

# НАРЕДБА № 7

от 23.04.2008 г.

**за условията и реда за предоставяне на информация за пуснатите на пазара биоциди и/или химични препарати, класифицирани като опасни въз основа на физико-химичните и токсикологичните си свойства, и на информация за всеки случай на отравяне или съмнение за отравяне с химични вещества, препарати и биоциди**

(Издадена от министъра на здравеопазването, обн., ДВ, бр. 45 от 13.05.2008 г.)

**Чл. 1.** (1) Лицето, което пуска на пазара химичен препарат, класифициран като опасен въз основа на физико-химичните и токсикологичните си свойства, изпраща в Министерството на здравеопазването информация на електронен и хартиен носител относно химичния състав, физико-химичните и токсикологичните му свойства по образец съгласно приложение № 1.

(2) Когато в информацията по ал. 1 са настъпили промени, лицето, което пуска на пазара химичния препарат, изпраща в Министерството на здравеопазването информация за тези промени по образец съгласно приложение № 2.

(3) Информацията по ал. 1 и 2 се изпраща в Министерството на здравеопазването преди първото пускане на пазара на химичния препарат.

**Чл. 2.** (1) Лицето, което пуска на пазара биоцид, изпраща в Министерството на здравеопазването информация на електронен и хартиен носител относно химичния състав, физико-химичните и токсикологичните му свойства по образец съгласно приложение № 3.

(2) Когато в информацията по ал. 1 са настъпили промени, лицето, което пуска на пазара биоцида, изпраща в Министерството на здравеопазването информация за тези промени по образец съгласно приложение № 4.

(3) Информацията по ал. 1 и 2 се изпраща в Министерството на здравеопазването преди първото пускане на пазара на биоцида.

**Чл. 3.** (1) Лечебните заведения изпращат до регионалните центрове по здравеопазване и до лечебното заведение по чл. 7е, ал. 2 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и препарати (ЗЗВВХВП) информация за всеки случай на отравяне или съмнение за отравяне с химични вещества, препарати и биоциди по образец съгласно приложение № 5.

(2) Информацията по ал. 1 се изпраща в 14-дневен срок:

1. след приключване на лечението при остро отравяне или съмнение за отравяне;
2. след поставяне на диагнозата при хронично отравяне или съмнение за отравяне;
3. след настъпване на смърт или след приключване на аутопсията, в случаите, когато при отравяне с летален изход е извършена аутопсия.

**Чл. 4.** (1) Лечебното заведение по чл. 7е, ал. 2 ЗЗВВХВП изпраща ежегодно до 30 юни в Министерството на здравеопазването обобщен доклад за предходната година за случаите на отравяне или съмнение за отравяне с химични вещества, препарати и биоциди.

(2) Обобщеният доклад съдържа най-малко следните данни:

1. брой отравяния с определено химично вещество, химичен препарат или биоцид, включително наименованието на веществото, препарата или биоцида и наименование, седалище и адрес на управление на лицето, което го пуска на пазара;

2. пол и възраст на лицата с отравяния със съответното вещество, препарат или биоцид;

3. данни за експозицията, етиологията, мястото, където е настъпило отравянето със съответното вещество, препарат или биоцида, и изхода от отравянето.

## **ПРЕХОДНИ И ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ**

---

### **ПРЕХОДНИ И ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ**

**§ 1.** Наредбата се издава на основание чл. 7е, ал. 9 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и препарати .

**§ 2.** Лицата, които са пуснали на пазара биоцид и/или химичен препарат, класифициран като опасен въз основа на физико-химичните и токсикологичните си свойства, изпращат в Министерството на здравеопазването информацията по чл. 1, ал. 1 и чл. 2, ал. 1 в срок 3 месеца от влизането в сила на наредбата.

До  
Министерството на  
здравеопазването

**УВЕДОМЛЕНИЕ**

за

химичния състав, физикохимичните и токсикологичните свойства на химичен препарат

от (трите имена) .....

в качеството на .....

(управител, изпълнителен директор, упълномощено лице)

на .....

(наименование на юридическото лице/търговеца)

1. Търговско наименование или обозначение на химичния препарат:

.....

2. Данни за лицето, което пуска на пазара химичния препарат:

2.1. Наименование

.....

2.2. Седалище и адрес на управление:

.....

2.3. Телефонен номер, факс, e-mail

3. Производител на химичния препарат:

3.1. Наименование

.....

3.2. Седалище и адрес на управление:

.....

