

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU**

N. 2010 — 2569

[C — 2010/24338]

19 JULI 2010. — Ministerieel besluit tot wijziging van de bijlage I van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden, met het oog op de opname van magnesiumfosfide waaruit fosfine vrijkomt, warfarine-natrium, aluminiumfosfide waaruit fosfine vrijkomt, brodifacum en warfarine

De Minister van Klimaat en Energie,

Gelet op de wet van 21 december 1998 betreffende de productnormen ter bevordering van duurzame productie- en consumptiepatronen en ter bescherming van het leefmilieu en de volksgezondheid, de artikelen 8 en 9, gewijzigd bij de wet van 28 maart 2003;

Gelet op het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden, de artikelen 78ter, § 1, ingevoegd bij koninklijk besluit van 12 maart 2010, 79, § 1, tweede lid, gewijzigd bij koninklijk besluit van 12 maart 2010, en 81, eerste lid;

Gelet op de Richtlijn 2010/7/EG van de Commissie van 9 februari 2010 tot wijziging van Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad teneinde magnesiumfosfide waaruit fosfine vrijkomt als werkzame stof in bijlage I bij die richtlijn op te nemen;

Gelet op de Richtlijn 2010/8/EG van de Commissie van 9 februari 2010 tot wijziging van Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad teneinde warfarine-natrium als werkzame stof in bijlage I bij die richtlijn op te nemen;

Gelet op de Richtlijn 2010/9/EG van de Commissie van 9 februari 2010 tot wijziging van Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad met het oog op de uitbreiding van de opneming in bijlage I bij die richtlijn van de werkzame stof aluminiumfosfide waaruit fosfine vrijkomt tot productsoort 18 in de zin van bijlage V bij die richtlijn;

Gelet op de Richtlijn 2010/10/EG van de Commissie van 9 februari 2010 tot wijziging van Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad teneinde brodifacum als werkzame stof in bijlage I bij die richtlijn op te nemen;

Gelet op de Richtlijn 2010/11/EG van de Commissie van 9 februari 2010 tot wijziging van Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad teneinde warfarine als werkzame stof in bijlage I bij die richtlijn op te nemen;

Gelet op de betrokkenheid van de gewestregeringen bij het ontwerpen van dit besluit;

Gelet op de kennisgeving aan de Federale Raad voor Duurzame Ontwikkeling, aan de Hoge Gezondheidsraad, aan de Raad voor het Verbruik en aan de Centrale Raad voor het Bedrijfsleven;

Gelet op advies 48.239/3 van de Raad van State, gegeven op 1 juni 2010, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden, zoals gewijzigd bij de ministeriële besluiten van 21 maart 2007, 6 november 2007, 1 februari 2008, 25 augustus 2008, 23 januari 2009, 8 april 2009, 6 mei 2009, de drie ministeriële besluiten van 13 januari 2010 en [...] 2010, wordt punt « 20 » aangevuld door de tekst in de bijlage I van dit besluit.

Art. 2. De bijlage I van hetzelfde besluit wordt aangevuld door de tekst in de bijlage II van dit besluit.

Art. 3. De uiterste datum voor het indienen van de toelatingsaanvragen voorzien in artikel 78ter, § 1, ingevoegd bij koninklijk besluit van 12 maart 2010, of, in voorkomend geval, in artikel 79, § 1, tweede lid, gewijzigd bij koninklijk besluit van 12 maart 2010, van hetzelfde besluit, is vastgesteld op 31 januari 2014, behalve voor producten die meer dan een werkzame stof bevatten; in dat geval geldt de termijn die wordt vastgesteld in het laatste besluit voor de opneming van zijn werkzame stoffen.

Art. 4. De artikelen 1 en 2 treden in werking op 1 februari 2012.

Brussel, 19 juli 2010.

