

FEDERALE OVERHEIDS DIENST VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU

[C – 2014/24327]

**8 MEI 2014. — Koninklijk besluit
betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken
van biociden**

VERSLAG AAN DE KONING

Sire,

Het ontwerp van koninklijk besluit strekt tot het gedeeltelijk opheffen en vervangen van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden.

In zijn advies van 7 februari 2014 leverde de Raad van State bemerkingen op dit ontwerp.

In tegenstelling tot punt 29 van het advies wordt de term "vergunning voor parallelhandel" behouden gezien zowel voor het Nederlands als voor het Frans ("autorisation de commerce parallèle") hier dezelfde term gebruikt wordt als in 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.

Verder met betrekking tot punt 30 is het ontbreken van het systeem van parallelhandel voor producten met een aanvaarding van kennisgeving op zich geen belemmering van het vrij verkeer van goederen, gezien er gewoon een nieuwe kennisgeving dient gevraagd te worden. Zowel de kennisgeving als de vergunning voor parallelhandel zijn administratieve procedures die vergelijkbaar zijn qua werklast en termijn van behandeling, beiden dienen te gebeuren voor het op de markt brengen in België. Voor producten waarvoor kennisgeving dient te worden ingediend, lijkt het dus minder efficiënt om deze procedure van parallelhandel te voorzien.

Wat betreft opmerking 32, willen wij er op wijzen dat het feit dat de artikelen 29 en 30 uit het Hoofdstuk 4 van het ontwerp enkel van toepassing zijn op biociden die een toelating verkregen hebben en niet op biociden die een aanvaarding van kennisgeving kregen, niet zorgt voor een te ruim of ongenaueerd hoofdstuk. Een verdere opdeling van het toepassingsgebied van artikel 28 en dus van het hoofdstuk 4 zou enkel tot onnodige herhaling zorgen.

Met betrekking tot punt 36 zijn de aanpassingen gebeurd zoals opgegeven aan de Raad van State zodanig dat artikel 34 enkel van toepassing is op biociden die vallen onder art. 3, 2° van het KB Biociden, ('nationale toelatingen'). Voor producten die vallen onder art. 3,1° van het KB ('Europese toelatingen') geldt de bepaling inzake onderzoek en ontwikkeling van de Verordening 528/2012 (art. 56) en hiervoor heeft ECHA inmiddels zelf de nodige formulieren ter beschikking gesteld.

Ten gevolge van punt 44 van het advies werd in artikel 45, §§ 2 en 3 aangepast dat niet de minister maar de koning zal instaan voor de verdere uitwerking van de voorwaarden met betrekking tot de opleiding en de voorwaarden met betrekking tot het bewijzen van de kennis van de verkopers en gebruikers van biociden.

Ten slotte is in navolging van punt 46 van het advies artikel 50 verwijderd uit het ontwerp gezien de inhoud ervan bepaald is in artikel 16bis van de wet van 21 december 1998 betreffende de productnormen ter bevordering van duurzame productie- en consumptiepatronen en ter bescherming van het leefmilieu, de volksgezondheid en de werknemers.

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

[C – 2014/24327]

**8 MAI 2014. — Arrêté royal
relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation
des produits biocides**

RAPPORT AU ROI

Sire,

Le présent projet d'arrêté royal vise à partiellement abroger et remplacer l'arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides.

Dans son avis du 7 février 2014, le Conseil d'État a émis des remarques sur ce projet.

Contrairement au point 29 de l'avis, la dénomination « vergunning voor parallelhandel » est conservée étant donné que, tant en néerlandais qu'en français (« autorisation de commerce parallèle »), on utilise ici la même dénomination que celle employée dans le Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides.

Par ailleurs, en ce qui concerne le point 30, l'absence de système de commerce parallèle pour produits avec une acceptation de notification n'entraîne pas en soi la libre circulation des marchandises, puisqu'il faut simplement demander une nouvelle notification. La notification et l'autorisation de commerce parallèle sont des procédures administratives comparables en ce qui concerne la charge de travail et la durée du traitement, les deux doivent être fait avant la mise sur le marché en Belgique. Pour les produits pour lesquels une notification doit être effectuée, il semble moins efficace de prévoir cette procédure de commerce parallèle.

Concernant la remarque 32, nous tenons à signaler que le fait que les articles 29 et 30 du Chapitre 4 du projet s'appliquent uniquement aux produits biocides qui ont obtenu une autorisation et non aux produits biocides qui ont reçu une acceptation de notification, ne donne pas lieu à un chapitre trop large ou trop peu nuancé. Une nouvelle répartition du champ d'application de l'article 28, et donc du chapitre 4, ne serait qu'une répétition inutile.

En ce qui concerne le point 36, les adaptations telles que communiquées au Conseil d'État ont été apportées, de sorte que l'article 34 s'applique uniquement aux produits biocides qui relèvent de l'art. 3, 2° de l'AR sur les produits biocides (« autorisations nationales »). Pour les produits relevant de l'art. 3,1° de l'AR (« autorisations européennes »), la disposition du Règlement 528/2012 relative à la recherche et au développement (art. 56) est d'application et à cet égard, l'ECHA a entre-temps mis lui-même à disposition les formulaires nécessaires.

Consécutivement au point 44 de l'avis, les §§ 2 et 3 à l'article 45 ont été adaptés de sorte que ce ne sera pas le ministre mais le Roi qui sera responsable du développement ultérieur des conditions relatives à la formation et des conditions relatives à l'établissement des connaissances des vendeurs et utilisateurs de produits biocides.

Enfin, conformément au point 46 de l'avis, l'article 50 est supprimé du projet, étant donné que son contenu a été déterminé à l'article 16bis de 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, de la santé et des travailleurs.

Alle andere opmerkingen van de Raad van State werden ingepast in het koninklijk besluit en waar gevraagd werd het koninklijk besluit aangepast.

Ik heb de eer te zijn,

Sire,

van Uwe Majesteit,

de zeer eerbiedige en zeer getrouwe dienaar,

De Vice-Eerste Minister en Minister van Economie
en Consumenten,

J. VANDE LANOTTE

De Vice-Eerste Minister en Minister van Binnenlandse Zaken,
Mevr. J. MILQUET

De Vice-Eerste Minister en Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Middenstand, K.M.O.'s en Zelfstandigen,

Mevr. S. LARUELLE

De Minister van Werk,

Mevr. M. DE CONINCK

De Staatssecretaris voor Leefmilieu,
M. WATHELET

Toutes les autres remarques du Conseil d'État ont été intégrées dans l'arrêté royal et l'arrêté royal a été ajusté là où c'était demandé.

J'ai l'honneur d'être,

Sire,

de votre Majesté,

le très respectueux et très fidèle serviteur,

Le Vice-Premier Ministre et Ministre de l'Economie
et des Consommateurs,

J. VANDE LANOTTE

La Vice-Première Ministre et Ministre de l'Intérieur,
Mme J. MILQUET

La Vice-Première Ministre et Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre des Classes moyennes, des P.M.E.
et des Indépendants,

Mme S. LARUELLE

La Ministre de l'Emploi,
Mme M. DE CONINCK

Le Secrétaire d'Etat à l'Environnement,
M. WATHELET

Raad van State, afdeling Wetgeving

Advies 54.815/1 van 7 februari 2014, over een ontwerp van koninklijk besluit 'betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden'

Op 17 december 2013 is de Raad van State, afdeling Wetgeving, door de Staatssecretaris voor Leefmilieu verzocht binnen een termijn van dertig dagen, verlengd tot 7 februari 2014, een advies te verstrekken over een ontwerp van koninklijk besluit 'betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden'.

Het ontwerp is door de eerste kamer onderzocht op 30 januari 2014. De kamer was samengesteld uit Marnix VAN DAMME, kamervoorzitter, Wilfried VAN VAERENBERGH en Wouter PAS, staatsraden, Marc RIGAUX en Michel TISON, assessoren, en Wim GEURTS, griffier.

Het verslag is uitgebracht door Pierrot T'KINDT, auditeur.

De overeenstemming tussen de Franse en de Nederlandse tekst van het advies is nagezien onder toezicht van Marnix VAN DAMME, kamervoorzitter.

Het advies, waarvan de tekst hierna volgt, is gegeven op 7 februari 2014.

*

1. Met toepassing van artikel 84, § 3, eerste lid, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, heeft de afdeling Wetgeving zich toegespitst op het onderzoek van de bevoegdheid van de steller van de handeling, van de rechtsgrond, alsmede van de vraag of aan de te vervullen vormvereisten is voldaan.

STREKKING EN RECHTSGROND VAN HET ONTWERP

2. Het om advies voorgelegde ontwerp van koninklijk besluit strekt ertoe de regeling die inzake het op de markt aanbieden en het gebruik van biociden is vervat in het koninklijk besluit van 22 mei 2003 (1) te vervangen door een nieuwe regeling. Met deze laatste wordt de Verordening (EU) nr. 528/2012 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2012 (2) (hierna : Verordening Biociden) aangevuld en, wat de overgangsmaatregelen in artikel 89 van die verordening betreft, uitgevoerd.

Het ontworpen koninklijk besluit bevat in vergelijking met de regeling die is vervat in het koninklijk besluit van 22 mei 2003 diverse wijzigingen die onder meer strekken tot een efficiëntere bescherming van de gezondheid en het leefmilieu en het tot stand brengen van een meer geharmoniseerd beleid op het vlak van het gebruik van biociden. Tevens wordt onder meer het stelsel van verkoop en het gebruik van gevaarlijke biociden op professionele basis hervormd.

3. De ontworpen regeling kan worden geacht rechtsgrond te vinden in de bepalingen van de wetten van 21 december 1998 (3) en 6 april 2010 (4), waaraan wordt gerefereerd in respectievelijk het tweede en het derde lid van de aanhef van het ontwerp. (5)

Conseil d'Etat, section de législation

Avis 54.815/1 du 7 février 2014, sur un projet d'arrêté royal 'relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides'

Le 17 décembre 2013, le Conseil d'Etat, section de législation, a été invité par le Secrétaire d'Etat à l'Environnement à communiquer un avis, dans un délai de trente jours, prorogé jusqu'au 7 février 2014, sur un projet d'arrêté royal 'relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides'.

Le projet a été examiné par la première chambre le 30 janvier 2014. La chambre était composée de Marnix VAN DAMME, président de chambre, Wilfried VAN VAERENBERGH et Wouter PAS, conseillers d'Etat, Marc RIGAUX et Michel TISON, assesseurs, et Wim GEURTS, greffier.

Le rapport a été présenté par Pierrot T'KINDT, auditeur.

La concordance entre la version française et la version néerlandaise de l'avis a été vérifiée sous le contrôle de Marnix VAN DAMME, président de chambre.

L'avis, dont le texte suit, a été donné le 7 février 2014.

*

1. En application de l'article 84, § 3, alinéa 1^{er}, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, la section de législation a fait porter son examen essentiellement sur la compétence de l'auteur de l'acte, le fondement juridique et l'accomplissement des formalités prescrites.

PORTEE ET FONDEMENT JURIDIQUE DU PROJET

2. Le projet d'arrêté royal soumis pour avis a pour objet de remplacer le régime relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides, contenu dans l'arrêté royal du 22 mai 2003 (1), par un nouveau régime qui complète le Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 (2) (ci-après : le Règlement Biocides) et l'exécute en ce qui concerne les mesures transitoires prévues dans son article 89.

L'arrêté royal en projet comporte plusieurs modifications par rapport au régime inscrit dans l'arrêté royal du 22 mai 2003, qui visent notamment à rendre la protection de la santé et de l'environnement plus efficace et à mieux harmoniser la politique concernant l'utilisation des produits biocides. Par ailleurs, le projet réforme entre autres le système de vente et l'utilisation des produits biocides dangereux sur une base professionnelle.

3. Le régime en projet peut être réputé trouver un fondement juridique dans les dispositions des lois du 21 décembre 1998 (3) et du 6 avril 2010 (4), visées respectivement aux deuxième et troisième alinéas du préambule du projet (5).

In de mate voor sommige bepalingen van het ontwerp rechtsgrond kan worden gevonden in artikel 5, § 1, eerste lid, 14°, van de wet van 21 december 1998, (6) zoals dat zal worden ingevoegd bij een wet die zich nog in het stadium van de parlementaire voorbereiding bevindt, (7) dient erop te worden toegezien dat de betrokken wetsbepaling al in werking zal zijn getreden op het ogenblik dat de desbetreffende artikelen van het ontwerp in werking treden.

ONDERZOEK VAN DE TEKST

AANHEF

4. Vanaf het vijfde lid van de aanhef dienen de verwijzingen in verband met het vervullen van de voorgeschreven vormvereisten te worden vermeld in chronologische volgorde, te beginnen met het oudste. (8)

5. In het lid van de aanhef waarin wordt verwezen naar het advies van de Federale Raad voor Duurzame Ontwikkeling moet de datum van "3 mei 2013" worden vervangen door die van "7 mei 2013".

6. Er dient in de aanhef een verwijzing te worden ingevoegd waaruit blijkt dat is voldaan aan de vormvereisten die voortvloeien uit Richtlijn 98/34/EG van 22 juni 1998. (9) Dergelijke verwijzing kan worden opgenomen in een lid, luidend als volgt:

"Gelet op het feit dat is voldaan aan de vormvoorschriften vervat in Richtlijn 98/34/EG van het Europees Parlement en de Raad van 22 juni 1998 betreffende een informatieprocedure op het gebied van normen en technische voorschriften en regels betreffende de diensten van de informatiemaatschappij;".

7. In de voordrachtformule kan ermee worden volstaan te verwijzen naar de bevoegdheid die de betrokken ministers uitoefenen in het geval van het ontworpen besluit. Dat impliceert dat in casu het best niet wordt gerefereerd aan de aangelegenheden "Sociale Zaken" en "Landbouw".

Hetzelfde kan worden opgemerkt met betrekking tot de medeonderstekening van het ontworpen besluit. Bij deze laatste kan bovendien de vermelding van de aangelegenheden "Noordzee" en "Energie en Mobiliteit" worden weggelaten.

8. Luidens artikel 2, 3°, van het koninklijk besluit van 24 maart 1972 'betreffende de Staatssecretarissen' is, benevens de medeondertekening van de staatssecretaris, die van de minister waaraan hij is toegevoegd, vereist voor reglementaire koninklijke besluiten. Artikel 3 van hetzelfde koninklijk besluit bepaalt bovendien dat verordenende bevoegdheid door de staatssecretaris niet wordt uitgeoefend dan met instemming van de minister aan wie hij is toegevoegd.

Het ontwerp dient derhalve mede te worden voorgedragen en ondertekend door de Minister van Binnenlandse Zaken aan wie de Staatssecretaris voor Leefmilieu is toegevoegd.

DISPOSITIEF

Artikel 8

9. Ter wille van de terminologische eenvormigheid vervangt men in de Franse tekst van artikel 8, § 1, eerste lid, het woord "rétribution" door het woord "redevance".

10. In artikel 8, § 3, vijfde lid, wordt de bevoegde minister verplicht om in geval van weigering, wijziging, schorsing of opheffing van de betrokken toelating "de motieven waarop hij zijn oordeel grondt" aan de aanvrager mee te delen.

In zoverre daarmee wordt gedoeld op de verplichting tot formele motivering van de beslissingen, zijn zulke vermeldingen tegelijk overbodig en misleidend. Zij zijn overbodig omdat dergelijke beslissingen onder de toepassing vallen van de wet van 29 juli 1991 'betreffende de uitdrukkelijke motivering van de bestuurshandelingen' en de verplichting tot formele motivering van de beslissingen reeds uit die wet voortvloeit. Zij zijn misleidend omdat ermee de indruk wordt gewekt dat de formele motiveringsverplichting niet bestaat zonder dat zulks uitdrukkelijk wordt voorgeschreven, en derhalve niet zou gelden voor andere in het ontwerp bedoelde administratieve beslissingen.

Tenzij een bijzondere motiveringsverplichting zou worden beoogd die verder reikt dan hetgeen wordt vereist door de wet van 29 juli 1991, in welk geval de inhoud van die plicht moet worden gepreciseerd, dient in artikel 8, § 3, vijfde lid, van het ontwerp de referentie aan de motiveringsverplichting te worden weggelaten.

Dezelfde opmerking geldt voor de artikelen 15, vierde lid, 19, § 4, 25, vierde lid, en 27, § 8, van het ontwerp.

Artikel 9

11. In artikel 9, § 2, wordt bepaald dat de toelating wordt verleend voor een periode van ten hoogste tien jaar "onvermindert de bepalingen van artikel 10 tot 14". Aangezien in de artikelen 10 tot 14 het mogelijk wordt gemaakt dat de maximale geldingsduur van de

Dans la mesure où certaines dispositions du projet peuvent trouver un fondement juridique dans l'article 5, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 14^o, de la loi du 21 décembre 1998 (6), tel qu'il sera inséré par une loi qui se trouve encore au stade des travaux préparatoires (7), il faudra veiller à ce que la disposition législative concernée soit déjà entrée en vigueur au moment où les articles en question du projet entreront en vigueur.

EXAMEN DU TEXTE

PREAMBULE

4. A partir du cinquième alinéa du préambule, les références relatives à l'accomplissement des formalités prescrites doivent être citées dans l'ordre chronologique, en commençant par la plus ancienne (8).

5. A l'alinéa du préambule visant l'avis du Conseil fédéral du développement durable, il y a lieu de remplacer la date du « 3 mai 2013 » par celle du « 7 mai 2013 ».

6. Il convient d'insérer dans le préambule une référence dont il ressort que les formalités découlant de la Directive 98/34/CE du 22 juin 1998 (9) ont été accomplies. Pareille référence peut être inscrite dans un alinéa, formulé comme suit :

« Vu l'accomplissement des formalités prescrites par la Directive 98/34/CE du Parlement européen et du Conseil du 22 juin 1998 prévoyant une procédure d'information dans le domaine des normes et réglementations techniques et des règles relatives aux services de la société de l'information; ».

7. Dans la formule de proposition, il peut suffire de viser la compétence exercée par les ministres concernés dans le cadre de l'arrêté en projet. En conséquence, mieux vaudrait en l'espèce ne pas mentionner les matières « Affaires sociales » et « Agriculture ».

La même observation peut être formulée à propos du contreseing de l'arrêté en projet. Ce dernier peut en outre omettre la mention des matières « Mer du Nord » et « Énergie et Mobilité ».

8. Aux termes de l'article 2, 3°, de l'arrêté royal du 24 mars 1972 'relatif aux Secrétaires d'État', outre le contreseing du secrétaire d'État, celui du ministre auquel il est adjoint est requis pour les arrêtés royaux réglementaires. L'article 3 du même arrêté royal dispose en outre que le secrétaire d'État n'exerce de pouvoir réglementaire que de l'accord du ministre auquel il est adjoint.

Le projet doit donc être également proposé et signé par le Ministre de l'Intérieur auquel le Secrétaire d'État à l'Environnement est adjoint.

DISPOSITIF

Article 8

9. Dans un souci d'uniformité terminologique, on remplacera, dans le texte français de l'article 8, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, le mot « rétribution » par le mot « redevance ».

10. L'article 8, § 3, alinéa 5, oblige le ministre compétent à communiquer au demandeur « les motifs sur lesquels il fonde son jugement » en cas de refus, de modification, de suspension ou d'abrogation de l'autorisation.

Dans la mesure où elle vise l'obligation de motivation formelle de la décision, pareille mention est à la fois superflue et ambiguë. Elle est superflue parce que de telles décisions tombent dans le champ d'application de la loi du 29 juillet 1991 'relative à la motivation formelle des actes administratifs' et que l'obligation de motivation formelle des décisions découle déjà de cette loi. Elle est ambiguë parce qu'elle donne l'impression que l'obligation de motivation formelle n'existe pas si elle n'est pas expressément prescrite dans le projet et qu'elle ne trouverait dès lors pas à s'appliquer à d'autres décisions administratives qui y sont visées.

A moins que l'intention ne soit de prévoir une obligation de motivation particulière plus étendue que celle qui découle de la loi du 29 juillet 1991, auquel cas il faudra en préciser la portée, on omettra la référence à l'obligation de motivation qui est faite à l'article 8, § 3, alinéa 5, du projet.

La même observation peut être formulée à l'égard des articles 15, alinéa 4, 19, § 4, 25, alinéa 4, et 27, § 8, du projet.

Article 9

11. L'article 9, § 2, énonce que l'autorisation est accordée pour une période maximale de dix ans « sans préjudice des dispositions des articles 10 à 14 ». Dès lors que les articles 10 à 14 permettent l'adaptation de la durée de validité maximale de l'autorisation de

toelating om biociden op de Belgische markt aan te bieden wordt aangepast, zodat derhalve wordt afgeweken van het bepaalde in artikel 9, § 2, dient deze laatste paragraaf veeleer aan te vangen met de woorden "Onder voorbehoud van de toepassing van de artikelen 10 tot 14".

Om een gelijkaardige reden dient in artikel 33, § 3, van het ontwerp dan te worden geschreven "Onvermindert paragraaf 2 en onder voorbehoud van de wetgeving inzake de toegang tot milieu-informatie kan ...".

12. Met betrekking tot het bepaalde in artikel 9, § 3, verduidelijkte de gemachtigde dat het de bedoeling is dat de beoogde toelating vervalt op de dag waarop de werkzame stof of stoffen worden goedgekeurd en dat, in het geval van biociden die meer dan één werkzame stof bevatten, de toelating vervalt op de datum waarop de laatste werkzame stof voor die productsoort is goedgekeurd. Ter wille van de duidelijkheid zou de redactie van artikel 9, § 3, van het ontwerp in die zin kunnen worden geëxpliciteerd. In ieder geval dient, indien de verwijzing naar de Verordening Biociden in artikel 9, § 3, wordt behouden, te worden verwezen naar "artikel 89, lid 3, tweede alinea", van die verordening.

De redactie van artikel 20, § 2, van het ontwerp, dient dan in dezelfde zin te worden aangepast.

13. In de Nederlandse tekst van artikel 9, § 5, tweede lid, komt geen term voor die overeenstemt met het woord "compléter" in de Franse tekst. Deze discordantie moet worden weggewerkt. Tevens valt op te merken dat in de Franse tekst van hetzelfde lid melding wordt gemaakt van het woord "annuler". (10) In de Franse tekst van bijvoorbeeld artikel 8, § 3, vijfde lid, wordt evenwel melding gemaakt van de term "abroger", terwijl het opschrift en de inleidende zin van artikel 12 het hebben over respectievelijk "suppression" en "supprimée". In de Nederlandse tekst wordt uitsluitend gebruik gemaakt van de term "opheffing". Indien in de Franse tekst effectief ook enkel die rechtshandeling wordt beoogd, moet uiteraard – zoals in de Nederlandse tekst – één enkele term worden gebruikt doorheen de gehele tekst van het ontwerp.

Artikel 11

14. In artikel 11, 1°, is er een gebrek aan overeenstemming tussen de Nederlandse ("gegronde aanwijzingen") en de Franse tekst ("éléments sérieux"). Deze discordantie moet worden weggewerkt. Vraag is of niet het best wordt geopteerd voor het begrip "ernstige aanwijzingen" in de Nederlandse tekst en om de redactie van de Franse tekst daarop af te stemmen.

Dezelfde opmerking kan worden gemaakt bij artikel 22, 1°, van het ontwerp.

15. In artikel 11, 3°, wordt melding gemaakt van verplichtingen "vermeld in het koninklijk besluit van 13 november 2011". In dat koninklijk besluit hebben enkel de bepalingen van hoofdstuk IV ervan betrekking op biociden. Vraag is bijgevolg of het, ter wille van de duidelijkheid van de regelgeving, geen aanbeveling verdient om in artikel 11, 3°, van het ontwerp de verwijzing naar het koninklijk besluit van 13 november 2011 nader te preciseren door middel van een vermelding van de onderdelen van het besluit die worden beoogd.

Een gelijkaardige precisering kan in voorkomend geval worden aangebracht in andere bepalingen van het ontwerp waarin eveneens wordt gerefereerd aan het koninklijk besluit van 13 november 2011. (11)

Artikel 14

16. Zoals door de gemachtigde werd bevestigd, dient in artikel 14, § 3, telkens ook melding te worden gemaakt van de "verlenging" van de toelating.

17. Rekening houdend met de terminologie die wordt gebruikt in artikel 14, § 4, tweede lid, moeten in de Franse tekst van artikel 14, § 4, eerste lid, de woorden "une période" worden vervangen door de woorden "un sursis".

Dezelfde aanpassing dient te worden aangebracht in de Franse tekst van artikel 24, § 4, eerste lid, van het ontwerp. In de Franse tekst van artikel 53, tweede lid, moet dan het woord "délai" worden vervangen door het woord "sursis".

18. Zoals ook het geval is in nog een aantal andere bepalingen van het ontwerp (12) wordt in artikel 14, § 4, tweede en derde lid, melding gemaakt van "kalenderdagen" ("jours calendrier"). In andere bepalingen van het ontwerp wordt daarentegen de term "dagen" ("jours") gebruikt. (13) Het verdient ook hier aanbeveling om slechts één, uniforme terminologie te hanteren en bijvoorbeeld uitsluitend de term "dagen" te gebruiken, en niet zowel de termen "dagen" als "kalenderdagen". (14)

mettre des produits biocides à disposition sur le marché belge, dérogant ainsi à l'article 9, § 2, on rédigera plutôt le début de ce dernier paragraphe comme suit : « Sous réserve de l'application des articles 10 à 14 ».

Pour un motif analogue, on écrira dès lors, à l'article 33, § 3, du projet « Sans préjudice du paragraphe 2 et sous réserve de la législation sur l'accès à l'information en matière d'environnement... ».

12. Concernant l'article 9, § 3, le délégué a précisé que l'intention est que l'autorisation visée expire le jour où la ou les substances actives sont approuvées et que, dans le cas de produits biocides contenant plus d'une substance active, l'autorisation expire à la date à laquelle la dernière substance active pour ce type de produit a été approuvée. Par souci de clarté, mieux vaudrait préciser la formulation de l'article 9, § 3, du projet en ce sens. En tout cas, si la référence au Règlement Biocides qui est faite à l'article 9, § 3, est maintenue, il faut mentionner « l'article 89, paragraphe 3, deuxième alinéa », de ce règlement.

On adaptera l'énoncé de l'article 20, § 2, du projet, dans le même sens.

13. Le texte néerlandais de l'article 9, § 5, alinéa 2, ne comporte pas de mot correspondant au mot « compléter » dans le texte français. Il convient d'éliminer cette discordance. Il est à noter par ailleurs que le texte français du même alinéa mentionne le mot « annuler » (10). Le texte français de l'article 8, § 3, alinéa 5, par exemple, mentionne cependant le terme « abroger », tandis que l'intitulé et la phrase introductory de l'article 12 contiennent respectivement les mots « suppression » et « supprimée ». Le texte néerlandais emploie exclusivement le terme « opheffing ». Si, de même, le texte français vise effectivement ce seul acte juridique, il convient à l'évidence de n'utiliser – comme dans le texte néerlandais – qu'un seul terme pour le texte du projet dans son entier.

Article 11

14. Les textes néerlandais ("gegronde aanwijzingen") et français ("éléments sérieux") de l'article 11, 1°, ne correspondent pas. Il y a lieu d'éliminer cette discordance. La question se pose de savoir s'il ne serait pas préférable d'opter pour la notion de "ernstige aanwijzingen" dans le texte néerlandais et d'adapter en conséquence la rédaction du texte français.

La même observation peut être formulée à propos de l'article 22, 1°, du projet.

15. L'article 11, 3°, fait mention d'obligations « fixées dans l'arrêté royal du 13 novembre 2011 ». Seules les dispositions du chapitre IV de cet arrêté royal concernent les produits biocides. La question se pose dès lors de savoir s'il n'est pas recommandé, dans un souci de clarté de la réglementation, de préciser davantage, à l'article 11, 3°, du projet, la référence à l'arrêté royal du 13 novembre 2011 en mentionnant les parties de l'arrêté qui sont visées.

Le cas échéant, on apportera les mêmes précisions dans d'autres dispositions du projet visant également l'arrêté royal du 13 novembre 2011 (11).

Article 14

16. Ainsi que l'a confirmé le délégué, il convient, à l'article 14, § 3, de systématiquement faire mention de la "prolongation" de l'autorisation.

17. Compte tenu de la terminologie utilisée à l'article 14, § 4, alinéa 2, il faut remplacer les mots "une période", dans le texte français de l'article 14, § 4, alinéa 1^{er}, par les mots "un sursis".

La même modification doit être apportée dans le texte français de l'article 24, § 4, alinéa 1^{er}, du projet. Dans ce cas, on remplacera le mot "délai" par le mot "sursis" dans le texte français de l'article 53, alinéa 2.

18. A l'instar d'une série d'autres dispositions du projet (12), l'article 14, § 4, alinéas 2 et 3, mentionne des "jours calendrier" ("kalenderdagen"). D'autres dispositions du projet, par contre, utilisent le terme "jours" ("dagen") (13). Il est recommandé ici aussi de n'utiliser qu'une seule et même terminologie et d'employer par exemple exclusivement le terme "jours" et non à la fois les termes "jours" et "jours calendrier" (14).

Artikel 15

19. In de Franse tekst van het opschrift van artikel 15 en in die bepaling zelf wordt het woord "recours" het best vervangen door het woord "réclamation" ("bezwaar" in de Nederlandse tekst). (15) Dat gebeurt dan ook best in diverse andere bepalingen van het ontwerp. (16)

20. In de laatste zin van artikel 15, eerste lid, wordt bepaald dat de termijn voor de aanvrager van een toelating om bezwaar in te dienen tegen de beslissing die de minister met toepassing van de artikelen 8, 10, 11, 12 of 13 over zijn aanvraag heeft genomen en die hem bij aangetekende brief wordt meegedeeld, ingaat "op de dag waarop het besluit door de bevoegde dienst is overgemaakt [lees: "overgezonden"] aan de aanvrager".

Er dient in dat verband te worden herinnerd aan de rechtspraak van het Grondwettelijk Hof dat de keuze van de datum van verzending als aanvangspunt voor een beroeps- of bezwaartermijn neerkomt op een onevenredige beperking van het recht van verdediging van de geadresseerden doordat die termijnen beginnen te lopen op een ogenblik dat de betrokkenen nog geen kennis kunnen hebben van de inhoud van de beslissing. (17)

In zijn rechtspraak heeft het Grondwettelijk Hof erop gewezen dat het redelijk verantwoord is dat, om rechtsonzekerheid te vermijden, de termijn begint te lopen vanaf een datum die niet afhankelijk is van de handelwijze van de partijen. Volgens het Hof kan de doelstelling om rechtsonzekerheid te vermijden evenwel eveneens worden bereikt door de termijn te laten ingaan op de dag waarop de geadresseerde naar alle waarschijnlijkheid van de beslissing kennis heeft kunnen nemen, dat wil zeggen de derde werkdag volgend op die waarop de (aangetekende) brief aan de postdiensten werd overhandigd tenzij de geadresseerde het tegendeel bewijst. (18)

Dezelfde suggestie kan worden gedaan met betrekking tot het bepaalde in artikel 25, eerste lid, waarin aan het einde eveneens wordt bepaald dat de betrokken termijn ingaat "op de dag waarop het besluit door de bevoegde dienst is overgemaakt".

Artikel 16

21. Ter wille van de leesbaarheid schrijve men in artikel 16, tweede lid, "..., betaalt, per toelating, een jaarlijkse bijdrage conform ...".

Artikel 19

22. Aan het einde van de Nederlandse tekst van de eerste zin van artikel 19, § 1, schrijve men ", alsook het formulier voor kennisgeving overeenkomstig het model van bijlage 2".

23. Na te zijn ondervraagd over artikel 19, § 4, heeft de gemachtigde verklaard dat in die paragraaf de volgende aanpassingen kunnen worden aangebracht :

"'kan weigeren' kan inderdaad vervangen worden door 'weigert' en de formulering kan afgestemd worden op deze van artikelen 23, 1°, en 24, § 4, eerste lid, van het ontwerp ('ernstig en imminent gevaar voor volksgezondheid en/of het leefmilieu' vervangen door 'onaanvaardbaar risico voor de gezondheid van mens en dier of het milieu').

De raadpleging van het comité zal in de realiteit altijd gebeuren omdat de weigering gebeurt op basis van een wetenschappelijke evaluatie van het risico. De 'zo nodig' kan verwijderd worden."

Er kan worden ingestemd met de door de gemachtigde voorgestelde aanpassing, met dien verstande dat het best, zoals in onder meer artikel 23, 1°, van het ontwerp, wordt geschreven "de gezondheid van mens of dier of voor het leefmilieu", veeleer dan "de gezondheid van mens en dier of voor het leefmilieu".

Waar nodig dient ook nog in andere bepalingen van het ontwerp op die wijze melding te worden gemaakt van "de gezondheid van mens of dier of voor het leefmilieu".

Artikel 21

24. Rekening houdend met hetgeen wordt bepaald in de artikelen 21 en 24, § 1, van het ontwerp, verdient het aanbeveling om het opschrift van artikel 21 te redigeren als volgt :

"Wijziging van aanvaarding van kennisgeving".

Dezelfde aanpassing dient dan te worden aangebracht in de opschriften van de artikelen 22 tot 24 en in artikel 24, § 2, tweede lid, van het ontwerp.

Artikel 24

25. In de Nederlandse tekst van artikel 24, § 4, eerste lid, komt er geen zinsnede voor die overeenstemt met de woorden "ou en cas de non-prolongation ou non-renouvellement d'une autorisation" in de Franse tekst.

