

**LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS KANCELIARIJA
POLITIKOS ĮGYVENDINIMO GRUPĖ**

PAŽYMA

**DĖL ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ KODEKSO 50 IR 589 STRAIPSNIŲ
PAKEITIMO ĮSTATYMO PROJEKTO IR DĖL VYRIAUSYBĖS 2013 M. BIRŽELIO 26 D.
NUTARIMO NR. 600 „DĖL 2009 M. LAPKRIČIO 30 D. EUROPOS PARLAMENTO IR
TARYBOS REGLAMENTO (EB) NR. 1223/2009 DĖL KOSMETIKOS GAMINIŲ
ĮGYVENDINIMO“ PAKEITIMO“ PROJEKTO (TAP-17-1970; TAP-17-1972; TAIS Nr. 17-
14507)**

2017-12-27 Nr. NV-3370
Vilnius

Projektų rengėjas: Sveikatos apsaugos ministerija.

Projektų tikslas: *apsaugoti žmonių sveikatą nuo nesaugių kosmetikos gaminių, vykdant efektyvią šių gaminių rinkos priežiūrą.*

Dabartinė situacija:

- Reglamente (EB) Nr. 1223/2009 (toliau – Reglamentas) nurodyta, kad visi rinkai pateikiami kosmetikos gaminiai privalo atitikti nustatytas taisykles.

- Reglamentas numato valstybėms narėms pareigą *nustatyti sankcijas* už Reglamento pažeidimus ir įpareigoja, kad už prievolių nevykdymą būtų nustatytos veiksmingos, proporcingos ir atgrasančios sankcijos.

- Administracinių nusižengimų kodekso (toliau – ANK) 50 straipsnyje numatyti neproporcingai *maži baudų dydžiai* nuo 140 iki 300 eurų.

- Baudos nediferencijuotos pagal pažeistų reikalavimų turinį ir veiklos pavojingumą

- Šiuo metu Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui nesuteikta teisė dėl ANK 50 straipsnyje numatytų administracinių nusižengimų pradėti administracinių nusižengimų teiseną, atlikti administracinių nusižengimų tyrimą ir surašyti administracinių nusižengimų protokolus.

Projektų esmė: **ANK pakeitimo projekte:**

- Nustatytos baudos už Reglamente nurodytus pažeidimus, diferencijuotos pagal *pažeidimo pobūdį ir sunkumą* (nuo 50 eurų iki 2800 eurų) už:

- pranešimo apie kosmetikos gaminio tiekimą rinkai reikalavimų pažeidimą;
- kosmetikos gaminio ženklinimo pažeidimą
- informacijos apie kosmetikos gaminio nepageidaujamą poveikį;
- kosmetikos gaminių ir jų ingredientų bandymų su gyvūnais reikalavimų pažeidimą;
- kosmetikos gaminių geros gamybos praktikos reikalavimų tam tikrų medžiagų kosmetikos gaminiuose apribojimų pažeidimą;
- pranešimo apie kosmetikos gaminius, kuriuose yra nanomedžiagų pažeidimą;
- kosmetikos gaminio saugos įvertinimo reikalavimų pažeidimą.

- Nustatyta adekvati veikos pavojingumui alternatyvi nuobauda – *ispėjimas*.

- *Nacionalinio visuomenės sveikatos centro* pareigūnams suteikta teisė taikyti nuobaudas už ANK pažeidimus Lietuvoje įregistruotiems *importuotojams*, o *Valstybinės vartotojų teisių apsaugos tarnybos* pareigūnai turės teisę skirti nuobaudas už ANK nustatytus administracinius nusižengimus, susijusius su Reglamento reikalavimų, už kurių vykdymą atsakingi *platintojai*, pažeidimus.

Vyriausybės nutarimas „Dėl 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių įgyvendinimo“ dėstomas nauja redakcija:

- Sveikatos apsaugos ministerija paskiriama koordinuojančiąją kompetentinga institucija* kitų institucijų veiklai koordinuoti ir teikti Europos Komisijai Reglamente nurodytą informaciją.

