



REGISTRIERUNG

Übertragung der Registrierung von einem anderen Unternehmen

Beschließt der Umweltminister:

§1. Das Biozidprodukt:

PROTECTOL BN ist gemäß Artikel 9 oder 10 des Königlichen Dekrets vom 4. April 2019 über die Bereitstellung auf dem Markt und die Verwendung von Biozidprodukten registriert.

Diese registrierung gilt bis zum 31/12/2024.

Wird der letzte Wirkstoff, der für die relevanten produktarten nach Verordnung (EU) Nr. 528/2012 zur bioziden Wirkung beiträgt, vor diesem Datum zugelassen, gilt die Registrierung dann nur bis zum Tag der Zulassung des betreffenden Wirkstoffs.

§2. Die Angaben vorgeschrieben durch Artikel 28 § 5 des Königlichen Erlasses vom 4. April 2019 müssen auf dem Etikett stehen:

Darunter sind nachstehende Angaben so wiederzugeben, wie sie in der Registrierung aufgeführt sind:

- Name und Anschrift der natürlichen und juristischen Person die die Registrierung erhalten hat:
BASF
ZDU nummer: 413365597
Carl-Bosch-Strasse 38
DE Ludwigshafen
- Handelsname des Produkts: PROTECTOL BN
- Registrierungsnummer: BE-REG-00338
- Registrierte Verwender: Nur für berufsmäßige Verwender
- Verwendungszweck des Produkts:
 - o Bakterizid
 - o Fungizid
- Form, in der das Produkt präsentiert wird:
 - o AL - Einde andere Flüssigkeit zur unverdünnten Anwendung
- Registrierte verpackungen:



Verpackungen	Für die	
	Profis	Allgemeinheit
Beutel 25,00 Kilogramm	Ja	Nein
Kanister 4,00 Kilogramm	Ja	Nein
Kanister 0,50 Kilogramm	Ja	Nein
Kanister 1,00 Kilogramm	Ja	Nein

- Name und Gehalt jedes Wirkstoffs:

Bronopol (CAS 52-51-7) : 99%

- Produktarten und Verwendungszwecke, für den das Produkt registriert ist:

6.1.2 Wasch- und Reinigungsflüssigkeit (allgemein) und sonstige Detergenzien
Migration: Siehe andere Produktarten
6.2 Farben und Beschichtungen
Migration: Siehe andere Produktarten
6.3.1 In der Papierindustrie verwendete Flüssigkeiten
Migration: Siehe andere Produktarten
6.3.2 In der Textilindustrie verwendete Flüssigkeiten
Migration: Siehe andere Produktarten
6.3.3 In der Lederwarenindustrie verwendete Flüssigkeiten
Migration: Siehe andere Produktarten
6.7 Andere
Migration: Übersetzung nicht vorhanden

- Gefahrenpiktogramme, Signalwort und Gefahrenhinweise gemäß CLP-GHS :

Piktogrammcode	Piktogramm
GHS05	
GHS06	
GHS09	

Signalwort: Gefahr

H-Code	H-Satz	Spezifikation
H301	Giftig bei Verschlucken.	
H312	Gesundheitsschädlich bei Hautkontakt.	
H315	Verursacht Hautreizungen.	



H-Code	H-Satz	Spezifikation
H318	Verursacht schwere Augenschäden.	
H331	Giftig bei Einatmen.	
H335	Kann die Atemwege reizen.	
H410	Sehr giftig für Wasserorganismen mit langfristiger Wirkung.	

§3. Der Inhalt der Gebrauchsanweisung muss den nachstehenden Angaben entsprechen. Es besteht jedoch keine Verpflichtung, alle Anwendungen aufzunehmen.

