**CERTIFICAT PENTRU AUTORIZAREA PRODUSULUI BIOCID**

**Nr. RO/2016/0180/MRA/ IE/BPA 70296**

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 07.07.2016, 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: IRLANDA
* Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr.**:** **IE/BPA 70296 (Non-profesional)**
 |

**II. Data emiterii autorizatiei: 28.07.2016**

**III. Data expirării autorizatiei : 31.01.2017**

**IV**.

|  |
| --- |
| **DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID : KLERAT CUBURI DE CEARA (KLERAT WAX BLOCKS)** |

**V.**

|  |
| --- |
| **NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI** : Syngenta Crop Protection AG Schwaldallee 215,CH-4058 Basel Tel.: + 44 1484 538 444, Elvetia |

|  |
| --- |
| **NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI** recunoscută reciproc: **Syngenta Crop Protection AG**, Schwaldallee 215,CH-4058 Basel Tel.: + 44 1484 538 444, Elvetia |

|  |
| --- |
| **NUMELE FABRICANTULUI PRODUSULUI BIOCID** : **Babolna Bioenvironmental Centre H**-2943 Babolna dr. Köves Janos u.3,Ungaria |

|  |
| --- |
| **NUMELE FABRICANTULUI SUBSTANTEI ACTIVE**: **Pentagon Fine Chemicals Ltd**, Hale Bank WAB 8NS Widnes Regatul Unit |

**VI.**

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

**VII.**

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

**VIII.**

|  |
| --- |
| **TIPUL PREPARATULUI:** Momeala rodenticida gata de utilizare, sub forma de cub de ceara de culoare albastru inchis cu 0,005% brodifacoum ca substanta activa, pentru combaterea soarecilor de casa (*Mus musculus, Mus domesticus*) si a sobolanilor (*Rattus norvegicus* – sobolanul cenusiu si *Rattus rattus* – sobolanul de acoperis) – juvenili si adulti, utilizare non-profesionala. |

**IX. COMPOZITIA CALITATIVĂ SI CANTITATIVĂ**

**1). Substanta activă**

|  |  |
| --- | --- |
| Denumirea comună | *Brodifacum* |
| Denumire IUPAC | [3-(4'-bromobiphenyl-4-yl)-1,2,3,4-tetrahydro-1-naphthyl]-4-hydroxycoumarin |
| Numar CAS | 56073-10-0 |
| Numar EC | 259-980-5 |
| Concentratie in unitati metrice  | 0,005% |

**2). 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) | P102- A nu se lasa la indemana copiilor.P103 -Cititi eticheta inainte de utilizare.P220- A se pastra / depozita departe de imbracaminte / materiale combustibile.P262- Evitaţi orice contact cu pieleaP270- A nu manca, bea sau fuma in timpul utilizarii produsului.P273 -Evitati dispersarea in mediu.P301+P310 -IN CAZ DE INGHITIRE: Sunati imediat la un CENTRU DE INFORMARE TOXICOLOGICA sau un medic.P404+-P405-A se depozita incuiat,intr-un recipient bine inchis.P501 -Aruncati continutul/recipientul conform cu reglementarile nationale. |
| Pictograma(e) | - |

**XI. AMBALAREA**

|  |
| --- |
| Utilizatori non- profesionali: Momeli sub forma de cuburi (20g/cub),ambalate in pachete de 5x20g (dimeniunea ambalajului 100g); 12x20g(dimensiunea ambalajului 250g); 25x20g(dimensiunea ambalajului 500g).Dimensiunea maxima a ambalajului pentru utilizatorii non-profesionali este de 500g |

