**CERTIFICAT PENTRU AUTORIZAREA PRODUSULUI BIOCID**

**Nr. RO/2017/0186/MRA/IT/2012/00005/AUT**

In conformitate cu prevederilor REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului privind punerea la dispozitție pe piață și utilizarea produselor biocideşi ale HOTĂRÂRII GUVERNULUI nr. 617/2014 privind stabilirea cadrului instituţional şi a unor măsuri pentru punerea în aplicare a Regulamentului (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European şi al Consiliului din 22 mai 2013 privind punerea la dispoziţie pe piaţă şi utilizarea produselor biocide, în baza documentelor depuse în dosarul tehnic, Comisia Națională pentru Produse Biocide, în şedinţa din data 08.12.2016 si 19.01.2017, a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piaţă în România, conform prevederilor legale în vigoare.

**I. TIPUL AUTORIZATIEI**

|  |
| --- |
| ***autorizaţia prin recunoaşterea reciprocă succesiva*** eliberată în conformitate cu prevederile art. 33 din Regulamentul (UE) nr. 528/2012;* Statul membru al Uniunii Europene emitent : ITALIA
* Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr. **:** **IT/2012/00005/AUT**
 |

**II. Data emiterii autorizatiei: 20.01.2017**

**III. Data expirării autorizatiei: 30/06/2018**

**IV**.

|  |
| --- |
| **DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID : CROPTER** |

**V.**

|  |
| --- |
| **NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI** : **Activa S.R.L**,Via Felre 32 20132 Milano, Italia |

|  |
| --- |
| **NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI** recunoscută reciproc: **Laboratorios Agrochem, S.L**. B-58.322.306, Tres Rieres, no.10, Pol. Ind. Sur.-08292 Esparraguera, Barcelona, Spania |

|  |
| --- |
| **NUMELE FABRICANTULUI PRODUSULUI BIOCID** : **Laboratorios Agrochem, S.L**. B-58.322.306, Tres Rieres, no.10, Pol. Ind. Sur.-08292 Esparraguera, Barcelona, Spania SC AGROSEM ZAHIU ECOFITOPLANT SRL |

|  |
| --- |
| **NUMELE FABRICANTULUI SUBSTANTEI ACTIVE: Activa S.R.L/Dr. Tezza S.R.L**.,Via Feltre, 32, 20132 Milano, ItaliaLoc de produstie: **Dr. Tezza S.R.L.** Via Tre Ponti, 22 37050 S Maria di Zevio(VR), Italia |

**VI.**

|  |
| --- |
| **TIPUL DE PRODUS**: Grupa principală: III, Tip de produs: 14 |

**VII.**

|  |
| --- |
| **CATEGORIILE DE UTILIZATORI** Pentruutilizatori profesionali si non-profesionali |

**VIII.**

|  |
| --- |
| **TIPUL PREPARATULUI:** AGRORAT DIFE-5 PASTA (conţine difenacum 0,005 %)Momeală rodenticidă gata de utilizare sub formă de pasta proaspata, ambalata in pungi de hartie de uz alimentar cu greutate de 20g fiecare. Produsul este destinat combaterii rozatoarelor: soarecele de casa (*Mus musculus*), somolanul comun (*Ratus norvegicus*) si sobolanul negru (*Rattus rattus*)Compoziţia AGRORAT DIFE-5 PASTA este identică cu cea a produsului ACTIPASTA DIFE. |

**IX. COMPOZITIA CALITATIVĂ SI CANTITATIVĂ**

1. **Substanta activă**

|  |  |
| --- | --- |
| Denumirea comună | *Difenacum* |
| Denumirea IUPAC | *3-(3-bifenil-4-il-1,2,3,4-tetrahidro-1-naftil)-4-hidroxicumarina* |
| Numar CAS | 56073-07-7 |
| Numar CE | 259-978-4 |
| Continut de substantă activă | 0,005% |

1. **Substanta inactivă/nonactivă – nu se specifica**

**X. CLASIFICAREA SI ETICHETAREA PRODUSULUI**

**Produs biocid cu substanţe active - *substanţe chimice***

|  |  |
| --- | --- |
| Simboluri  | - |
| Fraze de risc (R) şi/sau Fraze de pericol (H) | - |
| Fraze de siguranta (S) şi/sau Fraze de prudenta (P) | P101-Daca este necesara consultarea medicului,tinati la indemana recipientul sau eticheta produsului.P102 – A nu se lasa la indemana copiilor.P103-Cititi eticheta inainte de utilizare . |
| Pictograma(e) | - |

