

DREAL-Direction des Risques Industriels/Département Risques

Toulouse, le 15 octobre 2025

Chroniques

Bâtiment E Rez-de-chaussée haut E01-033

1, place Emile Blouin - CS 10008

31 952 TOULOUSE CEDEX 9

dreal-occitanie@developpement-durable.gouv.fr

Rapport de l'inspection des installations classées

Visite d'inspection du 19/09/2025

Contexte et constats

publié sur 
NOTILIA

1284 chemin du mas de Sorbier
30000 Nîmes

Références : DRI/DRC/2025-019

Code AIOT : 0006603886

1) Contexte

Le présent rapport rend compte de l'inspection réalisée le 19/09/2025 dans l'établissement NOTILIA implanté 1284 chemin du mas de Sorbier ZI DE GREZAN BP 4008 30000 Nîmes.

Le but de cette inspection est de contrôler le respect de :

- l'application des dispositions du règlement BIOCIDES, notamment celles sur l'étiquetage, l'autorisation de mise sur le marché (AMM) et celles sur les fiches de données de sécurité (FDS) ;
- et éventuellement l'application des dispositions du règlement REACH et du code de l'environnement.

Cette visite d'inspection se tient dans le cadre d'une opération plus large décidée au niveau national par le ministère en charge de l'environnement.

Les informations relatives à l'établissement sont les suivantes :

- NOTILIA
- 1284 chemin du mas de Sorbier ZI DE GREZAN BP 4008 30000 Nîmes
- Code AIOT : 0006603886 Installation : Avec Titre ☒ Sans Titre ☐
- Régime : A
- Statut Seveso : NON SEVESO
- IED : IED

La société NOTILIA située à Nîmes (SIRET 344 696 331 00018), est spécialisée dans le conditionnement et la commercialisation de produits ménagers, d'hygiène et de bricolage.

Un dossier est en cours pour le classement en SEVESO Seuil bas (En raison des produits à base de javel)

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 ;
- 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 suite administrative » : 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, L. 171-8, L. 521-17, L. 521-18 et L.522-15 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 des constats hors points de contrôle

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 présente inspection (1)	Proposition de délais
1	Conformité du produit biocide	Règlement européen du 22/05/2012, article 17	Demande de justificatif à l'exploitant	1 Mois
2	Conformité de l'étiquette et de l'emballage à l'AMM du produit biocide	Règlement européen du 22/05/2012, article 69	Demande de justificatif à l'exploitant	1 Mois
3	Conformité de la FDS à l'AMM du produit biocide	Règlement européen du 22/05/2012, article 70	Demande de justificatif à l'exploitant	1 Mois
4	Conformité à l'AMM du produit biocide	Règlement européen du 22/05/2012, article 17	Mise en demeure, produits chimiques	3 Mois
6	Conformité dans l'application BioCID	Code de l'environnement du 29/06/2016, article R522-18	Demande d'action corrective	1 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
5	Conformité à la FDS du produit biocide	Règlement européen du 18/12/2006, article 37	

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

Suite à l'inspection du 19 septembre 2025, des non-conformités réglementaires ont été relevées. Certaines peuvent être traitées assez rapidement. Toutefois, une disposition de l'AMM FR-2022-0017 sur la date limite d'utilisation (DLU) d'un produit n'est pas respectée et va demander des délais importants pour sa régularisation. Il est donc proposé d'encadrer cette mise en conformité en proposant une mise en demeure au regard de l'article L.521-17 et L.522-15 du code de l'environnement.

2-4) Fiches de constats

N° 1 : Conformité du produit biocide

Référence réglementaire : Règlement européen du 22/05/2012, article 17

Thème(s) : Actions nationales 2025 Vérification du produit biocide

Prescription contrôlée :

Article 17 du BPR

1. Les produits biocides ne sont mis à disposition sur le marché ou utilisés que s'ils ont été autorisés conformément au présent règlement.

Constats :

L'exploitant dispose, pour les produits biocides qu'il fabrique et distribue, de l'autorisation de mise sur le marché (AMM) : FR-2022-0017.

Cette autorisation expire le 09 mars 2032.

Les produits fabriqués sont à destination des professionnels et/ou du grand public.

