



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министерство на здравеопазването

Главен държавен здравен инспектор

23.10.2024 г.

X 26-00-2267/23.10.2024

документ,
регистриран от
Signed by: ELENA NIKOLAEVA NACHEVA

ДО

Г-ЖА ДИАНА КОНСТАНТИНОВА ВЪЛКОВА

УПРАВИТЕЛ НА

„ДИАКОР“ ООД

УЛ. „АЛЕКСАНДЪР II“ № 27

ГР. АСЕНОВГРАД, П.К. 4230

УВАЖАЕМА ГОСПОЖО ВЪЛКОВА,

Настоящото писмо е уведомление за започване на производство по издаване на административен акт, с който на основание чл. 18д, ал. 1, т. 2 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 Решение за изпълнение (ЕС) 2021/98 на Комисията от 28 януари 2021 година за неодобряване на есбиотрин като съществуващо активно вещество за употреба в биоциди от продукти тип 18 (ОВ L 31, 29.01.2021 г.), ще бъде отменено:

Разрешение № 0838-1/26.09.2009 г. за предоставяне на пазара на биодид: „**Мухозол Екстра**”.

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 Разрешение № 0838-1/26.09.2009 г., биодидът съдържа активното вещество „Есбиотрин“ (ЕО №: не е наличен, CAS № 260359-57-7) и е разрешен за Главна

група 3 „Контрол на вредители“, Продуктов тип 18 „Инсектициди, акарициди и продукти за контрол на други артроподи“.

Съгласно Решение за изпълнение (ЕС) 2021/98 на Комисията от 28 януари 2021 година за неодобряване на есбиотрин като съществуващо активно вещество за употреба в биоциди от продуктов тип 18, веществото Есбиотрин (ЕО №: не е наличен, CAS № 260359-57-7), не се одобрява като активно вещество за използване в биоциди за Продуктов тип 18 считано от 18 февруари 2021 г.

Съгласно приложимата норма на чл. 89, пар. 2 от Регламент (ЕС) № 528/2012, в случай, че се вземе решение дадено активно вещество да не бъде одобрено, държавата-членка може да продължи да прилага своята действаща система или практика за предоставяне на биоциди на пазара за срок до 12 месеца след датата на решението дадено активно вещество да не бъде одобрено, както и може да продължи да прилага своята действаща система или практика на използване на биоциди за срок до 18 месеца след това решение.

За целите на чл. 89, пар. 2 на Регламент (ЕО) № 528/2012, биоцидите от Продуктов тип 18, съдържащи есбиотрин, не могат повече да бъдат пускани на пазара, считано от 18 февруари 2022 г. Наличните количества от биоцидите могат да се използват за срок до 18 август 2022 г.

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.

Информираме Ви, че индивидуалният административен акт за отмяна на разрешението за предоставяне на пазара на биоцида ще бъде издаден, 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,

23.10.2024 г.

X

И. Тасев

Съгласно Заповед № РД-15-1231/16.10.2024 г.

Signed by: Iliya Kostadinov Tasev

ДОЦ. Д-Р АНГЕЛ КУНЧЕВ, ДМ

Главен държавен здравен инспектор