- Zielorganismen:
 - o Saccharomyces cerevisiae
 - o Salmonella typhimurium
 - o Alcaligenes faecalis AL
 - o Citrobacter freundii
 - o Legionella
 - o Enterobacter sp.
 - o Pseudomonas sp
 - o Klebsiella sp
 - o Staphylococcus sp.
 - o Stenotrophomonas maltophilia
 - o Cellulomonas sp
 - o Proteus sp
 - o Sphingomonas paucimoblis
 - o Aeromonas salmonicida
 - o Pasteurella sp.
 - o Bacillus sp.
 - o Micrococcus flavus
 - o Streptococcus faecalis
 - o Desulphovibrio sp.
 - o Cladosporium herbarum
 - o Margaromyces fasciculatis
 - o Penicillium funiculosum
 - o Stachybotrys atra
 - o Trichoderma viride
 - o Aspergillus niger
 - o Candida albicans
 - o Chaetomium globosum
 - o E.coli

§4. Hersteller des Biozidprodukts und Hersteller jedes Wirkstoffs:

- Hersteller PROTECTOL BN :

YANCHENG CITY DONGGANG PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT CO.,
LTD.,, CN
TAICANG PUYAN CHEMICAL COMPANY, CN

- Hersteller Bronopol (CAS 52-51-7):

BASF SE, DE



§5. Besondere Bedingungen für die Vermarktung und Verwendung des Produkts:

- Die in Artikel 17 Absatz 1 der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 genannten Informationen müssen den Bestimmungen von Artikel 2 des K.E. vom 7. September 2012 entsprechen.
- Das Sicherheitsdatenblatt im Sinne von Artikel 31 der Verordnung (EG) Nr. 1907/2006 muss den Bestimmungen von Artikel 3 des K.E. vom 7. September 2012 entsprechen.
- Das Etikett, das Sicherheitsdatenblatt und die Anweisungen müssen den Angaben in diesem Registrierungsdokument entsprechen und unterliegen der Haftung des Registrierungsinhabers.
- Die Registrierung bleibt gelten, insofern als die Verkaufszahlen gemäß Artikel 31 des K. E. vom 04.04.2019 mitgeteilt werden und der dazugehörige jährliche Beitrag gemäß Artikel 7 des K.E. vom 13.11.2011 entrichtet wird.
- Zur Erinnerung: Gemäß Artikel 32 des K.E. vom 04.04.2019 müssen Sie Ihr Produkt bei der Giftnotrufzentrale anmelden. Weitere Informationen hierzu finden Sie auf der Website der Giftnotrufzentrale (www.poissoncentre.be).
- Gemäß Artikel 24 des K.E. vom 04.04.2019 ist der Registrierungsinhaber verpflichtet, die zuständige Dienststelle sofort zu benachrichtigen, wenn sich herausstellt, dass das Biozidprodukt Stoffe enthält, die die ECHA amtlich als endokrine Disruptoren anerkannt hat (<https://echa.europa.eu/de/ed-assessment>; <https://echa.europa.eu/candidate-list-table>; <https://circabc.europa.eu/w/browse/e379dc27-a2cc-46c2-8fbb-46c89d84b73d>).
- Bei jedem Produkt und/oder jeder Verpackung für berufsmäßige Verwender liegt es in der Verantwortlichkeit der Personen, die das Produkt bzw. die Verpackung auf dem Markt bereitstellen, dafür zu sorgen, dass es nicht der Allgemeinheit zur Verfügung gestellt wird.
- Für die Verwendung in PT 6.1.2: Bakterizid in Konzentrationen ≥ 100 ppm
- Zur Verwendung in PT 6.2 und 6.3.3: Bakterizid und Fungizid in Konzentrationen ≥ 500 ppm
- Für die Verwendung in PT 6.3.1, 6.3.2 und 6.7: Bakterizid und Fungizid in Konzentrationen ≥ 200 ppm.
- Für das bestehende Produkt PROTECTOL BN auf den Namen von Registrierungsinhaber BASF BELGIUM COORDINATION CENTER mit Registrierungsnummer BE-REG-00338, sind folgende Übergangszeiträume zulässig :
 - o Für die Beseitigung oder für die Lagerung und die Bereitstellung auf dem Markt von Lagerbeständen: 6 Monate, ab dem Datum der Unterzeichnung dieses Zulassungsakts für das Inverkehrbringen des Produkts PROTECTOL BN mit Zulassungsnummer BE-REG-00338.
 - o Für die Verwendung von Lagerbeständen: 12 Monate, ab dem Datum der Unterzeichnung dieses Zulassungsakts für das Inverkehrbringen des Produkts PROTECTOL BN mit Zulassungsnummer BE-REG-00338.

