Demande d'autorisation pour la mise en circulation
d'un produit phytosanitaire

**Bases légales :**

- art. 160 de la loi fédérale du 29 avril 1998 sur l'agriculture (loi sur l'agriculture, LAgr, RS 910.1);

- ordonnance du 12 mai 2010 sur la mise en circulation des produits phytosanitaires (ordonnance sur les produits phytosanitaires, OPPh; RS 916.161);

- ordonnance du 18 mai 2005 sur la réduction des risques liés à l'utilisation de substances, de préparations et d'objets particulièrement dangereux (ordonnance sur la réduction des risques liés aux produits chimiques, ORRChim; RS 814.81).

|  |
| --- |
| **Réception de la demande :** |
| A remplir par le service d’homologation PPS |

|  |
| --- |
| 1. **Identité du produit**
 |
| **1.1 Nom commercial :** |
| **1.2 N° du produit : P** |
| **1.3 N° de contrôle fédéral[[1]](#footnote-1) : W** |
| **1.4 Champ d'application****[[2]](#footnote-2) :** |
| **1.4a Précisions concernant la caractérisation des micro-organismes2** **:** |
| **1.5 Type ou code de formulation[[3]](#footnote-3) :**      |

|  |
| --- |
| 1. **Coordonnées**
 |

|  |
| --- |
| **2.1 Demandeur :** |
| Nom de l’entreprise :       |
| Adresse :       |
| Nom de lapersonne de contact :       |
| Adresse de lapersonne de contact :       |
| Téléphone / fax / e-mailde la personne de contact :       |

|  |
| --- |
| **2.2 Fabricant du produit phytosanitaire :** |
| Nom de l’entreprise :       |
| Adresse :       |
| Nom de lapersonne de contact :       |
| Téléphone / fax / e-mail :       |

|  |
| --- |
| 1. **Substance(s) active(s) / phytoprotecteur(s) / synergiste(s) contenue(s) dans le produit phytosanitaire**
 |

|  |
| --- |
| **3.1 Substance active 1** |
| Substance active :       |
| Dénomination chimique[[4]](#footnote-4) :       |
| Nom CAS :       |
| N° CAS :       |
| Teneur dans le produit[[5]](#footnote-5) :       |
| Nom de l’entreprise de production :       |
| Adresse :       |
| Téléphone / fax / e-mail :       |

|  |
| --- |
| **3.2 Substance active 2****[[6]](#footnote-6)** |
| Substance active :       |
| Dénomination chimique4 :       |
| Nom CAS :       |
| N° CAS :       |
| Teneur dans le produit5 :       |
| Nom de l’entreprise de production :       |
| Adresse :       |
| Téléphone / fax / e-mail :       |

|  |
| --- |
| **3.2 Substance active 36** |
| Substance active :       |
| Dénomination chimique4 :       |
| Nom CAS :       |
| N° CAS. :       |
| Teneur dans le produit5 :       |
| Nom de l’entreprise de production :       |
| Adresse :       |
| Téléphone / fax / e-mail :       |

|  |
| --- |
| **3.2 Substance active 46** |
| Substance active :       |
| Dénomination chimique4 :       |
| Nom CAS :       |
| N° CAS. :       |
| Teneur dans le produit5 :       |
| Nom de l’entreprise de production :       |
| Adresse :       |
| Téléphone / fax / e-mail :       |

|  |
| --- |
| 1. **Informations concernant les nanomatériaux entrant dans la composition du produit**[[7]](#footnote-7)
 |

|  |
| --- |
| Dénomination chimique[[8]](#footnote-8) :       |
| Nom CAS :       |
| N° CAS. :       |
| Teneur5 :       |
| Nom de l’entreprise de production :       |
| Adresse :       |
| Téléphone / fax / e-mail :       |

|  |
| --- |
| Courbe granulométrique[[9]](#footnote-9) :       |
| Avez-vous pris en considération la grille de précaution nanomatériaux[[10]](#footnote-10)? [ ]  OUI [ ]  NON |

|  |
| --- |
| 1. **Preuve de la notification de l’utilisation d’une ressource génétique ou de connaissances traditionnelles associées à celle-ci conformément à l’ordonnance de Nagoya[[11]](#footnote-11)**
 |