P. MAGNETTE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE,
SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE
ET ENVIRONNEMENT**

F. 2010 — 2569

[C — 2010/24338]

19 JUILLET 2010. — Arrêté ministériel modifiant l'annexe I^e de l'arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides, en vue d'y inscrire le phosphure de magnésium libérant de la phosphine, la warfarine sodique, le phosphure d'aluminium libérant de la phosphine, le brodifacoum et la warfarine

Le Ministre du Climat et de l'Energie,

Vu la loi du 21 décembre 1998 relative aux normes de produits ayant pour but la promotion de modes de production et de consommation durables et la protection de l'environnement et de la santé, les articles 8 et 9, modifiés par la loi du 28 mars 2003 ;

Vu l'arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides, les articles 78ter, § 1^e, inséré par l'arrêté royal du 12 mars 2010, 79, § 1^e, alinéa 2, modifié par l'arrêté royal du 12 mars 2010, et 81, alinéa 1^e ;

Vu la Directive 2010/7/CE de la Commission du 9 février 2010 modifiant la Directive 98/8/CE du Parlement européen et du Conseil aux fins de l'inscription du phosphure de magnésium libérant de la phosphine en tant que substance active à l'annexe I^e de ladite Directive ;

Vu la Directive 2010/8/CE de la Commission du 9 février 2010 modifiant la Directive 98/8/CE du Parlement européen et du Conseil aux fins de l'inscription de la warfarine sodique en tant que substance active à l'annexe I^e de ladite Directive ;

Vu la Directive 2010/9/CE de la Commission du 9 février 2010 modifiant la Directive 98/8/CE du Parlement européen et du Conseil aux fins de l'extension de l'inscription à l'annexe I^e de la Directive de la substance active phosphure d'aluminium libérant de la phosphine au type de produits 18 défini à l'annexe V de la Directive ;

Vu la Directive 2010/10/CE de la Commission du 9 février 2010 modifiant la Directive 98/8/CE du Parlement européen et du Conseil aux fins de l'inscription du brodifacoum en tant que substance active à l'annexe I^e de ladite Directive ;

Vu la Directive 2010/11/CE de la Commission du 9 février 2010 modifiant la Directive 98/8/CE du Parlement européen et du Conseil aux fins de l'inscription de la warfarine en tant que substance active à l'annexe I^e de ladite Directive ;

Vu l'association des gouvernements des régions à l'élaboration du présent arrêté ;

Vu la notification au Conseil fédéral du Développement durable, au Conseil supérieur de la Santé, au Conseil de la Consommation et au Conseil central de l'Economie ;

Vu l'avis 48.239/3 du Conseil d'Etat, donné le 1^e juin 2010, en application de l'article 84, § 1^e, alinéa 1^e, 1°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^e. Dans l'annexe I^e de l'arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides, modifié par les arrêtés ministériels du 21 mars 2007, 6 novembre 2007, 1^e février 2008, 25 août 2008, 23 janvier 2009, 8 avril 2009, 6 mai 2009, les trois arrêtés ministériels du 13 janvier 2010 et [...] 2010, le point « 20 » est complété par le texte figurant dans l'annexe I^e du présent arrêté.

Art. 2. L'annexe I^e du même arrêté est complété par le texte figurant dans l'annexe I^e du présent arrêté.

Art. 3. La date butoir pour l'introduction des demandes d'autorisation prévue à l'article 78ter, § 1^e, inséré par l'arrêté royal du 12 mars 2010, ou, le cas échéant, à l'article 79, § 1^e, deuxième alinéa, modifié par l'arrêté royal du 12 mars 2010, du même arrêté, est fixée au 31^e janvier 2014, à l'exclusion pour des produits contenant plus d'une substance active, pour lesquels la date limite est celle fixée dans la dernière décision d'inscription relative à ses substances actives.

Art. 4. Les articles 1^e et 2 entrent en vigueur le 1^e février 2012.

Bruxelles, le 19 juillet 2010.

