



**REGISTRATIE**  
Wijziging van gebruik

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

**Virkill** 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 productsoorten 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. Dit product is identiek aan het product **MS Kiemkill** (BE-REG-00100).

§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:

ORTHOCEM BV  
St. Antoniusstraat 7-B  
NL 6095 AK Baexem

Telefoonnummer: +31(0)653461169 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsnaam van het product: Virkill
- Registratienummer: BE-REG-00690
- Geregistreeerde gebruiker: Uitsluitend professioneel
- Doel waarvoor het product bestemd is:
  - o Virucide
  - o Levuricide
  - o Bactericide
  - o Fungicide
- Vorm waaronder het wordt aangeboden: SP - wateroplosbaar poeder
- Geregistreeerde verpakkingen:



## FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu

Directoraat-generaal Leefmilieu

EUROSTATION ? BLOC II, Victor Hortaplein 40 bus 15, B - 1060 Brussel

Container 10.0 kg

- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

Pentakaliumbis(peroxymonosulfaat)bis(sulfaat) (CAS 70693-62-8): 45.0 %  
Trocloseen-natrium (CAS 2893-78-9): 2.5 %

- Productsoort en gebruik waarvoor het product geregistreerd is:

2 Desinfecteermiddelen en algiciden die niet rechtstreeks op mens of dier worden gebruikt  
Uitsluitend geregistreerd als middel ter desinfectie van oppervlakken in ruimten bestemd voor het verblijf van mensen.

### 3 Dierhygiëne

Uitsluitend geregistreerd als middel ter desinfectie van oppervlakken, materialen en gereedschappen in dierverblijfplaatsen en de daarbij horende ruimten (met uitzondering van transportmiddelen voor dieren), alsook de desinfectie van strooisel en strooisel in combinatie met mest.

### 4 Voeding en diervoeders

Uitsluitend geregistreerd als middel ter desinfectie van harde oppervlakken en materialen in plaatsen waar eet- en drinkwaren worden bereid, behandeld en bewaard.

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS:

Code Pictogram	Pictogram
GHS05	
GHS07	
GHS09	

Signaalwoord: Gevaar

Code H	Omschrijving H
H302	Schadelijk bij inslikken
H314	Veroorzaakt ernstige brandwonden en oogletsel



H317	Kan een allergische huidreactie veroorzaken
H411	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.

- Doelorganismen:
  - o bacteriën (PT2, PT3, PT4)
  - o gisten (PT2, PT3, PT4)
  - o virussen (PT3, PT4)
  - o schimmels (PT3)

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

- Producent Virkill:  
  
SCHIPPERS EUROPE B.V., NL
- Producent Pentakaliumbis(peroxymonosulfaat)bis(sulfaat) (CAS 70693-62-8):  
  
LANXESS DEUTSCHLAND GMBH, DE
- Producent Trocloseen-natrium (CAS 2893-78-9):  
  
COVANCE CLINICAL DEVELOPMENT S.A. (Acting for Shikoku Chemicals Corporation, JP), 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.poisoncentre.be](http://www.poisoncentre.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>).

- Voor elk product en/of elke verpakking bestemd voor professionele gebruikers, is het de verantwoordelijkheid van degenen die het product en/of de verpakking op de markt aanbieden om ervoor te zorgen dat het niet aan het grote publiek wordt geleverd.
- Voor het bestaande product Virkill op naam van toelatingshouder ORTHOCHEM BV met toelatingsnummer 9317B zijn volgende uitfaseringstermijnen toegestaan:
  - o Voor het verwijderen of voor de opslag en het op de markt brengen van bestaande voorraden: 6 maanden, te rekenen vanaf de datum van handtekening van deze registratie voor het op de markt brengen van het product Virkill met registratienummer BE-REG-00690.
  - o Voor het opgebruiken van bestaande voorraden: 12 maanden, te rekenen vanaf de datum van handtekening van deze registratie voor het op de markt brengen van het product Virkill met registratienummer BE-REG-00690.

#### §6. Indeling van het product:

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

Code H	Klasse en categorie
H302	Acute toxiciteit (oraal) - categorie 4
H314	Huidcorrosie/-irritatie - categorie 1B
H317	Sensibilisatie van de luchtwegen of de huid - huidallergeen categorie 1
H318	Ernstig oogletsel/oogirritatie - categorie 1
H411	Gevaarlijk voor het aquatisch milieu (chronisch gevaar) - categorie 2

#### §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: 7,0

#### §8. Bijzondere voorwaarden verbonden aan de gebruiken:

- Circuit: gesloten circuit

Overeenkomstig artikel 35 van het KB van 4 april 2019 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden, mag dit product enkel op de markt worden aangeboden door een overeenkomstig artikel 40 van datzelfde KB geregistreerde verkoper, en gebruikt worden door een overeenkomstig artikel 41 van datzelfde KB geregistreerde gebruiker.

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



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

- Toegestane afwijking: Geen
- 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	/	Gebruiken met voldoende afzuigventilatie. Waar ademhaling risico 's zich voordoen, gebruik indien nodig een luchtzuiverende gelaatsmasker. Als bescherming tegen deze belastende niveaus, gebruik type ABEK.	/
Ogen	Veiligheidsbril	/	EN 166:2001
Handen	Handschoenen	Nitril. Minimale doorbraaktijd van > 480 minuten, dikte 0,35mm.	EN 374-1:2003
Lichaam	/	Ondoordringbare kleding	/

Brussel,

Nieuwe toelating op 25/09/2017  
Wijziging van gebruik op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

Celhoofd cel biociden - Chef de cellule de la cellule biocides  
(Bij M.B. 17/05/2019 - Par A.M. 17/05/2019)  
L. Louis

18/12/2020 10:54:39



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