Article 15

19. Dans le texte français de l'intitulé de l'article 15 et dans cette disposition proprement dite, mieux vaudrait remplacer le mot « recours » par le mot « réclamation » (« bezwaar » dans le texte néerlandais) (15). Il serait dès lors préférable de procéder de même dans diverses autres dispositions du projet (16).

20. La dernière phrase de l'article 15, alinéa 1^{er}, dispose que le délai dont le demandeur d'une autorisation dispose pour introduire une réclamation contre la décision relative à sa demande, prise par le ministre en application des articles 8, 10, 11, 12 ou 13, et qui lui est notifiée par lettre recommandée, prend cours « à la date à laquelle cette décision a été notifiée (lire : transmise) au demandeur par le service compétent ».

Il convient de rappeler à cet égard la jurisprudence de la Cour constitutionnelle selon laquelle le choix de la date d'envoi comme point de départ d'un délai de recours ou de réclamation revient à apporter une restriction disproportionnée au droit de défense des destinataires, ces délais commençant à courir à un moment où ces derniers ne peuvent pas encore avoir connaissance du contenu de la décision (17).

Dans sa jurisprudence, la Cour constitutionnelle a souligné qu'il est raisonnablement justifié que, pour éviter toute insécurité juridique, le délai commence à courir à partir d'une date qui ne soit pas tributaire du comportement des parties. D'après la Cour, l'objectif d'éviter l'insécurité juridique peut toutefois également être atteint en faisant courir le délai à partir du jour où le destinataire a pu, selon toute vraisemblance, avoir connaissance de la décision, à savoir le troisième jour ouvrable qui suit celui où la lettre (recommandée) a été remise aux services de la poste, sauf preuve du contraire du destinataire (18).

La même suggestion peut être formulée concernant l'article 25, alinéa 1^{er}, qui dispose également à la fin que le délai visé prend cours « à la date à laquelle cette décision a été notifiée au demandeur par le service compétent ».

Article 16

21. Par souci de lisibilité, on écrira, dans le texte néerlandais de l'article 16, alinéa 2, « ..., betaalt, per toelating, een jaarlijkse bijdrage conform ... ».

Article 19

22. A la fin du texte néerlandais de la première phrase de l'article 19, § 1^{er}, on écrira, « , alsook het formulier voor kennisgeving overeenkomstig het model van bijlage 2 ».

23. Aux questions qui lui ont été déposées concernant l'article 19, § 4, le délégué a répondu que les adaptations suivantes peuvent être apportées à ce paragraphe :

« 'kan weigeren' kan inderdaad vervangen worden door 'weigert' en de formulering kan afgestemd worden op deze van artikelen 23, 1°, en 24, § 4, eerste lid, van het ontwerp ('ernstig en imminent gevaar voor volksgezondheid en/of het leefmilieu' vervangen door 'onaanvaardbaar risico voor de gezondheid van mens en dier of het milieu').

De raadpleging van het comité zal in de realiteit altijd gebeuren omdat de weigering gebeurt op basis van een wetenschappelijke evaluatie van het risico. De 'zo nodig' kan verwijderd worden ».

L'adaptation proposée par le délégué peut être accueillie, étant entendu qu'il est préférable d'écrire, à l'instar notamment de l'article 23, 1°, du projet, « la santé humaine ou animale ou pour l'environnement », plutôt que « la santé humaine et animale ou pour l'environnement ».

Le cas échéant, d'autres dispositions du projet devront mentionner de la même façon « la santé humaine ou animale ou pour l'environnement ».

Article 21

24. Eu égard aux dispositions des articles 21 et 24, § 1^{er}, du projet, il est recommandé de rédiger l'intitulé de l'article 21 comme suit :

« Modification de l'acceptation de la notification ».

Il convient dès lors d'adapter de la même manière l'intitulé des articles 22 à 24 et l'article 24, § 2, alinéa 2, du projet.

Article 24

25. Le texte néerlandais de l'article 24, § 4, alinéa 1^{er}, ne comprend pas de segment de phrase correspondant aux mots « ou en cas de non-prolongation ou non-renouvellement d'une autorisation » du texte français.

Door de gemachtigde werd in dat verband het volgende meege-deeld :

“Een toelating heeft een geldigheidsduur van maximaal 10 jaar (art. 9, § 2). Daarom moet voorzien worden in de verlenging of hernieuwing ervan (art 13 en 14). Een kennisgeving daarentegen heeft een geldigheidsduur tot de datum bepaald in art. 89, lid 3 van de Verordening Biociden. Bijgevolg dient er voor een kennisgeving niet te worden voorzien in een verlenging of hernieuwing.”

In zoverre in artikel 24, § 4, eerste lid, uitsluitend wordt gedoeld op de aanvaarding van een kennisgeving, moeten de aangehaalde woorden worden geschrapt in de Franse tekst. In ieder geval dient er te worden op toegezien dat de discordantie die op dat punt bestaat tussen de Nederlandse en de Franse tekst van het ontwerp, wordt wegge-werkt. Overigens verdient het aanbeveling om het gehele artikel 24 aan een bijkomend onderzoek te onderwerpen op het vlak van de overeenstemming tussen de Nederlandse en de Franse tekst (zie onder meer het opschrift van het artikel en artikel 24, § 1).

26. Men late de Nederlandse tekst van artikel 24, § 4, tweede lid, aanvangen als volgt : “De respijtperiode bestaat uit een eerste termijn van ... ” (19)

Artikel 25

27. In overeenstemming met de Franse tekst vervange men in de Nederlandse tekst van artikel 25, eerste lid, het woord “middelen” door het woord “verweermiddelen”.(20)

Artikel 26

28. Zoals uitdrukkelijk werd bevestigd door de gemachtigde zal artikel 26 uit het ontwerp worden gelicht. De Raad van State, afdeling Wetgeving, onthoudt zich bijgevolg van een nader onderzoek van die bepaling.

Artikel 27

29. In de Nederlandse tekst van artikel 27 van het ontwerp wordt de “vergunning voor parallelhandel” beter “toelating voor parallelhan-del” (of “tot parallelhandel”) genoemd, ter wille van de overeenstem-ming met de Franse tekst en omdat het begrip “toelating” en het werkwoord “toelaten” elders in het ontwerp herhaaldelijk mede op parallelhandel betrekking hebben. (21)

De terminologie die wordt gebruikt in artikel 34 en in bijlage 3 bij het ontwerp dient dan in overeenkomstige zin te worden aangepast.

30. In artikel 27, § 5, eerste lid, wordt bepaald dat de “vergunning voor parallelhandel” geldig is zolang de toelating voor het referentie-product geldig is. Op de vraag waarom die gelding zich niet mede uitstrekkt tot biociden waarvoor een aanvaarding van kennisgeving heeft plaatsgevonden, antwoordde de gemachtigde :

“Een parallelhandel voor producten met een aanvaarding van kennisgeving was ook niet voorzien in het bestaande KB van 22 mei 2003 en een uitbreiding van het bestaande systeem was niet gewenst. Aan een kennisgeving gaat geen grondige risicoanalyse vooraf. Het is derhalve moeilijk te bepalen aan welke voorwaarden het biocide in het land van oorsprong moet voldoen.”

De vraag rijst of dergelijke regeling strookt met het beginsel inzake vrij verkeer van goederen binnen de interne markt van de Europese Unie en, bij uitbreiding, de Europese Economische Ruimte, (22) dat inhoudt dat, wanneer omwille van legitieme redenen maatregelen worden genomen die de handel in goederen op die markt kunnen belemmeren, deze zo beperkt mogelijk dienen te worden gehouden. (23)

31. In artikel 27, § 5, tweede lid, en § 7, wordt melding gemaakt van de “intrekking” (“retrait”) of het “intrekken” (“retirer”) van een toelating of vergunning. Het valt niet in te zien waarom niet de terminologie van artikel 12 van het ontwerp wordt overgenomen waarin uitsluitend van de “opheffing” (“suppression”; zie evenwel opmerking sub 13) melding wordt gemaakt.

Artikel 28

32. In artikel 28 worden de biociden beoogd die op de markt worden aangeboden overeenkomstig artikel 3, 2°, van het ontwerp. In deze laatste bepaling wordt melding gemaakt van “biociden [waarvoor] de minister overeenkomstig dit besluit zijn toelating heeft verleend of zijn kennisgeving heeft aanvaard”.

Met betrekking tot de kennisgeving verduidelijkte de gemachtigde :

“Een kennisgeving is een louter administratieve procedure waarbij er geen gegevens worden opgevraagd die vallen onder de gegevensbe-scherming en waarvoor dus ook geen toegangsbrief vereist is. Om dezelfde reden omdat een kennisgevingsdossier vrij eenvoudig en

Le délégué a communiqué les précisions suivantes à cet égard :

“Een toelating heeft een geldigheidsduur van maximaal 10 jaar (art. 9, § 2). Daarom moet voorzien worden in de verlenging of hernieuwing ervan (art 13 en 14). Een kennisgeving daarentegen heeft een geldigheidsduur tot de datum bepaald in art. 89, lid 3 van de Verordening Biociden. Bijgevolg dient er voor een kennisgeving niet te worden voorzien in een verlenging of hernieuwing.”

Dans la mesure où l'article 24, § 4, alinéa 1^{er}, vise exclusivement l'acceptation d'une notification, il y a lieu de supprimer les mots cités du texte français. On veillera en tout état à éliminer la discordance qui existe sur ce point entre les textes français et néerlandais du projet. Il est du reste recommandé de réexaminer l'ensemble de l'article 24 quant à la concordance entre les textes français et néerlandais (voir notamment l'intitulé de l'article et l'article 24, § 1^{er}).

26. On rédigera le début du texte néerlandais de l'article 24, § 4, alinéa 2, comme suit : « De respijtperiode bestaat uit een eerste termijn van ... » (19).

Article 25

27. En conformité avec le texte français, on remplacera, dans le texte néerlandais de l'article 25, alinéa 1^{er}, le mot « middelen » par le mot « verweermiddelen » (20).

Article 26

28. Comme le délégué l'a expressément confirmé, l'article 26 sera retiré du projet. Par conséquent, le Conseil d'État, section de législation, renonce à poursuivre l'examen de cette disposition.

Article 27

29. Dans le texte néerlandais de l'article 27 du projet, il serait préférable d'écrire « toelating voor parallelhandel » (ou « tot parallel-handel ») au lieu de « vergunning voor parallelhandel », par souci de concordance avec le texte français et pour le motif que, dans d'autres dispositions du projet, la notion de « toelating » et le verbe « toelaten » concernent aussi le commerce parallèle (21).

La terminologie utilisée à l'article 34 et à l'annexe 3 du projet devra dès lors être adaptée en conséquence.

30. L'article 27, § 5, alinéa 1^{er}, dispose que « l'autorisation de commerce parallèle » reste valable aussi longtemps que l'autorisation délivrée pour le produit de référence est valable. À la question de savoir pourquoi cette validité ne concerne pas également les produits biocides pour lesquels une acceptation de notification a eu lieu, le délégué a répondu ce qui suit :

« Een parallelhandel voor producten met een aanvaarding van kennisgeving was ook niet voorzien in het bestaande KB van 22 mei 2003 en een uitbreiding van het bestaande systeem was niet gewenst. Aan een kennisgeving gaat geen grondige risicoanalyse vooraf. Het is derhalve moeilijk te bepalen aan welke voorwaarden het biocide in het land van oorsprong moet voldoen ».

La question se pose de savoir si cette règle est conforme au principe de la libre circulation des marchandises dans le marché intérieur de l'Union européenne et, par extension, de l'Espace économique européen (22), qui implique que lorsque des mesures susceptibles d'entraver le commerce de marchandises dans ce marché sont prises pour des motifs légitimes, celles-ci doivent rester aussi limitées que possible (23).

31. A l'article 27, § 5, alinéa 2, et § 7, il est question du « retrait » (« intrekking ») d'une autorisation ou de « retirer » (« intrekken ») une autorisation. On n'aperçoit pas pourquoi la terminologie de l'article 12 du projet n'est pas reproduite, qui mentionne uniquement la « suppression » (« opheffing ») (voir toutefois l'observation formulée au point 13).

Article 28

32. L'article 28 vise les produits biocides qui sont mis à disposition sur le marché conformément à l'article 3, 2°, du projet. Cette dernière disposition fait état de « produits biocides [pour lesquels] le ministre a accordé l'autorisation ou a accepté la notification [conformément au présent arrêté] ».

En ce qui concerne la notification, le délégué a précisé ce qui suit :

« Een kennisgeving is een louter administratieve procedure waarbij er geen gegevens worden opgevraagd die vallen onder de gegevensbe-scherming en waarvoor dus ook geen toegangsbrief vereist is. Om dezelfde reden omdat een kennisgevingsdossier vrij eenvoudig en

makkelijk is samen te stellen, dient voor een product dat identiek is aan een ander product waarvoor reeds een kennisgeving werd aanvaard, een nieuwe kennisgeving te worden ingediend.”

De vraag rijst of, gelet op deze verduidelijking, de in artikel 28 vervatte vermelding dat “de in dit hoofdstuk opgenomen artikelen” gelden voor het op de markt aanbieden van biociden overeenkomstig artikel 3, 2°, van het ontwerp, dan niet te ruim of te ongenuaerd is, aangezien blijkbaar niet alle bepalingen van hoofdstuk 4 van titel 2 van het ontwerp gelden voor om het even welke vorm van “het op de markt aanbieden van biociden overeenkomstig artikel 3, 2°” en of het toepassingsgebied van artikel 28 op dat punt niet meer moet worden afgebakend.

Artikel 31

33. In artikel 31, eerste lid, 1°, stemmen de Nederlandse en de Franse tekst niet met elkaar overeen. Waar in de Nederlandse tekst melding wordt gemaakt van “de eigenaar van de gegevens en de begunstigde”, wordt in de Franse tekst geschreven “du propriétaire et du destinataire des données”. Ook deze discordantie moet worden weggewerkt.

Artikel 32

34. De woorden “gewijzigd, geschorst of opgeheven”, in de Nederlandse tekst, stemmen niet overeen met de woorden “modifiée, retirée ou annulée”, in de Franse tekst.

Artikel 33

35. In artikel 33, § 3, wordt bepaald dat de aanvrager of de kennisgever aan de minister kan meedelen “welke informatie ... hij voor iedereen behalve de minister geheim wenst te houden”. Aan de gemachtigde werd gevraagd hoe deze bepaling moet worden begrepen in het licht van de taken van de Hoge Gezondheidsraad en het Comité voor advies inzake biociden, waaromtrent aan het einde van artikel 33, § 3, wordt vermeld dat informatie die door de minister als vertrouwelijk wordt aanvaard “ook door de Hoge Gezondheidsraad en het Comité voor advies inzake biociden als vertrouwelijk [wordt] behandeld”.

De gemachtigde deelde het volgende mee :

“De Hoge Gezondheidsraad en het Comité voor advies inzake biociden hebben inzage in het volledige dossier maar behandelen dit als vertrouwelijk, d.w.z. zij geven deze gegevens niet door aan derden, gebruiken het niet ten behoeve van een aanvraag door derden, enzovoort. Zij staan hier dus op gelijke hoogte als de minister met betrekking tot de vertrouwelijkheid.”

Rekening houdend met deze verduidelijking zou het, ter wille van de coherentie van artikel 33, § 3, aanbeveling verdienen indien in die paragraaf zou worden geschreven “welke informatie ... hij vertrouwelijk behandeld wenst te zien” in plaats van “welke informatie ... hij voor iedereen behalve de minister geheim wenst te houden”.

Artikel 36

36. Aan de gemachtigde werd gevraagd of artikel 36 wel thuishaart in titel 2, hoofdstuk 5, “Diverse bepalingen aangaande het op de markt aanbieden van biociden overeenkomstig artikel 3”. In artikel 35 wordt het toepassingsgebied van het betrokken hoofdstuk immers omschreven met verwijzing naar “alle biociden die op de Belgische markt worden aangeboden”, terwijl het toepassingsgebied van artikel 36 “in afwijking van artikel 3 [betrrekking heeft op] een biocide dat niet volgens dit besluit of de Verordening Biociden werd toegelaten of waarvoor geen kennisgeving werd aanvaard”.

De gemachtigde antwoordde :

“Artikel 36 dient verplaatst te worden naar hoofdstuk 4 gezien de bepalingen van onderzoek en ontwikkeling enkel van toepassing zijn op de biociden die vallen onder art. 3, 2° van het KB Biociden, (‘nationale toelatingen’). Voor producten die vallen onder art. 3, 1° van het KB (‘Europese toelatingen’) geldt de bepaling inzake onderzoek en ontwikkeling van de Verordening 528/2012 (art. 56) en hiervoor heeft ECHA inmiddels zelf de nodige formulieren ter beschikking gesteld.

Hierdoor dient in het tweede lid van artikel 36 de verplichting tot het in kennis stellen van de bevoegde dienst geschrapt te worden, daar dit lid ook van toepassing is op elk experiment en proef bij ontwikkeling van een biocide alvorens een toelating wordt ingediend en het niet nodig is voor al die experimenten en proeven ons in te lichten.

Bijkomend dient in het vierde lid van artikel 36 dan ook de verwijzing naar het tweede lid weggelaten te worden en in het vierde [lees : vijfde] lid gespecificeerd te worden dat enkel personen die experimenten uitvoeren overeenkomstig het derde lid, retributies moeten betalen.”

makkelijk is samen te stellen, dient voor een product dat identiek is aan een ander product waarvoor reeds een kennisgeving werd aanvaard, een nieuwe kennisgeving te worden ingediend ».

Compte tenu de cette précision, la question se pose de savoir si la mention figurant à l'article 28 selon laquelle « les articles du présent chapitre » s'appliquent à la mise à disposition sur le marché de produits biocides conformément à l'article 3, 2°, du projet, n'est dès lors pas trop large ou trop peu nuancée dès lors que, manifestement, toutes les dispositions du chapitre 4 du titre 2 du projet ne s'appliquent pas à n'importe quelle forme de « mise à disposition sur le marché de produits biocides conformément à l'article 3, 2° », et si le champ d'application de l'article 28 ne doit pas être davantage circonscrit sur ce point.

Article 31

33. A l'article 31, alinéa 1^{er}, 1°, il y a une discordance entre le texte français et le texte néerlandais. Alors que, dans le texte français, il est question « du propriétaire et du destinataire des données », le texte néerlandais mentionne « de eigenaar van de gegevens en de begunstigde ». Cette discordance doit également être supprimée.

Article 32

34. Dans le texte français, les mots « modifiée, retirée ou annulée » ne correspondent pas aux mots « gewijzigd, geschorst of opgeheven » du texte néerlandais.

Article 33

35. L'article 33, § 3, dispose que le demandeur ou le notifiant peut indiquer au ministre « les informations ... pour lesquelles il revendique donc la confidentialité vis-à-vis de toute personne autre que le ministre ». Il a été demandé au délégué comment cette disposition doit être comprise au regard des missions qui incombent au Conseil supérieur de la santé et au Comité d'avis sur les produits biocides, à propos de quoi il est précisé à la fin de l'article 33, § 3, que les informations dont le caractère confidentiel a été accepté par le ministre « sont aussi traitées comme informations confidentielles par le Conseil supérieur de la santé et le Comité d'avis sur les produits biocides ».

Le délégué a communiqué ce qui suit :

“De Hoge Gezondheidsraad en het Comité voor advies inzake biociden hebben inzage in het volledige dossier maar behandelen dit als vertrouwelijk, d.w.z. zij geven deze gegevens niet door aan derden, gebruiken het niet ten behoeve van een aanvraag door derden, enzovoort. Zij staan hier dus op gelijke hoogte als de minister met betrekking tot de vertrouwelijkheid.”

Compte tenu de cette clarification, il est recommandé, par souci de cohérence avec l'article 33, § 3, d'écrire dans ce paragraphe « les informations ... qu'il souhaite voir traitées de manière confidentielle » au lieu de « les informations ... pour lesquelles il revendique donc la confidentialité vis-à-vis de toute personne autre que le ministre ».

Article 36

36. Il a été demandé au délégué si l'article 36 a bien sa place dans le titre 2, chapitre 5, « Diverses dispositions relatives à la mise à disposition sur le marché de produits biocides, conformément à l'article 3 ». En effet, l'article 35 définit le champ d'application du chapitre concerné en renvoyant à « tous les produits biocides mis à disposition sur le marché belge », alors que le champ d'application de l'article 36 « [p]ar dérogation à l'article 3, [porte sur] un produit biocide qui n'a pas été autorisé conformément au présent arrêté ou au Règlement Biocides ou pour lequel aucune notification n'a été acceptée ».

Le délégué a donné la réponse suivante :

« Artikel 36 dient verplaatst te worden naar hoofdstuk 4 gezien de bepalingen van onderzoek en ontwikkeling enkel van toepassing zijn op de biociden die vallen onder art. 3, 2° van het KB Biociden, (‘nationale toelatingen’). Voor producten die vallen onder art. 3, 1° van het KB (‘Europese toelatingen’) geldt de bepaling inzake onderzoek en ontwikkeling van de Verordening 528/2012 (art. 56) en hiervoor heeft ECHA inmiddels zelf de nodige formulieren ter beschikking gesteld.

Hierdoor dient in het tweede lid van artikel 36 de verplichting tot het in kennis stellen van de bevoegde dienst geschrapt te worden, daar dit lid ook van toepassing is op elk experiment en proef bij ontwikkeling van een biocide alvorens een toelating wordt ingediend en het niet nodig is voor al die experimenten en proeven ons in te lichten.

Bijkomend dient in het vierde lid van artikel 36 dan ook de verwijzing naar het tweede lid weggelaten te worden en in het vierde [lees : vijfde] lid gespecificeerd te worden dat enkel personen die experimenten uitvoeren overeenkomstig het derde lid, retributies moeten betalen ».

Rekening houdend met het antwoord van de gemachtigde dienen diverse wijzigingen te worden aangebracht in artikel 36, waaronder een inperking van het toepassingsgebied van die bepaling.

Daarenboven blijft onduidelijk hoe artikel 36 tegelijk betrekking kan hebben op "experimenten of proeven (...) met een biocide dat niet volgens [het tot stand te brengen] besluit (...) werd toegelaten of waarvoor geen kennisgeving werd aanvaard" (eerste lid van het artikel) en "van toepassing [kan] zijn op de biociden die vallen onder art. 3, 2°" (verklaring van de gemachtigde).

De steller van het ontwerp doet er goed aan om na te gaan op welke wijze deze onduidelijkheid in voorkomend geval kan worden verholpen naar aanleiding van de beoogde aanpassing van artikel 36 van het ontwerp.

37. In de Nederlandse tekst van artikel 36, vierde lid, lijkt veeleer van een "bericht" ("avis") dan van een "advies" van de minister te moeten worden melding gemaakt.

38. Het is niet duidelijk waarom in artikel 36, vijfde lid, uitsluitend melding wordt gemaakt van "experimenten" en niet tevens van "proeven", zoals in de overige leden van artikel 36 het geval is.

Artikel 37

39. Naar luid van artikel 288, derde alinea, van het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie is "een richtlijn [...] verbindend ten aanzien van het te bereiken resultaat voor elke lidstaat waarvoor zij bestemd is, doch [wordt] aan de nationale instanties [...] de bevoegdheid gelaten vorm en middelen te kiezen". Een Europese richtlijn is derhalve bestemd voor de lidstaten, die verplicht zijn ze om te zetten, dat wil zeggen de nodige regels daartoe op te nemen in hun interne recht. Wanneer naar verplichtingen of regels die voortvloeien uit een richtlijn wordt verwezen, dient derhalve gewag te worden gemaakt van de internrechtelijke regels waarbij de betrokken richtlijn is omgezet.

In artikel 37, §§ 1 en 5, eerste lid, 16°, van het ontwerp wordt derhalve het best verwezen naar de relevante interne regelgeving waarmee de in die bepalingen genoemde richtlijnen in de Belgische rechtsorde zijn omgezet in plaats van naar die richtlijnen zelf.

40. Gelet op de definitie die is opgenomen in artikel 2, 28°, van het ontwerp volstaat het om aan het einde van artikel 37, § 1, het volledige opschrift van Verordening (EG) nr. 1272/2008 te vervangen door het verkorte opschrift "Verordening CLP".

41. In artikel 37, § 5, eerste lid, 13°, stemmen de woorden "van het behandelde biocide", in de Nederlandse tekst, niet overeen met de woorden "du produit traité", in de Franse tekst. Beide taalversies dienen uiteraard op elkaar te worden afgestemd.

Artikel 39

42. Meer in overeenstemming met de Franse tekst schrijve men in de Nederlandse tekst van artikel 39, § 2, eerste lid, "de volledige handelsbenaming van het product" in plaats van "de volledige handelsbenaming".

Artikel 41

43. Aan het einde van artikel 41, § 2, moet worden melding gemaakt van de instellingen die de betrokken verordening hebben uitgevaardigd, en van de datum en het officiële opschrift ervan. (24)

Artikel 46

44. In artikel 46, §§ 2 en 3, van het ontwerp wordt aan de minister de bevoegdheid verleend om "bijkomende voorwaarden" op te leggen aan de verkopers en gebruikers van biociden ingedeeld in het gesloten circuit. Die voorwaarden betreffen respectievelijk de opleiding voor een specifiek biocide of voor een specifieke groep biociden, dan wel het bewijzen van de kennis van de verkopers en gebruikers.

Op grond van de artikelen 33, tweede lid, 37, 105 en 108 van de Grondwet is de uitvoering van de wet in beginsel zaak van de Koning. Afwijken van die principiële regeling, waarbij de Koning een minister belast met de uitoefening van verordenende bevoegdheid, worden slechts bestaanbaar geacht met de vooroemde grondwettelijke voorschriften voor zover de gegeven opdracht betrekking heeft op het vaststellen van uitvoeringsmaatregelen van bijkomstige of detailmatige aard.

Noch in artikel 46, noch in een andere bepaling van het ontwerp lijkt te zijn aangegeven waaruit de opleiding van de verkopers en gebruikers van biociden moet bestaan. Daarenboven wordt met betrekking tot de door de betrokkenen te bewijzen kennis in artikel 46, § 1, eerste lid, enkel bepaald dat die kennis "het correct gebruik" van de betrokken biociden betreft. Derhalve blijkt niet dat de bevoegdheid die in

Compte tenu de la réponse du délégué, diverses modifications doivent être apportées à l'article 36, parmi lesquelles une restriction du champ d'application de cette disposition.

Par ailleurs, on n'aperçoit pas comment l'article 36 peut à la fois porter sur « les expériences ou les essais (...) avec un produit biocide qui n'a pas été autorisé conformément [au futur] arrêté ou pour lequel aucune notification n'a été acceptée » (alinéa 1^{er} de l'article) et s'appliquer aux produits biocides qui tombent sous l'application de l'article 3, 2^o (déclaration du délégué).

L'auteur du projet serait bien avisé de vérifier de quelle manière il pourrait éventuellement remédier à ce manque de clarté lors de l'adaptation envisagée de l'article 36 du projet.

37. Le texte néerlandais de l'article 36, alinéa 4, paraît plutôt devoir mentionner le « bericht » que l'« advies » du ministre.

38. On n'aperçoit pas pourquoi l'article 36, alinéa 5, fait uniquement mention d'« expériences » et non pas également d'« essais », comme c'est le cas dans les autres alinéas de cette disposition.

Article 37

39. Selon l'article 288, troisième alinea, du Traité sur le fonctionnement de l'Union européenne, « une directive lie tout État membre destinataire quant au résultat à atteindre, tout en laissant aux instances nationales la compétence quant à la forme et aux moyens ». Une directive européenne est dès lors destinée aux États membres, qui sont obligés de la transposer, c'est-à-dire d'intégrer les règles nécessaires à cet effet dans leur droit interne. Lorsqu'il est fait référence aux obligations et règles qui découlent d'une directive, il y a lieu, dès lors, de mentionner les règles de droit interne transposant la directive en question.

Mieux vaudrait dès lors que l'article 37, §§ 1^{er} et 5, alinéa 1^{er}, 16°, du projet vise la réglementation interne pertinente, qui transpose les directives citées dans ces dispositions dans l'ordre juridique belge, au lieu de ces directives proprement dites.

40. Eu égard à la définition énoncée à l'article 2, 28°, du projet, il suffit de remplacer à la fin de l'article 37, § 1^{er}, l'intitulé complet du Règlement (CE) n° 1272/2008 par l'intitulé abrégé « règlement CLP ».

41. A l'article 37, § 5, alinéa 1^{er}, 13°, les mots « du produit traité », dans le texte français, ne correspondent pas aux mots « van het behandelde biocide », dans le texte néerlandais. Il s'impose évidemment d'harmoniser les deux versions linguistiques.

Article 39

42. Pour mieux s'aligner sur le texte français, on écrira, dans le texte néerlandais de l'article 39, § 2, alinéa 1^{er}, « de volledige handelsbenaming van het product » au lieu de « de volledige handelsbenaming ».

Article 41

43. A la fin de l'article 41, § 2, on mentionnera les institutions qui ont édicté le règlement concerné, ainsi que sa date et son intitulé officiel (24).

Article 46

44. L'article 46, §§ 2 et 3, du projet, attribue au ministre le pouvoir d'imposer « des conditions supplémentaires » aux vendeurs et utilisateurs de produits biocides affectés en circuit restreint. Ces conditions concernent respectivement la formation relative à un produit biocide spécifique ou à un groupe spécifique de produits biocides, ou bien l'établissement des connaissances des vendeurs et utilisateurs.

Sur la base des articles 33, alinéa 2, 37, 105 et 108 de la Constitution, l'exécution de la loi appartient en principe au Roi. Des dérogations à ce principe, par lesquelles le Roi délègue à un ministre l'exercice du pouvoir réglementaire, ne sont réputées compatibles avec les prescriptions constitutionnelles précitées que pour autant que la délégation accordée se rapporte à des mesures d'exécution d'ordre secondaire ou relatives à des points de détail.

Ni l'article 46 ni une autre disposition du projet ne paraissent indiquer en quoi doit consister la formation des vendeurs et utilisateurs de produits biocides. En outre, en ce qui concerne les connaissances dont les intéressés doivent apporter la preuve, l'article 46, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, énonce uniquement que ces connaissances portent sur « l'utilisation correcte » des produits biocides en cause. Il ne s'avère dès

artikel 46, §§ 2 en 3, aan de minister wordt toegekend om “bijzondere voorwaarden” op te leggen, beperkt zou zijn tot het regelen van detailkwesties of bijkomstige aangelegenheden.

Om aanvaardbaar te zijn zou de bevoegdheid die in artikel 46, §§ 2 en 3, wordt toegekend aan de minister nader moeten worden afgebakend in het ontwerp zelf. Dat laatste wordt met het oog daarop het best aangevuld met een aantal minimale regels die de minister op dat vlak zal moeten in acht nemen.

45. In artikel 46, § 4, wordt bepaald dat de “modaliteiten” (lees : nadere regels) van de opleidingen en van het bewijzen van kennis, zoals omschreven in artikel 46, §§ 2 en 3, worden vastgelegd door de minister. Het is niet duidelijk wat die bepaling toevoegt aan hetgeen reeds voortvloeit uit artikel 46, §§ 2 en 3. De betrokken paragraaf kan enkel in het ontwerp worden gehandhaafd indien deze niet overlapt met het bepaalde in artikel 46, §§ 2 en 3. In dat geval dient de erin vervatte machtiging ten behoeve van de minister evenwel duidelijker te worden omschreven, rekening houdend met het gegeven dat de aan de minister verleende bevoegdheid uitsluitend betrekking kan hebben op detailmatige of bijkomstige aangelegenheden.

Artikel 50

46. Het bepaalde in artikel 50 van het ontwerp moet blijkbaar worden gelezen in samenhang met artikel 16bis van de wet van 21 december 1998, zoals die bepaling in die wet zal worden ingevoegd bij een wet die zich nog in het stadium van de parlementaire voorbereiding bevindt. (25) De gemachtigde bevestigde in dat verband dat artikel 50 van het ontwerp “dient als een specificatie van dit artikel 16bis gezien de definitie van ‘op de markt brengen’ in de wet zeer ruim is”.

Gezien de vaststelling dat het in beginsel niet aan de Koning toekomt om, zonder uitdrukkelijke machtiging daartoe, de betekenis van een wetsbepaling uit te leggen of het toepassingsgebied ervan te omlijnen, dient de steller van het ontwerp er uiteraard op toe te zien dat de regeling die in artikel 50 van het ontwerp is vervat op alle punten verenigbaar is met die van het geplande artikel 16bis van de wet van 21 december 1998. De steller van het ontwerp doet er goed aan om artikel 50 van het ontwerp vanuit dat oogpunt aan een bijkomend onderzoek te onderwerpen.

Artikel 51

47. Aangezien titel 5 van het ontwerp geen wijzigingsbepalingen bevat, volstaat het om in het opschrift van die titel, dat aan artikel 51 voorafgaat, te schrijven “Opheffings-, overgangs- en slotbepalingen”.

48. Naar het zeggen van de gemachtigde zal de redactie van artikel 51 van het ontwerp zodanig worden aangepast dat alle artikelen (26) van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 zullen worden opgeheven bij de inwerkingtreding van het ontworpen koninklijk besluit, met uitzondering van de artikelen 50 tot 65 (titel III) van het koninklijk besluit van 22 mei 2003, die zullen worden opgeheven “bij inwerkingtreding van artikel 54”.

