

**Art. 3.** Notre Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique est chargée de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 16 janvier 2009.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,  
Mme L. ONKELINX

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

F. 2009 — 327

[C — 2009/24012]

**23 JANVIER 2009.** — Arrêté ministériel modifiant l'annexe I<sup>e</sup> 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 la clothianidine et l'étofenprox

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;

Vu l'arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides, notamment les articles 78ter, § 1<sup>er</sup>, 79, § 1<sup>er</sup>, deuxième alinéa et 81, alinéa 1<sup>er</sup>;

Vu la Directive 2008/15/CE de la Commission du 15 février 2008 modifiant la Directive 98/8/CE du Parlement européen et du Conseil aux fins de l'inscription de la clothianidine en tant que substance active à l'annexe I de ladite directive;

Vue la Directive 2008/16/CE de la Commission du 15 février 2008 modifiant la Directive 98/8/CE du Parlement européen et du Conseil aux fins de l'inscription de l'étofenprox en tant que substance active à l'annexe I<sup>e</sup> de ladite directive;

Vu l'association des gouvernements des régions à l'élaboration du présent arrêté, donné le 1<sup>er</sup> juillet 2008;

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 45.590/3 du Conseil d'Etat, donné le 15 décembre 2008, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 1°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** L'annexe I<sup>e</sup> 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, 01 février 2008 et 25 août 2008 est complété par le texte figurant dans l'annexe du présent arrêté.

**Art. 2.** La date butoir pour l'introduction des demandes d'autorisation prévue à l'article 78ter, § 1<sup>er</sup>, ou, le cas échéant, à l'article 79, § 1<sup>er</sup>, deuxième alinéa, du même arrêté, est fixée au 1<sup>er</sup> février 2010, 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 pour ce qui concerne le type de produits 8.

**Art. 3.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> février 2010.

Bruxelles, le 23 janvier 2009.

P. MAGNETTE

**Art. 3.** Onze Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 16 januari 2009.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,  
Mevr. L. ONKELINX

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

N. 2009 — 327

[C — 2009/24012]

**23 JANUARI 2009.** — 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 clothianidine en etofenprox

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;

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

Gelet op de Richtlijn 2008/15/EG van de Commissie van 15 februari 2008 tot wijziging van Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad teneinde clothianidine als werkzame stof in bijlage I bij die richtlijn op te nemen;

Gelet op de Richtlijn 2008/16/EG van de Commissie van 15 februari 2008 tot wijziging van Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad teneinde etofenprox als werkzame stof in bijlage I bij die richtlijn op te nemen;

Gelet op de omstandigheid dat de gewestregeringen bij het ontwerpen van dit besluit betrokken zijn, gegeven op 1 juli 2008;

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 45.590/3 van de Raad van State, gegeven op 15 december 2008, 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.** 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 en 25 augustus 2008 wordt aangevuld door de tekst in de bijlage van dit besluit.

**Art. 2.** De uiterste datum voor het indienen van de toelatingsaanvragen voorzien in artikel 78ter, § 1, of, in voorkomend geval, in artikel 79, § 1, tweede lid, van hetzelfde besluit, is vastgesteld op 1 februari 2010, 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 8.

**Art. 3.** Dit besluit treedt in werking op 1 februari 2010.

Brussel, 23 januari 2009.

P. MAGNETTE

**ANNEXE**

Numéro	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.	Date d'expiration de l'inscription	Type de produits	Dispositions spécifiques
"4	clothianidin c	(E)-1-(2-chloro-1,3-thiazole-5-ylmethyl)-3-methyl-2-nitroguanidine No CE: 433-460-1 No CAS: 21 0880-92-5	250 g/kg	1er février 2010	31 janvier 2012	31 janvier 2020	8	Lors d'une demande d'autorisation d'un produit, les utilisations/ scénarios d'exposition et/ou populations n'ayant pas été pris en considération de manière représentative dans l'évaluation des risques au niveau communautaire, dans les cas où il existe un risque d'exposition au produit, sont étudiées. Lors de l'accordement de l'autorisation du produit, les risques sont évalués et ensuite il est vallé à ce que des mesures appropriées soient prises ou des conditions spécifiques imposées en vue d'alténer les risques identifiés. L'autorisation du produit ne peut être accordée que lorsque la demande apporte la preuve que les risques peuvent être réduits à un niveau acceptable.  Les autorisations seront soumises aux conditions suivantes:  Compte tenu des risques identifiés en ce qui concerne le sol, les eaux de surface et les eaux souterraines, les produits ne peuvent être autorisés pour le traitement de bois destiné à un usage extérieur, à moins que des données ne soient fournies indiquant que les produits rempliront les exigences de l'article 3 et de l'annexe VI, le cas échéant grâce à des mesures d'atténuation des risques appropriées. Les étiquettes et/ou les fiches de données de sécurité des produits autorisés pour une utilisation industrielle indiqueront notamment que le bois traité doit être stocké après son traitement sur une surface en dur imperméable pour éviter des pertes directes dans le sol et que les parties doivent être récupérées en vue de leur réutilisation ou de leur élimination.

