



**РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ**  
**Заместник-министър на земеделието и храните**

**ДО**

**МИНИСТЪРА НА ЗЕМЕДЕЛИЕТО И ХРАНИТЕ**

**Г-ЖА ДЕСИСЛАВА ТАНЕВА**

**ДОКЛАД**

**от д-р Цветан Димитров - заместник-министър на земеделието и храните**

**Относно:** Проект на наредба за разрешаване пускането на пазара и употребата на продукти за растителна защита.

**УВАЖАЕМА ГОСПОЖО МИНИСТЪР,**

На основание чл. 45, ал. 1 от Закона за защита на растенията (ЗЗР) внасям за одобрение проект на наредба за разрешаване пускането на пазара и употребата на продукти за растителна защита.

**Основни мотиви:**

С проекта се цели определяне на реда и условията за разрешаване пускането на пазара, употребата, подновяване на разрешение, изменение, отнемане и прекратяване на разрешение за пускане на пазара и употреба на продукти за растителна защита (ПРЗ). Уреждат се и националните мерки по прилагане на Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета от 21 октомври 2009 г. относно пускането на пазара на продукти за растителна защита и за отмяна на директиви 79/117/ЕИО и 91/414/ЕИО на Съвета.

**Основни моменти в проекта:**

Дейностите по разрешаване на продуктите за растителна защита, с изключение на извършването на оценка с доклад за оценка на продуктите се извършват от Българската агенция по безопасност на храните (БАБХ). Оценка с доклад за оценка на продукти за растителна защита се извършва от Центърът за оценка на риска по хранителната верига (ЦОРХВ), като в проекта е определен обхвата за извършване на оценка на продуктите за растителна защита. Определен е редът при подаване на заявление за разрешаване, подновяване или прекратяване на разрешение и начинът за координация между БАБХ и ЦОРХВ.

С проекта се въвеждат критериите за определяне на професионална и непрофесионална категория на употреба на продукти за растителна защита. Определя се изискване продуктите за растителна защита, заявени от различни лица, да се разрешават с различни търговски наименования. В случаите на вече използвано или заявено търговско наименование, може отново да бъде заявено при разрешаване на друг продукт на друг заявител, само в случаите когато се представя писмено съгласие или споразумение с предходния притежател на разрешението за пускане на пазара и употреба на ПРЗ.

В чл. 15 на проекта се определят условията и реда за изменение на разрешение за пускане на пазара и употреба на продуктите за растителна защита съгласно чл. 55, ал. 1 от Закона за защита на растенията и чл. 33-39 Регламент (ЕО) № 1107/2009.

В чл. 20 се определят условията и реда за разрешаване за пускане на пазара и употребата на продукти за растителна защита по чл. 57 от ЗЗР и чл. 40-42 от Регламент 1107/2009, а в чл. 21 се установяват условията и реда разрешаване за пускане на пазара и употребата на ПРЗ с нисък риск съгласно чл. 58 от ЗЗР и чл. 47 от Регламент 1107/2009. В чл. 22 се определят изискванията за пускане на пазара и употребата на ПРЗ за минимална употреба съгласно чл. 51 от Регламент (ЕО) № 1107/2009.

В чл. 23 се определят условията и реда за разрешаване за пускане на пазара и употребата за паралелна търговия съгласно чл. 61 от ЗЗР и чл. 52 от Регламент 1107/2009, чл. 24 от проекта определя реда за разрешаване на ПРЗ за ограничена и контролирана употреба съгласно изискванията на чл. 62 от ЗЗР и чл. 53 от Регламент 1107/2009, в чл. 28 се определя реда при разрешаване на ПРЗ при научноизследователска и/или развойна дейност съгласно чл. 64 от ЗЗР и чл. 54 от Регламент (ЕО) № 1107/2009, в чл. 32 се определят условията за разрешаване на готови разтвори съгласно чл. 65 от ЗЗР, подновяване на разрешението за пускането на пазара и употребата на ПРЗ съгласно чл. 66 от ЗЗР и чл. 43 от Регламент 1107/2009.

Определени са условията и реда за изменение, отнемане и прекратяване на разрешенията за пускане на пазара и употреба на ПРЗ по чл. 67, чл. 68 и чл. 69 от ЗЗР и

чл. 44-45 от Регламент (ЕО) 1107/2009 и реда за определяне наgratisни периоди за обезвреждане, съхранение, пускане на пазара и употреба.

Определя се условие за прилагане чрез въздушно пръскане да се одобряват единствено препарати за растителна защита когато не са категоризирани в първа професионална категория на употреба. В Допълнителни разпоредби с цел изясняване на използваните понятия се създава определение на понятията: незначителна промяна в състава на ПРЗ, одобрено активно вещество, официален превод, южна и югоизточна зона, зона Южна Европа и Средиземноморието, а в заключителни разпоредби се определя изискване за извършване на оценка с доклад за оценка на ПРЗ, които са разрешени за пускане на пазара и употреба преди влизане в сила на проекта на наредба, БАБХ да предава на ЦОРХВ екземпляр от съответната информация и необходимите документи за извършване на оценката.

#### **Финансови и други средства, необходими за прилагането на Наредбата:**

Проектът на наредба не предвижда разходването на допълнителни средства и няма да се отрази на бюджета на Министерство на земеделието и храните

#### **Анализ за съответствие с правото на Европейския съюз:**

Във връзка с чл. 28, ал. 2, т. 5 от Закона за нормативните актове, предложеният проект няма отношение към правото на Европейския съюз, поради факта, че не се въвеждат нови норми на европейското законодателство, а се определят националните мерки по прилагане на Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета от 21 октомври 2009 г. относно пускането на пазара на продукти за растителна защита и за отмяна на директиви 79/117/ЕИО и 91/414/ЕИО на Съвета, поради което не е изготвена и приложена таблица за съответствие с правото на Европейския съюз.

Предлаганите разпоредби, засягат функционирането на вътрешния пазар на ЕС, поради това проектът на наредба ще бъде нотифициран съгласно изискванията на Директива (ЕС) 2015/1535 на Европейския парламент и на Съвета, установяваща процедура за предоставянето на информация в сферата на техническите стандарти и регламенти и правила относно услугите на информационното общество, транспонирана в българското законодателство с ПМС № 165/14.07.2004 г., обн. ДВ, бр. 64 от 2004 г.

Проектът на наредба е обсъден с представители на заинтересованите страни на среща проведена на 01 декември 2016 г. протокол, от която е приложен към настоящият доклад.

Проектът на наредба заедно с проекта на настоящия доклад са публикувани на електронната страница на Министерство на земеделието и храните за обществено обсъждане.

Проектът на наредба е съгласуван в съответствие с разпоредбите на Правилата за изготвяне и съгласуване на проекти на актове в системата на Министерството на земеделието и храните. Направените целесъобразни бележки и предложения са отразени.

**УВАЖАЕМА ГОСПОЖО МИНИСТЪР,**

Във връзка с гореизложеното и на основание чл. 45, ал. 1 от Закона за защита на растенията, предлагам да одобрите предложения проект на Наредба за разрешаване на пускането на пазара и употребата на продукти за растителна защита.