De datum van inwerkingtreding van artikel 54 verschilt evenwel niet van de datum van inwerkingtreding van het ontworpen besluit. (27) Indien de bedoeling erin zou bestaan om in artikel 51, tweede lid, van het ontwerp, te refereren aan de toepassing in de tijd van de in artikel 54, derde lid, opgenomen regeling, teneinde titel III van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 slechts op te heffen vanaf het ogenblik dat de indeling in klasse A en de daaraan verbonden voorwaarden, zoals vermeld in die titel, niet langer moeten blijven gelden, zou die bedoeling duidelijker tot uitdrukking moeten worden gebracht in artikel 51 van het ontwerp. Daartoe zou ermee kunnen worden volstaan om in artikel 51, tweede lid, te bepalen dat de artikelen 50 tot 65 van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 worden opgeheven “overeenkomstig artikel 54, derde lid”.

Artikel 52

49. De indeling in paragrafen van artikel 52 moet worden herzien : er ontbreekt immers in zowel de Nederlandse als de Franse tekst een derde paragraaf.

Artikel 53

50. Naar analogie van de terminologie die wordt gebruikt in artikel 89, lid 3, van de Verordening Biociden schrijft men in artikel 53 van het ontwerp telkens “parallelle wederzijdse erkenning” (“reconnaissance mutuelle simultanée”).

51. Aan het einde van artikel 53, eerste lid, schrijft men “uiterlijk op de dag bepaald in artikel 89, lid 3, tweede alinea, van de Verordening Biociden”.

52. In artikel 53, derde lid, is er een gebrek aan overeenstemming tussen de Nederlandse en de Franse tekst. Terwijl in de Nederlandse tekst wordt geschreven “voor het op de markt brengen van bestaande

lors pas que le pouvoir d'imposer « des conditions supplémentaires » que l'article 46, §§ 2 et 3, attribue au ministre, se limiterait à régler des points de détail ou des questions d'ordre secondaire.

Pour être admissible, le pouvoir que l'article 46, §§ 2 et 3, confère au ministre devra être davantage circonscrit dans le projet proprement dit. Dans cette perspective, celui-ci devra être complété par un certain nombre de règles minimales auxquelles le ministre devra avoir égard en la matière.

45. L'article 46, § 4, dispose que les modalités des formations et de l'établissement des connaissances, telles qu'elles sont définies à l'article 46, §§ 2 et 3, sont arrêtées par le ministre. On n'aperçoit pas ce que cette disposition ajoute à ce qui découle déjà de l'article 46, §§ 2 en 3. Le paragraphe concerné ne peut être maintenu dans le projet que s'il ne fait pas double emploi avec l'article 46, §§ 2 et 3. Dans ce cas, l'habilitation qu'il confère au ministre doit toutefois être définie avec plus de précision, compte tenu du fait que le pouvoir attribué au ministre peut uniquement porter sur des points de détail ou des questions d'ordre secondaire.

Article 50

46. L'article 50 du projet doit de toute évidence être lu en corrélation avec l'article 16bis de la loi du 21 décembre 1998, tel qu'il sera inséré dans cette loi par une loi qui se trouve encore au stade des travaux préparatoires (25). A cet égard, le délégué a confirmé que l'article 50 du projet « dient als een specificatie van dit artikel 16bis gezien de definitie van ‘op de markt brengen’ in de wet zeer ruim is ».

Abstraction faite de la constatation, qu'en principe, il n'appartient pas au Roi, sans habilitation expresse à cet effet, d'interpréter la portée d'une disposition légale ou de délimiter son champ d'application, l'auteur du projet doit évidemment veiller à ce que les prescriptions de l'article 50 du projet soient en tous points compatibles avec celles de l'article 16bis en projet de la loi du 21 décembre 1998. L'auteur du projet serait bien avisé de soumettre l'article 50 du projet à un examen complémentaire de ce point de vue.

Article 51

47. Dès lors que le titre 5 du projet ne comporte pas de dispositions modificatives, il suffit de libeller ce titre, qui précède l'article 51, comme suit : « Dispositions abrogatoires, transitoires et finales ».

48. Selon le délégué, la formulation de l'article 51 du projet devra être adaptée de manière à ce que tous les articles (26) de l'arrêté royal du 22 mai 2003 soient abrogés lors de l'entrée en vigueur de l'arrêté royal en projet, à l'exception des articles 50 à 65 (titre III) de l'arrêté royal du 22 mai 2003, qui seront abrogés « lors de l'entrée en vigueur de l'article 54 ».

La date d'entrée en vigueur de l'article 54 ne diffère toutefois pas de celle de l'arrêté en projet (27). S'il s'agit que l'article 51, alinéa 2, du projet vise l'application dans le temps de la règle énoncée à l'article 54, alinéa 3, afin de n'abroger le titre III de l'arrêté royal du 22 mai 2003 qu'à partir du moment où l'inscription dans la classe A et les conditions qui en découlent, ainsi qu'il est mentionné dans ce titre, ne doivent plus s'appliquer, l'article 51 du projet devrait exprimer plus clairement cette intention. A cet effet, il pourrait suffire de préciser à l'article 51, alinéa 2, que les articles 50 à 65 de l'arrêté royal du 22 mai 2003 sont abrogés « conformément à l'article 54, alinéa 3 ».

Article 52

49. La division en paragraphes de l'article 52 doit être revue : en effet, ni le texte français ni le texte néerlandais ne contiennent de paragraphe 3.

Article 53

50. Par analogie avec la terminologie utilisée à l'article 89, paragraphe 3, du Règlement Biocides, on écrira, chaque fois, « reconnaissance mutuelle simultanée » (« parallelle wederzijdse erkenning ») à l'article 53 du projet.

51. A la fin de l'article 53, alinéa 1^{er}, on écrira « au plus tard le jour prévu à l'article 89, paragraphe 3, deuxième alinéa, du Règlement Biocides ».

52. A l'article 53, alinéa 3, il y a une discordance entre le texte français et le texte néerlandais. Alors que le texte français mentionne « la

voorraden of voor het gebruik van biociden”, maakt de Franse tekst melding van “la commercialisation ou l'utilisation des stocks existants ou [...] l'utilisation des produits biocides”. Deze discordantie moet worden weggewerkt.

Artikel 55

53. In artikel 55 van het ontwerp wordt bepaald dat het ontworpen koninklijk besluit uitwerking heeft met ingang van 1 september 2013, behalve wat de artikelen 43 tot 49 betreft, die in werking treden zes maanden na de beslissing van de minister tot het opstarten van het onlineregistratiesysteem, welk systeem ten laatste op 30 juni 2015 operationeel moet zijn.

De gemachtigde heeft meegedeeld dat met de datum van 1 september 2013 werd beoogd om de inwerkingtreding van het merendeel van de bepalingen van het ontworpen koninklijk besluit te laten samenvallen met de datum waarop de Verordening Biociden van toepassing is geworden. (28) Het is, steeds volgens de gemachtigde, evenwel niet de bedoeling om aan de ontworpen regeling terugwerkende kracht te verlenen. De redactie van artikel 55 van het ontwerp zal derhalve op dat punt moeten worden aangepast.

Artikel 56

54. De uitvoering van het ontworpen koninklijk besluit dient te worden opgedragen aan alle ministers die bevoegd zijn om op te treden met betrekking tot de erin gerefereerde aangelegenheden. (29) Benevens de ministers bevoegd voor Volksgezondheid, Werk en Leefmilieu dienen in artikel 56 van het ontwerp derhalve ook de ministers bevoegd voor Economie, Middenstand, KMO's en Zelfstandigen, en Consumenten, te worden belast met de uitvoering van het ontworpen besluit.

De griffier,
Wim GEURTS

De voorzitter,
Marnix VAN DAMME

Nota's

(1) Koninklijk besluit van 22 mei 2003 ‘betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden’.

(2) 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’.

(3) Wet van 21 december 1998 ‘betreffende de productnormen ter bevordering van duurzame productie- en consumptiepatronen en ter bescherming van het leefmilieu, de volksgezondheid en de werkneiders’.

(4) Wet van 6 april 2010 ‘betreffende marktpraktijken en consumentenbescherming’.

(5) Deze vaststelling geldt des te meer nu de gemachtigde heeft bevestigd dat het niet de bedoeling is om artikel 26, “Retributie en bijdrage kennisgeving”, in het ontwerp te behouden.

(6) Dat kan enkel het geval zijn voor de artikelen 34 en 40, derde lid, van het ontwerp.

(7) Ontwerp van wet ‘tot wijziging van de wet van 21 december 1998 betreffende de productnormen ter bevordering van duurzame productie- en consumptiepatronen en ter bescherming van het leefmilieu, de volksgezondheid en de werkneiders’ (Parl.St. Kamer 2013-14, nr. 53-3264/001).

(8) Beginselen van de wetgevingstechniek. Handleiding voor het opstellen van wetgevende en reglementaire teksten, Raad van State, 2008, aanbevelingen nrs. 33 en 34, b), te raadplegen op de internetsite van de Raad van State (www.raadvst-consetat.be), hierna Handleiding Wetgevingstechniek genoemd.

(9) Richtlijn 98/34/EG van het Europees Parlement en de Raad van 22 juni 1998 ‘betreffende een informatieprocedure op het gebied van normen en technische voorschriften en regels betreffende de diensten van de informatiemaatschappij’.

(10) Zie ook artikel 20, § 4, tweede lid, van het ontwerp.

(11) Zie de artikelen 16, 22, 3°, 27, § 1, vierde en vijfde lid, en 36, vijfde lid, van het ontwerp.

(12) Zie de artikelen 24, § 4, tweede lid, en 29, eerste lid, van het ontwerp.

(13) Zie de artikelen 26, § 5, 27, § 2, 36, vierde lid, en 52, § 5, van het ontwerp.

(14) Deze suggestie geldt uiteraard niet voor de bepalingen van het ontwerp waarin de term “werkdagen” (“jours ouvrables”) voorkomt aangezien die term een andere inhoudelijke connotatie heeft (zie de artikelen 8, §§ 1 en 3, eerste tot derde lid, 15, eerste, tweede en vierde lid, 19, § 2, eerste lid, en § 3, eerste lid, en 25, eerste, tweede en vierde lid, van het ontwerp).

(15) Zie overigens reeds de terminologie in onder meer artikel 7 van het koninklijk besluit van 22 mei 2003.

commercialisation ou l'utilisation des stocks existants ou [...] l'utilisation des produits biocides », il est question dans le texte néerlandais de « voor het op de markt brengen van bestaande voorraden of voor het gebruik van biociden ». Cette discordance doit être éliminée.

Article 55

53. L'article 55 du projet dispose que l'arrêté royal en projet produit ses effets le 1^{er} septembre 2013, sauf en ce qui concerne les articles 43 à 49, qui entrent en vigueur six mois après la décision du ministre de lancer le système d'enregistrement en ligne, qui doit être opérationnel au plus tard le 30 juin 2015.

Le délégué a communiqué que la date du 1^{er} septembre 2013 visait à faire coïncider l'entrée en vigueur de la majorité des dispositions de l'arrêté royal en projet avec celle du Règlement Biocides (28). Toujours selon le délégué, l'intention n'est toutefois pas d'attribuer un effet rétroactif au dispositif en projet. La rédaction de l'article 55 du projet devra dès lors être adaptée sur ce point.

Article 56

54. L'exécution de l'arrêté royal en projet doit être confiée à tous les ministres compétents pour agir dans les matières régies par cet arrêté (29). L'article 56 du projet doit dès lors charger de l'exécution de l'arrêté en projet non seulement les ministres qui ont la Santé publique, l'Emploi et l'Environnement dans leurs attributions, mais également les ministres qui ont l'Économie, les Classes moyennes, les PME, les Indépendants et les Consommateurs dans leurs attributions.

Le greffier,
Wim GEURTS

Le président
Marnix VAN DAMME

Notes

(1) Arrêté royal du 22 mai 2003 ‘concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides’.

(2) Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 ‘concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides’.

(3) 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, de la santé et des travailleurs’.

(4) Loi du 6 avril 2010 ‘relative aux pratiques du marché et à la protection du consommateur’.

(5) Cette constatation est d'autant plus pertinente que le délégué a confirmé que l'intention n'est pas de maintenir l'article 26, « Redevance et cotisation pour notification », dans le projet.

(6) Tel ne peut être le cas que pour les articles 34 et 40, alinéa 3, du projet.

(7) Projet de loi ‘modifiant 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, de la santé et des travailleurs’ (Doc. parl., Chambre, 2013-14, n° 53-3264/001).

(8) Principes de technique législative. Guide de rédaction des textes législatifs et réglementaires, Conseil d'État, 2008, recommandations nos 33 et 34, b), à consulter sur le site Internet du Conseil d'État (www.raadvst-consetat.be), dénommé ci-après « Guide de légistique ».

(9) Directive 98/34/CE du Parlement européen et du Conseil du 22 juin 1998 ‘prévoyant une procédure d'information dans le domaine des normes et réglementations techniques et des règles relatives aux services de la société de l'information’.

(10) Voir également l'article 20, § 4, alinéa 2, du projet.

(11) Voir les articles 16, 22, 3°, 27, § 1^{er}, alinéas 4 et 5, et 36, alinéa 5, du projet.

(12) Voir les articles 24, § 4, alinéa 2, et 29, alinéa 1^{er}, du projet.

(13) Voir les articles 26, § 5, 27, § 2, 36, alinéa 4, et 52, § 5, du projet.

(14) De toute évidence, cette suggestion ne s'applique pas aux dispositions du projet dans lesquelles apparaissent les termes « jours ouvrables » (« werkdagen ») dès lors qu'ils ont une autre connotation sur le fond (voir les articles 8, §§ 1^{er} et 3, alinéas 1^{er} à 3, 15, alinéas 1^{er}, 2 et 4, 19, § 2, alinéa 1^{er}, et § 3, alinéa 1^{er}, et 25, alinéas 1^{er}, 2 et 4, du projet).

(15) Voir au demeurant la terminologie utilisée à l'article 7 de l'arrêté royal du 22 mai 2003.

(16) Zie de artikelen 14, § 3, 24, § 3, het opschrift en het eerste en het vierde lid van artikel 25, en in artikel 27, § 8, tweede lid, van het ontwerp.

(17) GwH 17 december 2003, nr. 170/2003; GwH 16 november 2005, nr. 166/2005; GwH 1 maart 2006, nr. 34/2006; GwH 15 maart 2006, nr. 43/2006; GwH 29 maart 2006, nr. 48/2006; GwH 7 juni 2007, nr. 85/2007; GwH 26 september 2007, nr. 123/2007; GwH 19 december 2007, nr. 162/2007; GwH 12 november 2009, nr. 178/2009; GwH 2 juni 2010, nr. 66/2010.

(18) Zie het in de vorige voetnoot vermelde arrest GwH 2 juni 2010, nr. 66/2010, B.4.2.

(19) Zie ook artikel 14, § 4, tweede lid, van het ontwerp.

(20) Zie ook artikel 15, eerste lid, van het ontwerp.

(21) Zie trouwens het bepaalde in artikel 27, § 6, van het ontwerp.

(22) Zie de artikelen 28 tot 37 van het verdrag betreffende de werking van de Europese Unie en de artikelen 8 tot 16 van de EER-overeenkomst.

(23) Zie bijvoorbeeld HvJ 7 juni 2007, C-254/05, Commissie v. België, punten 32 tot 36, met verwijzingen naar eerdere rechtspraak, inzonderheid punt 33 : een maatregel van gelijke werking als een kwantitatieve invoerbeperking kan slechts verantwoord zijn "wanneer die maatregel geschikt is om de verwezenlijking van het nastreefde doel te waarborgen en niet verder gaat dan nodig is om dat doel te bereiken".

(24) Handleiding Wetgevingstechniek, aanbeveling nr. 73.2.

(25) Zie het in voetnoot 7 vermelde ontwerp van wet.

(26) Duidelijkheidshalve kan worden overwogen om ook het tijdstip te vermelden waarop de bijlagen bij het koninklijk besluit van 22 mei 2003 worden opgeheven.

(27) Artikel 54 wordt in artikel 55 van het ontwerp niet vermeld bij de artikelen van het ontwerp waarvoor in een bijzondere datum van inwerkingtreding is voorzien.

(28) Zie artikel 97, tweede alinea, van die verordening.

(29) Handleiding Wetgevingstechniek, aanbeveling nr. 166.

(16) Voir les articles 14, § 3, 24, § 3, l'intitulé et les alinéas 1^{er} et 4 de l'article 25, et l'article 27, § 8, alinéa 2, du projet.

(17) C.C., 17 décembre 2003, n° 170/2003; C.C., 16 novembre 2005, n° 166/2005; C.C., 1^{er} mars 2006, n° 34/2006; C.C., 15 mars 2006, n° 43/2006; C.C., 29 mars 2006, n° 48/2006; C.C., 7 juin 2007, n° 85/2007; C.C., 26 septembre 2007, n° 123/2007; C.C., 19 décembre 2007, n° 162/2007; C.C., 12 novembre 2009, n° 178/2009; C.C., 2 juin 2010, n° 66/2010.

(18) Voir l'arrêté C.C., 2 juin 2010, n° 66/2010, cité dans la note de bas de page précédente, B.4.2.

(19) Voir également l'article 14, § 4, alinéa 2, du projet.

(20) Voir également l'article 15, alinéa 1^{er}, du projet.

(21) Voir, par ailleurs, l'article 27, § 6, du projet.

(22) Voir les articles 28 à 37 du Traité sur le fonctionnement de l'Union européenne et les articles 8 à 16 de l'Accord sur l'Espace économique européen.

(23) Voir, par exemple, C.J.C.E., 7 juin 2007, C-254/05, Commission c. Belgique, points 32 à 36, et les références à des cas de jurisprudence antérieure, en particulier le point 33 : une mesure d'effet équivalant à une restriction quantitative à l'importation ne peut être justifiée que « [si] cette mesure [est] propre à garantir la réalisation de l'objectif poursuivi et [ne va] pas au-delà de ce qui est nécessaire pour atteindre cet objectif ».

(24) Guide de légistique, recommandation n° 73.2.

(25) Voir le projet de loi mentionné dans la note 7.

(26) Par souci de clarté, on peut envisager de mentionner également la date à laquelle les annexes de l'arrêté royal du 22 mai 2003 seront abrogées.

(27) L'article 55 du projet ne mentionne pas l'article 54 parmi les articles du projet pour lesquels une date d'entrée en vigueur particulière est prévue.

(28) Voir l'article 97, deuxième alinea, de ce règlement.

(29) Guide de légistique, recommandation n° 166.

8 MEI 2014. — Koninklijk besluit betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden

FILIP, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op 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;

Gelet op de wet van 21 december 1998 betreffende de productnormen ter bevordering van duurzame productie- en consumptiepatronen ten behoeve van het leefmilieu, de volksgezondheid en de werknemers, artikel 5, gewijzigd bij de wet van 27 december 2004 en bij de wet van 27 juli 2011, artikel 8 gewijzigd bij de wet van 28 maart 2003, artikel 8bis, ingevoegd bij de wet van 28 maart 2003, gewijzigd bij de wet van 22 december 2003 en artikel 9, gewijzigd bij de wet van 28 maart 2003 en bij de wet van 27 juli 2011;

Gelet op de wet van 6 april 2010 betreffende marktpraktijken en consumentenbescherming, artikel 38;

Gelet op het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden;

Gelet op het feit dat is voldaan aan de door artikel 19/1, §1 van de wet van 5 mei 1997 betreffende de coördinatie van het federale beleid inzake duurzame ontwikkeling, opgelegde vormvereiste;

Gelet op de betrokkenheid van de gewestregeringen bij het ontwerpen van dit besluit op 18 februari 2013;

Gelet op het advies van de Federale Raad voor Duurzame Ontwikkeling, gegeven op 7 mei 2013;

Gelet op het advies van de Raad voor het Verbruik, gegeven op 8 mei 2013;

Gelet op het advies van de Hoge Gezondheidsraad, gegeven op 8 mei 2013;

Gelet op het advies van de Centrale Raad voor het Bedrijfsleven, gegeven op 22 mei 2013;

Gelet op het advies van de inspecteur van Financiën, gegeven op 21 juni 2013;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting, gegeven op 8 juli 2013;

Gelet op het advies van de Hoge Raad voor de Zelfstandigen en de K.M.O., gegeven op 26 juli 2013;

8 MAI 2014. — Arrêté royal relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides

PHILIPPE, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu le Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides;

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, de la santé et des travailleurs, l'article 5, modifié par la loi du 27 décembre 2004 et par la loi du 27 juillet 2011, l'article 8, modifié par la loi du 28 mars 2003, l'article 8bis, inséré par la loi du 28 mars 2003, modifié par la loi du 22 décembre 2003 et l'article 9, modifié par la loi du 28 mars 2003 et par la loi du 27 juillet 2011;

Vu la loi du 6 avril 2010 relative aux pratiques du marché et à la protection du consommateur, l'article 38;

Vu l'arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation de produits biocides;

Étant donné qu'il est satisfait à la formalité imposée par l'article 19/1, § 1^{er}, de la loi du 5 mai 1997 relative à la coordination de la politique fédérale de développement durable;

Vu l'association des gouvernements régionaux à l'élaboration du présent arrêté le 18 février 2013;

Vu l'avis du Conseil fédéral du Développement durable, donné le 7 mai 2013;

Vu l'avis du Conseil de la Consommation, donné le 8 mai 2013;

Vu l'avis du Conseil supérieur de la Santé, donné le 8 mai 2013;

Vu l'avis du Conseil central de l'Economie, donné le 22 mai 2013;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 21 juin 2013;

Vu l'accord du Ministre du Budget, donné le 8 juillet 2013;

Vu l'avis du Conseil supérieur des Indépendants et des P.M.E., donné le 26 juillet 2013;

Gelet op het feit dat is voldaan aan de vormvoorschriften vervat in richtlijn 98/34/EG van het Europees Parlement en de Raad van 22 juni 1998 betreffende een informatieprocedure op het gebied van normen en technische voorschriften en regels betreffende de diensten van de informatiemaatschappij;

Gelet op het advies 54.815/1 van de Raad van State, gegeven op 7 februari 2014, met toepassing van artikel 84, eerste lid, 1^e, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State;

Op de voordracht van de Minister van Economie en Consumenten, van de Minister van Binnenlandse Zaken, van de Minister van Volksgezondheid, van de Minister van Middenstand, K.M.O.'s en Zelfstandigen, van de Minister van Werk, van de Staatssecretaris voor Leefmilieu en op het advies van de in Raad vergaderde Ministers,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Titel 1. — Doel, toepassingsgebied en definities

Doel en toepassingsgebied

Artikel 1. § 1. Dit besluit heeft tot doel :

1° een hoog niveau van bescherming van de gezondheid van mensen en dieren en het leefmilieu te waarborgen. De bepalingen van dit besluit stoeien op het voorzorgsbeginsel. Er wordt bijzondere aandacht besteed aan de bescherming van kwetsbare groepen;

2° het gebruik van biociden te harmoniseren;

3° het aanvullen 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;

4° de uitvoering van de overgangsmaatregelen zoals bepaald in artikel 89 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.

§ 2. Dit besluit is van toepassing op biociden zoals bepaald in artikel 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.

Definities

Art. 2. Voor de toepassing van dit besluit wordt verstaan onder :

1° Verordening Biociden : 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;

2° biociden : biociden zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

3° werkzame stof : werkzame stof zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

4° bestaande werkzame stof : bestaande werkzame stof zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

5° schadelijk organisme : schadelijk organisme zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

6° residuen : residuen zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

7° micro-organisme : micro-organisme zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

8° op de markt aanbieden : op de markt aanbieden zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

9° in de handel brengen : in de handel brengen zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

10° gebruik : gebruik zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

11° productsoort : een van de productsoorten zoals omschreven in bijlage V van de Verordening Biociden;

12° behandeld voorwerp : behandeld voorwerp zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

13° toelating : een bestuursrechtelijk besluit waarbij de minister, ingevolge een door een aanvrager ingediende aanvraag, toelaat dat een biocide op de markt wordt aangeboden en gebruikt;

14° houder van de toelating : houder van toelating zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

15° aanvaarding van kennisgeving : een bestuursrechtelijk besluit waarbij de minister, ingevolge een door een aanvrager ingediende kennisgeving, toelaat dat een biocide op de markt wordt aangeboden en gebruikt;

Vu l'accomplissement des formalités prescrites par la Directive 98/34/CE du Parlement européen et du Conseil du 22 juin 1998 prévoyant une procédure d'information dans le domaine des normes et réglementations techniques et des règles relatives aux services de la société de l'information;

Vu l'avis 54.815/1 du Conseil d'Etat, donné le 7 février 2014, en application de l'article 84, alinéa 1^e, 1^o, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat;

Sur la proposition du Ministre de l'Economie et des Consommateurs, de la Ministre de l'Intérieur, de la Ministre de la Santé publique, de La Ministre des Classes moyennes, des P.M.E. et des Indépendants, de la Ministre de l'Emploi, du Secrétaire d'Etat à l'Environnement et de l'avis des Ministres qui en ont délibéré en Conseil,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Titre 1^e. — Objectif, champ d'application et définitions

Objectif et champ d'application

Article 1^e. §1^e. Le présent arrêté a pour objectifs :

1° de garantir un niveau élevé de protection de la santé des personnes et des animaux, et de l'environnement. Les dispositions du présent arrêté se fondent sur le principe de précaution. Une attention particulière est accordée à la protection des groupes vulnérables;

2° d'harmoniser l'utilisation des produits biocides;

3° de compléter le Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides;

4° d'appliquer les mesures transitoires fixées à l'article 89 du Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides.

§ 2. Le présent arrêté s'applique aux produits biocides définis à l'article 2 du Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides.

Définitions

Art. 2. Pour l'application du présent arrêté, on entend par :

1° Règlement Biocides : Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides;

2° produits biocides : produits biocides tels que définis dans l'article 3 du Règlement Biocides;

3° substance active : substance active telle que définie dans l'article 3 du Règlement Biocides;

4° substance active existante : substance active existante telle que définie dans l'article 3 du Règlement Biocides;

5° organisme nuisible : organisme nuisible tel que défini dans l'article 3 du Règlement Biocides;

6° résidu : résidu tel que défini dans l'article 3 du Règlement Biocides;

7° microorganisme : microorganisme tel que défini dans l'article 3 du Règlement Biocides;

8° mise à disposition sur le marché : mise à disposition sur le marché telle que définie dans l'article 3 du Règlement Biocides;

9° mise sur le marché : mise sur le marché telle que définie dans l'article 3 du Règlement Biocides;

10° utilisation : utilisation telle que définie dans l'article 3 du Règlement Biocides;

11° type de produit : type de produit tel que défini dans l'article 3 du Règlement Biocides;

12° article traité : article traité tel que défini dans l'article 3 du Règlement Biocides;

13° autorisation : un acte administratif par lequel le ministre, à la suite d'une demande déposée par un demandeur, autorise la mise à disposition sur le marché et l'utilisation d'un produit biocide;

14° titulaire de l'autorisation : titulaire de l'autorisation tel que défini dans l'article 3 du Règlement Biocides;

15° acceptation de notification : un acte administratif par lequel le ministre accepte, à la suite d'une notification déposée par un demandeur, la mise à disposition sur le marché et l'utilisation d'un produit biocide;

16° kennisgever : de in de Europese Unie gevestigde persoon die verantwoordelijk is voor het in de handel brengen van een biocide en die in de aanvaarding van kennisgeving is vermeld;

17° verklaring van toegang : verklaring van toegang zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

18° administratieve wijziging : een aanpassing van een bestaande toelating of aanvaarding van kennisgeving van louter administratieve aard, die geen wijziging van eigenschappen of werkzaamheid van het biocide betreft en geen herbeoordeling vereist;

19° distributeur : elke natuurlijke of rechtspersoon die biociden op de markt aanbiedt, met inbegrip van groothandelaren, detailhandelaren, verkopers en leveranciers;

20° reclame : reclame zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

21° kwetsbare groepen : kwetsbare groepen zoals bepaald in artikel 3 van de Verordening Biociden;

22° gesloten circuit : biociden die tot het gesloten circuit behoren, worden enkel op de markt aangeboden door een geregistreerde verkoper en gebruikt door een geregistreerde gebruiker;

23° vrij circuit : voor biociden die tot het vrij circuit behoren, legt dit besluit geen voorwaarden op met betrekking tot verkoop en gebruik;

24° geregistreerd gebruiker : elke natuurlijke of rechtspersoon die een biocide gebruikt waarvan in de toelatingsakte of kennisgeving vermeld is dat dit biocide is ingedeeld in het gesloten circuit;

25° geregistreerd verkoper : elke natuurlijke of rechtspersoon die een biocide op de markt aanbiedt waarvan in de toelatingsakte of kennisgeving vermeld is dat dit biocide is ingedeeld in het gesloten circuit;

26° koninklijk besluit van 22 mei 2003 : koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden;

27° koninklijk besluit van 13 november 2011 : koninklijk besluit van 13 novembre 2011 tot vaststelling van de retributies en bijdragen verschuldigd aan het Begrotingsfonds voor de grondstoffen en de producten;

28° Verordening CLP : Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels tot wijziging en intrekking van de Richtlijnen 67/548/EEG en 1999/45/EG en tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1907/2006;

29° minister : de minister bevoegd voor Leefmilieu;

30° Comité voor advies inzake biociden : het comité zoals opgericht door het koninklijk besluit van 5 augustus 2006 tot oprichting van een Comité voor advies inzake biociden en tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden;

31° bevoegde dienst : Directoraat-generaal Leefmilieu van de Federale Overheidsdienst Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu.

Titel 2. — Het op de markt aanbieden van biociden

HOOFDSTUK 1. — Algemene bepalingen

Op de markt aanbieden

Art. 3. Biociden mogen alleen op de markt worden aangeboden en gebruikt indien :

1° voor deze biociden overeenkomstig de Verordening Biociden een toelating is verleend of;

2° voor deze biociden de minister overeenkomstig dit besluit een toelating heeft verleend of een kennisgeving heeft aanvaard en dit voor de termijn bepaald in artikel 89, lid 2 van de Verordening Biociden.

HOOFDSTUK 2. — Toelating en kennisgeving

Verplichting toelating of kennisgeving

Art. 4. In toepassing van artikel 3, 2° wordt voor elk biocide die uitsluitend bestaande werkzame stoffen bevat die zijn of worden beoordeeld in het kader van het werkprogramma voor systematisch onderzoek van alle bestaande werkzame stoffen zoals vermeld in artikel 89, lid 1 van de Verordening Biociden, maar die voor die productsoort nog niet zijn goedgekeurd, een toelating aangevraagd of

16° notifiant : la personne établie sur le territoire de l'Union européenne qui est chargée de la mise sur le marché d'un produit biocide et qui est désignée dans l'acceptation de notification;

17° lettre d'accès : lettre d'accès telle que définie dans l'article 3 du Règlement Biocides;

18° modification administrative : une modification d'une autorisation ou d'une acceptation de notification existante revêtant un caractère purement administratif, n'entraînant aucune modification des propriétés ou de l'efficacité du produit biocide et ne demandant aucune réévaluation;

19° distributeur : toute personne physique ou morale mettant des produits biocides à disposition sur le marché, y compris les grossistes, les détaillants, les vendeurs et les fournisseurs;

20° publicité : publicité telle que définie dans l'article 3 du Règlement Biocides;

21° groupes vulnérables : groupes vulnérables tels que définis dans l'article 3 du Règlement Biocides;

22° circuit restreint : les produits biocides appartenant au circuit restreint sont uniquement mis à disposition sur le marché par un vendeur enregistré et utilisés par un utilisateur enregistré;

23° circuit libre : pour les produits biocides appartenant au circuit libre, le présent arrêté n'impose aucune condition en termes de vente et d'utilisation;

24° utilisateur enregistré : toute personne physique ou morale qui utilise un produit biocide pour lequel il est spécifié dans l'acte d'autorisation ou de notification que ce produit biocide est repris dans le circuit restreint;

25° vendeur enregistré : toute personne physique ou morale qui met à disposition sur le marché un produit biocide pour lequel il est spécifié dans l'acte d'autorisation ou de notification que ce produit biocide est repris dans le circuit restreint;

26° arrêté royal du 22 mai 2003 : arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides;

27° arrêté royal du 13 novembre 2011 : arrêté royal du 13 novembre 2011 fixant les rétributions et cotisations dues au Fonds budgétaire des matières premières et des produits;

28° Règlement CLP : Règlement (CE) n° 1272/2008 du Parlement européen et du Conseil du 16 décembre 2008 relatif à la classification, à l'étiquetage et à l'emballage des substances et des mélanges, modifiant et abrogeant les Directives 67/548/CEE et 1999/45/CE et modifiant le Règlement (CE) n° 1907/2006;

29° ministre : le ministre qui a l'Environnement dans ses attributions;

30° Comité d'avis sur les produits biocides : le comité constitué par l'arrêté royal du 5 août 2006 instituant un Comité d'avis sur les produits biocides et modifiant l'arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides;

31° service compétent : Direction générale Environnement du Service public fédéral Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement.

Titre 2. — Mise à disposition sur le marché de produits biocides

CHAPITRE 1^{er}. — Dispositions générales

Mise à disposition sur le marché

Art. 3. Les produits biocides peuvent seulement être mis à disposition sur le marché et utilisés si :

1° une autorisation a été octroyée, conformément au Règlement Biocides ou;

2° le ministre a accordé l'autorisation ou a accepté la notification de ces produits biocides, et ce, pour le délai précisé à l'article 89, paragraphe 2 du Règlement Biocides.

