

**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

**CERTIFICAT PENTRU AUTORIZAREA PRODUSULUI BIOCID**  
**Nr. RO/2018/0117/MRA/DE-0002228-14**

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 12.09.2018, 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: GERMANIA
- Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr.: **DE-0002228-14**

**II. Data emiterii autorizatiei: 19.10.2018****III. Data expirării autorizatiei: 14.02.2023****IV.****DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: RACUMIN FOAM****V.****NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI: Bayer S.R.L. Romania**

Sos. Pipera, nr. 42, et. 1, 16, 17, cod postal 020112, Bucuresti, Romania

**NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI recunoscută reciproc:****Bayer CorpScience Deutschland GmbH**

Adresa: Elisabeth-Selbert-Str.4a, 40764 Langenfeld, Germania

**NUMELE FABRICANTULUI PRODUSULUI BIOCID: Frowei GmbH & Co. KG**

Adresa: Am Reislebach 83, 72461 Albstadt, Germania

Loc de productie: Am Reislebach 83, 72461 Albstadt, Germania

**NUMELE FABRICANTULUI SUBSTANTEI ACTIVE: Bayer S.A.S. Environmental Science**

Adresa: 16 rue Jean Marie Leclair, CS 90106, 69266 Lyon Cedex 09, Franta

Loc de productie: **AlzChem Trostberg GmbH**, Chemiepark Trostberg, Dr. Albert Frank str. 32, 83308 Trostberg, Germania

**MINISTERUL SANATATII- COMISIA NATIONALA PENTRU PRODUSE BIOCIDALE****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

**VI.****TIPUL DE PRODUS:** TP 14-Rodenticide**VII.****CATEGORIILE DE UTILIZATORI:** Utilizatori profesionali (experimentati). (posesori de certificate de competenta conf. Anexei I, nr. 3 Regulamentul privind substantele periculoase).**VIII.****TIPUL PREPARATULUI:** Spumă rodenticidă de contact gata de utilizare cu aplicare aerosolizată utilizată ca măsură complementară de suport al campaniilor de deratizare. Utilizare profesională în interiorul clădirilor pentru combaterea infestării cu șobolan cenușiu- animale tinere, adulti. (*Rattus norvegicus*)

Aplicare 20-30g spumă / cale de acces. Produsul se aplica in spatii interioare (paturi sau conducte de canal inchise, structuri de dulapuri electrice sau dulapuri de inalta tensiune, cavitati de pereti si invelitori de pereri, intrari de cladiri, penetratii de perete, pasaje inguste, intre planseu si tavan suspendat, pereti de izolare, puturi de alimentare, puturi de instalatii, traverse de structuri de schele.

**IX. COMPOZITIA CALITATIVĂ SI CANTITATIVĂ****1) Substanta activă**

Denumirea IUPAC	<i>Cumateptalil</i>
Numar CAS	5836-29-3
Numar CE	227-424-0
Continut de substantă activă	0,4%

**2) Substanta inactivă/nonactivă – nu se specifica**

Denumirea IUPAC	<i>Isotridecanol, ethoxylated</i>
Numar CAS	69011-36-5
Numar CE	500-241-6
Continut de substantă activă	>1- <3 %

Denumirea IUPAC	<i>Propan</i>
Numar CAS	74-98-6
Numar CE	200-827-9
Continut de substantă activă	>1- <3 %

Denumirea IUPAC	<i>Butane</i>
Numar CAS	106-97-8
Numar CE	203-448-7
Continut de substantă activă	>1- <6 %

**MINISTERUL SANATATII- COMISIA NATIONALA PENTRU PRODUSE BIOCIDALE****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

