsi qu'à l'autorisation de mise sur le marché délivrée par les autorités compétentes (la « garantie »).

AGRONATURALIS REJETTE TOUTE GARANTIE AUSSI BIEN EXPLICITE QU'IMPLICITE, Y COMPRIS MAIS SANS S'Y LIMITER, TOUTES LES LIMITES DE QUALITE MARCHANDE ET D'APTITUDE A ATTEINDRE UN RESULTAT PARTICULIER OU UN NIVEAU D'EFFICACITE MINIMUM.

Il est impossible d'éliminer tous les risques inhérents au produit. Les dommages à la culture, les mauvaises performances ou tout autre conséquence indésirable peuvent résulter de facteurs tels que les conditions météorologiques exceptionnelles, la présence d'autres substances ou des méthodes d'application ou d'utilisation du produit qui seraient différentes de celles strictement préconisées sur cette étiquette, ou de tout autre facteur.

La responsabilité d'AGRONATURALIS ne peut être engagée qu'en cas de non-respect de la Garantie, toute autre cause de responsabilité d'AGRONATURALIS étant expressément exclue. L'utilisateur doit informer AGRONATURALIS, sans délai, de tout manquement à la Garantie, et lui fournir une description détaillée du défaut constaté. Si la non-conformité du Produit est avérée, la seule responsabilité d'AGRONATURALIS, et la seule réparation à laquelle l'acheteur pourra prétendre, consistera, au choix d'AGRONATURALIS, à remplacer le Produit défectueux ou à rembourser l'acheteur de la valeur du Produit défectueux (prix facturé par AGRONATURALIS). Aucune autre indemnité, à quelque titre que ce soit, ne sera versée.