



**РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ**

Министерство на здравеопазването

Министър на здравеопазването

**ЗАПОВЕД**

19.11.2021 г.

**X** РД-01-954/ 19.11.2021

документ,  
регистриран от:  
Signed by: Olga Aleksandrova Boeva

**за изменение на Заповед № РД-01-733 от 27.08.2021 г., изменена със Заповед № РД-01-767 от 10.09.2021 г., Заповед № РД-01-794 от 24.09.2021 г., Заповед № РД-01-820 от 08.10.2021 г. и Заповед № РД-01-874 от 26.10.2021 г.**

На основание чл. 61, ал. 2, чл. 63, ал. 4, 5 и 11 и чл. 63в от Закона за здравето, чл. 73 от Административнопроцесуалния кодекс, и във връзка с Регламент (ЕС) 2021/953 на Европейския парламент и на Съвета от 14 юни 2021 година относно рамка за издаването, проверката и приемането на оперативно съвместими сертификати за ваксинация срещу, направено изследване за и преболедуване на COVID-19 (Цифров COVID сертификат на ЕС) с цел улесняване на свободното движение по време на пандемията от COVID-19 и Решение № 629 на Министерския съвет от 26 август 2021 г. за удължаване срока на обявената с Решение № 325 на Министерския съвет от 14 май 2020 г. извънредна епидемична обстановка, удължена с Решение № 378 на Министерския съвет от 12 юни 2020 г., Решение № 418 на Министерския съвет от 25 юни 2020 г., Решение № 482 на Министерския съвет от 15 юли 2020 г., Решение № 525 на Министерския съвет от 30 юли 2020 г., Решение № 609 на Министерския съвет от 23 август 2020 г., Решение № 673 на Министерския съвет от 25 септември 2020 г., Решение № 855 на Министерския съвет от 25 ноември 2020 г., Решение № 72 на Министерския съвет от 26 януари 2021 г., Решение № 395 на Министерския съвет от 28 април 2021 г., Решение № 426 на Министерския съвет от 26 май 2021 г. и Решение № 547 на Министерския съвет от 28 юли 2021 г. и предложение от Главния държавен здравен инспектор

**НАРЕЖДАМ:**

**I.** В Заповед № РД-01-733 от 27.08.2021 г., изменена със Заповед № РД-01-767 от 10.09.2021 г., Заповед № РД-01-794 от 24.09.2021 г., Заповед № РД-01-820 от 08.10.2021 г. и Заповед № РД-01-874 от 26.10.2021 г., се правят следните изменения и допълнения:

1. В т. I:

а) точка 4.1.2. се изменя така:

„4.1.2. поставеното под карантина лице може в срок до края на деня, следващ пристигането си в страната да направи изследване по метода на полимеразно верижна реакция за доказване на COVID-19 или бърз антигенен тест от посочените в Приложение № 2. В случай на отрицателен резултат от проведеното изследване, карантината на лицето се счита за преустановена от деня, следващ регистрирането на резултата в Националната информационна система за борба с COVID-19.”;

б) точка 4.2.3. се изменя така:

„4.2.3. Поставеното под карантина лице по т. 4.2.2. може в срок до края на деня, следващ пристигането си в страната да направи изследване по метода на полимеразно верижна реакция за доказване на COVID-19 или бърз антигенен тест от посочените в Приложение № 2. В случай на отрицателен резултат от проведеното изследване, карантината на лицето се счита за преустановена от деня, следващ регистрирането на резултата в Националната информационна система за борба с COVID-19.”;

в) в т. 4.7. изречение второ и трето се изменят така:

„В тези случаи поставеното под карантина лице може в срок до края на деня, следващ пристигането си в страната да направи изследване по метода на полимеразно верижна реакция за доказване на COVID-19. В случай на отрицателен резултат от проведеното изследване, карантината на лицето се счита за преустановена от деня, следващ регистрирането на резултата в Националната информационна система за борба с COVID-19.”;

г) точка 4.8.1. се изменя така:

„4.8.1. Поставеното под карантина лице по т. 4.8., което е български гражданин или лице със статут на постоянно, дългосрочно или продължително пребиваване на територията на Република България, може в срок до края на деня, следващ пристигането си в страната да направи изследване по метода на полимеразно верижна реакция за доказване на COVID-19. В случай на отрицателен резултат от проведеното изследване, карантината на лицето се счита за преустановена от деня, следващ регистрирането на резултата в Национална информационна система за борба с COVID-19.”.

