



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министерство на здравеопазването

Главен държавен здравен инспектор

ЗАПОВЕД

№ *РД-01-894* / *20.12.* 2024 г.

На основание чл. 18ж, ал. 2 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, 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 (ОВ, L 167, 27.06.2012 г.), и 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.), Заповед № РД-01-279/05.05.2021 г. на министъра на здравеопазването (обн., ДВ, бр. 52 от 2021 г.), Заповед № РД-01-287/08.08.2017 г. на министъра на здравеопазването и Писмо изх. № 26-00-2265/23.10.2024 г. на главния държавен здравен инспектор

НАРЕЖДАМ:

1. Отменям Разрешение № 1320-1/15.06.2012 г. за предоставяне на пазара на биоцид „КИЛТОКС МАТ ТАБЛЕТИ/KILLTOX MAT TABLET“.

Мотиви: Съгласно Разрешение № 1320-1/15.06.2012 г. за предоставяне на пазара на биоцид „КИЛТОКС МАТ ТАБЛЕТИ/KILLTOX MAT TABLET“, издадено на „САДАТ“ ООД, биоцидът съдържа активното вещество *есбиотрин* и е разрешен за главна група 3 „Контрол на вредители“, продукти тип 18 „Инсектициди, акарициди и продукти за контрол на други артроподи“.

Разрешение № 1320-1/15.06.2012 г. за предоставяне на пазара на биоцид „КИЛТОКС МАТ ТАБЛЕТИ/KILLTOX MAT TABLET“ е издадено на основание чл. 18в, ал. 5 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 година относно предоставянето на пазара и употребата на биоциди (ОВ, L 167, 27.06.2012 г.).

Съгласно чл. 1 на 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 продуктове тип 18 (ОВ, L 31, 29.01.2021 г.) веществото *есбиотрин* (ЕО №: не е наличен, CAS № 260359-57-7) не се одобрява като активно вещество за употреба в биоциди от продуктове тип 18.

Съгласно приложимата норма на 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 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, в съответствие с параграф 1, трета алинея, както и може да продължи да прилага своята действаща система или практика на използване на биоциди за срок до 18 месеца след това решение.

Биоциди от продуктове тип 18, съдържащи активното вещество есбиотрин, за които има издадено разрешение за предоставяне на пазара по чл. 18в, ал. 5 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, могат да се предоставят на пазара считано до 18 февруари 2022 г. Наличните количества от биоцидите могат да се използват за срок до 18 август 2022 г.

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. 2 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси ще бъде отменено Разрешение № 1320-1/15.06.2012 г. за предоставяне на пазара на биоцид „КИЛТОКС МАТ ТАБЛЕТИ/KILLTOX MAT TABLET“, 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 изразил становище, както и не е направил писмени искания и възражения по случая.

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 29.11.2024 г. (Протокол № 16) 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 № 1320-1/15.06.2012 г. за предоставяне на пазара на биоцид „КИЛТОКС МАТ ТАБЛЕТИ/KILLTOX MAT TABLET“.

2. Заповедта да се съобщи на „САДАТ“ ООД, район Северен, ул. „Брезовска“ № 13, гр. Пловдив 4003.

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

ДОЦ. Д-Р АНГЕЛ КУНЧЕВ, ДМ

Главен държавен здравен инспектор

