

**ДО
ИЗПЪЛНИТЕЛНИЯ ДИРЕКТОР НА
БЪЛГАРСКАТА АГЕНЦИЯ ПО
БЕЗОПАСНОСТ НА ХРАНИТЕ
ГР. СОФИЯ**

З А Я В Л Е Н И Е
издаване на разрешение за производство на ветеринарни лекарствени продукти

От:

(наименование на юридическото лице или име на физическото лице)

Седалище и адрес на управление на производителя:

(улица/бул , №, град, пощ. код, община, област, страна)

(E- mail, телефонен номер)

Единен идентификационен код /ЕИК/ по БУЛСТАТ/ Документ за актуална регистрация по законодателство на държава членка на ЕС, издаден от съответния компетентен орган:

Номер и дата на издаване на акта за въвеждане в експлоатация на обекта, в който ще се произвеждат ветеринарните лекарствени продукти, издаден по реда на Закона за устройство на територията:

Местонахождение (и наименование, когато е приложимо) на обектите за производство, контрол и съхранение на ветеринарните лекарствени продукти:

(улица//бул , №, град, пощ. код, община, област, страна)

(E- mail, телефонен номер)

Данни за лабораторията за извършване на изпитванията на внасяните ВЛП, съгласно чл. 97, параграф 7 от Регламент (ЕС) 2019/6 *(попълва се, когато е приложимо)*:

(улица//бул , №, град, пощ. код, община, област, страна, E- mail, телефонен номер)

Номер и дата на издаване на акта за въвеждане в експлоатация на помещенията за съхранение на внасяните ВЛП в Република България, издаден по реда на Закона за устройство на територията *(попълва се, когато е приложимо)*:

Моля, на основание чл. 89, параграф 1 от Регламент (ЕС) 2019/6, да ми бъде издадено разрешение за производство на ветеринарни лекарствени продукти.

Прилагам следните документи:

1. документите по чл. 89, параграф 2, букви „а“ и „в“ - „д“ от Регламент (ЕС) 2019/6;
2. вид и размер на първичните опаковки на ВЛП и начина на прилагане;
3. наименование на активните вещества и на щамовете микроорганизми, които влизат в състава на ВЛП;
4. описание на производствените процеси и методите за анализ;
5. документи за правоспособност и практически опит на квалифицираното лице по чл. 97, параграф 1 от Регламент (ЕС) 2019/6;
6. копие от договора, когато някои от етапите на производството или контрола се извършват в друг обект на територията на страната или извън нея;
7. документ за платена такса в размер (когато плащането не е извършено по електронен път).

Заявителят изрази желанието си издаденият индивидуален административен акт да бъде получен:

- Чрез лицензиран пощенски оператор на адрес:
 Лично от звеното за административно обслужване
 Чрез Системата за Сигурно Електронно Връчване

Дата: _____

Подпис: _____

Уникален номер на заявката: _____

Версия 1

Дата на създаване 08.03.2023 г.

Служи за уникално идентифициране на услугата при последващите действия по нейната обработка, заплащане и доставка (генерира се автоматично при избор на дата)