Les produits inspectés sont :

- CONCENTRE DE JAVEL 9,6%
- SPRAY JAVEL 1,5 %
- EAU DE JAVEL 2,6 % FRAÎCHEUR EUCALYPTUS

Dans l'AMM, les fournisseurs de la substance active (Chlore actif libéré par l'hypochlorite de sodium) sont :

- INOVYN (royaume uni)
- INOVYN Belgium (Belgique mais fabrication en Italie)
- INOVYN Belgium (Belgique fabrication en France)
- ERCROS SA (Espagne fabrication en Espagne)

L'exploitant nous a indiqué que le principal fournisseur de la substance active est INOVYN.

Pour le produit « EAU DE JAVEL 2,6 % FRAÎCHEUR EUCALYPTUS », l'exploitant l'a mis sur le marché avec le bon nom commercial indiqué sur l'étiquette, en revanche, la fiche technique (FT) et la fiche de données de sécurité (FDS) indiquent un nom incomplet « EAU DE JAVEL 2,6 % EUCALYPTUS ». Le mot « FRAÎCHEUR » n'apparaît pas. **C'est une non-conformité.**

Pour le produit « CONCENTRÉ DE JAVEL 9,6 % » l'exploitant a confirmé la commercialisation de ce produit en contenant de 200 litres. Le point est indiqué sur la FT. En revanche, ce contenant n'apparaît pas dans l'AMM pour ce produit. **C'est une non-conformité.**

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

1. Il est demandé à l'exploitant de modifier la FT et la FDS en changeant le nom commercial « EAU DE JAVEL 2,6 % EUCALYPTUS » en « EAU DE JAVEL 2,6 % FRAÎCHEUR EUCALYPTUS » afin de respecter l'AMM FR-2022-0017.

Il est laissé 1 mois à l'exploitant pour régulariser sa situation. Passé ce délai, il sera proposé au préfet du Gard une mise en demeure de respecter les dispositions de l'article 17 du règlement sur les biocides.

2. De plus, il est demandé à l'exploitant de faire une demande auprès de l'ANSES de modification de l'AMM FR-2022-0017 en rajoutant le conditionnement de 200L pour le produit « CONCENTRE DE JAVEL 9,6% » ou bien de retirer ce conditionnement du circuit commercial.

Par mail du 23/09/2025, l'exploitant à adresser un courrier à l'inspection justifiant de l'arrêt immédiat de mise sur le marché de ce produit en fût de 200 litres. **Ce point est donc régularisé.**

Respect de la prescription :



Type de suites proposées : Avec suites

Proposition de suites : Demande de justificatif à l'exploitant

Proposition de délais : 1 Mois

N° 2 : Conformité de l'étiquette et de l'emballage à l'AMM du produit biocide

Référence réglementaire : Règlement européen du 22/05/2012, article 69

Thème(s) : Actions nationales 2025 Vérification de l'étiquette et de l'emballage du produit biocide

Prescription contrôlée :

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'induisse 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 :

Pour le produit CONCENTRE DE JAVEL 9,6 % (5L - 156037), il a été constaté sur l'étiquetage **les non-conformités** suivantes :

- L'absence de type de formulation : SL - Concentré soluble (à indiquer sur l'étiquette ou la fiche technique) ;
- D'autres utilisations sont spécifiées sur l'étiquette non liées à la réglementation sur les biocides (Désinfection des légumes, blanchiment du linge). Ces usages n'ont pas été contrôlés et ne relèvent pas de l'inspection de l'environnement mais des agents de la DGCCRF.
- L'absence de certaines descriptions d'utilisation : Température : 20°C (à indiquer sur l'étiquette ou la fiche technique) ;
- L'absence de la phrase « Lire les instructions ci-jointes avant l'emploi » (sur l'étiquette obligatoirement). L'indication « se conformer aux instructions d'utilisation » actuellement sur l'étiquette n'est pas validée par le ministère en charge de l'environnement (DGPR) ;
- Sur la FT, le numéro d'urgence indiqué est le 01 40 05 48 48, alors que dans la FDS il est indiqué le numéro de l'INRS/ORFILA (01 45 42 59 59) : Les informations sur la FT doivent être en corrélation avec les informations sur la FDS ;
- Les éléments du point 6 de l'AMM (FR-2022-0017) ne sont pas repris (à indiquer sur l'étiquette ou la fiche technique).