**XI. AMBALAREA**

|  |
| --- |
| Utilizatori non-profesionali: Ambalaj ce contine momeala rodenticida ,cu capacitatea de 40-100-160-200-260-500g.Ambalajul este format din pliculete de haitue de uz alimentar, de 20g/pliculet.Utilizatori profesionali:Ambalaj ce contine momeala rodenticida, cu capacitatea de 1-3-5-10-20-25kg. Ambalajul este format din pliculete de haitue de uz alimentar, de 20g/pliculet.Tipul ambalajului : pliculete din hartie de uz alimenterCaracteristici specifice legate de sigurantă: Ambalajul trebuie sa poarte inscriptiile obligatorii privind siguranta utilizatorului, cuprinsa in eticheta produsului conform H.G. 937/2010 privind clasificarea, ambalarea si etichetarea la introducerea pe piata a preparatelor periculoase. |

**XII. POSIBILE EFECTE ADVERSE DIRECTE SAU INDIRECTE**

|  |
| --- |
| Asupra sănătătii umane: Substanţa activă din produs este un anticoagulant care scade nivelul sintezei hepatice de factori dependenţi de vitamina K. Produsul este considerat nepericulos pentru sănătatea umană în concordanţă cu Regulamentul CE 1272/2008 (CLP).Deşi concentraţia redusă (0,005%) de substanţă activă nu determină clasificarea produsului, operatorii trebuie să evite expunerea prelungită având în vedere următoarele efecte posibile datorate substanţelor periculoase din compoziţia sa:Efecte adverse directe : Substanţa activă anticoagulantă determină riscul de hemoragii ale pielii, mucoaselor, organelor şi parenchimului, mai ales în cazul înghiţirii unei cantitaţi semnificative de produs. Substanţa poate fi absorbită şi la contactul produsului cu pielea, existând de asemenea risc de hemoragie. În cazul înghiţirii, există un risc major de hemoragie internă. Simptomatologia altor sisteme şi aparate este predominent hemoragică. Alte simptome sunt: paloare, dureri abdominale sau dureri de spate.Efecte adverse indirecte:Efecte iritante principale :- corodarea/iritarea pielii : nu irită,- leziuni grave/iritante oculare: nu irită,- sensibilizarea căilor respiratorii sau a pielii: nu sensibilizează. |
| Asupra sănătătii animalelor nevizate : Produsul poate fi periculos daca este ingerat de animale domestice sau alte animale nevizate.Substanta activa cu actiune anticoagulanta poate da intoxicatie acuta prin ingestie cu inhibarea sintezei factorilor dependenti de vitamina K,provocand hemoragii ale pielii,ale mucoaselor,ale organelor interne si ale parenchimului. Simptologia la nivelul altor sisteme si aparate este preponderent hemoragica.Antidot: Vitamina K1(Eficienta tratamentului trebuie monitorizat prin masurarea valorilor de laborator).Tratament: in caz de ingestie de cantitati mari, se va provoca voma, se vor efectua spalaturi gastrice sau se va administra carbune activ. Este necesara monitorizarea activitatii protrombinice imediat dupa ingestie si in zilele succesive.In caz de activitate protrombinica redusa, sa se administraze vitamina K.A se concorda protocolul de tratament cu un centru de toxicologie clinica .Contraindicatii: anticoagulant |
| Asupra mediului: Sol: Trebuie evitată cat mai mult expunerea solului la produsul formulat precum și evitarea pătrunderii în sol, ținând cont de proprietățile PBT ale difenacumului.Apa: Substanța activă îndeplinește criteriile de PBT: este persistentă în apă, cu tendițe de bioacumulare în organisme și foarte toxică.In cazul deversarilor in apa, nu lasati sa patrunda in apele de suprafata .Aer: Nu este de așteptat să rezulte pierderi, acumulări de substanță activă în aer în timpul utilizării.Organisme acvatice: Produsul nu prezintă un risc acceptabil pentru organismele din mediul acvatic datorat efectului acut .Alte organisme netinta: Produsul nu prezintă risc neacceptabil pt. organismele din mediul terestru Fără efecte semnificative asupra proceselor de respirație/nitrificare din sol |

