



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министерство на здравеопазването

Главен държавен здравен инспектор

23.2.2024 г.

X 13-БП-61/23.02.2024

документ,

регистриран от

Signed by: VANYA PETROVA IVANOVA

ДО

Г-ЖА СЛАВКА КИРИЛОВА ПЕЕВА
УПРАВИТЕЛ НА
„ДИВЕРСИСТЕМ“ ЕООД
УЛ. „Х. Д. АСЕНОВ“ № 89, ЕТ. 3, АП. 1
ГР. СТАРА ЗАГОРА, П.К. 6000

УВАЖАЕМА ГОСПОЖО ПЕЕВА,

Настоящото писмо е уведомление 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 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 (OB, L 167, 27.06.2012 г.), във връзка с Регламент за изпълнение (ЕС) 2017/1273 на Комисията от 14 юли 2017 година за одобряване на активен хлор, получен от натриев хипохлорит, като съществуващо активно вещество за употреба в биоциди от продуктови типове 1, 2, 3, 4 и 5 (OB, L 184, 15.07.2017 г.), ще бъдат отменени:

1. Разрешение № 1578-1/17.01.2014 г. за предоставяне на пазара на биоцид с търговско наименование: „EASYFOAM VF32/Изибоум VF32“;
2. Разрешение № 1147-1/14.05.2013 г. за предоставяне на пазара на биоцид с търговско наименование: „Profoam VF7/Профоум VF7“.

Посочените разрешения са издадени 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) 2017/1273 на Комисията от 14 юли 2017 година за одобряване на активен хлор, получен от натриев хипохлорит, като съществуващо активно вещество за употреба в биоциди от продуктови типове 1, 2, 3, 4 и

гр. София, пл. „Света Неделя“ № 5

e-mail: delovodstvo@mh.govtment.bg

www.mh.govtment.bg

5, веществото активен хлор, получен от *натриев хипохлорит* се одобрява като активно вещество за използване в биоциди за продуктови типове 1, 2, 3, 4 и 5, съответно се включва в списъка, посочен в чл. 9, пар. 2 на Регламент (ЕС) № 528/2012 считано от 1 януари 2019г.

Съгласно приложимата норма на чл. 89, пар. 3 от Регламент (ЕС) № 528/2012 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 не по-късно от датата на одобряване на активното вещество.

В срок до 1 януари 2019 г. в Министерството на здравеопазването чрез Регистъра на Европейската агенция по химикали (ECHA) R4BP3, не са подадени заявления **за разрешаване или за паралелно взаимно признаване** за биоцидите, за които са издадени цитираните по-горе разрешения.

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 ECHA R4BP3 за цитираните по-горе биоциди към датата на включване на активното вещество активен хлор, получен от натриев хипохлорит, в списъка по чл. 9, пар. 2 на Регламент (ЕС) № 528/2012. Необходимо е да посочите съответния входящ номер на заявлението (BC).

Информираме Ви, че индивидуалният административен акт за отмяна на разрешенията за предоставяне на пазара на биоцидите ще бъдат издадени, 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,



X Ангел Кунчев

Signed by: Angel Ivanov Kunchev

ДОЦ. Д-Р АНГЕЛ КУНЧЕВ, ДМ
Главен държавен здравен инспектор