CHAPITRE 2. — Autorisation et notification

Obligation d'autorisation ou de notification

Art. 4. En application de l'article 3, 2°, une autorisation est demandée ou une notification est introduite auprès du service compétent pour chaque produit biocide contenant exclusivement des substances actives existantes qui ont été ou sont évaluées dans le cadre du programme de travail aux fins de l'examen systématique de toutes les substances actives existantes tel que visé à l'article 89, paragraphe 1^{er} du

een kennisgeving ingediend bij de bevoegde dienst alvorens het biocide op de Belgische markt wordt aangeboden.

Biociden die vallen onder het toepassingsgebied van het koninklijk besluit van 5 juni 1975 betreffende het bewaren, verkopen en gebruiken van bestrijdingsmiddelen voor niet-landbouwkundig gebruik als zijnde bestrijdingsmiddel voor niet landbouwkundig gebruik, zijn toelatingsplichtig.

Biociden die niet vallen onder het toepassingsgebied van het koninklijk besluit van 5 juni 1975 betreffende het bewaren, verkopen en gebruiken van bestrijdingsmiddelen voor niet-landbouwkundig gebruik als zijnde bestrijdingsmiddel voor niet landbouwkundig gebruik, maar wel onder het toepassingsgebied van dit besluit, zijn kennisgevingsplichtig.

Indien meerdere toepassingen worden beoogd en indien voor één of meerdere van die toepassingen een toelating is vereist terwijl voor de andere toepassingen een kennisgeving volstaat, wordt voor het biocide een toelating aangevraagd.

Afdeling 1. — Toelating

Toelatingsvoorwaarden

Art. 5. Een toelating overeenkomstig artikel 3, 2° voor het op de markt aanbieden van een biocide wordt verleend als :

1° het biocide uitsluitend bestaande werkzame stoffen bevat die zijn of worden beoordeeld in het kader van het werkprogramma voor systematisch onderzoek van alle bestaande werkzame stoffen zoals vermeld in artikel 89, lid 1 van de Verordening Biociden, maar die voor die productsoort nog niet zijn goedgekeurd;

2° op grond van de stand van de wetenschappelijke en technische kennis en aan de hand van het onderzoek van het overeenkomstig artikel 7 verstrekte dossier is vastgesteld dat, bij gebruik volgens toelating en rekening houdend met alle omstandigheden waaronder het biocide normaliter gebruikt wordt, de wijze waarop het ermee behandelde materiaal kan worden gebruikt, en de gevolgen van gebruik en verwijdering, het biocide :

a) voldoende werkzaam is;

b) geen onaanvaardbare effecten heeft op de doelorganismen, zoals onaanvaardbare resistentie of kruisresistentie of onnodig lijden en pijn voor gewervelde dieren;

c) zelf of via zijn residuen geen onaanvaardbare effecten heeft op de gezondheid van mens of dier, hetzij direct, hetzij indirect, onder meer via drinkwater, voedsel of voer, lucht in gebouwen of gevolgen op de werkplek, dan wel op het oppervlaktewater en het grondwater;

d) zelf of via zijn residuen geen onaanvaardbare effecten op het milieu heeft, waarbij in het bijzonder rekening wordt gehouden met de volgende aspecten : enerzijds het lot en verspreiding in het milieu, met name wat betreft verontreiniging van oppervlaktewateren (met inbegrip van estuariumwater en zeewater), grondwater en drinkwater, en anderzijds de gevolgen voor niet-doelorganismen;

3° de aard en de hoeveelheid van de werkzame stoffen van het biocide en zo nodig eventuele in toxicologisch en ecotoxicologisch opzicht belangrijke verontreinigingen en hulpstoffen, en de residuen die in toxicologisch opzicht of voor het milieu van belang zijn en bij toegelaten gebruik ontstaan, kunnen worden bepaald;

4° de fysische en chemische eigenschappen van het biocide zijn vastgesteld en voor de juiste wijze van gebruik, opslag en vervoer van het biocide aanvaardbaar zijn geacht.

Voor de beoordeling van de in 2° opgenomen effecten wordt rekening gehouden met het al dan niet beschikbaar zijn van een ander biocide waarvan het op de markt aanbieden toegelaten is en dat zonder grote praktische nadelen voor de gebruiker en zonder verhoogd risico voor de volksgezondheid of het leefmilieu met hetzelfde effect op het doelorganisme kan worden gebruikt.

Aanvrager

Art. 6. De toelating wordt bij de bevoegde dienst aangevraagd door of namens de in de Europese Unie gevestigde persoon, die verantwoordelijk is voor het in de handel brengen van het biocide, ongeacht zijn statuut als fabrikant, invoerder, eigenaar of distributeur.

Règlement Biocides, mais qui n'ont pas encore été approuvées pour ce type de produit, avant la mise à disposition du produit biocide sur le marché belge.

Le produit biocide qui entre dans le champ d'application de l'arrêté royal du 5 juin 1975 relatif à la conservation, au commerce et à l'utilisation des pesticides à usage non agricole comme étant un pesticide à usage non agricole, est soumis à l'obligation d'autorisation.

Le produit biocide qui n'entre pas dans le champ d'application de l'arrêté royal du 5 juin 1975 relatif à la conservation, au commerce et à l'utilisation des pesticides à usage non agricole comme étant un pesticide à usage non agricole, mais bien dans le champ d'application du présent arrêté, est soumis à l'obligation de notification.

Si plusieurs applications sont visées et si une autorisation est exigée pour une ou pour plusieurs d'entre elles alors qu'une notification suffit pour les autres applications, une autorisation est demandée pour le produit biocide.

Section 1^e. — Autorisation

Conditions d'autorisation

Art. 5. Conformément à l'article 3, 2°, une autorisation de mise à disposition sur le marché d'un produit biocide est délivrée si :

1° le produit biocide contient exclusivement des substances actives existantes qui ont été ou sont évaluées dans le cadre du programme de travail aux fins de l'examen systématique de toutes les substances actives existantes tel que visé à l'article 89, paragraphe 1^{er} du Règlement Biocides, mais qui n'ont pas encore été approuvées pour ce type de produit;

2° il est établi, compte tenu des connaissances scientifiques et techniques, et sur base de l'examen du dossier fourni conformément à l'article 7 que, lorsqu'il est utilisé de la manière autorisée et eu égard à toutes les conditions normales dans lesquelles le produit biocide peut être utilisé, à la manière dont le matériau qu'il sert à traiter peut être utilisé, et aux conséquences que peuvent avoir son utilisation et son élimination, le produit biocide :

a) est suffisamment efficace;

b) n'a aucun effet inacceptable sur les organismes cibles, tel qu'une résistance inacceptable, une résistance croisée ou des souffrances et douleurs inutiles chez les vertébrés;

c) n'a pas, intrinsèquement ou par l'intermédiaire de ses résidus, d'effet inacceptable sur la santé humaine ou animale, que ce soit directement ou indirectement, notamment par l'intermédiaire de l'eau potable, des aliments destinés à la consommation humaine ou animale, de l'air à l'intérieur des bâtiments ou des conséquences à l'intérieur des locaux de travail, ou sur les eaux de surface et souterraines;

d) n'a pas, intrinsèquement ou par l'intermédiaire de ses résidus, d'effet inacceptable sur l'environnement, en particulier compte tenu des aspects suivants : d'une part, de son devenir et son comportement dans l'environnement, notamment en ce qui concerne la contamination des eaux de surface (y compris les eaux des estuaires et de mer), les eaux souterraines et les eaux potables et, d'autre part de son effet sur les organismes non cibles;

3° la nature et la quantité des substances actives du produit biocide et, le cas échéant, les impuretés et autres composants significatifs du point de vue toxicologique ou écotoxicologique et de ses résidus significatifs du point de vue toxicologique ou environnemental, résultant d'utilisations autorisées, peuvent être déterminées;

4° propriétés physiques et chimiques du produit biocide ont été déterminées et jugées acceptables pour assurer une utilisation, un stockage et un transport adéquats du produit biocide.

Pour l'évaluation des effets repris au point 2°, il est tenu compte de l'existence ou non d'un autre produit biocide dont la mise à disposition sur le marché est autorisée et qui peut être utilisé avec les mêmes effets sur l'organisme cible, sans inconvénients pratiques significatifs pour l'utilisateur et sans risque accru pour la santé ou pour l'environnement.

Demandeur

Art. 6. L'autorisation est demandée auprès du service compétent par ou au nom de la personne établie sur le territoire de l'Union européenne responsable de la mise sur le marché du produit biocide, quel que soit son statut en tant que fabricant, importateur, propriétaire ou distributeur.

Modaliteiten van de aanvraag

Art. 7. § 1. Voor elk biocide wordt een formulier A overeenkomstig het model van bijlage 1 ingediend alsook een elektronisch dossier. Dit elektronisch dossier is beschikbaar op de website van de bevoegde dienst. Het in te dienen dossier varieert naargelang het type aanvraag en wordt ingevuld in het licht van de huidige wetenschappelijke en technische kennis.

§ 2. De informatie in het aanvraagdossier is voldoende om de effecten en eigenschappen, vermeld in artikel 5, te kunnen beoordelen.

Tenzij anders bepaald in het elektronisch dossier omvat elke aanvraag een gedetailleerde en volledige beschrijving van de uitgevoerde onderzoeken en van de gebruikte methoden of een verwijzing naar de literatuur voor die methoden.

Indien het wegens de aard van het biocide of wegens de aard van de voorgestelde toepassingen ervan niet noodzakelijk is informatie te verstrekken of wanneer het wetenschappelijk niet nodig of technisch niet mogelijk is informatie te verstrekken, licht de aanvrager de redenen van afwezigheid van informatie in de aanvraag toe. De redenen worden door de minister beoordeeld en desgevallend aanvaard nadat het dossier administratief ontvankelijk is verklaard volgens artikel 8, §1.

Toelatingsprocedure

Art. 8. § 1. Nadat de bevoegde dienst de aanvraag en de vereiste retributie heeft ontvangen, kijkt zij de administratieve ontvankelijkheid na en stuurt hierover binnen veertien werkdagen na ontvangst een bericht naar de aanvrager.

Indien het dossier onontvankelijk is, worden de ontbrekende gegevens aan de aanvrager gevraagd. De aanvrager heeft, vanaf de notificatie van de vraag, twee maand tijd voor het bezorgen van deze gegevens maar kan na goedkeuring van de bevoegde dienst een verlenging van termijn bekomen. Indien de aanvrager niet binnen de termijn van twee maand of de verlengde termijn antwoordt, wordt de aanvraag zonder gevolg geklasseerd. Na ontvangst van de ontbrekende gegevens worden deze binnen veertien werkdagen nagekeken op hun administratieve ontvankelijkheid en wordt hierover een bericht verstuurd naar de aanvrager.

§ 2. De minister kan een toelating verlenen zonder het Comité voor advies inzake biociden te consulteren indien het onderzoek van de administratieve ontvankelijkheid aantoon dat de aanvraag één van de volgende gevallen betreft :

1° een verlenging of hernieuwing van een eerder verleende toelating van een biocide die werd aangevraagd voor het verstrijken van de geldigheid van de verleende toelating; of

2° een aanvraag voor een biocide dat in alle opzichten identiek is met een reeds in België toegelaten biocide; of

3° een administratieve wijziging van de eerder verleende toelating van het biocide; of

4° de bevoegde autoriteit in een andere lidstaat van de Europese Unie heeft een toelating afgeleverd die nog geldig is voor een identiek biocide met dezelfde samenstelling, dezelfde toepassingen en dezelfde gebruiksdosering in het raam van een toelatingsprocedure op basis van een beoordeling van de werkzaamheid en van het risico voor mens en milieu.

§ 3. In de andere gevallen en mits de aanvraag administratief ontvankelijk is, wordt de aanvraag overgemaakt aan het Comité voor advies inzake biociden. Dit comité geeft binnen de honderdvijfenzestig werkdagen, vanaf de ontvangst van de aanvraag, een advies over de aanvraag van toelating.

Indien het Comité voor advies inzake biociden bijkomende gegevens nodig heeft, vraagt de bevoegde dienst deze op bij de aanvrager. De termijn van honderdvijfenzestig werkdagen voor adviesverlening door het Comité voor advies inzake biociden wordt opgeschort vanaf de datum dat de bevoegde dienst deze vragen overmaakt aan de aanvrager tot op de datum van ontvangst van de gevraagde gegevens door de bevoegde dienst.

De termijn wordt eveneens opgeschort vanaf de datum van verzending van een vraag van het Comité voor advies inzake Biociden om advies van de Hoge Gezondheidsraad over blootstellingsnormen of over de modellen die voor de blootstelling van mens of milieu zijn voorgesteld, tot op de datum van ontvangst van het advies van de Hoge Gezondheidsraad en voor ten hoogste honderdtwintig werkdagen.

De aanvrager heeft, vanaf de notificatie van de vraag, twee maanden tijd voor het bezorgen van de gegevens gevraagd door het Comité voor advies inzake biociden. De aanvrager kan met goedkeuring van het Comité voor advies inzake Biociden een verlenging van deze termijn

Modalités de la demande

Art. 7. § 1er. Un formulaire A conforme au modèle figurant à l'annexe 1 ainsi qu'un dossier électronique sont introduits pour chaque produit biocide. Ce dossier électronique est disponible sur le site internet du service compétent. Le dossier à introduire varie selon le type de demande et est complété à la lumière des connaissances scientifiques et techniques actuelles.

§ 2. L'information fournie dans le dossier de demande est suffisante pour évaluer les effets et les propriétés visés à l'article 5.

Sauf disposition contraire dans le dossier électronique, chaque demande comporte une description détaillée et complète des études effectuées et des méthodes utilisées ou une référence à la littérature relative ces méthodes.

S'il n'est pas nécessaire de fournir des informations étant donné la nature du produit biocide ou des utilisations proposées, ou lorsqu'il n'est pas scientifiquement nécessaire ou techniquement possible de fournir ces informations, le demandeur explicite les raisons de l'absence d'informations dans la demande. Ces raisons sont évaluées par le ministre et acceptées le cas échéant après que la recevabilité administrative du dossier ait été déclarée conformément à l'article 8, §1er.

Procédure d'autorisation

Art. 8. § 1er. Après réception de la demande et de la redevance exigée, le service compétent en vérifie la recevabilité administrative et en avise le demandeur endéans un délai de quatorze jours ouvrables après réception.

Si le dossier est irrecevable, les données manquantes sont demandées au demandeur. Le demandeur dispose d'un délai de deux mois, à compter du jour de la notification de la demande, pour fournir ces données, mais il peut obtenir une prolongation de délai après avoir reçu l'approbation du service compétent. Si le demandeur ne répond pas dans le délai de deux mois ou dans le délai prolongé, la demande est classée sans suite. Après réception des données manquantes, l'autorité compétente en vérifie la recevabilité administrative et en avise le demandeur endéans un délai de quatorze jours ouvrables.

§ 2. Le ministre peut délivrer une autorisation sans consultation du Comité d'avis sur les produits biocides, si l'examen de la recevabilité administrative démontre que la demande correspond à l'un des cas suivants :

1° une demande de renouvellement ou de prolongation d'autorisation d'un produit biocide qui a été introduite avant l'expiration du délai de validité de l'autorisation; ou

2° une demande de produit biocide à tous points de vue identique à un produit biocide déjà autorisé en Belgique; ou

3° une modification administrative de l'autorisation du produit biocide; ou

4° l'autorité compétente d'un autre État membre de l'Union européenne a délivré une autorisation encore valable pour un produit biocide identique avec la même composition, les mêmes applications et la même dose d'utilisation au cours d'une procédure d'autorisation sur la base d'une évaluation de l'efficacité et du risque pour l'homme et l'environnement.

§ 3. Dans les autres cas et à condition que la recevabilité administrative de la demande ait été acceptée, la demande est transmise au Comité d'avis sur les produits biocides. Dans les cent soixante-cinq jours ouvrables, à compter de la réception de la demande, ce Comité rend un avis relatif à la demande d'autorisation.

Si le Comité d'avis sur les produits biocides a besoin de données complémentaires, le service compétent adresse une demande d'informations complémentaires au demandeur. Le délai de cent soixante-cinq jours ouvrables prévu pour l'avis du Comité d'avis sur les produits biocides est suspendu à partir de la date à laquelle le service compétent transmet cette demande d'informations complémentaires au demandeur, jusqu'à la date de la réception des données demandées par le service compétent.

Ce délai est aussi suspendu à partir de la date d'envoi d'une demande d'avis par le Comité d'avis sur les produits biocides au Conseil supérieur de la santé relative aux seuils d'exposition ou sur les modèles d'exposition de l'homme ou de l'environnement, jusqu'à la date de réception de l'avis du Conseil supérieur de la santé et pour une durée maximale de cent vingt jours ouvrables.

Le demandeur dispose d'un délai de deux mois, à compter du jour de la notification de la demande, pour fournir les données requises par le Comité d'avis sur les produits biocides. Le demandeur peut obtenir une prolongation de ce délai avec l'approbation du Comité d'avis sur les

bekomen. Indien de aanvrager niet binnen de termijn van twee maanden of de verlengde termijn antwoordt, wordt de aanvraag zonder gevuld geklasseerd.

Indien het Comité voor advies inzake biociden geen advies verleent binnen de voornoemde termijnen beslist de minister of de toelating wordt verleend, gewijzigd, geschorst of opgeheven.

Modaliteiten toelating

Art. 9. § 1. De toelating is persoonlijk en wordt slechts overgedragen mits akkoord van de houder en uitdrukkelijke voorafgaande schriftelijke toestemming van de minister.

§ 2. Onder voorbehoud van de toepassing van de artikelen 10 tot 14, wordt de toelating verleend voor een periode van ten hoogste tien jaar.

§ 3. De toelating voor het op de markt aanbieden van een biocide die overeenkomstig de bepalingen van dit besluit is verleend, hernieuwd of verlengd, vervalt op de dag waarop de werkzame stoffen worden goedgekeurd. In het geval van biociden die meer dan één werkzame stof bevatten, vervalt de toelating op de datum waarop de laatste werkzame stof voor die productsoort is goedgekeurd.

§ 4. De eisen inzake het op de markt aanbieden en het gebruik, die noodzakelijk zijn om de naleving van de in artikel 5 gestelde voorwaarden te waarborgen, worden uitdrukkelijk in de toelating opgenomen.

Wanneer krachtens andere voorschriften eisen gelden betreffende de voorwaarden voor het verlenen van een toelating en voor het gebruik van het biocide en deze op de bescherming van de gezondheid van distributeurs, gebruikers, werknemers en consumenten, de gezondheid van dieren of het milieu zijn gericht, houdt de minister bij het verlenen van een toelating rekening met deze eisen. De minister kan de toelating verlenen als aan deze eisen wordt voldaan.

De minister kan het verlenen van de toelating afhankelijk maken van chemische of fysico-chemische ontledingen of van biologische, toxicologische of andere proefnemingen in onafhankelijke en vakkundige onderzoekscentra. Hij kan tevens de normen vaststellen waaraan het biocide moet beantwoorden en de voorwaarden van neerlegging van het standaardmonster.

§ 5. De toelating kan te allen tijde worden heronderzocht, indien er aanwijzingen bestaan dat niet langer aan de in artikel 5 voor de verlening van de toelating gestelde voorwaarden, wordt voldaan.

In een dergelijk geval kan de houder van de toelating om aanvullende informatie verzocht worden en kan de minister de toelating desgevallend, overeenkomstig de bepalingen van artikel 10 tot 14 wijzigen, schorsen, opheffen, hernieuwen of verlengen.

Wijziging van toelating

Art. 10. De minister kan, desgevallend na advies van het Comité voor advies inzake biociden, de voorwaarden van deze toelating wijzigen, indien :

1° de minister dit noodzakelijk acht op grond van de ontwikkelingen van de wetenschappelijke en technische kennis en ter bescherming van de gezondheid of het milieu; of

2° de houder van de toelating daarom verzoekt onder opgave van de redenen voor de wijziging.

In geval van wijziging van de voorwaarden van een toelating zoals bepaald in het eerste lid is een gewijzigde toelating vereist waardoor de oorspronkelijke toelating vervalt.

Schorsing van toelating

Art. 11. De toelating wordt door de minister geschorst, als :

1° deze ernstige aanwijzingen heeft dat het biocide een onaanvaardbaar risico oplevert voor de gezondheid van mens of dier of voor het leefmilieu; of

2° de houder van de toelating één of meerdere voorwaarden van de toelating zoals vermeld in de toelatingsakte niet naleeft en dit tot het bewijs is geleverd dat aan de voorwaarden is voldaan; of

3° de houder van de toelating één of meerdere verplichtingen in voorliggend besluit alsook deze vermeld in hoofdstuk IV van het koninklijk besluit van 13 november 2011 niet naleeft tot het bewijs is geleverd dat aan de verplichtingen is voldaan.

Opheffing van toelating

Art. 12. De toelating wordt door de minister opgeheven als :

1° niet meer wordt voldaan aan de voorwaarden van artikel 5; of

2° wordt ontdekt dat onjuiste of misleidende gegevens zijn verstrekt op basis waarvan de toelating werd verleend; of

produits biocides. Si le demandeur ne répond pas dans le délai de deux mois ou dans le délai prolongé, la demande est classée sans suite.

Si le Comité d'avis sur les produits biocides n'émet pas un avis dans les délais prévus, le ministre statue sur la délivrance, la modification, la suspension ou la suppression de l'autorisation.

Modalités de l'autorisation

Art. 9. § 1^{er}. L'autorisation est personnelle et est seulement cédée avec accord du titulaire et moyennant l'approbation formelle écrite préalable du ministre.

§ 2. Sous réserve de l'application des articles 10 à 14, l'autorisation est accordée pour une période maximale de dix ans.

§ 3. L'autorisation de mise à disposition sur le marché d'un produit biocide accordée, renouvelée ou prolongée conformément aux dispositions du présent arrêté, expire à la date de l'approbation de la ou des substances actives. Dans le cas des produits biocides contenant plusieurs substances actives, l'autorisation expire à la date de d'approbation de la dernière substance active pour ce type de produits.

§ 4. Les exigences en matière de mise à disposition sur le marché et d'utilisation qui sont nécessaires pour garantir le respect des conditions fixées à l'article 5 figurent expressément dans l'autorisation.

Si, en vertu d'autres prescriptions, des exigences s'appliquent aux conditions d'obtention d'une autorisation et d'utilisation du produit biocide et que celles-ci visent à la protection de la santé des distributeurs, utilisateurs, travailleurs et consommateurs, à la santé des animaux ou de l'environnement, le ministre tient compte de ces exigences lors de l'octroi d'une autorisation. Le ministre peut accorder l'autorisation à condition qu'il soit satisfait à ces exigences.

Le ministre peut subordonner l'octroi de l'autorisation à des analyses chimiques ou physico-chimiques ou à des essais biologiques, toxicologiques ou autres dans des centres de recherche indépendants et spécialisés. Il peut aussi fixer les normes auxquelles le produit biocide doit répondre et les conditions de dépôt de l'échantillon étalon.

§ 5. L'autorisation peut être réexaminée à tout moment s'il existe des raisons de croire que les conditions d'octroi de l'autorisation fixées à l'article 5 ne sont pas respectées.

Dans ce cas, des informations supplémentaires peuvent être demandées au titulaire de l'autorisation et, le cas échéant, le ministre peut modifier, suspendre, supprimer, renouveler ou prolonger l'autorisation, conformément aux dispositions des articles 10 à 14.

Modification de l'autorisation

Art. 10. Le ministre peut, le cas échéant après avis du Comité d'avis sur les produits biocides, modifier les conditions liées à cette autorisation si :

1° le ministre l'estime nécessaire, compte tenu de l'évolution des connaissances scientifiques et techniques et pour protéger la santé ou l'environnement; ou

2° le titulaire de l'autorisation en fait la demande en indiquant les raisons qui motivent une telle modification.

En cas de modification des conditions liées à une autorisation, telle que prévue à l'alinéa 1^{er}, une autorisation modifiée est requise, ce qui rend caduque l'autorisation initiale.

Suspension de l'autorisation

Art. 11. L'autorisation est suspendue par le ministre si :

1° celui-ci dispose des indications sérieuses indiquant que le produit biocide présente un risque inacceptable pour la santé humaine ou animale ou pour l'environnement; ou

2° le titulaire de l'autorisation ne respecte pas une ou plusieurs conditions liées à l'autorisation mentionnées dans l'acte d'autorisation, et ce jusqu'à ce que la preuve soit apportée que les conditions sont remplies; ou

3° le titulaire de l'autorisation ne respecte pas une ou plusieurs obligations énoncées dans le présent arrêté ainsi que celles fixées dans chapitre IV de l'arrêté royal du 13 novembre 2011, et ce jusqu'à ce que la preuve soit fournie que les obligations sont respectées.

Suppression de l'autorisation

Art. 12. L'autorisation est supprimée par le ministre si :

1° les conditions énoncées à l'article 5 ne sont plus remplies; ou

2° il apparaît que l'autorisation a été donnée sur la base de données fausses ou fallacieuses; ou

3° de houder van de toelating daarom verzoekt onder opgave van de redenen voor de opheffing.

Hernieuwing of verlenging van toelating

Art. 13. Indien de toelating werd toegekend voor een duur van minder dan tien jaar, kan zij worden verlengd als aan de voorwaarden van deze toelating werd voldaan en zonder dat de totale geldingsduur ervan tien jaar mag overschrijden.

Onverminderd de bepalingen van voorgaand lid en van artikel 9, § 2 kan de toelating door de minister een onbeperkt aantal keren worden hernieuwd.

Algemene bepalingen betreffende wijziging, schorsing, opheffing, hernieuwing of verlenging van toelating

Art. 14. § 1. Indien de minister het initiatief neemt tot wijziging, schorsing of opheffing van een toelating, brengt de bevoegde dienst het besluit onverwijdert bij een ter post aangetekende brief aan de houder van de toelating ter kennis. Dit betreft de gevallen bedoeld in artikel 10, eerste lid, 1°, artikel 11 en artikel 12, 1° en 2°.

§ 2. Indien de houder van een toelating het initiatief neemt tot wijziging of opheffing van een toelating, dient hij een aanvraag in conform artikel 7 en volgt hij de procedure zoals bepaald in artikel 8.

Wijzigingen, hernieuwingen en verlengingen van een toelating worden slechts toegestaan indien vaststaat dat nog steeds aan de in artikel 5 gestelde voorwaarden wordt voldaan. De wijziging, hernieuwing of verlenging kan zo nodig alleen worden toegestaan voor de periode die de bevoegde dienst voor een dergelijke verificatie nodig heeft.

De toelating wordt verlengd voor de periode die nodig is voor het verstrekken van aanvullende informatie.

§ 3. De besluiten tot wijziging, schorsing, opheffing, verlenging of hernieuwing hebben onmiddellijke uitwerking. Het indienen van een bezwaarschrift volgens de bepalingen van artikel 15 heeft geen schorsende werking ten aanzien van een besluit tot wijziging, schorsing, opheffing of hernieuwing.

§ 4. Voor elke wijziging of opheffing van een toelating of bij het niet verlengen of hernieuwen van een toelating is er een respitperiode voor de verwijdering, het op de markt aanbieden en het gebruik van de bestaande voorraden, behalve indien het verder op de markt aanbieden of blijven gebruiken van het biocide een onaanvaardbaar risico voor de gezondheid van mens of dier of voor het milieu zou inhouden.

De respitperiode bestaat uit een eerste termijn van honderdtachtig dagen voor het op de markt aanbieden van de bestaande voorraden van de biociden in kwestie.

Hierop volgt een tweede termijn van honderdtachtig dagen voor ofwel de verwijdering, ofwel het gebruik van bestaande voorraden.

Bezwaar

Art. 15. De aanvrager kan zijn verweermiddelen tegen de beslissing genomen door de minister volgens artikelen 8, 10, 11, 12 en 13 uiteenzetten in een bezwaarschrift. Dit bezwaarschrift wordt binnen een termijn van dertig werkdagen, bij een ter post aangetekende brief aan de bevoegde dienst overgemaakt. Deze termijn gaat in op de derde werkdag volgend op de dag waarop de beslissing door de bevoegde dienst is verzonden aan de aanvrager.

Het bezwaarschrift wordt onverwijdert door de bevoegde dienst voor advies meegedeeld aan de Hoge Gezondheidsraad, die het onderzoekt binnen de zestig werkdagen nadat hij het bezwaarschrift heeft ontvangen, op dag en uur door zijn voorzitter vastgesteld. Binnen negentig werkdagen, daaropvolgend brengt de Hoge Gezondheidsraad zijn advies aan de minister ter kennis.

Vooraleer het advies wordt verleend, wordt de aanvrager door de Hoge Gezondheidsraad gehoord of tenminste behoorlijk opgeroepen.

De beslissing over het bezwaar wordt genomen door de minister vóór het verstrijken van een termijn van honderdzestig werkdagen, die ingaat op de dag waarop de bevoegde dienst het bezwaarschrift heeft ontvangen. Het behoud of wijziging van de oorspronkelijk genomen beslissing van de minister wordt bij ter post aangetekende brief aan de aanvrager betekend en per gewone post aan de Hoge Gezondheidsraad.

Retributie en jaarlijkse bijdrage toelating

Art. 16. Iedere persoon die, met toepassing van artikel 8, een aanvraag voor toelating indient, betaalt de retributies conform hoofdstuk IV van het koninklijk besluit van 13 november 2011.

3° le titulaire de l'autorisation en fait la demande en indiquant les raisons qui motivent une telle suppression.

Renouvellement et prolongation de l'autorisation

Art. 13. Si l'autorisation a été délivrée pour une durée inférieure à dix ans, elle peut être prolongée si les conditions de cette autorisation sont remplies, sans que sa durée totale de validité puisse excéder dix ans.

Sans préjudice des dispositions de l'alinéa précédent et de l'article 9, § 2, le ministre peut renouveler l'autorisation un nombre illimité de fois.

Dispositions générales relatives à la modification, la suspension, la suppression, le renouvellement ou la prolongation de l'autorisation

Art. 14. § 1^{er}. Si le ministre prend l'initiative de la modification, suspension ou suppression d'une autorisation, le service compétent notifie sans délai la décision au titulaire de l'autorisation par lettre recommandée. Il s'agit des cas visés à l'article 10, alinéa 1^{er}, 1° à l'article 11 et à l'article 12, 1° et 2°.

§ 2. Si le titulaire d'une autorisation prend l'initiative d'une modification ou suppression d'une autorisation, il introduit une demande conformément à l'article 7, et suit la procédure de la manière définie à l'article 8.

Les modifications, renouvellements et prolongations d'une autorisation sont uniquement accordés s'il est établi que les conditions définies à l'article 5 demeurent remplies. La modification, le renouvellement ou la prolongation peuvent, le cas échéant, être accordées uniquement pour la période nécessaire au service compétent pour procéder à une telle vérification.

L'autorisation est prolongée pour la période nécessaire pour fournir des informations supplémentaires.

§ 3. Les décisions de modification, suspension, suppression, prolongation et renouvellement produisent leurs effets immédiatement. Le dépôt d'une réclamation selon les dispositions de l'article 15 n'a pas d'effet suspensif vis-à-vis d'une décision de modification, suspension, suppression ou renouvellement.

§ 4. Pour toute modification ou suppression d'une autorisation ou en cas de non-prolongation ou non-renouvellement d'une autorisation, un sursis est prévu pour l'élimination, la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des stocks existants, sauf dans l'éventualité où la poursuite de la mise à disposition sur le marché ou de l'utilisation du produit biocide représenterait un risque inacceptable pour la santé humaine ou animale, ou pour l'environnement.

La durée de ce sursis correspond à un premier délai de cent quatre-vingts jours pour la mise à disposition sur le marché des stocks de produits biocides en question.

Il s'ensuit un second délai de cent quatre-vingts jours, soit pour l'élimination, soit pour l'utilisation des stocks existants des produits biocides en question.

Réclamation

Art. 15. Le demandeur peut faire valoir ses moyens de défense contre la décision du ministre selon les articles 8, 10, 11, 12 et 13 dans une réclamation. Cette réclamation est adressée au service compétent par lettre recommandée dans un délai de trente jours ouvrables. Ce délai prend cours le troisième jour ouvrable suivant le jour à laquelle cette décision a été envoyée au demandeur par le service compétent.

La réclamation est communiqué sans délai par le service compétent pour avis au Conseil supérieur de la santé, qui l'examine dans les soixante jours ouvrables de sa réception, aux date et heure fixées par son président. Le Conseil supérieur de la santé notifie son avis au ministre dans les nonante jours ouvrables qui suivent.

Avant d'émettre son avis, le Conseil supérieur de la Santé entend le demandeur ou à tout le moins le convoque dûment.

Le ministre statue sur la réclamation avant l'expiration d'un délai de cent soixante jours ouvrables prenant cours à la date à laquelle le service compétent a reçu la réclamation. Le maintien ou la modification de la décision initialement prise par le ministre est notifié au demandeur par lettre recommandée et au Conseil supérieur de la santé par courrier ordinaire.

Redevance et autorisation de cotisation annuelle

Art. 16. Toute personne qui, en application de l'article 8, introduit une demande d'autorisation paie la redevance, conformément au chapitre IV de l'arrêté royal du 13 novembre 2011.

Iedere persoon die, met toepassing van artikel 8 een toelating betreffende een biocide heeft gekregen, betaalt, per toelating, een jaarlijkse bijdrage conform de bepalingen van het koninklijk besluit van 13 november 2011.

