



REGISTRATIE

Overdracht van de registratie naar een andere onderneming

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

Product gegenereerd op basis van Marina® Plus Zouttabletten (Marina® Plus Zouttabletten) 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 01/07/2022. 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:
K+S Benelux
KBO nummer: 475014839
Culliganlaan 2G
BE 1831 Machelen (Brab.)
- Handelsnaam van het product: Product gegenereerd op basis van Marina® Plus Zouttabletten (Marina® Plus Zouttabletten)
- Registratienummer: BE-REG-01357
- Geregistreeerde gebruikers: Grote publiek en professioneel
- Doel waarvoor het product bestemd is:
 - o Bactericide
- Vorm waaronder het wordt aangeboden:
 - o TB - Tablet
- verpakkingen: Precursor 1 : Marina® Plus Zouttabletten



| Verpakking | Gebruik | |
|--------------------|---------------|---------------|
| | Professioneel | Groot publiek |
| Zak 25,00 Kilogram | Ja | Ja |

- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

Active chlorine generated from sodium chloride by electrolysis (CAS -) : 0,4%

Precursor 1 : Marina® Plus Zouttabletten

Sodium chloride : 99,9%

- Productsoorten en gebruiken waarvoor het product geregistreerd is:

2 Desinfecteermiddelen en algiciden die niet rechtstreeks op mens of dier worden gebruikt

Uitsluitend geregistreerd voor de ontsmetting van zwembadwater.

5 Ontsmettingsmiddelen voor drinkwater

Uitsluitend geregistreerd voor de ontsmetting van drinkwater.

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS voor het in situ gegenereerd product **Product gegenereerd op basis van Marina® Plus**

Zouttabletten :

/

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS voor de precursor **Marina® Plus Zouttabletten :**

§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 Bacteriën

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

- Producent Product gegenereerd op basis van Marina® Plus Zouttabletten (Marina® Plus Zouttabletten) :

K+S Minerals and Agriculture 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 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.
- De exacte concentratie aan werkzame stof van het in situ gegenereerd product is afhankelijk van de gebruikte chlorineringsinstallatie.
- Voor het bestaande product Marina® Plus Zouttabletten op naam van kennisgever K+S Benelux met kennisgevingsnummer NOTIF846 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 Product gegenereerd op basis van Marina® Plus Zouttabletten met toelatingsnummer BE-REG-01357
 - 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 Product gegenereerd op basis van Marina® Plus Zouttabletten met toelatingsnummer BE-REG-01357.

§6. Indeling van de precursor **Marina® Plus Zouttabletten**:

§7. Indeling van het in situ gegenereerd product **Product gegenereerd op basis van Marina® Plus Zouttabletten** :

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS: /

§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: 0,00

§9. Bijzondere voorwaarden verbonden aan het gebruik:

- Circuit: vrije circuit

Brussel,



Kennisgeving op 11/3/2015

Overdracht van de registratie naar een andere onderneming,

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

Celhoofd cel biociden

Elektronisch getekend door: louis lucrèce

Op: 08/07/2022