



TOELATINGSAKTE

Nieuwe toelating

Gelet op het advies van het Comité voor advies inzake Biociden:

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

TASKI Sani 4 in 1 Plus Spray is toegelaten in overeenstemming met het artikel 9 van het koninklijk besluit van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden

Deze toelating is geldig tot 01/05/2019 of tot de datum van goedkeuring van de werkzame stof voor productsoort 2 overeenkomstig Verordening (EU) nr. 528/2012

Onverminderd hetgeen daaromtrent in de reglementering betreffende de biociden is bepaald, moeten de samenstelling, de vorm en de fysische toestand van het middel alsmede zijn chemische en fysische eigenschappen overeenkomen met de in of bij de toelatingsaanvraag verstrekte gegevens.

§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:

DIVERSEY BELGIUM BVBA

KBO nummer: 0477.135.179

HAACHTSESTEENWEG 672

BE 1910 KAMPENHOUT

Telefoonnummer: 016 617777 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsnaam van het product: TASKI Sani 4 in 1 Plus Spray
- Toelatingsnummer: 10318B
- Toegelaten gebruiker:
 - o Uitsluitend professioneel
- Doel waarvoor het product bestemd is:
 - o Levuricide
 - o Bactericide
 - o Virucide (enveloppe virussen)



- Vorm waaronder het wordt aangeboden:
 - o AL - andere vloeistoffen voor directe toepassing
- Toegelaten verpakkingen:

fles 750.0 ml
fles 0.5 l
fles 1.0 l
fles 1.4 l
fles 1,5 l
fles 2.0 l
fles 3.0 l
fles 5.0 l
zak 2.5 l
vat 10.0 l

- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

L-(+)-Melkzuur (CAS 79-33-4): 0.352 %

- Productsoort en gebruik waarvoor het product toegelaten is:

2 Desinfecteermiddelen en algiciden die niet rechtstreeks op mens of dier worden gebruikt Uitsluitend toegelaten als desinfectiemiddel voor zuurbestendige harde oppervlakken in sanitaire ruimtes.

- Uiterste houdbaarheidsdatum: Productiedatum + 2 jaren
- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS: /

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

- Gebruiksaanwijzing:

* Voorbereidende handelingen: Voegen tussen tegels op voorhand voldoende bevochtigen vooraleer het product aan te brengen. Product niet mengen met andere producten. Niet gebruiken op zuurgevoelige of niet waterbestendige oppervlakken. Voor gebruik de materiaalbestendigheid testen op een kleine, onopvallende plaats. * Manier van aanwenden: Vernevel het product op een doek. Breng de oplossing aan en houd de oppervlakken minimaal 15 minuten goed vochtig. De reinigingsdoek regelmatig grondig spoelen of vervangen. Voor hardnekkige vervuilingen een spons gebruiken. Spoel na met zuiver water of veeg het oppervlak schoon met een propere vochtige doek. * Frequentie van de toepassing: 4 keer per dag * Voorgescreven dosering: oplossing klaar voor gebruik
--



- Gevalideerde doelorganismen
 - o *Vaccinia virus*
 - o *Enterococcus hirae*
 - o *Staphylococcus aureus*
 - o *Pseudomonas aeruginosa*
 - o *Candida albicans*
 - o *E.coli*

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

- Producent TASKI Sani 4 in 1 Plus Spray:

DIVERSEY BELGIUM BVBA , BE

- Producent L-(+)-Melkzuur (CAS 79-33-4):

PURAC BIOCHEM B.V. , NL

§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 toelatingsakte en vallen onder de verantwoordelijkheid van de toelatingshouder.
- Het product blijft toegelaten 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).

§6. Indeling van het product:

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS: /

§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: 0,0



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

§8. Bijzondere voorwaarden verbonden aan het/de gebruik(en):

- Circuit: vrije circuit

Brussel,

Nieuwe toelating op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

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

14/12/2018 16:28:52