



NORMATIVA

CORONAVIRUS

17 marzo 2021

Immissione sul mercato italiano e uso di prodotti disinfettanti per mani e superfici: procedura di rinnovo di prodotti già autorizzati in deroga all'Articolo 55 del Regolamento 528/2012 dopo il 7 ottobre 2020

In breve

Tenendo conto della situazione legata al Covid-19 e al permanere dell'elevata richiesta di disinfettanti il Ministero della Salute ha segnalato, oggi, a Federchimica la proroga di 6 mesi delle autorizzazioni in deroga all'Articolo 55 del Regolamento Biocidi per disinfettanti mani e superfici concesse dopo il 7 ottobre 2020.

TES/PRO 80/21

Precedenti comunicazioni

Tutte le comunicazioni inviate alle imprese associate sono consultabili anche nell'area dedicata "In Evidenza – CORONAVIRUS – Circolari" del [Portale dei Servizi](#).

Decreto del Ministero della Salute

Nell'ottobre dello scorso anno il Ministero ha pubblicato il Decreto dirigenziale 7 ottobre 2020 (vedere Circolare TES/PRO 280/20) che prevedeva, tra le altre cose una procedura di rinnovo di prodotti già autorizzati in deroga all'Articolo 55, paragrafo 1 del Regolamento 528/2012.

Il Ministero della Salute, in data odierna, ha informato Federchimica che un procedimento analogo è stato adottato nuovamente anche se non ci sarà alcuna pubblicazione, come avvenne nell'ottobre scorso, sul sito del Ministero.

Tale nuovo procedimento riguarda solo ed esclusivamente la possibilità di rinnovo delle autorizzazioni rilasciate dopo il 7 ottobre 2020 ai sensi dell'Articolo 55, paragrafo 1 del Regolamento 528/2012. Il rinnovo è di 180 giorni dalla data di scadenza del primo decreto di autorizzazione.

Il provvedimento indica anche che rimangono invariate le condizioni di vendita e di etichettatura già indicate nel primo decreto di autorizzazione.

Ogni impresa che ha ricevuto un decreto autorizzativo dopo il 7 ottobre 2020 dovrebbe avere ricevuto un decreto di proroga di 180 giorni, pertanto si segnala di verificare nella propria casella di posta certificata (PEC) il ricevimento di tale decreto. Nel caso non si sia ricevuto e si è certi di avere ottenuto un'autorizzazione dopo il 7 ottobre si invita a contattare il Ministero della Salute per

avere chiarimenti ([riferimenti Ministero Salute](#)).

Si informa inoltre che i soggetti interessati dall'Articolo 1 del Decreto dirigenziale 7 ottobre 2020, e che quindi hanno già avuto una proroga delle proprie autorizzazioni, non sono oggetto di ulteriori proroghe.

Il Ministero della Salute inoltre ha segnalato che, ad oggi, non c'è l'intenzione da parte dell'Italia di aprire nuove finestre temporali per permettere alle imprese di presentare nuove domande di autorizzazione per nuovi prodotti secondo la deroga prevista dall'Articolo 55, paragrafo 1 del Regolamento 528/2012.