



## TOELATINGSAKTE

Wijziging van samenstelling, wijziging toegelaten gebruik

### Gelet op het advies van het Comité voor advies inzake Biociden:

De Minister van Leefmilieu beslist:

#### §1. Het biocide:

**Klercide Sporicidal Active Chlorine** is toegelaten in overeenstemming met het artikel 9 van het koninklijk besluit van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden

Deze toelating is geldig tot 01/01/2019, de datum van goedkeuring van de werkzame stof voor productsoort 2 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:

ECOLAB BVBA  
KBO nummer: 0403.091.121  
Noordkustlaan 16C  
BE 1702 Groot-Bijgaarden  
Telefoonnummer: 013/670511 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsnaam van het product: Klercide Sporicidal Active Chlorine
- Toelatingsnummer: 9506B
- Toegelaten gebruiker(s):
  - o Uitsluitend professioneel



- Doel waarvoor het product bestemd is:
  - o Bactericide
  - o Levuricide
  - o Virucide
  - o Fungicide
  - o Sporicide
  
- Vorm waaronder het wordt aangeboden:
  - o AL - andere vloeistoffen voor directe toepassing
  
- Toegelaten verpakkingen:

bus 5.0 l fles 1.0 l
-------------------------

- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

Natriumhypochloriet (CAS 7681-52-9): 0.57 %
---

- Productsoort en gebruik waarvoor het product toegelaten is:

PT2: Desinfecteermiddelen en algiciden die niet rechtstreeks op mens of dier worden gebruikt. Toegestaan uitsluitend als middel ter bestrijding van bacteriën, schimmels, gisten en bacteriesporen in clean room afdelingen voor industriële, institutionele en laboratoriumtoepassingen ( echter met uitzondering van ziekenhuizen en overige instellingen voorgezondheidszorg en diersector)
---

- Uiterste houdbaarheidsdatum: Productiedatum + 24 maanden
  
- Gevarenpictogram, signaal en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS: /

§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:

Oppervlakken met zichtbaar vuil eerst grondig reinigen. Algemeen gebruik: Klercide Sporicidal Active Chlorine aanbrengen, bij voorkeur gebruik maken van mop- en wissystemen ( mopping en wiping) Doserings: het middel is gebruiksklaar , het dient niet verdund te worden
---



(verbruiksindicatie : 12 ml per m<sup>2</sup>) Minimale inwerkingstijd: 10 minuten ( het oppervlak dient minimaal 10 minuten zichtbaar vochtig te blijven)

- Gevalideerde doelorganismen
  - o Bacillus subtilis
  - o Norovirus
  - o Poliovirus
  - o Adenovirus
  - o Aspergillus brasiliensis
  - o Candida albicans
  - o Enterococcus hirae
  - o Staphylococcus aureus
  - o Pseudomonas aeruginosa
  - o E.coli

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

- Producent Klercide Sporicidal Active Chlorine:  
ECOLAB Europe GmbH, CH
- Producent Natriumhypochloriet (CAS 7681-52-9):  
AKZO NOBEL INDUSTRIAL CHEMICALS B.V , NL  
BRENNTAG UK LTD , GB  
DONAU CHEMIE AG , AT  
Kapachim SA , GR

§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 toelatinghouder.



- 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:

- Gevaar volgens CLP-GHS: /

§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: 0,0

§8.Bijzondere voorwaarden verbonden aan het/de gebruik(en):

- Circuit: vrije circuit

Brussel,

Toegelaten op 17/07/2006

Verlenging op 21/05/2010

Verlengd op 12/05/2014

Classificatie volgens CLP-GHS en wijziging van handelsbenaming op 06/08/2015

Hernieuwing op 26/07/2016

Wijziging van samenstelling, wijziging van gebruik op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

Celhoofd cel biociden - Chef de cellule de la cellule biocides  
Kathelyn Dumortier



**FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu**  
**Directoraat-generaal Leefmilieu**  
EUROSTATION ?Bloc II  
Victor Hortaplein, 40 bus 15  
**B ? 1060 BRUSSEL**

26/11/2018 13:36:10