



ENREGISTREMENT

Changement d'usage

Le Ministre de l'Environnement décide:

§1. Le produit biocide:

NUVEX NO PBO est enregistré conformément à l'article 9 ou 10 de l'arrêté royal du 4 avril 2019 relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides.

Cet enregistrement reste valable jusqu'au 31/12/2024. Si, avant cette date, la dernière substance active contribuant à la fonction biocide pour le type de produit pertinent conformément au règlement (UE) nr 528/2012 est approuvée, l'enregistrement n'est alors valable que jusqu'à la date d'approbation de cette substance active.

§2. Les dispositions imposées par l'article 28, §5 de l'arrêté royal du 4 avril 2019 doivent figurer sur l'étiquette:

Parmi celles-ci, celles reprises ci-dessous seront reproduites telles qu'elles figurent dans l'enregistrement :

- Nom et adresse de la personne physique et morale qui a obtenu l'enregistrement:
NEWPHARM S.r.l
Numéro BCE: /
Via Tremarende 22
IT 35010 Santa Giustina in Colle (PD)
- Nom commercial du produit: NUVEX NO PBO
- Numéro d'enregistrement: BE-REG-01458
- Utilisateurs enregistrés: Grand public et professionnels
- But visé par l'emploi du produit:
 - o Insecticide
- Forme sous laquelle le produit est présenté:
 - o EC - Concentré émulsionnable
- Emballages enregistrés:

Emballage	Usage	
	Professionnel	Grand public
Bouteille 100,00 ml	Oui	Oui

Emballage	Usage	
	Professionnel	Grand public
Bouteille 200,00 ml	Oui	Oui
Bouteille 250,00 ml	Oui	Oui
Bouteille 300,00 ml	Oui	Oui
Bouteille 400,00 ml	Oui	Oui
Bouteille 500,00 ml	Oui	Oui
Bouteille 700,00 ml	Oui	Oui
Bouteille 750,00 ml	Oui	Oui
Bouteille 800,00 ml	Oui	Oui
Bouteille 900,00 ml	Oui	Oui
Bouteille 1000,00 ml	Oui	Oui
Bouteille 600,00 ml	Oui	Oui
Boîte (de conserve) 15,00 Litre	Oui	Non
Boîte (de conserve) 20,00 Litre	Oui	Non
Boîte (de conserve) 50,00 Litre	Oui	Non
Boîte (de conserve) 25,00 Litre	Oui	Non
Boîte (de conserve) 2,50 Litre	Oui	Oui
Boîte (de conserve) 3,00 Litre	Oui	Oui
Boîte (de conserve) 4,00 Litre	Oui	Oui
Boîte (de conserve) 5,00 Litre	Oui	Oui
Boîte (de conserve) 6,00 Litre	Oui	Non
Boîte (de conserve) 1,50 Litre	Oui	Oui
Boîte (de conserve) 2,00 Litre	Oui	Oui
Boîte (de conserve) 7,00 Litre	Oui	Non
Boîte (de conserve) 8,00 Litre	Oui	Non
Boîte (de conserve) 9,00 Litre	Oui	Non
Boîte (de conserve) 10,00 Litre	Oui	Non


- Nom et teneur de chaque principe actif:

Chrysanthemum cinerariaefolium, extract from open and mature flowers of Tanacetum cinerariifolium obtained with hydrocarbon solvents (CAS 89997-63-7) : 2,25%

- Type de produit et usage en vue duquel le produit est enregistré:

18 Insecticides, acaricides et produits utilisés pour lutter contre les autres anthropodes
 Uniquement enregistré comme insecticide, à utiliser dans les industries alimentaires et les environnements de stockage, les milieux zootechniques, civils et domestiques.

- Pictogrammes de danger, mention d'avertissement et mentions de danger selon CLP-SGH :

Code Pictogramme	Pictogramme
GHS09	

Mention d'avertissement: Attention



Code H	Description H	Spécification
H410	Très toxique pour les organismes aquatiques, entraîne des effets néfastes à long terme	

§3. Le contenu du mode d'emploi doit être conforme à ce qui est repris ci-dessous. Toutefois il n'y a pas d'obligation de reprendre toutes les applications.