P. MAGNETTE

BIJLAGE I

De volgende tekst wordt aan de vermelding « nr. 20 » in bijlage I toegevoegd :

Nr.	Triviale naam	IUPAC-naam Identificatienummers	Minimale zuiverheid van de werkzame stof in het biocide zoals het op de markt wordt gebracht	Datum van opening	Uiterste termijn waarbinnen de minister een beslissing moet nemen over de aanvraag tot toelating of tot hernieuwing van de toeling voor een biocide dat voor de datum van opening op de markt was. (behalve voor producten die meer dan een werkzame stof bevatten; in dat geval geldt de termijn die wordt vastgesteld in het laatste besluit voor de opening van zijn werkzame stoffen betreffende productsoort 18)	Datum waarop de opneming verstrikkt	Product-soort	Specifieke bepalingen
			< 830 g/kg	1 februari 2012	31 januari 2014	31 januari 2022	18	<p>Wanneer de minister een aanvraag tot toelating van een product beoordeelt overeenkomstig artikel 3 en volgende en bijlage VI, beoordeelt hij, voor zover dit voor het product in kwestie relevant is, de toepassings- of blootstellingsscenario's en de risico's voor de milieucompartmenten en bevolkingsgroepen die bij de risicoboechting op het niveau van de Unie niet op een representatieve wijze aan bod zijn gekomen. De Minister beoordeelt in voorkeer in het bijzonder de toelating van de producten die zijn bestemd voor gebruik buitenhuis.</p> <p>Wanneer de Minister een product toelaat, ziet hij er op toe dat er adequate residuoproeven worden uitgevoerd voor de neoordeeling van de risico's voor de consument en dat er passende maatregelen worden genomen of specifieke voorwaarden worden gesteld om de gesignaleerde risico's te beperken.</p> <p>De Minister zorgt ervoor dat bij toelating de volgende voorwaarden worden gesteld :</p> <p>(1) De producten mogen alleen in de vorm van gebruiksklare producten worden verstrekt aan en gebruikt door speciaal gekwalificeerde professionele gebruikers.</p> <p>(2) Gezien de risico's die zijn vastgesteld voor gebruikers moeten passende risicobeperkende maatregelen worden toegepast. Deze omvatten onder meer het gebruik van degelijke persoonlijke beschermingsmiddelen en ademhalingsapparatuur, het gebruik van applicatoren en een aanbiedingsvorm van het product waardoor het blootstellingsrisico van de gebruiker tot een aanvaardbaar niveau wordt beperkt. Voor gebruik binnenshuis omvatten deze maatregelen ook de bescherming van toedieners en werknemers tijdens fumigatie, de bescherming van werknemers bij terugkeer (na fumigatielperiode) en de bescherming van omstanders tegen het lekken van gas.</p> <p>(3) Voor producten die aluminiumfosfide bevatten waarvan residuen in levensmiddelen kunnen achterblijven, moeten de etiketten en/of veiligheidsinformatiebladen voor toegelaten producten een gebruiksaanwijzing bevatten, zoals de inachtneming van wachtlijnen, om te garanderen dat het bepaalde in artikel 18 van Verordening (EG) nr. 396/2005 van het Europees Parlement en de Raad wordt nageleefd (PB L 70 van 16.3.2005, blz. 1). »</p>

Gezien om te worden gevoegd bij het ministerieel besluit van 19 juli 2010 tot wijziging van de bijlage I van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruik van biociden, met het oog op de opname van magnesiumfosfide waaruit fosfine vrijkomt, warfarine-natrium, aluminium-natrium, aluminium-natrium, brodifacum en warfarine.

BIJLAGE II

De volgende tekst wordt aan bijlage I toegevoegd :

