



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/2019/0149/MRA/IT/2012/00043/AUT

In conformitate cu prevederilor REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului privind punerea la dispozitie pe piata 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 dispozitie pe piata și utilizarea produselor biocide, în baza documentelor depuse în dosarul tehnic, Comisia Națională pentru Produse Biocide, în ședința din data **28.06.2019 si 12.06.2024** a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piata 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/2012/00043/AUT

II. Data emiterii anexei autorizatiei: 26.06.2024

III. Data expirării autorizatie: 31.12.2026

IV.

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

V.

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

- I.** Prezentul document poate fi însoțit de anexă în cazul modificărilor administrative certificatului pentru autorizarea produsului biocid nr. **RO/2015/0149/MRA/ IT/2012/00043/AUT.**

PRESEDINTE,

Dr. Chim. Gabriela Cîlincea

