



FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu
Directoraat-generaal Leefmilieu



FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu
Directoraat-generaal Leefmilieu
EUROSTATION – Bloc II
Victor Hortaplein, 40 bus 15
B – 1060 BRUSSEL

Dienst Risicobeheersing

Uw brief van:
Uw kenmerk:

BUCKMAN LABORATORIES N.V.
Wondelgemkaai 159
BE 9000 GENT

Ons kenmerk: **MRB/JD/2010/2341/**
Datum:

Bijlage(n):

Telefoon Onthaal:

Fax : 02/524.96.03
E-mail : info.biocides@health.fgov.be

Betreft : Kennisgeving voor het product: BRCA

Geachte mevrouw,
Geachte heer,

In bijlage gaat de aanvaarding van de kennisgeving voor uw product. Deze kennisgeving is geldig tot 17/06/2011.

In overeenstemming met het artikel 78 octies van het KB van 22/05/03 en gezien uw product een toelatingsplichtig biocide is, is de geldigheidsduur voor deze kennisgeving alleen voor 9 maanden geldig. Deze geldigheidsduur kan verlengd worden met 9 maanden, mits de kennisgever een toelatingsaanvraag zoals bedoeld onder artikel 78, §2, indient binnen 8 maanden na het toekennen van het kennisgevingsnummer.

Voor deze aanvraag dient de kennisgever gebruik te maken van het elektronisch dossier. Daarvoor verwijzen we u naar onze website www.health.belgium.be, waar u het elektronisch dossier kan downloaden, tesamen met een installatie en gebruikers handleiding. De exacte lokatie vindt u onder:

<http://www.health.belgium.be/eportal/Environment/Chemicalsubstances/Biocids/Biocidesunderclosesurveillance/Priorautorisation/index.htm>

Indien u **het elektronisch dossier** reeds vroeger gebruikt hebt voor aanvragen van andere producten, gelieve u er van te vergewissen dat u **versie 3** (of hoger) geïnstalleerd hebt. Aanvragen ingediend in de vorige versie 2, worden niet meer aanvaard na 31/08/2010.



In functie van het feit of u een toelating hebt in een ander europees land, kan U kiezen uit de **volgende dossiertypes** voor uw elektronische indiening:

- **Hernieuwing vóór einddatum/andere samenstelling of na einddatum (geen toelating in Europ)**
- **Hernieuwing vóór einddatum/andere samenstelling of na einddatum (met toelating in Europ)**

Voor het toelatingsnummer van uw product dat in het elektronisch dossier gevraagd wordt, vult u het kennisgevingsnummer in dat u in de onderstaande aanvaarding van kennisgeving terug vindt.

Hoogachtend,

Directeur Generaal

R. Moreau



AANVAARDING VAN DE KENNISGEVING

Gelet op de aanvraag ingediend op: 05/07/2010

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide :

BRCA is toegelaten met toepassing van het artikel 78 octies van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden.

Deze kennisgeving is geldig tot 17/06/2011.

§2. De aanduidingen opgelegd door artikel 40, §1 van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 moeten op elke verpakking voorkomen :

Daaronder moeten de aanduidingen uit de hierna volgende niet-exhaustieve lijst overgenomen worden zoals zij in deze akte staan :

- Naam en adres van de kennisgever :

BUCKMAN LABORATORIES N.V.
0401.065.997
Wondelgemkaai 159
BE 9000 GENT
Telefoonnummer: 09/2579211 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product : BRCA

- Kennisgevingsnummer : NOTIF 013

- Gehalte aan en aanduiding van elk werkzaam bestanddeel :

- | |
|---|
| <ul style="list-style-type: none">- polymeer quaternair ammoniumchloride (CAS 25988-97-0) : 13,5 %- bronopol (CAS 52-51-7) : 7,5 % |
|---|





- Gebruik waarvoor het product genotificeerd is :

Producttype 11 “Conserveringsmiddelen voor vloeistofkoelings- en verwerkingssystemen”

Uitsluitend voor professioneel gebruik voor koelwaterbehandeling.

- Gevaarsymbolen en gevaarsaanduidingen :

N	Milieugevaarlijk	
Xn	Schadelijk	

Code	Omschrijving
R36	Irriterend voor de ogen
R22	Schadelijk bij opname door de mond
R50/53	Zeer vergiftig voor in het water levende organismen, kan in het aquatisch milieu op lange termijn schadelijke effecten veroorzaken

§3. Bijzondere voorwaarden waaraan de verhandeling en het gebruik van het product onderworpen is:

- Het etiket en het veiligheidsinformatieblad moeten overeenstemmen met de gegevens vermeld in de kennisgeving en mogen niet in strijd zijn met de gegevens vermeld op deze akte en vallen onder de verantwoordelijkheid van de kennishouder.
- De aanvaarding van de kennisgeving geldt voor zover de verkoopscijfers aangegeven zijn overeenkomstig de bepalingen van 67§1 van het KB van 22/5/2003 en de daaraan gebonden jaarlijkse bijdrage overeenkomstig art. 10 van het voornoemde KB van 14/1/2004 betaald wordt.
- Ter herinnering, in overeenstemming met het artikel 44 van het KB van 22/05/2003 is de aangifte van uw product aan het Antigifcentrum verplicht. Voor meer informatie, gelieve de website van het Antigifcentrum te raadplegen (www.poisoncentre.be).



§4. Indeling van het product:

Xn Schadelijk
N Milieugevaarlijk

Niet geklassificeerd

§5. Score (p) van het product: Overeenkomstig de bepalingen in art. 10, §§1 en 2 van het KB van 14/1/2004 tot vaststelling van de retributies en bijdragen verschuldigd aan het Begrotingsfonds voor de grondstoffen en de producten, zoals gewijzigd door het KB van 10 mei 2006, werd de volgende score toegekend aan het biocide voor de berekeningen van de jaarlijkse bijdrage: 4,0

Brussel,

Kennisgeving aanvaard op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU
Directeur Generaal

R. Moreau