*С уважение,*

**Д-Р ЦВЕТАН ДИМИТРОВ**

*Заместник – министър*

**НАРЕДБА №..... ЗА РАЗРЕШАВАНЕ ПУСКАНЕТО НА ПАЗАРА И УПОТРЕБАТА  
НА ПРОДУКТИ ЗА РАСТИТЕЛНА ЗАЩИТА**

**Глава първа  
ОБЩИ ПОЛОЖЕНИЯ**

**Чл. 1.** С тази наредба се уреждат условията и редът за:

1. разрешаване на продукти за растителна защита (ПРЗ) за пускане на пазара и употреба;
2. подновяване на разрешение за пускане на пазара и употреба на ПРЗ;
3. изменение, отнемане и прекратяване на разрешение за пускане на пазара и употреба на ПРЗ.

**Чл. 2.** (1) Българската агенция по безопасност на храните (БАБХ) осъществява дейностите по разрешаване на ПРЗ, с изключение на извършването на оценка с доклад за оценка на продуктите.

(2) Центърът за оценка на риска по хранителната верига (ЦОРХВ) извършва оценка с доклад за оценка на ПРЗ.

(3) За осъществяване на дейностите по ал. 1 изпълнителният директор на БАБХ дава задължителни указания и утвърждава образци на заявления, декларации, доклади, разрешения и други по тази наредба, които се публикуват на интернет страницата на БАБХ.

(4) За дейностите по ал. 1 се заплащат такси съгласно тарифата по чл. 3, ал. 4 от Закона за Българската агенция по безопасност на храните.

(5) За дейностите по ал. 2 се заплащат такси съгласно тарифата по чл. 6, ал. 4 от Закона за Центърът за оценка на риска по хранителната верига.

**Чл. 3.** При осъществяване на дейностите по разрешаване, се прилагат относимите ръководства на Европейската комисия, Европейския орган за безопасност на храните и на Европейската и средиземноморска организация по растителна защита (EPPO), които са в сила към момента на подаване на заявление.

**Чл. 4.** Лицата, които имат достъп до конфиденциална информация, свързана с дейностите по разрешаване на ПРЗ, подписват декларация за конфиденциалност по образец, с която се

задължават да не разпространяват представената им информация и да не я използват в своя полза или в полза на трети лица.

**Чл. 5.** (1) За разрешаване за пускане на пазара и употреба на ПРЗ, подновяване, изменение и прекратяване на разрешение за пускане на пазара и употреба лицата подават заявление по образец в Централно управление на БАБХ.

(2) Българската агенция по безопасност на храните извършва проверка за допустимост на заявленията.

(3) При установяване на непълноти, БАБХ писмено уведомява заявителя, като определя срок за отстраняването им. До отстраняване на непълнотите срокът за разрешаване спира да тече.

(4) При неотстраняване на непълнотите по ал. 3 процедурата за разрешаване на ПРЗ се прекратява.

(5) При установяване на допустимост БАБХ предава екземпляр от документите на ЦОРХВ.

(6) Центърът за оценка на риска по хранителната верига извършва оценка с доклад за оценка на ПРЗ.

(7) За извършване на оценката ЦОРХВ уведомява заявителя за дължимата такса съгласно тарифата по чл. 6, ал. 4 от Закона за Центъра за оценка на риска по хранителната верига. В 14-дневен срок от уведомлението заявителят представя в ЦОРХВ документ за платена такса.

(8) В случай, че ЦОРХВ уведоми БАБХ, че заявителят не е представил допълнителна информация за извършване на оценката в срока по чл. 11, ал. 1 от Закона за Центъра за оценка на риска по хранителната верига, процедурата за разрешаване на ПРЗ се прекратява и БАБХ писмено уведомява заявителя за прекратяването.

(9) Центърът за оценка на риска по хранителната верига предава на БАБХ доклада за оценка на ПРЗ.

(10) За разглеждане на доклада за оценка на ПРЗ от Съвета по продукти за растителна защита (СПРЗ) БАБХ уведомява заявителя за дължимата такса съгласно тарифата по чл. 2, ал. 4. В 14-дневен срок от уведомлението заявителят представя в БАБХ документ за платена такса.

(11) Съветът по продукти за растителна защита прави предложение до изпълнителния директор на БАБХ съгласно чл. 54 от ЗЗР.

(12) В 14-дневен срок от получаване на предложението от СПРЗ изпълнителният директор на БАБХ със заповед разрешава пускането на пазара и употребата на ПРЗ и издава разрешение по образец или мотивирано отказва разрешаването на продукта при условията и по реда на чл. 55 от Закона за защита на растенията.

**Чл. 6.** Когато притежателят на разрешението на ПРЗ не е установен на територията на страната, в 14-дневен срок от получаване на разрешението притежателят представя в ЦУ на БАБХ изрично пълномощно за упълномощен представител по чл. 45, ал. 3 от Закона за защита на растенията, заверено от официален компетентен орган.

**Чл. 7.** При промяна на упълномощаването по чл. 45, ал. 3 от Закона за защита на растенията притежателят на разрешение за пускане на пазара и употреба на ПРЗ представя в ЦУ на БАБХ ново изрично пълномощно, заверено от официален компетентен орган.

## **Глава втора**

# **РАЗРЕШАВАНЕ ПУСКАНЕТО НА ПАЗАРА И УПОТРЕБАТА НА ПРОДУКТИ ЗА РАСТИТЕЛНА ЗАЩИТА**

## **Раздел I**

### **Изисквания за пускане на пазара и употреба на продукти за растителна защита**

**Чл. 8.** Продуктите за растителна защита се разрешават за пускане на пазара и употреба, когато отговарят на изискванията на глава III, раздел 1 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета от 21 октомври 2009 г. 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 309/1 от 24 ноември 2009 г.), наричан по-нататък „Регламент (ЕО) № 1107/2009“.

**Чл. 9.** (1) Продуктите за растителна защита се категоризират в професионална или непрофесионална категория на употреба съгласно чл. 80 от Закона за защита на растенията по следните критерии:

1. Професионална категория на употреба са ПРЗ, които:

а) са класифицирани в съответствие с Регламент (ЕО) № 1272/2008 на Европейския парламент и на Съвета от 16 декември 2008 г. относно класифицирането, етикетирането и опаковането на вещества и смеси, за изменение и за отмяна на директиви 67/548/ЕИО и

1999/45/ЕО и за изменение на Регламент (ЕО) № 1907/2006 (ОВ, L 353/1 от 31 декември 2008 г.), наричан по-нататък "Регламент (ЕО) № 1272/2008 (CLP)" в някой от класовете на опасност:

- аа) остра токсичност, категория на опасност 1, 2 или 3;
- бб) корозия на кожата, категория на опасност 1;
- вв) корозия на очите, категория на опасност 1;
- гг) респираторна или кожна сенсibiliзация, категория на опасност 1;
- дд) мутагенност за зародишни клетки, категория на опасност 1, 2;
- ее) канцерогенност, категория на опасност 1, 2;
- жж) токсичност за репродукцията, категория на опасност 1, 2;
- зз) опасност при вдишване, категория на опасност 1;
- ии) специфична токсичност за определени органи – еднократна експозиция, категория на опасност 1;
- йй) специфична токсичност за определени органи – повтаряща се експозиция, категория на опасност 1;
- кк) експлозивни от подкласове 1.1 - 1.5;
- лл) корозивни за метали, категория на опасност 1.

б) при оценката на риска за оператора и/или работника са показали, че опасността без използване на лични предпазни средства надвишава допустимите нива на експозиция на въздействие на активните вещества в състава на продукта, посочени в заключението на Органа по чл. 12, параграф 4 от Регламент (ЕО) № 1107/2009;

- в) притежават свойства, нарушаващи функциите на ендокринната система;
- г) съдържат вещество считано за устойчиво, биокумулиращо и токсично (PBT).

