



**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 HOTARARII GUVERNULUI nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului institutional si a unor masuri pentru punerea in aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului din 22 mai 2013 privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide, in baza documentelor depuse in dosarul tehnic, Comisia Nationala pentru Produse Biocide, in sedinta din data **17.10.2019 si 11.04.2022** a decis ca produsul biocid poate fi plasat pe piata in Romania, conform prevederilor legale in 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: 19.04.2022**

**III. Data expirării autorizatiei: 31.12.2022**

**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 Cilinca**