**X. CLASIFICAREA SI ETICHETAREA PRODUSULUI****Produs biocid cu substanțe active - *substanțe chimice***

Simboluri	GHS02 GHS07 GHS08 GHS09
Fraze de pericol (H)	H222 – Aerosol extrem de inflamabil. H229 - Recipient sub presiune. Poate exploda daca este incalzit H319 – Provoacă o iritare gravă a ochilor. H360D – Poate dăuna fătului. H373 – Poate provoca leziuni ale organelor(sange) în caz de expunere prelungită sau repetată H411 – Toxic pentru mediul acvatic cu efecte pe termen lung.
Fraze de prudenta (P)	P210 – A se păstra departe de surse de căldură, suprafețe fierbinti, scânteii, flăcări și alte surse de aprindere. – Fumatul interzis. P211 – Nu pulverizați deasupra unei flăcări deschise sau unei alte surse de aprindere. P251 – Recipient sub presiune. Nu perforați sau ardeți, chiar și după utilizare. P280 – Purtați mănuși de protecție/îmbrăcăminte de protecție/ echipament de protecție a ochilor/ echipament de protecție a feței. P264 – Spălați-vă ... bine după utilizare. P201 – Procurați instrucțiuni speciale înainte de utilizare. P260 – Nu inspirați praful/fumul/gazul/ceafa/vaporii/spray-ul. P305 + P351 + P338 – ÎN CAZ DE CONTACT CU OCHII: clătiți cu atenție cu apă timp de mai multe minute. Scoateți lentilele de contact, dacă este cazul și dacă acest lucru se poate face cu ușurință. Continuați să clătiți. P308 + P313 – ÎN CAZ DE expunere sau de posibilă expunere: consultați medicul. P337 + P313 – Dacă iritarea ochilor persistă: consultați medicul. P391 – Colectați scurgerile de produs. P405 – A se depozita sub cheie. P410 + P412 – A se proteja de lumina solară. Nu expuneți la temperaturi care depășesc 50 oC/ 122 oF. P501 -Eliminati continutul/recipientul la un centru autorizat pentru colectarea deseurilor, conform regulamentelor locale.
Pictograma(e)	

**XI. AMBALAREA**Pentru utilizatori profesionali (experimentati): sobolanul cenușiu - in interior

Cantitate utilizata: 20-30g per gaura/utilizare

Doza de pulverizare - 500ml din aluminiu acoperit cu rasina epoxilata fenolica - cu 450g solutie si 41 g gaz propulsor.

Pentru utilizatori profesionali (experimentati): soarecele de casa - in interior

**MINISTERUL SANATATII- COMISIA NATIONALA PENTRU PRODUSE BIOCIDICE****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



Cantitate utilizata: 4-30g per gaura/utilizare  
Doza de pulverizare - 500ml din aluminiu acoperit cu rasina epoxilata fenolica - cu 450g solutie si 41 g gaz propulsor.

**XII. POSIBILE EFECTE ADVERSE DIRECTE SAU INDIRECTE**

Asupra sănătății umane: Produsul contine o substanta anticoagulanta. Simptomele in caz de ingestie care uneori se pot manifesta cu intarziere, pot sa includa sangerari nazale si gingivale. In cazuri severe pot sa apara echimoze la suprafata pielii si sange in excremente sau urina.

Asupra sănătății animalelor nevizate: In certificatul de autorizatie este mentionat: "in contextul evaluarii realizate, concluzia este ca exista riscuri inacceptabile, ridicate pentru organismele nevizate in ceea ce priveste otravirea primara si secundara, totusi neautorizarea produsului ar avea consecinte disproportionat negative pentru societate ..." Produsul contine o substanta anticoagulanta toxica cu actiune prin ingestie. Vertebratele care nu sunt organisme tinta pot fi expuse la substanta activa fie direct prin ingestie de momeala rodenticida sau a resturilor de momeala (intoxicatie primara), fie indirect, prin inghitirea carcaselor de rozatoare (specii tinta) care contin reziduuri de substanta activa (intoxicare secundara). Este necesara monitorizarea activitatii protrombinice imediat dupa ingestie si in zilele urmatoare. In caz de activitate protrombinica redusa se va administra vitamina K. Simptomele in caz de ingestie care uneori se pot manifesta cu intarziere, pot sa includa sangerari nazale si gingivale. In cazuri severe pot sa apara echimoze la suprafata pielii si sange in excremente sau urina.

Asupra mediului: Sol: Substanta activa nu indeplineste criteriile PBT.

Apa: Substanta activa nu indeplineste criteriile PBT. Log Pow=1,5 (20°C si pH 7)

Aer: Nu este de asteptat sa rezulte pierderi, acumulari de substanta activa in aer in timpul utilizarii.

Organisme acvatice: Produsul prezinta un risc acceptabil considerand efectul acut si cronic de categoria 2 asupra mediului acvatic.

Alte organisme netinta: Produsul nu prezinta risc neacceptabil pentru organismele din mediul terestru, dar poate avea efecte adverse asupra albinelor si a altor artropode netinta.