Afdeling 2 — Kennisgeving

Kennisgevingsvoorraad

Art. 17. Een kennisgeving overeenkomstig artikel 3, 2° wordt slechts aanvaard als :

1° het biocide uitsluitend bestaande werkzame stoffen bevat die zijn of worden beoordeeld in het kader van het werkprogramma voor systematisch onderzoek van alle bestaande werkzame stoffen zoals vermeld in artikel 89, lid 1 van de Verordening Biociden maar die voor die productsoort nog niet zijn goedgekeurd;

2° het biocide niet valt voor geen enkele van zijn toepassingen onder het toepassingsgebied van het koninklijk besluit van 5 juni 1975 betreffende het bewaren, verkopen en gebruiken van bestrijdingsmiddelen voor niet-landbouwkundig gebruik als zijnde bestrijdingsmiddel voor niet landbouwkundig gebruik, maar wel valt onder het toepassingsgebied van dit besluit.

Kennisgever

Art. 18. De kennisgeving wordt bij de bevoegde dienst ingediend door of namens de in de Europese Unie gevestigde persoon die verantwoordelijk is voor het in de handel brengen van het biocide, ongeacht zijn statuut als fabrikant, invoerder, eigenaar of distributeur.

Kennisgevingsprocedure

Art. 19. § 1. Voor elke biocide omvat de kennisgeving het formulier A overeenkomstig het model van bijlage 1 alsook het formulier voor kennisgeving overeenkomstig het model van bijlage 2. De kennisgevingen worden uitsluitend per papieren drager ingediend bij de bevoegde dienst.

§ 2. Nadat de bevoegde dienst de kennisgeving en de vereiste retributie heeft ontvangen, kijkt zij de administratieve ontvankelijkheid na en stuurt hierover binnen de veertien werkdagen na ontvangst een bericht naar de kennisgever.

Indien het dossier onontvankelijk is, worden de ontbrekende gegevens aan de kennisgever gevraagd. De kennisgever heeft, vanaf de notificatie van de vraag, één maand tijd voor het bezorgen van de gegevens. Indien de kennisgever niet binnen de termijn van één maand antwoordt, wordt de kennisgeving zonder gevolg geklasseerd.

§ 3. Indien het dossier ontvankelijk is, wordt binnen een termijn van vijfenzeventig werkdagen na het bericht van ontvankelijkheid, een aanvaarding van kennisgeving verstuurd naar de kennisgever.

De minister verleent een kennisgevingsnummer en keurt de indeling en etikettering goed. Dit nummer, voorafgegaan door de vermelding "NOTIF", komt voor op het etiket van alle verpakkingen die van het betrokken biocide op de markt worden aangeboden.

§ 4. De aanvaarding van een kennisgeving is evenwel geen toelating in de zin van artikel 5. Indien de minister van oordeel is, op grond van de met de kennisgeving ingediende of ter beschikking gestelde informatie vermeld in paragraaf 1, of op grond van uit de wetenschappelijke literatuur bekende studies, dat het betrokken biocide een ernstig en imminent gevaar oplevert voor de gezondheid van mens of dier of voor het leefmilieu, dan weigert hij, met raadpleging van het Comité voor advies inzake biociden, de kennisgeving. In dit geval deelt de minister zijn beslissing, bij een ter post aangetekende brief aan de kennisgever mee.

Modaliteiten Kennisgeving

Art. 20. § 1. De aanvaarding van de kennisgeving is persoonlijk en wordt slechts overgedragen mits akkoord van de kennisgever en uitdrukkelijke voorafgaande schriftelijke toestemming van de minister.

§ 2. De aanvaarding van de kennisgeving voor een biocide vervalt op de dag waarop de werkzame stof(fen) worden goedgekeurd. In het geval van biociden die meer dan één werkzame stof bevatten, vervalt de aanvaarding van kennisgeving op de datum waarop de laatste werkzame stof voor die productsoort is goedgekeurd.

§ 3. De eisen inzake het op de markt aanbieden en het gebruik worden uitdrukkelijk in de aanvaarding van de kennisgeving opgenomen.

Wanneer krachtens andere voorschriften eisen gelden betreffende de voorwaarden voor het aanvaarden van een kennisgeving en voor het gebruik van het biocide en deze op de bescherming van de gezondheid

Toute personne qui, en application de l'article 8, a obtenu une autorisation relative à un produit biocide paie, pour chaque autorisation, une cotisation annuelle conformément aux dispositions de l'arrêté royal du 13 novembre 2011.

Section 2 — Notification

Conditions de notification

Art. 17. Conformément à l'article 3, 2°, une notification est seulement acceptée si :

1° le produit biocide contient exclusivement des substances actives existantes qui ont été ou sont évaluées dans le cadre du programme de travail aux fins de l'examen systématique de toutes les substances actives existantes tel que visé à l'article 89, paragraphe 1 du Règlement Biocides, mais qui n'ont pas encore été approuvées pour ce type de produits;

2° le produit biocide n'entre pour aucune de ses applications dans le champ d'application de l'arrêté royal du 5 juin 1975 relatif à la conservation, au commerce et à l'utilisation des pesticides à usage non agricole comme étant un pesticide à usage non agricole, mais entre dans le champ d'application du présent arrêté.

Notifiant

Art. 18. La notification est introduite auprès du service compétent par ou au nom de la personne établie sur le territoire de l'Union européenne et responsable de la mise sur le marché du produit biocide, quel que soit son statut en tant que fabricant, importateur, propriétaire ou distributeur.

Procédure de notification

Art. 19. § 1^{er}. Pour chaque produit biocide, la notification contient le formulaire A, conformément au modèle figurant à l'annexe 1, ainsi que le formulaire de notification, conformément au modèle figurant à l'annexe 2. Les notifications sont exclusivement introduites par écrit auprès du service compétent.

§ 2. Après avoir reçu la notification et la redevance exigée, le service compétent en vérifie la recevabilité administrative et en avise le notifiant endéans un délai de quatorze jours ouvrables après réception.

Si le dossier est irrecevable, les données manquantes sont demandées au notifiant qui dispose d'un délai d'un mois, à compter du jour de la notification de la demande, pour fournir les données. Si le notifiant ne répond pas dans le délai d'un mois, la notification est classée sans suite.

§ 3. Si le dossier est recevable, une acceptation de notification est envoyée au notifiant, dans un délai de septante-cinq jours ouvrables après la communication de recevabilité.

Le ministre compétente accorde un numéro de notification et approuve la classification et l'étiquetage. Ce numéro, précédé par la mention « NOTIF », figure sur l'étiquette de chaque emballage du produit biocide concerné mis à disposition sur le marché.

§ 4. L'acceptation d'une notification ne constitue pas une autorisation au sens de l'article 5. Si le ministre considère, sur base des informations soumises avec la notification ou mises à disposition comme prévu au paragraphe 1^{er}, ou sur base des études contenues dans la littérature scientifique, que le produit biocide constitue un risque grave et imminent pour la santé humaine ou animale ou pour l'environnement, il refuse, en consultation avec le Comité d'Avis sur les Produits biocides, la notification. Dans ce cas, le ministre communique au notifiant par lettre recommandée sa décision.

Modalités de notification

Art. 20. § 1^{er}. L'acceptation de la notification est personnelle et est seulement cédée avec accord du notifiant et moyennant l'approbation formelle écrite préalable du ministre.

§ 2. L'acceptation de la notification pour un produit biocide expire à la date de l'approbation de la ou des substances actives. Dans le cas des produits biocides contenant plusieurs substances actives, l'acceptation de la notification expire à la date de l'approbation de la dernière substance active pour ce type de produits.

§ 3. Les exigences en matière de mise à disposition sur le marché et d'utilisation figurent expressément dans l'acceptation de la notification.

Si, en vertu d'autres prescriptions, des exigences s'appliquent aux conditions d'acceptation d'une notification et d'utilisation du produit biocide et que celles-ci visent à la protection de la santé des

van distributeurs, gebruikers, werknemers en consumenten, de gezondheid van dieren of het milieu zijn gericht, houdt de minister bij het aanvaarden van de kennisgeving rekening met deze eisen. De minister kan de kennisgeving aanvaarden als aan deze eisen wordt voldaan.

De minister kan het aanvaarden van een kennisgeving afhankelijk maken van chemische of fysico-chemische ontledingen of van biologische, toxicologische of andere proefnemingen in onafhankelijke en vakkundige onderzoekscentra. Hij kan tevens de normen vaststellen waaraan het biocide moet beantwoorden en de voorwaarden van neerlegging van het standaardmonster.

§ 4. De aanvaarding van de kennisgeving kan te allen tijde, bijvoorbeeld ingevolge overeenkomstig artikel 31 ontvangen informatie, worden heronderzocht.

In een dergelijk geval kan de kennisgever om aanvullende informatie verzocht worden en kan de minister de aanvaarding van de kennisgeving desgevallend, overeenkomstig de bepalingen van artikel 21 tot 24 wijzigen, schorsen of opheffen.

Wijziging van aanvaarding van kennisgeving

Art. 21. De minister kan, desgevallend na advies van het Comité voor advies inzake biociden, de voorwaarden van de aanvaarding van de kennisgeving wijzigen, als :

1° de minister dit op grond van de ontwikkelingen van de wetenschappelijke en technische kennis en ter bescherming van de gezondheid of het milieu noodzakelijk acht; of

2° de kennisgever daarom verzoekt onder opgave van de redenen voor de wijziging.

In geval van wijziging van de voorwaarden van een aanvaarding van de kennisgeving zoals bepaald in het eerste lid is een gewijzigde aanvaarding van de kennisgeving vereist waardoor de oorspronkelijke aanvaarding van de kennisgeving vervalt.

Schorsing van aanvaarding van kennisgeving

Art. 22. De aanvaarding van de kennisgeving wordt door de minister geschorst, als :

1° deze ernstige aanwijzingen heeft dat het biocide een onaanvaardbaar risico oplevert voor de gezondheid van mens of dier of voor het leefmilieu; of

2° de kennisgever één of meerdere voorwaarden van de aanvaarding van de kennisgeving zoals vermeld in de aanvaarding van de kennisgeving niet naleeft en dit tot het bewijs is geleverd dat aan de voorwaarden is voldaan; of

3° de kennisgever één of meerdere verplichtingen in voorliggend besluit alsook deze vermeld in hoofdstuk IV het koninklijk besluit van 13 november 2011 niet naleeft tot het bewijs is geleverd dat aan de verplichtingen is voldaan.

Opheffing van aanvaarding van kennisgeving

Art. 23. De aanvaarding van de kennisgeving wordt door de minister opgeheven indien :

1° niet meer wordt voldaan aan de voorwaarden van artikel 17 of de minister ernstige aanwijzingen heeft dat het biocide een onaanvaardbaar risico oplevert voor de gezondheid van mens of dier of voor het leefmilieu; of

2° wordt ontdekt dat onjuiste of misleidende gegevens zijn verstrekt op basis waarvan de kennisgeving werd aanvaard; of

3° de kennisgever daarom verzoekt onder opgave van de redenen voor de opheffing.

Algemene bepalingen betreffende wijziging, schorsing, of opheffing van aanvaarding van kennisgeving

Art. 24. § 1. Indien de minister het initiatief neemt tot wijziging, schorsing of opheffing van een aanvaarding van kennisgeving, brengt de bevoegde dienst het besluit onverwijld bij een ter post aangetekende brief aan de kennisgever ter kennis. Dit betreft de gevallen bedoeld in artikel 21, eerste lid, 1°, artikel 22 en artikel 23, 1° en 2°.

§ 2. Indien de kennisgever het initiatief neemt tot wijziging of opheffing van een aanvaarding van kennisgeving, dient hij een aanvraag in aan de hand van het formulier A overeenkomstig het model van bijlage 1.

Wijzigingen van een aanvaarding van kennisgeving worden slechts toegestaan indien vaststaat dat nog steeds aan de in artikel 17 gestelde voorwaarden wordt voldaan. De wijziging kan zo nodig alleen worden toegestaan voor de periode die de bevoegde dienst voor een dergelijke verificatie nodig heeft.

distributeurs, utilisateurs, travailleurs et consommateurs, à la santé des animaux ou de l'environnement, le ministre tient compte de ces exigences lors de l'acceptation de la notification. Le ministre peut accepter la notification à la condition qu'il soit satisfait à ces exigences.

Le ministre peut subordonner l'acceptation d'une notification à des analyses chimiques ou physico-chimiques ou à des essais biologiques, toxicologiques ou autres dans des centres de recherche indépendants et spécialisés. Il peut aussi fixer les normes auxquelles le produit biocide doit répondre et les conditions de dépôt de l'échantillon étalon.

§ 4. L'acceptation de la notification peut être réexaminée à tout moment, par exemple à la suite d'informations reçues en application de l'article 31.

Dans ce cas, des informations supplémentaires peuvent être demandées au notifiant et, le cas échéant, le ministre peut modifier, suspendre ou supprimer l'acceptation de la notification, conformément aux dispositions des articles 21 à 24.

Modification de l'acceptation de la notification

Art. 21. Le ministre peut, le cas échéant après avis du Comité d'avis sur les produits biocides, modifier les conditions liées à l'acceptation de la notification si :

1° le ministre l'estime nécessaire, compte tenu de l'évolution des connaissances scientifiques et techniques et pour protéger la santé ou l'environnement; ou

2° le notifiant en fait la demande en indiquant les raisons qui motivent une telle modification.

En cas de modification des conditions liées à l'acceptation de la notification, telle que prévue à l'alinéa 1°, une acceptation modifiée de la notification est requise, ce qui rend caduque l'acceptation initiale de la notification.

Suspension de l'acceptation de la notification

Art. 22. L'acceptation de la notification est suspendue par le ministre si :

1° celui-ci dispose des indications sérieuses indiquant que le produit biocide présente un risque inacceptable pour la santé humaine ou animale ou pour l'environnement; ou

2° le notifiant ne respecte pas une ou plusieurs conditions liées à l'acceptation de la notification mentionnées dans l'acceptation de la notification, et ce, jusqu'à ce que la preuve soit apportée que les conditions sont remplies; ou

3° le notifiant ne respecte pas une ou plusieurs obligations énoncées dans le présent arrêté ainsi que celles fixées dans chapitre IV de l'arrêté royal du 13 novembre 2011, et ce, jusqu'à ce que la preuve soit fournie que les obligations sont respectées.

Suppression de l'acceptation de la notification

Art. 23. L'acceptation de la notification est supprimée par le ministre si :

1° les conditions énoncées à l'article 17 ne sont plus remplies ou si le ministre dispose des indications sérieuses indiquant que le produit biocide présente un risque inacceptable pour la santé humaine ou animale ou pour l'environnement; ou

2° il apparaît que la notification a été acceptée sur la base de données fausses ou fallacieuses; ou

3° le notifiant en fait la demande en indiquant les raisons qui motivent une telle suppression.

Dispositions générales relatives à la modification, la suspension ou la suppression de l'acceptation de la notification

Art. 24. § 1er. Si le ministre prend l'initiative d'une modification, suspension ou suppression de l'acceptation de la notification, le service compétent notifie sans délai la décision au notifiant par lettre recommandée. Il s'agit des cas visés à l'article 21, alinéa 1er, 1°, à l'article 22 et à l'article 23, 1° et 2°.

§ 2. Si le notifiant prend l'initiative d'une modification ou suppression de l'acceptation de la notification, il introduit une demande par le formulaire A conformément au modèle figurant à l'annexe 1.

Les modifications d'une acceptation de notification ne sont accordées que s'il est établi que les conditions définies à l'article 17 demeurent remplies. La modification peut, le cas échéant, être accordée uniquement pour la période nécessaire au service compétent pour procéder à une telle vérification.

De aanvaarding van kennisgeving wordt verlengd voor de periode die nodig is voor het verstrekken van aanvullende informatie.

§ 3. De besluiten tot wijziging, schorsing en opheffing hebben onmiddellijke uitwerking. Het indienen van een bezwaarschrift volgens de bepalingen van artikel 25 heeft geen schorsende werking ten aanzien van een besluit tot wijziging, schorsing of opheffing.

§ 4. Voor elke wijziging of opheffing van een aanvaarding van een kennisgeving is er een respitperiode voor de verwijdering, het op de markt aanbieden en het gebruik van de bestaande voorraden, behalve indien het verder op de markt aanbieden of blijven gebruiken van het biocide een onaanvaardbaar risico voor de gezondheid van mens of dier of voor het leefmilieu zou inhouden.

De respitperiode bestaat uit een eerste termijn van honderdtachtig dagen voor het op de markt aanbieden van de bestaande voorraden van de biociden in kwestie. Hierop volgt een tweede termijn van honderdtachtig dagen voor de verwijdering of het gebruik van bestaande voorraden.

Bezwaar

Art. 25. De kennisgever kan zijn verweermiddelen tegen de beslissing genomen door de minister volgens artikelen 19, 21, 22 en 23 uiteenzetten in een bezwaarschrift. Dit bezwaarschrift wordt, binnen een termijn van dertig werkdagen, bij een ter post aangetekende brief aan de bevoegde dienst overgemaakt. Deze termijn gaat in de derde werkdag volgend op de dag waarop de beslissing door de bevoegde dienst is verzonden.

Het bezwaarschrift wordt onverwijld door de bevoegde dienst voor advies meegeleid aan de Hoge Gezondheidsraad, die het onderzoekt binnen de zestig werkdagen nadat hij het bezwaarschrift heeft ontvangen, op dag en uur door zijn voorzitter vastgesteld. Binnen negentig werkdagen daaropvolgend brengt de Hoge Gezondheidsraad haar advies aan de bevoegde dienst ter kennis.

Vooraleer het advies wordt verleend, wordt de aanvrager door de Hoge Gezondheidsraad gehoord of tenminste behoorlijk opgeroepen.

De beslissing over het bezwaar wordt genomen door de minister vóór het verstrijken van een termijn van honderdzestig werkdagen, die ingaat op de dag waarop de bevoegde dienst het bezwaarschrift heeft ontvangen. Het ‘behoud’ of ‘wijziging’ van de oorspronkelijk genomen beslissing van de minister wordt bij ter post aangetekende brief aan de kennisgever betekend en per gewone post aan de Hoge Gezondheidsraad.

HOOFDSTUK 3. — *Parallelhandel*

Parallelhandel

Art. 26. § 1. De minister verleent op verzoek van een aanvrager, een vergunning voor parallelhandel waardoor een biocide dat in een andere lidstaat, de lidstaat van oorsprong, is toegelaten, op de markt aangeboden en gebruikt mag worden, indien hij overeenkomstig paragraaf 3 bepaalt dat het betrokken biocide identiek is aan een biocide, het referentieproduct, dat reeds is toegelaten volgens artikel 8.

De aanvrager die voornemens is het biocide op de markt aan te bieden, dient de aanvraag voor een vergunning voor parallelhandel in bij de bevoegde dienst.

De aanvraag gaat vergezeld van het formulier A overeenkomstig het model van bijlage 1, van het formulier voor parallelhandel overeenkomstig het model van bijlage 3 en van alle informatie die nodig is om aan te tonen dat het biocide overeenkomstig paragraaf 3 identiek is aan het referentieproduct. Indien de minister dit noodzakelijk acht, kan eveneens een monster van het te introduceren biocide worden opgevraagd.

Iedere persoon die een vergunning voor parallelhandel aanvraagt, betaalt de retributie conform hoofdstuk IV van het koninklijk besluit van 13 november 2011.

Iedere persoon die een vergunning voor parallelhandel heeft gekomen, betaalt, per vergunning, een jaarlijkse bijdrage conform Hoofdstuk IV van het koninklijk besluit van 13 november 2011.

§ 2. Indien de minister vaststelt dat een biocide identiek is aan het referentieproduct, verleent hij binnen zestig dagen na ontvangst van de verschuldigde vergoeding een vergunning voor parallelhandel. De minister kan de bevoegde autoriteit van de lidstaat van oorsprong om aanvullende informatie verzoeken om vast te stellen of het biocide identiek is aan het referentieproduct. In dit geval wordt de termijn van zestig dagen opgeschort vanaf de datum van vraagstelling tot de datum van ontvangst van de gevraagde informatie.

L'acceptation de la notification est prolongée pour la période nécessaire pour fournir des informations supplémentaires.

§ 3. Les décisions de modification, suspension et suppression produisent leurs effets immédiatement. Le dépôt d'une réclamation selon les dispositions de l'article 25 n'a pas d'effet suspensif vis-à-vis d'une décision de modification, suspension ou suppression.

§ 4. Pour toute modification ou suppression d'une acceptation d'une notification, un sursis est prévu pour l'élimination, la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des stocks existants, sauf dans l'éventualité où la poursuite de la mise à disposition sur le marché ou de l'utilisation du produit biocide représenterait un risque inacceptable pour la santé humaine ou animale ou pour l'environnement.

La durée de ce sursis correspond à un premier délai de cent quatre-vingts jours pour la mise sur le marché des stocks de produits biocides en question. Il s'ensuit un second délai de cent quatre-vingts jours, pour l'élimination ou pour l'utilisation des stocks existants des produits biocides en question.

Réclamation

Art. 25. Le demandeur peut faire valoir ses moyens de défense contre la décision du ministre selon les articles 19, 21, 22 et 23 dans une réclamation. Cette réclamation est adressé au service compétent par lettre recommandée dans un délai de trente jours ouvrables. Ce délai prend cours le troisième jour ouvrable suivant le jour à laquelle cette décision a été envoyée au demandeur par le service compétent.

La réclamation est communiquée sans délai par le service compétent pour avis au Conseil supérieur de la santé qui l'examine dans les soixante jours ouvrables de sa réception, aux date et heure fixées par son président. Le Conseil supérieur de la santé notifie l'avis au service compétent dans les nonante jours ouvrables qui suivent.

Avant d'émettre son avis, le Conseil supérieur de la santé entend le demandeur ou à tout le moins le convoque dûment.

Le ministre statue sur la réclamation avant l'expiration d'un délai de cent soixante jours ouvrables prenant cours à la date à laquelle le service compétent a reçu la réclamation. Le maintien ou la modification de la décision initialement prise par le ministre est notifié au demandeur par lettre recommandée et au Conseil supérieur de la santé par courrier ordinaire.

CHAPITRE 3. — *Commerce parallèle*

Commerce parallèle

Art. 26. § 1^{er}. Sur requête d'un demandeur, le ministre accorde une autorisation de commerce parallèle, en vertu de laquelle un produit biocide autorisé dans un autre État membre, l'État membre d'origine, peut être mis à disposition sur le marché et utilisé, pour autant qu'il indique conformément au paragraphe 3 que le produit biocide concerné est identique à un produit biocide, le produit de référence, déjà autorisé conformément à l'article 8.

Le demandeur qui envisage de mettre le produit biocide à disposition sur le marché introduit une demande d'autorisation de commerce parallèle auprès du service compétent.

Il joint à sa demande le formulaire A, conformément au modèle figurant à l'annexe 1, le formulaire pour le commerce parallèle, conformément au modèle figurant à l'annexe 3, ainsi que toutes les informations nécessaires pour démontrer que, conformément au paragraphe 3, le produit biocide est identique au produit de référence. Si le ministre l'estime nécessaire, un échantillon du produit biocide à introduire peut également être demandé.

Toute personne qui introduit une demande d'autorisation de commerce parallèle, paie la redevance, conformément au chapitre IV de l'arrêté royal du 13 novembre 2011.

Toute personne qui a obtenu une autorisation de commerce parallèle, paie, pour chaque autorisation, une cotisation annuelle conformément au chapitre IV de l'arrêté royal du 13 novembre 2011.

§ 2. Si le ministre constate qu'un produit biocide est identique au produit de référence, il accorde une autorisation de commerce parallèle dans les soixante jours de la réception du paiement dû. Le Ministre peut demander à l'autorité compétente de l'État membre d'origine de lui fournir des informations complémentaires pour établir si le produit biocide est identique au produit de référence. Dans ce cas, le délai de soixante jours est suspendu à dater de l'introduction de la demande, et ce jusqu'à la date de réception des informations sollicitées.

§ 3. Een biocide wordt geacht identiek te zijn aan het referentieproduct enkel en alleen indien aan alle volgende voorwaarden is voldaan :

1° beide zijn volgens hetzelfde productieproces vervaardigd door dezelfde onderneming, een verbonden onderneming of een onderneming die onder licentie werkt;

2° de specificaties en de inhoud van de werkzame stoffen, alsook het soort formulering zijn identiek;

3° de aanwezige niet-werkzame stoffen zijn dezelfde;

4° de grootte, het materiaal of de vorm van de verpakking wat betreft de mogelijke nadelige gevolgen voor de veiligheid van het middel ten aanzien van de gezondheid van mens of dier, of van het milieu, zijn dezelfde of gelijkwaardig.

§ 4. De vergunning voor parallelhandel bevat dezelfde voorwaarden voor het op de markt aanbieden en het gebruik als de toelating voor het referentieproduct.

§ 5. De vergunning voor parallelhandel is geldig zolang de toelating voor het referentieproduct geldig is.

Indien de houder van de toelating voor het referentieproduct een verzoek indient tot opheffing van de toelating, maar nog steeds wordt voldaan aan de voorwaarden van artikel 5, verstrikt de geldigheid van de vergunning voor parallelhandel op de datum waarop de toelating voor het referentieproduct normaal zou zijn verstreken.

§ 6. Onverminderd de specifieke bepalingen van dit artikel zijn alle bepalingen die gelden voor een toelating die onder de voorwaarden van artikel 5 is afgeleverd ook van toepassing op een vergunning voor parallelhandel.

§ 7. De minister kan een vergunning voor parallelhandel opheffen indien de toelating voor het geïntroduceerde biocide door de lidstaat van oorsprong wordt ingetrokken om redenen die verband houden met veiligheid of werkzaamheid. De vergunningshouder meldt dit aan de bevoegde dienst.

§ 8. Wanneer de minister oordeelt dat de vergunning voor parallelhandel niet kan worden verleend, deelt hij zijn beslissing bij een ter post aangekende brief, aan de aanvrager mee. De aanvrager kan zijn verweermiddelen tegen deze beslissing uiteenzetten in een bezwaarschrift. In dit geval gelden de procedure en de termijnen voorzien in artikel 15.

HOOFDSTUK 4. — *Diverse bepalingen aangaande het op de markt aanbieden van biociden overeenkomstig artikel 3, 2°*

Toepassingsgebied

Art. 27. De in dit hoofdstuk opgenomen artikelen gelden voor het op de markt aanbieden van biociden overeenkomstig artikel 3, 2°, met name biociden die uitsluitend zijn opgebouwd uit werkzame stoffen die zijn of worden beoordeeld in het kader van het werkprogramma voor systematisch onderzoek van alle bestaande werkzame stoffen zoals vermeld in artikel 89, lid 1 van de Verordening Biociden maar die voor de productsoort waartoe het biocide behoort nog niet zijn goedgekeurd.

Afdeling 1. — Afwijkingsbepalingen

Tijdelijke toelating

Art. 28. In afwijking van de artikelen 5 en 17 kan de minister tijdelijk voor een periode van ten hoogste honderdtachtig dagen toelaten dat biociden die niet aan de bepalingen van dit besluit voldoen, op de markt worden aangeboden, onder toezicht van de bevoegde dienst voor een beperkt en gecontroleerd gebruik, indien die maatregel noodzakelijk blijkt wegens een onvoorzien, niet op andere wijze te bestrijden gevaar. Deze maatregel kan voor een periode van ten hoogste 365 dagen worden verlengd.

Deze afwijking en zijn verlenging kan alleen verleend worden na indiening van een gemotiveerd verzoek of ambtshalve door de minister. De minister bepaalt de voorwaarden onder welke de genomen maatregel kan worden toegekend en verlengd.

Afdeling 2. — Informatieverstrekking

Toegang tot identieke gegevens

Art. 29. De minister maakt uitsluitend gebruik van de in artikel 7 bedoelde informatie, ingediend in het kader van een aanvraag tot toelating van een biocide, ten behoeve van een tweede of volgende aanvrager indien de tweede of volgende aanvrager beschikt over een schriftelijke toestemming in de vorm van een verklaring van toegang van de eerste aanvrager dat die informatie mag worden gebruikt.

§ 3. Un produit biocide n'est réputé identique au produit de référence que si chacune des conditions suivantes est remplie :

1° les deux produits sont fabriqués selon le même processus de production par la même société, une société associée ou une société travaillant sous licence;

2° les spécifications et le contenu des substances actives, ainsi que le type de formulation sont identiques;

3° les substances non actives présentes sont les mêmes; et

4° la taille, le matériau ou la forme de l'emballage en ce qui concerne les éventuels effets néfastes pour la sécurité du produit à l'égard de la santé humaine ou animale ou de l'environnement sont identiques ou équivalents.

§ 4. L'autorisation de commerce parallèle est assortie des mêmes conditions de mise à disposition sur le marché et d'utilisation que l'autorisation délivrée pour le produit de référence.

§ 5. L'autorisation de commerce parallèle reste valable aussi longtemps que l'autorisation délivrée pour le produit de référence est valable.

Si le titulaire de l'autorisation du produit de référence introduit une demande de suppression de l'autorisation, alors que les conditions fixées à l'article 5 sont toujours remplies, la validité de l'autorisation de commerce parallèle prend fin à la date à laquelle l'autorisation du produit de référence aurait normalement expiré.

§ 6. Sans préjudice des dispositions spécifiques du présent article, toutes les dispositions applicables à une autorisation délivrée conformément aux conditions de l'article 5 s'appliquent également à une autorisation de commerce parallèle.

§ 7. Le ministre peut supprimer une autorisation de commerce parallèle si l'État membre d'origine retire l'autorisation délivrée pour le produit biocide introduit pour des motifs tenant à la sécurité ou à l'efficacité du produit. Le titulaire de l'autorisation en informe le service compétent.

§ 8. Lorsque le ministre estime ne pas pouvoir accorder l'autorisation de commerce parallèle, il communique sa décision au demandeur par une lettre recommandée. Le demandeur peut faire valoir ses moyens de défense contre cette décision dans une réclamation. Dans ce cas, la procédure et les délais prévus à l'article 15 sont d'application.

CHAPITRE 4. — *Dispositions diverses relatives à la mise à disposition sur le marché de produits biocides conformément à l'article 3, 2°*

Champ d'application

Art. 27. Les articles du présent chapitre s'appliquent à la mise à disposition sur le marché de produits biocides conformément à l'article 3, 2°, à savoir les produits biocides contenant exclusivement des substances actives existantes qui ont été ou sont évaluées dans le cadre du programme de travail aux fins de l'examen systématique de toutes les substances actives existantes telles que visées à l'article 89, paragraphe 1^{er} du Règlement Biocides, mais qui n'ont pas encore été approuvées pour ce type de produits.

Section 1^{re}. — Dispositions dérogatoires

Autorisation temporaire

Art. 28. Par dérogation aux articles 5 et 17, le ministre peut autoriser temporairement pour une période maximale de cent quatre-vingts jours la mise à disposition sur le marché de produits biocides ne répondant pas aux dispositions du présent arrêté, sous le contrôle du service compétent en vue d'un usage limité et contrôlé, si cette mesure apparaît nécessaire à cause d'un danger imprévu qui ne peut être maîtrisé par d'autres moyens. Cette mesure peut être prolongée pour une période maximale de 365 jours.

Cette dérogation et sa prolongation peuvent seulement être accordées sur demande motivée, ou d'office par le ministre. Le ministre définit les conditions d'octroi et de prolongation de la mesure prise.

Section 2. — Diffusion d'informations

Accès à des données identiques

Art. 29. Le ministre ne peut utiliser les informations visées à l'article 7, qui ont été introduites dans le cadre d'une demande d'autorisation d'un produit biocide qu'au profit d'un deuxième demandeur ou d'un demandeur ultérieur, si le deuxième demandeur ou le demandeur ultérieur détient un accord écrit sous la forme d'une lettre d'accès, par lequel le premier demandeur l'autorise à faire usage de ces informations.

Indien een biocide reeds conform de artikelen 5 tot 8 is toegelaten, kan de minister onverminderd de verplichtingen krachtens het eerste lid, een tweede of volgende aanvrager een toelating verlenen indien deze verwijst naar door de eerste aanvrager verstrekte gegevens, voor zover de tweede of volgende aanvrager kan aantonen dat het gaat om een biocide dat in al zijn aspecten identiek is aan het eerder toegelaten biocide. Het identiek biocide zal worden toegelaten onder dezelfde voorwaarden en met dezelfde einddatum als deze vermeld op de toelatingsakte van het oorspronkelijk toegelaten biocide. Tussen beide biociden is een permanente link. Het is echter niet verplicht om alle toepassingen over te nemen van het oorspronkelijk toegelaten biocide.

Verklaring van toegang

Art. 30. De verklaring van toegang bevat ten minste de volgende informatie :

1° naam en contactgegevens van de eigenaar van de gegevens en de begunstigde;

2° naam van de werkzame stof of het biocide waarvoor toegang tot de gegevens is verleend;

3° begindatum van de geldigheidsduur van de verklaring van toegang;

4° een lijst van de verstrekte gegevens waarvan krachtens de verklaring van toegang gebruik mag worden gemaakt.

De herroeping van een verklaring van toegang heeft geen gevolgen voor de geldigheid van toelatingen die op basis van die verklaring van toegang zijn verleend.

