



UW BRIEF VAN

UW REF.

ONZE REF. MRB/SFR/NG/2

DATUM 10/09/2021

BIJLAGE(N)

CONTACT

TEL.

FAX

E-MAIL INFO.BIOCIDES@HEALTH.FGOV.BE

T.a.v.:

Alle aanvragers van een registratie voor biociden in België onder het KB 4/4/2019.

Alle aanvragers van een toelating voor biociden in België onder de BPR (Verordening (EU) 528/2012).

Alle huidige toelatings- en registratiehouders van biociden op de Belgische markt.

BETREFT OVERGANG VAN GESTAUTOR NAAR NIEUWE GESTAUTOR -- STAP-VOOR-STAP AANPAK

Geachte mevrouw, geachte heer,

In 2017 startte de dienst Risicobeheersing - Biociden met de overschakeling van zijn huidige IT-platform, 'Gestautor', naar een volledig nieuw platform. Dat nieuwe platform wordt momenteel 'New Gestautor' genoemd. De afgelopen jaren hebben we samen met onze IT-afdeling intensief gewerkt aan de ontwikkeling van het nieuwe IT-platform. Vandaag zijn we erg verheugd om mee te delen dat het project bijna voltooid is.

De overgang van 'Gestautor' naar 'New Gestautor' zal stapsgewijs verlopen, wat helaas ook gepaard zal gaan met enkele tijdelijke ongemakken voor onze cliënten en dienstverlening. Met dit document willen we u informeren over alle verschillende fasen en hun gevolgen.

- Fase 1 – PRE-PAUSE
16 aug. tot en met 29 aug.

Tijdens deze fase kunnen aanvragers hun dossiers m.b.t. aanvragen onder het koninklijk besluit 4/4/2019 (gemaakt met Application Form Generator) nog steeds versturen naar info.gestautor@health.fgov.be. Als die dossiers volledig zijn, worden ze geüpload in 'Gestautor' en ontvangt de aanvrager de factuur. Ook dossiers die in R4BP3 worden ingediend, zullen nog in 'Gestautor' worden opgestart en de aanvrager zal de factuur ontvangen.

Er zijn in deze fase geen gevolgen voor lopende dossiers.

- Fase 2 - PAUZE
30 aug. tot en met 13 sept.

Tijdens deze fase kunnen aanvragers hun dossiers m.b.t. aanvragen onder het koninklijk besluit 4/4/2019 (gemaakt met Application Form Generator) niet langer indienen. Dossiers die tijdens fase 1 zijn ingediend, maar nog niet volledig zijn bij het begin van fase 2, zullen worden afgewezen. Die dossiers zullen dan opnieuw moeten worden ingediend zodra 'New Gestautor' volledig operationeel is (zie fase 4).

Dossiers ingediend in R4BP3 zullen pas worden opgestart wanneer 'New Gestautor' volledig operationeel is (zie fase 4).



De lopende dossiers worden in deze fase allemaal beïnvloed, aangezien alle dossiers (nationale en BPR-dossiers) tijdelijk zullen worden stopgezet in de huidige fase van hun workflow/procedure.

In deze fase zullen onze dienst en IT-afdeling alle gegevens van het huidige IT-platform migreren naar het nieuwe. Bovendien zullen kwaliteitscontroles worden uitgevoerd op de gegevens van alle geldige toegelaten/geregistreerde producten en op producten die tot max. 3 jaar geleden toegelaten/geregistreerd waren.

- **FASE 3 - POST-TRANSITIE-SETUP**

13 sept. – Aanmaak van account in New Gestautor

Vanaf deze fase is 'New Gestautor' operationeel. Daardoor wordt er afgestapt van 'Gestautor' en zo ook van de Application Form Generator. Merk op dat het nieuwe IT-platform voor het eerst een *Front Office* bevat waar aanvragers en toelatings-/registratiehouders gebruik van kunnen maken. Daarom moeten alle aanvragers en huidige toelatings-/registratiehouders nu een account aanmaken. Meer informatie over hoe dat moet gebeuren, zal zo snel mogelijk in dit document worden opgenomen en beschikbaar worden gesteld.

- **Fase 4 - OVERGANG VOLTOOID**

Aanmaak van account in New Gestautor - ...

Vanaf deze fase kan u ons nieuwe IT-platform gebruiken om:

- Uw bestaande productportefeuille te bekijken en te beheren onder overgangsmaatregelen (KB 4/4/2019) op de Belgische markt.
- Uw bestaande productportefeuille te bekijken onder de BPR (Verordening (EU) 528/2012) op de Belgische markt.
- Dossiers op te stellen en in te dienen in verband met aanvragen onder overgangsmaatregelen (KB 4/4/2019).
- Met uw dossierbeheerder te communiceren over aanvragen onder overgangsmaatregelen (KB 4/4/2019).
- Uw jaarlijkse verkoopvolumes aan te geven voor uw volledige portefeuille op de Belgische markt en uw verplichtingen op te volgen met betrekking tot uw jaarlijkse retributie.
- En nog veel meer ...

Meer informatie over hoe u dat alles kan doen, zal zo snel mogelijk worden opgenomen in dit document en beschikbaar worden gesteld. Hou dit document in de gaten!

We zijn ons ervan bewust dat deze overgang heel wat gevolgen heeft voor onze cliënten en dienst, vooral in de tweede fase. Helaas zijn de maatregelen van essentieel belang voor een correcte gegevensmigratie. Onze dienst en de IT-afdeling doen er alles aan om de duur van deze fase zo kort mogelijk te houden, maar het is moeilijk te voorspellen hoe lang de overschakeling zal duren. We zullen dit document dan ook zo snel mogelijk bijwerken zodat aanvragers en huidige toelatings-/registratiehouders de overgang kunnen opvolgen. Onze helpdesk (<https://www.helpdeskdppc.be/>) en e-mailadressen blijven gedurende het hele proces operationeel, indien u dringend hulp nodig zou hebben.



federale overheidsdienst

**VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU**

Met vriendelijke groeten,

Dienst Risicobeheersing - Biociden