



FORMULAIRE DE DEMANDE D'HOMOLOGATION DE PRODUITS PHYTOPHARMACEUTIQUES

Cadre réservé à l'administration

COMMISSION D'HOMOLOGATION DES
PESTICIDES D'AFRIQUE CENTRALE

Date de la demande

Homologation

Renouvellement

Extension d'usages

Modification de composition

Transfert

Enregistrement:

Décision:

Numéro:

Date:

Décision Agrément N°:

Date:

I-IDENTIFICATION

						Nom ou raison sociale		
Demandeur	Adresse	<input type="text"/>						
	Coord GPS	<input type="text"/>						
	Tél.	<input type="text"/>	Fax	<input type="text"/>	E-mail	<input type="text"/>		
Représentant de la firme en Af. Centrale	Adresse	<input type="text"/>						
	Tél.	<input type="text"/>	Fax	<input type="text"/>	E-mail	<input type="text"/>		
Lettre d'assentiment de la société mère								

II-PRODUIT

1- Désignation

Numéro du lot	<input type="text"/>	Date de formulation	<input type="text"/>	Date de péremption	<input type="text"/>	Notice	<input type="text"/>
Nom Commercial	<input type="text"/>						
Type de pesticide	<input type="text"/>	Type de formulation	<input type="text"/>	Code GCPF	<input type="text"/>		
Domaine d'utilisation envisagé	<input type="text"/>						
Mode d'action	<input type="text"/>						
Classification proposée (FAO/DMS)	<input type="text"/>						

2- Composition du produit (Composition complète sous enveloppe scellée)

						Bulletin d'analyse	
Nombre de substance(s) active(s)	<input type="text"/>	Nature et % impuretés	<input type="text"/>	Fabricants	<input type="text"/>		
Substance active 1	<input type="text"/>	Générique	<input type="text"/>	Teneur	<input type="text"/>		
Substance active 2	<input type="text"/>	Générique	<input type="text"/>	Teneur	<input type="text"/>		
Substance active 3	<input type="text"/>	Générique	<input type="text"/>	Teneur	<input type="text"/>		
Adjuvant(s)	<input type="text"/>						

3- Origine des substances actives

						Certificats d'origine	
Pays d'origine	<input type="text"/>	Propriétaire de la marque	<input type="text"/>	Méthodes d'analyses	<input type="text"/>	Certificat d'analyse	<input type="text"/>

4- Usages

						Notice technique	
a	Mode d'emploi (cultures, nuisibles, stades d'application, doses d'emploi, DAR, instructions de mélange)						
	Culture 1	<input type="text"/>	Nuisibles	<input type="text"/>	Dose d'emploi	<input type="text"/>	DAR
	Culture 2	<input type="text"/>	Nuisibles	<input type="text"/>	Dose d'emploi	<input type="text"/>	DAR
	Culture 3	<input type="text"/>	Nuisibles	<input type="text"/>	Dose d'emploi	<input type="text"/>	DAR
	Culture 4	<input type="text"/>	Nuisibles	<input type="text"/>	Dose d'emploi	<input type="text"/>	DAR
	Autres	<input type="text"/>	Nuisibles	<input type="text"/>	Dose d'emploi	<input type="text"/>	DAR
	Indications de mélange				Contre indications / incompatibilités		
b	Mécanismes & mode d'action						

5- Homologation

Agrément antérieur N°:	<input type="text"/>						
Liste des pays à écologie similaire où le produit est homologué	<input type="text"/>					Certificats antérieurs	<input type="text"/>

6- Thérapie et précautions

Précautions à prendre par l'utilisateur:	Avant l'utilisation	<input type="text"/>	Pendant	<input type="text"/>	Après l'utilisation	<input type="text"/>	Méthodes d'élimination des surplus	<input type="text"/>
Mesure à prendre en cas d'urgence et d'intoxication:					Antidote	<input type="text"/>		
Diagnostic & symptômes d'intoxication:	Chez l'homme			Chez l'Animal				
Précautions en cas d'incendies:			Précautions d'entreposage	<input type="text"/>	Précaution de transport	<input type="text"/>		
Recommandations devant figurer sur l'emballage								

7- Caractéristiques de la formulation

a- Propriété physico-chimiques									
Produit formulé					Substance active				
Aspect (couleur, Odeur, état physique...)					Aspect (couleur, Odeur, état physique...)				
Densité					Points de fusion, d'ébullition, et de déco				
Point éclair					Pression de vapeur et volatilité				
Inflammabilité					Densité				
Pouvoir explosif					Spectres d'adsorption				
Pouvoir oxydant					Solubilité dans l'eau et les solvants orga				
Pouvoir corrosif					Coefficient de partage n-octanol/eau (K _{ow})				
Acidité/alcalinité, pH dans l'eau à une dilution de 1%					Stabilité				
Viscosité et tension superficielle					Point d'éclair				
Mouillabilité					Inflammabilité				
Persistence de la mousse					Propriétés oxydantes				
Tenue en suspension					Propriétés explosives et pouvoir corras				
Stabilité de l'émulsion					Viscosité				
Finesse des particules (sec/humide)					Coefficient de perméabilité				
Stabilité					Dégradation photochimique et taux d'hy				
Compatibilité physique et chimique avec d'autres produits pesticides					Spectres des impuretés				
b- Dossier analytique									
Méthodes d'analyse du produit					Méthodes d'analyse des résidus				
8- Efficacité biologique							Année		Essais Efficacité
a- Sites d'expérimentation en Afrique Centrale								Essais Selectivité	Essais Residus
Unité 1									
Adresse de site 1									
Responsable des expérimentations du site 1			Tél		Fax		E-mail		
Classe de sol 1					Type de climat				
Unité 2									
Adresse de site 2									
Responsable des expérimentations du site 2			Tél		Fax		E-mail		
Classe de sol 2					Type de climat				
Unité 3									
Adresse de site 3									
Responsable des expérimentations du site 3			Tél		Fax		E-mail		
Classe de sol 3					Type de climat				
Unité 4									
Adresse de site 4									
Responsable des expérimentations du site 4			Tél		Fax		E-mail		
Classe de sol 4					Type de climat				
b- Objet									
Produit testé			Fabricant						
Produit de référence			Fabricant						
Matériel végétal			Cultivar						
Nuisible(s)					Souche/écotype				
Développement de résistance					Stratégies de réponse				
Sélectivité du produit à l'égard des									
c- Dispositif									
Dispositif expérimental							Protocole(s)		
Parcelle élémentaire									
Témoin									
d- Traitement									
Méthode d'épandage:			Stade-époque d'appli		Dose		Fréquence		
Conditions particulières									