Nr.	Triviale naam	IUPAC-naam Identificatienummers	Minimale zuiverheid van de werkzame stof in het biocide zoals het op de markt wordt gebracht	Datum van opneming	Uiterste termijn waarbinnen de minister een beslissing moet nemen over de aanvraag tot toelating of tot hernieuwing van de toelating voor een biocide dat voor de datum van opneming op de markt was.	Datum waarop de opneming verstrikt	Productsoort	Specifieke bepalingen
« 26	Magnesium-fosfide waaruit fosfine vrijkomt	Trimagnesiumdifosfide EC-nr. : 235-023-7 CAS-nr. : 12057-74-8	880 g/kg	1 februari 2012	31 januari 2014	31 januari 2022	18	<p>Wanneer de minister een aanvraag tot toelating van een product beoordeelt overeenkomstig artikel 3 en volgende en bijlage VI, beoordeelt hij, voor zover dit voor het product in kwestie relevant is, de toepassings- of blootstellingsscenario's en de risico's voor de milieucompartmenten en bevolkingsgroepen die bij de risicobeoordeling op het niveau van de Unie niet op een representatieve wijze aan bod zijn gekomen. De minister beoordeelt in het bijzonder het gebruik buitenhuis.</p> <p>Wanneer de minister een product toelaat, ziet hij er op toe dat er adequate residuoproeven worden uitgevoerd voor de beoordeling van de risico's voor de consument en dat er passende maatregelen worden genomen of specifieke voorwaarden worden gesteld om de gesignaleerde risico's te beperken.</p> <p>De minister zorgt ervoor dat bij toelating de volgende voorwaarden worden gesteld :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. De producten mogen alleen in de vorm van gebruiksklaare producten worden verstrekt aan en gebruikt door speciaal gekwalificeerde professionele gebruikers. 2. Gezien de risico's die zijn vastgesteld voor gebruikers moeten passende risicobeperkende maatregelen worden toegestaan. Deze omvatten onder meer het gebruik van deugdelijke persoonlijke beschermingsmiddelen en ademhalingsapparatuur, het gebruik van applicatoren en een aanduiding van de vorm van het product waardoor het blootstellingsrisico van de gebruiker tot een aanvaardbaar niveau wordt beperkt. Voor gebruik buitenhuis omvatten deze maatregelen ook de bescherming van toedieners en werknemers tijdens fumigatie, de bescherming van werknemers bij terugkeer (na fumigatieperiode) en de bescherming van omstanders tegen het lekken van gas. 3. Voor producten die magnesiumfosfide bevatten waarvan residuen in levensmiddelen kunnen achterblijven, moeten de etiketten en/of veiligheids-informatiebladen voor toegelaten producten een gebruiksaanwijzing bevatten, zoals de inachtneming van wachtlijnen, om te garanderen dat het bepaalde in artikel 18 van Verordening (EG) nr. 396/2005 van het Europees Parlement en de Raad wordt nageleefd (PB L 70 van 16.3.2005, blz. 1).

Nr.	Triviale naam	IUPAC-naam-identificatie-nummers	Minimale zuiverheid van de werkzame stof in het biocide zoals het op de markt wordt gebracht	Datum van opneming	Datum waarop de opneming verstrikkt	Productsoort	Specifieke bepalingen
33	Warfarine-natrium	Natrium-2-oxo-3-(3-oxo-1-fenylbuty)chro-meen-4-olaat EC-nr.: 204-929-4 CAS-nr.: 129-06-6	910 g/kg	1 februari 2012	31 januari 2014	31 januari 2017	<p>Uiterste termijn waarbinnen de minister een beslisning moet nemen over de aanvraag tot toelating of tot hernieuwing van de toelating voor een biocide dat voor de datum van opneming op de markt was.</p> <p>(behalve voor producten die meer dan een werkzame stof bevatten; in dat geval geldt de termijn die wordt vastgesteld in het laatste besluit voor de opneming van zijn werkzame stoffen betreffende productsoort 14)</p> <p>De werkzame stof moet aan een vergelijkende risicobeoordeling overeenkomstig artikel 24, § 3, tweede alinea, worden onderworpen voordat de opneming ervan in deze bijlage wordt verlengd.</p> <p>De minister zorgt ervoor dat bij toelating de volgende voorwaarden worden gesteld :</p> <ol style="list-style-type: none"> de nominale concentratie van de werkzame stof mag niet meer bedragen dan 790 mg/kg en alleen kant-en-klare producten zijn toegestaan; de producten moeten een bitterstof en zo mogelijk een kleurstof bevatten; de primaire en secundaire blootstelling van mensen, dieren die niet tot een doelsoort behoren en het milieu moet tot een minimum worden beperkt door alle geschikte en beschikbare risicobeperkende maatregelen te overwegen en toe te passen. Deze omvatten onder meer de mogelijke beperking tot uitsluitend professioneel gebruik, de vaststelling van een maximale verpakkingsgrootte en de verplichting om veilige, niet te openen loketten te gebruiken.