• **Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui** pavedama vykdyti ne tik vietos gamintojų, bet ir **Lietuvoje registruotų importuotojų** veiklos priežiūrą bei vykdyti nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas, susijusias su bendradarbiavimu tarp valstybių narių kompetentingų institucijų, tikrinant kosmetikos gaminio informacijos bylas.

• **Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai** pavedama pagal kompetenciją atlikti nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas ir prižiūrėti, kaip **platintojai** vykdo Reglamento atitinkamuose straipsniuose nurodytas prievoles.

Atitiktis Vyriausybės programai: Tiesiogiai Vyriausybės programos neįgyvendina.

Derinimas: projektai suderinti su Ūkio ministerija, Teisingumo ministerija, Europos teisės departamentu, Valstybine vartotojų teisių apsaugos tarnyba bei Lietuvos kosmetikos ir buities chemijos gamintojų asociacija LIKOCHEMA.

Dalykinio vertinimo išvada: Siūlome:

- Projektus svarstyti Vyriausybės posėdžio **B dalyje**.
- Vyriausybės nutarimo projektą patikslinti iki pasirašymo pagal Vyriausybės kanceliarijos Teisės grupės redakcines pastabas.

Patarėja

Aurelija Urbonienė

Aurelija Urbonienė, tel. 8 706 63 813, el. p. aurelija.urboniene@lr.lt



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJA

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, http://www.sam.lt.
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Lietuvos Respublikos Vyriausybei

2017-12-13 Nr. (1.1.3-411)10-10034

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ KODEKSO 50 IR 589 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO ĮSTATYMO PROJEKTO IR LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO „DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2013 M. BIRŽELIO 26 D. NUTARIMO NR. 600 „DĖL 2009 M. LAPKRIČIO 30 D. EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTO (EB) NR. 1223/2009 DĖL KOSMETIKOS GAMINIŲ ĮGYVENDINIMO“ PAKEITIMO“ PROJEKTO

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija (toliau – Ministerija), siekdama tinkamai įgyvendinti 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių (toliau – Reglamentas (EB) Nr. 1223/2009) nuostatas dėl sankcijų už reglamento pažeidimus nustatymo, parengė ir, atsižvelgdama į Lietuvos Respublikos Vyriausybės posėdžio 2017 m. balandžio 12 d. protokole Nr. 14 numatytą Ministro Pirmininko pavedimo, įforminto Vyriausybės kanclerio 2017 m. vasario 21 d. rezoliucija Nr. S-52-438, taikymo išimtį dėl Administracinių nusižengimų kodekso atskirų straipsnių pakeitimų projektų, susijusių su Europos Sąjungos teisės aktų nuostatų perkėlimu į Lietuvos nacionalinę teisę, teikimo Vyriausybei, teikia Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projektą (toliau – Įstatymo projektas).

Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 straipsnyje nustatyta atsakomybė už Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 reikalavimų pažeidimus, taikant baudas, kurių dydis nebuvo diferencijuojamas pagal pažeistų reglamento reikalavimų turinį ir kartu pagal veiklos pavojingumą. Įstatymo projektu siekiama nustatyti diferencijuotas baudų reikšmes už Reglamento (EB) Nr. 1223 pažeidimus pagal veikų pavojingumą, kartu numatant adekvačią veikos pavojingumui alternatyvią nuobaudą, t. y. įspėjimą.

