

- **1364** Одобряване на малки промени от тип I A в съдържанието на досието на ветеринарномедицински продукти

Одобряване на малки промени от тип I A в съдържанието на досието на ветеринарномедицински продукти

- **На основание на:**
 - Закон за ветеринарномедицинската дейност - чл. 301
- **Услугата се предоставя и като вътрешно-административна:**
 - Не
- **Орган, издаващ индивидуален административен акт:**
 - БАБХ
- **Срок за предоставяне:**
 - 14 дни от подаване на заявлението
- **Срок на действие на документа/индивидуалния административен акт:**
 - Безсрочен
- **Орган, осъществяващ контрол върху дейността на органа по предоставянето на услугата:**
 - Министър на земеделието, храните и горите
- **Орган, пред който се обжалва индивидуален административен акт:**
 - Изпълнителен директор
- **Ред, включително срокове за обжалване на действията на органа по предоставянето на услугата:**
 - По реда на Административнопроцесуалния кодекс./чл.300, ал.11 от ЗВД.
- **Електронен адрес за предложения:**
 - bfsa@bfsa.bg

Административни звена

Административни звена, в които се подават документите и се получава информация за хода на преписката:

Дирекция "Административно обслужване, протокол, връзки с обществеността и инвестиции"

Адрес: обл. София (столица), общ. Столична, гр. София, р-н Красно село, бул. Пенчо Славейков 15а, партер, п.к. 1606

Код за междуселищно избиране: 02

Телефон за връзка: 915 98 85, 915 98 82

Адрес на електронна поща: bfsa@bfsa.bg

Работно време: Стандартно работно време, от 09:00 до 17:30, Стандартно работно време

Изисквания, процедури, инструкции

Подаване на документи

1. Заявление;

2. Документи, свързани с промяната;

3. Документ за платена такса.

За всяка една малка промяна тип IA се подават документите, свързани с нея, в съответствие с „Насоки относно подробностите за различните категории вариации, за изпълнението на процедурите, определени в глави II, IIa, III и IV от Регламент (ЕО) № 1234/2008 на Комисията от 24 ноември 2008 г. относно разглеждането на измененията на условията на разрешения за пускане на пазара на лекарствени продукти за хуманна употреба и ветеринарни лекарствени продукти и на документацията, която трябва да бъде представена съгласно тези процедури“.

При заявяване на услугата по електронен път идентифицирането на заявителя е с квалифициран електронен подпис (КЕП).

КЕП е с ниво на осигуреност „високо“, съгласно чл. 8 от Регламент (ЕС) №910/2014 г.