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

|  |
| --- |
| Asupra sănătătii umane:  Produsul este considerat nepericulos pentru sănătatea umană în concordanţă cu Directiva 1999/45/EC şi cu Regulamentul CE 1272/2008.Deşi concentraţia redusă (0,005%) de brodifacum nu determină clasificarea produsului, operatorii trebuie să evite expunerea prelungită având în vedere următoarele efecte posibile ale substanţei active din compoziţia sa:Efecte adverse directe: brodifacum inhibă coagularea sângelui (efect similar cu warfarina), interferând cu sinteza protrombinei. Măsura specifică a efectului este timpul de protrombină. Aceste efect se poate prelungi până la 12-18 ore de la ingestie şi, ca urmare, simptomele otrăvirii se pot observa pe parcursul mai multor zile de la ingestie. Aceste simptome tipice pentru anticoagulante pot include: vânătăi uşoare, sângerări ale nasului şi gingiilor, sânge în scaun sau în urină, sângerare excesivă la tăieturi minore sau zgârieturi.Efecte adverse indirecte: Efecte iritante principale :- corodarea/iritarea pielii : nu irită,- leziuni grave/iritante  oculare: nu irită,- sensibilizarea pielii: Deşi nu a arătat potenţial sensibilizant în studii pe şoareci, brodifacum a determinat sensibilizarea pielii la cobai, însumând criteriile UE de clasificare ca sensibilizant al pielii. Totuşi, concentraţia substanţei de numai 0,005 % nu necesită clasificarea produsului. |
| Asupra sănătătii animalelor nevizate : Efectele rezulta din inhibarea coagularii sangelui,prin interactiunea cu reciclarea vitaminei K1. Simptomele de otravire pot include : varsaturi usoare, sangerari ale nasului sau gingiilor, sange in scaun sau in urina, sangerare excesiva de la taieturi minori sau zgarieturi.Retineti ca simptomele otravirii se pot dezvolta pe parcursul mai multor zile. |
| 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 brodifacumului.Apa: Substanța activă îndeplinește criteriile de PBT: este persistentă în apă, cu tendițe de bioacumulare în organisme și foarte toxicăAer: Nu este de așteptat să rezulte pierderi, acumulări de substanță activă în aer în timpul utilizăriiOrganisme acvatice: Produsul prezintă un risc acceptabil datorat efectului acut și cronic de categoria I (foarte toxic), a substantei active.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 |
| (1) Evaluarea eficacitatiibiocide | -Test in teren conform Capitolului 7 si Anexelor din TNsG, EPPO 1982 si MAFF 1990Test de hranire la alegere – in teren (ferma); durata tratamentului – 11 zile | *Rattus norvegicus* (sobolanul cenusiu) -nivel relativ ridicat de infestare (3,1 kg grau uscat - consum maxim, intr-o singura noapte) | 61 statii de intoxicare amplasate in si in jurul cladirilor fermei; 3 blocuri x 20 g momeala / statie, fixate intre ele cu sarma | Mortalitate calculata 98,8% (rezultat considerat excelent, tinand cont de nivelul de infestare si de abundenta de hrana disponibila). In perioada de post-tratament nu mai apar semne de activitate sau urme de sobolani  |
| (2) Evaluarea eficacitatiibiocide | -Test in teren conform Capitolului 7 si Anexelor din TNsG, EPPO 1982 si MAFF 1990Test de hranire la alegere – in teren (ferma); durata tratamentului – 25 de zile | *Rattus norvegicus* (sobolanul cenusiu) -nivel relativ ridicat de infestare (4,3 kg grau uscat - consum maxim, intr-o singura noapte) | 86 statii de intoxicare amplasate in si in jurul cladirilor fermei; 3 blocuri x 20 g momeala / statie, fixate intre ele cu sarma | Mortalitate calculata 98,3%(rezultat considerat excelent, tinand cont de nivelul de infestare si de abundenta de hrana disponibila). In perioada de post-tratament a fost detectata activitate neglijabila |
