



AANVAARDING VAN DE KENNISGEVING

Gelet op de aanvraag ingediend op 22/06/2016
Classificatie volgens CLP-GHS en verlenging post-annex I.

De Minister van Leefmilieu beslist:

§1. Het biocide:

KENODIN FILM is toegelaten in overeenstemming met het artikel 89§2 van de Verordening (EU) nr. 528/2012 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2012 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruik van biociden.

Deze toelating is geldig tot de datum waarop uw aanvraag tot toelating is geëvalueerd binnen de termijnen opgelegd door de Europese Commissie en maximal tot 01/09/2018.

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

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: KENODIN FILM
- Kennisgevingsnummer: NOTIF534
- Gehalte aan en aanduiding van elk werkzaam bestanddeel:

Jood (CAS 7553-56-2): 0.3 %



- Producttype en gebruik waarvoor het product genotificeerd is:

3 Dierhygiëne Uitsluitend voor professioneel gebruik als ontsmettingsmiddel voor de spenen 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 Kenodin film:

CID LINES , BE

- Producent Jood (CAS 7553-56-2):

CID LINES , BE

§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 kennisgeving en vallen onder de verantwoordelijkheid van de kennishouder.
- De aanvaarding van de kennisgeving geldt 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:

Ingedeeld in het vrije circuit



§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: 29/08/2011

Kennisgeving gewijzigd op 29/11/2011

Wijziging en verlenging van de kennisgeving aanvaard op 19/05/2015

Classificatie volgens CLP-GHS en verlenging post-annex I op

VOOR DE MINISTER VAN LEEFMILIEU,

Diensthoud cel biociden - Chef de service de la cellule biocides
A. Rihoux

05/04/2017 16:06:34