Pour le produit « SPRAY JAVEL 1,5 % » (800ml-15626), il a été constaté sur l'étiquetage **les non-conformités** suivantes :

- L'absence de type de formulation : AL - Tout autre liquide (à indiquer sur l'étiquette ou la fiche technique) ;
- La mention de danger EUH206 est incomplète, le libellé exact de cette mention doit être écrit sur l'étiquette obligatoirement ;
- L'absence de certaines indications spécifiques (Éléments du point 5.3 de l'AMM) (à indiquer sur l'étiquette ou la fiche technique), à savoir :
 - EN CAS D'INGESTION : Rincer la bouche. Donner quelque chose à boire si la personne exposée est capable d'avalier. NE PAS faire vomir. Appeler un centre antipoison/un médecin ;
 - EN CAS D'INHALATION : Si des symptômes apparaissent, appeler un centre antipoison/un médecin ;
- L'absence de certaines descriptions d'utilisation (Éléments du point 4.1 de l'AMM) (à indiquer sur l'étiquette ou la fiche technique), à savoir :
 - Prêt à l'emploi ;
 - Température : 20°C ;
- L'absence de la durée de conservation (Article 5.5 de l'AMM) : Durée de conservation : 24 mois ;
- L'absence de la phrase « Lire les instructions ci-jointes avant l'emploi » (sur l'étiquette obligatoirement) ;
- Sur la FT, le numéro d'urgence indiqué est le 01 40 05 48 48, alors que dans la FDS il est indiqué le numéro de l'INRS/ORFILA (01 45 42 59 59) : les informations sur la FT doivent être en corrélation avec les infos sur la FDS ;
- Absence des éléments du point 6 de l'AMM FR-2022-0017 : à indiquer sur l'étiquette ou la fiche technique.

Pour le produit « EAU DE JAVEL 2,6 % FRAÎCHEUR EUCALYPTUS » (2L-156025), il a été constaté sur l'étiquetage **les non-conformités** suivantes :

- L'absence de type de formulation : SL : Concentré soluble (à indiquer sur l'étiquette ou la fiche

technique) ;

- La mention de danger EUH206 est incomplète. Le libellé exact de cette mention doit être écrit sur l'étiquette obligatoirement ;
- L'absence de certaines indications spécifiques (Éléments du point 5.3 de l'AMM) à indiquer sur l'étiquette ou la fiche technique ;
- L'absence de certaines descriptions d'utilisation : Température : 20°C (à indiquer sur l'étiquette ou la fiche technique) ;
- L'absence de la durée de conservation (Éléments du point 5.5 de la fiche caractéristiques produit) : Durée de conservation : 18 mois (à indiquer sur l'étiquette ou la fiche technique) ;
- L'absence de la phrase « Lire les instructions ci-jointes avant l'emploi » (sur l'étiquette obligatoirement) ;
- Sur la FT, le numéro d'urgence indiqué est le 01 40 05 48 48, alors que dans la FDS il est indiqué le numéro de l'INRS/ORFILA (01 45 42 59 59). Les informations sur la FT doivent être en corrélation avec les infos sur la FDS ;
- Absence du point 6 de l'AMM FR-2022-0017 (à indiquer sur l'étiquette ou la fiche technique).

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

Il est demandé à l'exploitant de mettre à jour son étiquetage et/ou FT au regard des points soulevés ci-dessus, sous un délai d'un mois, pour les produits « CONCENTRE DE JAVEL 9,6 % », « SPRAY JAVEL 1,5 % » et « EAU DE JAVEL 2,6 % FRAÎCHEUR EUCALYPTUS », concernés par l'AMM FR-2022-0017.

Il est laissé 1 mois à l'exploitant pour régulariser sa situation. Passé ce délai, il sera proposé au préfet du Gard une mise en demeure de respecter les dispositions de l'article 69 du règlement sur les biocides.

Respect de la prescription :



Type de suites proposées : Avec suites

Proposition de suites : Demande de justificatif à l'exploitant

Proposition de délais : 1 Mois

N° 3 : Conformité de la FDS à l'AMM du produit biocide

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 :

Pour le produit « CONCENTRE DE JAVEL 9,6 % » (5L - 156037), il a été constaté dans la fiche de données de sécurité **les non-conformités** suivantes :

- Absence de la mention de danger : EUH206 « Attention ! Ne pas utiliser en combinaison avec d'autres produits. Peut libérer des gaz dangereux (chlore) ».

