**ANEXA**

**CERTIFICAT PENTRU AUTORIZAREA PRODUSULUI BIOCID**

**Nr. RO/2020/0290/MRA/UK-2019-1224**

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 02.03.2021, 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 : **MAREA BRITANIE**
* Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr. **: UK-2019-1224**
 |

**II. Data emiterii autorizatiei: 22.12.2020, rescris in data de 17.03.2021.**

**III. Data expirării autorizatiei: 01.10.2029**

**IV**.

|  |
| --- |
| **DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID : VIROPHOR 2,8%** Alte denumiri comerciale: * **UK-2019-1224-0001** **- VIROPHOR 2,8%**
* **UK-2019-1224-0002 - PRESAN**
* **UK-2019-1224-0003 - IODOPHARM.**
 |

**V.**

|  |
| --- |
| **NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI** : Kilco (International) Limited, Adresa: Broomhouses 2 Industrial Estate, Old Glasgow Road, DG11 2SD Lockerbie, Dumfries and Galloway, Marea Britanie |

1. Prezentul document este parte integranta din Certificatul nr. **RO/2020/0290/MRA/UK-2019-1224**
2. Este obligatorie transmiterea de către deținătorul autorizației a fișei cu date de securitate către Institutul Național de Sănătate Publică – Biroul RSI și Informare Toxicologică.

 PRESEDINTE,

 Dr. Chim. Gabriela Cilinca