

Unité départementale d'Ille et Vilaine  
10, rue Maurice Fabre  
CS 96515  
35065 Rennes

Rennes, le 03 Février 2025

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

Visite d'inspection du 19/12/2024

### **Contexte et constats**

Publié sur  **GÉORISQUES**

#### **STOCKMEIER FRANCE**

ZI La Haie des Cognets  
35136 Saint-Jacques-De-La-Lande

Code AIOT : 0005503765  
UD35/2025-034

#### **1) Contexte**

Le présent rapport rend compte de l'inspection réalisée le 19/12/2024 dans l'établissement STOCKMEIER FRANCE implanté 3 rue de la Buhotière - ZI de la haie des Cognets 35136 SAINT-JACQUES-DE-LA-LANDE. L'inspection a été annoncée le 24/09/2024. 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 :**

- STOCKMEIER FRANCE
- 3 rue de la Buhotière - ZI de la haie des Cognets 35136 SAINT-JACQUES-DE-LA-LANDE
- Code AIOT : 0005503765
- Régime : Autorisation
- Statut Seveso : Seveso seuil haut
- IED : Oui

La société Stockmeier France est spécialisée dans la formulation et la distribution de produits chimiques.

**Contexte de l'inspection :** inspection spécialisée produits chimiques

**Thèmes de l'inspection :** 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	Etiquetage	Code de l'environnement du 29/06/2016, article R.522-17	Demande d'action corrective	1 mois
8	Format FDS	Règlement européen du 18/12/2006, article 31.6	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
2	Déclaration à l'ANSES	Code de l'environnement du 29/06/2016, article R.522-18
3	Déclaration au portail européen PCN	Règlement européen du 31/08/2020, article Annexe Article 3.1
4	Couple substance active / type de produit	Règlement européen du 22/05/2012, article Article 4.2
5	Liste des fournisseurs	Règlement européen du 22/05/2012, article Article 95
6	Fourniture FDS	Règlement européen du 18/12/2006, article 31.1.a)
7	Langue FDS	Règlement européen du 18/12/2006, article 31.5
9	Coordonnées fournisseur FDS	Règlement européen du 18/12/2006, article Annexe II – 1.3
10	Connaissance de REACH	Code de l'environnement du 29/07/2020, article L.521-5-II
11	Autorisation de mise sur le marché	Règlement européen du 22/05/2012, article Article 17

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

La société Stockmeier France, site de Rennes, est productrice de produits biocides, distributrice, utilisatrice et metteur sur le marché de produits biocides et/ou substances actives.  
Les connaissances de la réglementation relative aux produits biocides est maîtrisée.

### 2-4) Fiches de constats

#### N° 1 : Etiquetage

<b>Référence réglementaire :</b> Code de l'environnement du 29/06/2016, article R.522-17
<b>Thème :</b> Etiquetage
<b>Prescription contrôlée :</b> I. - L'étiquetage d'un produit biocide mis sur le marché [...] comporte : 1° L'identification du produit et des substances qu'il contient ; 2° Des instructions d'utilisation, de stockage, de transport et d'élimination. II. - Sont, par ailleurs, interdites 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.
<b>Constats :</b> L'étiquette du produit biocide INDAL OXY DVA ne comporte pas les éléments relatifs au stockage, au transport et à l'élimination du produit. En ce qui concerne l'élimination, celle relative à l'emballage est indiquée et il est précisé qu'il ne faut pas se débarrasser du produit dans les canalisations ou l'environnement extérieur, sans pour autant préciser les modalités d'élimination du produit lui-même. Lors de la visite du site, il a été constaté qu'une étiquette d'un produit n'est pas en français.
<b>Demande à formuler à l'exploitant à la suite du constat :</b> <b>DEMANDE 2024-01 :</b> L'exploitant doit compléter l'étiquette du produit INDAL OXY DVA. L'exploitant doit s'assurer que tous les étiquetages de ses produits sont en français.
<b>Type de suites proposées :</b> Avec suites
<b>Proposition de suites :</b> Demande d'action corrective
<b>Proposition de délais :</b> 1 mois

**N° 2 : Déclaration à l'ANSES**

<b>Référence réglementaire :</b> Code de l'environnement du 29/06/2016, article R.522-18
<b>Thème :</b> Déclaration à l'ANSES
<b>Prescription contrôlée :</b> 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.
<b>Constats :</b> Le produit biocide INDAL OXY DVA est déclaré sur le site BioCID par la société Stockmeier France.
<b>Type de suites proposées :</b> Sans suite