**XIII. ORGANISMELE DĂUNĂTOARE VIZATE**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Activitatea | Metoda de testare / Protocolul de testare | Specia | Concentraţii | Timpi de acţiune |
| Rodenticida  | Test de laborator alegerea hranei-4 zileConditii(sobolani): individual,in custi-regim de lumina 12 h si 12h intuneric.Aclimatizare 4 zileDieta comerciala obisnuita pentru sobolani: 6 zileTest palabilitate: 4 zilePerioada de observatie: 14 zile-hrana comerciala | Sobolani gri (*Rattus norvegicus*)CD | Difenacum 0,005% momeala pasta ACTIPASTA-DIFE –gata de utilizare  | Sobolani masculi-mortalitate 100% in 12 zileConsum de momeala test-41,77% din consumul totalSobolani femele-mortalitate 100% in 8 zileConsum de momeala test-36,84% din consumul total |
| Rodenticida  | Test de laborator alegerea hranei-4 zileConditii(sobolani): custi individuale, -regim de lumina 12 h si 12h intuneric.Aclimetizare 4 zileDieta comerciala : 6 zileTest palabilitate: 4 zilePerioada de observatie: 14 zile-hrana obisnuita | Sobolani gri (*Rattus norvegicus*)CD | Difenacum 0,005% momeala pasta ACTIPASTA-DIFE –gata de utilizare (momeala invechita artificial-stocata 17 saptamani la 300C | Sobolani masculi-mortalitate 100% in 9 zileConsum de momeala test-39,83% din consumul totalSobolani femele-mortalitate 100% in 9 zileConsum de momeala test-43,83% din consumul total |
| Rodenticida  | Test de laborator alegerea hranei-4 zileConditii(sobolani): custi individuale, -regim de lumina 12 h si 12h intuneric.Aclimetizare 4 zile | Soareci de casa (*Mus musculus*)CD | Difenacum 0,005% momeala pasta ACTIPASTA-DIFE –gata  | Soareci masculi-mortalitate 100% in 8 zileConsum de momeala test-80,31% din consumul total |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Activitatea | Metoda de testare / Protocolul de testare | Specia | Concentraţii | Timpi de acţiune |
|  | Dieta comerciala : 6 zileTest palabilitate: 4 zilePerioada de observatie: 14 zile-hrana obisnuita |  | de utilizare | Soareci femele-mortalitate 100% in 11 zileConsum de momeala test-71,70% din consumul total |
| Rodenticida  | Test de laborator alegerea hranei-4 zileConditii(sobolani): custi individuale, -regim de lumina 12 h si 12h intuneric.Aclimetizare 4 zileDieta comerciala : 6 zileTest palabilitate: 4 zilePerioada de observatie: 14 zile-hrana obisnuita | Soareci de casa (*Mus musculus*)CD | Difenacum 0,005% momeala pasta invechita 10 saptamani ACTIPASTA-DIFE –gata de utilizare  | Soareci masculi-mortalitate 100% in 12 zileConsum de momeala test-78,76% din consumul totalSoareci femele-mortalitate 100% in 12 zileConsum de momeala test-73,17% din consumul total |
| Rodenticida | Rovetto Ivo 14.03.2008Test de teren-intoxicare 12 zileLocatie : ferma agricola Piedmont,N-V ItalieiPre-tratament: 5 zile 7 cutii-200g momeala netoxica/cutie,7 placi de urmarire .Perioada pauza : 8 zileIntoxicare: 12 zile: 7 cutii-200 g momeala test/cutie,7 placi de urmarirePerioada pauza : 3 zilePost-tratament: 6 zile 7 cutii-200 g momeala netoxica /cutie, 7 placi de urmarirre . | Sobolani gri (*Rattus norvegicus*)BerkNu a fost efectuata deratizari in locatie in ultimile 6 luni , inaintea tratamentului | Difenacum 0,005% momeala pasta ACTIPASTA-DIFE –gata de utilizare 200g momeala /statie | Mortalitate (4 sobolani morti) dupa 5-7 zile de intoxicareRecensamant:Pre-tratament:Populatie estimata 6 sobolani in 17 ian., 21 sobolani in 20 ian.Consum mediu de momeala/zi-1087,3 g ,prezente urma de rozatoare .Post tratament:0 sobolani , consum mediu zilnic de momeala -0g, nu mai exista urme de rozatoare . |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Activitatea | Metoda de testare / Protocolul de testare | Specia | Concentraţii | Timpi de acţiune |
| Rodenticida | Rovetto Ivo 14.03.2008Test de teren-intoxicare 14 zileLocatie : ferma agricola Piedmont,N-V ItalieiPre-tratament: 7 zile 8 cutii-200g momeala netoxica/cutie,8 placi de urmarire .Perioada pauza : 3 zileIntoxicare: 14 zile: 8cutii-200 g momeala test/cutie,8 placi de urmarirePerioada pauza : 4 zilePost-tratament: 6 zile 8 cutii-200 g momeala netoxica /cutie, 8 placi de urmarirre . | Sobolani negri (*Rattus nrattus L.*)Nu a fost efectuata deratizari in locatie in ultimile 6 luni , inaintea tratamentului | Difenacum 0,005% momeala pasta ACTIPASTA-DIFE –gata de utilizare 200g momeala /statie | Recensamant:Pre-tratament:Populatie estimata 54 sobolani Consum mediu de momeala/zi-485,5 g ,prezente urma de rozatoare .Post tratament:0 sobolani , consum mediu zilnic de momeala -0g, nu mai exista urme de rozatoare .Mortalitate , 2 sobolani in 9 zile de intoxicatie si un sobolan mort in a 13 a zi de intoxicatie. |
| Rodenticida | Rovetto Ivo 14.03.2008Test de teren-intoxicare 11 zileLocatie : ferma agricola 8 cladiri pentru productie de pui, Piedmont,N-V ItalieiPre-tratament: 7 zile 7 cutii-200g momeala netoxica/cutie,7 placi de urmarire .Perioada pauza : 3 zileIntoxicare: 11 zile: 7cutii-200 g momeala test/cutie,7 placi de urmarirePerioada pauza : 5 zilePost-tratament: 6 zile 7 cutii-200 g momeala netoxica /cutie, 7 placi de urmarire . | Soareci de casa (*Mus mulculus*)Nu a fost efectuata deratizari in locatie in ultimile 6 luni , inaintea tratamentului | Difenacum 0,005% momeala pasta ACTIPASTA-DIFE –gata de utilizare 200g momeala /statie | Recensamant:Pre-tratament:Populatie estimata intre 8 si 11 soareci. Consum mediu de momeala/zi-142,8 g ,prezente urma de rozatoare .Post tratament:0 soareci.Consum mediu zilnic de momeala -0g, nu mai exista urme de rozatoare . |