Pour le produit « SPRAY JAVEL 1,5 % » (800ml-15626), il a été constaté dans la fiche de données de sécurité **les non-conformités** suivantes :

- Absence de la mention de danger : EUH206 « Attention ! Ne pas utiliser en combinaison avec d'autres produits. Peut libérer des gaz dangereux (chlore) ».

Pour le produit « EAU DE JAVEL 2,6 % FRAÎCHEUR EUCALYPTUS » (2L-156025), il a été constaté dans la fiche de données de sécurité **les non-conformités** suivantes :

- Nom de produit incomplet : Manque « FRAÎCHEUR ». Le nom du produit doit correspondre exactement à celui indiqué dans l'AMM ;
- Absence de la mention de danger : EUH206 « Attention ! Ne pas utiliser en combinaison avec d'autres produits. Peut libérer des gaz dangereux (chlore) ».

Pour rappel, conformément à l'article 31 du règlement REACH, le fournisseur d'un mélange fournit gratuitement au destinataire du mélange une fiche de données de sécurité établie conformément à l'annexe II, sur support papier ou sous forme électronique au plus tard à la date à laquelle le mélange est fourni pour la première fois. La fourniture de la FDS sur demande est dans le cas où le mélange ne répond pas aux critères de classification comme mélange dangereux au regard du règlement CLP, mais répond à des critères spécifiques de substances ou de concentrations de substances (Art. 31-5 du règlement REACH). L'exploitant précise que la FDS est bien transmise aux clients sans qu'il en fasse la demande à la première livraison et lorsque des modifications le nécessite.

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

Il est demandé à l'exploitant de mettre à jour ses FDS au regard des points soulevés ci-dessus, pour les produits « CONCENTRE DE JAVEL 9,6 % », « SPRAY JAVEL 1,5 % » et « EAU DE JAVEL 2,6 % FRAÎCHEUR EUCALYPTUS », concernés par l'AMM FR-2022-0017.

A cet effet, l'exploitant devra transmettre à l'inspection les FDS des produits concernés.

Il est laissé 1 mois à l'exploitant pour régulariser sa situation. Passé ce délai, il sera proposé au préfet du Gard une mise en demeure de respecter les dispositions de l'article 70 du règlement sur les biocides.

Respect de la prescription :



Type de suites proposées : Avec suites

Proposition de suites :	Demande de justificatif à l'exploitant	
Proposition de délais :	1	Mois

N° 4 : Conformité à l'AMM du produit biocide

Référence réglementaire : Règlement européen du 22/05/2012, article 17

Thème(s) : Actions nationales 2025 Vérification des conditions de stockage au regard de l'AMM

Prescription contrôlée :

Article 17 du BPR:

5. Les produits biocides sont utilisés dans le respect des conditions de l'autorisation stipulées conformément à l'article 22, paragraphe 1, et des exigences en matière d'étiquetage et d'emballage énoncées à l'article 69.

Constats :

Pour le produit « CONCENTRE DE JAVEL 9,6 % » (5L - 156037) - AMM FR-2022-0017, l'exploitant respecte les conditions de stockage à savoir :

- Tenir hors de la portée des enfants et animaux de compagnie ;
- ne pas stocker à une température supérieure à 30°C ;
- stocker à l'abri de la lumière.

Toutefois, la date limite d'utilisation (DLU) indiquée sur l'emballage fait référence à une durée de conservation de 6 mois, alors que la durée de conservation du produit indiquée dans l'AMM est de 3 mois. **C'est une non-conformité.**

L'exploitant envisage de faire une modification de son AMM sur ce point. L'exploitant a indiqué vouloir garder la DLU à 6 mois jusqu'à la fin d'année 2025 afin de laisser du temps à ses clients de s'organiser en conséquence.

Pour le produit « SPRAY JAVEL 1,5 % » (800ml-15626) - AMM FR-2022-0017, l'exploitant respecte les conditions de stockage à savoir :

- Tenir hors de la portée des enfants et animaux de compagnie ;
- Ne pas stocker à une température supérieure à 30°C ;
- Stocker à l'abri de la lumière ;
- Durée de conservation : 24 mois.

