



ANEXA

CERTIFICAT PENTRU AUTORIZAREA PRODUSULUI BIOCID **Nr. RO/2018/0192/MRA/UK-2015-0881-001**

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 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 **12.09.2018 și 14.11.2022 (BC-KG068794-27)** a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piață în România, conform prevederilor legale în vigoare.

I. TIPUL AUTORIZATIEI

autorizația prin recunoașterea reciprocă succesivă eliberată în conformitate cu prevederile art. 33 din Regulamentul (UE) nr. 528/2012;

- Statul membru al Uniunii Europene emitent: **MAREA BRITANIE**
- Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr.: **UK-2015-0881-001**

II. Data emiterii anexei autorizatiei: **07.02.2023, rescrisa in data de 23.02.2023**

III. Data expirării autorizatiei: **01.07.2024**

IV.

DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: BRODITOP PASTA
ALTE DENUMIRI: MS RODETOX BRODI PASTE , BRODITEC P-50, , RODIBROD PASTA,
DEVILTOP PASTA, PROFERAT, DEVILTOP PASTA PLUS , BRODITOP PASTA PLUS,
RATISTOP FORTE PASTA 50

V.

NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI: Zapi S.p.A
Adresa: Via Terza Strada 12, Conselve (Pd), 35026, Italia

I. Este obligatorie transmiterea de către deținătorul autorizației a fișei cu date de securitate către Institutul Național de Sănătate Publică – Biroul RSI și Informare Toxicologică

II. Prezenta anexă este parte integrantă din Certificatul nr. **RO/2018/0192/MRA/UK-2015-0881-001.**

PRESEDINTE,
Dr. Chim. Gabriela Cîlîncă