**XIII. ORGANISMELE DĂUNĂTOARE VIZATE**

Activitatea	Metoda de testare / Protocolul de testare	Specia/Tulpina	Concentrații	Timpi de acțiune
Rodenticidă	Metoda de testare pentru determinarea eficacității, în condiții de laborator, Doza aplicată 32,7g spumă/cale de acces (tunel). Referință: Raport BES ES04415, BES-10021 /2010	<i>Rattus norvegicus</i>	Coumatetralyl 0.4 % g/g 32, 7 g spumă/ cale de acces	Mortalitate 100% în 7 zile
	Testare în condiții de teren (clădire fermă	<i>Rattus norvegicus</i>	Coumatetralyl 0.4% g/g	Mortalitate 97% în 5 zile

**MINISTERUL SANATATII- COMISIA NATIONALA PENTRU PRODUSE BIOCIDICE****MINISTRY OF HEALTH- NATIONAL COMMITTEE FOR BIOCIDAL PRODUCTS**

Str. Dr. A. Leonle, 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



	porcină). Doze aplicate : 32 g spumă aplicată / cale de acces, 18 căi de acces. Referință: Raport ES04484/2010		32 g spumă/ cale de acces	
Rodenticidă	Testare în condiții de teren în clădire (fermă porcină) infestată cu <i>Rattus norvegicus</i> rezistente la rodenticide. Doze aplicate: 360 g spumă /12 căi de acces și adaos 353 g spumă / 12 căi de acces după 14 zile. Referință: Raport ES04535/2010	<i>Rattus norvegicus</i>	Coumatetralyl 0.4% g/g 30g spumă/ cale de acces, si adaos 30g spumă/ cale de acces după 14 zile	Mortalitate 81.2% după 25 zile

**XIV. INSTRUCȚIUNILE SI DOZELE DE APLICARE :**

**Mod de acțiune:** Rozătorul intră în contact cu spuma care se lipește de corp forțându-l să se curețe intens, substanța activă patrunde prin ingestie acționând ca anticoagulant provocând mortalitate la 2-7 zile de la ingestie.

**Observație:** în timpul campaniei de deratizare se interzice accesul copiilor și animalelor de companie. Se evită pătrunderea spumei rodenticide în sisteme de canalizare.

**Metoda și doza de aplicare:**

**Metodă de aplicare:** Aplicare spumă aerosolizată în interiorul clădirilor, în căile de acces.

**Doze recomandate:** 20-30g spumă/ cale de acces

**Măsuri pentru prevenirea apariției rezistenței organismelor țintă:** inspectarea săptămânală a zonelor tratate, nu se folosește ca măsură de combatere rodenticidă pe termen lung.

**Intervalul de timp pentru primul acces al oamenilor sau animalelor în zonele în care s-a folosit produsul biocid:** nu este cazul.

**Perioada de aerisire necesară pentru zonele tratate:** nu este cazul.

**Observație:** Restricționarea pentru utilizare profesională în interiorul clădirilor.

**XV. INSTRUCȚIUNI DE PRIM AJUTOR**

In caz de expunere cutanată: spălați pielea cu apă, apoi cu apă și săpun.

In caz de expunere oculară: clătiți ochii cu lichid de uz ocular sau cu apă și țineți pleoapele deschise timp de 10 minute.

In caz de expunere orală: clătiți atent gura cu apă. Nu administrați niciodată substanțe pe cale orală persoanelor inconstiente. Nu provocați vomă. In caz de înghitire, consultați imediat medicul și prezentați ambalajul sau eticheta produsului.

Contactați un medic veterinar specializat în chirurgie dacă produsul a fost ingerat de un animal de

**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



companie.

Antidotul: vitamina K1, administrata numai de personal medical veterinar.

Indicatii privind asistenta medicala imediata: se va trata simptomatic. Cazurile de intoxicare severa pot necesita masuri uzuale ca administrarea de produse pe baza de sange sau de transfuzii.

Necesitatea si eficacitatea trebuie evaluate de INR. In cazul ingestiei unei cantitati importante de produs, lavajul gastric se va aplica numai in intervalul primelor doua ore de la ingestie. In toate cazurile se recomanda administrarea de carbune activ si sulfat de sodiu. Monitorizarea hemoragiei.

**XVI. MĂSURI PENTRU PROTECTIA MEDIULUI****Riscuri pentru utilizarea produsului biocid:**

Se va aplica numai in spatii interioare si in imediata vecinatate a cladirilor. Nu se va utiliza in gradini sau departe de cladiri. Se va impiedica patrunderea in apele de suprafata, in sistemul de canalizare sau in apele din panza freatica.

