

Признаване на лиценз за употреба на ветеринарномедицински продукт, издаден от друга държава-членка на ЕС.

**Заявяване:** За признаване или издаване на лиценз за употреба на ВМП в повече от една държава членка физическо или юридическо лице, установено на територията на държава членка подава заявление с приложено идентично досие до изпълнителния директор на БАБХ и до избрани от него държави членки, наричани по-нататък "заинтересовани". Досието съдържа административната информация и научната и техническата документация.

**Работен процес:** В заявлението физическото или юридическото лице посочва заинтересованите държави членки и държава членка за референтна държава, компетентният орган на която да изготви доклад или да актуализира доклада за оценка на досието на ВМП. В срок до 90 дни референтна държава изготвя доклад за оценка, който изпраща до заинтересованите държави и до заявителя. Заинтересованите държави членки ги одобряват и информират референтната държава. Референтната държава членка (която може да е и Република България) документира одобрението, приключва процедурата и информира заявителя.

Изпълнителният директор на БАБХ или оправомощено от него лице в срок до 30 дни след приключване на процедурата издава съответно решение за признаване на лиценз за употреба на ВМП и го вписва в регистъра на лицензираните за употреба ВМП на страницата на БАБХ.