



ACTE D'AUTORISATION
Autorisation de l'Union - Produit dans une famille de produits

Vu le Règlement d'exécution (UE) 2019/1844:
Vu l'avis du Comité d'avis sur les produits biocides :

Le Ministre de l'Environnement décide:

§1. Le produit biocide:

IODOSAN 30 Plus (autres noms commerciaux: YODO CONTROL, YODIVEN) est autorisé conformément à l'article 43 du Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides.

Cette autorisation reste valable jusqu'au 31/10/2029. Une demande pour un renouvellement de l'autorisation doit être introduite au plus tard 550 jours avant la date de fin d'autorisation.

Sans préjudice des dispositions imposées par la réglementation concernant les biocides, la composition, la forme, l'état physique du produit ainsi que ses propriétés chimiques et physiques doivent être conformes aux données déclarées lors de l'introduction de la demande.

§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 le présent acte:

- Nom et adresse de la personne physique et morale qui a obtenu l'autorisation:

APPLIED BIOCIDES GMBH

Siemensstrasse 42

DE 59199 Bönen

Numéro de téléphone: +49 2383 919174 (du responsable de la mise sur le marché)

- Nom commercial du produit: IODOSAN 30 Plus
- Autres noms commerciaux: YODO CONTROL, YODIVEN
- Numéro d'autorisation: EU-0020540-0011 1-7
- Utilisateur(s) autorisé(s): Uniquement pour les professionnels
- But visé par l'emploi du produit:
 - o Bactéricide



- o Levuricide
- o Virucide

- Forme sous laquelle le produit est présenté:
 - o SL - concentré soluble

- Emballages autorisés: Voir le résumé des caractéristiques de la famille de produits.

- Nom et teneur de chaque principe actif:

Iode (CAS 7553-56-2): 3.0 %

- Nom et teneur de chaque substance préoccupante:

Acide phosphorique (CAS 7664-38-2): 10.0 %
Isotridecanol éthoxylé (CAS 69011-36-5): 31.8%

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

3 Hygiène vétérinaire
Uniquement autorisé comme désinfectant pour surfaces dures dans les étables par pulvérisation manuelle

- Date limite d'utilisation: Date de production + 24 mois

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

Code Pictogramme	Pictogramme
SGH05	
SGH07	
SGH08	



SGH09	
-------	--

Mention d'avertissement: Danger

Code H	Description H
H290	Peut être corrosif pour les métaux
H302	Nocif en cas d'ingestion
H314	Provoque des brûlures de la peau et des lésions oculaires graves
H373	Risque présumé d'effets graves pour la glande thyroïde à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée
H411	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.

- Mode d'emploi: Voir le résumé des caractéristiques de la famille de produits.
- Organismes cibles :
 - o Bactéries
 - o Levures
 - o Virus

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

- Fabricant IODOSAN 30 Plus (autres noms commerciaux: YODO CONTROL, YODIVEN):

FINKTEC GMBH , DE

EWABO CHEMIKALIEN GMBH & CO KG, DE

IRCASERVICE, IT

LABORATORIOS MAYMO SA, ES

- Fabricant Iode (CAS 7553-56-2):

ACF MINERA SA , CL

COSAYACH S.A COMPANIA DE SALITRE Y YODO, CL

SOCIEDAD QUIMICA Y MINERA SA , CL



§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 cette autorisation et tombent sous la responsabilité du détenteur de l'autorisation.
- Le produit reste autorisé 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 47 du règlement (UE) nr 528/2012, le détenteur d'autorisation 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>).
- Ce produit fait partie de la famille de produits autorisée sous le nom BPF_Iodine_VET ? Famille de produits avec le numéro d'autorisation EU-0020540-0000.
- Voir le résumé des caractéristiques de la famille de produits.

§6. Classification du produit:

Code H	Classe et catégorie
H290	Substance ou mélange corrosif pour les métaux - catégorie 1
H302	Toxicité aiguë (oral) - catégorie 4
H314	Corrosion cutanée/irritation cutanée - catégorie 1
H318	Lésion oculaire grave/irritation oculaire - catégorie 1
H373	Toxicité spécifique pour la glande thyroïde (exposition répétée) - catégorie 2
H411	Toxicité chronique (milieu aquatique) - catégorie 2

§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: 6,0

§8. Conditions particulières à l'(aux) usage(s):



- Circuit: circuit restreint

Conformément à l'article 35 de l'AR du 4 avril 2019 relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides, ce produit ne peut être mis à disposition sur le marché que par un vendeur qui est enregistré conformément à l'article 40 du même AR, et utilisé que par un utilisateur qui est enregistré conformément à l'article 41 du même AR.

Ils doivent, à tout moment, lorsqu'ils sont en possession de ce produit, satisfaire aux conditions indiquées dans ce paragraphe.

- Dérogation accordée:

Pas d'application

- Stockage et transport:

Toute activité doit être permise conformément aux dispositions réglementaires applicables
Respect des
1) dispositions légales et réglementaires régionales applicables; et
2) conditions imposées, dans le permis d'environnement, par l'autorité délivrant le permis en matière de stockage et de transport des substances et produits dangereux.

- Conditions d'usage:

Catégorie	Condition	Description	Norme EN
Yeux	Autre	Porter un masque de protection faciale pendant la phase de préparation	EN 166:2001
Mains	Gants	Porter des gants de protection chimiques. Caoutchouc nitrile, caoutchouc butyle. Perméation : > 480mm	EN 374-1:2003
Corps	Combinaison	Pendant la phase d'application: Type 4-B, 5-B, 5-B	EN 13034:2005+A1:2009

Bruxelles,

Produit dans une famille de produits, avec effet rétroactif à partir du 25/11/2019, le

POUR LE MINISTRE DE L'ENVIRONNEMENT,

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



SPF Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement
Direction générale Environnement
EUROSTATION ? BLOC II, Place Victor Horta 40 bte 15, B - 1060 Bruxelles

10/03/2020 11:46:59