



**SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE, SECURITE DE LA CHAINE
ALIMENTAIRE ET ENVIRONNEMENT**

FMC CHEMICAL
Rue Royale 97, 4th Floor
1000 BRUXELLES

Service Produits phytopharmaceutiques et Engrais
Direction générale Animaux, Végétaux et Alimentation (DG 4)

**AUTORISATION D'UN PRODUIT PHYTOPHARMACEUTIQUE DANS DES
CIRCONSTANCES PARTICULIERES**

1. Dispositions générales de l'autorisation

En application du règlement (CE) No.1107/2009 concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques et plus précisément l'Art. 53 concernant des mesures dans des situations d'urgence, et sur avis du Comité d'agrément des pesticides à usage agricole, le produit:

SPOTLIGHT PLUS

Répondant aux spécifications et conditions mentionnées ci-après, est autorisé
comme: Défanant
au nom de: FMC CHEMICAL

2. Composition et forme

2.1. Substances actives et teneurs garanties: 60 g/l carfentrazone-éthyl (LD)

2.2. Type de formulation: ME (Micro-émulsion)

3. Classification et mentions spéciales à indiquer sur l'étiquette

Sans préjudice des dispositions du Règlement (CE) N° 547/2011 du 08/06/2011 portant application du Règlement N° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant les exigences en matière d'étiquetage de produits phytopharmaceutiques et sans préjudice des dispositions de l'AR du 28/02/1994 relatives à l'étiquetage et l'emballage, les données suivantes doivent figurer sur l'étiquette.

3.1. Catégories de danger: sensibilisant et dangereux pour

l'environnement

3.2. Le(s) symbole(s) suivant(s) les directives 67/548/CEE et 1999/45/CE ou l'annexe XIV de l'AR du 28/02/1994 et l'AR du 11/01/1993 réglementant la classification, l'emballage et l'étiquetage des préparations dangereuses en vue de leur mise sur le marché ou de leur emploi:

Xi, N

3.3. Les phrases R et S suivantes de l'annexe XIII de l'A.R. du 28/02/1994:

3.3.1. R43-R50/53

3.3.2. S2-S13-S20/21-S23-S24-S37-S35-S61

3.4. Les phrases suivantes du règlement CLP (CE) No. 1272/2008:

3.4.1 Mentions d'avertissement : avertissement

3.4.2. Pictogrammes de danger et leurs codes SGH: GHS07, GHS09



3.4.3. Mentions d'avertissement (phrases H) : H317, H410

3.4.4. Informations additionnelles (phrases EUH) : EUH, 210, EUH401

3.4.5. Conseils de prudence (phrases P) : P102, P261, P270, P273, P280, P391, P302+P352, P333+P313, P501

3.5. Le nombre de points attribués conformément à l'art. 2bis §1 de l'AR du 14/01/2004 fixant les rétributions et cotisations dues au Fonds budgétaire des matières premières et des produits :

3

3.6. Autres mentions:

- SP1: Ne pas polluer l'eau avec le produit ou son emballage.
- SPe3: Pour protéger les organismes aquatiques, respecter une zone non traitée par rapport aux eaux de surface (voir mesures de réduction du risque).
- Le produit n'a pas d'effet inacceptable sur *Aphidius rhopalosiphi* et *Typhlodromus pyri*.
- La dose agréée est la plus petite dose qui garantit la meilleure efficacité dans la plupart des situations. Elle peut être réduite, sous la responsabilité de l'utilisateur, par exemple dans les programmes de désherbage par mini-doses (FAR en betteraves). La diminution de la dose appliquée n'autorise pas l'augmentation du nombre maximal d'applications, ni la réduction du délai avant récolte.
- Le produit peut être appliqué en mélange avec l'ACTIROB B (n° 8665P/B).
- SPo: Ne pas pénétrer dans des cultures/surfaces traitées avant que le dépôt de pulvérisation ne soit complètement sec.

Compléments à l'étiquetage CLP repris en annexe 2:

- Co-formulants à mentionner sur l'étiquette: /
- P280: Porter des gants de protection et des vêtements de protection.

4. Prescriptions générales:

Sans préjudice des dispositions prévues par le Règlement N° 1107/2009, la composition, le type de formulation, les caractéristiques chimiques et physiques du produit ainsi que l'origine et le degré de pureté des substances actives doivent correspondre aux données fournies lors de la demande ou lors de toute demande ultérieure acceptée.

4.1. Durée de validité de l'autorisation : du 1er juin 2018 jusqu'au 28 septembre 2018 inclus

4.2. Vente : /

5. Usages, doses d'emploi et conditions particulières d'application:

A traiter:	houblon (plein air) (<i>Humulus lupulus</i>)
Stade d'application :	plus de 70% de la longueur maximale est atteinte (> BBCH 37)
Pour lutter contre:	croissance excessive des tiges et des feuilles
Dose/concentration:	0,6 l/400-500 l/ha, 1-2 applications à intervalle d'au moins 7 jours
Remarque :	traiter les 90-120 premiers cm à la base du plant de houblon
Délai avant récolte :	21 jours
Mesures de réduction du risque:	zone tampon minimale de 3 m avec technique réduisant la dérive de min. 90%

Remarque générale:/

L'Etat n'est pas responsable en cas d'accidents dus à l'emploi du produit dans le cadre de cette autorisation. L'autorisation est délivrée sans préjudice des dispositions émanant du Service public fédéral Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement et du Service public fédéral Emploi, Travail et Concertation sociale en ce qui concerne la fabrication et l'emploi de matières toxiques ou nocives.

Au nom du Ministre,

ir Olivier GUELTON
Chef de Cellule Autorisations