|  |
| --- |
| La demande de nouvelle autorisation est-elle soumise à l’obligation de notifier au sens des art. 4, 5 ou 8 ONag ?[ ]  OUI [ ]  NON [ ]  n/a |

|  |
| --- |
| Dans l’affirmative, le numéro d’enregistrement attribuée par l’OFEV attestant de la notification est le suivant :      |

|  |
| --- |
| 1. **Type de demande[[12]](#footnote-12)**
 |
| **[ ]** A 1 : Produit qui contient une ou plusieurs substances actives non inscrites à l’annexe 1 OPPh**[ ]** A 2.1 : Nouveau produit contenant une nouvelle combinaison de substances actives déjà inscrites à l’annexe 1 OPPh (nouveau mélange de substances actives) et/ou un nouveau dosage de substance(s) active(s)**[ ]** A 2.2 : Nouvelle formulation d'un produit déjà autorisé, indications comme précédemment :**[ ]**  A2.2a: significant change**[ ]**  A2.2b: non-significant change**[ ]**  A 2.3 : Produit dont la composition est équivalente à celle d'un produit de référence déjà autorisé – sans l'accord du détenteur de l'autorisation du produit de référence.[[13]](#footnote-13)**[ ]**  B : Demande d'extension du domaine d'application d'un produit phytosanitaire déjà autorisé**[ ]**  C : Demande d'autorisation pour une application d'importance mineure (usage mineur ou "minor use", conformément à l'art. 35 OPPh)**[ ]**  E : Réévaluation (réexamen d’une substance active selon l’art. 9 OPPh)  |
| Produit de référence pour les types de demande A2.3 (nom commercial, N° W) :     Le cas échéant, précisions concernant la demande :      |

|  |
| --- |
| **Remarques du service d’homologation PPS** |
| A remplir par le service d’homologation PPS |

|  |
| --- |
| 1. **Indications proposées****[[14]](#footnote-14)**
 |
| **7.1 Indications proposées pour les demandes de type A1, A2.1, A2.3, B et C (pour les mélanges en cuve, utiliser le tableau 7.2 suivant)** |
| Domaine d'application[[15]](#footnote-15) | Culture*selon les listes (lien):*[Noms de cultures utilisés dans les autorisations suisses pour produits phytosanitaires (PPh)](https://www.blv.admin.ch/blv/fr/home/zulassung-pflanzenschutzmittel/gesuche-und-antraege/gesuche.html)  | Organismes nuisibles, maladies, mauvaises herbes, effet hormonal | Domaine d'utili-sation envisagé15 :P = pleine terreS = serreE = entrepôts | Quantité à appliquer et/ou concentration | Instructions d'application |
| Quantité à appliquer / concentrati-on | Unité de mesure | le débit d'eau (L/ha)min. / max. | Période de l’application / stade BBCH | Nombre max. d'applica-tions | Applications par…15 | Intervalle[[16]](#footnote-16) | Délai d'at-tente (jours) |
|  |       |       |  |       |       |       /       |       |       |  |       |       |
|  |       |       |  |       |       |       /       |       |       |  |       |       |
|  |       |       |  |       |       |       /       |       |       |  |       |       |
|  |       |       |  |       |       |       /       |       |       |  |       |       |
|  |       |       |  |       |       |       /       |       |       |  |       |       |
|  |       |       |  |       |       |       /       |       |       |  |       |       |
|  |       |       |  |       |       |       /       |       |       |  |       |       |
|  |       |       |  |       |       |       /       |       |       |  |       |       |