Nr.	Triviale naam	IUPAC-naam Identificatie- nummers	Minimale zuiver- heid van de werk- zame stof in het biocide zoals het op de markt wordt gebracht	Datum van opneming	Datum waarop de opneming ver- strijkt	Product- soort	Specifieke bepalingen
16	brodifacum	3-[3-(4'-brombifé- nyl-4'-yl)-1,2,3,4- tetra-hydro-1- natty]-4-hydro- xycumarine EC-nr.: 259-080-5 CAS-nr.: 56073- 10-0	950 g/kg	1 februari 2012	31 januari 2014	31 januari 2017	<p>Uiterste termijn waarbin- nen de minister een beslis- sing moet nemen over de aanvraag tot toelating of tot hernieuwing van de toelating voor een biocide dat voor de datum van opneming op de markt was.</p> <p>(behalve voor producten die meer dan een werk- zame stof bevatten; in dat geval geldt de termijn die wordt vastgesteld in het laatste besluit voor de opne- ming van zijn werkzame stoffen betreffende product- soort 14)</p> <p>Vanwege de kenmerken van de werkzame stof, waardoor deze mogelijkweis persistent, bioaccumulerend en toxisch, of zeer persistent en zeer bioaccumulerend is, dient er voor de verlenging van de opneming van de stof in deze bijlage overeenkomstig artikel 24, § 3, tweede alinea, een vergelijkende risicobeoor- ding van de werkzame stof te worden uitge- voerd.</p> <p>De minister zorgt ervoor dat bij toelating de volgende voorwaarden worden gesteld :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. De nominale concentratie van de werkzame stof in de producten mag niet hoger zijn dan 50 mg/kg en er mogen alleen gebruiksklare producten worden toegelaten. 2. De producten moeten een bitterstof en zo mogelijk een kleurstof bevatten. 3. De producten mogen niet als traceerpoeder worden gebruikt. 4. De primaire en secundaire blootstelling van mensen, dienen die niet tot een minimum worden beperkt door alle geschikte en beschik- bare risicobeperkende maatregelen te overwe- gen en toe te passen. Het betrifft hier onder andere de beperking tot uitsluitend beroeps- matig gebruik, de vaststelling van een boven- grens voor de verpakkingsgrootte en de vast- stelling van verplichtingen om vastgezette lokdozen te gebruiken waar niet gemakkelijk mee geknoeid kan worden.

Nr.	Triviale naam	IUPAC-naam Identificatie- nummers	Minimale zuiver- heid van de werk- zame stof in het biocide zoals het op de markt wordt gebracht	Datum van opneming	Uiterste termijn waarbin- nen de minister een beslis- sing moet nemen over de aanvraag tot toelating of tot hernieuwing van de toelating voor een biocide dat voor de datum van opneming op de markt was (behalve voor producten die meer dan een werk- zame stof bevatten; in dat geval geldt de termijn die wordt vastgesteld in het laatste besluit voor de opne- ming van zijn werkzame stoffen betreffende product- soort 14)	Datum waarop de opneming verstrikkt	Product- soort	Specifieke bepalingen
32	Warfarine	(RS)-4-hydroxy-3- (3-oxo-1- phenylbutyl)-cuma- rine EC-nr. : 201-377-6 CAS-nr. : 81-81-2	990 g/kg	1 februari 2012	31 januari 2014	31 januari 2017	14	<p>De werkzame stof moet aan een vergelijkende risicobeoordeling overeenkomstig artikel 24, §3, tweede alinea, worden onderworpen voordat de opneming ervan in deze bijlage wordt verlengd.</p> <p>De minister zorgt ervoor dat bij toelating de volgende voorwaarden worden gesteld:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. De nominale concentratie van de werkzame stof mag niet meer bedragen dan 790 mg/kg en alleen kant-en-klare producten zijn toegestaan. 2. De producten moeten een bitterstof en zo mogelijk een kleursloof bevatten. 3. De primaire en secundaire blootstelling van mensen, dieren die niet tot een doelsoort behoren en het milieu moet tot een minimum worden beperkt door alle geschikte en beschikbare risicobeperkende maatregelen te overwegen en toe te passen. Deze omvatten onder meer de mogelijke beperking tot uitsluitend professioneel gebruik, de vaststelling van een maximale verpakkingsgrootte en de verplichting om veilige, niet te openen loketten te gebruiken.».

