



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/2020/0280/MRP/ UK-2019-1173

În conformitate cu prevederile REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide 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 29.10.2020, a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piață în România, conform prevederilor legale în vigoare.

I. TIPUL AUTORIZATIEI

autorizația prin recunoașterea reciprocă paralelă eliberată în conformitate cu prevederile art. 34 din Regulamentul (UE) nr. 528/2012;

- Statul membru al Uniunii Europene emitent : **UNITED KINGDOM**
- Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr. : **UK-2019-1173**

II. Data emiterii autorizatiei: 11.11.2020

III. Data expirării autorizatiei : 29.01.2024

IV.

DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: MaxForce® IC White
Alte denumiri comerciale :

V.

NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI : BAYER SP.zo.o
ADRESA: Al.Jerozolimskie, 158, 02-326, Varsovia, Polonia
NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI in ROMANIA: BAYER SRL Romania
ADRESA: Soseaua Bucuresti-Ploiesti, nr. 1, corpul B, etaj1, 013681, Bucuresti , Romania

NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI recunoscută reciproc: BAYER SP.zo.o
ADRESA: Al.Jerozolimskie, 158, 02-326, Varsovia, Polonia

NUMELE FABRICANTULUI PRODUSULUI BIOCID : Bayer AG
ADRESA 1 : Industrial Operations, Alfred Nobel- Strasse D- 40789, Monheim am Rhein, Germania
LOC DE PRODUCTIE: Chempark D-41538 Dormagen , Germania

NUMELE FABRICANTULUI SUBSTANTEI ACTIVE: Bayer S.A.S/ Environmental Science
ADRESA FABRICANTULUI SUBSTANTEI ACTIVE: 16 rue Jean –Marie Leclair- CS90106, 69266
LOC DE PRODUCTIE 1: ZI Nord , 02250 Marle sur Serre, Franta

VI.

TIPUL DE PRODUS : Grupa principala 3. Produse de combatere a dăunătorilor. Tip 18 Insecticide, acaricide și produse pentru combaterea altor artropode

**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


**VII.****CATEGORIILE DE UTILIZATORI** : Profesionali**VIII.****TIPUL PREPARATULUI**: Momeala tip gel**IX. COMPOZITIA CALITATIVĂ SI CANTITATIVĂ****1) Substanta activă 1**

Denumirea comună	Imidacloprid
Denumirea IUPAC	<i>1-(6-chloropyridin-3-ylmethyl)-N-nitroimidazolidin-2-ylidenamine</i>
Numar CAS	138261-41-3
Numar CE	428-040-8
Continut de substantă activă	2,15 %

2) Substantă/nonactivă – nu se specifica

Denumirea comună	1.2-Benzisotiazolin-3-ona (BIT)
Denumirea IUPAC	<i>1,2-benzisothiazol-3(2H)-one</i>
Numar CAS	2634-33-5
Numar CE	220-120-9
Continut	<0,05%

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

Simboluri si indicarea pericolului	 GHS09
Fraze de pericol (H)	H410: Foarte toxic pentru mediul acvatic cu efecte pe termen lung. EUH 208 Conține <i>1,2-Benzisotiazolin-3-onă</i> (BIT) –Poate cauza o reacție alergică
Fraze de prudenta (P)	P273: Evitați disperarea în mediu P391: Colectați scurgerile de produs P501: Aruncați recipientul la un centru de reciclare a deșeurilor menajere ca deșeuri periculoase, cu excepția recipientelor goale, care pot fi aruncate prin reciclare. Contactati consiliul local pentru detalii.

XI. AMBALAREA

Cartus din plastic (cartus din PP cu varf di PE si dop) pana la 30 g

XII. INSTRUCIUNILE SI DOZELE DE APLICARE si dupa caz timpul de actiune necesar efectului biocid:

Utilizare profesională în interior.
Produsul MaxForce IC White este un gel tip momeală insecticidă, gata de utilizare pentru controlul gândacilor (adulti, nimfe).



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

Principalele specii vizate: *Gândacul de bucătărie mic roșu-roșcat (Blattella germanica)* ; *Gândacul de bucătărie maro cu benzi/ australian dungat (Supella longipalpa)* ; *Gândacul de bucătărie mic negru (Blatta orientalis)* ; *Gandacul negru american/de canal (Periplaneta americana)*.

Produsul se aplică sub formă de picături sau benzi subțiri pe suprafețele din zonele țintă identificate; acesta poate fi plasat în colțuri, crăpături, fisuri și goluri.

Doza de aplicare recomandată:

- 0.1 g – 0.3 g/mp în funcție de gradul de infestare (o picătura cât un bob de mazăre).

Rata maximă de aplicare de

- 3 picături x 0,1 g pe metru pătrat, cu repetarea maximă a aplicării de 3 – 11 ori pe an pe clădire.
- 60 picături x 0,1 g (adică 6 g de momeală) într-un spațiu de locuit domestic;
- 270 picături x 0,1 g (adică 27,0 g de momeală) într-o clădire mai mare nu trebuie depășite.

Dacă sunt necesare cantități mai mari, atunci trebuie utilizată o stație de momeală în interior.

Nu se aplică direct pe suprafețe unde se depozitează, se pregătește sau se servește hrana , în locuri accesibile copiilor și animalelor. Nu se aplică pe suprafețe absorbante, pe suprafețe care se spală des. Se evită utilizarea continuă a produsului. Produsul se pastrează în recipientul original, în locuri răcoroase, uscate, bine ventilate, ferite de acțiunea directă a soarelui.