**N° 3 : Déclaration au portail européen PCN**

<b>Référence réglementaire :</b> Règlement européen du 31/08/2020, article Annexe Article 3.1
<b>Thème :</b> Déclaration au portail européen PCN
<b>Prescription contrôlée :</b> Avant la mise sur le marché des mélanges, les auteurs de déclarations communiquent des informations relatives aux mélanges classés comme dangereux sur la base de leurs effets sur la santé ou de leurs effets physiques aux organismes désignés en vertu de l'article 45, paragraphe 1 (les "organismes désignés"), dans l'État membre ou les États membres où le mélange est mis sur le marché.
<b>Constats :</b> Lors de la déclaration dématérialisée, aucun document autre qu'un rapport de soumission n'est délivré au déclarant. L'exploitant a montré un rapport de soumission d'un produit biocide réalisé sur le portail européen.
<b>Type de suites proposées :</b> Sans suite

**N° 4 : Couple substance active / type de produit**

<b>Référence réglementaire :</b> Règlement européen du 22/05/2012, article Article 4.2
<b>Thème :</b> Couple substance active / type de produit
<b>Prescription contrôlée :</b> L'approbation d'une substance active est limitée aux types de produits pour lesquels des données pertinentes ont été fournies conformément à l'article 6
<b>Constats :</b> La substance active (péroxyde d'hydrogène) du produit INDAL OXY DVA a été approuvée pour deux type de produits : <ul style="list-style-type: none"><li>• TP02 : Désinfectants et produits algicides non destinés à l'application directe sur des êtres humains ou des animaux</li><li>• TP04 : Surfaces en contact avec les denrées alimentaires et les aliments pour animaux</li></ul> Ces deux TP sont indiqués sur la FDS et l'AMM.
<b>Type de suites proposées :</b> Sans suite

**N° 5 : Liste des fournisseurs**

<b>Référence réglementaire :</b> Règlement européen du 22/05/2012, article Article 95
<b>Thème :</b> Liste des fournisseurs
<b>Prescription contrôlée :</b>  1- À compter du 1er septembre 2013, toute personne (ci-après dénommée «personne concernée») souhaitant mettre sur le marché de l'Union une ou des substances actives, telles quelles ou dans des produits biocides, soumet, pour chaque substance active qu'elle fabrique ou importe en vue d'une utilisation dans des produits biocides, à l'Agence [...] 2- L'Agence publie la liste des personnes qui ont soumis des informations conformément au paragraphe 1 [...] 3- [...] aucun produit biocide n'est mis à disposition sur le marché si le fabricant ou l'importateur de la ou des substances actives contenues dans le produit ou, le cas échéant, l'importateur du produit biocide n'est pas inscrit sur la liste visée au paragraphe 2.
<b>Constats :</b>  Le fournisseur de la substance activite (péroxyde d'hydrogène) du produit INDAL OXY DVA est présent dans la liste « article 95 » sur le site de l'ECHA.
<b>Type de suites proposées :</b> Sans suite

**N° 6 : Fourniture FDS**

<b>Référence réglementaire :</b> Règlement européen du 18/12/2006, article 31.1.a)
<b>Thème :</b> Fiches de données de sécurité
<b>Prescription contrôlée :</b>  Le fournisseur d'une substance ou d'un mélange fournit au destinataire de la substance ou du mélange une fiche de données de sécurité établie conformément à l'annexe II: a) lorsqu'une substance ou un mélange répond aux critères de classification comme produit dangereux conformément au règlement (CE) n°1272/2008
<b>Constats :</b>  La société Stockmeier France est fabricante et productrice de produits biocides. Elle édite donc des FDS. La société Stockmeier France utilise un logiciel mis à jour au gré des évolutions réglementaires. Les FDS sont déposées sur un sharepoint. Le lien d'accès au sharepoint est associé au bon de livraison, lui-même associé à un produit et à une FDS. Lorsque la FDS est mise à jour, elle est renvoyée sur le sharepoint. Les clients ont donc toujours accès à la FDS à jour avec le lien envoyé avec le bon de livraison.
<b>Type de suites proposées :</b> Sans suite

**N° 7 : Langue FDS**

<b>Référence réglementaire :</b> Règlement européen du 18/12/2006, article 31.5
<b>Thème :</b> Fiches de données de sécurité
<b>Prescription contrôlée :</b> La fiche de données de sécurité est fournie dans une langue officielle de l'(des) État(s) membre(s) dans lesquels la substance ou le mélange est mis sur le marché, à moins que le ou les États membres concernés en disposent autrement.
<b>Constats :</b> La société Stockmeier France a quelques clients étrangers. Les FDS sont alors traduites dans la langue du client.
<b>Type de suites proposées :</b> Sans suite

