



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ  
Министерство на земеделието, храните и горите  
Българска агенция по безопасност на храните

ЗАПОВЕД

№ РД М-2960

София, ... 09-12... 2021 г.

На основание чл. 67, ал. 1, чл. 69, ал. 1 от Закона за защита на растенията (ЗЗР), във връзка с чл. 44 и чл. 46 от РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1107/2009 НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА от 21 октомври 2009 година относно пускането на пазара на продукти за растителна защита и за отмяна на директиви 79/117/ЕИО и 91/414/ЕИО на Съвета (ОВ, L 309 от 24 ноември 2009 г.), наричан по-долу РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1107/2009 НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА от 21 октомври 2009 година, във връзка с РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) № 2021/1379 НА КОМИСИЯТА от 19 август 2021 година за неподновяване на одобрението на активното вещество фамоксадон в съответствие с Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета относно пускането на пазара на продукти за растителна защита и за изменение на приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 на Комисията, наричан по-долу РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) № 2021/1379 НА КОМИСИЯТА от 19 август 2021 година и Предложение с вх. № ВД – 4503/01.12.2021 г. от председателя на Съвета по продукти за растителна защита (СПРЗ),

НАРЕЖДАМ:

1. Считано от 16 март 2022 г. отнемам РАЗРЕШЕНИЕ № 01499 - ПРЗ Издание: 1/07.09.2017 г. на изпълнителния директор на Българска агенция по безопасност на храните (БАБХ) за пускане на пазара и употребата на продукта за растителна защита (ПРЗ) **ИКУЕЙШЪН ПРО** за паралелна търговия, съдържащ активните вещества симоксанил – 300 г/кг и фамоксадон – 225 г/кг, изменено със ЗАПОВЕД № РД 11-2153/31.10.2019 г. на изпълнителния директор на БАБХ и отписвам от публичния регистър на БАБХ по чл. 6, ал. 1, т. 1, буква „а” от ЗЗР ПРЗ **ИКУЕЙШЪН ПРО**, с притежател на разрешението – АГРОПАЛ ООД.

Мотиви по т. 1:

Съгласно чл. 1 от РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) № 2021/1379 НА КОМИСИЯТА от 19 август 2021 година, одобрението на съдържащото се в продукта **ИКУЕЙШЪН ПРО** активно вещество **фамоксадон** не се подновява.

Съгласно чл. 2 от РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) № 2021/1379 НА КОМИСИЯТА от 19 август 2021 г. в част А от приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 ред № 35 относно **фамоксадон** се заличава.

Съгласно чл. 29 пар. 1 от РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1107/2009 НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА от 21 октомври 2009 година, ПРЗ се разрешава само когато в резултат на посочените в параграф 6 единни принципи, същият отговаря на изискването: неговите активни вещества, антидоти и синергисти да са одобрени.

Пред вид обстоятелството, че с влизането в сила на РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) № 2021/1379 НА КОМИСИЯТА от 19 август 2021 година на двадесетия ден след деня на публикуването му в Официален вестник на Европейския съюз одобрението на активното вещество **фамоксадон** не се подновява, разрешението за пускане на пазара и употребата на ПРЗ **ИКУЕЙШЪН ПРО** за паралелна търговия вече не отговаря на изискването на чл. 29 пар. 1 от РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1107/2009 НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА от 21 октомври 2009 година - неговите активни вещества, антидоти и синергисти да са одобрени.

Съгласно чл. 44, пар. 1 от РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1107/2009 НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА от 21 октомври 2009 година държавите-членки могат да преразгледат дадено разрешение по всяко време, когато са налични данни, че то вече не отговаря на някое от изискванията, посочени в чл. 29.

Съгласно чл. 44, пар. 3 от РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1107/2009 НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА от 21 октомври 2009 година в зависимост от случая държавата-членка отнема или изменя разрешението, когато изискванията, посочени в чл. 29 не са изпълнени или вече не са изпълнени.

Във връзка с гореизложеното и на основание чл. 67, ал. 1 от ЗЗР и чл. 44 от РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1107/2009 НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА от 21 октомври 2009 година, **РАЗРЕШЕНИЕ № 01499 - ПРЗ Издание: 1/07.09.2017 г.** на изпълнителния директор на БАБХ за пускане на пазара и употребата на ПРЗ **ИКУЕЙШЪН ПРО** за паралелна търговия, изменено със ЗАПОВЕД № РД 11-2153/31.10.2019 г. следва да бъде отнето.

Съгласно чл. 3 от РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) № 2021/1379 НА КОМИСИЯТА от 19 август 2021 година, държавите членки отнемат разрешенията за ПРЗ, съдържащи **фамоксадон** като активно вещество не по-късно от 16 март 2022 г.

С писмо с изх. № ПРЗ – 736/14.10.2021 г. на БАБХ притежателят на **РАЗРЕШЕНИЕ № 01499 - ПРЗ Издание: 1/07.09.2017 г.** е уведомен, че на предстоящо заседание на СПРЗ ще бъде направено предложение за отнемане на горепосоченото разрешение.

2. Считано от 16 март 2022 г., определямgratisни периоди за продажба, разпространение, съхранение, употреба и обезвреждане на съществуващи наличности от ПРЗ **ИКУЕЙШЪН ПРО** с **РАЗРЕШЕНИЕ № 01499 - ПРЗ Издание: 1/07.09.2017 г.** на изпълнителния директор на БАБХ, изменено със ЗАПОВЕД № РД 11-2153/31.10.2019 г. до 16 септември 2022 г.

**Мотиви по т. 2:**

Съгласно чл. 69. ал. 1 от ЗЗР за ПРЗ, чиито разрешения за пускане на пазара и употреба са изменени, отнети или прекратени, се определятgratisни периоди за обезвреждане, съхранение, пускане на пазара и употреба при условията на чл. 46 от РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1107/2009 НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА от 21 октомври 2009 година и по ред, определен в НАРЕДБА № 5 ОТ 9 ФЕВРУАРИ 2021 Г. ЗА РАЗРЕШАВАНЕ ПУСКАНЕТО НА ПАЗАРА И УПОТРЕБАТА НА ПРОДУКТИ ЗА РАСТИТЕЛНА ЗАЩИТА, Обн. ДВ. Бр. 16 от 23 Февруари 2021 г.

Съгласно чл. 4 от РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) № 2021/1379 НА КОМИСИЯТА от 19 август 2021 година, всеки gratisен период, предоставен от държавите членки в съответствие с чл. 46 от РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1107/2009 НА ЕВРОПЕЙСКИЯ ПАРЛАМЕНТ И НА СЪВЕТА от 21 октомври 2009 година изтича не по-късно от 16 септември 2022 г.

3. На основание чл. 61, ал. 1 от Административнопроцесуалния кодекс в 3-дневен срок от издаване на заповедта, същата да се съобщи на всички заинтересовани лица и на основание чл. 67, ал. 4 от ЗЗР в интернет страницата на БАБХ да се актуализира регистъра по чл. 6, ал. 1, т. 1.

Заповедта може да бъде обжалвана в 14-дневен срок от съобщението за издаването ѝ пред Административен съд София - град по реда на Административнопроцесуалния кодекс.

**Д-Р ХРИСТО ВЪЛЧАНОВ**  
**ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР**