Mededeling van nieuwe informatie

Art. 31. § 1. De houder van een toelating of van een aanvaarding van kennisgeving deelt aan de bevoegde dienst onmiddellijk informatie over het betreffende biocide of de daarin aanwezige werkzame stoffen die van invloed zou kunnen zijn op de verdere toelating of aanvaarding van de kennisgeving mee, waarvan hij op de hoogte is of redelijkerwijs mag worden geacht op de hoogte te zijn. In het bijzonder wordt volgende informatie meegedeeld :

1° nieuwe kennis of informatie betreffende de effecten van de werkzame stof of het biocide op de mens of het milieu;

2° veranderingen in de herkomst of samenstelling van de werkzame stof;

3° veranderingen in de samenstelling van een biocide;

4° alle gegevens die erop wijzen dat de werkzame stof aanleiding kan geven tot de ontwikkeling van resistentie;

5° nieuwe gegevens of informatie die erop wijzen dat het biocide niet werkzaam genoeg is;

6° veranderingen van administratieve aard of andere aspecten, zoals de aard van de verpakking.

Deze gegevens worden meegedeeld via een elektronisch dossier, beschikbaar op de website van de bevoegde dienst. Indien geen elektronische melding mogelijk is, wordt deze informatie meegedeeld per aangetekend schrijven.

§ 2. De minister onderzoekt of de toelating conform artikelen 10 tot 12 of de aanvaarding van kennisgeving conform artikelen 21 tot 23 moet worden gewijzigd, geschorst of opgeheven.

Gebruik van vertrouwelijke informatie

Art. 32. § 1. De minister weigert de toegang tot informatie indien de openbaarmaking de bescherming van commerciële belangen of de persoonlijke levenssfeer of veiligheid van de betrokkenen in het gedrang zou brengen. Openbaarmaking van de volgende informatie wordt normaliter geacht de bescherming van de commerciële belangen of de persoonlijke levenssfeer of veiligheid van de betrokkenen in gevaar te brengen :

1° bijzonderheden betreffende de volledige samenstelling van een biocide;

2° de precieze hoeveelheid van de werkzame stof of het biocide die wordt vervaardigd of op de markt wordt aangeboden;

3° de banden tussen de fabrikant van een werkzame stof en de voor het in de handel brengen van een biocide verantwoordelijke persoon of tussen de voor het in de handel brengen van een biocide verantwoordelijke persoon en de distributeurs van het biocide;

4° namen en adressen van personen die betrokken zijn bij proeven op gewervelde dieren.

Dans le cas d'un produit biocide déjà autorisé en vertu des articles 5 à 8 inclus et sans préjudice des obligations imposées par l'alinéa 1^{er}, le ministre peut accorder une autorisation à un deuxième demandeur ou à un demandeur ultérieur si ce demandeur se réfère aux informations fournies par le premier demandeur dans la mesure où le deuxième demandeur ou le demandeur ultérieur peut démontrer que le produit biocide est identique, dans tous ses aspects, au produit biocide précédemment autorisé. Le produit biocide identique sera autorisé aux mêmes conditions et avec la même date finale que celles mentionnées sur l'acte d'autorisation du produit biocide autorisé initialement. Un lien permanent existe entre les deux produits biocides. Toutefois, il n'est pas obligatoire de reprendre toutes les applications du produit biocide autorisé initialement.

Lettre d'accès

Art. 30. La lettre d'accès contient au moins les indications suivantes :

1° le nom et les coordonnées du propriétaire des données et du bénéficiaire;

2° le nom de la substance active ou du produit biocide pour lequel l'accès aux données a été donné;

3° la date de prise d'effet de la lettre d'accès;

4° une liste des données fournies qui sont visées par les droits de citation que confère la lettre d'accès.

La révocation d'une lettre d'accès n'a aucune incidence sur la validité de l'autorisation délivrée sur base de cette lettre d'accès.

Communication d'informations nouvelles

Art. 31. § 1^{er}. Le détenteur d'une autorisation ou d'une acceptation de notification communique immédiatement au service compétent les informations concernant une substance active ou un produit biocide contenant cette substance dont il a connaissance où dont il peut raisonnablement avoir connaissance et qui peuvent influencer le maintien de l'autorisation ou de l'acceptation de la notification. Les informations suivantes sont plus particulièrement communiquées :

1° les nouvelles connaissances ou informations concernant les effets de la substance active ou du produit biocide sur l'homme ou l'environnement;

2° les modifications relatives à la source ou à la composition de la substance active;

3° les modifications relatives à la composition d'un produit biocide;

4° les données indiquant que la substance active est susceptible d'induire le développement de résistances;

5° les nouvelles données ou informations indiquant que le produit biocide n'est pas suffisamment efficace;

6° les changements de nature administrative ou les changements portant sur d'autres aspects, comme la nature de l'emballage.

Ces données sont communiquées par le biais d'un dossier électronique disponible sur le site internet du service compétent. S'il n'est pas possible de les communiquer par voie électronique, ces informations sont communiquées par lettre recommandée.

§ 2. Le ministre examine si l'autorisation, accordée conformément aux articles 10 à 12, ou si l'acceptation de la notification, accordée conformément aux articles 21 à 23, doit être modifiée, suspendue ou supprimée.

Utilisation d'informations confidentielles

Art. 32. § 1^{er}. Le ministre refuse l'accès aux informations si la divulgation est susceptible de porter atteinte à la protection des intérêts commerciaux ou à la vie privée ou sécurité des intéressés. La divulgation des informations ci-après est considérée comme portant atteinte à la protection des intérêts commerciaux, de la vie privée ou de la sécurité des intéressés :

1° les détails concernant la composition intégrale d'un produit biocide;

2° la quantité exacte de substance active ou de produit biocide fabriquée ou mise sur le marché;

3° les liens entre le fabricant d'une substance active et la personne responsable de la mise sur le marché d'un produit biocide ou entre la personne responsable de la mise sur le marché d'un produit biocide et les distributeurs de ce produit biocide;

4° les noms et adresses des personnes concernées par des études sur les vertébrés.

Wanneer evenwel onmiddellijk optreden absoluut noodzakelijk is ter bescherming van de gezondheid van mens of dier, de veiligheid of het leefmilieu, dan wel om andere redenen van hoger openbaar belang, maakt de minister de in dit lid bedoelde informatie openbaar.

§ 2. Onverminderd paragraaf 1, wordt, nadat de toelating is verleend of de kennisgeving is aanvaard, de toegang tot de volgende informatie in geen geval geweigerd :

1° de naam en het adres van de houder van de toelating of de kennisgever;

2° de naam en het adres van de fabrikant van het biocide;

3° de naam en het adres van de fabrikant van de werkzame stof;

4° de naam en het gehalte aan werkzame stoffen in het biocide en de naam van het biocide;

5° de namen van andere stoffen die als gevaarlijk worden beschouwd en een rol spelen bij de indeling van het biocide;

6° de fysische en chemische gegevens betreffende het biocide;

7° de manieren waarop de werkzame stof of het biocide onschadelijk kan worden gemaakt;

8° een samenvatting, opgesteld door de bevoegde dienst, van de resultaten van de krachtens artikel 7 vereiste proeven;

9° de aanbevolen methoden en voorzorgsmaatregelen om de gevaren bij hantering, vervoer en gebruik alsook bij brand of andere mogelijke ongelukken te beperken;

10° de veiligheidsinformatiebladen;

11° de analysemethoden, bedoeld in artikel 5, eerste lid, 3°;

12° de methoden voor het verwijderen van het biocide en de verpakking daarvan;

13° de te volgen procedures en de te nemen maatregelen bij morsen of lekken;

14° te verlenen eerste hulp en medisch advies bij persoonlijke ongevallen.

§ 3. Onverminderd paragraaf 2 en onder voorbehoud van de wetgeving inzake de toegang tot milieu informatie kan een aanvrager of kennisgever de minister meedelen welke informatie, die hij commercieel gevoelig acht en waarvan de bekendmaking hem op industriel of commercieel gebied zou kunnen schaden, hij vertrouwelijk behandeld wenst te zien. In elk afzonderlijk geval wordt een volledige motivering gegeven. De minister beslist, op basis van door de aanvrager voor te leggen bewijsstukken, welke informatie als vertrouwelijk wordt beschouwd. Informatie die door de minister als vertrouwelijk wordt aanvaard, wordt ook door de Hoge Gezondheidsraad en het Comité voor advies inzake biociden als vertrouwelijk behandeld.

Informatieverplichting van de minister

Art. 33. De bevoegde dienst houdt een register bij van alle biociden die werden toegelaten of waarvoor een kennisgeving werd aanvaard of waarvoor een vergunning voor parallelhandel werd verleend.

Dit register is toegankelijk voor het grote publiek. Het wordt op de website van de bevoegde dienst bekendgemaakt en maandelijks bijgewerkt. Enkel de biociden die in het bezit zijn van een geldige toelatingsakte, aanvaarding van kennisgeving of vergunning voor parallelhandel staan in dit register vermeld. De toelatingsakte, de aanvaarding van kennisgeving of de vergunning voor parallelhandel kunnen via dit register geraadpleegd worden.

Onderzoek en ontwikkeling

Art. 34. In afwijking van artikel 3, 2° mogen experimenten of proeven voor wetenschappelijk onderzoek en wetenschappelijke ontwikkeling of onderzoek en ontwikkeling gericht op producten en procedés met een biocide dat niet volgens dit besluit werd toegelaten of waarvoor geen kennisgeving werd aanvaard (hierna te noemen "experimenten of proeven"), alleen plaatsvinden onder de in dit artikel gespecificeerde voorwaarden.

Personen die experimenten of proeven uitvoeren stellen een register op met bijzonderheden over de identiteit van het biocide of de werkzame stof, gegevens over de etikettering, de verstrekte hoeveelheden en de namen en adressen van degenen die het biocide of de werkzame stof ontvangen. Zij houden dat register bij, en stellen een dossier samen met alle beschikbare gegevens omtrent de mogelijke effecten op de gezondheid van mens of dier of op het milieu. Zij stellen op verzoek van de minister deze informatie ter beschikking.

Toutefois, lorsqu'une action urgente est indispensable pour protéger la santé humaine ou animale, la sécurité ou l'environnement, ou pour toute autre raison d'intérêt général majeur, le ministre divulgue les informations visées.

§ 2. Sans préjudice du paragraphe 1^{er}, une fois l'autorisation accordée ou la notification acceptée, l'accès aux informations suivantes n'est en aucun cas refusé :

1° le nom et l'adresse du titulaire de l'autorisation ou du notifiant;

2° le nom et l'adresse du fabricant du produit biocide;

3° le nom et l'adresse du fabricant de la substance active;

4° les dénominations et la teneur des substances actives et la dénomination du produit biocide;

5° le nom des autres substances considérées comme dangereuses qui contribuent à la classification du produit biocide;

6° les caractéristiques physiques et chimiques du produit biocide;

7° les méthodes permettant de rendre la substance active ou le produit biocide inoffensifs;

8° une synthèse, élaborée par le service compétent, des résultats des essais requis en vertu de l'article 7;

9° les méthodes et précautions recommandées pour réduire les risques lors de la manipulation, du transport et de l'utilisation, ainsi que les risques d'incendie ou autres;

10° les fiches de données de sécurité;

11° les méthodes d'analyse visées à l'article 5, alinéa 1^{er}, 3°;

12° les méthodes d'élimination du produit et de son emballage;

13° les procédures à suivre et les mesures à prendre si le produit biocide était répandu ou en cas de fuite;

14° les premiers soins et les conseils médicaux à donner en cas de lésions corporelles.

§ 3. Sans préjudice du paragraphe 2 et sous réserve de la législation sur l'accès à l'information en matière d'environnement, un demandeur ou un notifiant peut indiquer au ministre les informations qu'il considère comme commercialement sensibles et dont la diffusion pourrait lui porter préjudice en matière industrielle ou commerciale et qu'il souhaite voir traitées de manière confidentielle. Des justifications complètes sont fournies dans chaque cas. Le ministre détermine sur la base de documents produits par le demandeur les informations qui sont confidentielles. Les informations dont le caractère confidentiel a été accepté par le ministre sont aussi traitées comme informations confidentielles par le Conseil supérieur de la santé et le Comité d'avis sur les produits biocides.

Obligation d'information du ministre

Art. 33. Le service compétent tient un registre de tous les produits biocides autorisés ou au sujet desquels une notification a été acceptée, ou pour lesquels une autorisation de commerce parallèle a été accordée.

Ce registre est accessible au grand public. Il est publié et mis à jour mensuellement sur le site web du service compétent. Seuls figurent dans ce registre les produits biocides faisant l'objet d'un acte d'autorisation valable, d'une acceptation de notification valable ou d'une autorisation de commerce parallèle valable. L'acte d'autorisation, l'acceptation de notification ou l'autorisation de commerce parallèle peuvent être consultés via ce registre.

Recherche et développement

Art. 34. Par dérogation à l'article 3, 2° les expériences ou les essais menés à des fins de recherche et de développement scientifiques ou d'activités de recherche et de développement axées sur les produits et les processus avec un produit biocide qui n'a pas été autorisé conformément au présent arrêté ou pour lequel aucune notification n'a été acceptée (dénommée ci-après « des expériences ou des essais »), ne peuvent avoir lieu qu'aux conditions précisées dans le présent article.

Les personnes qui effectuent des expériences ou des essais établissent un registre comportant les particularités relatives à l'identité du produit biocide ou de la substance active, les données d'étiquetage, les quantités fournies ainsi que les noms et adresses des personnes qui ont reçu le produit ou la substance. Elles tiennent à jour ce registre et établissent un dossier contenant toutes les données disponibles sur les effets éventuels sur la santé humaine ou animale ou sur l'incidence sur l'environnement. Elles mettent à la demande du ministre ces informations à disposition.

Eenieder die voornemens is experimenten of proeven uit te voeren waarbij het biocide in het milieu kan vrijkomen of het vrijkomen ervan tot gevolg kan hebben, stelt de bevoegde dienst daarvan vooraf in kennis via het formulier A overeenkomstig het model van bijlage 1 en het formulier overeenkomstig het model van bijlage 4. De betrokken persoon stelt desgevraagd elke andere informatie ter beschikking van de minister.

Bij ontstentenis van bericht van de minister binnen vijfenvierentig dagen na het ter kennis brengen van de in het derde lid bedoelde informatie, mag het experiment of de proef waarvan de informatie ter kennis is gebracht, worden uitgevoerd.

De personen die experimenten of proeven uitvoeren overeenkomstig het derde lid betalen de retributies conform hoofdstuk IV van het koninklijk besluit van 13 november 2011.

Indien de experimenten of proeven onmiddellijke of uitgestelde schadelijke gevolgen voor de gezondheid van mens, in het bijzonder voor kwetsbare groepen, of dier, of onaanvaardbare nadelige effecten op het milieu, mensen of dieren kunnen hebben, kan de minister die experimenten of proeven verbieden of aan de toelating ervan alle voorwaarden verbinden die zij ter voorkoming van die gevolgen noodzakelijk acht.

**HOOFDSTUK 5. — Diverse bepalingen
aangaande het op de markt aanbieden van biociden
overeenkomstig artikel 3**

Toepassingsgebied

Art. 35. De in dit hoofdstuk opgenomen artikelen gelden voor alle biociden die op de Belgische markt worden aangeboden.

Indeling, verpakking en etikettering

Art. 36. § 1. Houders van toelatingen of kennisgevers zorgen ervoor dat biociden worden ingedeeld, verpakt en geëtiketteerd overeenkomstig de goedgekeurde samenvatting van productkenmerken, de toelatingsakte of de aanvaarding van de kennisgeving en overeenkomstig het koninklijk besluit van 24 mei 1982 houdende reglementering van het in de handel brengen van stoffen die gevaarlijk kunnen zijn voor de mens of voor zijn leefmilieu en het koninklijk besluit van 11 januari 1993 tot regeling van de indeling, de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke mengsels met het oog op het op de markt brengen of het gebruik ervan en, indien van toepassing, Verordening CLP.

§ 2. Biociden die met voedsel, drank inbegrepen, of diervoeders kunnen worden verward, worden zodanig verpakt dat de mogelijkheid van verwarring zo gering mogelijk is. Als zij voor het brede publiek beschikbaar zijn, worden bestanddelen toegevoegd die consumptie ervan ontmoedigen, en mogen biociden in het bijzonder niet aantrekkelijk zijn voor kinderen.

§ 3. Biociden mogen slechts aan de gebruiker worden aangeleverd in de ongeschonden oorspronkelijke verpakking. Zij mogen in geen enkel geval worden verdeeld.

Het is verboden de oorspronkelijke verpakking of het etiket te wijzigen. Het is verboden de verpakking van biociden te hergebruiken, behalve als het recipiënten betreft die speciaal bestemd zijn om door de houder van de toelating of de kennisgever opnieuw te worden gebruikt, geladen of gevuld.

§ 4. Verpakkingen van biociden die op de markt worden gebracht als aerosol voldoen aan de bepalingen van het koninklijk besluit van 31 juli 2009 betreffende de aérosols.

§ 5. Houders van toelatingen of kennisgevers zorgen ervoor dat een etiket niet misleidend is met betrekking tot de gevaren van het biocide voor de gezondheid van mens of dier of voor het leefmilieu, of de doeltreffendheid ervan, en in geen geval de vermeldingen „biocide met een gering risico“, „niet-giftig“, „ongevaarlijk“, „natuurlijk“, „milieu-vriendelijk“, „diervriendelijk“ of dergelijke draagt. Bovendien wordt op het etiket duidelijk leesbaar en onuitwisbaar de volgende informatie vermeld :

1° de identiteit van elke werkzame stof en de concentratie ervan in metriek eenheden;

2° de eventuele nanomaterialen die vervat zijn in het biocide, en eventuele specifieke gerelateerde risico's die het met zich meebrengt en, na elke verwijzing naar nanomaterialen, het woord „nano“ tussen haakjes;

3° het door de bevoegde dienst aan het biocide toegekende toelatings- of kennisgevingsnummer of het door de Europese Commissie toegekende toelatingsnummer;

4° de naam en het adres van de houder van de toelating of van de kennisgever;

5° het soort formulering;

Toute personne qui a l'intention d'effectuer des expériences ou des essais susceptibles d'impliquer ou d'entraîner la dissémination du produit biocide dans l'environnement, en informe au préalable le service compétent, au moyen du formulaire A, conformément au modèle figurant à l'annexe 1, et du formulaire conformément au modèle figurant à l'annexe 4. La personne concernée met, le cas échéant, toute autre information à la disposition du ministre.

A défaut d'avis du ministre dans les quarante-cinq jours de la communication des informations visées aux alinéa 3, l'expérience ou l'essai au sujet desquels les informations ont été communiquées peuvent être effectués.

Les personnes qui effectuent ces expériences ou ces essais conformément à l'alinéa 3 paient les redevances, conformément au chapitre IV de l'arrêté royal du 13 novembre 2011.

Si les expériences ou les essais sont susceptibles d'avoir des effets nocifs immédiats ou différés sur la santé humaine - en particulier les groupes vulnérables - ou animale, ou une incidence défavorable inacceptable sur l'environnement, les personnes ou les animaux, le ministre peut soit les interdire, soit les autoriser sous réserve de toutes les conditions qu'il juge nécessaires pour prévenir ces conséquences.

**CHAPITRE 5. — Dispositions diverses
relatives à la mise à disposition sur le marché de produits biocides,
conformément à l'article 3**

Champ d'application

Art. 35. Les articles repris dans ce chapitre s'appliquent à tous les produits biocides mis à disposition sur le marché belge.

Classification, emballage et étiquetage

Art. 36. § 1^{er}. Les titulaires d'autorisations ou les notifiants veillent à ce que les produits biocides soient classés, emballés et étiquetés conformément, au résumé approuvé des caractéristiques du produit, à l'acte d'autorisation ou à l'acceptation de la notification et à l'arrêté royal du 24 mai 1982 réglementant la mise sur le marché de substances pouvant être dangereuses pour l'homme ou son environnement et arrêté royal du 11 janvier 1993 réglementant la classification, l'emballage et l'étiquetage des mélanges dangereux en vue de leur mise sur le marché ou de leur emploi et, le cas échéant, au Règlement CLP.

§ 2. Les produits biocides susceptibles d'être pris par mégarde pour des denrées alimentaires, des boissons ou des aliments pour animaux sont emballés de manière à minimiser les risques de telles méprises. Si ces produits sont accessibles au grand public, ils contiennent des composants propres à en prévenir la consommation et les produits biocides, en particulier, ne peuvent pas être attractifs pour les enfants.

§ 3. Les produits biocides ne peuvent être délivrés à l'utilisateur que dans leurs emballages originels intacts. Ils ne peuvent en aucun cas être fractionnés.

Il est interdit de modifier l'emballage original ou l'étiquette. Il est interdit de réutiliser l'emballage de produits biocides, sauf s'il s'agit de récipients spécialement destinés à être réutilisés, rechargeables ou à nouveau remplis par le titulaire de l'autorisation ou par le notifiant.

§ 4. Les emballages des produits biocides mis sur le marché sous forme d'aérosol satisfont aux dispositions de l'arrêté royal du 31 avril 2009 relatif aux générateurs aérosols.

§ 5. Les titulaires d'autorisations ou les notifiants veillent à ce que l'étiquetage n'indue pas en erreur en ce qui concerne les risques représentés par le produit biocide pour la santé humaine ou animale ou pour l'environnement, ou son efficacité, et ne porte en aucun cas les mentions "produit biocide à faible risque", "non toxique", "inoffensif", "naturel", "respectueux de l'environnement", "respectueux des animaux" ou toute autre indication similaire. De plus, l'étiquette porte de manière bien lisible et indélébile les informations suivantes :

1° l'identité de chaque substance active et sa concentration en unités métriques;

2° les éventuels nanomatériaux contenus dans le produit biocide et les risques particuliers éventuels qui y sont liés et, après chaque référence à des nanomatériaux, le mot "nano" entre parenthèses;

3° le numéro de l'autorisation ou de la notification accordée pour le produit biocide par le service compétent ou le numéro de l'autorisation accordée par la Commission européenne;

4° le nom et l'adresse du titulaire de l'autorisation ou du notifiant;

5° le type de formulation;

6° het gebruik waarvoor het biocide is toegelaten of kennisgeving is aanvaard;

7° voor ieder gebruik, vermeld in de toelating of in de aanvaarding van de kennisgeving, de gebruiksaanwijzing, de toedieningsfrequentie en de dosering, in metrische eenheden en op een voor de gebruiker eenduidig en begrijpelijke wijze;

8° het telefoonnummer van het Nationaal Centrum ter voorkoming en behandeling van intoxicaties;

9° bijzonderheden betreffende mogelijke directe of indirecte nadelige bijwerkingen en aanwijzingen voor het verlenen van eerste hulp;

10° de zin „Voor gebruik de bijgevoegde gebruiksaanwijzing lezen”, indien een bijnader wordt bijgevoegd en, waar van toepassing, waarschuwingen voor kwetsbare groepen;

11° aanwijzingen voor een veilige verwijdering van het biocide en de verpakking ervan alsmede, waar van toepassing, een verbod op hergebruik van de verpakking;

12° het partijnummer of de partijaanduiding van de formulering en de vervaldatum onder normale opslagomstandigheden;

13° waar van toepassing, de tijd die verstrijkt voordat de biocidewerking optreedt, de in acht te nemen periode tussen twee opeenvolgende behandelingen met het biocide of tussen een behandeling en het eerstvolgende gebruik van het behandelde biocide of de eerstvolgende betreding door mens of dier van de ruimte waar het biocide is gebruikt, met inbegrip van bijzonderheden betreffende decontaminatiemiddelen en -maatregelen, en hoelang de betrokken ruimten moeten worden geventileerd; bijzonderheden over het naar behoren schoonmaken van de uitrusting; bijzonderheden over voorzorgsmaatregelen tijdens gebruik en vervoer;

14° waar van toepassing, de categorieën gebruikers die het biocide mogen gebruiken;

15° waar van toepassing, informatie over specifieke gevaren voor het milieu, in het bijzonder in verband met de bescherming van niet-doelorganismen en het vermijden van waterverontreiniging;

16° voor biociden die micro-organismen bevatten, de etiketteringsvoorschriften overeenkomstig het koninklijk besluit van 4 augustus 1996 betreffende de bescherming van de werknemers tegen de risico's bij blootstelling aan biologische agentia op het werk.

In afwijking van het eerste lid mag de onder 5°, 7°, 9°, 11°, 12°, 13° en 15° vermelde informatie, als dit wegens de afmetingen of de functie van het biocide nodig is, op de verpakking of op een bij de verpakking behorende bijnader worden vermeld.

§ 6. De minister of de met het toezicht belaste ambtenaar kan eisen dat monsters, modellen of ontwerpen van de verpakking, de etiketten en de aan de verpakking gehechte afzonderlijke bijnader worden verstrekt.

§ 7. De indeling van de biociden geschiedt :

1° voor wat de preparaten betreft, volgens de bepalingen van het koninklijk besluit van 11 januari 1993 tot regeling van de indeling, de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke preparaten met het oog op het op de markt brengen of het gebruik ervan, of volgens de Verordening CLP;

2° voor wat de stoffen betreft, volgens de bepalingen van het koninklijk besluit van 24 mei 1982 houdende reglementering van het in de handel brengen van stoffen die gevaarlijk kunnen zijn voor de mens of zijn leefmilieu, en volgens de Verordening CLP.

Reclame

Art. 37. Elke reclame, onder welke vorm ook, voor biociden die krachtens de bepalingen van dit besluit niet mogen op de markt worden aangeboden, is verboden.

De publicaties of technische documenten bestemd voor de verkopers en gebruikers van de bij dit besluit bedoelde biociden, worden met reclame gelijkgesteld.

Traceerbaarheid

Art. 38. § 1. De fabrikanten van biociden die in de handel zijn gebracht, houden met betrekking tot het productieproces een passende documentatie op papier of in elektronische vorm bij die relevant is voor de kwaliteit en veiligheid van het in de handel te brengen biocide, en zij bewaren partijmonsters. De documentatie omvat ten minste :

1° veiligheidsinformatiebladen en specificaties van werkzame stoffen en andere bestanddelen die gebruikt zijn voor de productie van het biocide;

2° registers van de diverse verschillende productieverrichtingen;

6° les utilisations pour lesquelles le produit biocide a été autorisé ou la notification a été acceptée;

7° pour chaque usage mentionné dans l'autorisation ou dans l'acceptation de la notification, la notice d'utilisation, la fréquence d'administration et le dosage, en unités métriques et de manière claire et non équivoque pour l'utilisateur;

8° Le numéro de téléphone du centre national de prévention et de traitement des intoxications;

9° les indications des effets secondaires défavorables, directs ou indirects susceptibles de se produire, et les instructions de premiers soins;

10° la phrase "Lire les instructions ci-jointes avant l'emploi", dans le cas où le produit est accompagné d'une notice explicative et, le cas échéant, des mises en garde pour les groupes vulnérables;

11° des instructions pour l'élimination en toute sécurité du produit biocide et de son emballage, comportant le cas échéant une interdiction de réutiliser l'emballage;

12° le numéro ou la désignation du lot de la préparation et la date de péremption dans des conditions normales de conservation;

13° le cas échéant, le laps de temps nécessaire pour l'obtention de l'effet biocide, l'intervalle à respecter entre les applications du produit biocide ou entre l'application et l'utilisation suivante du produit biocide traité, ou l'accès de l'homme ou des animaux à la zone d'utilisation du produit biocide après l'application, y compris des indications concernant les moyens et mesures de décontamination et la durée de ventilation nécessaire des zones traitées; des indications concernant le nettoyage adéquat du matériel; des indications concernant les précautions à prendre durant l'emploi et le transport;

14° le cas échéant, les catégories d'utilisateurs auxquels le produit biocide est limité;

15° le cas échéant, des informations sur tout risque spécifique pour l'environnement, en particulier pour protéger les organismes non ciblés et éviter la contamination de l'eau;

16° dans le cas des produits biocides contenant des microorganismes, les exigences d'étiquetage imposés par l'arrêté royal du 4 août 1996 concernant la protection des travailleurs contre les risques liés à l'exposition à des agents biologiques au travail.

Par dérogation à l'alinéa 1^{er}, si la taille ou la fonction du produit biocide l'exigent, les informations visées aux points 5°, 7°, 9°, 11°, 12°, 13° et 15° peuvent figurer sur l'emballage ou sur une notice explicative qui accompagne l'emballage et en fait partie intégrante.

§ 6. Le ministre ou le fonctionnaire chargé de la surveillance peut demander que lui soient fournis des échantillons, des modèles ou des projets d'emballage, d'étiquette et de notice jointe à l'emballage.

§ 7. La classification des biocides s'effectue :

1° en ce qui concerne les préparations, selon les dispositions de l'arrêté royal du 11 janvier 1993 réglementant la classification, l'emballage et l'étiquetage des préparations dangereuses en vue de leur mise sur le marché ou de leur emploi, ou selon le Règlement CLP;

2° en ce qui concerne les substances, selon les dispositions de l'arrêté royal du 24 mai 1982 réglementant la mise sur le marché de substances pouvant être dangereuses pour l'homme ou son environnement, et selon le Règlement CLP.

Publicité

Art. 37. Toute publicité, sous quelque forme que ce soit, pour des produits biocides dont la mise à disposition sur le marché n'est pas admise selon les dispositions du présent arrêté, est interdite.

Les publications ou documents techniques destinés aux vendeurs et utilisateurs de produits biocides visés par le présent arrêté sont assimilés à de la publicité.

Traçabilité

Art. 38. § 1^{er}. Les fabricants de produits biocides mis sur le marché tiennent à jour une documentation appropriée concernant le processus de production sous forme électronique ou sur support papier, qui est pertinente pour la qualité et la sécurité du produit biocide mis sur le marché, et conservent des échantillons de lots. La documentation comprend au moins :

1° les fiches de données de sécurité et les spécifications des substances actives et autres composants utilisés dans la production du produit biocide;

2° les registres des diverses opérations de production;

3° resultaten van interne kwaliteitscontroles;

4° identificatie van partijen.

§ 2. De handels- en vervoerdocumenten vermelden de volledige handelsbenaming van het product en het toelatingsnummer of nummer van kennisgeving, het partijnummer, de datum van het transport en de hoeveelheid van het biocide. Dit geldt ook voor import van biociden.

De invoerders, producenten en verkopers van biociden bewaren de facturen en vervoerdocumenten die daarop betrekking hebben, gedurende de drie jaren die volgen op dat waarin zij werden opgemaakt.

Jaarlijkse aangifte en rapportage

Art. 39. Elke houder van een toelating of van aanvaarding van kennisgeving voor een biocide doet voor 31 januari van elk jaar aan de bevoegde dienst aangifte van de hoeveelheid in gewicht (kilogram) of volume (liter) van de biociden die hij het jaar daarvoor in België in de handel heeft gebracht.

De bevoegde dienst vraagt jaarlijks op elektronische wijze deze aangifte op.

Op basis van de hierboven vermelde aangifte wordt jaarlijks een overzicht van de globale hoeveelheid op de markt gebrachte werkzame stoffen en globale gegevens omtrent biociden die in de handel zijn gebracht per productsoort ter beschikking gesteld van het grote publiek.

Informatieverplichting houder van de toelating en kennisgever

Art. 40. § 1. Ten laatste achtenveertig uren voor hij een biocide in de handel brengt, maakt de fabrikant of de voor het in de handel brengen verantwoordelijke persoon aan het Nationaal Centrum ter voorkoming en behandeling van intoxicaties bedoeld in het koninklijk besluit van 17 juli 2002, de chemische samenstelling van het biocide en alle nodige informatie die dit Nationaal Centrum voor de uitvoering van de daaropgedragen taken nodig heeft, over.

Het bewijs van de verzending en een kopie van de overgemaakte informatie worden bewaard en op verzoek van de met het toezicht belaste ambtenaar voorgelegd.

Het in het eerste lid bedoelde Nationaal Centrum geeft die informatie alleen door wanneer er sprake is van vermoedelijke vergiftingsgevallen veroorzaakt door biociden. Die informatie wordt uitsluitend gebruikt om op medisch verzoek aanwijzingen voor preventieve maatregelen en behandeling, vooral bij noodgevallen, te geven. Het is verboden deze informatie voor andere doeleinden te gebruiken. Eenieder die toegang heeft tot de voornoemde informatie houdt deze geheim.

§ 2. De verantwoordelijke voor het in de handel brengen van het biocide stelt in voorkomend geval een veiligheidsinformatieblad op overeenkomstig artikel 31 van Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 18 december 2006 inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen, houdende wijziging van Richtlijn 1999/45/EG en houdende intrekking van Verordening (EEG) nr. 793/93 van de Raad en Verordening (EG) nr. 1488/94 van de Commissie alsmede Richtlijn 76/769/EEG van de Raad en de Richtlijnen 91/155/EEG, 93/67/EEG, 93/105/EG en 2000/21/EG van de Commissie en maakt dit beschikbaar.

Titel 3. — Maatregelen ter bescherming van de volksgezondheid met betrekking tot het gebruik van biociden

HOOFDSTUK 1. — *Algemene bepalingen*

Algemene bepaling gebruik

Art. 41. Biociden worden gebruikt conform de voorwaarden die vermeld zijn in de toelatingsakte overeenkomstig artikel 5, in de aanvaarding van kennisgeving overeenkomstig artikel 17 of in de toelating overeenkomstig de Verordening Biociden. Het is verboden een biocide die toegelaten is of waarvoor een kennisgeving werd aanvaard conform artikel 3 te gebruiken voor andere doeleinden of in andere voorwaarden dan deze die door de minister zijn opgelegd.

Een juist gebruik omvat tevens een rationele toepassing van een combinatie van fysische, biologische, chemische of eventuele andere maatregelen, waardoor het gebruik van biociden tot het strikt noodzakelijke wordt beperkt en passende voorzorgsmaatregelen worden genomen.