e- Dates des observations et résultats												
Variables		Stade-époque			Conclusion/Rapport							
f- Appréciation de l'expérimentateur sur le risque												
Dossier de Prévalgarisation												
Rapport d'essais												
9- Toxicologie (études expérimentales de la substance active pure & du produit)												
Paramètres			Nombre d'espèces		Sexes		Méthodes		Résultats		Interprétation	
a Toxicité de la formulation												
Toxicité aiguë: Orale, dermale, inhalatoire, intrapéritonéale, irritation de la peau et des yeux et sensibilisation de la peau (chez des												
DL50 orale sur rat												
DL50 dermale sur rat												
CL50 inhalatoire sur rat												
Irritation de la peau sur rat												
Irritation de l'œil du lapin												
b Études de toxicité et de métabolisme de la substance active												
Toxicité aiguë: Orale, dermale, inhalatoire, intrapéritonéale, irritation de la peau et des yeux et sensibilisation de la peau (chez des												
Toxicité subaiguë (28 jours chez le rat)												
Toxicité subchronique (90 jours - chien)												
Toxicité chronique et carcinogénicité												
Mutagénicité												
Effets sur le développement												
Effets sur la reproduction												
Tératogénèse												
Neurotoxicité												
Toxicocinétique chez l'animal												
Toxicodynamique chez les animaux domestiques												
Mécanismes de toxicité												
Données médicales												
Conclusion (DL50-CL50-DSED-DSEND-DJA-DRFA-ADEL)												
10- Résidus dans la plante & conditions des essais												
Nomenclature					Pourcentage de résidus							
Culture 1		Concentration résidu		LMR/ Code		Pays(autres LMR, EU Japon,et		DAR		LMR Proposée		
Culture 2		Concentration résidu		LMR/ Code		Pays(autres LMR, EU Japon,et		DAR		LMR Proposée		
Culture 3		Concentration résidu		LMR/ Code		Pays(autres LMR, EU Japon,et		DAR		LMR Proposée		
Culture 4		Concentration résidu		LMR/ Code		Pays(autres LMR, EU Japon,et		DAR		LMR Proposée		
Métabolisme et résidus dans les végétaux					Résidus présents dans les produits d'origine animale							
Effet de la transformation sur la nature et l'importance des résidus					Estimation de l'exposition du consommateur							
11- Ecotoxicologie												
Oiseaux	Toxicité aiguë orale & inhalatoire (DL50 & CL50)		NSEO		Effets sur la reproduction	TERa-TERst-TERIt						
Poisson	Toxicité orale & inhalatoire aiguë (DL50 & CL50)		NSEO		FBC	Effets sur la reproduction & tératogénicité						
Daphnies	Toxicité aiguë	CL50		NSEO								
Algues	Toxicité aiguë	CL51		NSEO								
Abeilles	Toxicité aiguë	DL50 oral		DL50 contact								
Vers de terre	Toxicité aiguë	CL50		NSEO	Effets sur la reproduction et la croissanc							
Effets sur les microorganismes du sol:			Transformation de l'a		Minéralisation du carbone		Autres études					
Autres organismes non cibles												
12- Devenir et comportement dans l'environnement (sol, eau & air)												
Sols:	Caractéristiques des sols		DT50		DT90		CPEsLT					
Voies de dégradation dans les sols (vitesse dégradation, métabolites et produits de dégradation après les caractéristiques sol)						Photolyse dans le sol						
Mobilité	Adsorption		Désorption		Lessivage		Résidus liés					
Eau/Sédiments & Air:	Dégradation		Comportement		PEC		Autres études					
13- Etiquetage (Français, Anglais, Espagnol)												
Classement (T+, T, Xn, Xi, F, etc.)												

Phrase de risques										
Conseil de prudence										
Centres medicaux de desintoxication agrés										
Pictogrammes										
Modèle d'étiquette										
14- Emballage et élimination	Specifications de l'emballage									
Nature et dimensions du matériel d'emballage et du suremballage										
Type de conditionnement:	<table border="1"> <tr> <td>Bidon</td> <td></td> <td>Flacon</td> <td></td> <td>Carton</td> <td></td> <td>Sac</td> <td></td> <td>Autres</td> </tr> </table>	Bidon		Flacon		Carton		Sac		Autres
Bidon		Flacon		Carton		Sac		Autres		
Contenance										
Taille de l'ouverture										
Elimination (emballage et surplus)										
Procédures de destruction ou de décontamination de la substance active										
15- Echantillon du produit en qsp les essais experimentaux et vérification										
16- Reçu de la redevance										
17- Déclaration: Je soussigné(e) représentant(e) légal(e) de la firme, atteste que les informations ci-dessus sont exactes et complètes										

NB.: * à remplir exclusivement par le demandeur

***Nom, Visa et cachet**