



**TOELATINGSAKTE**  
Correctie

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

**Busan DFP-E** is toegelaten in overeenstemming met het artikel 10 van het koninklijk besluit van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden

Deze toelating is geldig tot 30/06/2024 of tot de datum van goedkeuring van de laatste werkzame stof voor productsoort 12 overeenkomstig Verordening (EU) nr. 528/2012

Onverminderd hetgeen daaromtrent in de reglementering betreffende de biociden is bepaald, moeten de samenstelling, de vorm en de fysische toestand van het middel alsmede zijn chemische en fysische eigenschappen overeenkomen met de in of bij de toelatingsaanvraag verstrekte gegevens.

§2. De aanduidingen opgelegd door artikel 36, §5 van het koninklijk besluit van 8 mei 2014 moeten op het etiket voorkomen:

Daaronder moeten de hiernavolgende aanduidingen overgenomen worden zoals zij in deze akte staan:

- Naam en adres van de natuurlijke of rechtspersoon die de toelating heeft verkregen:

BUCKMAN LABORATORIES N.V.

KBO nummer: 0401.065.997

Wondelgemkaai 159

BE 9000 GENT

Telefoonnummer: 09/2579211 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product: Busan DFP-E

- Toelatingsnummer: 6314B

- Toegelaten gebruiker(s):

- o Uitsluitend professioneel

- Circuit: gesloten circuit

- Doel waarvoor het product bestemd is:

- o Fungicide
  - o Bactericide



- Vorm waaronder het wordt aangeboden:
  - o AL - andere vloeistoffen voor directe toepassing
- Toegelaten verpakkingen:

container 210.0 l  
container 1000.0 l  
container 25.0 l




- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

(Benzothiazool-2-ylthio)methylthiocyanaat (CAS 21564-17-0): 2.7 %  
Methyleendithiocyanaat (CAS 6317-18-6): 2.52 %

- Productsoort en gebruik waarvoor het product toegelaten is:

12 Slijmbestrijdingsmiddelen  
Uitsluitend toegelaten in afgewerkte diesel en ruwe olie ter bescherming tegen microbiële slijmvorming.

- Uiterste houdbaarheidsdatum: (Productiedatum + 9 maand(en))
- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS:

Code Pictogram	Pictogram
GHS06	
GHS08	
GHS09	

Signaalwoord: Gevaar



Code H	Omschrijving H
H302	Schadelijk bij inslikken
H315	Veroorzaakt huidirritatie
H317	Kan een allergische huidreactie veroorzaken
H319	Veroorzaakt ernstige oogirritatie
H330	Dodelijk bij inademing
H361	Kan mogelijks de vruchtbaarheid of het ongeboren kind schaden (specifiek effect vermelden indien bekend) (blootstellingsroute vermelden indien afdoende bewezen is dat het gevaar bij andere blootstellingsroutes niet aanwezig is)
H400	Zeer giftig voor in het water levende organismen
H410	Zeer giftig voor in het water levende organismen, met langdurige gevolgen

§3. De inhoud van de gebruiksaanwijzing moet overeenkomen met hetgeen hieronder is vermeld. Het is evenwel niet verplicht alle daarin opgenomen toepassingen te vermelden.

- Gebruiksaanwijzing:

* Voorbereidende handelingen: Niet verdund toepassen * Manier van aanwenden: Met doseerpomp toedienen * Frequentie van de toepassing: Bij iedere bijvulling: 100 ppm * Voorgeschreven dosering: 100 ppm
--

- Gevalideerde doelorganismen

- o bacteriën
- o schimmels

§4. Producent van het biocide product en producent van elke werkzame stof:

- Producent Busan DFP-E:

BUCKMAN LABORATORIES (Site exploitation) , BE

- Producent (Benzothiazool-2-ylthio)methylthiocynaat (CAS 21564-17-0):

BUCKMAN LABORATORIES N.V. , BE

- Producent Methyleendithiocynaat (CAS 6317-18-6):

SOLVAY SOLUTIONS UK LIMITED , GB

§5. Bijzondere voorwaarden waaraan de verhandeling en het gebruik van het product onderworpen is:

- De informatie, bedoeld in artikel 17(1) van Verordening (EG) nr. 1272/2008, moet in



overeenstemming zijn met de bepalingen van artikel 2 van het KB van 7 september 2012. Het veiligheidsinformatieblad zoals bedoeld in artikel 31 van Verordening (EG) nr. 1907/2006 moet in overeenstemming zijn met de bepalingen van artikel 3 van het KB van 7 september 2012.