Įstatymo projektu siekiama suteikti įgaliojimus Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrai prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Centras), kad pareigūnai, įgyvendindami Centrai suteiktas teises ir atlikdami jiems pavestas pareigas, turėtų teisę pradėti administracinių nusižengimų teiseną, atlikti tyrimą ir surašyti administracinių nusižengimų protokolus už Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso (toliau – ANK) 50 straipsnyje nustatytus administracinius nusižengimus, atitinkamai pakeičiant ANK 589 straipsnio 48 punktą. Tai suteiktą galimybę taikyti administracines nuobaudas: įspėjimus ir baudas – už Reglamente (EB) Nr. 1223/2009 nustatytų prievolių nevykdymą Lietuvoje registruotiems importuotojams, kurie yra atsakingi už kosmetikos gaminių pateikimą rinkai. Atitinkamai patikslinamos, atsižvelgiant į Valstybinės vartotojų tarnybos (toliau – Tarnyba) kompetenciją, ANK 589 straipsnio 70 punkto nuostatos dėl pažeidimų, susijusių su platintojams nustatytų prievolių nevykdymu, kurių atveju Tarnyba pradeda administracinių nusižengimų teiseną, atlieka administracinių nusižengimų tyrimą ir surašo administracinių nusižengimų protokolus. Tarnybos pareigūnai turėtų teisę skirti nuobaudas tik už ANK 50 straipsnio atitinkamose dalyse (1, 2, 3, 4, 13, 14, 15, 16 dalys) nustatytus administracinius nusižengimus, susijusius su Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 reikalavimų, už kurių vykdymą atsakingi platintojai, pažeidimais.

Priėmus siūlomą Įstatymo projektą būtų įgyvendintos Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 37 straipsnio nuostatos, kad už Reglamento pažeidimus būtų nustatytos veiksmingos, proporcingos ir atgrasančios sankcijos.

Atsižvelgiant į Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio 4 dalies nuostatas, kurios numato, kad valstybės narės periodiškai (bet ne rečiau kaip kas ketverius metus) persvarsto ir vertina, kaip veikia jų vykdoma kosmetikos gaminių rinkos priežiūra, Ministerija, kaip paskirta koordinuojanti kompetentinga institucija koordinuoti nacionalinėms kompetentingoms institucijoms Reglamente (EB) Nr. 1223/2009 nustatytų užduočių vykdymą, 2016 m. vasario 9 d., 2017 m. vasario 15 d. ir 2017 m. rugpjūčio 28 d. organizavo susitikimus su Taryba ir Centru, siekdama aptarti bendradarbiavimo ir tolimesnio funkcijų vykdymo perspektyvas, identifikuojant galimas problemas, veiksmų, susijusių su kosmetikos gaminių rinkos priežiūra Lietuvoje, mastus, jų koordinavimą, kad būtų pasiekti Reglamente (EB) Nr. 1223/2009 nurodyti saugos žmonių sveikatai užtikrinimo tikslai. Bendrai identifikavus problemas ir priėmus sprendimus dėl galimybių pagerinti kosmetikos gaminių rinkos priežiūrą, Ministerija parengė Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2013 m. birželio 26 d. nutarimo Nr. 600 „Dėl 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių įgyvendinimo“ pakeitimo“ projektą (toliau – Nutarimo projektas), kuriuo siūloma sudaryti teisinės prielaidas Centrai vykdyti ne tik vietos gamintojų, bet ir Lietuvoje registruotų importuotojų, kurie yra atsakingi už kosmetikos gaminių pateikimą rinkai, veiklos priežiūrą. Taip pat yra numatoma, kad Centras, be esamu reguliavimu priskirtų funkcijų, vykdytų ir nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas, susijusias su bendradarbiavimu tarp valstybių narių kompetentingų institucijų, tikrinant kosmetikos gaminio informacijos bylas.