3° les résultats des contrôles internes de qualité;

4° l'identification des lots.

§ 2. Les documents commerciaux et de transport mentionnent la désignation commerciale complète du produit, le numéro d'autorisation ou le numéro de notification, le numéro du lot, la date du transport et la quantité du produit biocide. Ceci vaut aussi pour l'importation de produits biocides.

Les importateurs, producteurs et vendeurs des produits biocides conservent les factures et les documents de transport qui y sont relatifs pendant les trois années qui suivent celle de leur établissement.

Déclaration annuelle et rapports

Art. 39. Tout titulaire d'une autorisation ou d'une acceptation de notification déclare, avant le 31 janvier de chaque année, au service compétent la quantité, en poids (kilogramme) ou en volume (litre), des produits biocides qu'il a mise sur le marché en Belgique.

Le service compétent demande annuellement par voie électronique cette déclaration.

Sur base de la déclaration mentionnée ci-dessus, un aperçu des quantités globales de substances actives mises sur le marché et des données globales relatives aux produits biocides mis sur le marché par type de produit est mis à la disposition du grand public.

Obligation d'information du titulaire de l'autorisation et du notifiant

Art. 40. § 1^{er}. Au plus tard quarante-huit heures avant de mettre un produit biocide sur le marché, le fabricant ou la personne responsable de sa mise sur le marché remet au Centre national de prévention et de traitement des intoxications, visé à l'arrêté royal du 17 juillet 2002, la composition chimique du produit biocide et toutes les informations nécessaires dont ce Centre national a besoin pour exécuter les tâches qui lui sont confiées.

La preuve de l'envoi et une copie des informations transmises sont conservées et présentées sur demande au fonctionnaire chargé de la surveillance.

Le Centre national visé à l'alinéa 1^{er} donne ces informations seulement s'il est question de cas d'intoxication présumés à cause de produits biocides. Ces informations sont uniquement utilisées pour répondre à toute demande d'ordre médical en vue de prendre des mesures tant préventives que curatives, surtout en cas d'urgence. Il est interdit d'utiliser ces informations à d'autres fins. Quiconque a accès aux informations précitées est tenu au secret.

§ 2. Le responsable de la mise sur le marché du produit biocide rédige, le cas échéant, une fiche de données de sécurité, conformément à l'article 31 du Règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil du 18 décembre 2006 concernant l'enregistrement, l'évaluation et l'autorisation des substances chimiques, ainsi que les restrictions applicables à ces substances (REACH), instituant une agence européenne des produits chimiques, modifiant la Directive 1999/45/CE et abrogeant le Règlement (CEE) n° 793/93 du Conseil et le Règlement (CE) n° 1488/94 de la Commission ainsi que la Directive 76/769/CEE du Conseil et les Directives 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CE et 2000/21/CE de la Commission et la met à disposition.

Titre 3. — Mesures visant à protéger la santé publique par rapport à l'utilisation de produits biocides

CHAPITRE 1^{er}. — *Dispositions générales*

Dispositions générales quant à l'utilisation

Art. 41. Les produits biocides sont utilisés conformément aux conditions indiquées dans l'acte d'autorisation conformément à l'article 5, dans l'acceptation de la notification conformément à l'article 17 ou dans l'autorisation conformément au Règlement Biocides. Il est interdit d'utiliser un produit biocide qui est autorisé ou pour lequel une notification a été acceptée, conformément à l'article 3 à d'autres fins ou dans d'autres conditions que celles imposées par le ministre.

Une utilisation adéquate comporte également une application rationnelle d'une combinaison de mesures physiques, biologiques, chimiques ou d'autres mesures éventuelles qui limitent l'utilisation de produits biocides à un strict minimum et de prendre les mesures de précaution appropriées.

Indeling in gesloten circuit en vrij circuit

Art. 42. § 1. Biociden worden op basis van hun risico-evaluatie ingedeeld in het gesloten circuit of het vrij circuit.

De indeling in het gesloten circuit of het vrij circuit wordt kenbaar gemaakt volgens de modaliteiten opgelegd door de minister.

§ 2. Biociden worden ingedeeld in het gesloten circuit indien aan één van volgende voorwaarden is voldaan :

1° het biocide voldoet aan de criteria vermeld in artikel 19, lid 4 van de Verordening Biociden, maar niet aan de voorwaarden van artikel 19, lid 5 van de Verordening Biociden;

2° de minister is van oordeel dat het dragen van persoonlijk beschermingsmiddelen de enige manier is om de blootstelling tot een aanvaardbaar niveau te beperken.

§ 3. Biociden worden ingedeeld in het vrij circuit indien aan één van volgende voorwaarden is voldaan :

1° de minister is op basis van zijn risico-evaluatie van oordeel dat het dragen van persoonlijke beschermingsmiddelen niet vereist is voor het gebruik van dit biocide;

2° het biocide voldoet aan de criteria vermeld in artikel 19, lid 5 van de Verordening Biociden.

Verkoop en gebruik van biociden in het gesloten circuit

Art. 43. § 1. Wanneer een biocide ingedeeld is in het gesloten circuit, wordt dit op de markt aangeboden door een verkoper die geregistreerd is volgens artikel 47 en gebruikt door een gebruiker die geregistreerd is volgens artikel 48.

§ 2. Verkopers en gebruikers van biociden ingedeeld in het gesloten circuit voldoen op elk moment dat zij in het bezit zijn van een dergelijk biocide, aan de voorwaarden die gesteld worden in de toelatingsakte of de aanvaarding van kennisgeving van het desbetreffende biocide, in het bijzonder de voorwaarden van opslag en het gebruik van persoonlijke beschermingsmiddelen.

Verkoop en gebruik van biociden in het vrij circuit

Art. 44. Voor biociden die ingedeeld zijn in het vrij circuit zijn geen voorwaarden verbonden met betrekking tot verkoop en gebruik.

Opleiding voor het gesloten circuit

Art. 45. § 1. Elke gebruiker en verkoper van biociden ingedeeld in het gesloten circuit heeft de nodige kennis over het correct gebruik van deze biociden.

Verkopers en gebruikers van dergelijke biociden staan in voor de opleiding van hun personeel of de personen die in hun opdracht werken.

De werkgevers van wie de werknemers dergelijke biociden gebruiken zijn verantwoordelijk voor de elementen van de opleiding die betrekking hebben op het welzijn van de werknemers overeenkomstig artikel 29 van het koninklijk besluit van 11 maart 2002 betreffende de bescherming van de gezondheid en de veiligheid van de werknemers tegen de risico's van chemische agentia op het werk.

§ 2. De Koning kan bijkomende voorwaarden opleggen voor een specifiek biocide of voor een specifieke groep van biociden met betrekking tot de opleiding voor de verkopers en gebruikers van biociden ingedeeld in het gesloten circuit. Deze opleidingen worden opgenomen in het federal reductieprogramma van pesticiden zoals gedefinieerd in het koninklijk besluit van 4 september 2012 betreffende het federal reductieprogramma van pesticiden, met inbegrip van hun gebruik in het kader van duurzame ontwikkeling. De opleidingen kunnen een vereiste of optionele voorwaarde zijn voor de registratie als geregistreerd verkoper of geregistreerd gebruiker.

§ 3. De Koning kan bijkomende voorwaarden opleggen aan verkopers en gebruikers van biociden ingedeeld in het gesloten circuit met betrekking tot het bewijzen van hun kennis.

HOOFDSTUK 2. — Registratie verkoop en gebruik

Online registratiesysteem

Art. 46. De minister voorziet een online registratiesysteem voor biociden die zijn ingedeeld in het gesloten circuit. Dit systeem omvat :

1° de registratie van de verkoper;

2° de registratie van de gebruiker;

3° de registratie van de voorwaarden van opslag en de beschermingsmaatregelen verbonden aan het gebruik van een specifiek biocide;

4° de registratie van elke verkoop en elk gebruik.

Affectation en circuit restreint et en circuit libre

Art. 42. § 1^{er}. Sur la base de l'évaluation des risques, les produits biocides sont affectés en circuit restreint ou en circuit libre.

L'affectation en circuit restreint ou en circuit libre est annoncée suivant les modalités imposées par le ministre.

§ 2. Les produits biocides sont affectés en circuit restreint si l'une des conditions suivantes est remplie :

1° le produit biocide remplit les critères mentionnés à l'article 19, paragraphe 4 du Règlement Biocides, mais pas les conditions énoncées à l'article 19, paragraphe 5 du Règlement Biocides;

2° le ministre estime que le port d'équipements de protection individuelle est la seule manière de limiter l'exposition à un niveau acceptable.

§ 3. Les produits biocides sont affectés en circuit libre si l'une des conditions suivantes est remplie :

1° sur la base de l'évaluation des risques, le ministre estime que l'utilisation du produit biocide ne requiert pas le port d'équipements de protection individuelle;

2° le produit biocide remplit les critères fixés à l'article 19, paragraphe 5 du Règlement Biocides.

Vente et utilisation de produits biocides en circuit restreint

Art. 43. § 1^{er}. Lorsqu'un produit biocide est affecté en circuit restreint, il est mis à disposition sur le marché par un vendeur enregistré conformément à l'article 47 et est utilisé par un utilisateur enregistré conformément à l'article 48.

§ 2. Les vendeurs et les utilisateurs de produits biocides affectés en circuit restreint satisfont à tout moment, lorsque qu'ils sont en possession d'un tel produit biocide, aux conditions indiquées dans l'acte d'autorisation ou dans l'acceptation de la notification du produit biocide en question, en particulier les conditions d'entreposage et d'utilisation d'équipements de protection personnelle.

Vente et utilisation de produits biocides en circuit libre

Art. 44. Aucune condition de vente et d'utilisation n'est liée aux produits biocides affectés en circuit libre.

Formation pour le circuit restreint

Art. 45. § 1^{er}. Chaque utilisateur et vendeur de produits biocides affectés en circuit restreint possède les connaissances nécessaires concernant l'utilisation correcte de ces produits biocides.

Les vendeurs et les utilisateurs de tels produits biocides assurent la formation de leur personnel ou des personnes qui travaillent pour eux.

Les employeurs dont les travailleurs utilisent de tels produits biocides assurent les éléments de la formation relatifs au bien-être des travailleurs conformément à l'article 29 de l'arrêté royal du 11 mars 2002 relatif à la protection de la santé et de la sécurité des travailleurs contre les risques liés à des agents chimiques sur le lieu de travail.

§ 2. Le Roi peut imposer des conditions supplémentaires pour un produit biocide spécifique ou pour un groupe spécifique de produits biocides en ce qui concerne la formation des vendeurs et des utilisateurs de produits biocides affectés en circuit restreint. Ces formations sont reprises dans le programme fédéral de réduction des pesticides comme défini par l'arrêté royal du 4 septembre 2012 relatif au programme fédéral de réduction des pesticides, en ce compris leur utilisation compatible avec le développement durable. Ces formations peuvent constituer une condition stricte ou optionnelle à l'enregistrement en tant que vendeur ou utilisateur enregistré.

§ 3. Le Roi peut imposer des conditions supplémentaires aux vendeurs et utilisateurs des produits biocides affectés en circuit restreint quant à la preuve qu'ils doivent apporter de leurs connaissances.

CHAPITRE 2. — Enregistrement de la vente et de l'utilisation

Système d'enregistrement en ligne

Art. 46. Le ministre prévoit un système d'enregistrement en ligne pour les produits biocides affectés en circuit restreint. Ce système inclut :

1° l'enregistrement du vendeur;

2° l'enregistrement de l'utilisateur;

3° l'enregistrement des conditions d'entreposage et des mesures de protection liées à l'utilisation d'un produit biocide spécifique;

4° l'enregistrement de toute vente et de toute utilisation.

Het registratiesysteem beantwoordt aan de bepalingen die worden opgelegd aan de geregistreerde verkoper en geregistreerde gebruiker volgens de artikelen 47 en 48.

De modaliteiten van het onlineregistratiesysteem worden vastgelegd door de Minister.

Geregistreerde verkoper

Art. 47. § 1. Elke verkoper die biociden op de markt aanbiedt die ingedeeld zijn in het gesloten circuit, registreert zich als geregistreerde verkoper van biociden. De geregistreerde verkoper registreert in het onlineregistratiesysteem elk biocide ingedeeld in het gesloten circuit dat hij op de markt aanbiedt. De geregistreerde verkoper voldoet aan de voorwaarden met betrekking tot verkoop die gesteld worden in de toelatingsakte of de aanvaarding van kennisgeving van elke biocide dat hij in zijn bezit heeft en van de in artikel 47 opgelegde voorwaarden.

De geregistreerde verkoper kan biociden die ingedeeld zijn in het gesloten circuit uitsluitend verkopen aan een geregistreerde verkoper of een geregistreerde gebruiker.

De geregistreerde verkoper :

1° deelt, op het moment van verkoop, de voorwaarden vermeld in de toelatingsakte of in de aanvaarding van kennisgeving mee aan de gebruiker of andere verkoper. Indien de voorwaarden in de toelatingsakte gewijzigd worden, neemt hij kennis van deze wijzigingen en informeert hij de klanten aan wie hij het biocide verhandeld heeft;

2° informeert de klant over de manier waarop deze kan voldoen aan de voorwaarden gesteld in de toelatingsakte of in de aanvaarding van kennisgeving;

3° maakt een visueel onderscheid tussen biociden ingedeeld in het gesloten circuit en biociden ingedeeld in het vrij circuit indien het publiek toegang heeft of kan hebben tot deze biociden;

4° stelt de nodige persoonlijke beschermingsmiddelen in de nabijheid van het biocide te koop indien het publiek toegang kan hebben tot deze biociden, ingedeeld in het gesloten circuit.

§ 2. De geregistreerde verkoper :

1° registreert elke verkoop aan geregistreerde verkopers en geregistreerde gebruikers, alsook het intern gebruik en de export in het online registratiesysteem;

2° actualiseert dit register van verkoop, intern gebruik en export minimaal op kwartaalbasis.

Het register stemt overeen met de algemene cijfers van verkoop. Bijgevolg voldoet dit register aan de rapporteringsvooraarden vermeld onder artikel 39 indien de geregistreerd verkoper eveneens houder van de toelating of de aanvaarding van kennisgeving is.

Geregistreerde gebruiker

Art. 48. § 1. Elke natuurlijke of rechtspersoon die biociden gebruikt die ingedeeld zijn in het gesloten circuit registreert zich als geregistreerde gebruiker van biociden. De geregistreerde gebruiker registreert elk biocide dat hij in zijn bezit heeft en dat ingedeeld is in het gesloten circuit via het online registratiesysteem. Een geregistreerde gebruiker voldoet aan de voorwaarden met betrekking tot het gebruik die gesteld worden in de toelatingsakte of in de aanvaarding van kennisgeving van elk biocide dat hij in zijn bezit heeft en de in artikel 45 opgelegde voorwaarden.

De geregistreerde gebruiker :

1° koopt een biocide ingedeeld in het gesloten circuit enkel bij een geregistreerd verkoper;

2° verklaart zich bij aankoop akkoord met en neemt kennis van de voorwaarden vermeld in de toelatingsakte of aanvaarding van kennisgeving en meegedeeld door de geregistreerde verkoper. Bij afwezigheid van deze informatie vraagt hij deze op bij de geregistreerde verkoper of meldt de afwezigheid bij de bevoegde dienst.

§ 2. De geregistreerde gebruiker :

1° registreert elke aankoop en gebruik van biociden ingedeeld in het gesloten circuit in het online registratiesysteem;

2° actualiseert dit register minimaal op kwartaalbasis.

Le système d'enregistrement répond aux exigences imposées au vendeur et à l'utilisateur enregistré conformément aux articles 47 et 48.

Les modalités du système d'enregistrement en ligne sont définies par le Ministre.

Vendeur enregistré

Art. 47. § 1^{er}. Tout vendeur mettant à disposition sur le marché des produits biocides affectés en circuit restreint s'enregistre comme vendeur enregistré de produits biocides. Le vendeur enregistré enregistre dans le système d'enregistrement en ligne chaque produit biocide affecté en circuit restreint qu'il met à disposition sur le marché. Un vendeur enregistré satisfait aux conditions relatives à la vente, qui sont indiquées dans l'acte d'autorisation ou dans l'acceptation de la notification de chaque produit biocide en sa possession, ainsi qu'aux conditions imposées à l'article 47.

Le vendeur enregistré ne peut vendre des produits biocides affectés en circuit restreint qu'à un vendeur enregistré ou à un utilisateur enregistré.

Le vendeur enregistré :

1° communique à l'utilisateur ou à l'autre vendeur, au moment de la vente, les conditions indiquées dans l'acte d'autorisation ou dans l'acceptation de la notification. Si les conditions énoncées dans l'acte d'autorisation sont modifiées, il prend connaissance des modifications en question et en informe les clients à qui il a vendu le produit biocide;

2° informe le client quant à la manière dont celui-ci peut satisfaire aux conditions indiquées dans l'acte d'autorisation ou dans l'acceptation de la notification;

3° établit une distinction visuelle entre produits biocides affectés en circuit restreint et produits biocides affectés en circuit libre si le public a accès ou peut avoir accès à ces produits biocides;

4° met les équipements de protection individuelle nécessaires en vente à proximité du produit biocide si le public peut avoir accès à ces produits biocides affectés en circuit restreint.

§ 2. Le vendeur enregistré :

1° enregistre chaque vente à des vendeurs et à des utilisateurs enregistrés, ainsi que l'utilisation interne et l'exportation dans le système d'enregistrement en ligne;

2° met à jour ce registre de vente, d'utilisation interne et d'exportation sur une base au moins trimestrielle.

Le registre correspond aux chiffres généraux de vente. Par conséquent, ce registre satisfait aux conditions de rapportage mentionnées à l'article 39 si le vendeur enregistré est également titulaire de l'autorisation ou de l'acceptation de la notification.

Utilisateur enregistré

Art. 48. § 1^{er}. Tout personne physique ou morale qui utilise des produits biocides affectés en circuit restreint s'enregistre comme utilisateur enregistré de produits biocides. L'utilisateur enregistré enregistre tout produit biocide en sa possession qui est affecté en circuit restreint via le système d'enregistrement en ligne. Un utilisateur enregistré satisfait aux conditions relatives à l'utilisation qui sont indiquées dans l'acte d'autorisation ou dans l'acceptation de la notification de chaque produit biocide en sa possession, ainsi qu'aux conditions imposées à l'article 45.

L'utilisateur enregistré :

1° achète un produit biocide affecté en circuit restreint uniquement chez un vendeur enregistré;

2° lors de l'achat, prend connaissance des conditions figurant dans l'acte d'autorisation ou dans l'acceptation de la notification et communiquées par le vendeur enregistré et marque son accord avec celles-ci. En l'absence de ces informations, il les demande au vendeur enregistré ou signale l'absence au service compétent.

§ 2. L'utilisateur enregistré :

1° enregistre chaque achat et chaque utilisation de produits biocides affectés en circuit restreint dans le système d'enregistrement en ligne;

2° met ce registre à jour sur une base au moins trimestrielle.

Titel 4. — Opheffings-, overgangs- en slotbepalingen**HOOFDSTUK 1. — Opheffingsbepalingen****Opheffingsbepaling**

Art. 49. Het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden wordt opgeheven bij inwerkingtreding van het huidige besluit met uitzondering van de artikelen 50 tot 65 en bijlagen XII en XIII van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden die worden opgeheven overeenkomstig artikel 52, derde lid van het huidige besluit.

HOOFDSTUK 2. — Overgangsbepalingen**Toelatingen, kennisgevingen of aanvragen onder het koninklijk besluit van 22 mei 2003**

Art. 50. § 1. Alle bepalingen van dit besluit zijn van toepassing op de toelatingen en kennisgevingen die respectievelijk werden verleend of aanvaard onder het koninklijk besluit van 22 mei 2003.

De toelatingen en aanvaardingen van kennisgeving voor het op de markt aanbieden van biociden die werden verleend in toepassing van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 blijven geldig tot de datum vermeld in de toelatingsakte of in de aanvaarding van kennisgeving.

§ 2. Alle bepalingen van dit besluit zijn van toepassing op de toelatingen en kennisgevingen die werden aangevraagd maar nog niet werden afgehandeld bij de inwerkingtreding van dit besluit.

Voor ingediende en nog niet afgehandelde aanvragen voor toelating of kennisgeving die nog niet ontvankelijk werden verklaard en waarvoor bijkomende gegevens werden opgevraagd, wordt een bijkomende termijn toegestaan voor het indienen van de ontbrekende gegevens van twee maanden in het geval van een aanvraag voor toelating conform artikel 8 of van één maand in het geval van een kennisgeving conform artikel 19. Deze termijn gaat in op de dag waarop dit besluit in werking treedt. Zo de aanvrager binnen deze gestelde termijn de ontbrekende gegevens niet heeft ingediend of niet heeft gereageerd, wordt de aanvraag voor toelating of de kennisgeving zonder gevolg geklasseerd.

Voor ingediende en nog niet afgehandelde aanvragen voor toelating waarvoor het Comité voor advies bijkomende gegevens heeft opgevraagd, geldt de in artikel 8 vermelde termijn van twee maanden indien de notificatie van de vraag vult na datum waarop dit besluit in werking treedt.

§ 3. Aanvragen voor parallelvoer die werden ingediend in het kader van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 maar die op datum van het in werking treden van dit besluit nog niet zijn afgehandeld, worden verder afgehandeld in overeenstemming met artikel 26 op basis van de informatie die met toepassing van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 werd ingediend.

§ 4. Aanvragen voor onderzoek en ontwikkeling die werden ingediend in het kader van het koninklijk besluit van 22 mei 2003 maar die op datum van het in werking treden van dit besluit nog niet zijn afgehandeld, worden verder afgehandeld in overeenstemming met artikel 35 op basis van de informatie die met toepassing van het Koninklijk Besluit van 22 mei 2003 werd ingediend. De termijn van vijfentwintig dagen, vermeld in artikel 35, vierde lid, gaat in dit geval in op de dag waarop dit besluit in werking treedt.

Overgang naar Europese toelating

Art. 51. Voor biociden, die werden toegelaten of waarvoor een kennisgeving werd aanvaard overeenkomstig artikel 3, 2° en waarvan de werkzame stof overeenkomstig de Verordening Biociden werd goedgekeurd voor een productsoort waartoe het biocide behoort, wordt een aanvraag tot toelating of tot parallele wederzijdse erkenning van de toelating conform de Verordening Biociden ingediend uiterlijk op de dag waarop de werkzame stof(fen) worden goedgekeurd. In het geval van biociden die meer dan één werkzame stof bevatten, wordt de aanvraag ingediend uiterlijk op de datum waarop de laatste werkzame stof voor die productsoort is goedgekeurd.

Aan de houder van een toelating of kennisgever die met toepassing van het eerste lid en binnen de daar bepaalde termijn een aanvraag tot toelating of tot parallele wederzijdse erkenning van de toelating heeft ingediend, kan de bevoegde dienst een verlenging van de bestaande toelating of aanvaarding van de kennisgeving toestaan, voor een minimale periode die voor de afhandeling van de aanvraag tot toelating of tot parallele wederzijdse erkenning van toelating noodzakelijk is. De verlenging vervalt in elk geval op de datum bepaald in artikel 89, lid 3, eerste lid van de Verordening Biociden.

Titre 4. — Dispositions abrogatoires, transitoires et finales**CHAPITRE 1. — Dispositions abrogatoires****Disposition abrogatoire**

Art. 49. L'arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides est abrogé lors de l'entrée en vigueur du présent arrêté, à l'exception des articles 50 à 65 et annexes XII et XIII de l'arrêté royal du 22 mai 2003 concernant la mise sur le marché et l'utilisation des produits biocides qui sont abrogés conformément à l'article 52, alinéa 3 du présent arrêté.

CHAPITRE 2. — Dispositions transitoires**Autorisations, notifications ou demandes conformément à l'arrêté royal du 22 mai 2003**

Art. 50. § 1^{er}. Toutes les dispositions du présent arrêté s'appliquent aux autorisations et aux notifications qui ont été respectivement octroyées ou acceptées conformément à l'arrêté royal du 22 mai 2003.

Les autorisations et les acceptations de notification pour la commercialisation de produits biocides qui ont été octroyées en application de l'arrêté royal du 22 mai 2003 restent valables jusqu'à la date mentionnée dans l'acte d'autorisation ou dans l'acceptation de la notification.

§ 2. Toutes les dispositions du présent arrêté s'appliquent aux autorisations et aux notifications qui ont été demandées mais qui n'ont pas encore été traitées lors de l'entrée en vigueur du présent arrêté.

Pour les demandes d'autorisation ou de notification introduites et non encore traitées, qui n'ont pas encore été déclarées recevables et pour lesquelles des données complémentaires ont été demandées, un délai supplémentaire de deux mois est octroyé pour le dépôt des données manquantes dans le cas d'une demande d'autorisation conformément à l'article 8, ou d'un mois dans le cas d'une notification conformément à l'article 19. Ce délai prend cours le jour de l'entrée en vigueur du présent arrêté. Si le demandeur n'a pas encore déposé les données manquantes dans le délai valable ou s'il n'a pas réagi, la demande ou la notification seront classées sans suite.

Pour les demandes d'autorisation introduites et non encore traitées pour lesquelles le Comité d'avis a demandé des données complémentaires, le délai de 2 mois visé à l'article 8 vaut si la notification de la demande survient après la date de l'entrée en vigueur du présent arrêté.

§ 3. Les demandes d'importation parallèle introduites dans le cadre de l'arrêté royal du 22 mai 2003 mais qui, à la date de l'entrée en vigueur du présent arrêté, n'ont pas encore été traitées, seront traitées conformément à l'article 26, sur la base des informations qui ont été introduites en application de l'arrêté royal du 22 mai 2003.

§ 4. Les demandes de recherche et développement introduites dans le cadre de l'arrêté royal du 22 mai 2003 mais qui, à la date d'entrée en vigueur du présent arrêté, n'ont pas encore été traitées, seront traitées conformément à l'article 35 du présent arrêté, sur la base des informations qui ont été introduites en application de l'arrêté royal du 22 mai 2003. Dans ce cas, le délai de quarante-cinq jours mentionné à l'article 35, alinéa 4, prend cours le jour de l'entrée en vigueur du présent arrêté.

Transition vers l'autorisation européenne

Art. 51. Pour les produits biocides qui ont été autorisés ou pour lesquels une demande de notification a été acceptée conformément à l'article 3, 2° et dont la substance active a été approuvée conformément au Règlement Biocides, pour un type de produits auquel le produit biocide appartient, une demande d'autorisation ou de reconnaissance mutuelle simultanée de l'autorisation est introduite, conformément au Règlement Biocides, au plus tard à la date de l'approbation de la ou des substances actives. Dans le cas des produits biocides contenant plusieurs substances actives, la demande est introduite au plus tard à la date de l'approbation de la dernière substance active pour ce type de produits.

Le service compétent peut accorder une prolongation de l'autorisation existante ou de l'acceptation de la notification au titulaire d'autorisation ou au notifiant qui, en application du premier alinéa et dans le délai imparti, a introduit une demande d'autorisation ou de reconnaissance mutuelle simultanée d'autorisation, pour une période minimale nécessaire pour le traitement de la demande d'autorisation ou de reconnaissance mutuelle simultanée. Cette prolongation échoit dans tous les cas à la date fixée à l'article 89, paragraphe 3, premier alinéa, du Règlement Biocides.

Erkend gebruiker, geregistreerd verkoper
en speciaal erkend gebruiker

Art. 52. De bestaande erkenningen voor erkend gebruiker, geregistreerd verkoper en speciaal erkend gebruiker die zijn toegekend conform het koninklijk besluit van 22 mei 2003 gelden tot de datum vermeld op de akte die hen werd toegekend. De vereisten inzake opleiding of bewijzen van kennis die conform artikel 45 kunnen worden opgelegd zijn van toepassing na het verstrijken van de geldigheidsdatum vermeld op de bestaande erkenning.

Ongeacht het eerste lid registreert elk erkend gebruiker, geregistreerd verkoper en speciaal erkend gebruiker zich binnen de zes maanden na het beschikbaar zijn van het onlineregistratiesysteem volgens artikel 46. Binnen de zes maanden na het beschikbaar zijn van het onlineregistratiesysteem voldoet elk erkend gebruiker, geregistreerd verkoper en speciaal erkend gebruiker aan de bepalingen van artikel 47 en artikel 48.

In uitzondering van artikel 50, § 1, eerste lid en § 2, eerste lid, alsook voor de toelatingen en aanvaarding van kennisgeving gegeven onder dit besluit, geldt de indeling in klasse A en daaraan verbonden voorwaarden zoals opgelegd door het koninklijk besluit van 22 mei 2003 tot zolang :

1° de toelatingsakte of aanvaarding van kennisgeving niet gewijzigd is door de bevoegde dienst conform artikel 42; en

2° het onlineregistratiesysteem conform artikel 46 niet operationeel is.

HOOFDSTUK 3. — *Slotbepalingen*

Inwerkingtreding

Art. 53. De bepalingen van artikelen 42 tot 48 treden in werking zes maanden na de beslissing van de minister tot de start van het online registratiesysteem. Dit systeem is operationeel ten laatste op 30 juni 2015.

Uitvoering

Art. 54. De minister bevoegd voor Economie en Consumenten, de minister bevoegd voor Volksgezondheid, de minister bevoegd voor Middenstand, KMO's en Zelfstandigen, de minister bevoegd voor Werk en de minister bevoegd voor Leefmilieu, zijn, ieder wat hem betreft, belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 8 mei 2014.

FILIP

Van Koningswege :

De Vice-Eerste Minister en Minister van Economie
en Consumenten,
J. VANDE LANOTTE

De Vice-Eerste Minister en Minister van Binnenlandse Zaken,
Mevr. J. MILQUET

De Vice-Eerste Minister en Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Middenstand, K.M.O.'s en Zelfstandigen,
Mevr. S. LARUELLE

De Minister van Werk,
Mevr. M. DE CONINCK

De Staatssecretaris voor Leefmilieu,
M. WATHELET

Utilisateur agréé, vendeur enregistré
et utilisateur spécialement agréé

Art. 52. Les agréments existants pour l'utilisateur agréé, le vendeur enregistré et l'utilisateur spécialement agréé qui ont été octroyés conformément à l'arrêté royal du 22 mai 2003 sont valables jusqu'à la date indiquée sur l'acte qui leur a été accordé. Les conditions en matière de formation ou d'établissement des connaissances pouvant être imposées conformément à l'article 45 s'appliquent après expiration de la date de validité indiquée dans l'agrément existant.

Indépendamment de l'alinéa 1^{er}, tout utilisateur agréé, vendeur enregistré et utilisateur spécialement agréé s'enregistre dans les six mois de la mise à disposition du système d'enregistrement en ligne conformément à l'article 46. Dans les six mois de la mise à disposition du système d'enregistrement en ligne, chaque utilisateur agréé, vendeur enregistré et utilisateur spécialement agréé satisfait aux dispositions de l'article 47 et de l'article 48.

Par dérogation à l'article 50, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, et § 2, alinéa 1^{er}, ainsi que pour les autorisations et les acceptations de notification accordées conformément au présent arrêté, l'inscription dans la classe A ainsi que les conditions qui en découlent en vertu de l'arrêté royal du 22 mai 2003 s'appliquent jusqu'à ce que :

1° l'acte d'autorisation ou l'acceptation de la notification ait été modifié(e) par le service compétent conformément à l'article 42; et

2° le système d'enregistrement en ligne soit opérationnel conformément à l'article 46.

CHAPITRE 3. — *Dispositions finales*

Entrée en vigueur

Art. 53. Les dispositions figurant aux articles 42 à 48 entrent en vigueur six mois après la décision du ministre de lancer le système d'enregistrement en ligne. Ce système sera opérationnel au plus tard le 30 juin 2015.