**XIV. INSTRUCTIUNILE SI DOZELE DE APLICARE** :

|  |
| --- |
| Pentru utilizatori non-profesionali AGRORAT DIFE 5-PASTA poate fi utilizat in pivnite, grajduri,dulapuri si gradini private. Nu se utilizeaza in zone cultivate.Produsul este gata de utilizare si trebuie folosit conform dozelor indicate mai jos. Evitati atingerea produsului cu mainile, folositi manusi de protetie. Pachetele din interior trebuie manipulate cu grija si depozitate , asa cum sunt, in cutia de morneala conform dozelor indicate mai jos. Momelile raticide trebuie amplasate in cutii adecvate pentru momeala, inviolabile si mrcate, disponibile pe piata . Observati zona infestata si ptasati cutia cu momeala in cuiburile rozatoarelor, pe rutele lor si locurile cu prezenta crescuta.Cutiile cu momeala trebuie pozitionate la 5-10 m distanta una fata de cealalta .Doze recoamandate:Soarece de casa : 2momeli(40 g) x l0m Sobolani gri: 3-5 momeli (60-100 g) x l0 mSobolan negru: 3-5 momeli(60-100 g) x l0 rnVerificati saptamanal recipiertele cu momeali si inlocuitile pe cele roase. Cautati si eliminati rozdtoarele moarte la intervale frecvente de timp si eliminati-le conform nonnelor in vigoare.Produsul nu este destinat pentru uz permanent efectuati tratamente de panala 6 saptamaniLa sfarsitul tratamentlui, eliminati cutiile cu momeala ramase conform normelor in vigoare. Citili cu atentie instructiunile de pe eticheta.Pentru uz profesionalProdusul este gata de utilizare si trebuie folosit conform dozelor indicate mai jos. Evitati atingerea produsului cu mainile, folositi manusi de protetie. Pachetele din interior trebuie manipulate cu grija si depozitate , asa cum sunt, in cutia de morneala conform dozelor indicate mai jos. Momelile raticide trebuie amplasate in cutii adecvate pentru momeala, inviolabile si mrcate, disponibile pe piata . Observati zona infestata si ptasati cutia cu momeala in cuiburile rozatoarelor, pe rutele lor si locurile cu prezenta crescuta. Cutiile cu momeala trebuie pozitionate la 5-10 m distanta una fata de cealalta .Doze recoamandate:Soarece de casa : 2momeli(40 g) x l0m Sobolani gri: 3-5 momeli (60-100 g) x l0 mSobolan negru: 3-5 momeli(60-100 g) x l0 rnVerificati saptamanal recipiertele cu momeali si inlocuitile pe cele roase. Cautati si eliminati rozdtoarele moarte la intervale frecvente de timp si eliminati-le conform nonnelor in vigoare.Produsul nu este destinat pentru uz permanent efectuati tratamente de panala 6 saptamaniLa sfarsitul tratamentlui, eliminati cutiile cu momeala ramase conform normelor in vigoare. Citili cu atentie instructiunile de pe eticheta. |

