



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министерство на здравеопазването

Главен държавен здравен инспектор

20.9.2024 г.

X 13-БП-241/20.09.2024

документ,
регистриран от
Signed by: SILVIYA GEORGIEVA YANEVA

ДО

Г-Н БРАНИМИР ИВАНОВ ЯНКОВ

УПРАВИТЕЛ НА „ПАЧИКО ДАРРА“ ЕООД

УЛ. „ГЕОРГИ ВАШИНГТОН“ № 40

ГР. СОФИЯ, П.К. 1202

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН ЯНКОВ,

Настоящото писмо е уведомление за започване на производство по издаване на административен акт, с който на основание § 33, ал. 4 от Закона за изменение и допълнение на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси (обн., ДВ, бр. 102 от 2015 г.), ще бъдат отменени издадените Ви разрешения, както следва:

1. **Разрешение № 0371-1/24.04.2007 г.** за предоставяне на пазара на биоцид „СЕРВОСЕПТ Н“;
2. **Разрешение № 0372-1/24.04.2007 г.** за предоставяне на пазара на биоцид „СПРЕЙ ИН“;
3. **Разрешение № 0379-1/24.04.2007 г.** за предоставяне на пазара на биоцид „Алфа Гард“;
4. **Разрешение № 0380-1/24.04.2007 г.** за предоставяне на пазара на биоцид „Бета Гард“;
5. **Разрешение № 0389-1/14.05.2007 г.** за предоставяне на пазара на биоцид „ИНСТРУ ПЛЮС Н“, представляващи смес по смисъла на Регламент (ЕО) № 1272/2008 на Европейския парламент и на Съвета от 16.12.2008 г. относно класифицирането, етикетирането и опаковането на вещества и смеси, за изменение и за отмяна на директиви

67/548/ЕИО и 1999/45/ЕО и за изменение на Регламент (ЕО) № 1907/2006 (ОВ, L 353, 31.12.2008 г.) и класифицирани съгласно изискванията на Наредбата за реда и начина на класифициране, опаковане и етикетиране на химични вещества и смеси.

В срок до 01.06.2017 г. не е подадено заявление за изменение на горепосочените разрешения с цел привеждане в съответствие с Регламент (ЕО) № 1272/2008 на Европейския парламент и на Съвета от 16.12.2008 г. относно класифицирането, етикетирането и опаковането на вещества и смеси, за изменение и за отмяна на директиви 67/548/ЕИО и 1999/45/ЕО и за изменение на Регламент (ЕО) № 1907/2006.

Предвид гореизложеното и на основание чл. 34, ал. 3 от Административнопроцесуалния кодекс, имате право в 7-дневен срок от датата на получаване на настоящото писмо да изразите становище, както и да направите писмени искания и възражения по случая.

С цел изясняване на фактите и обстоятелствата от значение за случая, моля да ни информирате в случай, че сте подали заявления до Министерството на здравеопазването за изменение на разрешенията, с цел привеждане в съответствие с Регламент (ЕО) № 1272/2008 на Европейския парламент и на Съвета от 16.12.2008 г. относно класифицирането, етикетирането и опаковането на вещества и смеси, за изменение и за отмяна на директиви 67/548/ЕИО и 1999/45/ЕО и за изменение на Регламент (ЕО) № 1907/2006. Необходимо е, да посочите съответните входящи номера на заявленията, номер на разрешенията и наименование на биоцида.

Информираме Ви, че индивидуалният административен акт за отмяна на гореизброените разрешения ще бъде издаден, след като се изяснят фактите и обстоятелствата от значение за случая и се обсъдят изразеното становище и направените възражения от Ваша страна в указания срок.

С уважение,

20.9.2024 г.

Х Ангел Кунчев

Signed by: Angel Ivanov Kunchev

ДОЦ. Д-Р АНГЕЛ КУНЧЕВ, ДМ

Главен държавен здравен инспектор