



REGISTRATIE

Wijziging van de producent (A.S./B.P.)/Verdelers

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

MS MegaDes Kiemkill is geregistreerd in overeenstemming met het artikel 9 of 10 van het koninklijk besluit van 4 april 2019 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden.

Deze registratie is geldig tot 31/12/2024. Indien de laatste werkzame stof die bijdraagt aan de biocidefunctie voor de relevante productsoorten voor deze datum en overeenkomstig Verordening (EU) nr. 528/2012 wordt goedgekeurd, is de registratie echter slechts geldig tot de datum van goedkeuring van deze werkzame stof.

§2. De aanduidingen opgelegd door artikel 28, §5 van het koninklijk besluit van 4 april 2019 moeten op het etiket voorkomen:

Daaronder moeten de hiernavolgende aanduidingen overgenomen worden zoals zij in deze registratie staan:

- Naam en adres van de natuurlijke of rechtspersoon die de registratie heeft verkregen:
SCHIPPERS
KBO nummer: 438292817
Grens 114
BE 2370 Arendonk
- Handelsnaam van het product: MS MegaDes Kiemkill
- Registratienummer: BE-REG-00100
- Geregistreerde gebruiker: Uitsluitend professioneel
- Doel waarvoor het product bestemd is:
 - o Bactericide
 - o Fungicide
 - o Levuricide
 - o Virucide
- Vorm waaronder het wordt aangeboden:
 - o SP - Wateroplosbaar poeder
- Geregistreerde verpakkingen:



| Verpakking | Gebruik | |
|--------------------------|---------------|---------------|
| | Professioneel | Groot publiek |
| Container 10,00 Kilogram | Ja | Neen |

- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

| |
|---|
| Pentakaliumbis(peroxymonosulfaat)bis(sulfaat) (CAS 70693-62-8) : 45% Trocloseen-natrium (CAS 2893-78-9) : 2,5% |
|---|

- Productsoorten en gebruiken waarvoor het product geregistreerd is:

| |
|---|
| 2 Desinfectiemiddelen en algiciden die niet rechtstreeks op mens of dier worden gebruikt Uitsluitend geregistreerd als middel ter desinfectie van oppervlakken in ruimten bestemd voor het verblijf van mensen. |
| 3 Biociden voor veterinaire hygiënedoeleinden Uitsluitend geregistreerd als middel ter desinfectie van oppervlakken, materialen en gereedschappen in dierverblijfplaatsen en de daarbij horende ruimten (met uitzondering van transportmiddelen voor dieren), alsook de desinfectie van strooisel en strooisel in combinatie met mest. |
| 4 Ontsmettingsmiddelen voor gebruik in de sector voeding en diervoeders Uitsluitend geregistreerd als middel ter desinfectie van harde oppervlakken en materialen in plaatsen waar eet- en drinkwaren worden bereid, behandeld en bewaard. |

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS :

| Code Pictogram | Pictogram |
|----------------|-----------|
| GHS05 | |
| GHS07 | |
| GHS09 | |

Signaalwoord: Gevaar

| Code H | Omschrijving H | Specificatie |
|--------|---|--------------|
| H302 | Schadelijk bij inslikken | |
| H314 | Veroorzaakt ernstige brandwonden en oogletsel | |
| H317 | Kan een allergische huidreactie veroorzaken | |
| H411 | Giftig voor in het water levende organismen, | |



| Code H | Omschrijving H | Specificatie |
|--------|-------------------------|--------------|
| | met langdurige gevolgen | |

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

- Doelorganismen:
 - o Schimmels ((PT3))
 - o Bacteriën ((PT2, PT3, PT4))
 - o Virussen ((PT3, PT4))
 - o Gisten ((PT2, PT3, PT4))

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

- Producent MS MegaDes Kiemkill :
SLS Lommel, BE
- Producent Pentakaliumbis(peroxymonosulfaat)bis(sulfaat) (CAS 70693-62-8):
LANXESS DEUTSCHLAND GMBH , DE
- Producent Trocloseen-natrium (CAS 2893-78-9):
COVANCE CLINICAL DEVELOPMENT S.A., ES

