



TOELATINGSAKTE

Goedkeuring administratieve productwijzigingen reeds aanvaard (bijkomende naam, bijkomende producenten werkzame stof, wijziging classificatie en etikettering)
Gelet op de aanvraag ingediend op 07/12/2015

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

Detia WM (bijkomende naam Arvalin® Phos) is toegelaten in overeenstemming met artikel 9a van de Uitvoeringsverordening (EU) nr354/2013 van de Commissie van 18 april 2013 betreffende wijzigingen in overeenkomstig Verordening (EU) nr528/2012 van het Europees Parlement en de Raad toegelaten biociden

Deze toelating is geldig tot 31/08/2021. Een aanvraag voor een hernieuwing van de toelating moet ten laatste 550 dagen voor de einddatum van deze toelating worden ingediend.

Onverminderd hetgeen daaromtrent in de reglementering betreffende de biociden is bepaald, moeten de samenstelling, de vorm en de fysische toestand van het middel alsmede zijn chemische en fysische eigenschappen overeenkomen met de in of bij de toelatingsaanvraag verstrekte gegevens.

§2. De aanduidingen opgelegd door artikel 36, §5 van het koninklijk besluit van 8 mei 2014 moeten op het etiket voorkomen:

Daaronder moeten de hiernavolgende aanduidingen overgenomen worden zoals zij in deze akte staan:

- Naam en adres van de natuurlijke of rechtspersoon die de toelating heeft verkregen:

DETIA FREYBERG GMBH
Dr. Werner Freyberg Strasse 11
D-69514 LAUDENBACH

Telefoonnummer: +49-6201708421 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product: Detia WM (bijkomende naam Arvalin® Phos)
- Toelatingsnummer: BE2013-0018
- Toegelaten gebruiker(s):



- o Uitsluitend professioneel
- Doel waarvoor het product bestemd is:
 - o rodenticide
- Vorm waaronder het wordt aangeboden:
 - o GE - gasontwikkellend product
- Toegelaten verpakkingen:
 - o Voor professioneel gebruik:

Zie samenvatting van de productkenmerken

- Naam en gehalte aan elk werkzaam bestanddeel:

Aluminiumfosfide (CAS 20859-73-8): 56 %

- Tot bezorgdheid aanleiding gevende stof:

ammoniumcarbamaat (CAS 1111-78-0): 21 %

- Producttype en gebruik waarvoor het product toegelaten is:

14 Rodenticiden

Uitsluitend toegelaten voor gebruik als bestrijdingsmiddel in buitentoepassingen (gebruik in duidelijk lokaliseerbare holen die afgescheiden zijn van gebouwen en andere knaagdieren).

- Uiterste houdbaarheidsdatum: (Productiedatum + 60 maanden)
- Gevarenpictogram, signaalwoord en gevarenaanduiding volgens CLP-GHS:

Code Pictogram	Pictogram
GHS02	



GHS05	
GHS06	
GHS09	

Signaalwoord: Gevaar

Code H	Omschrijving H
H260	In contact met water komen ontvlambare gassen vrij die spontaan kunnen ontbranden
H300	Dodelijk bij inslikken
H310	Dodelijk bij contact met de huid
H318	Veroorzaakt ernstig oogletsel
H330	Dodelijk bij inademing
H400	Zeer giftig voor in het water levende organismen

Code EUH	Omschrijving EUH
EUH029	Vormt giftig gas in contact met water
EUH032	Vormt zeer giftig gas in contact met zuren
EUH070	Giftig bij oogcontact

§3. De inhoud van de gebruiksaanwijzing moet overeenkomen met hetgeen hieronder is vermeld. Het is evenwel niet verplicht alle daarin opgenomen toepassingen te vermelden.

- Gebruiksaanwijzing
 - o Voor professioneel gebruik:

Zie samenvatting van de productkenmerken



- Gevalideerde doelorganismen
 - o Bruine rat (*Rattus norvegicus*)
 - o Woelrat (*Arvicola terrestris*)

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

- Producent Detia WM (bijkomende naam Arvalin® Phos):

DETIA FREYBERG GMBH , DE

- Producenten Aluminiumfosfide (CAS 20859-73-8):

DETIA FREYBERG GMBH , DE

JINING SHENGCHENG CHEMICAL EXPERIMENTAL COMPANY LTD , CN

LONGKOU CITY CHEMICAL PLANT , CN

SHENYANG HARVEST AGROCHEMICAL CO, LTD , CN

EXCEL CROP CARE LTD, IN

§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 toelatingsakte en vallen onder de verantwoordelijkheid van de toelatingshouder.
- Het product blijft toegelaten voor zover de verkoopcijfers aangegeven zijn overeenkomstig de bepalingen van artikel 39 van het KB van 8/5/2014 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 40 van het KB van 8/05/2014 is de aangifte van uw product aan het Antigifcentrum verplicht. Voor meer informatie, gelieve de website van het Antigifcentrum te raadplegen (www.poisoncentre.be).
- Zie samenvatting van de productkenmerken.



§6. Indeling van het product:

- Gevarenklasse en gevarencategorie volgens CLP-GHS:

Code H	Klasse en categorie
H260	Stof of mengsel die in contact met water ontvlambare gassen ontwikkelt - categorie 1
H300	Acute toxiciteit (oraal) - categorie 2
H310	Acute toxiciteit (dermaal) - categorie 2
H318	Ernstig oogletsel/oogirritatie - categorie 1
H330	Acute toxiciteit (inhalatie) - categorie 1
H400	Gevaarlijk voor het aquatisch milieu (acuut gevaar) - categorie 1

§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: 7,5



§8. Bijzondere voorwaarden voor gesloten circuit:

Overeenkomstig artikel 43 van het KB van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden, mag dit product enkel op de markt worden aangeboden door een overeenkomstig artikel 47 van datzelfde KB geregistreerde verkoper, en gebruikt worden door een overeenkomstig artikel 48 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.

- 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
Ademhaling	Volgelaatsmasker	type B, kleurcode grijs	EN 14387:2004+A1:2008
Ogen	Veiligheidsbril	/	EN 166:2001
Handen	Handschoenen	/	EN 374-1:2003
Lichaam	Cover all	/	BGR 189

Brussel,

Wederzijdse erkenning van toelating op 26/07/2013

Correctie op 03/09/2013

Administratieve wijziging van een nationale toelating op 12/02/2015

Wijziging Voorwaarden Gesloten Circuit op 17/10/2016

Goedkeuring administratieve productwijzigingen reeds aanvaard (bijkomende naam, bijkomende producenten werkzame stof, wijziging classificatie en etikettering) op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,



FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu

Directoraat-generaal Leefmilieu

EUROSTATION ?Bloc II

Victor Hortaplein, 40 bus 15

B ? 1060 BRUSSEL

Celhoofd cel biociden - Chef de cellule de la cellule biocides
Lucrece Louis

19/01/2018 15:44:25