



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/2019/0122/MRA/IT/2014/00178/AUT**

În conformitate cu prevederilor REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide și 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 dispoziție pe piață 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 și 14.11.2022 a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piață 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. Autorizației naționale care a fost reînnoită: IT/2014/00178/AUT
- cu autorizația națională nr. IT/2014/00178/AUT

II. Data emiterii anexei autorizației: 14.12.2022

III. Data expirării autorizației: 01.07.2024

IV.

DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: VARAT BLOCK

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 integrantă din Certificatul NR.RO/2019/0120/MRA/IT/2014/00178/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 Cîlincea

