



## TOELATINGSAKTE

Overdracht

Gelet op de aanvraag ingediend op 18/02/2015

De Minister van Leefmilieu beslist:

### §1. Het biocide:

**Huwa-San Toilet** 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 31/12/2024 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:

ROAM TECHNOLOGY NV

KBO nummer: 0425.767.642

Centrum-Zuid 2053

BE 3530 Houthalen

Telefoonnummer: +32 (0)89/44 00 42 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product: Huwa-San Toilet

- Toelatingsnummer: 12514B

- Doel waarvoor het product bestemd is:

- o bactericide
- o fungicide



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

spruitfles 100 ml en 500 ml

- Gehalte aan en aanduiding van elk werkzaam bestanddeel:

Waterstofperoxide (CAS 7722-84-1): 3.0 %

- Producttype en gebruik waarvoor het product toegelaten is:

2 Desinfecteermiddelen en algiciden die niet rechtstreeks op mens of dier worden gebruikt  
Desinfecteermiddelen voor het ontsmetten van oppervlakken in toiletten.

- Uiterste houdbaarheidsdatum: (Productiedatum + 2 jaar)
- Gevaarsymbolen, gevaarsaanduidingen en veiligheidsaanbevelingen volgens Richtlijn 67/548/EEG:
  - o Voor het grote publiek:

Code	Omschrijving
S26	Bij aanraking met de ogen onmiddellijk met overvloedig water afspoe-len en deskundig medisch advies inwinnen
S2	Buiten bereik van kinderen bewaren
S62	Bij inslikken niet het braken opwekken; direct een arts raadplegen en de verpakking of het etiket tonen

- Gevaarsymbolen, gevaarsaanduidingen en veiligheidsaanbevelingen, volgens CLP-GHS:
  - o Voor het grote publiek:

Code P	Omschrijving P	Specificatie
P102	Buiten het bereik van kinderen houden	Optioneel
P301+P330+ P331	NA INSLIKKEN: de mond spoelen - GEEN braken opwekken	Optioneel
P305+P351+ P338	BIJ CONTACT MET DE OGEN: voorzichtig afspoelen met water gedurende een aantal	Optioneel



	minuten - contactlenzen verwijderen, indien mogelijk - blijven spoelen	
--	--	--

§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:
  - o Voor het grote publiek:

<p>* Voorbereidende handelingen: Oppervlakken eerst grondig reinigen. Een daarbij gebruikt reinigingsmiddel afspoelen met schoon water. Overtollig water verwijderen.</p> <p>* Manier van aanwenden: Besproei de oppervlakken met een onverdunde oplossing (ready-to-use). Gebruik zoveel vloeistof zodat de oppervlakken gedurende de inwerkingstijd vochtig blijven. Laat het product gedurende minimaal 5 minuten inwerken. Na behandeling het product afvegen met een droge doek.</p>
---

- Gevalideerde doelorganismen
  - o Lactobacillus brevis
  - o Staphylococcus aureus
  - o Salmonella typhimurium
  - o Saccharomyces cerevisiae
  - o E.coli
  - o Enterobacter cloacae
  - o Aspergillus niger
  - o Enterococcus hirae
  - o Pseudomonas aeruginosa
  - o Candida albicans
  - o Clostridium perfringens

§4. 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.
- De bijsluiter moet worden opgesteld volgens de voorschriften van het Antigifcentrum.
- 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](http://www.poisoncentre.be)).

§5. Indeling van het product:

Niet geklassificeerd

§6. 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,

Nieuwe toelating op 08/01/2015  
Overdracht op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

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

09/04/2015 08:55:03