

Unité bi-départementale de la Dordogne et de Lot-et-  
Garonne  
1722, avenue de Colmar  
47916 Agen

Agen, le 05/01/2026

## **Rapport de l'Inspection des installations classées**

Visite d'inspection du 18/11/2025

### **Contexte et constats**

Publié sur  **GÉORISQUES**

#### **BERKEM SAS**

Le Marais Ouest  
24680 Gardonne

Code AIOT : 0005200074

### **1) Contexte**

Le présent rapport rend compte de l'inspection réalisée le 18/11/2025 dans l'établissement BERKEM SAS implanté Le Marais Ouest 24680 Gardonne. Cette partie « Contexte et constats » est publiée sur le site internet Géorisques ( <https://www.georisques.gouv.fr/> ).

#### **Les informations relatives à l'établissement sont les suivantes :**

- BERKEM SAS
- Le Marais Ouest 24680 Gardonne
- Code AIOT : 0005200074
- Régime : Autorisation
- Statut Seveso : Seveso seuil bas
- IED : Non

Par arrêté préfectoral du 5 juillet 1995, la société BERKEM est autorisée à exploiter une usine de production et de formulation de produits biocides, d'extraction de substances végétales, de régénéra-

tion de solvants et de chimie à façon.

Dans le cadre de ses activités elle est amenée à solliciter des autorisations de mise sur le marché de produits biocides.

#### **Contexte de l'inspection :**

- Inspection spécialisée produits chimiques

#### **Thèmes de l'inspection :**

- AN25 Étiquetage biocides
- BIOCIDES

## **2) Constats**

### **2-1) Introduction**

Le respect de la réglementation relative aux installations classées pour la protection de l'environnement relève de la responsabilité de l'exploitant. Le contrôle des prescriptions réalisé ne se veut pas exhaustif, mais centré sur les principaux enjeux recensés et à ce titre, ne constitue pas un examen de conformité de l'administration à l'ensemble des dispositions qui sont applicables à l'exploitant. Les constats relevés par l'inspection des installations classées portent sur les installations dans leur état au moment du contrôle.

A chaque point de contrôle est associée une fiche de constat qui comprend notamment les informations suivantes :

- le nom donné au point de contrôle ;
- la référence réglementaire de la prescription contrôlée ;
- si le point de contrôle est la suite d'un contrôle antérieur, les suites retenues lors de la précédente visite ;
- la prescription contrôlée ;
- à l'issue du contrôle :
  - ◆ le constat établi par l'inspection des installations classées ;
  - ◆ les observations éventuelles ;
  - ◆ le type de suites proposées (voir ci-dessous) ;
  - ◆ le cas échéant la proposition de suites de l'inspection des installations classées à Monsieur le Préfet ; il peut par exemple s'agir d'une lettre de suite préfectorale, d'une mise en demeure, d'une sanction, d'une levée de suspension, ...

Il existe trois types de suites :

- « Faits sans suite administrative » ;
- « Faits avec suites administratives » : les non-conformités relevées conduisent à proposer à Monsieur le Préfet, des suites graduées et proportionnées avec :
  - ◆ soit la demande de justificatifs et/ou d'actions correctives à l'exploitant (afin de se conformer à la prescription) ;
  - ◆ soit conformément aux articles L. 171-7 et L. 171-8 du code de l'environnement des suites (mise en demeure) ou des sanctions administratives ;
- « Faits concluant à une prescription inadaptée ou obsolète » : dans ce cas, une analyse approfondie sera menée a posteriori du contrôle puis éventuellement une modification de la

rédaction de la prescription par voie d'arrêté préfectoral pourra être proposée.

