



ARMOSA TECH SA Rue des Tuiliers, 1 4480 Engis BELGICA

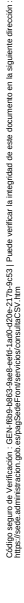
Asunto: Autorización para la comercialización de producto biocida

En relación con la notificación para la comercialización de productos biocidas autorizados de conformidad con el procedimiento de autorización simplificado en otro Estado Miembro y de acuerdo con lo establecido en el Reglamento (UE) nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo de 22 de mayo de 2012 relativo a la comercialización y el uso de los biocidas, esta Dirección General autoriza la comercialización del producto biocida que a continuación se detalla en los mismos términos y condiciones que la autorización concedida de acuerdo con el artículo 26 del Reglamento (UE) nº 528/2012 por la Autoridad Competente de Francia para tipo de producto 19 (EU-0028889-0000).

Nombre del producto de referencia	Número de autorización del producto en España	Nombre(s) comercial(es) del producto en España
Répulsif chiens chats et fouines liquide	EU-0028889-0000	Ahuyentador de perros, gatos, líquido Ahuyentador de perros, gatos Barrera Aerosol Barrier Spray Panic Spray Pánico Aerosol Repel Spray Repelente de gatos Repelente de gatos liquido Repelente de gatos Spray Repelente de perros Repelente de perros Repelente de perros liquido Repelente de perros Spray Repelente de perros y gatos Repelente de perros y gatos Repelente de perros y gatos liquido Repeler Aerosol Stop Spray Stop Spray Repel

Es responsabilidad del titular de la autorización el cumplimiento estricto del correcto etiquetado de acuerdo con la legislación vigente y en función de los usos autorizados (usuarios: público en general y personal profesional).

Diciembre 2023 U≣23 Página 1 de 2





DIRECCIÓN GENERAL DE SALUD PÚBLICA Y EQUIDAD EN SALUD

El resumen de las condiciones de autorización y características de este producto figura en formato xml en R4BP3.

Esta autorización tiene un periodo de validez de hasta el **6 de abril de 2033**, salvo su anulación o suspensión temporal antes de finalizar dicho período.

Entregue el contenido y/o su recipiente a un gestor autorizado, de acuerdo con la normativa vigente.

Esta autorización podrá ser cancelada según las circunstancias descritas en los Artículos 48 y 49 del Reglamento (UE) Nº 528/2012.

El contenido de esta autorización no podrá ser modificado sin previa comunicación a la Autoridad Competente de Francia, la cual determinará si procede o no nueva autorización.

La presente resolución no pone fin a la vía administrativa, por lo que, de acuerdo con los artículos 121 y 122 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, contra la misma cabe interponer RECURSO DE ALZADA ante la Secretaria de Estado de Sanidad, en el plazo máximo de un mes contado desde el día siguiente a aquel en que se notifique la presente resolución.

LA DIRECTORA GENERAL DE SALUD PÚBLICA Y EQUIDAD EN SALUD

Pilar Aparicio Azcárraga

Diciembre 2023 U**23** Página 2 de 2