§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 registratie en vallen onder de verantwoordelijkheid van de registratiehouder.
- De registratie blijft gelden voor zover de verkoopcijfers aangegeven zijn overeenkomstig de bepalingen van artikel 31 van het KB van 4/04/2019 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 32 van het KB van 4/04/2019 is de aangifte van uw product aan het Antigifcentrum verplicht. Voor meer informatie, gelieve de website van het Antigifcentrum te raadplegen (www.poisoncentre.be).
- In overeenstemming met artikel 24 van het KB van 4/04/2019, is de registratiehouder verplicht om de bevoegde dienst onmiddellijk in kennis te stellen indien het biocide stoffen bevat die officieel erkend worden als hormoonverstoorder door ECHA (<https://echa.europa.eu/nl/ed-assessment>; <https://echa.europa.eu/candidate-list-table>; <https://circabc.europa.eu/w/browse/e379dc27-a2cc-46c2-8fbb-46c89d84b73d>).
- Voor elk product en/of elke verpakking uitsluitend bestemd voor professionele gebruikers, is het de verantwoordelijkheid van degenen die het product en/of de verpakking op de markt aanbieden om ervoor te zorgen dat het niet aan het grote publiek



wordt geleverd.

§6. Indeling van het product:

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

| Code H | Klasse en categorie |
|--------|--|
| H302 | Acute toxiciteit (oraal) - categorie 4 |
| H314 | Huidcorrosie/-irritatie - categorie 1B |
| H317 | Sensibilisatie van de luchtwegen of de huid - huidallergeen categorie 1 |
| H318 | Ernstig oogletsel/oogirritatie - categorie 1 |
| H411 | Gevaarlijk voor het aquatisch milieu (chronisch gevaar) - 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: 7,00

§8. Bijzondere voorwaarden verbonden aan het gebruik:

- Circuit: gesloten circuit

Overeenkomstig artikel 35 van het KB van 4 april 2019 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden, mag dit product enkel op de markt worden aangeboden door een overeenkomstig artikel 40 van datzelfde KB geregistreerde verkoper, en gebruikt worden door een overeenkomstig artikel 41 van datzelfde KB geregistreerde gebruiker.

Zij dienen op elk moment dat zij in het bezit zijn van dit product te voldoen aan de in deze paragraaf gestelde voorwaarden.

- Toegestane afwijking:

Geen

- Opslag en vervoer:

| |
|--|
| Elke activiteit dient vergund te zijn overeenkomstig de toepasselijke regelgeving |
| Naleving van 1) de toepasselijke gewestelijke wettelijke en reglementaire bepalingen; en 2) de door vergunningverlenende overheid in de milieuvergunning opgelegde voorwaarden inzake de opslag en het vervoer van gevaarlijke stoffen en producten. |

- Gebruiksvoorwaarden:



| Categorie | Voorwaarde | Omschrijving | EN Norm | Gebruik | |
|------------|-----------------|---|----------------|---------------|---------------|
| | | | | Professioneel | Groot publiek |
| Ademhaling | Andere | Gebruiken met voldoende afzuigventilatie. Waar ademhaling risico's zich voordoen, gebruik indien nodig een luchtzuiverende gelaatsmasker. Als bescherming tegen deze belastende niveaus, gebruik type ABEK. | Andere | Ja | Neen |
| Ogen | Veiligheidsbril | | EN 166: 2001 | Ja | Neen |
| Handen | Handschoenen | Nitril. Minimale doorbraaktijd van > 480 minuten, dikte 0,35mm. | EN 374-1: 2003 | Ja | Neen |
| Huid | Andere | Ondoordringbare kleding | Andere | Ja | Neen |

Brussel,

Nieuwe toelating/identiek Europa/hetzelfde gebruik op 21/12/2012

Wijziging van gebruik op 19/3/2014

Wijziging van samenstelling, classificatie volgens CLP-GHS en voorwaarden gesloten circuit op 12/4/2017

Wijziging van gebruik op 4/7/2019

Wijziging van gebruik op 13/8/2020

Wijziging van handelsbenaming op 21/4/2021

Wijziging van de producent (A.S./B.P.)/Verdelers,

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,
(Bij M.B. 17/05/2019)

Celhoofd cel biociden

Elektronisch getekend door: louis lucrèce

Op: 09/10/2023