

**MINISTERUL SANATATII- COMISIA NATIONALA PENTRU PRODUSE BIOCID****MINISTRY OF HEALTH- NATIONAL COMMITTEE FOR BIOCIDAL PRODUCTS**

Str. Dr. A. Leonte, Nr. 1 - 3, 050463 Bucuresti, ROMANIA

Tel: *(+40 21) 318 36 20, Secretariat tehnic: (+40 21) 311 86 20; Fax: (+40 21) 311 86 22

ANEXA**CERTIFICAT PENTRU AUTORIZAREA PRODUSULUI BIOCID
NR. RO/2019/0102/MRA / IT/2012/00074/AUT**

In conformitate cu prevederilor REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide si ale HOTĂRĂRII GUVERNULUI nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituțional și a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2013 privind punerea la dispozitie pe piata și utilizarea produselor biocide, în baza documentelor depuse în dosarul tehnic, Comisia Națională pentru Produse Biocide, în ședința din data **17.10.2019, 11.04.2022 si 14.11.2022** a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piata în România, conform prevederilor legale în vigoare.

I. TIPUL AUTORIZATIEI

reînnoirea autorizației naționale eliberată în conformitate cu prevederile art. 31 din Regulamentul (UE) nr. 528/2012

- Nr. Autorizatiei nationale care a fost reînnoită : IT/2012/00074/AUT cu autorizatia nationala nr. IT/2012/00074/AUT

II. Data emiterii anexei autorizatiei: 14.12.2022**III. Data expirării autorizatiei: 01.07.2024****IV.****DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: RATTIDION PASTE****V.**

NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI din România: INDUPHARMA S.R.L.,
ADRESA: Via Sorgaglia, 25 – 35020 Arre Padova, Italia

NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI recunoscută reciproc: : INDUPHARMA S.R.L.,
ADRESA Via Sorgaglia, 25 – 35020 Arre Padova, Italia

NUMELE FABRICANTULUI PRODUSULUI BIOCID : INDUPHARMA S.R.L.,
ADRESA: Via Sorgaglia, 25 – 35020 Arre Padova, Italia
ADRESA LOCULUI DE PRODUCTIE: Via Sorgaglia, 25 – 35020 Arre Padova, Italia

- Prezentul document este parte integranta din Certificatul **NR. RO/2019/0102/MRA / IT/2012/00074/AUT.**
- Este obligatorie transmiterea de către deținătorul autorizației a fișei cu date de securitate către Institutul Național de Sănătate Publică – Biroul RSI și Informare Toxicologică.

PRESEDINTE
Dr. Chim. Gabriela Cilincă

