



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ  
Министерство на здравеопазването  
Главен държавен здравен инспектор

## ЗАПОВЕД

№ РД-01-816/03.12.2024 г.

На основание чл. 18ж, ал. 1 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, чл. 89, пар. 3 от Регламент (ЕС) № 528/2012 на Европейския парламент и на Съвета от 22 май 2012 г. относно предоставянето на пазара и употребата на биоциди (OB, L 167, 27.06.2012 г.), и 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 (OB L 116, 30.04.2016 г.), Заповед № РД-01-287/08.08.2017 г. на министъра на здравеопазването и Писмо изх. № 13-БП-20/22.08.2024 г. на главния държавен здравен инспектор

### НАРЕЖДАМ:

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

Мотиви: Съгласно Разрешение № 1833-1/12.09.2015 г. за предоставяне на пазара на биоцид „NEOSEPTAL PE 15“, издадено на „А ПРОФИ ГРУП“ ООД, биоцидът съдържа активното вещество *пероцетна киселина (CAS № 79-21-0, EC № 201-186-8)* и е разрешен за главна група 1 „Дезинфектанти“, продуктов тип 4 „Област на употреба, свързана с хrани и фуражи“.

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 (OB L 116, 30.04.2016 г.) веществото *пероцетна киселина (CAS № 79-21-0, EC № 201-186-8)*, 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 на

Европейският парламент и на Съвета от 22 май 2012 г. относно предоставянето на пазара и употребата на биоциди (ОВ, L 167, 27.06.2012 г.), за продуктови типове 1, 2, 3, 4, 5 и 6, считано от 1 октомври 2017 г.

Съгласно приложимата норма на чл. 89, пар. 3 от Регламент (ЕС) № 528/2012 на Европейския парламент и на Съвета от 22 май 2012 г. относно предоставянето на пазара и употребата на биоциди 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 биоциди от този продуктов тип, които не съдържат друго активно вещество освен съществуващи активни вещества, подават заявление за разрешаване или паралелно взаимно признаване до компетентните органи на държавите-членки не по-късно от датата на одобряване на активното(ите) вещество(а). Когато биоцидите съдържат повече от едно активно вещество, заявлението за разрешение се подават не по-късно от датата на одобряване на последното активно вещество за този продуктов тип.

В изпълнение на установеното в чл. 35 от Административнопроцесуалния кодекс задължение за административния орган да изясни всички факти и обстоятелства от значение за случая, на притежателя на разрешението е изпратено писмо, с което е уведомен 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 ще бъде отменено Разрешение № 1833-1/12.09.2015 г. за предоставяне на пазара на биоцид „NEOSEPTAL PE 15“, а също така му е предоставена възможност да изрази становище, както и да направи писмени искания и възражения по случая. В указания срок притежателят на разрешението не е предоставил данни за подадено към 1 октомври 2017 г. (датата на одобряване на активното вещество) заявление пред Министерството на здравеопазването за издаване на разрешение или за паралелно взаимно признаване на биоцида „NEOSEPTAL PE 15“.

След изясняване на всички факти и обстоятелства от значение за случая и на основание разпоредбата на чл. 15, ал. 4, т. 18 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, Експертният съвет по биоциди на свое заседание от 26.09.2024 г. (Протокол № 13) е направил предложение на компетентния орган – главния държавен здравен инспектор (съгласно Заповед № РД-01-287/08.08.2017 г. на министъра

на здравеопазването), за отмяна на Разрешение № 1833-1/12.09.2015 г. за предоставяне на пазара на биоцид „NEOSEPTAL PE 15“.

2. Заповедта да се съобщи на „А ПРОФИ ГРУП“ ЕООД, район Триадица, кв. Манастирски ливади, ул. „Пирин“ № 73, партер, гр. София 1404.

3. Заповедта подлежи на обжалване в 14-дневен срок от съобщаването ѝ пред Административен съд – София-град по реда на Административнопроцесуалния кодекс.

**ДОЦ. Д-Р АНГЕЛ КУНЧЕВ, ДМЗ**

*Главен държавен здравен инспектор*