2. Непрофесионална категория на употреба са ПРЗ, които не отговарят на нито един от критериите по т. 1.

(2) За ПРЗ, категоризирани в професионална категория, се определя подкатегория на употреба по следните критерии:

1. в първа професионална категория на употреба са продукти, които се прилагат при фумигация и/или са класифицирани в съответствие с Регламент (ЕО) № 1272/2008 (CLP) в някой от класовете на опасност:

- а) остра токсичност, категория на опасност 1 и 2;
- б) мутагенност за зародишни клетки, категория на опасност 1;



- в) канцерогенност, категория на опасност 1;
- г) токсичност за репродукцията, категория на опасност 1.
- д) експлозивни от подкласове 1.1 - 1.3;

2. във втора професионална категория на употреба са продукти, които не отговарят на някой от критериите по т. 1.

**Чл. 10.** Продуктите за растителна защита са одобрени за прилагане чрез въздушно пръскане, когато не са категоризирани в първа професионална категория на употреба.

**Чл. 11.** (1) Продуктите за растителна защита, заявени от различни лица, се разрешават с различни търговски наименования.

(2) Вече използвано или заявено търговско наименование на ПРЗ, може отново да бъде заявено при разрешаване на друг продукт на друго лице, включително и в 5 годишния срок по чл. 44, ал. 5 на Закона за защита на растенията, само в случаите когато се представя писмено съгласие или споразумение с предходния заявител/притежателя на разрешението за пускане на пазара и употреба на ПРЗ.

**Чл. 12.** (1) Етикетът за пускане на пазара и/или употреба на ПРЗ съдържа съответната информация, посочена в Регламент (ЕС) № 547/2011 и Регламент (ЕО) № 1272/2008 (CLP).

(2) Информацията по ал. 1 трябва да е в пълно съответствие с разрешението за пускане на пазара и употреба на ПРЗ.

## **Раздел II**

### **Оценка на продуктите за растителна защита**

**Чл. 13.** (1) Съответствието на ПРЗ с изискванията на раздел I се установява с извършване на оценка на продукта и на активното вещество, включено в него.

(2) Оценката по ал. 1 се извършва съгласно Регламент (ЕО) № 1107/2009 от Центъра за оценка на риска по хранителната верига (ЦОРХВ).

(3) Оценката по ал. 1 обхваща:

1. идентичност, еквивалентност, физични, химични и технически свойства и аналитични методи на активни вещества и ПРЗ;
2. токсикологични характеристики на активни вещества и ПРЗ;
3. остатъчни вещества от ПРЗ;
4. съществуване и поведение в околната среда на активни вещества и ПРЗ;

5. екотоксикологични характеристики на активни вещества и ПРЗ;

6. биологични характеристики на ПРЗ.

### Раздел III

#### Разрешение за пускане на пазара и употреба на продукти за растителна защита

**Чл. 14.** Най-малко в 6-месечен срок преди подаване на заявление за разрешаване пускането на пазара и употребата на ПРЗ, съдържащ одобрено активно вещество, съгласно чл. 33-39 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 лицето подава в Централно управление (ЦУ) на БАБХ уведомление по образец, на два електронни и два хартиени носителя, на български език и/или английски език.

(2) След получаване на уведомление по ал. 1 БАБХ предава уведомлението на ЦОРХВ.

**Чл. 15.** (1) За разрешаване пускането на пазара и употребата на ПРЗ, съдържащ одобрено активно вещество, съгласно чл. 33-39 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 заявителят подава в ЦУ на БАБХ заявление по образец, към което прилага:

1. документите по чл. 33, параграф 3 и 4 от Регламент (ЕО) № 1107/2009, на три електронни носителя на български език и/или английски език, като проектът на етикет за пускане на пазара и употреба е на български език;

2. писмо за достъп до доклади за изпитвания и изследвания по чл. 33, параграф 3 от Регламент (ЕО) № 1107/2009, когато тези доклади не се представят, с официален превод на български език, на хартиен носител;

3. документите по чл. 34, параграф 2 от Регламент (ЕО) № 1107/2009, когато ПРЗ е заявен като идентичен с разрешен ПРЗ по спецификация и съдържание на активни вещества, антидоти и синергисти, вид на формулация и съдържа същите или еквивалентни коформуланти;

4. документ за платена такса съгласно тарифата по чл. 2, ал. 4;

5. изрично пълномощно съгласно чл. 45, ал. 3 от ЗЗР, заверено от официален компетентен орган, когато заявителят не подава заявлението и документите лично.

(2) Продукт за растителна защита по ал. 1 може да се заяви за разрешаване и когато съдържа все още неодобрено активно вещество, при условие, че за това активно вещество е започната процедура на одобрение съгласно чл. 7 от Регламент (ЕО) № 1107/2009.

(3) В процедурата по разрешаване на ПРЗ Република България е държавата членка, разглеждаща заявлението, или заинтересована държава членка по смисъла на Регламент (ЕО) № 1107/2009.

(4) Българската агенция по безопасност на храните взема решение по заявлението по ал. 1 в срок до 12 месеца, когато Република България е държавата членка, разглеждаща заявлението.

(5) Българската агенция по безопасност на храните взема решение по заявлението по ал. 1 в срок до 120 дни от получаване на доклада за оценка и на копието на разрешението от държавата членка, разглеждаща заявлението, когато Република България е заинтересована държава членка.

**Чл. 16.** (1) Когато Република България е държавата членка, разглеждаща заявлението, ЦОРХВ предава на БАБХ доклада за оценка на ПРЗ като в срока за оценка:

1. изготвя проект на доклад за оценка на ПРЗ;

2. представя проекта на доклад за оценка на ПРЗ и таблица за коментари, за период до 45 дни, на:

а) останалите държави членки в Южната зона, а когато ПРЗ е заявен за употреба в култивационни съоръжения, при третиране след прибиране на реколтата, при третиране на празни складови помещения и при третиране на семена - на всички държави членки;

б) заявителя, с изключение на частите от доклада, съдържащи изпитвания и изследвания, за които заявителят е представил писмо за достъп;

3. отразява в проекта на доклад за оценка на ПРЗ получените по т. 2 коментари.

(2) Когато заявеният ПРЗ съдържа все още неодоброено активно вещество, срокът за извършване на оценката по ал. 1 започва да тече от получаване и на проект на доклад за оценка по чл. 12, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1107/2009.

**Чл. 17.** (1) Когато Република България е заинтересована държава членка, ЦОРХВ при получаване на проект на доклад за оценка на ПРЗ, изготвен от компетентния орган на държавата членка, разглеждаща заявлението, може да представи на същия компетентен орган коментарите си по проекта на доклад във формата на таблица за коментари.

(2) След разрешаване на ПРЗ за пускане на пазара и употреба в държавата членка, разглеждаща заявлението, заявителят представя в ЦУ на БАБХ заверено копие от разрешението на продукта с официален превод на български език, на три електронни и един хартиен носител.

**Чл. 18.** Когато ПРЗ съдържа все още неодобreno активно вещество, докладът за оценка се представя на СПРЗ след одобряване на активното вещество с регламент за одобрение по чл. 13, параграф 2, буква „а” от Регламент (ЕО) № 1107/2009.