Pour le produit « EAU DE JAVEL 2,6 % FRAÎCHEUR EUCALYPTUS » (2L-156025) - AMM FR-2022-0017, l'exploitant respecte les conditions de stockage à savoir :

- Tenir hors de la portée des enfants et animaux de compagnie ;
- Ne pas stocker à une température supérieure à 30°C ;
- Stocker à l'abri de la lumière ;
- Durée de conservation : 18 mois.

Il est constaté que les conditions de stockage précitées sont respectées, en revanche il n'y a pas d'organisation de contrôle de la température, notamment en période estivale.

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

Il est demandé à l'exploitant de se mettre en conformité en ce qui concerne la DLU de son AMM :

- Soit en demandant une modification de son AMM auprès de l'ANSES afin de changer le délai de conservation de 3 mois actuellement, à 6 mois ;
- Soit en modifiant la DLU sur l'emballage de 6 mois actuellement, à 3 mois comme prévu dans l'AMM.

Compte tenue que cette mise en conformité peut prendre beaucoup de temps, il est proposé d'encadrer le respect de l'article 17 du règlement sur les biocides en proposant une mise en demeure au regard de l'article L.521-17 et L.522-15 du code de l'environnement (délai de 3 mois).

Par ailleurs, pour ne pas dépasser la valeur maximale de température de 30°C en période estivale, l'exploitant devra mettre en place un système permettant d'en justifier le respect.

Respect de la prescription : 

Type de suites proposées : Avec suites

Proposition de suites : Mise en demeure, produits chimiques

Proposition de délais : 3 Mois

N° 5 : Conformité à a FDS du produit biocide

Référence réglementaire : Règlement européen du 18/12/2006, article 37

Thème(s) : Actions nationales 2025 Vérification des conditions de stockage au regard de la FDS

Prescription contrôlée :

Article 37 du règlement REACH

5. Tout utilisateur en aval identifie, met en œuvre et, le cas échéant, recommande des mesures appropriées visant à assurer une maîtrise valable des risques identifiés de l'une des façons suivantes :

- a) dans la ou les fiches de données de sécurité qui lui ont été transmises ;
- b) dans sa propre évaluation de la sécurité chimique ;
- c) dans les informations sur les mesures de gestion des risques qu'il fournit conformément à l'article 32.

Constats :

Il est constaté que les conditions de stockage au regard de la FDS sont respectés, à savoir :

Général aux trois produits :

- Ne pas stocker avec des aliments ;
- Ne pas stocker avec des acides ;
- Protéger contre les effets de la lumière ;
- Protéger de la chaleur et du rayonnement direct du soleil.

Produit « CONCENTRE DE JAVEL 9,6 % » (5L - 156037) - AMM FR-2022-0017 :

- Conserver le récipient bien fermé, dans un endroit sec et bien ventilé ;
- Le sol des locaux sera imperméable et formera une cuvette de rétention afin qu'en cas de déversement accidentel, le liquide ne puisse se répandre au dehors ;
- Conserver à l'écart des produits incompatibles ;
- Température de stockage : entre 0°C et 25°C, au-delà, la déperdition du chlore actif est accélérée ;
- Ne pas stocker en hauteur ;
- Produit à utiliser avant la DLU indiquée sur l'emballage. Toutefois, la DLU appliquée n'est pas bonne, elle doit être de 3 mois, pour ce produit (Voir point N°4 du présent rapport).

Produit « SPRAY JAVEL 1,5 % » (800ml-15626) - AMM FR-2022-0017 :

- Conserver à l'écart des produits incompatibles (acides en particulier) ;
- Conservé dans le récipient d'origine hermétiquement fermé, proprement étiqueté, dans un endroit sec ;
- Produit à utiliser avant la DLU indiquée sur l'emballage.

Produit « EAU DE JAVEL 2,6 % FRAÎCHEUR EUCALYPTUS » (2L-156025) - AMM FR-2022-0017 :

- Conserver le récipient bien fermé, dans un endroit sec et bien ventilé ;
- Stocker dans un bac de rétention ;
- Conserver à l'écart des produits incompatibles ;
- Produit à utiliser avant la DLU indiquée sur l'emballage.

