



## ZULASSUNGSAKT

Genehmigung der Union

**Unter Berücksichtigung der Durchführungsverordnung (EU) 2022/2253 der  
Kommission:  
Aufgrund der Stellungnahme des Ausschusses für Beratung über Biozide:**

Beschließt der Umweltminister:

### §1. Das Biozidprodukt:

**Ajax APC Antibacterial Blue @ 1,3 % LA (ref B029-1342-0015) (weitere Handelsnamen: Ajax Antibakteriell, Ajax Απολυμαντικό Χωρίς Χλώριο Clean Fresh; Ajax Απολυμαντικό Clean Fresh, Ajax Optimal 7 Antibactérien Fraîcheur Océan; Ajax Multi- surfaces Antibactérien Fraîcheur Océan; Ajax Antibacterial Ocean Fresh, Ajax Disinfettante Clean Fresh, Ajax Antibacteriano Ultra Frescura, Ajax Antibacteriano, Ajax Antibacterial Blue, Ajax Désinfectant/Ajax Desinfecierend; Ajax Désinfectant Clean Fresh/Ajax Desinfecierend Clean Fresh; Ajax Désinfectant Fraîcheur Océan/Ajax Desinfecierend Oceaan Frisheid; Ajax Antibactérien/Ajax Antibacterieel, Ajax Desinfectant; Ajax Desinfectant Clean Fresh; Ajax Desinfectant Oceaan Frisheid; Ajax Antibacterieel, B029-1342-0015) ist gemäß Artikel 44 der Verordnung (EU) Nr. 528/2012 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 22. Mai 2012 über die Bereitstellung auf dem Markt und die Verwendung von Biozidprodukten zugelassen.**

Diese Zulassung gilt bis zum 30/11/2032. Ein Antrag auf Erneuerung der Zulassung muss spätestens 550 Tage vor dem Enddatum der Zulassung eingereicht werden.

Unbeschadet der Bestimmungen der Vorschriften über Biozide müssen die Zusammensetzung, die Form, der physikalische Zustand des Produkts sowie seine chemischen und physikalischen Eigenschaften den zum Antragszeitpunkt angegebenen Daten entsprechen.

### §2. Die Angaben vorgeschrieben durch Artikel 28 § 5 des Königlichen Erlasses vom 4. April 2019 müssen auf dem Etikett stehen:

Darunter sind nachstehende Angaben so wiederzugeben, wie sie im vorliegenden Akt aufgeführt sind:

- Name und Anschrift der natürlichen und juristischen Person die die Zulassung erhalten hat:  
Colgate-Palmolive Sp. Z.o.o  
ZDU nummer: /  
Wybrzeże Gdyńskie 6D  
PL 01-531 Warszawa
- Handelsname des Produkts: Ajax APC Antibacterial Blue @ 1,3 % LA (ref B029-1342-0015)





- Weiterer Handelsnamen: Ajax Antibakteriell, Ajax Απολυμαντικό Χωρίς Χλώριο Clean Fresh; Ajax Απολυμαντικό Clean Fresh, Ajax Optimal 7 Antibactérien Fraîcheur Océan; Ajax Multi- surfaces Antibactérien Fraîcheur Océan; Ajax Antibacterial Ocean Fresh, Ajax Disinfettante Clean Fresh, Ajax Antibacteriano Ultra Frescura, Ajax Antibacteriano, Ajax Antibacterial Blue, Ajax Désinfectant/Ajax Desinfecterend; Ajax Désinfectant Clean Fresh/Ajax Desinfecterend Clean Fresh; Ajax Désinfectant Fraîcheur Océan/Ajax Desinfecterend Oceaan Frisheid; Ajax Antibactérien/Ajax Antibacterieel, Ajax Desinfectant; Ajax Desinfectant Clean Fresh; Ajax Desinfectant Oceaan Frisheid; Ajax Antibacterieel, B029-1342-0015
- Zulassungsnummer: EU-0028421-0001 1-1
- Zugelassene Verwender: Nur für die Allgemeinheit
- Verwendungszweck des Produkts:
  - o Bakterizid
- Form, in der das Produkt präsentiert wird:
  - o AL - Eine andere Flüssigkeit zur unverdünnten Anwendung
- Zugelassene verpackungen: Siehe Zusammenfassung der Eigenschaften der Produktfamilie.
- Name und Gehalt jedes Wirkstoffs:

L-(+)-Milchsäure (CAS 79-33-4) : 1,57%
--
- Bedenkliche stoff:

Alcohol C10 ethoxylated (CAS 26183-52-8) : 3,0%
---
- Produktart und Verwendungszweck, für den das Produkt zugelassen ist:

2 Desinfektionsmittel und Algenbekämpfungsmittel, die nicht für eine direkte Anwendung bei Menschen und Tieren bestimmt sind Ausschließlich für die Desinfektion ohne Vorreinigung von harten, porösen und nicht porösen Oberflächen im Haushalt, außer Küche, in Badezimmern und Toilettenschüsseln durch manuelle Anwendung mit einem Schwamm
--
- Verfalldatum : Herstellungsdatum + 2 Jahre
- Gefahrenpiktogramme, Signalwort und Gefahrenhinweise gemäß CLP-GHS :



Piktogrammcode	Piktogramm
GHS05	
GHS07	

Signalwort: Gefahr

H-Code	H-Satz	Spezifikation
H315	Verursacht Hautreizungen.	
H318	Verursacht schwere Augenschäden.	

§3. Der Inhalt der Gebrauchsanweisung muss den nachstehenden Angaben entsprechen. Es besteht jedoch keine Verpflichtung, alle Anwendungen aufzunehmen.