**XV. INSTRUCTIUNI DE PRIM AJUTOR**

|  |
| --- |
| Produsul nu este periculos pentru sănătatea umană dar trebuie prezentate câteva informaţii legate de substanţa activă difenacum.Persoanele afectate vor fi transportate în afara zonei contaminate şi se va solocita sfatul medicului.*În urma contactului cu pielea*: Spălaţi pielea contaminată cu multă apă şi săpun. Scoateţi hainele contaminate. Dacă este necesar, consultaţi un medic.*În urma contactului cu ochii*: Spălaţi ochii cu multă apă timp de câteva minute. Solicitaţi asistenţă medicală.*În urma ingestiei:* Clătiţi gura cu apă. În caz de înghiţire, nu induceţi vomă. Menţineţi temperatura corpului şi controlaţi respiraţia. Solicitaţi imediat asistenţă medicală şi arătaţi eticheta şi Fişa tehnică de securitate.*În urma inhalării*: Transportaţi persoana expusă la aer curat. Recomandări pentru medic :De regulă, administraţi tratamentul simptomatic pentru compensarea efectelor observate.În caz de ingestie a unei cantităţi semnificative, induceţi voma, efectuaţi spălături stomacale dacă nu se prezintă simptome aferente hemoragiei şi administraţi cărbune activ. Activitatea protrombinei trebuie monitorizată imediat după înghiţire şi în următoarele zile. În caz de hemoragii, se recomandă injecţii cu vitamina K.1, controlul timpului de coagulare şi, dacă este necesar, transfuzii de sânge. Contraindicaţii : anticoagulanţi. Urmaţi protocolul medical corespunzător în acord cu un Centru Toxicologic. |

**XVI. MĂSURI PENTRU PROTECTIA MEDIULUI**

|  |
| --- |
| Restricții pentru utilizarea produsului biocid Se va evita prin orice mijloace patrunderea in sistemul de canalizare si in ape de suprafata.Produsul nu este destinat pentru utilizare permanenta; tratamentele pot dura de maxim 6 saptamani.Măsuri în caz de dispersie accidentală.Pe baza informațiilor disponibile nu este de așteptat ca produsul să inducă efecte adverse în mediu când este utilizat conform instrucțiunilor. Cu toate acestea trebuie evitată cât mai mult expunerea solului la produsul formulat precum și evitarea pătrunderii în sol, ținând cont de imobilitatea în sol a brodifacumului. În cazul pierderilor pe sol acestea se vor colecta. Dacă se constată pierderi majore se vor informa autoritățile. Nu este de așteptat să rezulte pierderi, acumulări de substanță activă în aer în timpul utilizării.În cazul deversărilor în apă, se vor colecta în cel mai scurt timp, pierderile de produs. Se curăță zona contaminată prin spălare cu multă apă evitându-se pătrunderea apelor de spălare în canalizare prin colectarea acestora prin absorbție.Metode de decontaminareCutiile cu momeala sunt controlate saptamanal, iar momeala consumată este înlocuită. În timpul amplasării momelii folosiţi mănuşi de protecţie.În cazul în care rodenticidul poate ajunge pe sol trebuie să se ia măsuri imediate pentru colectarea lui și curățarea zonei. In utilizarea profesionista, recipientele, chiar daca sunt complet goale, trebuie curatate inainte de eliminare. |

