



**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DELL'ATTO DI NOTORIETA'
(D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 - art. 47)**

Rif. pm/CFI not-dt429

Comunicazione per l'immissione in commercio in deroga art. 55.1 BPR (Reg. UE 582/2012) con formulazione identica a quella prevista dall'Organizzazione Mondiale della Sanità)

Il sottoscritto POLLASTRI MAURO SAMUELE, nato a Vimercate (MI) il 18/11/75, e residente a Cambiagio (MI) via Amerigo Vespucci, 9
legale rappresentante della Ditta C&FI srl con Sede legale in Trezzo s/Adda (MI) viale Lombardia, 49
Partita IVA 09970190964
Tel. 02 90963395 PEO amministrazione@cfindustry.it PEC cfi-srl@arubapec.it

consapevole delle sanzioni previste dall'art. 76 del Testo Unico, D.P.R. 28/12/2000 n. 445, e della decadenza dei benefici prevista dall'art. 75 del medesimo Testo unico in caso di dichiarazioni false o mendaci, sotto la propria personale responsabilità;

DICHIARA:

- di avviare la produzione e messa a disposizione al commercio di una soluzione idroalcolica disinfettante quale prodotto biocida;
- che il prodotto biocida di cui al punto 1 è denominato: SANIDRY L ed è di seguito detto "Prodotto"
- che il prodotto è destinato all'uso professionale;
- che il Prodotto è pronto all'uso e non necessita di diluizioni e/o preparazioni per l'uso;
- che la tipologia di prodotto è **PT1**;
- che il prodotto contiene il principio attivo biocida PROPAN-2-OLO (alcol isopropilico) CAS n. 67-63-0;
- che il fornitore del principio attivo propan-2-olo è UNIVAR SOLUTIONS SPA via Caldera 21 Milano, ed è
 - conforme all'art. 95 del BPR
 - conforme alle raccomandazioni ECHA
- che a formulazione per la produzione del Prodotto è quella prevista dalla "formulazione n. 2" dell'Organizzazione Mondiale della Sanità come riportato sul documento *Guide to Local Production: WHO-recommended Handrub Formulation (Revised April 2010)*;
- che il prodotto ha la seguente composizione:

Alcool isopropilico	v/v	75%
Glicerolo	v/v	1,45%
Perossido di idrogeno	v/v	0,125%
Acqua q.b. a	v/v	100%

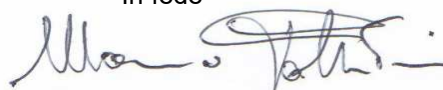
- che il prodotto sarà confezionato presso lo stabilimento sito in Trezzo s/Adda(MI) viale Lombardia, 49;
- che le confezioni commercializzate hanno le seguenti taglie (volume) 250 ml – 500 ml – 5 l e nei seguenti materiali: PET e PEHD;
- che il volume di produzione stimato nel periodo di autorizzazione sarà di 5000 l
- che sulle confezioni commercializzate sarà riportata l'etichetta proposta dal Ministero della Salute allegata al Decreto del 07/10/20;

- che sulle confezioni sarà indicato il lotto di produzione e la scadenza di 6 mesi dalla data di produzione;
- che tutte le informazioni relative alla produzione e commercializzazione saranno custodite presso la sede della ditta e messe a disposizione per successive verifiche e controlli da parte delle Autorità Competenti;
- inoltre, di essere informato, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 13 del D.Lgs. 196/2003 (Tutela della Privacy), che i dati personali raccolti tramite la presente dichiarazione saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito e per le finalità del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa;
- che la scheda di sicurezza (SDS) allegata all'istanza è quella del Prodotto;
- Allegato I - dichiarazione sostitutiva assolvimento imposta di bollo.

Autorizza il Ministero della Salute, ai sensi dell'art. 10 della legge 31/12/1996, n. 675 e secondo quanto previsto dall'art. 48, comma 2 del D.P.R. n. 445/2000 ad utilizzare le informazioni ed i dati conferiti con la presente dichiarazione sostitutiva in relazione allo sviluppo del procedimento amministrativo per cui essi sono specificati, nonché per gli adempimenti ad essi conseguenti

Trezzo s/Adda 22/10/20

In fede

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'M. P. S.', is written over a faint, illegible stamp.