Numéro	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.	Date d'expiration de l'inscription	Type de produits	Dispositions spécifiques
5	étofenprox	Éther 3-phénoxybenzylique de 2-(4-éthoxyphényl)-2-méthylpropyle No CE: 407-980-2 No CAS: 80844-07-1	970 g/kg	1er février 2010	(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 8)	31 janvier 2012	8	Lors d'une demande d'autorisation d'un produit, les utilisations et/ou scénarios d'exposition et/ou populations n'ayant pas été pris en considération de manière représentative dans l'évaluation des risques au niveau communautaire, dans les cas où il existe un risque d'exposition au produit, sont étudiées. Lors de l'accordement de l'autorisation du produit, les risques sont évalués et ensuite il est veillé à ce que des mesures appropriées soient prises ou des conditions spécifiques imposées en vue d'atténuer les risques identifiés. L'autorisation du produit ne peut être accordée que lorsque la demande apporte la preuve que les risques peuvent être réduits à un niveau acceptable.  Les autorisations seront soumises aux conditions suivantes:  Étant donné les risques auxquels peuvent être exposés les travailleurs, les produits ne peuvent être utilisés tout au long de l'année sans que des données relatives à l'absorption par voie cutanée soient fournies afin de démontrer qu'il n'existe pas de risque lié à l'exposition chronique. De plus, les produits destinés à un usage industriel doivent être utilisés avec un équipement de protection individuelle approprié."

**BIJLAGE**

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 toelating 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 8)	Datum waarop de opening verstrikt	Product-soort	Specifieke bepalingen
*4	clofibamide	(E)-1-(2-chloor-1,3-thiazooll-5-ylmethil)-3-methyl-2-nitroguanidine EC-nr.: 433-460-1 CAS-nr.: 210880-92-5	950 g/kg	1 februari 2010	31 januari 2012	31 januari 2020	8	Bij een aanvraag tot toelating van een product worden de toepassings- en/of blootstellingsscenarios en of de mogelijk aan dit product blootgestelde bevolkingsgroepen die bij de risicobeoordeling op Gemeenschapsniveau niet op een representatieve wijze aan bod zijn gekomen, beoordeeld. Bij het verlenen van een toelating voor een product, worden de risico's beoordeeld en wordt een vervolgens op toegezien dat passende maatregelen worden genomen of specifieke voorwaarden worden opgelegd om de gesignalerde risico's te beperken. Er kan voor een product alleen toelating worden verleend als uit de aanvraag blijkt dat de risico's tot een aanvaardbaar niveau kunnen worden beperkt.  Bij toelating worden de volgende voorwaarden gesteld:  Gelet op de voor de bodem, het oppervlaktewater en het grondwater gesignaleerde risico's kan geen toelating worden verleend voor producten voor de behandeling van hout dat bestemd is voor gebruik in openlucht, tenzij gegevens worden ingediend die aantonen dat het product voldoet aan de eisen van artikel 3 en bijlage VI, in voorkomend geval bij toepassing van adequate risicobeperkende maatregelen. Met name moet op de eilettien en/of veiligheidsinformatiebladen van producten die voor industriel gebruik worden toegelezen, worden vermeld dat pas behandeld hout na de

Specificke bepalingen					
Nr.	Triviale naam	IUPAC-naam Identificatienummers	Datum van opneming	Datum waarop de opneming verstrikt	Productsoort
		Minimale zuiverheid van de werkzame stof in het biocide zoals het op de markt wordt gebracht	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.	(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 producsoort 8)	behandeling op een ondoordringbare harde ondergrond moet worden opgeslagen om rechstreeks verliezen naar de bodem te voorkomen en dat verliezen met het oog op hergebruik of verwijdering moeten worden opgevangen.
5	etofenprox	3-(fenoxymethyl)-2-(4-ethoxyfenyl)-2-methylpropylether Ec-nr.: 407-980-2 CAS-nr.: 80844-07-1	970 g/kg 1 februari 2010	31 januari 2012 31 januari 2020	31 januari 2020 31 januari 2012 3 8

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du 23 janvier 2009 modifiant l'annexe I<sup>re</sup> 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 la clothianidine et l'étofenprox.

P. MAGNETTE

Gezien om te worden gevoegd bij het ministerieel besluit van 23 januari 2009 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 clothianidine en etofenprox.

P. MAGNETTE