**Masuri in caz de dispersie accidentala:**

Pe baza informatiilor disponibile nu este de asteptat ca produsul sa induca efecte adverse in mediu cand este utilizat conform instructiunilor. Cu toate acestea trebuie evitata cat mai mult expunerea solului la produsul formulat precum si patrunderea acestuia in sol.

Nu este de asteptat sa rezulte pierderi, acumulari de substanta activa in aer in timpul utilizarii.

**Metode de decontaminare:**

In cazul dispersiei accidentale absorbiti scurgerile cu materiale inerte (nisip, silicagel, rumegus), colectati si plasati in recipiente inchise, adecvate pentru eliminare.

**XVII. MASURI PENTRU PROTECTIA ANIMALELOR SI A HRANEI PENTRU ANIMALE**

Dacă s-au exclus alte cauze, este posibil ca rozătoarele să aibă un grad înalt de rezistență, astfel încât poate fi necesară utilizarea unui rodenticid fără efect coagulant, dacă este disponibil, sau a unui rodenticid anticoagulant mai puternic.

Îndepărtați produsul ramas cu cârpe uscate, colectarea și îndepărtarea cadavrelor de rozătoare cu ajutorul unei firme specializate pentru a reduce riscul otrăvirii secundare prin ingestia acestora de către animalele nevizate. Momeala raticidă este sub formă de spumă, este destinat utilizării numai în interior și trebuie utilizată numai în locații inaccesibile animalelor nevizate (de ex. paturi sau conducte de cablu închise, dulapuri electrice, sau dulapuri de înaltă tensiune, pasaje înguste între planșeu și tavan fals).

Studiați și evaluați în prealabil zona infestată, pentru a identifica speciile de rozătoare și locurile de activitate ale acestora și pentru a determina cauzele posibile și amploarea infestării.

Îndepărtați hrana la care rozătoarele pot ajunge ușor (de exemplu, boabe de cereale vărsate sau resturi de mâncare). Pe lângă aceasta, nu curățați zona infestată imediat înainte de tratament, deoarece astfel veți deranja populația de rozătoare și veți îngreuna acceptarea momelii.

Produsul trebuie să fie utilizat numai în cadrul unui sistem de combatere integrată a dăunătorilor, care include, printre altele, măsuri de asigurare a igienei și, atunci când este posibil, metode fizice de combatere.

Analizați posibilitatea de a lua măsuri de combatere preventive (astupați găurile, îndepărtați cât mai mult posibil eventualele surse de hrană și băutură) pentru a crește șansa de consum al produsului și

**MINISTERUL SANATATII- COMISIA NATIONALA PENTRU PRODUSE BIOCIDE****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



pentru a reduce riscul de reinvadare.

Produsul trebuie să fie amplasat în imediata apropiere a locurilor în care s-a observat prezența rozătoarelor (de exemplu, căi de acces, locuri de cuibărit, jgheaburi de hrănire a animalelor, găuri, vizuini etc.).

Dacă este posibil, capcanele trebuie să fie fixate pe sol sau de alte structuri.

Toate intrările în partea tratată trebuie să fie etichetate cu avertismente clare privind conținutul de Atunci când produsul este utilizat în zone publice, zonele tratate trebuie să fie marcate pe toată durata tratamentului, iar în apropierea momelii trebuie să se amplaseze avertismente privind riscul de intoxicare primară sau secundară cu anticoagulant, precum și măsurile de prim-ajutor care se iau în caz de intoxicare.

Amplasați produsul în locuri inaccesibile pentru copii, păsări, animale de companie, animale de fermă și alte animale nevizate, trebuie exclus contactul produsului cu ustensilele de bucătărie și suprafețele de bucătărie

Amplasați produsul la distanță de alimente, băuturi și hrană pentru animale, precum și de ustensilele sau suprafețele aflate în contact cu acestea.

Dacă momeala continuă să fie consumată după o perioadă de tratament de 35 de zile și nu se observă o diminuare a activității rozătoarelor, trebuie să se determine cauza probabilă a acestei situații.

**XVIII. INSTRUCȚIUNI PENTRU ELIMINAREA ÎN SIGURANȚĂ pentru**

Eliminarea deșeurilor de produs și a ambalajelor acestuia se face în conformitate cu prevederile Legii 211/2011 privind regimul deșeurilor, de către operatorii autorizați.