Exécution

Art. 54. Le ministre qui a l'Economie et des Consommateurs dans ses attributions, le ministre qui a la Santé publique dans ses attributions, le ministre qui a des Classes moyennes, des PME et des Indépendants dans ses attributions, le ministre qui a l'Emploi dans ses attributions et le ministre qui a l'Environnement dans ses attributions sont, chacun en ce qui le concerne, chargés de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 8 mai 2014.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Vice-Premier Ministre et Ministre de l'Economie
et des Consommateurs,
J. VANDEN LANOTTE

La Vice-Première Ministre et Ministre de l'Intérieur,
Mme J. MILQUET

La Vice-Première Ministre et Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre des Classes moyennes, des P.M.E. et des Indépendants,
Mme S. LARUELLE

La Ministre de l'Emploi,
Mme M. DE CONINCK

Le Secrétaire d'Etat à l'Environnement,
M. WATHELET

Bijlage 1

FORMULIER A

VERANTWOORDELIJKE AANVRAGER :

Naam:

Straat : Nr :

Postcode : Gemeente :

Land :

Telefoon :

Fax :

CONTACTPERSONOON :

Naam :

Telefoon :

Fax :

e-mail :

HANDELSBENAMING VAN HET BIOCIDE :

Nederlands:

Frans:

Duits:

Codenaam:

AARD VAN DE AANVRAAG :**kruis het gepaste vakje in de linker kolom aan :**

	TYPE AANVRAAG	DOSSIERVEREISTE AANVRAAGFORMULIER / DOCUMENT (*)
<input type="checkbox"/>	Nieuwe toelating	Formulier A + Elektronisch dossier (code B10z)
<input type="checkbox"/>	Nieuwe toelating voor een biocide dat reeds is toegelaten in een andere EU-lidstaat	Formulier A + Elektronisch dossier (code B10m1)
<input type="checkbox"/>	Nieuwe toelating voor een identiek biocide	Formulier A + Elektronisch dossier (code B7)
<input type="checkbox"/>	Wijziging van handelsbenaming van bestaande toelating	Formulier A + Elektronisch dossier (code B5)
<input type="checkbox"/>	Wijziging van gebruik van bestaande toelating	Formulier A + Elektronisch dossier (code B9)
<input type="checkbox"/>	Wijziging van samenstelling (niet-werkzame stof) van bestaande toelating	Formulier A + Elektronisch dossier (code B81)
<input type="checkbox"/>	Wijziging van samenstelling (gehalte werkzame stof) van bestaande toelating	Formulier A + Elektronisch dossier (code B82)
<input type="checkbox"/>	Wijziging van samenstelling (aard werkzame stof) van bestaande toelating	Formulier A + Elektronisch dossier (code B11)
<input type="checkbox"/>	Overdracht / wijziging naam van toelatingshouder voor bestaande toelating	Formulier A + Elektronisch dossier (code B6)
<input type="checkbox"/>	Hernieuwing voor einddatum van lopende toelating (zelfde samenstelling)	Formulier A + Elektronisch dossier (code B12)
<input type="checkbox"/>	Hernieuwing voor einddatum (andere samenstelling) of na einddatum van lopende toelating	Formulier A + Elektronisch dossier (code B10z)
<input type="checkbox"/>	Hernieuwing voor einddatum (andere samenstelling) of na einddatum van lopende toelating voor een biocide dat reeds is toegelaten in een andere EU-lidstaat	Formulier A + Elektronisch dossier (code B10m1)
<input type="checkbox"/>	Hernieuwing van toelating voor identiek biocide	Formulier A + Elektronisch dossier (code B8)
<input type="checkbox"/>	Verlenging voor einddatum van lopende toelating	Formulier A + Elektronisch dossier (code B16)
<input type="checkbox"/>	Verlenging na einddatum van lopende toelating	Formulier A + Elektronisch dossier (code B10z)

<input type="checkbox"/>	Verlenging na einddatum van lopende toelating voor een biocide dat reeds is toegelaten in een andere EU-lidstaat	Formulier A + Elektronisch dossier (code B10m1)
<input type="checkbox"/>	Wijziging van houdbaarheid van het biocide voor bestaande toelating	Formulier A + Elektronisch dossier (code 14)
<input type="checkbox"/>	Wijziging van de leverancier van de werkzame stof	Formulier A + dossier per post
<input type="checkbox"/>	Kennisgeving	Formulier A + bijlage 2
<input type="checkbox"/>	Wijziging van kennisgeving	Formulier A + dossier per post
<input type="checkbox"/>	Parallelhandel	Formulier A + bijlage 3
<input type="checkbox"/>	Kennisgeving van proef of experiment met mogelijke vrijkomming van het biocide in het milieu	Formulier A + bijlage 4
<input type="checkbox"/>	Aanvraag voor CLP-etikettering	Formulier A + Elektronisch dossier (code B4)
<input type="checkbox"/>	Andere : .	Formulier A + dossier per post

(*) de in kolom 3 vermelde code van het elektronisch dossier is pas zichtbaar na aanduiding van het type aanvraag in de elektronische applicatie

.....
(plaats)

.....
(datum)

ZEER DUIDELIJK de naam en de hoedanigheid van de ondertekenaar aanduiden :

Aldus volledig en naar waarheid ingevuld

.....
(handtekening)

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden.

FILIP

Van Koningswege :

De Vice-Eerste Minister en Minister van Economie en Consumenten,
J. VANDE LANOTTE

De Vice-Eerste Minister en Minister van Binnenlandse Zaken,
Mevr. J. MILQUET

De Vice-Eerste Minister en Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Middenstand, K.M.O.'s en Zelfstandigen,
Mevr. S. LARUELLE

De Minister van Werk,
Mevr. M. DE CONINCK

De Staatssecretaris voor Leefmilieu,
M. WATHELET

Bijlage 2

FORMULIER VOOR KENNISGEVING

1) naam van het biocide <i>(is zelfde als op etiket, bijsluiter en veiligheidsfiche)</i>		
2) Kennisgever	Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land : Ondernemingsnummer*: <i>*bij Kruispuntbank Ondernemingen (KBO) (enkel voor in België gevestigde kennisgever)</i>		
3) Contactpersoon	Naam: Telefoon : Fax: E-mailadres		
4) producent, van het biocide	Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land : Telefoon : Fax: E-mailadres		
5) producent of -indien deze niet in de EU is gevestigd- importeur van elke werkzame stof	<u>Werkzame stof 1</u> Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land : Telefoon : Fax: E-mailadres	<u>Werkzame stof 2</u> Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land : Telefoon : Fax: E-mailadres	<u>Werkzame stof 3</u> Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land : Telefoon : Fax: E-mailadres <i>(indien meer dan 3 werkzame stoffen, vul verder aan)</i>

6) verdeler	Naam: Straat : Nr :			
	Postcode : Gemeente :			
	Land :			
	Telefoon :			
	Fax:			
	E-mailadres			
	Ondernemingsnummer*:			
	<i>*bij Kruispuntbank Ondernemingen (KBO) (enkel voor in België gevestigde kennisgever)</i>			
7) productsoort en beoogde toepassing :			
8) exacte kwalitatieve en kwantitatieve samenstelling <i>(totale som moet 100% bedragen)</i>	Naam	Functie in het biocide	CAS-nr	% m/m
				100%
9) etiket	Bij te voegen als bijlage 1. (in Nederlands en Frans) <i>NB Op het etiket moet plaats zijn voorzien voor het kennisgevingsnummer.</i>			
10)veiligheidsinformatieblad van het biocide	Bij te voegen als bijlage 2. (in Nederlands en Frans)			
11) Indeling van het biocide	Gevarensymbool(bolen): R-zinnen.....			
12) Geschatte hoeveelheid biocide (in kg/jaar) die in België wordt op de markt aangeboden en dit per productsoort en per beoogde toepassing	Productsoort 1: Toepassing 1: Toepassing 2:			
	Productsoort 2: Toepassing 1: Toepassing 2:			
	Productsoort 3: Toepassing 1: Toepassing 2:			
	<i>Enz</i>			
13) verpakkingsgroottes			
14) alle publiciteit en informatiebrochures voor het biocide	Bij te voegen als bijlage 3			

Het als retributie verschuldigde bedrag van 500,00 euro wordt gestort of overgeschreven
op rekening IBAN : BE 65 6792 0059 5996
BIC: PCHQBEBB

Federale Overheidsdienst Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu
Retributies & bijdragen producten
Victor Hortaplein 40, bus 10
1060 Brussel

Op het stortingsbulletin wordt verwezen naar KB betreffende het op de markt aanbieden
en het gebruiken van biociden, artikel 17 en wordt de naam van het biocide vermeld.
Een kopie van het stortingsbulletin wordt bij de kennisgeving gevoegd.

Deze kennisgeving wordt samen met de bijhorende gegevens gericht aan volgend adres :

Federale Overheidsdienst Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu
Directoraat-generaal Leefmilieu
Dienst Biociden
Victor Hortaplein 40, bus 10
1060 Brussel

.....
(plaats)

.....
(datum)

ZEER DUIDELIJK de naam en de hoedanigheid
van de ondertekenaar aanduiden :

Aldus volledig en naar waarheid
ingevuld

.....
(handtekening)

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het
gebruiken van biociden.

FILIP

Van Koningswege :

De Vice-Eerste Minister en Minister van Economie en Consumenten,
J. VANDE LANOTTE

De Vice-Eerste Minister en Minister van Binnenlandse Zaken,
Mevr. J. MILQUET

De Vice-Eerste Minister en Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Middenstand, K.M.O.'s en Zelfstandigen,
Mevr. S. LARUELLE

De Minister van Werk,
Mevr. M. DE CONINCK

De Staatssecretaris voor Leefmilieu,
M. WATHELET

Bijlage 3

FORMULIER VOOR PARALLELHANDEL

Aanvrager	Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land : Ondernemingsnummer*: <i>*bij Kruispuntbank Ondernemingen (KBO) (enkel voor in België gevestigde kennisgever)</i>
Contactpersoon	Naam: Telefoon : Fax: E-mailadres.....
Handelsbenaming voor het te distribueren biocide
Lidstaat van oorsprong
Naam en adres van de bevoegde autoriteit in de lidstaat van oorsprong	Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land :
Naam en adres van de toelatingshouder in de lidstaat van oorsprong	Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land :
Naam en toelatingsnummer van het biocide in de lidstaat van oorsprong	Naam: Toelatingsnummer :
Naam en toelatingsnummer van het referentieproduct	Naam: Toelatingsnummer :
Fabrikant van het biocide	Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land :
Werkzame stof(fen) aanwezig in het biocide en hun gewaarborgd gehalte	<u>Werkzame stof 1</u> Naam: CAS-nummer : Gewaarborgd gehalte in het biocide : <u>Werkzame stof 2</u> Naam: CAS-nummer : Gewaarborgd gehalte in het biocide : <u>Werkzame stof 3</u> Naam: CAS-nummer :

	<p>Gewaarborgd gehalte in het biocide :</p> <p><i>(indien meer dan 3 werkzame stoffen, vul verder aan)</i></p>										
Fabrikant van de werkzame stoff(fen) : (zo deze niet in de EU is gevestigd, wordt de invoerder vermeld)	<p><u>Fabrikant werkzame stof 1</u> Naam: Straat: Nr : Postcode : Gemeente : Land :</p> <p><u>Werkzame stof 2</u> Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land :</p> <p><u>Werkzame stof 3</u> Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land :</p> <p><i>(indien meer dan 3 werkzame stoffen, vul verder aan)</i></p>										
Naam en CAS-nummer van alle niet-werkzame stoffen, aanwezig in het biocide :	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Naam</th> <th>CAS-nummer</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>.....</td> <td>.....</td> </tr> <tr> <td>.....</td> <td>.....</td> </tr> <tr> <td>.....</td> <td>.....</td> </tr> <tr> <td>.....</td> <td>.....</td> </tr> </tbody> </table>	Naam	CAS-nummer
Naam	CAS-nummer										
.....										
.....										
.....										
.....										
Beoogde toepassing en productsoort	<p>Beschrijving van de beoogde toepassing :</p> <p>Productsoort(en) :</p>										
Aard van de verpakking waarin het biocide op de markt zal worden gebracht :	<p>Vorm van de verpakking :</p> <p>Materiaal van de verpakking :</p> <p>Inhoud van de verpakking (gewicht of volume) :</p>										
Soort Formulering										

Volgende documenten worden als bijlagen samen met dit formulier ingediend :

- Bijlage 1 : Het oorspronkelijk etiket en de oorspronkelijke gebruiksaanwijzing die het biocide bij de distributie in de lidstaat van oorsprong vergezellen. Zo deze documenten niet in het Frans of het Nederlands zijn opgesteld, is eveneens een vertaling in het Frans of het Nederlands vereist.
- Bijlage 2 : Een ontwerpetiket voor het op de markt aan te bieden biocide, in het Nederlands en het Frans.
- Bijlage 3 : Een verklaring op erewoord dat het biocide waarvoor een vergunning voor parallelhandel wordt gevraagd volgens hetzelfde productieproces werd vervaardigd als het referentieproduct.
- Bijlage 4 : Een verklaring op erewoord dat de vergunningshouder de bevoegde dienst op de hoogte zal brengen zo de toelating voor het ingevoerde biocide door de lidstaat van oorsprong werd ingetrokken.

Het als retributie verschuldigde bedrag van 150,00 euro wordt gestort of overgeschreven op rekening
IBAN : BE 65 6792 0059 5996
BIC: PCHQBEBB

Federale Overheidsdienst Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu
Retributies & bijdragen producten
Victor Hortaplein 40, bus 10
1060 Brussel

Op het stortingsbulletin wordt verwezen naar KB betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden, artikel 26 en wordt de naam van het biocide te vermeld.
Een bewijs van de betaling wordt bij de aanvraag voor vergunning voor parallelhandel gevoegd.

Deze aanvraag voor vergunning wordt samen met de bijhorende gegevens gericht aan volgend adres :

Federale Overheidsdienst Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu
Directoraat-generaal Leefmilieu
Dienst Biociden
Victor Hortaplein 40, bus 10
1060 Brussel

.....
(plaats)

.....
(datum)

ZEER DUIDELIJK de naam en de hoedanigheid van de ondertekenaar aanduiden : Aldus volledig en naar waarheid ingevuld

.....
(handtekening)

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden.

FILIP

Van Koningswege :

De Vice-Eerste Minister en Minister van Economie en Consumenten,
J. VANDE LANOTTE

De Vice-Eerste Minister en Minister van Binnenlandse Zaken,
Mevr. J. MILQUET

De Vice-Eerste Minister en Minister van Volksgezondheid,
Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Middenstand, K.M.O.'s en Zelfstandigen,
Mevr. S. LARUELLE

De Minister van Werk,
Mevr. M. DE CONINCK

De Staatssecretaris voor Leefmilieu,
M. WATHELET

Bijlage 4

**FORMULIER VOOR KENNISGEVING VAN PROEF OF
EXPERIMENT WAARBIJ HET BIOCIDE IN HET MILIEU KAN
TERECHTKOMEN OF HET VRIJKOMEN ERVAN TOT GEVOLG
KAN HEBBEN**

Kennisgever :	Naam: Straat : Nr : Postcode : Gemeente : Land : Ondernemingsnummer*: <i>*bij Kruispuntbank Ondernemingen (KBO) (enkel voor in België gevestigde kennisgever)</i>												
In geval van proef of experiment met een biocide:	Handelsbenaming van het biocide Volledige samenstelling van het biocide: <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; text-align: center;"> <thead> <tr> <th></th> <th>Chemische naam</th> <th>CAS-nr</th> <th>Gehalte (%)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Werkzame stof(fen)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Niet-werkzame stoffen</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> Indeling en etikettering van het biocide : Toepassingsgebied van het biocide:		Chemische naam	CAS-nr	Gehalte (%)	Werkzame stof(fen)				Niet-werkzame stoffen			
	Chemische naam	CAS-nr	Gehalte (%)										
Werkzame stof(fen)													
Niet-werkzame stoffen													

In geval van proef of experiment met een werkzame stof :	Naam van de werkzame stof : CAS-nummer : Zuiverheidsgraad Naam en adres van de fabrikant van de werkzame stof (zo niet in de EU gevestigd is: de invoerder): Indeling en etikettering: Toepassingsgebied:
Totale hoeveelheid biocide of werkzame stof die bij de proef of experiment gebruikt wordt (in gewicht of volume)

Volgende documenten worden als bijlagen samen met dit formulier ingediend :

- Bijlage 1 : Een gedetailleerde beschrijving van de proef of het experiment dat men wil uitvoeren met een gegrondte motivering voor het uitvoeren van de proef of het experiment
- Bijlage 2 : Indien beschikbaar, een (ontwerp)etiket voor het biocide of de werkzame stof waarmee de proef of het experiment zal worden uitgevoerd
- Bijlage 3 : Alle beschikbare gegevens over mogelijke effecten op de gezondheid van mens of dier of op het leefmilieu
- Bijlage 4 : Een lijst van alle personen, instellingen die bij de proef of experiment zijn betrokken alsook alle locaties waar het biocide of de werkzame stof zullen plaats vinden

De verschuldigde retributie wordt gestort of overgeschreven op rekening

IBAN : BE 65 6792 0059 5996

BIC: PCHQBEBB

Federale Overheidsdienst Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu
Retributies & bijdragen producten

Victor Hortapplein 40, bus 10
1060 Brussel

Op het stortingsbulletin wordt verwezen naar KB betreffende het op de markt aanbieden en het gebruiken van biociden, artikel 34 en wordt de naam van het biocide vermeld.
Een bewijs van de betaling wordt bij de aanvraag voor kennisgeving van proef of experiment gevoegd.

Deze kennisgeving voor proef of experiment wordt samen met de bijhorende gegevens gericht aan volgend adres :

Federale Overheidsdienst Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu
Directoraat-generaal Leefmilieu
Dienst Biociden
Victor Hortaplein 40, bus 10
1060 Brussel

.....
(plaats)

.....
(datum)

ZEER DUIDELIJK de naam en de hoedanigheid
van de ondertekenaar aanduiden :

Aldus volledig en naar waarheid
ingevoeld

.....
(handtekening)

Gezien om te worden gevoegd bij ons besluit van 8 mei 2014 betreffende het op de markt aanbieden en het
gebruiken van biociden.

FILIP

Van Koningswege :

De Vice-Eerste Minister en Minister van Economie en Consumenten,

J. VANDE LANOTTE

De Vice-Eerste Minister en Minister van Binnenlandse Zaken,

Mevr. J. MILQUET

De Vice-Eerste Minister en Minister van Volksgezondheid,

Mevr. L. ONKELINX

De Minister van Middenstand, K.M.O.'s en Zelfstandigen,

Mevr. S. LARUELLE

De Minister van Werk,

Mevr. M. DE CONINCK

De Staatssecretaris voor Leefmilieu,

M. WATHELET

Annexe 1

FORMULAIRE A

REQÜRANT RESPONSABLE :

Nom :

Rue : N° :

Code postal : Commune :

Pays :

Téléphone :

Fax :

PERSONNE DE CONTACT :

Nom :

Téléphone :

Fax :

e-mail :

DÉNOMINATION COMMERCIALE DU PRODUIT BIOCIDE :

Néerlandais :

Français :

Allemand :

Nom de code :

NATURE DE LA DEMANDE :**Cochez la case correspondante dans la colonne de gauche :**

	TYPE DE DEMANDE	FORMULAIRE DE DEMANDE / DOCUMENT (*) DEMANDÉ DANS LE DOSSIER
<input type="checkbox"/>	Nouvelle autorisation	Formulaire A + Dossier électronique (code B10z)
<input type="checkbox"/>	Nouvelle autorisation pour un produit biocide déjà autorisé dans un autre État membre de l'UE	Formulaire A + Dossier électronique (code B10m1)
<input type="checkbox"/>	Nouvelle autorisation pour un produit biocide identique	Formulaire A + Dossier électronique (code B7)
<input type="checkbox"/>	Changement de dénomination commerciale d'une autorisation existante	Formulaire A + Dossier électronique (code B5)
<input type="checkbox"/>	Modification de l'utilisation d'une autorisation existante	Formulaire A + Dossier électronique (code B9)
<input type="checkbox"/>	Modification de composition (substance non active) d'une autorisation existante	Formulaire A + Dossier électronique (code B81)
<input type="checkbox"/>	Modification de composition (teneur en substance active) d'une autorisation existante	Formulaire A + Dossier électronique (code B82)
<input type="checkbox"/>	Modification de composition (nature de la substance active) d'une autorisation existante	Formulaire A + Dossier électronique (code B11)
<input type="checkbox"/>	Transfert / modification du nom du titulaire d'une autorisation existante	Formulaire A + Dossier électronique (code B6)
<input type="checkbox"/>	Renouvellement avant la date de fin d'une autorisation en cours (même composition)	Formulaire A + Dossier électronique (code B12)
<input type="checkbox"/>	Renouvellement avant la date de fin (autre composition) ou après la date de fin d'une autorisation en cours	Formulaire A + Dossier électronique (code B10z)
<input type="checkbox"/>	Renouvellement avant la date de fin (autre composition) ou après la date de fin d'une autorisation en cours pour un produit biocide déjà autorisé dans un autre État membre de l'UE	Formulaire A + Dossier électronique (code B10m1)
<input type="checkbox"/>	Renouvellement d'une autorisation pour un produit biocide identique	Formulaire A + Dossier électronique (code B8)
<input type="checkbox"/>	Prolongation avant la date de fin d'une autorisation en cours	Formulaire A + Dossier électronique (code B16)

<input type="checkbox"/>	Prolongation après la date de fin d'une autorisation en cours	Formulaire A + Dossier électronique (code B10z)
<input type="checkbox"/>	Prolongation après la date de fin d'une autorisation en cours pour un produit biocide déjà autorisé dans un autre État membre de l'UE	Formulaire A + Dossier électronique (code B10m1)
<input type="checkbox"/>	Modification de la durée de conservation du produit biocide d'une autorisation existante	Formulaire A + Dossier électronique (code 14)
<input type="checkbox"/>	Changement du fournisseur de la substance active	Formulaire A + Dossier par la poste
<input type="checkbox"/>	Notification	Formulaire A + Annexe 2
<input type="checkbox"/>	Modification de la notification	Formulaire A + Dossier par la poste
<input type="checkbox"/>	Commerce parallèle	Formulaire A + Annexe 3
<input type="checkbox"/>	Notification d'essai ou d'expérimentation avec rejet potentiel du produit biocide dans l'environnement	Formulaire A + Annexe 4
<input type="checkbox"/>	Demande d'étiquetage CLP	Formulaire A + Dossier électronique (code B4)
<input type="checkbox"/>	Autre	Formulaire A + Dossier par la poste

(*) vous verrez apparaître le code du dossier électronique mentionné dans la troisième colonne seulement lorsque vous aurez indiqué le type de demande dans l'application électronique

.....
(lieu)

.....
(date)

INDIQUER TRÈS LISIBLEMENT LE NOM ET LA QUALITÉ DU SIGNATAIRE :

CERTIFIÉ SINCÈRE ET COMPLET

.....
(signature)

Vu pour être annexé à notre l'arrêté du 8 mai 2014 relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Vice-Premier Ministre et Ministre de l'Economie en des Consommateurs
J. VANDE LANOTTE

La Vice-Première Ministre et Ministre de l'Intérieur,
Mme J. MILQUET

La Vice-Première Ministre et Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre des Classes moyennes, des P.M.E. et des Indépendants,
Mme S. LARUELLE

La Ministre de l'Emploi,
Mme M. DE CONINCK

Le Secrétaire d'Etat à l'Environnement
M. WATHELET

Annexe 2

FORMULAIRE DE NOTIFICATION

1) Nom du produit biocide <i>(est le même que sur l'étiquette, la notice d'emploi et la fiche de sécurité)</i>
2) Notifiant	Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays : Numéro d'entreprise * : <i>* auprès de la Banque-Carrefour des Entreprises (BCE) (seulement pour un notifiant établi en Belgique)</i>
3) Personne de contact	Nom : Téléphone : Fax: Adresse e-mail :
4) Producteur du produit biocide	Nom : N° : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays : Téléphone : Fax: Adresse e-mail :
5) Producteur ou – si ce dernier n'est pas établi dans l'UE – importateur de chaque substance active	<u>Substance active 1</u> Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays : Téléphone : Fax: Adresse e-mail :
	<u>Substance active 2</u> Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays : Téléphone : Fax: Adresse e-mail :
	<u>Substance active 3</u> Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays : Téléphone : Fax : Adresse e-mail :
	<i>(si plus de 3 substances actives, complétez plus loin)</i>

6) Distributeur	Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays : Téléphone : Fax : Adresse e-mail : Numéro d'entreprise* :			
	<i>* auprès de la Banque-Carrefour des Entreprises (BCE) (seulement pour un notifiant établi en Belgique)</i>			
7) type de produit et application visée			
8) Composition qualitative et quantitative exacte <i>(la somme totale doit arriver à 100%)</i>	Nom	Fonction dans le produit biocide	N° CAS	% m/m
				100%
9) Etiquette	À joindre en annexe 1 (en français et en néerlandais) <i>NB : un emplacement pour le numéro de notification est prévu sur l'étiquette</i>			
10) Fiche de données de sécurité du produit biocide	À joindre en annexe 2 (en français et en néerlandais)			
11) Classification du produit biocide	Symbole(s) de danger : Phrases R :			
12) Quantité estimée du produit biocide (en kg/année) mise à disposition sur le marché belge, par type de produit et par application visée	Type de produit 1 : Application 1 : Application 2 : Type de produit 2 : Application 1 : Application 2 : Type de produit 3 : Application 1 : Application 2 : <i>Etc.</i>			
13) Dimensions d'emballage			
14) toute la publicité et toutes les brochures informatives sur le produit biocide	À joindre en annexe 3			

Le montant requis de 500,00 euros comme redevance est versé ou viré sur le compte IBAN
: BE 65 6792 0059 5996
BIC: PCHQBEBB

Service public fédéral Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement
Redevances & cotisations produits
Place Victor Horta 40, boîte 10
1060 Bruxelles

Sur le bulletin de versement, mentionnez la référence « AR relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides, article 17 » ainsi que le nom du produit biocide.

Une copie du bulletin de versement devra être jointe à la notification.

Cette notification accompagnée des données y afférentes est envoyée à l'adresse suivante:
Service public fédéral Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement
Direction générale Environnement
Service Produits biocides
Place Victor Horta 40, boîte 10
1060 Bruxelles

(lieu)

(date)

Indiquer TRÈS LISIBLEMENT le nom et la qualité du signataire :

Certifié sincère et complet

(signature)

Vu pour être annexé à notre l'arrêté du 8 mai 2014 relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Vice-Premier Ministre et Ministre de l'Economie en des Consommateurs
J. VANDE LANOTTE

La Vice-Première Ministre et Ministre de l'Intérieur,
Mme J. MILQUET

La Vice-Première Ministre et Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre des Classes moyennes, des P.M.E. et des Indépendants,
Mme S. LARUELLE

La Ministre de l'Emploi,
Mme M. DE CONINCK

Le Secrétaire d'Etat à l'Environnement
M. WATHELET

Annexe 3

FORMULAIRE POUR LE COMMERCE PARALLÈLE

Requérant	Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays : Numéro d'entreprise* : <i>* auprès de la Banque-Carrefour des Entreprises (BCE) (seulement pour un notifiant établi en Belgique)</i>
Personne de contact	Nom : Téléphone : Fax : Adresse e-mail :
Dénomination commerciale du produit biocide à distribuer
État membre d'origine
Nom et adresse de l'autorité compétente dans l'État membre d'origine	Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays :
Nom et adresse du détenteur de l'autorisation dans l'État membre d'origine	Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays :
Nom et numéro d'autorisation du produit biocide dans l'État membre d'origine	Nom : Numéro d'autorisation :
Nom et numéro d'autorisation du produit de référence	Nom : Numéro d'autorisation :
Fabricant du produit biocide	Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays :
Substance(s) active(s) présente(s) dans le produit biocide et teneur garantie	<u>Substance active 1</u> Nom : Numéro CAS : Teneur garantie dans le produit biocide :
	<u>Substance active 2</u> Nom : Numéro CAS : Teneur garantie dans le produit biocide :
	<u>Substance active 3</u> Nom : Numéro CAS :

	Teneur garantie dans le produit biocide : <i>(si plus de 3 substances actives, complétez plus loin)</i>		
Fabricant de chaque substance active (si ce dernier n'est pas établi dans l'UE, mentionnez l'importateur)	<u>Fabricant de la substance active 1</u> Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays :		
	<u>Substance active 2</u> Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays :		
	<u>Substance active 3</u> Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays :		
	<i>(si plus de 3 substances actives, complétez plus loin)</i>		
Nom et numéro CAS de toutes les substances non actives présentes dans le produit biocide	Nom	Numéro CAS	
	
	
	
	
Application visée et type de produit	Description de l'application visée : Type(s) de produit(s) :		
Nature de l'emballage dans lequel le produit biocide sera mis sur le marché	Forme de l'emballage : Matière de l'emballage : Contenu de l'emballage (poids ou volume) :		
	Type de formulation	

Veuillez annexer les documents suivants à ce formulaire :

- Annexe 1 : L'étiquette et le mode d'emploi d'origine fournis avec le produit biocide lors de sa distribution dans l'État membre d'origine. Si ces documents ne sont pas rédigés en français ou en néerlandais, une traduction en français ou en néerlandais est également requise.
- Annexe 2 : Un projet d'étiquette pour le produit biocide à mettre à disposition sur le marché, en français et en néerlandais.
- Annexe 3 : Une déclaration sur l'honneur attestant que le produit biocide pour lequel un permis de commerce parallèle est demandé a été fabriqué suivant le même processus de production que le produit de référence.
- Annexe 4 : Une déclaration sur l'honneur attestant que le titulaire du permis informera le service compétent si l'État membre d'origine retire l'autorisation pour le produit biocide importé.

Le montant requis de 150,00 euros comme redevance est versé ou viré sur le compte IBAN:
BE 65 6792 0059 5996
BIC: PCHQEBBB

Service public fédéral Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement
Redevances & cotisations produits
Place Victor Horta 40, boîte 10
1060 Bruxelles

Sur le bulletin de versement, mentionnez la référence « AR relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides, article 26 » ainsi que le nom du produit biocide.

Veuillez joindre une preuve de paiement à votre demande de permis de commerce parallèle.

Cette demande de permis accompagnée des données y afférentes est envoyée à l'adresse suivante :

Service public fédéral Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement
Direction générale Environnement
Service Produits biocides
Place Victor Horta 40, boîte 10
1060 Bruxelles

.....
(lieu)

.....
(date)

Indiquer TRÈS LISIBLEMENT le nom et la qualité du signataire :

Certifié sincère et complet

.....
(signature)

Vu pour être annexé à notre l'arrêté du 8 mai 2014 relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Vice-Premier Ministre et Ministre de l'Economie en des Consommateurs
J. VANDE LANOTTE

La Vice-Première Ministre et Ministre de l'Intérieur,
Mme J. MILQUET

La Vice-Première Ministre et Ministre de la Santé publique,
Mme L. ONKELINX

La Ministre des Classes moyennes, des P.M.E. et des Indépendants,
Mme S. LARUELLE

La Ministre de l'Emploi,
Mme M. DE CONINCK

Le Secrétaire d'Etat à l'Environnement
M. WATHELET

Annexe 4

**FORMULAIRE POUR LA NOTIFICATION D'UN ESSAI OU
D'UNE EXPÉRIMENTATION POUVANT IMPLIQUER OU
ENTRAÎNER UN REJET DU PRODUIT BIOCIDE DANS
L'ENVIRONNEMENT**

Notifiant :	<p>Nom : Rue : N° : Code postal : Commune : Pays : Numéro d'entreprise* :</p> <p>* <i>auprès de la Banque-Carrefour des Entreprises (BCE) (seulement pour un notifiant établi en Belgique)</i></p>												
En cas d'essai ou d'expérimentation avec un produit biocide :	<p>Dénomination commerciale du produit biocide :</p> <p>Composition complète du produit biocide :</p> <table border="1"><thead><tr><th></th><th>Nom chimique</th><th>N° CAS</th><th>Teneur (%)</th></tr></thead><tbody><tr><td>Substance(s) active(s)</td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Substances non actives</td><td></td><td></td><td></td></tr></tbody></table> <p>Classification et étiquetage du produit biocide :</p> <p>.....</p> <p>Champ d'application du produit biocide :</p> <p>.....</p>		Nom chimique	N° CAS	Teneur (%)	Substance(s) active(s)				Substances non actives			
	Nom chimique	N° CAS	Teneur (%)										
Substance(s) active(s)													
Substances non actives													

En cas d'essai ou d'expérimentation avec une substance active :	Nom de la substance active : Numéro CAS : Degré de pureté : Nom et adresse du fabricant de la substance active (si ce dernier n'est pas établi dans l'UE : l'importateur) : Classification et étiquetage : Champ d'application :
Quantité totale de produit biocide ou de substance active utilisée lors de l'essai ou de l'expérimentation (en poids ou en volume)

Veuillez annexer les documents suivants à ce formulaire :

- Annexe 1 : Une description détaillée de l'essai ou de l'expérimentation que vous souhaitez réaliser ainsi qu'une description des motifs justifiant la réalisation de l'essai ou de l'expérimentation
- Annexe 2 : Le cas échéant, une étiquette / un projet d'étiquette pour le produit biocide ou la substance active qui sera utilisé(e) pour réaliser l'essai ou l'expérimentation
- Annexe 3 : Toutes les informations disponibles sur les effets potentiels sur la santé humaine ou animale, ou sur l'environnement
- Annexe 4 : Une liste de toutes les personnes et de toutes les institutions concernées par l'essai ou par l'expérimentation, ainsi que tous les endroits où se retrouveront le produit biocide ou la substance active

La redevance est versé ou viré sur le compte IBAN: BE 65 6792 0059 5996
BIC: PCHQBEBB

Service public fédéral Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement
Redevances & cotisations produits
Place Victor Horta 40, boîte 10
1060 Bruxelles

Sur le bulletin de versement, mentionnez la référence « AR relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides, article 34 » ainsi que le nom du produit biocide.

Veuillez joindre une preuve de paiement à votre notification d'essai ou d'expérimentation.

Cette notification d'essai ou d'expérimentation accompagnée des données y afférentes est envoyée à l'adresse suivante :

Service public fédéral Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement
Direction générale Environnement
Service Produits biocides
Place Victor Horta 40, boîte 10
1060 Bruxelles

.....
(lieu)

.....
(date)

Indiquer TRÈS LISIBLEMENT le nom et la qualité du signataire :

Certifié sincère et complet

.....
(signature)

Vu pour être annexé à notre l'arrêté du 8 mai 2014 relatif à la mise à disposition sur le marché et à l'utilisation des produits biocides.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Vice-Premier Ministre et Ministre de l'Economie en des Consommateurs

J. VANDE LANOTTE

La Vice-Première Ministre et Ministre de l'Intérieur,

Mme J. MILQUET

La Vice-Première Ministre et Ministre de la Santé publique,

Mme L. ONKELINX

La Ministre des Classes moyennes, des P.M.E. et des Indépendants,

Mme S. LARUELLE

La Ministre de l'Emploi,

Mme M. DE CONINCK

Le Secrétaire d'Etat à l'Environnement

M. WATHELET