## 2-2) Bilan synthétique des fiches de constats

Les fiches de constats disponibles en partie 2-4 fournissent les informations de façon exhaustive pour chaque point de contrôle. Leur synthèse est la suivante :

**Les fiches de constats suivantes font l'objet d'une proposition de suites administratives :**

N°	Point de contrôle	Référence réglementaire	Proposition de suites de l'Inspection des installations classées à l'issue de la <u>présente inspection</u> <sup>(1)</sup>	Proposition de délais
1	Conformité de l'étiquette et de l'emballage à l'AMM du produit biocide	Règlement européen du 22/05/2012, article 69	Demande d'action corrective	2 mois

*(1) s'applique à compter de la date de la notification de l'acte ou de la date de la lettre de suite préfectorale*

**Les fiches de constats suivantes ne font pas l'objet de propositions de suites administratives :**

N°	Point de contrôle	Référence réglementaire	Autre information
2	Conformité de la FDS à l'AMM du produit biocide (optionnel)	Règlement européen du 22/05/2012, article 70	Sans objet

## 2-3) Ce qu'il faut retenir des fiches de constats

L'inspection a permis de constater que la société BERKEM avait bien intégré les obligations qui lui incombent en termes d'étiquetage des produits biocides. Deux points nécessitant des corrections ont toutefois été signalés pour l'un des deux produits objets du contrôle.

## 2-4) Fiches de constats

**N° 1 : Conformité de l'étiquette et de l'emballage à l'AMM du produit biocide**

<b>Référence réglementaire :</b> Règlement européen du 22/05/2012, article 69
<b>Thème(s) :</b> Actions nationales 2025, Vérification de l'étiquette et de l'emballage du produit biocide
<b>Prescription contrôlée :</b>  Article 69 du BPR : 1. Les titulaires d'autorisation prennent les mesures nécessaires pour que les produits biocides soient classés, emballés et étiquetés conformément au résumé approuvé des caractéristiques du produit biocide, en particulier les mentions de danger et les conseils de prudence visés à l'article

22, paragraphe 2, point i), à la directive 1999/45/CE et, le cas échéant, au règlement (CE) n° 1272/2008.[...]

2. Outre le respect du paragraphe 1, les titulaires d'autorisation veillent à ce que l'étiquetage n'induit pas en erreur quant au risque que présente le produit pour la santé humaine, pour la santé animale ou pour l'environnement ou quant à son efficacité et, en tout état de cause, ne comporte pas les mentions «produit biocide à faible risque», «non toxique», «ne nuit pas à la santé», «naturel», «respectueux de l'environnement», «respectueux des animaux», ou toute autre indication similaire. De plus, l'étiquette doit porter de manière lisible et indélébile les indications suivantes:

- a) l'identité de chaque substance active et sa concentration en unités métriques;
- b) les éventuels nanomatériaux présents dans le produit et les risques spécifiques éventuels qui y sont liés, ainsi que le terme «nano» entre parenthèses après chaque mention de nanomatériaux;
- c) le numéro de l'autorisation accordée pour le produit biocide par l'autorité compétente ou la Commission;
- d) les nom et adresse du titulaire de l'autorisation;
- e) le type de formulation;
- f) les utilisations pour lesquelles le produit biocide est autorisé;
- g) les instructions d'emploi, la fréquence d'application et la dose à appliquer, exprimée en unités métriques de façon claire et compréhensible pour l'utilisateur, pour chaque utilisation prévue par les termes de l'autorisation;
- h) les indications relatives aux effets secondaires indésirables, directs ou indirects, possibles et les instructions de premiers soins;
- i) la phrase «Lire les instructions ci-jointes avant l'emploi» et, le cas échéant, des avertissements destinés aux groupes vulnérables, dans le cas où le produit est accompagné d'une notice explicative;
- j) des instructions pour l'élimination en toute sécurité du produit biocide et de son emballage, comportant, le cas échéant, une interdiction de réutiliser l'emballage;
- k) le numéro ou la désignation du lot de la préparation et la date de péremption dans des conditions normales de stockage;
- l) le cas échéant, le délai nécessaire pour l'obtention de l'effet biocide, l'intervalle à respecter entre les applications du produit biocide ou entre l'application et l'utilisation suivante du produit traité, ou l'accès suivant des hommes ou des animaux à la zone d'utilisation du produit biocide, y compris des indications concernant les moyens et mesures de décontamination et la durée de ventilation nécessaire des zones traitées; des indications concernant le nettoyage adéquat du matériel; des indications concernant les mesures de précautions à prendre durant l'utilisation et le transport;
- m) le cas échéant, les catégories d'utilisateurs auxquels le produit biocide est limité;
- n) le cas échéant, des informations sur tout risque spécifique pour l'environnement, en particulier pour protéger les organismes non cibles et éviter la contamination de l'eau;
- o) dans le cas des produits biocides contenant des microorganismes, des exigences en matière d'étiquetage conformément à la directive 2000/54/CE.

