

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

З А Я В Л Е Н И Е

за издаване на разрешение за търговия на едро с ветеринарни лекарствени продукти

От: _____

(име/наименование на юридическото или физическото лице)

Седалище и адрес на управление: _____

(град/село, пощ. код, община, област, ул./бул., №, пощенска кутия)

(Телефон:

Факс:

E- mail:)

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

Местонахождение на обекта за търговия на едро с ВЛП:

(град/село, пощ. код, община, област, ул./бул., №)

Име на лицето, отговарящо за търговията на едро с ВЛП, съгласно чл. 101, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2019/6:

(име, презиме, фамилия)

Номер и дата на издаване на дипломата на лицето по чл. 101, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2019/6:

Номер и дата на издаване на акта за въвеждане в експлоатация на обекта за търговия на едро с ВЛП, издаден по реда на Закона за устройство на територията

Моля на основание чл. 100, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2019/6 на Европейския парламент и на Съвета от 11 декември 2018 година относно ветеринарните лекарствени продукти да ми бъде издадено разрешение за търговия на едро с ВЛП.

Прилагам:

1. Доказателствата и декларацията по чл. 100, параграф 2 от Регламент (ЕС) 2019/6:
 - а) за наличие на технически компетентен персонал, и по-специално за лицето, отговарящо за търговията на едро с ВЛП, съгласно чл. 101, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2019/6;
 - б) за наличие на подходящи и достатъчни помещения за съхранение и работа с ветеринарни лекарствени продукти;
 - в) план за действие, с който се обезпечава ефикасното изтегляне или изземване от пазара на продукти по разпореждане на БАБХ или на Комисията, или в сътрудничество с производителя или притежателя на разрешението за търговия на ветеринарен лекарствен продукт;
 - г) описание на системата за водене на документация, с която се обезпечава спазването на изискванията, посочени в член 101 от Регламент (ЕС) 2019/6;
 - д) декларация за съответствие с изискванията, посочени в член 101 от Регламент (ЕС) 2019/6.
2. Списък на фармакологичните групи с които ще се търгува;
3. Документ за платена такса *(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)