Gezien om te worden gevoegd bij het ministerieel besluit van 19 juli 2010 tot wijziging van de bijlage I van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden, met het oog op de opname van magnesiumfosfide waaruit fosfine vrijkomt, warfarine-natrium, warfarine-fosfine waaruit fosfine vrijkomt, brodifacum en warfarine.

P. MAGNETTE

ANNEXE I^{re}

Le texte suivant est ajouté à l'entrée « n° 20 » à l'annexe I^{re}:

N°	Nom commun	Dénomination de l'UICPA Numéros d'identification	Pureté minimale de la substance active dans le produit biocide mis sur le marché	Date d'inscription	Date butoir avant laquelle le ministre doit statuer sur la demande d'autorisation ou de renouvellement de l'autorisation d'un bioicide qui était sur le marché avant la date d'inscription (à l'exclusion des produits contenant plus d'une substance active, pour lesquels la date limite est celle fixée dans la dernière décision d'inscription relative à ses substances actives pour ce qui concerne le type de produits 18)	Date d'expiration de l'inscription	Type de produits	Dispositions spécifiques
			< 830 g/kg	1 ^{er} février 2012	31 janvier 2014	31 janvier 2022	18	<p>Lorsqu'ils examinent une demande d'autorisation et d'un produit conformément à l'article 3 et suivant et à l'annexe VI, le ministre étudie, si cela est pertinent pour le produit en question, les utilisations ou scénarios d'exposition ainsi que les risques pesant sur les populations et les milieux n'ayant pas été pris en considération de manière représentative dans l'évaluation des risques réalisée au niveau de l'Union. En particulier, le ministre évalue, le cas échéant, les risques liés à l'utilisation en extérieur.</p> <p>Lorsqu'il accorde l'autorisation du produit, il veille à ce que des essais de résidus soient prévus pour permettre une évaluation des risques pour les consommateurs et à ce que des mesures appropriées soient prises ou des conditions spécifiques imposées en vue d'atténuer les risques identifiés.</p> <p>Le ministre veille à ce que les autorisations soient soumises aux conditions suivantes :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. les produits sont exclusivement fournis à et utilisés par des professionnels dûment formés, sous la forme de produits prêts à l'emploi; 2. compte tenu des risques mis en évidence pour les opérateurs, des mesures appropriées d'atténuation des risques doivent être prises, telles que l'utilisation d'un équipement de protection individuelle et respiratoire approprié, le recours à des applicateurs et la présentation du produit sous une forme conçue pour ramener l'exposition des opérateurs à un niveau acceptable. Pour les utilisations en intérieur, ces mesures incluent également la protection des opérateurs et des travailleurs durant les fumigations, la protection des travailleurs lors de la réinégration des locaux (après fumigation) et la protection des personnes se trouvant à proximité contre la fuite de gaz; 3. en ce qui concerne les produits qui contiennent du phosphore d'aluminium dont il est possible qu'il subisse des résidus dans les denrées alimentaires ou dans les aliments pour animaux, les étiquettes et/ou les fiches de données de sécurité des produits autorisés doivent contenir des instructions concernant leur emploi, telles que les périodes d'attente à respecter, qui garantissent le respect des dispositions de l'article 18 du Règlement (CE) n° 396/2005 du Parlement européen et du Conseil (JO L 70 du 16.3.2005, p. 1).»

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du 19 juillet 2010 modifiant l'annexe I^{re} de l'arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides, en vue d'y inscrire le phosphure de magnésium libérant de la phospine, la warfarine sodique, le phosphure d'aluminium libérant de la phospine, le brodifacoum et la warfarine.