**Чл. 19.** Българската агенция по безопасност на храните предава екземпляр от доклада за оценка на ПРЗ с изключение на частите от доклада, за които заявителят е представил писмо за достъп и таблицата за коментари на притежателя на разрешението по чл. 15, ал.1 т.2.

**Чл. 20.** (1) За разрешаване пускането на пазара и употребата на ПРЗ, разрешен в друга държава членка (референтна държава членка), чрез взаимно признаване на разрешения съгласно чл. 40-42 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 притежателят на разрешението на ПРЗ подава в ЦУ на БАБХ заявление по образец, към което прилага:

1. документите по чл. 42, параграф 1, букви „а”, „б” и „г” от Регламент (ЕО) № 1107/2009, на три електронни носителя, на български и/или на английски език, като копието на разрешението е заверено, с официален превод на български език и на хартиен носител;

2. проект на етикет за пускане на пазара и употреба на ПРЗ, на три електронни носителя, на български език;

3. документ за платена такса съгласно тарифата по чл. 2, ал. 4;

4. изрично пълномощно, заверено от официален компетентен орган.

(2) Когато към заявлението по ал. 1 не е приложен доклад за оценка от референтната държава членка, съдържащ информация за оценката и решението относно ПРЗ, заявителят представя докладите за изпитвания и изследвания по чл. 33, параграф 3 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 или писмо за достъп до тях с официален превод на български език. Документите се представят на три електронни носителя, на български и/или на английски език, а писмото за достъп – и на хартиен носител.

(3) Когато заявителят не разполага с документите по чл. 42, параграф 1, буква „г” от Регламент (ЕО) № 1107/2009, БАБХ ги изисква от референтна държава по служебен път.

(4) Когато ПРЗ по ал. 1 се заявява съгласно чл. 40, параграф 1, буква „б” от Регламент (ЕО) № 1107/2009, към заявлението се прилага и:

1. доклади за изпитвания и изследвания в област:

а) остатъчни вещества от ПРЗ, проведени в държава от зона Южна Европа и Средиземноморието, определена в Приложение № 1;

б) съществуване и поведение в околната среда и екотоксикологични характеристики на активни вещества и ПРЗ, проведени в държава членка от Южната зона;

в) биологични характеристики на ПРЗ, проведени в държава членка от Южната зона и/или Югоизточната зона

**или**

2. научна обосновка за съпоставимост на селскостопанските практики, фитосанитарните и екологичните (включително климатичните) условия в България и референтната държава членка, при които е изпитван заявеният ПРЗ, изготвена от научен колектив от хабилитирани лица.

(5) Документите по ал. 4 се представят на три електронни носителя, на български и/или на английски език.

(6) Българската агенция по безопасност на храните взема решение по заявлението по ал. 1 в срок до 120 дни.

## **Раздел IV**

### **Особени случаи на разрешаване**

**Чл. 21.** За разрешаване пускането на пазара и употребата на ПРЗ с нисък риск съгласно чл. 47 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 заявителят подава в ЦУ на БАБХ заявление по образец, към което прилага:

1. документите по чл. 33, параграф 3 от Регламент (ЕО) № 1107/2009, на три електронни носителя на български и/или на английски език, като проектът на етикет за пускане на пазара употреба е на български език;

2. писмо за достъп до доклади за изпитвания и изследвания по чл. 33, параграф 3 от Регламент (ЕО) № 1107/2009, когато тези доклади не се представят, с официален превод на български език, на хартиен носител;

3. документ за платена такса съгласно тарифата по чл. 2, ал. 4;

4. изрично пълномощно, заверено от официален компетентен орган, когато заявителят не подава заявлението лично.

**Чл. 22.** (1) За разширяване на обхвата на издадено разрешение за пускане на пазара и употреба на ПРЗ за минимална употреба съгласно чл. 51 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 притежателят на разрешението подава в ЦУ на БАБХ заявление по образец, към което прилага:

1. доклади за изпитвания и изследвания в област остатъчни вещества от ПРЗ, проведени в държава от зона Южна Европа и Средиземноморието, когато минималната употреба се отнася за растения и растителни продукти, които могат да бъдат използвани за храни или фуражи, на три електронни носителя, на български и/или на английски език;

2. доклади за изпитвания и изследвания в област биологични характеристики на ПРЗ, проведени в държава членка от Южната зона и Югоизточната зона, ако такива са налични, на три електронни носителя, на български и/или на английски език;

3. писмо за достъп до докладите по т. 1 и 2, когато докладите не се представят, с официален превод на български език, на хартиен носител;

4. оценка на риска за оператора, работника и случайните лица за заявената минимална употреба на ПРЗ, при необходимост, на три електронни носителя, на български и/или на английски език;

5. проект на етикет за пускане на пазара и употреба на ПРЗ, на три електронни носителя, на български език.

(2) Минимална употреба по ал. 1 е употреба на ПРЗ върху растения и растителни продукти срещу вредители, определени със заповед на министъра на земеделието и храните.

(3) Документите по ал. 1 се прилагат в съответствие със заявената минимална употреба.

(4) Заявлението по ал.1 може да се подаде и от официални или научни органи, участващи в селскостопански дейности, професионални селскостопански организации или професионални потребители.

(5) В случая по ал. 4 БАБХ писмено уведомява притежателя на разрешението за пускане на пазара и употреба на ПРЗ и му определя срок за представяне на документите по ал. 1, т.1-5, ако са налични.

(6) За разширяване на обхвата на издадено разрешение за пускане на пазара и употреба на ПРЗ за минимална употреба чрез взаимно признаване на разрешения към заявлението по ал. 1 се прилагат документите по чл. 20.

(7) За разширяване на обхвата на издадено разрешение за пускане на пазара и употреба на ПРЗ за минимална употреба такси не се заплащат.

(8) Българската агенция по безопасност на храните взема решение по заявлението по ал. 1 в срок до 120 дни.

**Чл. 23.** (1) За разрешаване пускането на пазара и употребата на ПРЗ за паралелна търговия съгласно чл. 52 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 заявителят подава в ЦУ на БАБХ заявление по образец, към което се прилага:

1. копие на етикета, с който продуктът е пуснат на пазара в държавата членка по произход с официален превод на български език, на електронен и хартиен носител;
2. проект на етикет за пускане на пазара и употреба на ПРЗ на електронен и хартиен носител на български език;
3. документ за платена такса съгласно тарифата по чл. 2, ал. 4;
4. изрично пълномощно, заверено от официален компетентен орган, когато заявителят не подава заявлението лично.

(2) Не се разрешава ПРЗ за паралелна търговия, ако ПРЗ в държавата членка по произход е разрешен за ограничена и контролирана употреба, за извършване на научноизследователска и развойна дейност или за паралелна търговия.

(3) В етикета за пускане на пазара и употреба на продукта по ал. 1 се включва текстът „Продукт от паралелна търговия”.

(4) Търговското наименование на ПРЗ за паралелна търговия е различно от наименованието на референтния продукт. Същото наименование може да се използва само, когато се представя писмено съгласие или споразумение с притежателя на разрешението за пускане на пазара и употреба на референтния ПРЗ.

(5) Българската агенция по безопасност на храните взема решение по ал. 1 в срок до 45 дни.

(6) При разрешаване на ПРЗ за паралелна търговия БАБХ уведомява едновременно притежателя на разрешение за пускане на пазара и употреба на референтния продукт и притежателя на разрешение за пускане на пазара и употреба на продукт за паралелна търговия.