| (3) Evaluarea eficacitatiibiocide | -Test in teren conform Capitolului 7 si Anexelor din TNsG, EPPO 1982 si MAFF 1990Test de hranire la alegere – in teren (ferma); durata tratamentului – 25 de zile | *Mus domesticus* (soarecele decasa) - nivel moderat de infestare (consum de 640 g grau uscat) | 44 statii de intoxicare amplasate in interiorul si exteriorul zonei; 20 g momeala / statie | Mortalitate calculata 100%.In perioada de post-tratament nu a fost detectata activitate |
| (4) Evaluarea eficacitatiibiocide | - Study Protocol (VPU) 001/10Test de hranire laalegere, individual, cu momeala la discretie – inconditii de laborator,durata de tratament – 4 zile | *Mus domesticus* (soarecele decasa) – rezistenti Y139C; 5 masculi si 5 femele | Media de acceptare a momelii: 57,8%. Doza medie: 22,23 mg/kg corp.  | Mortalitate 100% dupa 14 zile de observatie. |
| (5) Evaluarea eficacitatiibiocide | - Study Protocol (VPU) 001/10Test de hranire laalegere, individual, cu momeala (imbatranita 4 ani prin depozitare in conditii normale) la discretie – inconditii de laborator,durata de tratament – 4 zile | *Rattus norvegicus* (sobolanul cenusiu) - lantul Albino; 5 masculi si 5 femele si *Mus domesticus* (soarecele decasa) – lantul Albino; 5 masculi si 5 femele | Media de acceptare a momelii: 23,7%. Doza medie: 5,87 mg/kg corp – pentru sobolani. Media de acceptare a momelii: 28,1%. Doza medie: 11,79 mg/kg corp – pentru soareci.  | Mortalitate 100% dupa 14 zile de observatie – pentru sobolani.Mortalitate 80% dupa 14 zile de observatie – pentru soareci. |
| (6) Evaluarea eficacitatiibiocide | - Study Protocol (VPU) 001/10Test de hranire laalegere, individual, cu momeala (imbatranita 4 ani prin depozitare in conditii normale) la discretie – inconditii de laborator,durata de tratament – 4 zile | *Rattus norvegicus* (sobolanul cenusiu) - lantul Albino; 5 masculi si 5 femele | Media de acceptare a momelii: 23,7%. Doza medie: 5,87 mg/kg corp.  | Mortalitate 100% dupa 14 zile de observatie. |
| (7) Evaluarea eficacitatiibiocide | 2 teste: no-choice test – test de hranire cu momeala (fara nume, dar cu acelasi continut de s.a.) si choice test – test de hranire la alegere momeala (denumita Talon, si avand acelasi continut de s.a.)/hrana;no-choice test: momeala a fost oferita spre hrana timp de 6 ore in fiecare zi; choice test: momeala / hrana, individual, 3 zile | *Rattus rattus* (sobolanul negru de acoperis) | Choice test: media de acceptare a momelii: 54,2%.  | No-choice test: mortalitate 83% dupa 8 zile;choice test: mortalitate 80% dupa 3 zile. |
| (8) Evaluarea eficacitatiibiocide | Test de hranire la alegere – in teren, cu momeala fara nume, dar cu acelasi continut de s.a., in canalizarea din 8 sectiuni geografice alaturate; test desfasurat intre 1992- 1997. | *Rattus norvegicus* (sobolanul cenusiu) din canalizare | 1288 trape de canal continand momeala au fost raspandite in cele 8 sectiuni geografice | Activitatea a fost redusa cu 90% |
| (9) Evaluarea eficacitatiibiocide | - Study Protocol (VPU) 001/11Test de hranire laalegere, individual, cu momeala (imbatranita 5 zile prin depozitare in mediu cu umiditate >96% si 33oC) la discretie – inconditii de laborator,durata de tratament – 4 zile | *Rattus norvegicus* (sobolanul cenusiu) - lantul Albino | Acceptare a momelii: 24,2%. Mortalitatea a survenit in urma consumului de momeala cuprins intre 8,4 g si 57g (echivalent cu ingerarea de s.a. intre 2,35 mg/kg si 15,75 mg/kg)  | Mortalitate 100% dupa 4 zile de tratament.  |
| (10) Evaluarea eficacitatiibiocide | Test de hranire la alegere momeala Talon Rodenticide Weather Blok (cu 0,005% g/g brodifacoum) / hrana (seminte de bumbac) – in teren, intr-o locatie alaturata unei instalatii de prelucrare a bumbacului; durata tratamentului – 5 zile. | Populatie salbatica de *Rattus rattus* (sobolanul negru de acoperis) | 25 statii de intoxicare; jumatate de bloc cerat (aprox. 150 g) de Talon Rodenticide Weather Blok / statie | Reducerea consumului de hrana post-tratament fata de pre-tratament: 98,4%.Reducerea activitatii functie de urme: 97,2%.  |

