



REGISTRATIE

Wijziging van verpakkingen

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

MS Uddercare Duo (Activator + Base) is geregistreerd in overeenstemming met het artikel 9 of 10 van het koninklijk besluit van 4 april 2019 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden.

Deze registratie is geldig tot 31/12/2024. Indien de laatste werkzame stof die bijdraagt aan de biocidefunctie voor de relevante productsoort voor deze datum en overeenkomstig Verordening (EU) nr. 528/2012 wordt goedgekeurd, is de registratie echter slechts geldig tot de datum van goedkeuring van deze werkzame stof.

Het product is identiek aan het product **Eimu Golddip (Aktivator + Base)** (NOTIF1222).

§2. De aanduidingen opgelegd door artikel 28, §5 van het koninklijk besluit van 4 april 2019 moeten op het etiket voorkomen:

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

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

SCHIPPERS BVBA
KBO nummer: 0438.292.817
GRENS 114
BE 2370 Arendonk
Telefoonnummer: +32 014 672356

- Handelsnaam van het product: MS Uddercare Duo (Activator + Base)
- Registratienummer: BE-REG-00285
- Geregistreeerde gebruiker: Uitsluitend professioneel
- Doel waarvoor het product bestemd is:
 - o Bactericide
- Vorm waaronder het wordt aangeboden:
 - o AL - andere vloeistoffen voor directe toepassing
- Geregistreeerde verpakkingen:



Vat HDPE 25 kg

- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

In-Situ gegenereerde actieve stof:

Chloordioxide (CAS -) gegenereerde van Natriumchloriet door verzuring: 0.003 %

Precursor MS Uddercare Duo Activator:

Melkzuur (CAS 79-33-4): 2.79 %

Precursor MS Uddercare Duo Base:

Natriumchloriet (CAS: 7758-19-2): 0.625 %

- Productsoort en gebruik waarvoor het product geregistreerd is:

3 Dierhygiëne

Uitsluitend geregistreerd voor het ontsmetten van de uierspenen na het melken

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS van de precursor **MS Uddercare Duo Activator**:

Code Pictogram	Pictogram
GHS07	

Signaalwoord: Waarschuwing

Code H	Omschrijving H
H319	Veroorzaakt ernstige oogirritatie

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS van de precursor **MS Uddercare Duo Base**: /
- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS van het product *in-situ* gegenereerd **MS Uddercare Duo**:

Code Pictogram	Pictogram
GHS07	



Signaalwoord: Waarschuwing

Code H	Omschrijving H
H319	Veroorzaakt ernstige oogirritatie

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

- Doelorganismen:
 - o Bacteriën

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

- Producent MS Uddercare Duo (Activator + Base):

F. EIMERMACHER GMBH, DE
- Producent Natriumchloriet (CAS 7758-19-2), precursor van de in situ generatie van Chloordioxide (CAS -) door verzuring:

ERCROS, ES

§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 registratie en vallen onder de verantwoordelijkheid van de registratiehouder.
- De registratie geldt voor zover de verkoopcijfers aangegeven zijn overeenkomstig de bepalingen van artikel 31 van het KB van 4/04/2019 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 32 van het KB van 4/04/2019 is de aangifte van uw product bij het Antigifcentrum verplicht. Voor meer informatie, gelieve de website van het Antigifcentrum te raadplegen (www.poissoncentre.be).
- In overeenstemming met artikel 24 van het KB van 4/04/2019, is de registratiehouder verplicht om de bevoegde dienst onmiddellijk in kennis te stellen indien het biocide stoffen bevat die officieel erkend worden als hormoonverstoorder door ECHA (<https://echa.europa.eu/nl/ed-assessment>; <https://echa.europa.eu/candidate-list-table>; <https://circabc.europa.eu/w/browse/e379dc27-a2cc-46c2-8fbb-46c89d84b73d>).

§6. Indeling van de precursor MS Uddercare Duo Activator:



- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

Code H	Klasse en categorie
H319	Ernstig oogletsel/oogirritatie - categorie 2

§7. Indeling van de precursor **MS Uddercare Duo Base**:

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS: /

§8. Indeling van het product *in-situ* gegenereerd **MS Uddercare Duo**:

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

Code H	Klasse en categorie
H319	Ernstig oogletsel/oogirritatie - categorie 2

§9. 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: 1,0

§10. Bijzondere voorwaarden verbonden aan het gebruik:

- Circuit: vrije circuit

Brussel,

Nieuwe registratie op 18/12/2019

Wijziging van verpakkingen op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

Celhoofd cel biociden - Chef de cellule de la cellule biocides
Lucrece Louis



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

25/02/2020 11:27:13