

НАРОДНО СЪБРАНИЕ	
Вх.№	054-06-344
Дата	31.03.2020г.

ЧРЕЗ

Г-ЖА ЦВЕТА КАРАЯНЧЕВА

ПРЕДСЕДАТЕЛ

НА 44-то НАРОДНО СЪБРАНИЕ

1726
Акул

ДО

Г-Н КИРИЛ АНАНИЕВ

МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

ВЪ ПРОС

от Виолета Желева, народен представител от ПГ "БСП за България"

На основание чл. 90, ал. 1 от Конституцията на Република България и чл. 95, ал. 1 от Правилника за организацията и дейността на Народното събрание внасям въпрос

ОТНОСНО: Разширяване на производство на предпазни маски в условията и за целите на обявеното в страната извънредно положение. Спазване на нормативите за качество и изработка.

Уважаеми г-н Министър,

В условията на пандемия от Ковид – 19, въведеното извънредно положение на цялата територия на страната и на всички останали мерки и усилия за ограничаване на разпространението на вируса, независимо от понякога различните мнения по отделни аспекти, като цяло необходимостта и значението на предпазните маски не са поставени под съмнение. Напротив. За осигуряване на необходимите количества и в помощ на възможността всеки желаещ да има достъп до предпазни маски, факт е адмирираното разширяване на производството и включването на много фирми в този процес.

Дали обаче, притиснати от спешността, които условията налагат, не оставихме на страна иначе също толкова важния въпрос за качеството на предпазните маски и за спазването на нормативите и условията, на които те и процесът на тяхното производство трябва да отговарят.

В тази връзка моля за Вашия отговор на следното:

1. Следва ли да отговарят предпазните маски на определени европейски норми за предпазване от бактериална филтрация? Ако да, моля посочете приложимите разпоредби?

2. Възможно ли е да се произвеждат предпазни маски от обикновен памучен плат, съответно - от марля, които да предпазват от бактериално проникване/защита и съответно могат ли да се пуснат свободно за разпространение в пазарната/аптечната мрежа?

3. Съществува или не някакъв регуляторен режим в страната, респективно в ЕС, определящ изисквания към предпазните маски и ако да - следва ли те да бъдат одобрени и/или регистрирани по някакъв ред?

4. Има ли изискване към използването на определени материали, които да предпазват от бактериална защита , включително подходящи за пряк контакт с лицето на използвация ? От какви материали следва да се произвеждат?

5. На територията на Република България има ли акредитирани лаборатории и евентуални нотифицирани органи , които да из питат и/или оценят съответствието на маските за изпълняваната от тях бактериална защита и за изпълнение на евентуални други изисквания, преди пускане на същите на пазара? Ако има кои са те?

6. Има ли специален режим за производството и пускането на пазара на Република България (респективно на пазара на Европейското икономическо пространство) и за последваща търговия (на едро и на дребно) с предпазни антибактериални маски или режимът за реализацията им е свободен?

Моля отговорът на въпроса да е в писмен вид.

Виолета Желева