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

|  |
| --- |
| In Certificatul de Autorizare:-Pentru utilizare de catre amato(non-profesionali):Declarație de utilizareO momeală sub formă de cub de ceară, gata de utilizare, conținând brodifacoum (0,005 % g/g), pentru folosire ca produs rodenticid pentru controlul răspândirii șobolanilor și a șoarecilor în spațiile interioare și exterioare, precum și în jurul clădirilor, de către persoane nespecializate (amatori), în vederea protejării sănătății publice, a sănătății animalelor, a produselor depozitate și materialelor.Instrucțiuni pentru manipulare și utilizare în siguranțăVă rugăm, citiți întotdeauna eticheta înainte de utilizare și urmați instrucțiunile furnizate.Produsul trebuie să fie manipulat într-un mod sigur.Evitați în întregime expunerea inutilă, și, mai ales, evitați ingerarea.Cuburile de momeală trebuie să fie depozitate în siguranță, în stațiile de intoxicare sau în alte stații, astfel încât să se reducă la minim riscul de consum de către animalele de companie, alte animale decât cele vizate și copii. Acolo unde este posibil, securizați momelile, astfel încât acestea să nu poată fi târâte.Trupurile rozătoarelor moarte, resturile de momeală neutilizată sau orice fragmente de momeală găsite la distanță de stația de momire trebuie să fie adunate în timpul tuturor operațiunilor de control pentru a reduce la minim riscul de consum de către și otrăvire a copiilor, animalelor de companie și a altor animale nevizate.Spălați-vă mâinile și fața după aplicarea și utilizarea produsului și înainte de a mânca, bea sau fuma.Este ilegală utilizarea acestui produs pentru otrăvirea intenționată a animalelor nevizate, benefice și protejate.Instrucţiuni de utilizare: Spații interioare și exterioare (în jurul clădirilor) Șobolani:Securizaţi 20-60 g de cuburi în stații de intoxicare acoperite, blocate, sau în puncte de momire acoperite, la 10 m distanţă unele de latele (5 m distanţă unele de altele, în zone puternic infestate) în zone unde există şobolani. Verificați în mod regulat consumul de momeală și înlocuiţi momeala consumată sau răspândiţi momeala până este complet consumată. Repetaţi procedura în situaţii în care există dovada unei noi infestări (de exemplu urme proaspete sau excremente). Se recomandă ca inspecția inițială a punctelor de momire să aibă loc după 3-4 zile. Înlocuiți momeala consumată. Repetați aproximativ 4 zile mai târziu, apoi, săptămânal. Înlocuiți momeala contaminată sau stricată. Șoareci:Securizaţi 20 g de cuburi în stații de intoxicare acoperite, blocate, sau puncte de momire acoperite, la 5 m distanță unele de altele (2 m distanță unele de altele, în zone puternic infestate) în zone unde există şoareci. Verificați în mod regulat consumul de momeală și înlocuiţi momeala consumată sau răspândiţi momeala până este complet consumată. Repetaţi procedura în situaţii în care există dovada unei noi infestări (de exemplu urme proaspete sau excremente). Se recomandă ca inspecția inițială a punctelor de momire să aibă loc după 3-4 zile. Înlocuiți momeala consumată. Repetați aproximativ 4 zile mai târziu, apoi, săptămânal. Înlocuiți momeala contaminată sau stricată. produselor depozitate și materialelor.In eticheta:-Pentru utilizare de catre amatori (non-profesionali):PENTRU UTILIZARE NUMAI CA RODENTICID. DOAR PENTRU UZ NEPROFESIONAL! PENTRU A EVITA RISCURILE PENTRU SANATATEA UMANA SI MEDIU, A SE RESPECTA INSTRUCTIUNILE DE UTILIZARE (EUH401).Citiţi instrucţiunile alăturate înainte de folosire. Citiţi toate celelalte măsuri de siguranţă și instrucţiuni de utilizare înaintea folosirii produsului. Utilizați containere (recipiente) pentru momeală, marcate în mod clar „otravă" pe toate suprafețele. Îndepărtați toate resturile de momeală, rozătoare moarte în timpul și după tratament și eliminaţi-le în condiții de siguranță. Preveniţi accesul copiilor, animalelor domestice și animalelor de casă la momeală (în special pisici, câini şi porci). Produs nociv pentru animalele sălbatice.  |

