



AANVAARDING VAN DE KENNISGEVING
Wijziging van de kennisgeving (CLP- GHS classificatie)
Gelet op de aanvraag ingediend op 21/10/2015

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

Kenolac is toegelaten in overeenstemming met het artikel 20 van het koninklijk besluit van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden

Deze toelating is geldig tot 31/12/2024 of tot de datum van goedkeuring van de werkzame stof voor productsoort 3 overeenkomstig Verordening (EU) nr. 528/2012

Onverminderd hetgeen daaromtrent in de reglementering betreffende de biociden is bepaald, moeten de samenstelling, de vorm en de fysische toestand van het middel alsmede zijn chemische en fysische eigenschappen overeenkomen met de in of bij de toelatingsaanvraag verstrekte gegevens.

§2. De aanduidingen opgelegd door artikel 36, §5 van het koninklijk besluit van 8 mei 2014 moeten op het etiket voorkomen:

Daaronder moeten de hiernavolgende aanduidingen overgenomen worden zoals zij in deze kennisgeving staan:

- Naam en adres van de kennisgever:

CID LINES NV

KBO nummer: 0435.921.958

Waterpoortstraat 2

BE 8900 IEPER

Telefoonnummer: 057 21 78 77 (van de verantwoordelijke voor het op de markt brengen)

- Handelsbenaming van het product: Kenolac
- Kennisgevingsnummer: NOTIF015
- Gehalte aan en aanduiding van elk werkzaam bestanddeel:

L-(+)-Melkzuur (CAS 79-33-4): 3,6 %



Tot bezorgdheid aanleiding gevende stof: Tatzazine (CAS 1934-21-0)

- Producttype en gebruik waarvoor het product genotificeerd is:

3 Dierhygiëne

Uitsluitend voor professioneel gebruik als een ontsmettende tepeldip voor melkvee na het melken.

- Gevaarsymbolen en gevaarsaanduidingen volgens Richtlijn 67/548/EEG:/
- Gevaarsymbolen en gevaarsaanduidingen volgens CLP-GHS:/

§3. Producent van het biocide product en producent van elke werkzame stof:

- Producent Kenolac:

CID LINES NV
KBO nummer: 0435.921.958
Waterpoortstraat 2
BE 8900 IEPER

- Producent L-(+)-Melkzuur (CAS 79-33-4):

PURAC BIOCHEM B.V.
Arkelsedijk 46
NL 4200 AA Gorinchem

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

- De informatie, bedoeld in artikel 17(1) van Verordening (EG) nr. 1272/2008, moet in overeenstemming zijn met de bepalingen van artikel 2 van het KB van 7 september 2012. Het veiligheidsinformatieblad zoals bedoeld in artikel 31 van Verordening (EG) nr. 1907/2006 moet in overeenstemming zijn met de bepalingen van artikel 3 van het KB van 7 september 2012.
- Het etiket, het veiligheidsinformatieblad en de bijsluiter moeten overeenstemmen met de gegevens vermeld op deze toelatingsakte en vallen onder de verantwoordelijkheid van de toelatingshouder.
- Het product blijft toegelaten voor zover de verkoopcijfers aangegeven zijn overeenkomstig de bepalingen van artikel 39 van het KB van 8/5/2014 en de daaraan gebonden jaarlijkse bijdrage overeenkomstig artikel 7 van het KB van 13/11/2011 betaald wordt.
- Ter herinnering, in overeenstemming met het artikel 40 van het KB van 8/05/2014 is de aangifte van uw product aan het Antigifcentrum verplicht. Voor meer informatie, gelieve



de website van het Antigifcentrum te raadplegen (www.poisoncentre.be).

§5. Indeling van het product:

Vrij circuit

Gevaar volgens Richtlijn 67/548/EEG: /

- Gevaar volgens CLP-GHS: /

§6. Score van het product:

Overeenkomstig de bepalingen in artikel 7, § 2 van het KB van 13/11/2011 tot vaststelling van de retributies en bijdragen verschuldigd aan het Begrotingsfonds voor de grondstoffen en de producten, werd de volgende score toegekend aan het biocide voor de berekeningen van de jaarlijkse bijdrage: 0,0

Brussel,

Kennisgeving aanvaard op 01/10/2010

Kennisgeving gewijzigd op 15/07/2011

Correctie op 25/11/2011

Correctie op 27/08/2015

Wijziging van de kennisgeving (CLP- GHS) aanvaard op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

Diensthooft cel biociden - Chef de service de la cellule biocides
H. Vanhoutte

28/01/2016 11:22:52