

Formation « Expérimentation des produits pour la protection des plantes »

Dossier Biologique d'homologation des produits phytopharmaceutiques conventionnels et de biocontrôles

Objectifs de la formation : DBH produits conventionnels

Objectif général :

En s'appuyant sur sa formation initiale et son expérience de la synthèse d'essais et des dossiers biologiques, le bénéficiaire sera en capacité, après cette formation, d'améliorer ses compétences dans l'élaboration des BAD (Biological Assessment Dossier) et DRR (Draft Registration Report), en tenant compte des exigences des autorités réglementaires.

Objectifs intermédiaires :

Être capable de maîtriser les outils statistiques nécessaires à l'analyse des données des essais individuels et des réseaux d'essais multi locaux et multi annuels.

Être capable d'élaborer un BAD et DRR en lien avec les exigences réglementaires européennes et zonales.

Être capable d'exprimer et de justifier une dose d'un produit soumis à l'homologations.

Être capable d'évaluer le risque de résistance d'une nouvelle substance active.

Public :

Responsables dans le domaine de la santé des végétaux impliqués dans la rédaction des dossiers biologiques d'homologation, la rédaction des protocoles expérimentaux et l'analyse et l'interprétation des résultats (chefs projets, responsables des dossiers biologiques d'homologation...)

Pré-requis :

Expérience de la synthèse et de l'interprétation des résultats ainsi que du dossier biologique d'au moins une année.

Moyens pédagogiques :

- Exposé diaporama
- Mises en situation pratique pour l'évaluation du risque de résistance
- Ateliers : notations pratiques, analyse d'un essai individuel, analyse d'un réseau d'essais

Contenu de la formation

1 – Présentation de la formation et des participants (30mn)

- Présentation de l'organisme
- Tour de table de présentation individuelle
- Synthèse du questionnaire de positionnement
- Objectif de la formation et notion de validation

2 – Le dossier d'évaluation biologique ou BAD (2h)

- Généralités

Formation « Expérimentation des produits pour la protection des plantes »

Dossier Biologique d'homologation des produits phytopharmaceutiques conventionnels et de biocontrôles

- Le processus européen d'évaluation zonale
- Le processus d'autorisation d'un PPP (Produit de Protection des Plantes) en France
- Définition du Dossier Biologique d'homologation
- Présentation du travail d'un évaluateur de l'efficacité biologique
- Retour d'expérience sur l'évaluation zonale du dossier biologique d'homologation

3 – L'évaluation zonale en pratique (1h30)

- Dossier complet : cas d'une nouvelle préparation avec une nouvelle substance active
- Adaptation des données aux différents types de demandes
- Adaptations des demandes aux différents types de préparations :
- Préparation à base d'anciennes substances actives
- Adjuvants
- Préparation à usage sous serres
- Traitements de semences
- Produits mixtes
- Etudes de mélanges extemporanés
- Substances actives

4 – Les statistiques (2 h00)

- Le processus de décision et hypothèses
- Répétitions et blocs
- Les tests statistiques
- L'analyse de la variance (ANOVA)
- Les conditions d'application de l'analyse de la variance
- Les tests de comparaisons multiples de moyennes
- Exemple pratique

5 – Le dispositif expérimental et son rôle dans la validation des données (1h)

- Les types de témoins
- La préparation de référence

6 – Les observations (1h00)

- Les différents types de variable observée
- Les changements de variable observée au cours d'une même observation
- L'effet observateur
- Les seuils d'infection ou d'infestation
- L'hétérogénéité d'infection ou d'infestation à T0
- Atelier observations

7 – L'exploitation des résultats (1 h30)

- Les paramètres de position
- Les paramètres de dispersion
- L'analyse statistique d'un réseau

Formation « Expérimentation des produits pour la protection des plantes »

Dossier Biologique d'homologation des produits phytopharmaceutiques conventionnels et de biocontrôles

- Exemple pratique d'un réseau d'essais

8 – La mise en forme pratique des données dans le BAD et le DRR (0h30)

- Présentation des données d'efficacité
 - Méthodologie
 - Essais préliminaires
 - Essais de dose minimum efficace
 - Essais d'efficacité
 - Essais de valeur pratique
- Présentation des données de sélectivité
- Présentation des effets non-cible

9 –La dose : comment l'exprimer et comment la justifier (1 h30)

- Introduction et définition de la dose
- Comment l'exprimer ? Les expressions de la dose
- Comment la justifier ? « Minimum effective dose »
- Autres notions :
 - Justification de l'associations de substances actives et du ratio
 - Nombre d'applications
 - Cas du fractionnement

10 – L'évaluation du risque de résistance (1h30)

- Principes généraux et définitions
 - Définitions
 - Mécanismes
 - Conséquences
- Les documents disponibles et leur exploitation
 - Exigences réglementaires
 - Documents techniques
 - Données d'essais
 - Notes nationales et gestion de la résistance
 - Phytopharmacovigilance
- Exigences pour le BAD et le DRR
 - Etats des lieux
 - Evaluation du risque de résistance
- Cas pratiques

16 – Test d'évaluation (QCM) de 13 questions (1/2h)

- Test et corrections

Formation « Expérimentation des produits pour la protection des plantes »

Dossier Biologique d'homologation des produits phytopharmaceutiques conventionnels et de biocontrôles

Objectifs de la formation : DBH produits de Biocontrôle

Objectif général :

En s'appuyant sur sa formation initiale et son expérience de la synthèse d'essais et des dossiers biologiques, le bénéficiaire sera en capacité, après cette formation, d'améliorer ses compétences dans l'élaboration des BAD (Biological Assessment Dossier) et DRR (Draft Registration Report), en tenant compte des exigences des autorités réglementaires.