Įvertinus aplinkybių visumą ir darbo tvarka pasitarus su Centro bei Tarybos atstovais, buvo prieita prie išvados, kad nėra pagrindo Nutarimo projektą laikyti Įstatymo projekto įgyvendinamuoju teisės aktu. Centro ir Tarybos atstovai patvirtino, kad priėmus Nutarimo projektą anksčiau nei Įstatymo projektą, Nutarimo projektu nustatomos funkcijos galės būti efektyviai vykdomos. Atsakomybė už Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 pažeidimus yra nustatyta ne tik ANK 50 straipsnyje, su kuriuo susiję keitimai atliekami Įstatymo projektu (žr. toliau). Pažymime, kad Nutarimo projektas nėra skirtas reglamentuoti administracinės (ar kitokios) atsakomybės klausimus. Pvz., ir pagal šiuo metu galiojančią Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2013 m. birželio 26 d. nutarimą Nr. 600 „Dėl 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių įgyvendinimo“ (toliau – Nutarimas) Centrai pavesta vykdyti ūkio subjektų priežiūrą, kaip laikomasi kosmetikos gaminių geros gamybos praktikos pagal Reglamentą (EB) Nr. 1223/2009, nors šiuo metu galiojančio ANK 589 straipsnio 48 punkte nėra numatyta Centro teisė pradėti administracinių nusižengimų teiseną, atlikti tyrimą ir surašyti administracinių nusižengimų protokolus už ANK 50 straipsnyje (reglamentuojančiame atsakomybę už kosmetikos gaminių tiekimo rinkai reikalavimų pažeidimus) nustatytus administracinius nusižengimus. Be to, ir šiuo metu galiojančioje Nutarimo redakcijoje nėra kalbama apie pavedimą Tarybai vykdyti ūkio subjektų priežiūrą kosmetikos gaminių aspektu, tačiau būtent Tarybai šiuo metu galiojančio ANK 589 straipsnio 70 punkte yra numatyta teisė pradėti administracinių nusižengimų teiseną, atlikti tyrimą ir surašyti administracinių nusižengimų protokolus už ANK 50 straipsnyje (reglamentuojančiame atsakomybę už kosmetikos gaminių tiekimo rinkai reikalavimų pažeidimus) nustatytus administracinius nusižengimus.

Pažymėtina, kad kosmetikos gaminių priežiūra yra vykdoma vadovaujantis ne tik Nutarimu, bei ir kitais teisės aktais (pvz., Lietuvos Respublikos visuomenės sveikatos priežiūros įstatymu, Lietuvos Respublikos produktų saugos įstatymu). Nutarimo projektu, atsižvelgiant į vykdančią priežiūrą faktiškai susiklosčiusią situaciją (taip pat siekiant teisinio aiškumo), yra aiškiai apibrėžiamos Centro ir Tarybos funkcijos. Pažymėtina, kad atsakomybė už Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 pažeidimus yra taikoma ne tik pagal ANK 50 straipsnį, bet ir (pvz.) pagal Lietuvos Respublikos produktų saugos įstatymą, Lietuvos Respublikos reklamos įstatymą. Pagal Lietuvos

Respublikos produktų saugos įstatymą „šio įstatymo ir kitų teisės aktų nustatytų reikalavimų, užtikrinančių, kad į rinką būtų teikiami tik saugūs produktai, laikymąsi kontroliuoja Vyriausybės ar jos įgaliotų institucijų įsteigtos produktų saugos kontrolės institucijos Lietuvos Respublikos įstatymų ir kitų teisės aktų nustatyta tvarka.“ Lietuvos Respublikos produktų saugos reikalavimų pažeidimų nagrinėjimo ir baudų ar išpėjimų skyrimo tvarka nustatyta minėtame įstatyme, Tarnyba yra įgaliota nagrinėti šio įstatymo pažeidimus ir nutarimu skirti šiame įstatyme nustatytas baudas ar išpėjimus. Lietuvos Respublikos reklamos įstatymu (17 straipsnio nuostata) yra uždrausta Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 reikalavimų neatitinkanti kosmetikos gaminių reklama. Reklamos priežiūros institucija – Tarnyba – už nustatytų reikalavimų nesilaikymą reklaminės veiklos subjektams gali skirti įstatyme nustatyto dydžio baudą, o fiziniams asmenims už įstatyme nustatytų reikalavimų pažeidimus taikoma įstatymų nustatyta administracinė atsakomybė. Pagal Reklamos įstatymo 24 straipsnio nuostatas už šio įstatymo atitinkamuose straipsniuose nustatytų reikalavimų nesilaikymą reklaminės veiklos subjektams gali būti skiriama bauda nuo dviejų šimtų aštuoniasdešimt devynių iki aštuonių tūkstančių šešių šimtų aštuoniasdešimt aštuonių eurų. Įstatymo projektu siūlomas nustatyti teisinis reguliavimas bus papildomas įrankis siekiant efektyviai užtikrinti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 reikalavimų laikymąsi. Taigi nėra pagrindo sieti Nutarimo projekto ir Įstatymo projekto priėmimą. Siekiant nustatyti veiksmingas, proporcingas ir atgrasančias nuobaudas už Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 reikalavimų pažeidimus, taip pat aiškiai apibrėžti Centro ir Tarnybos funkcijas, Įstatymo projektas ir Nutarimo projektas turėtų būti priimti kuo skubiau.