|  |
| --- |
| * 1. **Indications de mélange en cuve proposées pour les demandes de type A1, A2.1, A2.3 et B**
 |
| Domaine d'application[[17]](#footnote-17) | Culture*selon les listes (lien):*[Noms de cultures utilisés dans les autorisations suisses pour produits phytosanitaires (PPh)](https://www.blv.admin.ch/blv/fr/home/zulassung-pflanzenschutzmittel/gesuche-und-antraege/gesuche.html)  | Organismes nuisibles, maladies, mauvaises herbes, effet hormonal | Domaine d'utili-sation envisagé17 :P = pleine terreS = serreE = entrepôts | Quantité à appliquer et/ou concentration | Instructions d'application |
| Quantité à appliquer / concentrati-on | Unité de mesure | le débit d'eau (L/ha)min. / max. | Période de l’application / stade BBCH | Nombre max. d'applica-tions | Applications par…17  | Intervalle[[18]](#footnote-18) | Délai d'at-tente (jours) |
| Indication 1 |  |       |       |  |      [[19]](#footnote-19) |      19 |       /       |            |       |  |       |       |
| Partenaire du mélange en cuveNom :       No W. :       |      [[20]](#footnote-20) |      20 |
| Indication 2 |  |       |       |  |      19 |      19 |       /       |            |       |  |       |       |
| Partenaire du mélange en cuveNom :       No W. :       |      20 |      20 |
| Indication 3 |  |       |       |  |      19 |      19 |       /       |            |       |  |       |       |
| Partenaire du mélange en cuveNom :       No W. :       |      20 |      20 |
| Indication 4 |  |       |       |  |      19 |      19 |       /       |            |       |  |       |       |
| Partenaire du mélange en cuveNom :       No W. :       |      20 |      20 |
| Indication 5 |  |       |       |  |      19 |      19 |       /       |            |       |  |       |       |
| Partenaire du mélange en cuveNom :       No W. :       |      20 |      20 |

|  |
| --- |
| 1. **Utilisation du produit phytosanitaire**
 |
| Utilisation du produit seulement par des professionnels ? [ ] Utilisation du produit seulement par des non-professionnels\* ? [ ] \*Veuillez noter les exigences pour les produits phytosanitaires destinés aux utilisateurs non professionnels dans l'annexe 12 de l'OPPh valables depuis le 1.1.2023. |
| **Si la demande concerne un produit utilisé par des utilisateurs non-professionnels :**Le produit est prêt à l’emploi ou spécialement développé pour une utilisation non professionnelle (le descriptif indiquant comment le dosage est simplifié est joint au dossier de demande) : [ ]  OUI [ ]  NONSi la réponse est non : désigner la plus petite quantité de produit nécessaire pour le traitement des surfaces/volumes critiques selon la directive (il y a lieu de tenir compte de toutes les indications ; désignation en ml ou en g) :       |

|  |
| --- |
| 1. **Informations sur l'emballage**
 |
| Nature de l’emballage :       capacité de l’emballage :       Taille de l’emballage :       |

|  |
| --- |
| 1. **Autres informations**
 |
| Le produit a déjà fait l’objet d’une homologation dans un ou plusieurs pays membres de l’UE : OUI **[ ]**  NON **[ ]** Si oui : veuillez remplir le tableau ci-dessous et joindre au dossier une copie de l’autorisation ou des autorisation(s) en question

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Pays | Autorisé depuis | Nom commercial (si différent) |
|       |       |       |
|       |       |       |
|       |       |       |

 |
| Pour les produits contenant une ou plusieurs nouvelles substances actives (demande du type A1) :Les substances actives sont-elles déjà inscrites à l'annexe du règlement d'exécution (UE) no. 540/2011 ? OUI **[ ]**  NON **[ ]**  Si oui : date de l’inscription à l'annexe du règlement d'exécution (UE) no. 540/2011 :      La nouvelle substance active est-elle en cours d’homologation dans un Etat membre de l’UE ? OUI **[ ]**  NON **[ ]**  Si oui : quel est l’Etat membre rapporteur ( *Rapporteur Member State*) :      Des documents, tels que le projet de rapport d'évaluation (*Draft Assessment Report,* DAR) ou les conclusions de l’EFSA sont-ils déjà disponibles ? OUI **[ ]** NON **[ ]**  **Si oui : veuillez joindre ce(s) document(s) au dossier**  |
| Autres informations et remarques concernant la demande :      |