Par dérogation au premier alinéa, si la taille ou la fonction du produit biocide l'exigent, les informations visées aux points e), g), h), j), k), l) et n) peuvent figurer sur l'emballage ou sur une notice explicative qui accompagne l'emballage et en fait partie intégrante.

#### Constats :

Le contrôle a porté sur deux produits sélectionnés par sondage, à savoir :

- Produit dénommé **XYL CE 2000** disposant de la Autorisation de Mise sur le Marché (AMM) n° **FR-2019-0028** Il s'agit d'un produit professionnel autorisé pour la protection du bois. Le produit

contrôlé était conditionné en bidon de 20 litres.

- Produit dénommé **TERMIFILM Flex** disposant de l'AMM ° **FR-2018-0117**. Il s'agit d'un produit professionnel sous forme de fibre polyester enduite destiné au traitement préventif des termites.

Le contrôle a consisté à vérifier que les étiquetages correspondent aux informations des résumés techniques approuvés et annexés aux AMM.

Le bilan des constats est présenté dans les annexes au présent rapport.

Pour le produit, **XYL CE 2000**, deux points sont à signaler :

- le conseil de prudence « Eviter le rejet dans l'environnement » n'apparaît pas sur l'étiquette. A noter le modèle d'étiquette a été modifié en conséquence en séance.

- la durée de stockage de 18 mois fixée par l'AMM n'est pas prise en compte correctement pour déterminer la date de péremption. Sur le bidon présenté la date de péremption indiquée était « 10/27 » soit 6 mois de plus que le délai de stockage autorisé. La durée de stockage maximale mériterait d' être précisée explicitement dans les conditions de stockage ( en plus de la date de péremption)

**Demande à formuler à l'exploitant à la suite du constat :**

L'exploitant confirmera sous 2 mois avoir pris en compte des remarques figurant ci-dessus pour les produits nouvellement conditionnés.

**Type de suites proposées :** Avec suites

**Proposition de suites :** Demande d'action corrective

**Proposition de délais :** 2 mois

**N° 2 : Conformité de la FDS à l'AMM du produit biocide (optionnel)**

**Référence réglementaire :** Règlement européen du 22/05/2012, article 70

**Thème(s) :** Actions nationales 2025, Vérification de la FDS du produit biocide

**Prescription contrôlée :**

Article 70 du BPR :

Les fiches de données de sécurité pour les substances actives et les produits biocides sont établies et mises à disposition conformément à l'article 31 du règlement (CE) n° 1907/2006, s'il y a lieu.

**Constats :**

Les FDS des produits objet de l'inspection ont été présentées en séance. Leur examen qui a porté sur les points figurant en annexe n'appelle pas de commentaire.

**Type de suites proposées :** Sans suite

## TERMIFILM FLEX

1. L'étiquette, la notice et l'emballage correspondent-ils au résumé des caractéristiques du produit (RCP) du produit biocide ?					Commentaires
Paramètres	Section du RCP (*)	Oui	Non	Sans objet/non contrôlé	
Article 69, paragraphe 1, du RPB					
Nom commercial	1.1 / 7.1	X			
Mentions de danger (mentions H), mentions de danger de l'UE (mentions EUH)	3	X			
Conseils de prudence (mentions P)	3	X			
Pictogrammes de danger, mentions d'avertissement	-	X			
Taille d'emballage	4	X			
Matériau d'emballage	4	X			
Conditions de stockage et durée de conservation du produit dans des conditions normales de stockage	5.5/5.6	X			
Article 69, paragraphe 2, du RPB					
a) Nom de la substance active	2.1/7.1	X			
Concentration de la substance active		X			
c) Numéro de l'autorisation	1.2 / 7.1	X			
d) Titulaire de l'autorisation	1.2 / 1.3(**)	X			
e) Type de formulation	2.2	X			
f) Utilisations autorisées	4 et 5	X			
g) Conditions d'emploi	4 et 5	X			
h) Effets secondaires et premiers soins	4 et 5	X			
i) Phrase si le produit est accompagné d'une notice	-			X	
j) Instructions pour l'élimination	4 et 5	X			
k) Numéro de lot	4 et 5	X			