Ambalaj: Se dispune de produs/recipient ca deșeurii periculoase. Nu se reutilizează ambalajul și nu se eliberează în mediu produsul biocid

**XIX. CONDITIILE DE DEPOZITARE:** Pastrati produsul in ambalajul original, intr-un spatiu racoros, uscat bine ventilat, protejat de inghet si ferit de lumina directa a soarelui, la o temperatura sub 50°C. Se depoziteaza la locuri inaccesibile pasarilor, animalelor de companie si a animalelor de ferma .Depozitarea se va face intr-un loc accesibil numai personalului autorizat.

**DURATA DE CONSERVARE A PRODUSELOR BIOCIDE ÎN CONDITII NORMALE DE DEPOZITARE: 4 ani**

**XX. ALTE INFORMATII :** Capcanele trebuie de fie etichetate cu urmatoarele informatii: „a nu se muta sau deschide”, „contine un produs rodenticid”, „denumirea produsului sau numarul de autorizatie”, „substanta(e) activa(e)” si „in caz de incident, sunati la un CENTRU DE INFORMARE TOXICOLOGICA”. Periculos pentru animalele salbatice.

Din cauza modului lent de actiune, rodenticidele anticoagulante isi produc efectul dupa 4-10 zile de la consumul momelii. Rozatoarele pot fi purtatoare de boli. Nu atingeti rozatoarele moarte cu mainile neprotejate, utilizati manusi sau instrumente (exemplu-cesti) atunci cand le indepartati. Acest produs contine un aditiv amar si un colorant.

Se vor respecta cu strictete prevederile utilizarii produsului biocid si anume: Se va aplica numai in spatii interioare si in imediata vecinatate a cladirilor. Nu se va utiliza in gradini sau departe de cladiri.



**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

Se va impiedica patrunderea in apele de suprafata, in sistemul de canalizare sau in apele din panza freatica .

Prezenta autorizatie este însoțită de următoarele documente:

- proiect de etichetă a produsului biocid
- fisa cu date de securitate a produsului biocid
- rezumatul caracteristicilor produsului biocid

- I. Este obligatorie transmiterea de către detinătorul autorizatiei a fisei cu date de securitate către Institutul National de Sănătate Publică – Biroul RSI si Informare Toxicologică
- II. Prezentul document poate fi însoțit de anexă în cazul modificărilor administrative

Acest certificat reprezinta reinnoirea certificatului pentru autorizarea produsului biocid Nr. RO/2014/0117/MRA/ DE-2013-A-14-00002.

PRESEDINTE,  
Dr. Chim. Gabriela Cilinca





**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/2018/0117/MRA/DE-0002228-14**

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 **12.09.2018, 29.07.2021 si 16.12.2022** 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: GERMANIA
- Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr.: **DE-0002228-14**

**II. Data emiterii autorizatiei: 14.12.2022**

**III. Data expirării autorizatiei: 01.07.2024**

**IV.**

**DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: RACUMIN FOAM**

**V.**

**NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI: Bayer S.R.L. Romania**

Sos. Bucuresti- Ploiesti , nr. 1A, Building B , 1st floor, 013681, Bucuresti, Romania

**NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI recunoscută reciproc:**

**Bayer CorpScience Deutschland GmbH**

Adresa: Elisabeth-Selbert-Str.4a, 40764 Langenfeld, Germania

I. Prezentul document este parte integranta din Certificatul nr. **RO/2018/0117/MRA/DE-0002228-14.**

II. 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 Cילinca



**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/2018/0117/MRA/DE-0002228-14**

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 **12.09.2018, 29.07.2021, 16.12.2022 si 10.01.2024 ( BC-UW088966-76 ) si (BC-DY088968-85 ) 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: GERMANIA
- Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr.: **DE-0002228-14**

**II. Data emiterii autorizatiei: 21.06.2024.****III. Data expirării autorizatiei: 31.12.2026****IV.****DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: RACUMIN FOAM****V.****NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI: 2022 Environmental Science FR S.A.S., 1 Place Giovanni da Verrazzano,69009 Lyon, France**

- I. Prezentul document este parte integranta din Certificatul nr. **RO/2018/0117/MRA/DE-0002228-14.**

PRESEDINTE,  
Dr. Chim. **Gabriela Cilinca**

