



REGISTRATIE
Nieuwe registratie

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

Viroclean 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 productsoort 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:

NANEX COMPANY BV
KBO nummer: 0550.959.802
Kleine Bogaarde straat 57
BE 9990 Maldegem
Telefoonnummer: 0496039868 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsnaam van het product: Viroclean
- Registratienummer: BE-REG-01051
- Geregistreerde gebruiker(s): Grote publiek en professioneel
- Doel waarvoor het product bestemd is:
 - o Levuricide
 - o Bactericide
 - o Virucide
- Vorm waaronder het wordt aangeboden:
 - o AL - andere vloeistoffen voor directe toepassing
- Geregistreerde verpakkingen:



Trigger spray 1000.0 ml Trigger spray 100.0 ml Trigger spray 500.0 ml Trigger spray 200.0 ml

- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

L-(+)-Melkzuur (CAS 79-33-4): 1.6 % Kaneelaldehyde / 3-fenylpropeen-2-al (CAS 104-55-2): 0.0494 %
--

- Productsoort en gebruik waarvoor het product geregistreerd is:

2 Desinfecteermiddelen en algiciden die niet rechtstreeks op mens of dier worden gebruikt Uitsluitend geregistreerd voor de desinfectie van harde, niet-poreuze oppervlakken.
--

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS:

Code Pictogram	Pictogram
GHS07	

Signaalwoord: Waarschuwing

Code H	Omschrijving H
H315	Veroorzaakt huidirritatie
H319	Veroorzaakt ernstige oogirritatie

Code EUH	Omschrijving EUH
EUH208	Bevat kaneelaldehyde. Kan een allergische reactie veroorzaken.

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

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



- Producent Viroclean:

GENESIS BIOSCIENCES , GB
- Producent L-(+)-Melkzuur (CAS 79-33-4):

JUNGBUNZLAUER SA, FR
- Producent Kaneelaldehyde / 3-fenylpropeen-2-al (CAS 104-55-2):

Arrow Regulatory (Ireland) Ltd, IE (Acting for GENESIS BIOSCIENCES , GB)

§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 geldt 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 bij het Antigifcentrum verplicht. Voor meer informatie, gelieve de website van het Antigifcentrum te raadplegen (www.poissoncentre.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 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.
- Het gebruik op harde, niet-poreuze oppervlakken die in contact kunnen komen met voedingsmiddelen of diervoeders is niet toegelaten.
- Gevalideerde werkzaamheid:
 - o Bactericide, levuricide en actief tegen enveloppe virussen volgens EN 1276, EN 1650, EN 13697 en EN 14476.
 - o Gebruiksaanwijzingen: RTU ? 15 minute ? 20°C - op vooraf gereinigde, harde, niet-poreuze oppervlakken.

§6. Indeling van het product:



- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

Code H	Klasse en categorie
H319	Ernstig oogletsel/oogirritatie - categorie 2
H315	Huidcorrosie/-irritatie - 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: 1,0

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

- Circuit: vrije circuit

Brussel,

Nieuwe registratie op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

Celhoofd cel biociden - Chef de cellule de la cellule biocides
(Bij M.B. 17/05/2019 - Par A.M. 17/05/2019)
L. Louis

15/04/2021 20:23:29