Date d'expiration		X		
l) Instructions d'emploi complémentaires	4 et 5			X
m) Catégories d'utilisateurs	4	X		
n) Danger pour l'environnement	4 et 5			X
Danger pour les organismes non ciblés				X

**Module facultatif :**

## 2. Vérification de la FDS ?

### 2.1 Les informations suivantes de la FDS correspondent-elles à celles du RCP ?

Paramètres [la section correspondante de la FDS est indiquée entre crochets]	Section du RCP (*)	Oui	Non	Sans objet / non contrôlé
Nom commercial [1.1]	1.1 / 7.1	X		
Mentions de danger (mentions H), mentions de danger de l'UE (mentions EUH) [2.2]	3	X		
Conseils de prudence (mentions P) [2.2]	3	X		
Nom de la substance active [3.2]	2.1	X		
Concentration de la substance active [3.2]	2.1	X		
Catégories d'utilisateurs [1.2]	4	X		

**XYL CE 2000**

1. L'étiquette, la notice et l'emballage correspondent-ils au résumé des caractéristiques du produit (RCP) du produit biocide ?				Commentaires	
Paramètres	Section du RCP (*)	Oui	Non	Sans objet/non contrôlé	
Article 69, paragraphe 1, du RPB					
Nom commercial	1.1 / 7.1	X			
Mentions de danger (mentions H), mentions de danger de l'UE (mentions EUH)	3	X			
Conseils de prudence (mentions P)	3		X		
Pictogrammes de danger, mentions d'avertissement	-	X			
Taille d'emballage	4	X			
Matériau d'emballage	4	X			
Conditions de stockage et durée de conservation du produit dans des conditions normales de stockage	5.5/5.6	X			
Article 69, paragraphe 2, du RPB					
a) Nom de la substance active	2.1/7.1	X			
Concentration de la substance active		X			
c) Numéro de l'autorisation	1.2 / 7.1	X			
d) Titulaire de l'autorisation	1.2 / 1.3(**)	X			
e) Type de formulation	2.2	X			
f) Utilisations autorisées	4 et 5	X			
g) Conditions d'emploi	4 et 5	X			
h) Effets secondaires et premiers soins	4 et 5	X			
i) Phrase si le produit est accompagné d'une notice	-			X	
j) Instructions pour l'élimination	4 et 5	X			

Conseils de prudence: La mention « Eviter le rejet dans l'environnement n'apparaît pas »

Date d'expiration: la date d'expiration 10/27 conduirait à une durée de stockage supérieure à la durée de stockage prévue par l'AMM (18 mois)



k) Numéro de lot	4 et 5	X		
Date d'expiration			X	
l) Instructions d'emploi complémentaires	4 et 5	X		
m) Catégories d'utilisateurs	4	X		
n) Danger pour l'environnement	4 et 5			X
Danger pour les organismes non ciblés				X

## 2. Vérification de la FDS ?

Module facultatif :

### 2.1 Les informations suivantes de la FDS correspondent-elles à celles du RCP ?

Paramètres [la section correspondante de la FDS est indiquée entre crochets]	Section du RCP (*)	Oui	Non	Sans objet / non contrôlé
Nom commercial [1.1]	1.1 / 7.1	X		
Mentions de danger (mentions H), mentions de danger de l'UE (mentions EUH) [2.2]	3	X		
Conseils de prudence (mentions P) [2.2]	3	X		
Nom de la substance active [3.2]	2.1	X		
Concentration de la substance active [3.2]	2.1	X		
Catégories d'utilisateurs [1.2]	4	X		