**Чл. 24.** (1) Продукт за растителна защита може да се разреши за пускане на пазара за ограничена и контролирана употреба съгласно чл. 53 от Регламент (ЕО) № 1107/2009, когато е налице опасност за растенията и растителните продукти, която не може да бъде овладяна чрез приложимите в правилата за добра растителнозащитна практика ПРЗ, средства и методи.

(2) За разрешаване пускането на пазара за ограничена и контролирана употреба на ПРЗ, заявителят подава в ЦУ на БАБХ заявление по образец, към което прилага:

1. обосновка от официални или научни органи, участващи в селскостопански дейности, и/или професионални селскостопански организации за наличието на опасност за растенията и растителните продукти по административно териториални единици - области, на три електронни и един хартиен носител, на български език;

2. заверено копие на разрешението на ПРЗ, издадено в държава членка, когато заявеният ПРЗ е разрешен в държава членка, с официален превод на български език, на три електронни и един хартиен носител;

3. заверено копие на етикета на ПРЗ, с който продуктът се пуска на пазара в държава членка, когато заявеният ПРЗ е разрешен в държава членка, с официален превод на български език, на три електронни и един хартиен носител;

4. информационен лист за безопасност на ПРЗ в съответствие с чл. 31 от Регламент (ЕО) № 1907/2006 на Европейския парламент и на Съвета от 18 декември 2006 г. относно регистрацията, оценката, разрешаването и ограничаването на химикали (REACH), за създаване на Европейска агенция по химикали, за изменение на Директива 1999/45/ЕО и за отмяна на Регламент (ЕИО) № 793/93 на Съвета и Регламент (ЕО) № 1488/94 на Комисията, както и на Директива 76/769/ЕИО на Съвета и директиви 91/155/ЕИО, 93/67/ЕИО, 93/105/ЕО и 2000/21/ЕО на Комисията, наричан по-нататък "Регламент (ЕО) № 1907/2006 (REACH)", на три електронни носителя, на български език;

5. документ за платена такса съгласно тарифата по чл. 2, ал. 4;

6. изрично пълномощно, заверено от официален компетентен орган, когато заявителят не подава заявлението лично.

(3) Разрешен ПРЗ може да се разреши за ограничена и контролирана употреба по ал. 1, когато употребата, за която ще се прилага, не е включена в разрешението на продукта. В този случай употребата може да се разреши и по инициатива на БАБХ.

(4) Българската агенция по безопасност на храните взема решение по заявлението по ал. 2 в срок до 45 дни.

**Чл. 25.** При допустимост на заявлението по чл. 24:

1. Българската агенция по безопасност на храните събира данни относно опасността за растенията и растителните продукти и съответните ПРЗ, средства и методи, необходими за овладяването (й) на опасността;



2. Центърът за оценка на риска по хранителната верига при възлагане извършва научна оценка на ПРЗ.

**Чл. 26.** Центърът за оценка на риска по хранителната верига предава на БАБХ научната оценка на ПРЗ.

**Чл. 27.** (1) В тридневен срок от получаване на предложението от СПРЗ изпълнителният директор на БАБХ със заповед разрешава пускането на пазара за ограничена и контролирана употреба на ПРЗ или мотивирано отказва разрешаването на продукта за ограничена и контролирана употреба при условията и по реда на чл. 62, ал. 2 - 6 от Закона за защита на растенията.

(2) Когато заповедта по ал.1 се издава на лице, което не е установено на територията на страната, в едномесечен срок от получаване на заповедта лицето представя в ЦУ на БАБХ изрично пълномощно за упълномощен представител по чл. 45, ал. 3 от Закона за защита на растенията, заверено от официален компетентен орган.

**Чл. 28.** (1) Употреба на ПРЗ при извършване на научноизследователска и/или развойна дейност съгласно чл. 54 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 се разрешава на площ на територията на страната не по-голяма от 25 декара.

(2) За разрешаване употребата на ПРЗ при извършване на научноизследователска и/или развойна дейност заявителят подава в ЦУ на БАБХ заявление по образец, към което прилага:

1. наличните документи по чл. 33, параграф 3, букви „а” и „б” от Регламент (ЕО) № 1107/2009 на три електронни носителя, на български и/или на английски език;

2. информационен лист за безопасност на ПРЗ в съответствие с чл. 31 от Регламент (ЕО) № 1907/2006 (REACH), три електронни носителя, на български и/или на английски език;

3. информация за опита, серията от опити или програмата от опити, при която ще се употребява ПРЗ;

4. списък на лицата, с които научноизследователската и/или развойната дейност се провежда в сътрудничество, включително техните имена и адреси;

5. документ за платена такса съгласно тарифата по чл. 2, ал. 4;

6. изрично пълномощно, заверено от официален компетентен орган, когато заявителят не подава заявлението лично.

**Чл. 29.** (1) Изпълнителният директор на БАБХ със заповед разрешава употребата на ПРЗ при извършване на научноизследователска и/или развойна дейност в срок до 120 дни от получаване на заявлението по чл. 28, ал. 2.

(2) Заповедта по ал. 1 се вписва в регистъра по чл. 6, ал. 1, т. 1 от Закона за защита на растенията.

(3) Когато заповедта по ал. 1 се издава на лице, което не е установено на територията на страната, в 14-дневен срок от получаване на заповедта лицето представя в ЦУ на БАБХ изрично пълномощно за упълномощен представител по чл. 45, ал. 3 от Закона за защита на растенията, заверено от официален компетентен орган.

**Чл. 30.** (1) Продукт за растителна защита, чиято употреба е разрешена при извършване на научноизследователска и/или развойна дейност, може да се внесе или въведе само от лицата, които притежават разрешение по чл. 29, ал. 1.

(2) При внос или въвеждане ПРЗ се придружава от заповедта по чл. 29, ал. 1.

**Чл. 31.** (1) Третираните растения и растителни продукти при извършването на научноизследователска и/или развойна дейност, които могат да бъдат използвани за храни или фуражи, се унищожават по методика, утвърдена със заповед на изпълнителния директор на БАБХ.

(2) За унищожаването на растенията и растителните продукти се съставя протокол, копие от който се представя в ЦУ на БАБХ.

(3) След приключване на дейността по ал. 1 останалите количества от ПРЗ се обезвреждат съгласно Закона за управление на отпадъците.

**Чл. 32.** (1) За разрешаване пускането на пазара и употребата на разрешен ПРЗ под формата на готов разтвор съгласно чл. 65 от Закона за защита на растенията притежателят на разрешението подава в ЦУ на БАБХ заявление по образец, към което прилага:

1. изследване за стабилността и срока за съхранение на готовия разтвор в опаковката, в която се заявява, проведено в акредитирана лаборатория съгласно чл. 12, параграф 2 от Регламент (ЕО) 882/2004 на Европейския Парламент и Съвета от 29 април 2004 относно официалния контрол, провеждан с цел осигуряване на проверка на съответствието със законодателството в областта на фуражите и храните и правилата за опазване здравето на животните и хуманното отношение към животните на три електронни носителя, на български и/или на английски език;

2. проект на етикет за пускане на пазара и употреба на готовия разтвор, на три електронни носителя, на български език;

3. документ за платена такса съгласно тарифата по чл. 2, ал. 3.