**XVII. MASURI PENTRU PROTECTIA ANIMALELOR SI A HRANEI PENTRU ANIMALE**

|  |
| --- |
| Produsul trebuie pozitionat in mod sigur,pentru a reduce riscul de manipulare neadecvata si ingestie accidentala din partea animalelor nevizate .Produsul trebuie fixat in mod corespunzator astfel incat momelile sa nu poate fi transportate de rozatoare .Sa se evite aplicarea tratamentului in apropierea alimentelor si hranei pentru animalele neprotejate .Nu se folosesc in agricultura .Sa se evite reutilizarea ambalajului si dispersia acestuia in mediulinconjurator.Se va elimina conform normelor in vigoare .In cazul in care se suspecteaza ingestia produsului, se va consulta un centru de toxicologie clinica .Produsul poate fi periculos daca este ingerat de animalele domestice sau alte enimale neviza te .In caz de ingestie, se provoaca voma si se consulta imediat un veterinar,prezentand ambalajulsau eticheta produsului.Momelile trebuie folosite doar in statii de intoxicare corespunzatoare si semnalizate in mod adecvat, care pot fi achizitionate in comert, protejate impotriva actiunii agentilor atmosferici si a ingestiei accidentale din partea speciilor nevizate , evitand dispersia in mediulinconjurator.Pozitionarea produsului se va face in zonele infestate,in apropierea cuiburilor, de-a lungul rutelor de tranzit si in zonele cu prezenta accentuata .Statiile de intoxicare se vor controla saptamanal si momelile consumate sunt inlocuite .Se efectuiaza operatiuni de control pentru indepartarea rozatoarelor moarte si eliminarea acestora conform normelor in vigoare .Nu se arunca cadavrele la gunoi sau in gropile de gunoi. Se vor folosi manusi de protectie corespunzatoare in timpul manipularii animalelor moarte .Se va evita reutilizarea ambalajului si dispersia acestuia in mediulinconjurator si se va elimina conform normelor in vigoare .Produsul nu este destinat utilizarii permanente.Tratamentele sunt aplicate pe o perioada de maxim 6 saptamani .Dupa terminarea tratamentului, statiile de intoxicare si momelile neconsumate se vor indeparta conform normelor in vigoare .Se va citi cu atentie instructiunile produsului. |

**XVIII. INSTRUCTIUNI PENTRU ELIMINAREA ÎN SIGURANTĂ pentru**

|  |
| --- |
| Produsul biocid: Momelile se vor îndepărta după încheierea tratamentului, urmând să fie eliminate conform legislatiei in vigoare. Eliminarea momelilor și a cadavrelor de rozătoare se face prin incinerare, în conformitate cu prevederile Legii 211/2011 privind regimul deșeurilor, de către operatori autorizați. |
| Ambalaj:Nu se reutilizează ambalajul și nu se eliberează în mediu produsul biocid |

**XIX.** **CONDITIILE DE DEPOZITARE** : Produsul se va păstra în ambalajul original, bine închis, ferit de lumină într-un loc uscat, răcoros, bine ventilat . Produsul se va păstra în recipienţi bine închişi în locuri ventilate şi răcoroase departe de razele solare directe, în locuri sigure, inaccesibile animalelor de companie şi a altor animale care nu sunt specii ţintă, pentru a minimiza riscul de atingere sau ingerare.

DURATA DE CONSERVARE A PRODUSELOR BIOCIDE ÎN CONDITII NORMALE DE DEPOZITARE : **24 luni**

**XX. ALTE INFORMATII, după caz**

|  |
| --- |
| Prezenta autorizatie este însotită de următoarele documente :-proiect de etichetă a produsului biocid-fisa cu date de securitate a produsului biocid-rezumatul caracteristicilor produsului biocid  |

1. Este obligatorie transmiterea de către detinătorul autorizatiei a fisei cu date de securitate către Institutul National de Sănătate Publică – Biroul RSI si Informare Toxicologică
2. Prezentul document poate fi însotit de anexă în cazul modificărilor administrative

 PRESEDINTE,

 Dr. Chim. Gabriela Cilinca