|  |
| --- |
| 1. **Documents joints à la demande[[21]](#footnote-21)**
 |
| Forme de présentation du dossier : format CADDY **[ ]** autre format **[ ]**  |
| **Documents supplémentaires à joindre à une demande concernant une nouvelle formulation (type A1, A2.1, A2.2, A2.3) :** |
| **[ ]**  Projet d’étiquette /mode d’emploi**[ ]**  Proposition concernant la classification et l’étiquetage (annexe 5 du présent formulaire)**[ ]**  Fiches de données de sécurité du produit**[ ]**  Un échantillon du produit (quantité raisonnable, p. ex. 100 g ou 100 ml)**[ ]**  Pour les produits contenant de nouvelles substances actives : deux échantillons de chaque nouvelle substance active (quantité raisonnable, p. ex. 2 g de la substance active pure) |
| **Documents supplémentaires à joindre à une demande concernant une utilisation mineure ("usage mineur", conformément à l'art. 35 OPPh) (Type de demande C) :** |
| [ ]  Copie de l'autorisation dans un pays de l'UE (DE, FR, IT, AT, BE ou NL) conformément à l'art. 35 OPPh[ ]  Tableau avec l'équivalent suisse de l'indication de référence autorisée à l'étranger (disponible sur notre [site Internet](https://www.blv.admin.ch/blv/fr/home/zulassung-pflanzenschutzmittel/gesuche-und-antraege/gesuche.html)) |
| **Documents supplémentaires à joindre à une demande concernant un produit utilisé par des utilisateurs non-professionnels :** |
| Au cas où le dosage critique est inférieur à 5 ml ou à 5 g : [ ]  Une mention concernant l’instrument de mesure précis (ex. bouchon ou gobelet doseur) ainsi qu’un exemplaire de cet instrument sont joints au dossier de demande.[ ]  Un instrument de mesure précis est joint à chaque emballage. |
| **[ ]** Autres (veuillez préciser) :       |

Lieu et date : Signature et timbre du demandeur

|  |
| --- |
| **Annexe 1 : Propositions relatives à la classification et à l’étiquetage du produit phytosanitaire selon CLP[[22]](#footnote-22)** |

|  |
| --- |
| 1. **Identité du produit phytosanitaire**
 |
| **Dénomination commerciale :** |
| **No de produit : P       ou W** |
| **Auteur de la demande :** |

|  |
| --- |
| 1. **Proposition pour la classification et l’étiquetage du produit phytosanitaire conformément au règlement (CE) no 1272/2008 (règlement CLP)**
 |
| * 1. **Classification**
 | * 1. **Etiquetage**
 |
| [ ]  Non soumis à classification | GHS01[ ]  | GHS02[ ]  | GHS03[ ]  | GHS04[ ]  |  |
| **Code(s) des classes et catégories de danger** | **Phrase H[[23]](#footnote-23)** |
|       |       | GHS05[ ]  | GHS06[ ]  | GHS07[ ]  | GHS08[ ]  | GHS09[ ]  |
|       |       |
|       |       |
|       |       |
|       |       |
|       |       | **Danger** | [ ]  |  |
|       |       |
|       |       | **Attention** | [ ]  |
|       |       |
|       |       | Etiquetage pour les dangers particuliers (phrases EUH) ([Règlement (CE) no 1272/2008, annexe II, partie 1, 2 et 4](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2008:353:0001:1355:FR:PDF)) :**Phrases EUH :**       |
|       |       |
|       |       |
|       |       |
|       |       | Composants dangereux à déclarer (hormis les substances actives)([Règlement (CE) no1272/2008; art.18, al.3, let. b](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2008:353:0001:1355:FR:PDF)) :      |
|       |       |
|       |       |
|       |       |
|       |       |

|  |
| --- |
| 1. **Composition à 100 % du produit phytosanitaire**
 |
| **Nom chimique :****(Pour les substances actives :ISO-Common name)** | **N° CAS / n° CE** | **Teneur en % (w/w)** | **Substance dangereuse ? (oui/non)** | **Fiche de données de sécurité fournie ? (oui/non)** | **Classification** |
| **Code(s) des classes et catégories de danger** | **Phrase H** |
|       | CAS      CE       |       |       |       |       |       |
|       | CAS      CE       |       |       |       |       |       |
|       | CAS      CE       |       |       |       |       |       |
|       | CAS      CE       |       |       |       |       |       |
|       | CAS      CE       |       |       |       |       |       |
|       | CAS      CE       |       |       |       |       |       |
|       | CAS      CE       |       |       |       |       |       |
|       | CAS      CE       |       |       |       |       |       |
|       | CAS      CE       |       |       |       |       |       |
|       | CAS      CE       |       |       |       |       |       |

