



**ANEXA**

**CERTIFICAT PENTRU AUTORIZAREA PRODUSULUI BIOCID  
NR. RO/2019/0121/MRA/ IT/2014/00179/AUT**

In conformitate cu prevederile REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide cu modificările și completările ulterioare și ale Hotărârii 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 **09.05.2024** a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piață în România, conform prevederilor legale în vigoare, conform:

**. TIPUL AUTORIZATIEI**

*autorizația prin recunoașterea reciprocă succesivă* eliberată în conformitate cu prevederile art. 34 din Regulamentul (UE) nr. 528/2012;

Statul membru al Uniunii Europene emitent: : ITALIA

Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr.: **IT/2014/00179/AUT**

**II. Data emiterii anexei autorizatiei: 14.06.2024**

**III. Data expirării autorizatiei : 30.12.2026**

**IV.**

**DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: VARAT PASTE**

**V.**

**NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI: INDUPHARMA SRL**

I. Prezenta anexă este parte integrantă din Certificatul nr. RO/2019/0121/MRA/  
IT/2014/00179/AUT

PREȘEDINTE,  
DR. CHIM. GABRIELA CILINCA



Redactat Codruta Loigner