



**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/2019/0101/MRA/ IT/2012/00073/AUT**

In conformitate cu prevederilor REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului privind punerea la dispozitie pe piata și utilizarea produselor biocideși 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 **09.05.2024** a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piață în România, conform prevederilor legale în vigoare.

**I. TIPUL AUTORIZATIEI**

Autorizatia prin recunoastere reciproca succesiva eliberata in conformitate cu prevederile art.34 din Regulamentul (UE) nr. 528/2012;

Statul membru al Uniunii Europene emitent:ITALIA

- Nr. Autorizatiei din statul membru emitent Nr: IT/2013/00073/AUT

**II. Data emiterii anexe autorizatiei: 13.06.2024**

**III. Data expirării autorizatiei: 31.12.2026**

**IV.**

**DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: RATTIDION BLOCK**

**V.**

**NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI din România: INDUPHARMA S.R.L.,**

**ADRESA: Via Sorgaglia, 25 – 35020 Arre Padova, Italia**

- Prezentul document este parte integranta din Certificatul **NR. RO/2019/0101/MRA / IT/2012/00073/AUT**

PRESEDINTE,  
Dr. Chim. Gabriela Ciinca