XIII. CONDITIILE DE DEPOZITARE :

Produsul se păstrează în ambalajul original (recipientul), sigilat, într-un loc răcoros, bine ventilat.

A se tine recipientul într-un loc uscat, ferit de umiditate. A se feri de căldură și de acțiunea directă a razelor solare. A se proteja împotriva umezelii. A se proteja de îngheț. Înainte de tratare, eliminați orice sursă naturală de hrană (reziduuri, resturi de mâncare, etc) din zona infestată pentru a favoriza ingerarea gelului. Nu se deversează produsul neutilizat pe sol, în cursuri de apă, în conducte (chiuveta , toaleta) și nici în canalizare. Se elimină conținutul/recipientul conform regulamentelor locale/ regionale/ nationale/ internationale.

DURATA DE CONSERVARE A PRODUSELOR BIOCIDE ÎN CONDITII NORMALE DE DEPOZITARE : 2 ani.

XIV. ALTE INFORMATII, dupa caz:

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 și Informare Toxicologică
- II. Prezentul document poate fi însoțit de anexă în cazul modificărilor administrative

PRESEDINTE,
Dr. Chim. Gabriela Cîlîncă





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/2020/0280/MRP/ UK-2019-1173

În conformitate cu prevederile REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului privind punerea la dispoziție pe piață 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 dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, în baza documentelor depuse în dosarul tehnic, Comisia Națională pentru Produse Biocide, în ședința din data **29.10.2020** și **10-11.01.2024** a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piață în România, conform prevederilor legale în vigoare.

I. TIPUL AUTORIZATIEI

autorizația prin recunoașterea reciprocă paralelă eliberată în conformitate cu prevederile art. 34 din Regulamentul (UE) nr. 528/2012;

- Statul membru al Uniunii Europene emitent : **UNITED KINGDOM**
- Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr. : **UK-2019-1173**

II. Data emiterii anexei autorizatiei: 11.11.2020 si rescrisa in data de 12.01.2024.

III. Data expirării autorizatiei : 31.12.2025.

IV.

DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: MaxForce® IC White
Alte denumiri comerciale :

V.

NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI : BAYER SP.zo.o
ADRESA: Al.Jerozolimskie, 158, 02-326, Varsovia, Polonia
NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI in ROMANIA: BAYER SRL Romania
ADRESA: Soseaua Bucuresti-Ploiesti, nr. 1, corpul B, etaj 1, 013681, Bucuresti , Romania

- I. Este obligatorie transmiterea de către deținătorul autorizatiei a fișei cu date de securitate către Institutul National de Sănătate Publică – Biroul RSI și Informare Toxicologică
- II. Prezentul document este parte integrantă din certificatul **Nr. RO/2020/0280/MRP/ UK-2019-1173.**

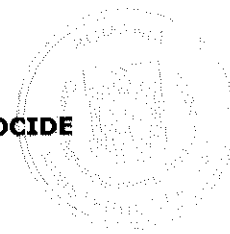
PRESEDINTE,
Dr. Chim. Gabriela Ciținca



**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/2020/0280/MRP/ UK-2019-1173**

În conformitate cu prevederile REGULAMENTULUI (UE) NR. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide 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 29.10.2020 și 10-11.01.2024 (BC- RK088143-27) și (BC-PV088154-04) a decis că produsul biocid poate fi plasat pe piață în România, conform prevederilor legale în vigoare.

I. TIPUL AUTORIZATIEI

autorizația prin recunoașterea reciprocă paralelă eliberată în conformitate cu prevederile art. 34 din Regulamentul (UE) nr. 528/2012;

- Statul membru al Uniunii Europene emitent : **UNITED KINGDOM**
- Nr. Autorizației din statul membru emitent Nr. : **UK-2019-1173**

II. Data emiterii anexei autorizatiei: 02.02.2024 și a fost rescrisă în data de 26.03.2024..

III. Data expirării autorizatiei : 31.12.2025.

IV.

DENUMIREA COMERCIALĂ A PRODUSULUI BIOCID: MaxForce® IC White
Alte denumiri comerciale :

V.

NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI : 2022 Environmental Science FR S.A.S
ADRESA: 1 Place Giovanni da Verrazzano,69009 Lyon, France

NUMELE TITULARULUI AUTORIZATIEI recunoscută reciproc: BAYER SP.zo.o
ADRESA: Al.Jerozolimskie, 158, 02-326, Varsovia, Polonia

NUMELE FABRICANTULUI PRODUSULUI BIOCID : Bayer AG
ADRESA 1 : Industrial Operations, Alfred Nobel- Strasse D- 40789, Monheim am Rhein, Germania
LOC DE PRODUCTIE: Chempark D-41538 Dormagen, Germania

NUMELE FABRICANTULUI SUBSTANTEI ACTIVE: 2022 Environmental Science FR S.A.S
ADRESA FABRICANTULUI SUBSTANTEI ACTIVE:1 Place Giovanni da Verrazzano,69009 Lyon, France



MINISTERUL SANATATII- COMISIA NATIONALA PENTRU PRODUSE BIOCIDIE
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

LOC DE PRODUCTIE: 1 Place Giovanni da Verrazzano, 69009 Lyon, France

- I. Este obligatorie transmiterea de către detinătorul autorizatiei a fisei cu date de securitate către Institutul National de Sănătate Publică – Biroul RSI și Informare Toxicologică
- II. Prezentul document este parte integrantă din certificatul **Nr. RO/2020/0280/MRP/ UK-2019-1173**.

PRESEDINTE,
Dr. Chim. Gabriela Cilinca

