



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/2014/0073/MRA/UK-2010-0001

In conformitate cu prevederilor REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European si al Consiliului privind punerea la dispozitie pe piata si utilizarea produselor biocide si 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 si utilizarea produselor biocide, în baza documentelor depuse în dosarul tehnic, Comisia Națională pentru Produse Biocide, în ședința din data 18.11.2019, 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 : MAREA BRITANIE
- Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr. : **UK-2010-0001**

II. Data emiterii autorizatiei: 25.02.2014; data emiterii anexei : 9.12.2019

III. Data expirării autorizatiei : 30.06.2022

IV.

DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID : ADVION GANDACI GEL

- I. Prezentul document este parte integranta din Certificatul nr. **RO/2014/0073/MRA/UK-2010-0001**
- II. Prezentul certificat a fost modificat.Pentru eliminarea stocurilor ce decurg din anexa certificatului emis in data de 9.12.2019 se aplica prevederile Art. 52 din Regulamentul UE nr. 528/2012.

PRESEDINTE,
Dr. Chim. Gabriela Cilinea





ANEXA

CERTIFICAT PENTRU AUTORIZAREA PRODUSULUI BIOCID
NR. RO/2014/0073/MRA/UK-2010-0001

In conformitate cu prevederile REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide cu modificările și completările ulterioare și ale Hotărârii 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 dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, în baza documentelor depuse în dosarul tehnic, Comisia Națională pentru Produse Biocide, în ședința din data **17.11.2014** și **28.02.2022** a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piață în România, conform prevederilor legale în vigoare, conform:

Data emiterii Anexei la autorizație: 01.03.2022

Data expirării autorizației: 30.06.2024

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 : **Marea Britanie**
- Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr. : **UK-2010-0001**

II. Data emiterii anexei autorizației: 01.03.2022

III. Data expirării autorizației: 30.06.2024

IV.

DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID : ADVION GANDACI GEL

V.

NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI din România: Syngenta Crop Protection AG
ADRESA: Schwatzwaldallee 215, CH-4058 Basel Switzerland

- I. Este obligatorie transmiterea de către deținătorul autorizației a fișei cu date de securitate către Institutul Național de Sănătate Publică – Biroul RSI și Informare Toxicologică
- II. Prezenta anexă este parte integrantă din Certificatul nr. **RO/2014/0073/MRA/UK-2010-0001**

PREȘEDINTE,
DR. CHIM. GABRIELA CILINCA