|  |
| --- |
| 1. **Procédure de classification**
 |
| Si la classification d’un effet du produit phytosanitaire ne correspond pas aux résultats de la méthode de calcul[[24]](#footnote-24), la procédure de classification utilisée doit être indiquée et, le cas échéant, expliquée à l’aide d’annexes comme des études (données de produit), des informations sur le produit de référence (bridging), etc.  |
| **Effet classifié** | **Méthode** |
| Code(s) des classes et catégories de danger | Phrase H | Données du produit | Bridging | Tableau de conversion | Annexes fournies (oui/non) |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |
|       |       | [ ]  | [ ]  | [ ]  |  |

|  |
| --- |
| 1. **Données requises supplémentaires**
 |

|  |
| --- |
| * 1. **Données physico-chimiques pertinentes pour la classification**
 |
| *Si les composants du produit sont classifiés en fonction de leur propriétés physico-chimiques (p. ex. inflammable ou comburant), les données ou résultats de tests pertinents qui sont nécessaires pour l’évaluation de la classification du produit doivent être annexés. En font partie, p. ex. :* * Résultats de test sur les propriétés comburantes
* Résultats de test sur l’inflammabilité et sur la chaleur de combustion des aérosols (générateurs d’aérosols)
* Résultats de test sur le point d’inflammation et le point d’ébullition
* Résultats de test sur les propriétés explosives
* Résultats de test sur les peroxydes organiques
* Résultats de test sur la corrosivité par rapport aux métaux
* Le cas échéant, autres données pertinentes pour la classification
 |

|  |
| --- |
| * 1. **Données écotoxiques concernant les composants****[[25]](#footnote-25)**
 |
| *Pour les composants qui sont classifiés selon le point 3 (composition) à la catégorie 1 de toxicité aquatique aiguë (H400) ou à la catégorie 1 de toxicité aquatique chronique (H410), il faut fournir les fiches de données de sécurité correspondantes* ***ou*** *indiquer les données de toxicité aquatique comme suit :* | *S’il existe des données appropriées sur la toxicité aquatique chronique, p. ex. NOEC ou ECx pour les poissons, les crustacés ou les algues*26*, prière de les fournir.*  |
| **Nom chimique :*****N° CAS :*** | EC50 **48h** (mg/l)(crustacés) | EC50 **72h** (mg/l)(algues)[[26]](#footnote-26) | LC50 **96h** (mg/l)(poissons) | Données surla dégradabilité | Données sur la bioaccumulation | ECX/NOEC[[27]](#footnote-27)(mg/ml)(crustacés) | ECX/NOEC27(mg/ml)(algues)26 | ECX/NOEC27(mg/ml)(poissons) |
| Rapidement dégradable (oui/non) | logKow | FBC |
|            |       |       |       |       |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |       |       |       |       |

|  |
| --- |
| * 1. **Dangers pour la santé : données sur la toxicité aiguë des composants[[28]](#footnote-28)**
 |
| *Si la classification de la toxicité aiguë du produit phytosanitaire se fonde sur la méthode de calcul, il faut fournir, pour les composants classifiés aux catégories 1 à 4 de toxicité aiguë au point 3 (composition), les fiches de données de sécurité correspondantes* ***ou*** *indiquer les données LD50/LC50 sur la toxicité aiguë comme suit :* |
| Nom chimique :N° CAS : | Toxicité orale (mg/kg poids corporel)(rats) | Toxicité dermale (mg/kg mc)(rats ou lapins) | Toxicité aiguë par inhalation(rats) |
| Gaz(ppmV) | Vapeurs (mg/l) | Poussières et brume (mg/l) |
|  |  |
|            |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |
|            |       |       |       |       |       |

|  |
| --- |
| ☞ **Il faut toujours fournir la fiche de données de sécurité pour le produit phytosanitaire.** |

|  |  |
| --- | --- |
| Lieu et date : | Timbre et signature du demandeur |
|       |  |

