



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министерство на здравеопазването

Главен държавен здравен инспектор

22.8.2024 г.

X 13-БП-20/22.08.2024

документ,
регистриран от
Signed by: SILVIYA GEORGIEVA YANEVA

ДО

Г-ЖА ИННА ИГОРЕВНА ЙОРДАНОВА

УПРАВИТЕЛ НА

„А ПРОФИ ГРУП“ ООД

КВ. „МАНАСТИРСКИ ЛИВАДИ“, УЛ. „ПИРИН“ № 73

ГР. СОФИЯ, П.К. 1404

КОПИЕ:

УЛ. „КУМАТА“ № 77, ВХ. Ж, ЕТ. 3, АП. 8

ГР. СОФИЯ

УВАЖАЕМА ГОСПОЖО ЙОРДАНОВА,

Настоящото писмо е уведомление за започване на производство по издаване на административен акт, с който на основание чл. 18ж, ал. 1 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси и чл. 89, пар. 3 от Регламент (ЕС) № 528/2012 на Европейския парламент и на Съвета от 22.05.2012 г. относно предоставянето на пазара и употребата на биоциди (ОВ, L 167, 27.06.2012 г.), във връзка с Регламент за изпълнение (ЕС) 2016/672 на Комисията от 29 април 2016 година за одобряване на пероцетна киселина като съществуващо активно вещество за използване в биоциди за продуктови типове 1, 2, 3, 4, 5 и 6 (ОВ L 116, 30.4.2016 г.), ще бъде отменено:

Разрешение № 1833-1/12.09.2015 г. за предоставяне на пазара на биоцид „NEOSEPTAL PE 15”.

Посоченото разрешение е издадено по реда на чл. 18 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, респ. чл. 89, пар. 2 от Регламент (ЕС) № 528/2012 на Европейския парламент и на Съвета от 22 май 2012 г. относно предоставянето на пазара и употребата на биоциди.

Съгласно Регламент за изпълнение (ЕС) 2016/672 на Комисията от 29 април 2016 година за одобряване на пероцетна киселина като съществуващо активно вещество за

използване в биоциди за продуктови типове 1, 2, 3, 4, 5 и 6, веществото „Пероцетна киселина“, се одобрява като активно вещество за използване в биоциди за продуктови типове 1, 2, 3, 4, 5 и 6, съответно се включва в списъка, посочен в чл. 9, пар. 2 на Регламент (ЕС) № 528/2012 считано от 1 октомври 2017 г.

Съгласно приложимата норма на чл. 89, пар. 3 от Регламент (ЕС) № 528/2012, след решение за одобряване на определено активно вещество за конкретен продуктов тип, държавите-членки гарантират, че разрешенията за биоциди от този продуктов тип, съдържащи това активно вещество, се издават, изменят или отменят според случая в съответствие с регламента в рамките на три години от датата на одобряване.

За тази цел заявителите, които желаят да кандидатстват **за разрешаване или за паралелно взаимно признаване** на биоцид от този продуктов тип, който не съдържа друго активно вещество, освен съществуващо активно вещество, подават заявление за разрешаване или паралелно взаимно признаване, не по-късно от датата на одобряване на активното вещество.

В срок до 1 октомври 2017 г. в Министерството на здравеопазването чрез Регистъра на Европейската агенция по химикали (ЕЧА) R4BP3, не са подадени заявления **за разрешаване или за паралелно взаимно признаване** за биоцида, за който е издадено цитираното по-горе решение.

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 подадено ли е заявление **за разрешаване или за паралелно взаимно признаване** през Регистъра на ЕЧА R4BP3 за цитирания по-горе биоцид към датата на включване на активното вещество пероцетна киселина, в списъка по чл. 9, пар. 2 на Регламент (ЕС) № 528/2012. Необходимо е да посочите съответния входящ номер на заявленията (ВС).

Информираме Ви, че индивидуалният административен акт за отмяна на разрешението за предоставяне на пазара на биоцида ще бъде издадено, след като се изяснят фактите и обстоятелствата от значение за конкретния случай и се обсъдят изразените становища и направените възражения от Ваша страна в указания срок.

С уважение,

22.8.2024 г.

X Ангел Кунчев

Signed by: Angel Ivanov Kunchev

ДОЦ. Д-Р АНГЕЛ КУНЧЕВ, ДМ

Главен държавен здравен инспектор