**N° 8 : Format FDS**

<b>Référence réglementaire :</b> Règlement européen du 18/12/2006, article 31.6
<b>Thème :</b> Fiches de données de sécurité
<b>Prescription contrôlée :</b> La fiche de données de sécurité est datée et contient les rubriques suivantes: 1) identification de la substance/du mélange et de la société/l'entreprise; 2) identification des dangers; 3) composition/informations sur les composants; 4) premiers secours; 5) mesures de lutte contre l'incendie; 6) mesures à prendre en cas de dispersion accidentelle; 7) manipulation et stockage; 8) contrôle de l'exposition/protection individuelle; 9) propriétés physiques et chimiques; 10) stabilité et réactivité; 11) informations toxicologiques; 12) informations écologiques; 13) considérations relatives à l'élimination; 14) informations relatives au transport; 15) informations relatives à la réglementation; 16) autres informations.
<b>Constats :</b> La fiche de données de sécurité est datée et le numéro de la version est indiquée. Elle contient l'ensemble des 16 rubriques réglementaires. Les points 14.6 et 14.7 interpellent l'inspection. Les précautions particulières à prendre par l'utilisateur pour les transports par voie terrestre et pour le transport maritime en vrac sont « non applicable ». Cette information n'est pas comprise par l'inspection car elle peut signifier plusieurs choses (pas de transport terrestre, pas de transport maritime, pas de précautions particulières, ...?).
<b>Demande à formuler à l'exploitant à la suite du constat :</b> <b><u>DEMANDE 2024-02</u> :</b> L'exploitant doit préciser l'information indiquée pour les transports terrestre et maritime.
<b>Type de suites proposées :</b> Avec suites
<b>Proposition de suites :</b> Demande d'action corrective
<b>Proposition de délais :</b> 1 mois

**N° 9 : Coordonnées fournisseur FDS**

<b>Référence réglementaire :</b> Règlement européen du 18/12/2006, article Annexe II – 1.3
<b>Thème :</b> Fiches de données de sécurité
<b>Prescription contrôlée :</b>  Le fournisseur de la fiche de données de sécurité, qu'il s'agisse du fabricant, de l'importateur, du représentant exclusif, d'un utilisateur en aval ou d'un distributeur en aval, doit être identifié. Il y a lieu de préciser son adresse complète et son numéro de téléphone, ainsi que l'adresse électronique d'une personne compétente responsable de la fiche de données de sécurité.
<b>Constats :</b>  Les coordonnées de la société Stockmeier France sont bien indiquées.
<b>Type de suites proposées :</b> Sans suite

**N° 10 : Connaissance de REACH**

<b>Référence réglementaire :</b> Code de l'environnement du 29/07/2020, article L.521-5-II
<b>Thème :</b> Connaissance de REACH
<b>Prescription contrôlée :</b>  Tout fabricant, importateur ou utilisateur en aval d'une substance, telle quelle ou contenue dans un mélange, un article, un produit ou un équipement, rassemble toutes les informations dont il a besoin pour s'acquitter des obligations imposées par les règlements communautaires régissant les produits chimiques.
<b>Constats :</b>  Avant l'achat de substance active ou produit, l'exploitant vérifie que le fournisseur est présent dans la liste « article 95 » sur le site de l'ECHA. Le suivi des approbations des substances actives se fait via la consultation du site de l'ECHA. La société Stockmeier France appartient au groupe AFER, qui réalise une veille réglementaire, notamment sur ce sujet. Par ailleurs, la liste des substances actives utilisées par l'exploitant varie peu. La présence de nanomatériaux, perturbateurs endocriniens, cancérogènes, etc. est vérifiée selon les informations données par les fournisseurs.
<b>Type de suites proposées :</b> Sans suite

**N° 11 : Autorisation de mise sur le marché**

<b>Référence réglementaire :</b> Règlement européen du 22/05/2012, article Article 17
<b>Thème :</b> Autorisation de mise sur le marché (AMM)
<b>Prescription contrôlée :</b>  Les produits biocides ne sont mis à disposition sur le marché ou utilisés que s'ils ont été autorisés conformément au présent règlement.
<b>Constats :</b>  La société Stockmeier France est rattachée à deux consortiums pour deux produits, est en second nom sur des autorisations de fournisseurs et un dossier a été déposé pour un produit, pour le compte du groupe.
<b>Type de suites proposées :</b> Sans suite