**XV. INSTRUCTIUNI DE PRIM AJUTOR**

|  |
| --- |
| Recomandare generală: În caz de accident sau dacă nu vă simţiţi bine, solicitaţi imediat sfatul medicului şi arătaţi, dacă estre posibil, ambalajul, eticheta sau Fişa cu date de securitate a produsului.În caz de *contact cu pielea*, înlăturaţi imediat îmbrăcămintea contaminată. Spălaţi foarte bine părţile afectate ale corpului cu multă apă, apoi cu săpun şi apă pentru a minimiza contactul cu pielea. Solicitaţi sfatul medicului dacă iritaţia persistă. Spălaţi îmbrăcămintea contaminată înainte de refolosire.În caz de *contact cu ochii,* solicitaţi imediat asistenţă medicală. Clătiţi ochii încet şi cu atenţie cu multă apă timp de 15-20 minute. Îndepărtaţi lentilele de contact, dacă este cazul. În caz de *ingestie*, nu provocaţi vomă. Victima se va transporta imediat la spital. Se va clăti gura cu apă. În caz de *inhalare* (posibilă numai dacă există praf în exces) se scoate persoana la ear curat şi se obţine imediat sfatul medicului. Dacă respiraţia este neregulată sau oprită, se va asigura respiraţie artificială. Se ţine pacientul la căldură şi fără efort.*Recomandări pentru doctori*: Brodifacum este un anticoagulant indirect. Antidotul este vitamina K1, fitomenadiona care trebuie administrată sub supraveghere medicală. Iniţial se administrează prin injectare prin perfuzie intravenoasă lentă iar tratamentul de întreţinere se administrează pe cale orală. Dacă se suspectează o intoxicare, se determină timpul de protrombină la cel puţin 18 ore de la consum. Dacă acesta este ridicat, se administrează vitamina K1 până când timpul de protrombină se normalizează. Se continua determinarea timpului de protrombină trei zile după retragerea antidotului şi, dacă acesta este crescut, se reia tratamentul. Poate fi nevoie de tratament timp de mai multe luni.În caz de urgenţă, se va contacta:Syngenta Agro SRL, Bucureşti Tel. +4021 529 25 77 sauCentrul de Informare toxicologică, Institutul Naţional de Sănătate Publică Bucureşti Tel.+04021 318 36 20 sau +04021 318 36 06. |

**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.Măsuri în caz de dispersie accidentală.În cazul unei imprastieri accidentale a produsului acesta se va colecta intr-un container special cu ajutorul unui aspirator antiex sau prin maturare umeda. Produsul formeaza nori de praf inflamabili,de aceea se va Evita formarea de nori de praf.Produsul colectat va fi distrus conform prevederilor legale in vigoare Metode de decontaminareStatiile si punctele de momeala sunt controlate, la interval de 3-4 zile, iar momeala consumată este înlocuită. 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**

|  |
| --- |
| Se va utiliza containere(recipiente) pentru momeala, marcate in mod clar „otrava” pe toate suprafetele.Se vor indeparta toate resturile de momeala si rozatoarele moarte in timpul tratamentului si dupa incheierea lui si se va elimina in conditii de siguranta .Se va impiedica accesul animalelor domestice si al animalelor de casa la momeala(in special pisici, caini si porci).Produs nociv pentru animalele salbatice .Momelile trebuie sa fie depozitate in siguranta, in spatiile de intoxicare sau in alte statii ,astfel incat sa se reduca la minim riscul de consum de catre animalele de companie, UTILIZARE IN ZONE PUBLICE : Atunci cand produsul este utilizat in zone publice si nu sunt utilizate capcane cu sistem de blocare,trebuie sa fie puse in aplicare urmatoarele : zonele tratate trebuie sa fie marcate in cursul perioadei de tratament, iar alaturi de momeli trebuie sa existe o nota de avertizare, care explica riscul de otravire primara sau sacundara din cauza anticoagulantului ,indicand , de asemenea si primele masuri care trebuie luate in caz de otravire.Camd sunt utilizate statii cu sistem de blocare ,acestea trebuie sa fie marcate in mod clar pentru a afisa faptul ca acestea contin produs erodenticide si ca nu trebuie deranjate . |

**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 : **2 ani (24 luni)**

**XX. ALTE INFORMATII**, după caz

|  |
| --- |
| Prezenta autorizatie este însotită de următoarele documente :proiect de etichetă a produsului biocidfisa cu date de securitate a produsului biocidrezumatul 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