P. MAGNETTE

ANNEXE II

Le texte suivant est ajouté à l'annexe I^{re}:

N°	Nom commun	Dénomination de l'UICPA Numéros d'identification	Pureté minimale de la substance active dans le produit biocide mis sur le marché	Date d'inscription	Date butoir avant laquelle le ministre doit statuer sur la demande d'autorisation ou de renouvellement de l'autorisation d'un biocide qui était sur le marché avant la date d'inscription (à l'exclusion des produits contenant plus d'une substance active, pour lesquels la date limite est celle fixée dans la dernière décision d'inscription relative à ses substances actives pour ce qui concerne le type de produits 18)	Date d'expiration de l'inscription	Type de produits	Dispositions spécifiques
« 26	Phosphure de magnésium libérant de la phosphine	Diphosphure de trimagnesium N° CE : 235-023-7 N° CAS : 12057-74-8	880 g/kg	1 ^{er} février 2012	31 janvier 2014	31 janvier 2022	18	Lorsqu'il examine une demande d'autorisation d'un produit conformément à l'article 3 et suivant et à l'annexe VI, le ministre étudie, si cela est pertinent pour le produit en question, les utilisations ou scénarios d'exposition ainsi que les risques pesant sur les populations et les milieux n'ayant pas été pris en considération de manière représentative dans l'évaluation des risques réalisée à l'échelle de l'Union européenne. En particulier, le Ministre évalue le cas échéant les risques liés à l'utilisation en extérieur. Lorsqu'il accorde l'autorisation du produit, le ministre veille à ce que des essais de résidus appropriés soient prévus pour permettre une évaluation des risques pour les consommateurs et à ce que des mesures appropriées soient prises ou des conditions spécifiques imposées en vue d'atténuer les risques identifiés. Le ministre veille à ce que les autorisations soient soumises aux conditions suivantes: 1) les produits sont exclusivement fournis à et utilisés par des professionnels dûment formés, sous la forme de produits prêts à l'emploi; 2) compte tenu des risques mis en évidence pour les opérateurs, des mesures appropriées d'atténuation des risques doivent être prises, telles que l'utilisation d'un équipement de protection individuelle et respiratoire approprié, le recours à des applicateurs et la présentation du produit sous une forme conçue pour ramener l'exposition des opérateurs à un niveau acceptable. Pour les utilisations en intérieur, ces mesures incluent également la protection des opérateurs et des travailleurs durant les fumigations, la protection des travailleurs lors de la réintroduction des locaux (après fumigation) et la protection des personnes se trouvant à proximité contre la fuite de gaz; 3) en ce qui concerne les produits qui contiennent du phosphure de magnésium dont il est possible qu'il subsiste des résidus dans les denrées alimentaires ou dans les aliments pour animaux, les étiquettes et/ou les fiches de données de sécurité des produits autorisés doivent contenir des instructions concernant leur emploi, telles que les périodes d'attente à respecter, qui garantissent le respect des dispositions de l'article 18 du Règlement (CE) n° 396/2005 du Parlement européen et du Conseil (JO L 70 du 16.3.2005, p. 1).

N°	Nom commun	Dénomination de l'UICPA Numéros d'identification	Pureté minimale de la substance active dans le produit biocide mis sur le marché	Date d'inscription	Date d'inscription	Type de pro- duits	Dispositions spécifiques
33	Warfarine sodique	2-oxo-3-(3-oxo-1-phenylbuty)chromen-4-olate de sodium N° CE : 204-929-4 N° CAS : 129-06-6	910 g/kg	1 ^{er} février 2012	31 janvier 2014	31 janvier 2017	14 Il convient de soumettre la substance active à une évaluation comparative des risques conformément à l'article 24, § 3, deuxième alinéa, avant le renouvellement de son inscription à la présente annexe. Le ministre veille à ce que les autorisations soient soumises aux conditions suivantes : 1) la concentration nominale de la substance active n'excède pas 790 mg/kg, et seuls les produits prêts à l'emploi sont autorisés; 2) les produits doivent contenir un agent provoquant une aversion et, s'il y a lieu, un colorant; 3) l'exposition tant directe qu'indirecte de l'homme, des animaux non-cibles et de l'environnement est réduite au minimum, par l'examen et l'application de toutes les mesures d'atténuation des risques disponibles et appropriées. Celles-ci incluent notamment la possibilité de restreindre le produit au seul usage professionnel, de fixer une limite maximale applicable à la taille du conditionnement et de rendre obligatoire l'utilisation de caisses d'appâts inviolables et scellées.

