



## TOELATINGSAKTE

Wijziging van gebruik en correctie CLP-GHS classificatie  
Gelet op de aanvraag ingediend op 24/03/2017

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

De Minister van Leefmilieu beslist:

#### §1. Het biocide:

**ALCO CID-A** 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 productsoorten 2 en 4 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:

CID LINES

KBO nummer: 0435.921.958

Waterpoortstraat 2

BE 8900 IEPEER

Telefoonnummer: 057 21 78 77 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product: ALCO CID-A
- Toelatingsnummer: 9615B
- Toegelaten gebruiker(s): Grote publiek en professioneel
- Doel waarvoor het product bestemd is:
  - o Bactericide
  - o Levuricide
  - o Virucide
- Vorm waaronder het wordt aangeboden:



- o AL - andere vloeistoffen voor directe toepassing

- Toegelaten verpakkingen:

Fles 1.0 1 Bus 5.0 1
-------------------------

- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

Ethanol (CAS 64-17-5): 80.0 %
-------------------------------

- Producttype en gebruik waarvoor het product toegelaten is:



2 Desinfecteermiddelen en algiciden die niet rechtstreeks op mens of dier worden gebruikt 4 Voeding en diervoeders
---

Uitsluitend toegelaten als ontsmettingsmiddel ter bestrijding van bacteriën, gisten en virussen op oppervlakken, apparatuur en materialen in:

- verzorgingsinstellingen, hospitalen, publieke ruimten, aquaria en zwembaden (niet in zwembadwater)
- de voedingsindustrie op plaatsen waar eet- en drinkwaren worden bereid, behandeld of bewaard, op oppervlakken die in contact kunnen komen met voedingsmiddelen.

- Uiterste houdbaarheidsdatum: Productiedatum + 24 maanden

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

Code	Omschrijving	Pictogram
F	Licht ontvlambaar	
Xi	Irriterend	

Code	Omschrijving
R11	Licht ontvlambaar
R36	Irriterend voor de ogen

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS:

Code Pictogram	Pictogram
----------------	-----------



GHS02	
GHS07	

Signaalwoord: Gevaar

Code H	Omschrijving H
H225	Licht ontvlambare vloeistof en damp
H319	Veroorzaakt ernstige oogirritatie

§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:

Gebruik onverdund, op vooraf grondig gereinigde oppervlakken. Breng aan op de oppervlakken door middel van een spray (lage druk) en laat drogen.  
Contacttijd: 5 minuten bij +18-25°C voor bactericide, levuricide en virucide werking

- Gevalideerde doelorganismen

- o Adenovirus
- o Candida albicans
- o E.coli
- o Enterococcus hirae
- o Norovirus
- o Poliovirus
- o Pseudomonas aeruginosa
- o Staphylococcus aureus

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

- Producent ALCO CID-A:

CID LINES , BE

- Producent Ethanol (CAS 64-17-5):

EURO-ALKOHOL GMBH , DE

§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 toelatinghouder.
- 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)).

§6. Indeling van het product:

Ingedeeld in het vrije circuit

- Gevaar volgens Richtlijn 67/548/EEG:

Code	Omschrijving
F	Licht ontvlambaar
Xi	Irriterend

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

Code H	Klasse en categorie
H225	Ontvlambare vloeistof - categorie 2
H319	Ernstig oogletsel/oogirritatie - 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: 2,5

Brussel,

Nieuwe toelating op 11/10/2015  
Wijziging van gebruik en correctie CLP-GHS classificatie op



**FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu  
Directoraat-generaal Leefmilieu**

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

Diensthoud cel biociden - Chef de service de la cellule biocides  
A. Rihoux

18/10/2017 12:12:27