



**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**

În conformitate cu prevederile 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 și 11.04.2022** 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/2012/00073/AUT cu autorizația națională nr. IT/2012/00073/AUT

**II. Data emiterii anexei autorizației: 19.04.2022**

**III. Data expirării autorizației: 31.12.2022**

**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**

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