(2) Готовият разтвор се разрешава със същото търговско наименование като наименованието на разрешения ПРЗ.

(3) Българската агенция по безопасност на храните взема решение по заявлението по ал. 1 в срок до 60 дни.

## **Раздел V**

### **Подновяване на разрешение за пускане на пазара и употреба на продукти за растителна защита**

**Чл. 33.** (1) Разрешението за пускане на пазара и употреба на ПРЗ, съдържащо одобрено активно вещество, се подновява съгласно чл. 43 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 след подновяване на одобрението на активното вещество с регламент за подновяване по чл. 20, параграф 1, буква „а” от Регламент (ЕО) № 1107/2009.

(2) Най-малко в 6-месечен срок преди подаване на заявление за подновяване на разрешение по ал. 1, притежателят на разрешението подава в ЦУ на БАБХ уведомление по образец, на два електронни и два хартиени носителя, на български и/или на английски език.

(3) Екземпляр на уведомлението по ал. 2 се предава на ЦОРХВ.

(4) В случай, че притежателят на разрешение не е подал заявление за подновяване на продукт за растителна защита 3 месеца след подновяване на одобрението на активното вещество в продукта, разрешението се прекратява една година след датата на подновяване на одобрението на активното вещество като се определят гратисни периоди по чл. 46 от Регламент (ЕО) № 1107/2009.

**Чл. 34.** (1) За подновяване на разрешение за пускане на пазара и употреба на ПРЗ, в тримесечен срок от датата на подновяване на одобрението на активното вещество притежателят на разрешението подава в ЦУ на БАБХ заявление по образец, към което прилага:

1. документите по чл. 43, параграф 2 от Регламент (ЕО) № 1107/2009, на три електронни носителя, на български и/или на английски език;

2. проект на етикет за пускане на пазара и употреба на ПРЗ;

3. писмо за достъп до доклади за изпитвания и изследвания по т. 1, когато тези доклади не се представят, с официален превод на български език, на хартиен носител;

4. документ за платена такса съгласно тарифата по чл. 2, ал. 4.

(2) Когато ПРЗ по ал. 1 съдържа и активно вещество, одобрението, на което изтича до 12 месеца от подновяване на одобрението на активното вещество по чл. 33, ал. 1, документите по ал. 1, т.1-3 се прилагат в тримесечен срок от датата на подновяване на одобрението на последното активно вещество и заявлението се актуализира.

(3) В процедурата по подновяване на разрешението Република България е държавата членка, разглеждаща заявлението, или заинтересована държава членка по смисъла на Регламент (ЕО) № 1107/2009.

(4) Българската агенция по безопасност на храните взема решение по заявлението по ал. 1 в срок до 9 месеца.

**Чл. 35.** Когато Република България е държавата членка, разглеждаща заявлението, ЦОРХВ:

1. изготвя проект на доклад за оценка на ПРЗ;

2. представя проекта на доклад за оценка на ПРЗ и таблица за коментари на:

а) останалите държави членки в Южната зона. Когато ПРЗ е заявен за употреба в култивационни съоръжения, при третиране след прибиране на реколтата, при третиране на празни складови помещения и при третиране на семена, проектът на доклад за оценка се предоставя на всички държави членки;

б) притежателя на разрешението с изключение на частите от доклада, за които е представил писмо за достъп ;

3. отразява в проекта на доклад за оценка на ПРЗ получените по т. 2 коментари.

**Чл. 36.** Когато Република България е заинтересована държава членка при получаване на проект на доклад за оценка на ПРЗ, изготвен от компетентния орган на държавата членка, разглеждаща заявлението, ЦОРХВ представя на същия компетентен орган коментарите си по проекта във формата на таблица за коментари.

**Чл. 37.** Когато Република България е държава членка разглеждаща заявлението БАБХ предава екземпляри от доклада за оценка на ПРЗ и таблицата за коментари на притежателя на разрешението, с изключение на частите от доклада, съдържащи изпитвания и изследвания, за които е представил писмо за достъп

## Раздел VI

### Изменение, отнемане и прекратяване на разрешение за пускане на пазара и употреба на продукти за растителна защита

**Чл. 38.** (1) Когато са налице данни, че ПРЗ не отговаря на някое от изискванията по глава III, раздел 1 от Регламент (ЕО) № 1107/2009, БАБХ писмено уведомява притежателя на разрешението за пускане на пазара и употреба на продукта, че започва процедура за изменение или отнемане на разрешението съгласно чл. 44 от Регламент (ЕО) № 1107/2009.

(2) В уведомлението по ал. 1 БАБХ определя на притежателя на разрешението срок за представяне на забележки или допълнителна информация.

(3) При необходимост, БАБХ възлага на ЦОРХВ да извърши оценка с доклад за оценка на ПРЗ.

**Чл. 39.** По реда на чл. 38 се отнема разрешение за паралелна търговия на ПРЗ, когато разрешението на продукта в държавата членка по произход е отнето, поради причини, свързани с ефикасността на ПРЗ и/или защитата на здравето на хората и животните или на околната среда.

**Чл. 40.** (1) Изменение на разрешение за пускане на пазара и употреба на ПРЗ съгласно чл. 45 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 се извършва по реда на раздели III и IV, с изключение на случаите, когато изменението е свързано със:

1. незначителна промяна в състава на ПРЗ;
2. промяна в размера и/или материала на опаковката на ПРЗ;
3. условията на употреба на ПРЗ - фаза на развитие на култура и/или на вредител; доза и брой на приложение; карантинен срок;
4. класификацията на ПРЗ;
5. промяна на притежателя на разрешението за пускане на пазара и употреба на ПРЗ или на данни, свързани с притежателя на разрешението;
6. ново или допълнително търговско наименование на ПРЗ;
7. производителя на ПРЗ и/или на активното вещество, включено в него.

(2) За изменение на разрешение за пускане на пазара и употреба на ПРЗ, свързано с промените по ал. 1, притежателят на разрешението подава в ЦУ на БАБХ заявление по образец, към което прилага:

1. документите по чл. 33, параграф 3 и 4 от Регламент (ЕО) № 1107/2009, които се отнасят за заявената промяна, на три електронни носителя, на български и/или на английски език, като проектът на етикет за пускане на пазара и употреба е на български език;

2. информационен лист за безопасност на ПРЗ в съответствие с чл. 31 от Регламент (ЕО) № 1907/2006 (REACH), на три електронни носителя, на български език, отразяващ заявената промяна, когато е приложимо;

3. документ за платена такса съгласно тарифата по чл. 2, ал. 4.

**Чл. 41.** Когато заявеното изменение на разрешението изисква оценка на ПРЗ и/или активното вещество, включено в него, ЦОРХВ извършва оценка с доклад за оценка на ПРЗ.

**Чл. 42.** При изменения по чл. 40, ал. 1, т. 1-4 БАБХ взема решение по заявлението по чл. 40, ал. 2 в срок до 120 дни.

**Чл. 43.** В случаите на чл. 40, ал. 1, т. 5-7, изпълнителният директор на БАБХ със заповед изменя разрешението за пускане на пазара и употреба на ПРЗ в 14-дневен срок от получаване на заявлението или прави мотивиран отказ.

**Чл. 44.** (1) За прекратяване на разрешение за пускане на пазара и употреба на ПРЗ съгласно чл. 45 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 притежателят на разрешението подава искане за прекратяване в ЦУ на БАБХ .