- Organismes cibles :
 - o Lasioderma serricorne
 - o Aedes albopictus
 - o Mites
 - o Guêpes
 - o Cafards
 - o Moustiques
 - o Mouches
 - o Fourmis

§4. Fabricant du produit biocide et fabricant de chaque substance active:

- Fabricants NUVEX NO PBO :

I.R.C.A. SERVICE S.P.A., IT
ALTHALLER S.r.l., IT
GLIMA S.r.l., IT
DIACHEM S.p.A., IT
FERBI S.r.l., IT

- Fabricant Chrysanthemum cinerariaefolium, extract from open and mature flowers of Tanacetum cinerariifolium obtained with hydrocarbon solvents (CAS 89997-63-7):

EXEO STRATEGIC CONSULTING, DE

§5. Conditions particulières imposées à la commercialisation et à l'utilisation du produit:

- L'information visé à l'article 17(1) du Règlement (CE) n° 1272/2008 doit être conforme aux dispositions de l'article 2 de l'AR du 7 septembre 2012.
- La fiche de données de sécurité telle que visée à l'article 31 du Règlement (CE) n° 1907/2006 doit être conforme aux dispositions de l'article 3 de l'AR du 7 septembre 2012.
- L'étiquette, la fiche de données de sécurité et la notice doivent être conformes aux données figurant sur cet enregistrement et tombent sous la responsabilité du détenteur de l'enregistrement.
- L'enregistrement reste valable pour autant que les chiffres de vente soient déclarés conformément aux dispositions de l'article 31 de l'AR du 4/04/2019 et que la cotisation annuelle y afférente soit payée conformément à l'article 7 de l'AR du 13/11/2011.
- Pour rappel, la déclaration de votre produit au Centre Antipoisons est obligatoire conformément à l'article 32 de l'AR du 4/04/2019. Pour plus d'information, veuillez consulter le site du Centre Antipoisons (www.poissoncentre.be).
- Conformément à l'article 24 de l'AR du 4/04/2019, le détenteur d'enregistrement est dans l'obligation d'informer le service compétent immédiatement s'il s'avère que le produit

biocide contient des substances qui sont officiellement reconnues comme perturbateurs endocriniens par l'ECHA (<https://echa.europa.eu/fr/ed-assessment>; <https://echa.europa.eu/candidate-list-table>; <https://circabc.europa.eu/w/browse/e379dc27-a2cc-46c2-8fbb-46c89d84b73d>).

- Pour tout produit et/ou emballage uniquement destiné aux utilisateurs professionnels, il est de la responsabilité des personnes mettant à disposition sur le marché le produit et/ou l'emballage de veiller à ce qu'il ne soit pas fourni au grand public.
- Efficacité retenue:
 - o Contre *Aedes albopictus*: Pour un traitement avec des équipements ULV, diluer 120 mL de produit dans 880 mL d'eau (ou d'autres solvants adaptés). Ce produit dilué (de 12%), ayant un volume d'un litre, sert à traiter un espace d'environ 1500 m³.
 - o Contre *Lasioderma serricornis*: Pour un traitement avec des équipements ULV, diluer 300 mL de produit dans 700 mL d'eau (ou d'autres solvants adaptés). Ce produit dilué (de 30%), ayant un volume d'un litre, sert à traiter un espace d'environ 1500 m³.
- Pour le produit existant NUVEX NO PBO enregistré au nom du détenteur d'enregistrement NEWPHARM S.r.l avec le numéro d'enregistrement BE-REG-01458, les délais suivants de liquidation et d'utilisation des stocks sont accordés :
 - o Pour l'élimination ou pour le stockage et la mise sur le marché des stocks existants : 6 mois, à compter à partir de la date de signature de cet enregistrement pour la mise sur le marché du produit NUVEX NO PBO avec le numéro d'autorisation BE-REG-01458.
 - o Pour l'utilisation des stocks existants: 12 mois, à compter à partir de la date de signature de cet enregistrement pour la mise sur le marché du produit NUVEX NO PBO avec le numéro d'autorisation BE-REG-01458.

§6. Classification du produit:

- Classe de danger et catégorie de danger selon CLP-SGH:

Code H	Classe et catégorie
H400	Toxicité aiguë (milieu aquatique) - catégorie 1
H410	Toxicité chronique (milieu aquatique) - catégorie 1

§7. Score du produit:

Conformément aux dispositions de l'article 7, §2 de l'AR du 13/11/2011 fixant les rétributions et cotisations dues au Fonds budgétaire des matières premières et des produits, le score suivant a été attribué au produit biocide en vue des calculs de la cotisation annuelle: 2,00

§8. Conditions particulières à l'usage:

- Circuit: circuit libre

Bruxelles,
Nouvel enregistrement, le 15/02/2022
Correction BE, le 03/03/2022
Changement d'usage,

POUR LE MINISTRE DE L'ENVIRONNEMENT,
(Par A.M. 17/05/2019)

Chef de cellule de la cellule biocides

Signé électroniquement par: louis lucrèce

Le: 04/08/2023