Įstatymo projektas ir Nutarimo projektas išvadoms gauti buvo pateikti Lietuvos Respublikos teisingumo ministerijai, Lietuvos Respublikos ūkio ministerijai, Europos teisės departamentui prie Lietuvos Respublikos teisingumo ministerijos, Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai, Lietuvos kosmetikos ir buitinės chemijos gamintojų asociacijai LIKOCHEMA. Į Europos teisės departamento prie Lietuvos Respublikos teisingumo ministerijos pastabą dėl Reglamento (ES) Nr. 528/2012 įgyvendinimo plano ir Įstatymo projekto ir Reglamento (ES) Nr. 528/2012 atitikties lentelės paskelbimo Lietuvos narystės Europos Sąjungos informacinėje sistemoje (LINESIS) atsižvelgta. Kitos pirmiau minėtos institucijos Įstatymo projektui pritarė be pastabų. Lietuvos Respublikos teisingumo ministerija, įvertinusi Įstatymo projekto teisinį pagrindą, tikslą, galimas pasekmes, pastabų neturėjo. Į pateiktą pastabą dėl Įstatymo projekto ANK 50 straipsnio dalių eiliškumo atsižvelgta. Įstatymo projekto lydimieji dokumentai patikslinti pagal pateiktas pastabas. Įvertinusi Nutarimo projekto teisinį pagrindą, tikslą, priemones, galimas pasekmes ir teisės techniką, Teisingumo ministerija pastabų neturėjo.

Nutarimo ir Įstatymo projektus parengė Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Visuomenės sveikatos priežiūros departamento (direktorius Audrius Ščeponavičius, tel. (8 5) 266 1466, el. p. audrius.sceponavicius@sam.lt) Rizikos sveikatai valdymo skyriaus (vedėja Rita Valentukevičienė, tel. (8 5) 260 4716, el. p. rita.valentukeviciene@sam.lt) vyriausioji specialistė Regina Burbienė (tel. (8 5) 266 1462, el. p. regina.burbiene@sam.lt).

PRIDEDAMA:

1. Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projektas, 2 lapai.
2. Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projekto lyginamasis variantas, 2 lapai.
3. Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projekto aiškinamasis raštas, 5 lapai.
4. Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo dėl Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projekto teikimo Lietuvos Respublikos Seimui projektas, 1 lapas
5. Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2013 m. birželio 26 d. nutarimo Nr. 600 pakeitimo projektas, 2 lapai.

6. 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių, Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projekto ir Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2013 m. birželio 26 d. nutarimo Nr. 600 „Dėl 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių įgyvendinimo“ pakeitimo projekto atitikties lentelė, 18 lapų.

7. Antikorupcinio vertinimo pažyma, 5 lapai.

8. Suinteresuotų institucijų išvadų kopijos, 6 lapai.

Sveikatos apsaugos ministras



Aurelijus Veryga

LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖ

NUTARIMAS

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ KODEKSO 50 IR 589 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO ĮSTATYMO PROJEKTO PATEIKIMO LIETUVOS RESPUBLIKOS SEIMUI

Nr.
Vilnius

Lietuvos Respublikos Vyriausybė n u t a r i a:

1. Pritarti Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projektui ir pateikti jį Lietuvos Respublikos Seimui.
2. Įgalinti sveikatos apsaugos ministrą Aurelijų Verygą, o jam negalint dalyvauti – sveikatos apsaugos viceministrę Kristiną Garuolienę atstovauti Lietuvos Respublikos Vyriausybei, svarstant nurodytą įstatymo projektą Lietuvos Respublikos Seime.