N°	Nom commun	Dénomination de l'UICPA Numéros d'identification	Pureté minimale de la substance active dans le produit biocide mis sur le marché	Date d'inscription	Date d'expiration de l'inscription	Type de produits	Dispositions spécifiques
16	brodifacoum	3-[3-(4'-bromophényl)-4-vyl]- [1,2,3,4-tetrahydro- 1-naphthyl]- 4-hydroxycoumarine N° CE : 259-980-5 N° CAS : 56073- 10-0	950 g/kg	1 ^{er} février 2012	31 janvier 2017	14	<p>Date butoir avant laquelle le ministre doit statuer sur la demande d'autorisation ou de renouvellement de l'autorisation d'un biocide qui était sur le marché avant la date d'inscription (à l'exclusion des produits contenant plus d'une substance active, pour lesquels la date limite est celle fixée dans la dernière décision d'inscription relative à ses substances actives pour ce qui concerne le type de produits [18])</p> <p>Etant donné que les caractéristiques de la substance active la rendent potentiellement persistante, susceptible de bioaccumulation et毒ique, ou très persistante et très susceptible de bioaccumulation, celle-ci doit être soumise à une évaluation comparative des risques conformément à l'article 24, § 3, deuxième alinéa, arrêté renouvellement de son inscription à l'annexe I^{re}.</p> <p>Le ministre veille à ce que les autorisations soient soumises aux conditions suivantes :</p> <ol style="list-style-type: none"> la concentration nominale de la substance active dans les produits n'exède pas 50 mg/kg et seuls les produits prêts à l'emploi sont autorisés; les produits doivent contenir un agent provoquant une aversion et, s'il y lieu, un colorant; les produits ne doivent pas être utilisés comme poison de piste; l'exposition directe et indirecte de l'homme, des animaux non visés et de l'environnement sont minimisées par l'examen et l'application de toutes les mesures d'atténuation des risques disponibles et appropriées. Celles-ci incluent notamment la restriction du produit au seul usage professionnel, la fixation d'une limite maximale applicable à la taille du conditionnement et l'obligation d'utiliser des caisses d'appâts inviolables et scellées.

N°	Nom commun	Dénomination de l'UICPA Numéros d'identification	Pureté minimale de la substance active dans le produit biocide mis sur le marché	Date d'inscription	Date butoir avant laquelle le ministre doit statuer sur la demande d'autorisation ou de renouvellement de l'autorisation d'un biocide qui était sur le marché avant la date d'inscription (à l'exclusion des produits contenant plus d'une substance active, pour lesquels la date limite est celle fixée dans la dernière décision d'inscription relative à ses substances actives pour ce qui concerne le type de produits ¹⁸)	Date d'expiration de l'inscription	Type de produits	Dispositions spécifiques
32	Warfarine	(RS)-4-hydroxy-3-(3-oxo-1-phenylbutyl)coumarine No CE: 201-377-6 No CAS: 81-81-2	990 g/kg	1 ^{er} février 2012	31 janvier 2014	31 janvier 2017	14	Il convient de soumettre la substance active à une évaluation comparative des risques conformément à l'article 24, § 3, deuxième alinéa, avant le renouvellement de son inscription à la présente annexe. Le ministre veille à ce que les autorisations soient soumises aux conditions suivantes: 1) la concentration nominale de la substance active n'excède pas 790 mg/kg, et seuls les produits prêts à l'emploi sont autorisés; 2) les produits doivent contenir un agent provoquant une aversion et, s'il y a lieu, un colorant; 3) l'exposition tant directe qu'indirecte de l'homme, des animaux non-cibles et de l'environnement est réduite au minimum, par l'examen et l'application de toutes les mesures d'atténuation des risques disponibles et appropriées. Celles-ci incluent notamment la possibilité de restreindre le produit au seul usage professionnel, de fixer une limite maximale applicable à la taille du conditionnement et de rendre obligatoire l'utilisation de caisses d'appâts inviolables et scellées.»

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du 19 juillet 2010 modifiant l'annexe I^{re} de l'arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides, en vue d'y inscrire le phosphure de magnésium libérant de la phosphine, la warfarine sodique, le phosphure d'aluminium libérant de la phosphine, le brodifacoum et la warfarine.

P. MAGNETTE