- Gebrauchsanweisung : Siehe Zusammenfassung der Eigenschaften der Produktfamilie.
- Zielorganismen:
  - o Bakterien

§4. Hersteller des Biozidprodukts und Hersteller jedes Wirkstoffs:

- Hersteller Ajax APC Antibacterial Blue @ 1,3 % LA (ref B029-1342-0015) (weiteres Handelsnamen: Ajax Antibakteriell, Ajax Απολυμαντικό Χωρίς Χλώριο Clean Fresh; Ajax Απολυμαντικό Clean Fresh, Ajax Optimal 7 Antibactérien Fraîcheur Océan; Ajax Multi- surfaces Antibactérien Fraîcheur Océan; Ajax Antibacterial Ocean Fresh, Ajax Disinfectante Clean Fresh, Ajax Antibacteriano Ultra Frescura, Ajax Antibacteriano, Ajax Antibacterial Blue, Ajax Désinfectant/Ajax Desinfectierend; Ajax Désinfectant Clean Fresh/Ajax Desinfectierend Clean Fresh; Ajax Désinfectant Fraîcheur Océan/Ajax Desinfectierend Océan Frisheid; Ajax Antibactérien/Ajax Antibacterieel, Ajax Desinfectant; Ajax Desinfectant Clean Fresh; Ajax Desinfectant Océan Frisheid; Ajax Antibacterieel, B029-1342-0015):

COLGATE PALMOLIVE INDUSTRIEL SAS, FR  
HANGZHOU GUOGUANG TOURING COMMODITY CO.,LTD, CN  
EURO WIPES, FR

Colgate Palmolive (Hellas) SAIC, GR  
Colgate Palmolive Srl Italy, IT

- Hersteller L-(+)-Milchsäure (CAS 79-33-4):

PURAC BIOCHEM B.V., NL  
PURAC BIOQUIMICA, ES  
Jungbunzlauer International AG, CH



§5. Besondere Bedingungen für die Vermarktung und Verwendung des Produkts:

- Die in Artikel 17 Absatz 1 der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 genannten Informationen müssen den Bestimmungen von Artikel 2 des K.E. vom 7. September 2012 entsprechen.
- Das Sicherheitsdatenblatt im Sinne von Artikel 31 der Verordnung (EG) Nr. 1907/2006 muss den Bestimmungen von Artikel 3 des K.E. vom 7. September 2012 entsprechen.
- Das Etikett, das Sicherheitsdatenblatt und die Anweisungen müssen den Angaben in diesem Zulassungsdokument entsprechen und unterliegen der Haftung des Zulassungsinhabers.
- Das Produkt bleibt zugelassen, insofern als die Verkaufszahlen gemäß Artikel 31 des K. E. vom 04.04.2019 mitgeteilt werden und der dazugehörige jährliche Beitrag gemäß Artikel 7 des K.E. vom 13.11.2011 entrichtet wird.
- Zur Erinnerung: Gemäß Artikel 32 des K.E. vom 04.04.2019 müssen Sie Ihr Produkt bei der Giftnotrufzentrale anmelden. Weitere Informationen hierzu finden Sie auf der Website der Giftnotrufzentrale ([www.poissoncentre.be](http://www.poissoncentre.be)).
- Die Verpackung von Bioziden, die als Aerosole vermarktet werden, entspricht den Bestimmungen des KE vom 31/07/2009 über Aerosole.
- Gemäß Artikel 47 der Verordnung (EU) Nr. 528/2012 ist der Zulassungsinhaber verpflichtet, die zuständige Dienststelle sofort zu benachrichtigen, wenn sich herausstellt, dass das Biozidprodukt Stoffe enthält, die die ECHA amtlich als endokrine Disruptoren anerkannt hat (<https://echa.europa.eu/de/ed-assessment>; <https://echa.europa.eu/candidate-list-table>; <https://circabc.europa.eu/w/browse/e379dc27-a2cc-46c2-8fbb-46c89d84b73d>).
- Es gilt, die spezifischen Voraussetzungen der Durchführungsverordnungen der Kommission zur Genehmigung des/der betreffenden Wirkstoffs/Wirkstoffe, die für die relevante(n) Produktart(en) nach Verordnung (EU) Nr. 528/2012 zur bioziden Wirkung beitragen, zu beachten.
- Siehe Zusammenfassung der Eigenschaften der Produktfamilie.
- Dieses Produkt gehört zur Produktfamilie, die unter der Bezeichnung Colgate-Palmolive Lactic acid PT 2 - Biozidproduktfamilie mit Zulassungsnummer EU-0028421-0000 zugelassen ist.

§6. Einstufung des Produkts:

- Gefahrenklasse und Gefahrenkategorie nach CLP-GHS:

H-Code	Klasse und Kategorie
H315	Ätz-/Reizwirkung auf die Haut - Kategorie 2
H318	Schwere Augenschädigung/Augenreizung - Kategorie 1

§7. Punktzahl des Produkts:

Gemäß Art. 7 §2 des K.E. vom 13.11.2011 zur Festlegung der an den Haushaltsfonds für Rohstoffe und Erzeugnisse zu entrichtenden Abgaben und Beiträge wurde dem Biozidprodukt im Hinblick auf die Berechnung des jährlichen Beitrags folgende Punktzahl zugeteilt: 1,00

§8. Besondere Bedingungen für den/die Verwendungszweck(e):

- Kreislauf: Freien Kreislauf



Brüssel,  
Genehmigung der Union, rückwirkend ab 05/12/2022

FÜR DEN MINISTER FÜR UMWELT,  
*(Per M.D. 17/05/2019)*

Im Namen des/der Leiter(s)/in der Biozidabteilung  
Elektronisch signiert von: Fauconnier Steven  
Der: 26/04/2024