- Het etiket, het veiligheidsinformatieblad en de bijsluiter moeten overeenstemmen met de gegevens vermeld op deze toelatingsakte en vallen onder de verantwoordelijkheid van de toelatingshouder.
- Het product blijft toegelaten voor zover de verkoopcijfers aangegeven zijn overeenkomstig de bepalingen van artikel 39 van het KB van 8/5/2014 en de daaraan gebonden jaarlijkse bijdrage overeenkomstig artikel 7 van het KB van 13/11/2011 betaald wordt.
- Ter herinnering, in overeenstemming met het artikel 40 van het KB van 8/05/2014 is de aangifte van uw product aan het Antigifcentrum verplicht. Voor meer informatie, gelieve de website van het Antigifcentrum te raadplegen ([www.poisoncentre.be](http://www.poisoncentre.be)).

§6. Indeling van het product:

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

Code H	Klasse en categorie
H400	Gevaarlijk voor het aquatisch milieu (acuut gevaar) - categorie 1
H317	Sensibilisatie van de luchtwegen of de huid - huidallergeen categorie 1
H315	Huidcorrosie/-irritatie - categorie 2
H410	Gevaarlijk voor het aquatisch milieu (chronisch gevaar) - categorie 1
H330	Acute toxiciteit (inhalatie) - categorie 2
H319	Ernstig oogletsel/oogirritatie - categorie 2
H361	Voortplantingstoxiciteit - categorie 2
H302	Acute toxiciteit (oraal) - categorie 4

§7. Score van het product:

Overeenkomstig de bepalingen in artikel 7, § 2 van het KB van 13/11/2011 tot vaststelling van de retributies en bijdragen verschuldigd aan het Begrotingsfonds voor de grondstoffen en de producten, werd de volgende score toegekend aan het biocide voor de berekeningen van de jaarlijkse bijdrage: 8,0

§8. Bijzondere voorwaarden voor gesloten circuit:

Overeenkomstig artikel 43 van het KB van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden, mag dit product enkel op de markt worden aangeboden door een overeenkomstig artikel 47 van datzelfde KB geregistreerde verkoper, en gebruikt worden door een overeenkomstig artikel 48 van datzelfde KB geregistreerde

1000



FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu  
Directoraat-generaal Leefmilieu

gebruiker.

Zij dienen op elk moment dat zij in het bezit zijn van dit product te voldoen aan de in deze paragraaf gestelde voorwaarden.

- Opslag en vervoer:

Elke activiteit dient vergund te zijn overeenkomstig de toepasselijke regelgeving
Naleving van
1) de toepasselijke gewestelijke wettelijke en reglementaire bepalingen; en
2) de door vergunningverlenende overheid in de milieuvergunning opgelegde voorwaarden inzake de opslag en het vervoer van gevaarlijke stoffen en producten.

- Gebruiksvoorwaarden:

Categorie	Voorwaarde	Omschrijving	EN Norm
ademhaling	Volgelaatsmasker	/	EN 136:1998
ogen	Veiligheidsbril	/	EN 166:2001
handen	Handschoenen	Ondoorlaatbare handschoenen, resistent tegen chemicaliën	EN 374-1:2003
lichaam	Cover all	/	EN 13034:2005+A1:2009

Brussel,

Nieuwe toelating op 30/07/2014

Classificatie volgens CLP-GHS op 11/12/2014

Wijziging Voorwaarden Gesloten Circuit op 25/04/2016

Correctie op **15 MARS 2018**

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

Celhoofd cel biociden

