**ANEXA**

**CERTIFICAT PENTRU AUTORIZAREA PRODUSULUI BIOCID**

**NR. RO/2020/0279/MRA/ UK-2019-1179**

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 02.12.2020, 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 : Regatul Unit al Marii Britanii
* Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr. **: UK-2019-1179 *(*** *Meta-rezumatul caracteristicilor produsului 1 (FAM) (documentul cu numărul 2019/****57907****); Meta-rezumatul caracteristicilor produsului 2 (FAM 30) (documentul cu numărul 2019/****57914****)*
 |

**II. Data emiterii autorizatiei:** 01.09.2020, rescris in data de 07.12.2020

**III. Data expirării autorizatiei :** 06.03.2029

**IV**.

|  |
| --- |
| **DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID :** FAMILIA DE PRODUSE BIOCIDE PENTRU DEZINFECTAREA SUPRAFEȚELOR PE BAZĂ DE IOD, DE LA EVANS**Alte denumiri comerciale**: EVANS VANODINE EUROPE, FAM, Biocid, Vanodine, Vanodin, Vanodine FAM, Antigermen Potente, FAM 30, R62, V18, Biocid 30, Rapicid |

V.

|  |
| --- |
| **NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI recunoscută reciproc**: EVANS VANODINE EUROPE6-9 Trinity Street, Dublin 2, D02 EY47, Irlanda  |

1. Prezentul document este parte integranta din Certificatul nr.NR. RO/2020/0279/MRA/ UK-2019-1179
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