



**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/2019/0148/MRA/IT/2012/00075/AUT**

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 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 **28.06.2019 și 12.06.2024** 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 : ITALIA
- Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr. : IT/2012/00075/AUT

**II. Data emiterii autorizatiei: 26.06.2024**

**III. Data expirării autorizatie: 31.12.2026**

**IV.**

**DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID : VEBITOX DIFE PASTA /  
MURIN DIFE PASTA**

**V.**

**NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI : Vebi Istituto Biochimico s.r.l.**  
Via Desman 43, 35010, S.Eufemia di Borgorico (PD)

Prezentul document poate fi însoțit de anexă în cazul modificărilor administrative a certificatului pentru autorizarea produsului biocid nr. RO/2019/0148/MRA/ IT/2012/00075/AUT

PRESEDINTE,  
Dr. Chim. Gabriela Ciinca

