



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
Министерство на здравеопазването
Главен държавен здравен инспектор

21.11.2025 г.

X 13-БП-137/21.11.2025

документ,
регистриран от
Signed by: SILVIYA GEORGIEVA YANEVA

ДО
Г-Н ВЕСЕЛИН НЕДЯЛКОВ БОЯДЖИЕВ
УПРАВИТЕЛ НА
„БЪЛГАРИЯ ТРЕЙДИНГ ГРУП“ ЕООД
УЛ. „ЦАР ОСВОБОДИТЕЛ“ № 135
ГР. ПРОВАДИЯ, П.К. 9200
Е-mail адрес: office@bgtradegroup.com

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН БОЯДЖИЕВ,

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 Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/1063 на Комисията от 28 юни 2021 година за одобряване на алкил(С12-16)диметилбензиламониевия хлорид като активно вещество за употреба в биоциди от продуктови типове 3 и 4 (ОВ L 229, 29.6.2021 г.) и Регламент за изпълнение (ЕС) 2024/235 на Комисията от 15 януари 2024 година за одобряване на алкил (С12-16) диметилбензиламониев хлорид (ADBAC/ВКС (С12-С16) като активно вещество за употреба в биоциди от продуктив тип 2 в съответствие с Регламент (ЕС) № 528/2012 на Европейския парламент и на Съвета (ОВ L, 2024/235, 16.01.2024 г.), ще бъде отменено:

Разрешение № 0791-1/26.06.2009 г. за предоставяне на пазара на биоцида „Дез мол“.

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) 2021/1063 на Комисията от 28 юни 2021 година за одобряване на алкил(C12-16)диметилбензиламониевия хлорид като активно вещество за употреба в биоциди от продуктови типове 3 и 4 (ОВ L 229, 29.6.2021), веществото се одобрява като активно вещество за използване в биоциди за продуктови типове 3 и 4, съответно се включва в списъка, посочен в чл. 9, пар. 2 на 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.) за продуктови типове 3 и 4, считано от 01.11.2022 г.

Съгласно Регламент за изпълнение (ЕС) 2024/235 на Комисията от 15 януари 2024 година за одобряване на алкил (C12-16) диметилбензиламониев хлорид (ADBAC/ВКС (C12-C16) като активно вещество за употреба в биоциди от продуктово тип 2 в съответствие с Регламент (ЕС) № 528/2012 на Европейския парламент и на Съвета (ОВ L, 2024/235, 16.01.2024 г.), веществото се одобрява като активно вещество за използване в биоциди за продуктово тип 2, съответно се включва в списъка, посочен в чл. 9, пар. 2 на 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.) за продуктово тип 2, считано от 01.07.2025 г.

Съгласно приложимата норма на чл. 89, пар. 3 от Регламент (ЕС) № 528/2012 след решение за одобряване на определено активно вещество за конкретен продукт тип държавите-членки гарантират, че разрешенията за биоциди от този продукт 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 продукт тип, които не съдържат друго активно вещество, освен съществуващи активни вещества, подават заявление за разрешаване или паралелно взаимно признаване не по-късно от датата на одобряване на активното вещество.

В срок до **01.07.2025 г.** в Министерството на здравеопазването, чрез Регистъра на Европейската агенция по химикали (ЕЧА) R4BP3, не е подадено заявление **за разрешаване или за паралелно взаимно признаване** за биоцида „Дез мол“, за който е издадено цитираното по-горе разрешение.

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 ЕСНА R4BP3 за цитирания по-горе биоцид към датата на включване на активното вещество алкил (C12-16) диметилбензиламониев хлорид (ADBAC/ВКС (C12-C16), в списъка по чл. 9, пар. 2 на Регламент (ЕС) № 528/2012. Необходимо е да посочите съответния входящ номер на заявлението (ВС).

Информираме Ви, че индивидуалният административен акт за отмяна на разрешението за предоставяне на пазара на биоцида „Дез мол“ 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,

21.11.2025 г.

X Ангел Кунчев

Signed by: Angel Ivanov Kunchev

ДОЦ. Д-Р АНГЕЛ КУНЧЕВ, ДМ

Главен държавен здравен инспектор