(2) Българската агенция по безопасност на храните прекратява разрешението в 14-дневен срок от получаване на заявлението по ал. 1.

**Чл. 45.** В заповедта за отнемане, изменение или прекратяване на разрешение за пускане на пазара и употреба на ПРЗ, съответно по чл. 68 от Закона за защита на растенията се определятgratisни периоди за обезвреждане, съхранение, пускане на пазара и употреба съгласно чл. 46 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 и чл. 69 от Закона за защита на растенията.

### **Допълнителна разпоредба**

§ 1. По смисъла на тази наредба:

1. „Незначителна промяна в състава на ПРЗ” е замяна на един коформулант с друг химически еквивалентен коформулант или промяна в качествено и/или количественото съдържание на коформулантите, без промяна във вида и съдържанието на активните вещества,

антидотите и синергистите в ПРЗ, при която няма съществено изменение на характеристиките на продукта.

2. „Одобрено активно вещество” е активно вещество, за което е приет регламент за одобрение по чл. 13, параграф 2, буква „а” от Регламент (ЕО) № 1107/2009.

3. „Официален превод” е превод, извършен от агенция за преводи оторизирана от Министерството на външните работи за извършване на официални преводи.

4. „Югоизточна зона” е зона съгласно Ръководство за сравними климатични условия РР 1/241 (2) на Европейската и средиземноморска организация;

5. „Южна зона“ е Зона В - Южна съгласно Приложение I на Регламент (ЕО) 1107/2009.

6. „Южна Европа и Средиземноморието” е зона съгласно Ръководство за сравнимост, екстраполация, групи на толеранс и изисквания към данните за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества № 7525/ VI / 95 на Европейската комисия.

### **Преходни и заключителни разпоредби**

§ 2. За извършване на оценка с доклад за оценка на ПРЗ, които са разрешени за пускане на пазара и употреба преди влизане в сила на тази наредба, БАБХ предава на ЦОРХВ екземпляр от съответната информация и необходимите документи за извършване на оценката.

§ 3. Наредбата се издава на основание чл. 45, ал. 1 от Закона за защита на растенията.

§ 4. Изпълнението на наредбата се възлага на изпълнителния директор на Българската агенция по безопасност на храните и директора на Центъра за оценка на риска по хранителната верига.

§ 5. Наредбата влиза в сила от деня на обнародването ѝ в „Държавен вестник“.

**ДЕСИСЛАВА ТАНЕВА**

***МИНИСТЪР НА ЗЕМЕДЕЛИЕТО И ХРАНИТЕ***

## ПРОТОКОЛ

от проведено обществено обсъждане със заинтересованите страни по проект на Наредба за реда и условията за разрешаване на продукти за растителна защита, проведено на 01.12.2016 г. от 10,00 часа, в залата на бул. Христо Ботев 17, БАБХ

### На срещата присъстваха и взеха участие представители на:

Българска асоциация за растителна защита (БАРЗ);  
Асоциация Растителнозащитна Индустрия България (АРИБ).

Целта на срещата е да се даде възможност на заинтересованите лица да се запознаят с нормативната уредба и да представят мнение по съответните правни норми. Проекта на наредба беше изпратен предварително по електронната поща на поканените участници.

**Невена Петрова:** открива срещата, има бележки постъпили от АРИБ, те са предимно „козметични“ според мен това говори, че проекта е добър и е приемлив за всички заинтересовани страни.

**Росица Стефанова (АРИБ):** факта, че бяхме включени на по-ранен етап спомогна за това проекта да е приемлив за нас, ние няколко пъти казахме, че се надяваме наредбата да е по-подробна. Приемаме този вариант с условието, че ще се разпишат подробни процедури, които да дават яснота за работата между БАБХ и ЦОРХВ.

**Антон Величков:** процедури по тази наредба?

**Лиляна Пенева:** за някои процедури ще се наложи да се разпишат.

**Невена Петрова:** ние няма как да работим без процедури- от наша страна сме почти готови, скоро ще ги пуснем, в процеса на работа изникват нови моменти и постоянно допълваме процедурите.

**Тодорка Леонтиева (АРИБ):** искаме да има процедури и за нас заявителите.

**Елица Койчева (ЦОРХВ):** дайте пример за такива моменти, които не са разписани.

**Невена Петрова (ЦОРХВ):** проекта имаше и такъв вариант – така беше входиран.

**Тодорка Леонтиева (АРИБ):** по отношение на пълномощното, за лично сега разбрах.

**Миглена Пейчинова:** искаме да имаме яснота кой внася документите, къде ги внася и кой ги приема.

**Лиляна Пенева:** това са бележки на правна дирекция.

**Антон Величков:** Да започнем по проекта.

**Лиляна Пенева:** чл. 5, ал. 4 – коментар да се добави «в срок».

**Росица Стефанова (АРИБ):** ние също имаме коментар по чл. 5.

**Миглена Пейчинова:** това е разписано в ЗЦОРХВ – чл. 11.

**Невена Петрова:** не съм съгласна. В писмото до заявителя се посочва срока, ако лицето е в болничен – как се процедира?

**Лиляна Пенева:** лицето в дадения срок трябва да информира, че е в болничен.



**Елица Койчева:** винаги може да има уважителни причини.

**Лиляна Пенева:** трябва да има срок.

**Елица Койчева:** препратката трябва да е по ал. 3 и може да не добавяме срок.

**Росица Стефанова (АРИБ):** приемаме и оттегляме бележката.

**Лиляна Пенева:** чл. 5, ал. 11 – предложение да се допълни текста.

**Невена Петрова:** работата на СПРЗ се определя в ЗЗР.

**РГ:** редакция на ал. 11 на чл. 5 – препраща към чл. 54 на ЗЗР.

**Лиляна Пенева:** чл. 6 – допълнение *«при подаване на заявление»*, за да стане по-ясен текста.

**Росица Стефанова (АРИБ):** тук става въпрос за вече издадено разрешение.

**Лиляна Пенева:** оттеглям бележката. По чл. 9, ал. т. 1, а – допълнение, т. 2 – редакция *«някой»* с *«ниито един»*, ал. 2 – т. 1, т. 2 - техническа редакция.

**РГ:** приема се.

**Лиляна Пенева:** чл. 12, ал. 2 - принципна бележка по етикета, да се премахне заповедта за ограничена и контролирана употреба и научноизследователска – защото така разписано е неизпълнимо.

**РГ:** приема се, редакция на текста на чл. 12, ал. 2.

**Росица Стефанова (АРИБ):** чл. 13 – предложение на колега, аз лично не подкрепям.

**Елица Койчева:** не се приема, ЗЦОРХВ – определя тези изисквания.

**Лиляна Пенева:** чл. 14 – технически корекции. Трябва да коментираме с колегите от ЦОРХВ по колко екземпляра защото едно се изпраща към ЦОРХВ.

**Росица Стефанова (АРИБ):** колкото кажете.

**Лиляна Пенева:** редакция *«по два екземпляра»*.

**Росица Стефанова (АРИБ):** чл. 15 – при подаване на заявление за клон - регистрация да се подава само проект на етикет и заявление.

**Лиляна Пенева:** трябва да има и писмо за достъп – или да се реферира към другия ти продукт.

**Росица Стефанова (АРИБ):** да не се правят оценки и да става за 14 дни - искаме да го отделим и да е ясно, държавите-членки правят процедурата, но в регламента няма разписано нищо – има го в ръководства и други документи.