Objectifs intermédiaires :

1. Être capable d'identifier les produits phytopharmaceutiques de type biocontrôle et de connaître **leurs spécificités en termes de requis** pour les dossiers biologiques selon le règlement CE 1107/2009.
2. Être capable de préparer des synthèses pour un dossier phéromone (essais « grande parcelle »)
3. Être capable de préparer des synthèses pour des produits à action indirecte afin de définir le comportement des produits en fonction de divers facteurs (pédo-agro-climatiques, pression, ...).
4. Être capable d'identifier les éventuels effets **adverses** des produits et en fournir une analyse complète.

Public :

Responsables dans le domaine de la santé des végétaux impliqués dans la rédaction des dossiers biologiques d'homologation, la rédaction des protocoles expérimentaux et l'analyse et l'interprétation des résultats (chefs projets, responsables des dossiers biologiques d'homologation...)

Pré-requis :

Expérience de la synthèse et de l'interprétation des résultats ainsi que du dossier biologique d'au moins une année **et** avoir fait la formation « dossier Biologique d'Homologation » depuis moins de 4 ans.

Moyens pédagogiques :

- Exposé diaporama
- *Mises en situation pratique pour l'évaluation du risque de résistance*

Formation « Expérimentation des produits pour la protection des plantes »

Dossier Biologique d'homologation des produits phytopharmaceutiques conventionnels et de biocontrôles

- *Ateliers : notations pratiques, analyse d'un essai individuel, analyse d'un réseau d'essais*

Programme de la formation :

1. Présentation de la formation et des participants (30 mn)

- Présentation de l'organisme : Végéphyll
- Tour de table de présentation des bénéficiaires,
- Synthèse du questionnaire de positionnement

2. Le dossier d'évaluation biologique cas des produits de biocontrôle

- Définition des produits de biocontrôles :
- Introduction autour des grandes notions/définitions : produit à action directe, produit à action indirecte, phéromone, virus entomopathogène...
- Produit à action directe de type BT, virus entomopathogène, Cuivre, soufre... = dossier conventionnel.
- Produit à action directe de type phéromones = dossier avec certaines exigences **particulières ?**
- Produit à action indirecte (**SDP**, antagonismes ...) = travailler le comportement du produit :
 - Méthode « **Low risk** » et définition nationale biocontrôle : analyse et comparaison
 - Dose : cas des microorganismes
 - Nombre d'essai.

3. Ecrire une synthèse des produits à action indirecte :

- Evaluation de l'efficacité – cas des phéromones et essais grande parcelle
- Les types d'application pour les phéromones : diffuseur actif, diffuseur passif, application en plein, type press (phero pompe), type paintball
- Les paramètres spécifiques de l'efficacité (ex : inhibition de la capture des mâles, dégâts sur fruit, réduction du nombre d'intervention « chimique »)
- Adaptation des analyses statistiques pour des essais sans UTC
- Analyse d'essais un par un (présentation de la méthodologie, vigilance sur traitement de couverture

4. Evaluation de l'efficacité – cas des produits à action indirecte- cas des essais de valeur pratique

- Définition de la dose

Formation « Expérimentation des produits pour la protection des plantes »

Dossier Biologique d'homologation des produits phytopharmaceutiques conventionnels et de biocontrôles

- Essais de valeur pratique : produits en mélange et/ou en programme - synthèse d'essais avec différents positionnements
 - Synthèse « intelligente », niveau infestation, paramètre commun, même protocole, même produit.
- 5. Les autres aspects clés de l'évaluation biologique pour les produits de biocontrôle**
- Exemple compatibilité entre produits, résistance, Taint test (produit d'origine naturelle en attente méthode OEPP)
- 6. Test d'évaluation (QCM) (15mn)**
- TEST et corrections
- 7. Conclusions du stage (15mn)**
- Test de satisfaction
 - Conclusion générale
 - Présentation rapide des autres formations concernant l'expérimentation et l'homologation (site internet Végéphyll) :
 - **Méthodes, protocoles et interprétation des essais (statistiques) des produits pour la protection des plantes dans le cadre des BPE : 3 jours**
 - **Pratique et réalités (mise en situation d'audit) : 2 jours**
 - **Matériel d'expérimentation et sécurité dans le cadre des BPE : 2 jours**

Formation « Expérimentation des produits pour la protection des plantes »

Dossier Biologique d'homologation des produits phytopharmaceutiques conventionnels et de biocontrôles

- **Matériel d'expérimentation et sécurité dans le cadre des BPE : 2 jours**

Informations :

Document remis quelques jours avant la formation par courriel : lien avec les pdf des supports

Documents remis après la formation par courriel : attestation de compétences et certificat de réalisation

Lieu : 75000 Paris

Dates : 19 et 21 mars 2025

Durée : 3 jours, soit 21 heures

Tarif : 1 990 € H.T. + TVA (soit 2 398 € TTC)

Horaires :

- Mercredi 19 mars 2025 de 9h30 à 18h15
Déjeuner 12h00 – 13h30 / pause 16h00 – 16h30

- Jeudi 20 mars 2025 de 8h30 à 16h45
Pause 11h00-11h15 / Déjeuner 12h30 – 14h00

- Vendredi 21 mars 2025 de 9h00 à 17h15
Déjeuner 12h00 – 13h30 / pause 16h00 – 16h30

Intervenants :

ANSES Évaluatrice scientifique et technique de l'Efficacité des Intrants du Végétal

Philippe Cagnieul, Consultant formateur Equadome

Michèle Armengaud, animatrice formation

Contact Administratif : VEGEPHYL, Tél. 01 81 72 16 30, vegephyll@vegephyll.fr