2. Приложение № 1 към т. I, 3 се изменя така:

„Приложение № 1 към т. I, 3

**Списък на държавите по цветови зони, държавите, за които е налице информация за установена значителна негативна промяна в епидемичната ситуация и на държави с преминаване на реципрочна основа**

**Зелена зона:**

Държавата град Ватикан, Люксембург, Италия, Кралство Испания, Република Малта, Кралство Швеция.

**Оранжева зона:**

Всички държави извън зелена и червена зона.

**Червена зона:**

Народна република Бангладеш, Мианмар, Кралство Бутан, Демократична социалистическа република Шри Ланка, Република Малдиви, Република Южна Африка, Република Ботсуана, Обединена република Танзания, Република Сейшели, Република Намибия, Република Замбия, Султанат Оман, Туркменистан, Република Таджикистан, Афганистан, Киргизка република, Монголия, Корейската народно-демократична република, Република Чили, Източна република Уругвай, Федеративна република Бразилия, Република Парагвай, Многонационална държава Боливия, Република Суринам, Република Панама, Република Коста Рика, Република Гватемала, Белиз, Република Ел Салвадор, Република Куба, Доминиканска Република, Фиджи, Света Лусия, Федерация Сейнт Китс и Нейвис, Гренада, Барбадос, Сингапур, Бруней, Обединено кралство Великобритания и Северна Ирландия, Грузия, Армения, Черна гора, Република Сърбия, Република Литва, Република Латвия, Република Естония, Румъния, Словения, Хърватия, Словашка република, Украйна, Република Австрия, Кралство Нидерландия, Ирландия, Чешка република, Кралство Белгия, Унгария, Кралство Дания, Исландия, Република Гърция, Федерална република Германия, Княжество Лихтенщайн, Княжество Андора, Република Полша и Конфедерация Швейцария“.

3. Приложение № 3 към т. I, 10.2.1 се изменя така:

„Приложение № 3 към т. I, 10.2.1

Търговско наименование на ваксината съгласно разрешението за употреба в ЕС/списъка на СЗО	Наименование на производителя/притежателя на разрешението за употреба	Завършен ваксинационен курс
Comirnaty/ (/ BNT162b2 Pfizer-BioNTech Covid-19 vaccine)	BioNTech Manufacturing GmbH/ Pfizer-Biontech	2 дози
Vaxzevria/ AZD1222	AstraZeneca WCH/ AstraZeneca Canada Inc.	2 дози
- / AZD1222	SK Bioscience Co Ltd	2 дози
Spikevax/COVID-19 VACCINE Moderna / mRNA-1273	MODERNA BIOTECH	2 дози
Janssen / Ad26.COVS.2S	Janssen-Cilag International NV	1 доза
- / Covishield (ChAdOx1_nCoV-19)	Serum Institute of India	2 дози
- / SARS-CoV-2 Vaccine (Vero Cell), Inactivated (InCoV)	Sinopharm / BIBP1	2 дози
- / COVID-19 Vaccine (Vero Cell), Inactivated/Coronavac	Sinovac	2 дози
- / Sputnik V(Gam-COVID-VacComponent I Gam-COVID-Vac Component II)	The Gamaleya National Center of Epidemiology and Microbiology	2 дози
SARS-CoV-2 Vaccine, Inactivated (Vero Cell)/ COVAXIN	Bharat Biotech, India	2 дози

“

4. Приложение № 4 към т. I, 11 се изменя така:

„Приложение № 4 към т. I, 11

**Списък на държавите, чиито сертификати за ваксинация, изследване и преболедуване на COVID-19 се считат за равностойни на цифровия COVID сертификат на ЕС**

Република Северна Македония, Република Сан Марино, Конфедерация Швейцария, Република Турция, Украйна, Държавата град Ватикан (само по отношение на издаваните сертификати за ваксинация), Княжество Андора, Република Албания, Фарьорските острови, Княжество Монако, Република Панама, Кралство Мароко, Израел, Армения и Обединено кралство Великобритания и Северна Ирландия.“

**II.** Заповедта влиза в сила от 23.11.2021 г.

**III.** Заповедта да се публикува на интернет страницата на Министерството на здравеопазването.

Заповедта подлежи на обжалване в едномесечен срок от публикуването на интернет страницата на Министерството на здравеопазването, пред съответния административен съд по реда на Административнопроцесуалния кодекс.

19.11.2021 г.

**X** Стойчо Кацаров

---

Signed by: Stoicho Todorov Katsarov

**Д-Р СТОЙЧО КАЦАРОВ**

*Министър на здравеопазването*