**Лиляна Пенева:** това се частни случаи.

**Миглена Пейчинова:** може да се разпише във вътрешните правила.

**Росица Стефанова (АРИБ):** държим да се разпише процедурата – това е често срещан случай.

**РГ:** приема, редакция на текста на чл. 15, ал. 1, т. 3.

**Лиляна Пенева:** имаме и друг проблем – в Тарифата не знаем как да таксуваме това разрешение.

**Росица Стефанова (АРИБ):** тогава да се промени тарифата.

**Миглена Пейчинова:** на този етап не може.

**Невена Петрова:** какъв е проблема да се подават всички документи.

**Росица Стефанова (АРИБ):** ако се разпише в наредбата ще е по-ясно за нас, срока ще е по-кратък и таксата ще е по-малко.

**Лиляна Пенева:** съгласни ли сте да го разпишем в процедура?

**Росица Стефанова (АРИБ):** ако срока е по-кратък и е изрично разписано.

**РГ:** приема се, ще бъде включено в процедура.

**Лиляна Пенева:** чл. 15 – ал. 1, т. 5 – допълнение «по чл. 45, ал. 3 от ЗЗР» и това да се съобрази във всички текстове надолу. По ал. 4 – срока за непълноти.

**Елица Койчева:** в регламента го има.

**Лиляна Пенева:** приемам.

**Росица Стефанова (АРИБ):** чл. 16 – според нас преписва чл. 35 от регламента, но само частично. Защо?

**Елица Койчева:** за да има яснота, втората част има много условности и има препратки.

**Росица Стефанова (АРИБ):** разбрах, приемам мотива.

**Лиляна Пенева:** чл. 17 – коментарната таблица защо по образец?

**РГ:** премахва се «по образец» от чл. 16, чл. 17 и чл. 35, чл. 36, чл. 37.

**Лиляна Пенева:** чл. 19 – техническа редакция, чл. 20 – ал. 1, т. 4 – текста е неясен, да се премахне втората част на изречението, ал. 4, т. 2 – техническа редакция.

**Росица Стефанова (АРИБ):** чл. 22 - Така записано излиза, че или се представят данни за биологични характеристики – ако са налични, или писмо за достъп – т.е. предлагаме да се внесе яснота в текста, че не се изисква задължително писмо за достъп по т. 2, а само ако е относимо.

**Елица Койчева:** няма да се изисква писмо за достъп.

**Росица Стефанова (АРИБ):** текста не е ясен.

**Лиляна Пенева:** те не са задължителни по регламент, ние няма как да те здължим да предоставиш нещо различно.

**Росица Стефанова (АРИБ):** приема се, предлагаме допълнение по ал. 5 – ако са налични

**РГ:** приема се.

**Лиляна Пенева:** принципен въпрос за паралелната търговия – по ЗЗР няма ограничение. Смятате ли, че трябва да има ограничения?

**РГ:** дискусия- да се разпише изискване.

**Антон Величков:** аз съм да има изискване, но може юристите да кажат, че разширяваме обхвата на ЗЗР.

**Елица Койчева:** според мен тук не може да се разпише.

**Мария Михайлова (БАРЗ):** ще създадете прецедент, защото има много фирми, които се занимават само с регистрация, без да търгуват.

**Елица Койчева:** регламента не дава ограничения.

**Лиляна Пенева:** чл. 23, ал. 5 – да се премахне или да се препрати към регламента. От регламента е преписана половината процедура.

**Невена Петрова:** подкрепям. Механизма е ясен в наредбата за употребата ще се приложи чл. 52, т. 12 от регламента и информацията ще е публична.

**Елица Койчева:** във всяка процедура сме разписали срок, не може тук да отпадне.

**РГ:** не се приема предложението.

**Лиляна Пенева:** ал. 6 да се допълни.

**РГ:** приема се - допълнение на ал. 6 на чл. 23.

**Лиляна Пенева:** чл. 24 – да се добави, че заявителя трябва да предостави налични данни за ефикасност и т.н

**Невена Петрова:** ако каже, че ги няма ти не можеш да го задължиш.

**Антон Величков:** според мен не трябва да изпадаме в подробности, това определено са екстремни ситуации.

**Елица Койчева:** чл. 24, ал. 2, т. 4 предлагам да отпадне проекта на етикет.

**РГ:** приема се – т. 4-редакция.

**Нели Йорданова (АРИБ):** Предлагаме във всеки случаи БАБХ да може да инициира разрешаване, а не само в случаите когато употребата не е включена.

**Елица Койчева:** ЗЗР не разрешава.

**АРИБ:** оттегля бележката.

**Лиляна Пенева:** чл. 25, т. 2 – допълнение „възлагане”.

**РГ:** приема се.

**Лиляна Пенева:** чл. 27, ал.1 – техническа редакция, чл. 28, ал. 1 – да се добави „обща площ”.

**Антон Величков:** според мен текста е ясен и сега.

**РГ:** не се приема.

**Росица Стефанова (АРИБ):** чл. 31 - има ли такава методика? Как ще бъдат разработвани – по групи култури или обща методика?

**Елица Койчева:** същата методика както при биологичното изпитване, работи се по нея.

**Лиляна Пенева:** чл. 32 – за готов разтвор не е разписано, че ЦОРХВ прави оценка.

**Елица Койчева:** от всички процедури премахнахме тези подробности.

**Миглена Пейчинова:** има го в общите положения.

**Лиляна Пенева:** чл. 33 –ал. 2 да стане по „два екземпляра“, ал. 3 – допълнение.

**Росица Стефанова (АРИБ):** по ал. 4 на чл. 33 – да се добави „изтича“.

**РГ:** дискусия. Приема се предложението на АРИБ.

**Лиляна Пенева:** чл. 34, ал. 4 – текста не е ясен.

**АРИБ:** съгласни сме да се добави „от заявлението”.

**Елица Койчева:** срока винаги започва да тече от подаване на заявлението.

**Лиляна Пенева:** оттеглям. Чл. 36 – редакция – да се допълни задължението на ЦОРХВ.

**Елица Койчева:** разбрахме се това да е във вътрешните правила.

**Миглена Пейчинова:** няма смисъл от такава редакция.

**Лиляна Пенева:** да се обединят ал. 1 и ал. 2.

**РГ:** приема се.

**Лиляна Пенева:** чл. 37 – да се добави когато е ДЧ- разглеждаща заявлението.

**АРИБ:** трябва да ни го предоставяте във всички случаи.

**Лиляна Пенева:** при поискване можем да го дадем, но имаме много малко такива случаи.

**РГ:** редакция на чл. 37.

**Лиляна Пенева:** чл. 40, чл. 2, т. 1 – да се премахне параграф 4 – излишен е.

**Елица Койчева:** не може да отпадне.

**Росица Стефанова (АРИБ):** това са документите различни от поверителните данни.

**Антон Величков:** нека да остане както е сега.

**РГ:** не се приема.

**Лиляна Пенева:** чл. 44 – «по образец»? чл. 45 – да се редактира – да отпаднат – чл. 71, 77, 78 и ал. 2.

**РГ**: приема се – в чл. 44 отпада «*по образец*», в чл. 45 - отпаднат – чл. 71, 77, 78 и ал. 2.

**Лиляна Пенева**: в Допълнителни разпоредби – официален превод – редакция.

**РГ**: приема се.

**Антон Величков**: благодаря за участието. Закрива срещата.