



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
Министерство на здравеопазването
Главен държавен здравен инспектор

19.12.2025 г.

X 13-БП-119/19.12.2025

документ,
регистриран от
Signed by: ELENA NIKOLAEVA NACHEVA

ДО
Г-ЖА БИЛЯНА ДЯКОВА
УПРАВИТЕЛ НА
ЗЗД „САНИ ТРЕЙД 2010”
ж. к. „Възраждане“ бл. 51, вх. 2, ап. 44
гр. Варна

e-mail: sanitrade2000@gmail.com

УВАЖАЕМА ГОСПОЖО ДЯКОВА,

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, във връзка с Директива 2011/79/ЕС на Комисията от 20 септември 2011 година за изменение на Директива 98/8/ЕО на Европейския парламент и на Съвета за включване в приложение I към нея на активното вещество фипрони́л (ОВ L 243/10, 21.9.2011 г.), ще бъде отменено:

- Разрешение № 1522-2/18.03.2016 г. за пускане на пазара на биоцид **„КЛИНЕС СТРОНГ“**.

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 Директива 2011/79/ЕС на Комисията от 20 септември 2011 година за изменение на Директива 98/8/ЕО на Европейския парламент и на Съвета за включване в приложение I към нея на активното вещество фипрони́л (ОВ L 243/10, 21.9.2011 г.) и Заповед РД-28-88/07.05.2012 г на министъра на здравеопазването, веществото се одобрява

като активно вещество за използване в биоциди за продукти тип 18, считано от 1 октомври 2013 г. и срок на изтичане на включването **30 септември 2023 г.**

Съгласно приложимата норма на чл. 89, пар. 2 на 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.), 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.

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 съответният индивидуален административен акт за отмяна на разрешението за предоставяне на пазара на посочения биоцид 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,

19.12.2025 г.

Х Ангел Кунчев

Signed by: Angel Ivanov Kunchev

ДОЦ. Д-Р АНГЕЛ КУНЧЕВ, ДМ

Главен държавен здравен инспектор