3.3. Телефонен номер, факс, e-mail

4. Състав

4.1. Вещества, класифицирани като опасни за здравето, с концентрации, равни или по-големи от най-ниските концентрации, посочени:

а) в табл. 2 на приложение № 10 на Наредбата за реда и начина на класифициране, опаковане и етикетирание на химични вещества и препарати, приета с Постановление № 316 на Министерския съвет от 2002 г. (ДВ, бр. 5 от 2003 г.), или

б) в приложение № 1 на Наредбата за реда и начина на класифициране, опаковане и етикетирание на химични вещества и препарати, или

## НАРЕДБА № 7 ОТ 2008 Г. - ПРИЛОЖЕНИЕ № 1

---

- в) в част В на приложение № 12 на Наредбата за реда и начина на класифициране, опаковане и етикетиране на химични вещества и препарати, или
- г) в приложение № 13 на Наредбата за реда и начина на класифициране, опаковане и етикетиране на химични вещества и препарати.

Химично наименование на веществото	CAS номер	ЕС номер	Класификация	R-фрази	Концентрация или концентрационни граници* с точност до 10 %
------------------------------------	-----------	----------	--------------	---------	---

1.

2.

.....

\* Когато съдържанието на дадено вещество в химичния препарат е по-малко от 5%, се допуска посочването на следните концентрационни граници:  $C < 0,1\%$ ;  $0,1\% \leq C < 0,5\%$ ;  $0,5\% \leq C < 1\%$ ;  $1\% \leq C < 1,5\%$ ;  $1,5\% \leq C < 2\%$ ;  $2\% \leq C < 3\%$ ;  $3\% \leq C < 4\%$ ;  $4\% \leq C < 5\%$ .

4.2. Други вещества в състава на химичния препарат с концентрация, равна или по-голяма от 1%

Химично наименование на веществото	CAS номер	ЕС номер	Класификация	R-фрази	Концентрация или концентрационни граници* с точност до 10 %
------------------------------------	-----------	----------	--------------	---------	---

1.

2.

.....

\*\* Когато са налице вещества с подобни физикохимични и токсикологични свойства, се допуска посочване на веществата, групирани по класове, например катионни тензиди, анионни тензиди, растителни масла, мастни киселини.

\*\*\* Когато съдържанието на дадено вещество в химичния препарат е по-малко от 10%, се допуска посочването на следните концентрационни граници:  $1\% \leq C < 2\%$ ;  $2\% \leq C < 4\%$ ;  $4\% \leq C < 7\%$ ;  $7\% \leq C < 10\%$ .

5. Класифициране и етикетиране на химичния препарат

5.1. Категория/категории на опасност

5.2. Символи и знаци за опасност

5.3. R-фрази

5.4. S-фрази

6. Употреба на препарата

При много възможни употреби е необходимо да бъдат посочени само най-важните или най-често срещаните.

7. Данни за опаковката

7.1. Вид (например наличие на дозатор, шпрей)

7.2. Вместимост

7.3. Наличие или не на тактилни знаци за опасност и/или приспособления за затваряне на опаковките, които ги правят недостъпни за деца.

8. Препоръчани мерки за оказване на първа помощ

9. рН-стойност на смес вода/препарат в съотношение 1:1, когато стойността е по-малка от 2,2 или по-голяма от 10.

.....  
(Подпис и печат)

Дата ...../.....г.

До  
Министерството  
на здравеопазването

**УВЕДОМЛЕНИЕ**

за  
промяна на информацията за химичния състав, физико-химичните и токсикологичните  
свойства на химичен препарат, подадено с уведомление  
вх. №...../.....г. в Министерството на  
здравеопазването

от (трите имена) .....

в качеството на .....

(управител, изпълнителен директор,  
упълномощено лице)

На .....

(наименование на юридическото лице/търговеца)

Настъпили промени в информацията за химичен препарат:

1. Пускането на пазара на химичния препарат

.....

(посочва се търговското наименование или обозначение)

е спряно от...../..... г.

2. Информация за настъпили промени по т. 1—4 от приложение № 1\*:

.....

.....

\* Представят се съответните точки от приложение № 1, в които са настъпили промени, и съответната информация.

.....

(Подпис и печат)

Дата ...../.....г.

До  
Министерството на  
здравеопазването

**УВЕДОМЛЕНИЕ**

за

химичния състав, физико-химичните и токсикологичните свойства на биоцид

от (трите имена) .....

в качеството на .....

(управител, изпълнителен директор,  
упълномощено лице)

На .....

(наименование на юридическото лице/търговеца)

1. Търговско наименование на биоцида:

.....

2. Данни за лицето, което пуска на пазара биоцида:

2.1. Наименование

.....

2.2. Седалище и адрес на управление:

.....

2.3. Телефонен номер, факс, e-mail

3. Производител на биоцида:

3.1. Наименование

.....

3.2. Седалище и адрес на управление:

.....

3.3. Телефонен номер, факс, e-mail

4. Вид (група и подгрупа) на биоцида съгласно приложение № 12 на Наредбата за условията и реда за пускане на пазара на биоциди, приета с Постановление № 336 на Министерския съвет от 2007 г. (ДВ, бр. 4 от 2008 г.)