§6. Einstufung des Produkts:

- Gefahrenklasse und Gefahrenkategorie nach CLP-GHS:

H-Code	Klasse und Kategorie
H301	Akute Toxizität (oral) - Kategorie 3
H312	Akute Toxizität (dermal) - Kategorie 4



H-Code	Klasse und Kategorie
H315	Ätz-/Reizwirkung auf die Haut - Kategorie 2
H318	Schwere Augenschädigung/Augenreizung - Kategorie 1
H331	Akute Toxizität (Inhalation) - Kategorie 3
H335	Spezifische Zielorgan-Toxizität - einmalige Exposition - Kategorie 3
H400	Gewässergefährdend (akute Gefährdung) - Kategorie 1
H411	Gewässergefährdend (chronische Gefährdung) - Kategorie 2

§7. Punktzahl des Produkts:

Gemäß Art. 7 §2 des K.E. vom 13.11.2011 zur Festlegung der an den Haushaltsfonds für Rohstoffe und Erzeugnisse zu entrichtenden Abgaben und Beiträge wurde dem Biozidprodukt im Hinblick auf die Berechnung des jährlichen Beitrags folgende Punktzahl zugeteilt: 5,00

§8. Besondere Bedingungen für den/die Verwendungszweck(e):

- Kreislauf: Geschlossener Kreislauf

Gemäß Artikel 35 des K.E. vom 4. April 2019 über die Bereitstellung auf dem Markt und die Verwendung von Biozidprodukten kann dieses Produkt nur von einem gemäß Artikel 40 desselben K.E. registrierten Verkäufer auf dem Markt bereitgestellt und nur von einem gemäß Artikel 41 desselben K.E. registrierten Verwender verwendet werden. Diese müssen jederzeit die in diesem Absatz angegebenen Bedingungen erfüllen, wenn sie im Besitz dieses Produkts sind

- Gewährte Ausnahmeregelung:

Nicht zutreffend

- Lagerung und Transport:

Jede Aktivität muss gemäß den geltenden gesetzlichen Bestimmungen zugelassen sein.
Einhaltung folgender Bedingungen
1) geltende regionale gesetzliche und behördliche Bestimmungen; und
2) Bedingungen, die in der Umweltgenehmigung von der Behörde festgelegt sind, die die Genehmigung für die Lagerung und den Transport gefährlicher Stoffe und Produkte erteilt.

- Verwendungsbedingungen:

Kategorie	Bedingung	Beschreibung	EN-Norm	Für die	
				Profis	Allgeme



					inheit
Haut	Schutzanzug	Afhankelijk van de activiteit	EN 13034: 2005+A1: 2009	Ja	Nein
Atmung	Atemschutzfilter	Deeltjesfilter met middelmatig reservemogelijkheden (EN143 en EN149 type 2 of FFP2)	EN 149: 2001+A1: 2009	Ja	Nein
Augen	Schutzbrille	/	EN 166: 2001	Ja	Nein
Hände	Handschuhe	beschermingsfactor 6 doordringtijd >480 minute materialen: nitrilrubber, Isopreenchloropreenrubber, polyvinylchloride e.a.	EN 374-1: 2003	Ja	Nein
Haut	Schutzanzug	Afhankelijk van de activiteit	EN ISO 13982-1: 2004	Ja	Nein

Brüssel,

Nieuwe toelating op 10/10/2017

Correctie op 19/7/2018

Wijziging CLP-Etikettering op 10/1/2020

Übertragung der Registrierung von einem anderen Unternehmen,

FÜR DEN MINISTER FÜR UMWELT,
(Per M.D. 17/05/2019)

Leiter/in des Biozidabteilung

Elektronisch signiert von: louis lucrèce

Der: 28/07/2023