1. Uniquement pour des produits phytosanitaires déjà homologués [↑](#footnote-ref-1)
2. Prière de sélectionner une valeur dans la liste [↑](#footnote-ref-2)
3. p. ex. EC, GR, SL etc. [↑](#footnote-ref-3)
4. Nom Iso pour nouvelle substance active ; nomenclature selon IUPAC

 Pour les organismes, dénomination systématique et désignation de la souche [↑](#footnote-ref-4)
5. Indiquer la teneur de la substance active en pourcentage du poids du produit. Pour les formulations liquides, indiquer également la concentration en g/l [↑](#footnote-ref-5)
6. Lorsque le produit contient plusieurs substances actives, ces données doivent être indiquées pour chaque substance active [↑](#footnote-ref-6)
7. Veuillez consulter la page Internet de l’OFSP concernant les nanomatériaux : <https://www.bag.admin.ch/bag/fr/home/gesund-leben/umwelt-und-gesundheit/chemikalien/nanotechnologie.html> [↑](#footnote-ref-7)
8. Nom Iso [↑](#footnote-ref-8)
9. Il importe avant tout que le pourcentage des particules soit inférieur à 100 nm [↑](#footnote-ref-9)
10. <https://www.bag.admin.ch/bag/fr/home/gesund-leben/umwelt-und-gesundheit/chemikalien/nanotechnologie/sicherer-umgang-mit-nanomaterialien/vorsorgeraster-nanomaterialien-webanwendung.html> [↑](#footnote-ref-10)
11. ONag, RS 451.61 [↑](#footnote-ref-11)
12. Cf. document « Directive concernant la présentation de demandes de mise en circulation de produits phytosanitaires en Suisse » [↑](#footnote-ref-12)
13. Seules les indications autorisées pour le produit de référence peuvent faire l'objet d'une demande - le tableau du point 7 du présent formulaire doit être **entièrement** complété. [↑](#footnote-ref-13)
14. Si le nombre d'indications demandées est supérieur au nombre de lignes disponibles dans les deux tableaux suivants, veuillez copier le tableau correspondant et l'insérer ensuite comme nouvelle page [↑](#footnote-ref-14)
15. Prière de sélectionner une valeur dans la liste [↑](#footnote-ref-15)
16. Intervalle minimal entre deux applications (jours) [↑](#footnote-ref-16)
17. Prière de sélectionner une valeur dans la liste [↑](#footnote-ref-17)
18. Intervalle minimal entre deux applications (jours) [↑](#footnote-ref-18)
19. Indication de la quantité/concentration ou de l'unité de mesure du produit pour lequel la demande est déposée [↑](#footnote-ref-19)
20. Indication de la quantité/concentration ou de l'unité de mesure pour le partenaire de mélange en cuve [↑](#footnote-ref-20)
21. Selon le document « Directive concernant la présentation de demandes de mise en circulation de produits phytosanitaires en Suisse » [↑](#footnote-ref-21)
22. Règlement (CE) no 1272/2008 (règlement CLP) [↑](#footnote-ref-22)
23. Y compris EUH059 pour la classification « Dangereux pour la couche d’ozone » [↑](#footnote-ref-23)
24. La méthode de calcul comprend l’additivité, les formules (facteurs M, valeurs ETA (ATE) et les valeurs limites de concentration, appliquées aux effets des composants d’un produit [↑](#footnote-ref-24)
25. Uniquement pour des produits phytosanitaires déjà homologués - pour les nouveaux produits il faut toujours fournir les fiches de données de sécurité des composants [↑](#footnote-ref-25)
26. Ou d’autres plantes aquatiques [↑](#footnote-ref-26)
27. Merci de spécifier la valeur numérique dans le tableau (p. ex. EC10=, ou NOEC=) [↑](#footnote-ref-27)
28. Uniquement pour des produits phytosanitaires déjà homologués - pour les nouveaux produits il faut toujours fournir les fiches de données de sécurité des composants [↑](#footnote-ref-28)