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

Respect de la prescription :



Type de suites proposées : Sans suite

Proposition de suites :

N° 6 : Conformité dans l'application BioCID

Référence réglementaire : Code de l'environnement du 29/06/2016, article R522-18

Thème(s) : Autre Vérification des éléments saisis dans l'application BioBID

Prescription contrôlée :

Article R522-18 du code de l'environnement

La déclaration des produits biocides prévue au I de l'article L. 522-2 est adressée, par voie électronique, à l'Agence nationale, préalablement à la première mise à disposition sur le marché, sur le territoire national.

Elle comporte :

- 1° Le nom du responsable de la mise à disposition sur le marché du produit ;
- 2° Le nom commercial du produit ;
- 3° Le ou les types de produits présentés conformément à l'annexe V du règlement (UE) n° 528/2012 du 22 mai 2012 ;
- 4° Le nom et la quantité ou la concentration de chacune des substances actives contenues dans le produit ;
- 5° La classification du produit selon le règlement (CE) n° 1272/2008 du 16 décembre 2008 ;
- 6° La fiche de données de sécurité prévue par l'article 31 du règlement (CE) n° 1907/2006 du 18 décembre 2006 ;
- 7° Le type d'usage ;
- 8° Le numéro de dossier figurant sur le registre des produits biocides défini à l'article 71 du règlement (UE) n° 528/2012 du 22 mai 2012, ou, le cas échéant, le numéro de l'autorisation de mise à disposition sur le marché du produit ;
- 9° Le cas échéant, les catégories d'utilisateurs auxquels le produit est destiné.

Constats :

Pour le produit « CONCENTRE DE JAVEL 9,6 % », il a été constaté sur l'application BioCID les non-conformités suivantes :

- Erreur sur les mentions de danger : les mentions de dangers doivent correspondre à celles indiquées dans l'AMM (H290 - H314 - H410 - EUH031 - EUH071 - EUH206) et non (H290 - H314 - H400 - H411 - EUH 031 dans l'application BioCIDE) ;
- Les conseils de prudence doivent correspondre à l'AMM ainsi qu'à la FDS ;
- la FDS jointe dans l'application BioCID n'est pas la dernière version.

Pour le produit « SPRAY JAVEL 1,5 % », il a été constaté sur l'application BioCID les non-conformités suivantes :

- Erreur dans le type de formulation : il est indiqué « SL - Concentré soluble » dans l'application BioCID alors qu'il doit être indiqué « AL - Tout autre liquide » (CF caractéristiques produit) ;
- Erreur dans les mentions de dangers : Il manque les mentions de danger (H290 - EUH206) ;
- Erreur dans les conseils de prudence : Les conseils de prudence doivent correspondre à l'AMM ainsi qu'à la FDS ;
- la FDS jointe dans l'application BioCID n'est pas la dernière version.

Pour le produit « EAU DE JAVEL 2,6% FRAÎCHEUR EUCALYPTUS », il a été constaté sur l'application BioCID les non-conformités suivantes ;

- Le nom commercial du produit doit être « EAU DE JAVEL 2,6 % FRAÎCHEUR EUCALYPTUS », il manque le mot FRAICHEUR ;
- Erreur sur les mentions de danger : les mentions de dangers doivent correspondre à celles

indiquées dans l'AMM (H290 - H314 - H410 - EUH071 -EUH206) et non (H411-H314-H400 dans l'application BioCID) ;

- Les conseils de prudence doivent correspondre à l'AMM ainsi qu'à la FDS ;
- la FDS jointe dans l'application BioCID n'est pas la dernière version.

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

Il est demandé à l'exploitant de :

- mettre à jour l'application BioCID au regard des points soulevés ci-dessus pour les produits « CONCENTRE DE JAVEL 9,6 % », « SPRAY JAVEL 1,5 % » et « EAU DE JAVEL 2,6 % FRAÎCHEUR EUCALYPTUS ».
- mettre les FDS à jour dans l'application BioCID.

Il est laissé 1 mois à l'exploitant pour régulariser sa situation. Passé ce délai, il sera proposé au préfet du Gard une mise en demeure de respecter les dispositions de l'article R522-18 du code de l'environnement.

Respect de la prescription :



Type de suites proposées : Avec suites

Proposition de suites : Demande d'action corrective

Proposition de délais : 1 Mois