



ACCEPTATION DE LA NOTIFICATION

Notification pour mise à disposition sur le marché d'un biocide

Le Ministre de l'Environnement décide:

§1. Le produit biocide:

Sodium Benzoate 9% est notifié conformément à l'article 27 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 notification reste valable jusqu'au 16/07/2030. Une demande pour un renouvellement de la notification 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 la notification:

GENENCOR INTERNATIONAL B.V.
Willem Einthovenstraat 4
NL 2342 BH Oegstgeest

- Nom commercial du produit: Sodium Benzoate 9%
- Numéro de notification: EU-0026584-0000
- Utilisateur(s) notifié(s): Uniquement pour les professionnels
- But visé par l'emploi du produit:
 - o Bactéricide
 - o Fongicide
 - o Sporicide
- Forme sous laquelle le produit est présenté:
 - o AL - autres liquides destinés à être utilisés sans dilutions



- Emballages notifiés: Voir le résumé des caractéristiques du produit
- Nom et teneur de chaque principe actif:

Benzoate de sodium (CAS 532-32-1): 9.0 %

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

6 Protection des produits pendant le stockage
Exclusivement notifié pour la protection des produits stockés et denrées alimentaires

- Date limite d'utilisation: Date de production + 4 semaines
- Pictogrammes de danger, mention d'avertissement et mentions de danger selon CLP-SGH: /

§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 du produit
- Organismes cibles :
 - o *Candida albicans*
 - o *Aspergillus brasiliensis*
 - o *Staphylococcus aureus*
 - o *Rasamsonia emersonii*
 - o *E.coli*
 - o *Aspergillus niger*
 - o *Pseudomonas aeruginosa*

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

- Fabricant Sodium Benzoate 9%:
FINFEEDS OY, FI
FINFEEDS FINLAND OY, FI
GENENCOR INTERNATIONAL OY, FI
GENENCOR INTERNATIONAL BVBA, BE
- Fabricant Benzoate de sodium (CAS 532-32-1):
EASTMAN CHEMICAL B.V., NL
EMERALD KALAMA CHEMICAL B.V., NL



WUHAN YOUJI INDUSTRIES CO, CN

§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>).
- Pour tout produit et/ou emballage 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.
- Des éventuelles conditions spécifiques, comme mentionnées dans le(s) Règlement(s) d'exécution de la Commission approuvant la/les substance(s) active(s) concernée(s) contribuant à la fonction biocide pour le(s) type(s) de produit(s) pertinent(s), conformément au Règlement (UE) nr 528/2012, doivent être respectées.
- Voir le résumé des caractéristiques du produit.

§6. Classification du produit:

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

§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: 0,0

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

- Circuit: circuit libre



Bruxelles,

Notification pour mise à disposition sur le marché d'un biocide le

POUR LE MINISTRE DE L'ENVIRONNEMENT,

Celhoofd cel biociden - Chef de cellule de la cellule biocides
(*Bij M.B. 17/05/2019 - Par A.M. 17/05/2019*)
L. Louis

11/08/2021 09:21:30