



AANVAARDING VAN DE KENNISGEVING

Gelet op de aanvraag ingediend op 11/06/2014

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

Marina® Plus Zouttabletten 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 kennisgeving is geldig tot 31/12/2024 of tot de datum van goedkeuring van de combinatie precursor/in-situ gegenereerde werkzame stof voor productsoorten 2 en 5 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 kennisgeving staan:

- Naam en adres van de kennisgever:
ESCO BENELUX NV
KBO nummer: 0475.014.839
Culliganlaan 2G bus 1
BE 1831 Diegem
Telefoonnummer: +3227110160 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)
- Handelsbenaming van het product: Marina® Plus Zouttabletten
- Kennisgevingsnummer: NOTIF846
- Gehalte aan en aanduiding van elk werkzaam bestanddeel:

Precursor voor het in-situ gegenereerde biocide (via electrochlorering) Natriumchloride (CAS 7647-14-5): 99.9 %
--

- Producttype en gebruik waarvoor het product genotificeerd is:

PT 2 Desinfecteermiddelen en algiciden die niet rechtstreeks op mens of dier worden gebruikt PT 5 Drinkwater Uitsluitend als zouttabletten voor ontsmetting van drinkwater en zwembadwater door electrochlorering met behulp van membraantechnologie. Dit product is zowel bestemd voor professioneel gebruik als non-professioneel gebruik.

- Gevaarsymbolen en gevaarsaanduidingen voor het product volgens Richtlijn 67/548/EEG: /
- Gevaarsymbolen en gevaarsaanduidingen voor het product volgens CLP: /



§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 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).

§4. Indeling van het product:

Niet geklassificeerd

§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,

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



FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu

Directoraat-generaal Leefmilieu

EUROSTATION ?Bloc II

Victor Hortaplein, 40 bus 15

B ? 1060 BRUSSEL

11/03/2015 10:33:36