



REGISTRATIE

Verbetering BE

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

FUSE (FUSE Activator Solution) 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 31/12/2030. 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:
TRISTEL
KBO nummer: 874565559
Smallandlaan 14B
BE 2660 Antwerpen
 - Handelsnaam van het product: FUSE (FUSE Activator Solution)
 - Registratienummer: BE-REG-01837
 - Geregistreerde gebruiker: Uitsluitend professioneel
 - Doel waarvoor het product bestemd is:
 - o Fungicide
 - o Levuricide
 - o Mycobactericide
 - o Sporicide
 - o Virucide
 - o Bactericide
 - Vorm waaronder het wordt aangeboden:
 - o SL - Met water mengbaar concentraat
 - Geregistreerde verpakkingen: Precursor : FUSE Activator Solution
-



Verpakking	Gebruik	
	Professioneel	Groot publiek
Sachet à 2 composants (Activator Solution 50ml + Base Solution 50ml)	Ja	Neen

- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:


Het biocide : FUSE Chlorine dioxide generated from sodium chlorite by acidification (CAS -) : 0,012% Precursor : FUSE Activator Solution Sodium chlorite : 2,1%
--

- Productsoort en gebruik waarvoor het product geregistreerd is:

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

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS voor het in situ gegenereerd product **FUSE** : /

- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS voor de precursor **FUSE Activator Solution** :

Code Pictogram	Pictogram
GHS07	

Signaalwoord: Waarschuwing

Code H	Omschrijving H	Specificatie
H315	Veroorzaakt huidirritatie	
H319	Veroorzaakt ernstige oogirritatie	

§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 Staphylococcus aureus
 - o Pseudomonas aeruginosa
 - o Mycobacterium terrae
 - o Mycobacterium avium
 - o Poliovirus
 - o Adenovirus
 - o Norovirus



- o Candida albicans
- o Aspergillus brasiliensis
- o Bacillus subtilis
- o Enterococcus hirae
- o Staphylococcus aureus mrsa
- o Bacillus cereus
- o Clostridium difficile

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

- Producent FUSE (FUSE Activator Solution) :

Tristel Solutions Ltd., GB

- Producent Sodium chlorite :

ERCROS 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).
- 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.
- Weerhouden werkzaamheid:
 - o Bactericide, fungicide, levuricide, mycobactericide, sporicide en virucide volgens de normen EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 17126, EN 16615 en EN 14476.
 - o Gebruiksaanwijzing: De 2 waterige oplossingen ("Activator Solution" en "Base Solution") worden verkocht in een zakje met twee compartimenten (2*50ml). Wanneer het zakje wordt samengeknepen, worden ze in het zakje gemengd. Dit mengsel wordt dan



verdund in water (tot 5 liter). Dit wordt de gebruiksklare oplossing ("Working Solution") waarin de werkzame stof in situ wordt gegenereerd. Breng het product aan met een dweil, bij 20°C, na grondig reinigen, spoelen en drogen van de oppervlakken. Laat 5 minuten inwerken.

§6. Indeling van de precursor FUSE Activator Solution:

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

Code H	Klasse en categorie
H319	Ernstig oogletsel/oogirritatie - categorie 2
H315	Huidcorrosie/-irritatie - categorie 2

§7. Indeling van het in situ gegenereerd product FUSE :

- 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: 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
Ogen	Veiligheidsbril	Draag een bril tegen vloeistofspatten.	EN 166: 2001	Ja	Neen

Brussel,
Nieuwe registratie, op 24/05/2023
Verlenging, op 15/03/2024
Verbetering BE,

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

Celhoofd cel biociden

Elektronisch getekend door: Louis Lucrèce

Op: 02/05/2024