5. Състав

5.1. Активно вещество

№ по ред	Химично наименование	CAS № и ЕС номер	Концентрация в състава на биоцидния препарат в метрични единици
----------	----------------------	------------------	---

1.

2.

.....

5.2. Вещества, класифицирани като опасни за здравето, с концентрации, равни или по-големи от най-ниските концентрации, посочени:

- а) в табл. 2 на приложение № 10 на Наредбата за реда и начина на класифициране, опаковане и етикетиране на химични вещества и препарати, или
- б) в приложение № 1 на Наредбата за реда и начина на класифициране, опаковане и етикетиране на химични вещества и препарати, или
- в) в част В на приложение № 12 на Наредбата за реда и начина на класифициране, опаковане и етикетиране на химични вещества и препарати, или
- г) в приложение № 13 на Наредбата за реда и начина на класифициране, опаковане и етикетиране на химични вещества и препарати.

Химично наименование на веществото	CAS номер	ЕС номер	Класификация	R-фрази	Концентрация или концентрационни граници*** с точност до 10 %
------------------------------------	-----------	----------	--------------	---------	---

1.

2.

.....

\* Когато съдържанието на дадено вещество в химичния препарат е по-малко от 5%, се допуска посочването на следните концентрационни граници:  $C < 0,1\%$ ;  $0,1\% \leq C < 0,5\%$ ;  $0,5\% \leq C < 1\%$ ;  $1\% \leq C < 1,5\%$ ;  $1,5\% \leq C < 2\%$ ;  $2\% \leq C < 3\%$ ;  $3\% \leq C < 4\%$ ;  $4\% \leq C < 5\%$ .

5.3. Други вещества в състава на химичния препарат с концентрация, равна или по-голяма от 1%

Химично наименование на веществото	CAS номер	ЕС номер	Класификация	R-фрази	Концентрация или концентрационни граници*** с точност до 20 %
------------------------------------	-----------	----------	--------------	---------	---

1.

2.

.....



\*\* Когато са налице вещества с подобни физикохимични и токсикологични свойства, се допуска посочване на веществата, групирани по класове, например катионни тензиди, анионни тензиди, растителни масла, мастни киселини.

\*\*\* Когато съдържанието на дадено вещество в химичния препарат е по-малко от 10%, се допуска посочването на следните концентрационни граници:  $1\% = C < 2\%$ ;  $2\% = C < 4\%$ ;  $4\% = C < 7\%$ ;  $7\% = C < 10\%$ .

6. Класифициране и етикетиране на химичния препарат

6.1. Категория/категории на опасност

6.2. Символи и знаци за опасност

6.3. R-фрази

6.4. S-фрази

7. Област на приложение

8. Кратко описание на начина на употреба

9. Категория на потребителите

10. Данни за опаковката

10.1. Вид (например наличие на дозатор, шпрей)

10.2. Вместимост

10.3. Наличие или не на тактилни знаци за опасност и/или приспособления за затваряне на опаковките, които ги правят недостъпни за деца.

11. Препоръчителни мерки за оказване на първа помощ.

.....  
(Подпис и печат)

Дата ...../.....г.

**УВЕДОМЛЕНИЕ**

за  
промяна на информацията за химичния състав, физико-химичните и токсикологичните свойства  
на биоцид, подадено с уведомление  
вх. №...../.....г. в Министерството на здравеопазването

от (трите имена) .....

в качеството на .....

(управител, изпълнителен директор, упълномощено лице)

На .....  
(наименование на юридическото лице/търговеца)

Настъпили промени в информацията за химичен препарат:

1. Пускането на пазара на химичния препарат

.....  
(посочва се търговското наименование или обозначение)

е спряно от...../..... г.

2. Информация за настъпили промени по т. 1 — 4 от приложение № 1\*:

.....

.....

\* Представят се съответните точки от приложение № 1, в които са настъпили промени, и съответната информация.

.....

(Подпис и печат)

Дата ...../.....г.



Други (посочват се)

6. Етиология\*

Инцидент

Суициден

Друга

7. Място, където е настъпило отравянето\*

на работното място (посочва се предприятието и работното място)

вкъщи

в училище/детска градина

други (описват се)

8. Лечение\*

Оказана първа помощ:

Да (описва се):

Не

Амбулаторно лечение:

Да

Не

Стационарно лечение:

Да

Не

9. Протичане на отравянето\*

Няма данни

Напълно излекуван

Неправилно лечение

Смърт

Късни последици (посочват се)

10. Кратко описание на симптомите

11. Данни за проведени функционални и/или лабораторни изследвания, включително такива, доказващи наличието на веществото или неговите метаболити в организма.

\* Вярното се отбелязва с X.

.....  
(Подпис и печат)

Дата ...../.....г.