



REGISTRATIE

Wijziging van de CLP

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

Diovit 0,45% (Diovit 0,45% A) 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.

Identiek aan het product Diox Forte 0,45% ClO₂ (**BE-REG-01853**).

§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:
KONAX
KBO nummer: 537511048
Hondekensmolenstraat 56
BE 8870 Izegem
- Handelsnaam van het product: Diovit 0,45% (Diovit 0,45% A)
- Registratienummer: BE-REG-00219
- Geregistreerde gebruiker: Uitsluitend professioneel
- Doel waarvoor het product bestemd is:
 - o Bactericide
 - o Fungicide
 - o Levuricide
- Vorm waaronder het wordt aangeboden:
 - o AL - Andere vloeistoffen voor directe toepassing
- Geregistreerde verpakkingen: Precursor : Diovit 0,45% A



Verpakking	Gebruik	
	Professioneel	Groot publiek
Vat 90,00 Liter	Ja	Neen
Vat 180,00 Liter	Ja	Neen
Fles 18,00 Liter	Ja	Neen

- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

Het biocide : **Diovit 0,45%**
Chlorine dioxide generated from sodium chlorite by acidification (CAS -) : 0,45%
Precursor : **Diovit 0,45% A**
Sodium chlorite : 0,7%

- Productsoorten en gebruiken waarvoor het product geregistreerd is:

2 Desinfecteermiddelen en algiciden die niet rechtstreeks op mens of dier worden gebruikt
Uitsluitend geregistreerd als ontsmettingsmiddel voor de behandeling van zwembadwater en afvalwater.

3 Biociden voor veterinaire hygiënedoeleinden
Uitsluitend geregistreerd als ontsmettingsmiddel voor de behandeling van materialen en oppervlakken in verband met de huisvesting of het vervoer van dieren.

4 Ontsmettingsmiddelen voor gebruik in de sector voeding en diervoeders
Uitsluitend geregistreerd als ontsmettingsmiddel voor de behandeling van:
- oppervlakken in de brouwerijen, in de drankenindustrie en in de voedingsindustrie (zoals flessen, vaten, wanden, vloeren, verpakkingen, plafonds, enz.) ;
- leidingwater gebruikt in de voedingsmiddelen- en drankenindustrie ;
- gesloten systemen CIP (cleaning in place).

5 Ontsmettingsmiddelen voor drinkwater
Uitsluitend geregistreerd als ontsmettingsmiddel voor de behandeling van drinkwater.

11 Conserveringsmiddelen voor vloeistofkoelings- en verwerkingssystemen
Uitsluitend geregistreerd als ontsmettingsmiddel voor de behandeling van koelwater en proceswater, spoel- en waswater en afvalwater.

12 Slijmbestrijdingsmiddelen
Uitsluitend geregistreerd als ontsmettingsmiddel voor de behandeling van biofilmvorming (preventie of bestrijding) op materialen, uitrusting en structuren die in industriële processen gebruikt worden.

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS voor het in situ gegenereerd product **Diovit 0,45%** :

Code Pictogram	Pictogram
GHS07	

Signaalwoord: Waarschuwing



Code H	Omschrijving H	Specificatie
H319	Veroorzaakt ernstige oogirritatie	

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS voor de precursor **Diovit 0,45% A** : /

§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
 - o Bacteriën
 - o Gisten

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

- Producent Diovit 0,45% (Diovit 0,45% A) :

KONAX, BE

- Producent Sodium chlorite :

CAFFARO BRESCIA S.R.L, IT

§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).
- Verpakkingen van biociden die op de markt worden gebracht als aerosol voldoen aan de bepalingen van het KB van 31/07/2009 betreffende de aerosols.
- 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.

- De chloordioxide oplossing (in-situ gegenereerd product) blijft stabiel gedurende 30 dagen en dient > 10°C bewaard te worden. Na samenvoegen, 5h wachten voor gebruik.
 - De 2 precursorpreparaten (Diovit 0,45% A en Diovit 0,45% B) worden samen verkocht en moeten gemengd worden om het product in-situ te genereren.
- Voor het bestaande product Diovit 0,45% op naam van registratiehouder KONAX met registratienummer BE-REG-00219 zijn volgende uitfaseringstermijnen toegestaan :
 - o Voor het verwijderen of voor de opslag en het op de markt brengen van bestaande voorraden : 6 maanden, te rekenen vanaf de datum van handtekening van deze registratie voor het op de markt brengen van het product Diovit 0,45% met toelatingsnummer BE-REG-00219
 - o Voor het opgebruiken van bestaande voorraden : 12 maanden, te rekenen vanaf de datum van handtekening van deze registratie voor het op de markt brengen van het product Diovit 0,45% met toelatingsnummer BE-REG-00219.

§6. Indeling van de precursor **Diovit 0,45% A**:

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS: /

§7. Indeling van het in situ gegenereerd product **Diovit 0,45%** :

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

Code H	Klasse en categorie
H319	Ernstig oogletsel/oogirritatie - categorie 2

§8. 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: 1,00

§9. Bijzondere voorwaarden verbonden aan het gebruik:

- Circuit: gesloten circuit

Overeenkomstig artikel 36 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	Mondmasker	Volgelaatsmasker met filtertype B bij conc. in de lucht > blootstellingsgrenswaarde	EN 14387: 2004	Ja	Neen
Ogen	Veiligheidsbril	Veiligheidsbril	EN 166: 2001	Ja	Neen
Handen	Handschoenen	Beschermende handschoenen tegen chemicaliën	EN 374-1: 2003	Ja	Neen
Huid	Cover all	Beschermende kleding	EN 14605: 2005+A1: 2009	Ja	Neen

Brussel,
Nieuwe registratie/identiek België/hetzelfde gebruik op 27/11/2019
Verbetering BE, op 27/06/2023
Wijziging van de CLP,

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

Celhoofd cel biociden

Elektronisch getekend door: Louis Lucrèce

Op: 11/12/2023