



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/2018/0040/MRA/UK-2012-0631

În conformitate cu prevederilor 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 4.03.2019, 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-2012-0631**

II. Data emiterii autorizatiei: 27.02.2023

III. Data expirării autorizatiei : 01.07.2024

IV.

DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID : PRODIORAT PELET

V.

NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI : PelGar International Limited, France

Adresa : 18 rue des Remparts d'Ainay 69002 Lyon, France

- I. Prezentul document este parte integranta din Certificatul nr. **RO/2018/0040/MRA/UK-2012-0631**
- II. Prezentul certificat a fost modificat. Pentru eliminarea stocurilor ce decurg din anexa certificatului emis in data de 13.03.2019 se aplica prevederile Art. 52 din Regulamentul UE nr. 528/2012.

PRESEDINTE,
Dr. Chim. Gabriela Cîlîncă