



AANVAARDING VAN DE KENNISGEVING

Gelet op de aanvraag ingediend op 16/05/2014

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

QUADRI MiQro Mano is toegelaten in overeenstemming met het artikel 20 van het koninklijk besluit van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden

Deze toelating is geldig tot 31/12/2024 of tot de datum van goedkeuring van de werkzame stof voor productsoort 1 overeenkomstig Verordening (EU) nr. 528/2012

§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:

DRD

KBO nummer: 0437.453.667

Oud-Strijdersstraat 14A

BE 3120 TREMELO

Telefoonnummer: 016/53.07.96 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product: QUADRI MiQro Mano

- Toelatingsnummer: NOTIF837

- Gehalte aan en aanduiding van elk werkzaam bestanddeel:

D-gluconzuur,	verbinding	met
N,N"-bis(4-chloorfenyl)-3,12-diimino-2,4,11,13-tetraazatetradecaandiamidine (2:1) (CAS		
18472-51-0): 0.5 %		



- Producttype en gebruik waarvoor het product toegelaten is:

1 Menselijke hygiëne Uitsluitend voor professioneel gebruik als ontsmettende zeep voor de handen.
--

- Gevaarsymbolen en gevaarsaanduidingen volgens Richtlijn 67/548/EEG:/

- Gevaarsymbolen en gevaarsaanduidingen, volgens CLP-GHS:

Code Pictogram	Pictogram
GHS07	

Code H	Omschrijving H	Specificatie
H319	Veroorzaakt ernstige oogirritatie	

Signaalwoord: Waarschuwing

§3. 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 kennisgeving en vallen onder de verantwoordelijkheid van de kennishouder.
- De bijsluiter moet worden opgesteld volgens de voorschriften van het Antigifcentrum.
- De aanvaarding van de kennisgeving geldt voor zover de verkoopprijfs 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)

§4. Indeling van het product:

Niet geklassificeerd

- Gevaar volgens CLP-GHS:

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

§5. 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

Brussel,

Kennisgeving op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

Diensthofid cel biociden - Chef de service de la cellule biocides
H. Vanhoutte

13/11/2014 14:42:12