Ministras Pirmininkas

Sveikatos apsaugos ministras

Lietuvos Respublikos
Sveikatos apsaugos ministras

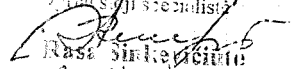
Aurelijus Veryga

Teksto patvirtinimo
pirmininkas
Min. Pirmininkas


2017-12-11

2017-12-13

Dekanatų valdymo ir
mokymų skyriaus
vedėja


Rasa Širkytė
2017-12-11

LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖ

NUTARIMAS

**DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2013 M. BIRŽELIO 26 D.
NUTARIMO NR. 600 „DĖL 2009 M. LAPKRIČIO 30 D. EUROPOS PARLAMENTO
IR TARYBOS REGLAMENTO (EB) NR. 1223/2009 DĖL KOSMETIKOS GAMINIŲ
ĮGYVENDINIMO“ PAKEITIMO**

Nr.
Vilnius

Lietuvos Respublikos Vyriausybė n u t a r i a:

Pakeisti Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2013 m. birželio 26 d. nutarimą Nr. 600 „Dėl 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių įgyvendinimo“ ir jį išdėstyti nauja redakcija:

„LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖ

NUTARIMAS

**DĖL 2009 M. LAPKRIČIO 30 D. EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS
REGLAMENTO (EB) NR. 1223/2009 DĖL KOSMETIKOS GAMINIŲ
ĮGYVENDINIMO**

Igyvendindama 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių (OL 2009 L 342, p. 59) (toliau – Reglamentas (EB) Nr. 1223/2009), Lietuvos Respublikos Vyriausybė n u t a r i a:

1. Paskirti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministeriją Lietuvos Respublikos koordinuojančiąja kompetentinga institucija koordinuoti su Reglamente (EB) Nr. 1223/2009 nacionalinėms kompetentingoms institucijoms nustatytų užduočių vykdymu susijusią kitų valstybės institucijų veiklą ir teikti Europos Komisijai (toliau – Komisija) Reglamente (EB) Nr. 1223/2009 numatytą informaciją.

2. Nustatyti, kad šiame nutarime vartojamos sąvokos apibrėžtos Reglamente (EB) Nr. 1223/2009.

3. Pavesti:

3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos:

3.1.1. prižiūrėti, kaip atsakingi asmenys vykdo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 5 straipsnio 1 dalyje nurodytas prievolės;

3.1.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje ir antrojoje pastraipose, 23 straipsnio 2, 3, 4 ir 5 dalyse, 24 straipsnyje, 25 straipsnio 1–6 dalyse, 27, 28 straipsniuose, 29 straipsnio 1 dalyje, 30 straipsnyje ir 38 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;

3.2. Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai:

3.2.1. prižiūrėti, kaip platintojai vykdo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 6 straipsnyje ir 13 straipsnio 3 dalyje nurodytas prievolės;

3.2.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje pastraipoje, 25 straipsnio 1 dalies b–j ir l punktuose bei 5 ir 7 dalyse, 26, 28 straipsniuose ir 29 straipsnio 1 dalyje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;

3.3. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijai:

3.3.1. teikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 18 straipsnio 2 dalies šeštojoje pastraipoje numatytą prašymą Komisijai leisti taikyti nuo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 18 straipsnio 1 dalies nukrypti leidžiančią nuostatą;

3.3.2. vykdant Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytą prievolę, ne rečiau kaip kas ketverius metus organizuoti nacionalinių kompetentingų institucijų vykdomos kosmetikos gaminių priežiūros pagal Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 reikalavimus svarstymą bei vertinimą ir rezultatus pateikti kitoms Europos Sąjungos valstybėms narėms bei sudaryti galimybę su jais susipažinti visuomenei.“

Ministras Pirmininkas

Sveikatos apsaugos ministras

Lietuvos Respublikos
Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

Tel. (85) 266 11 11
Sk. (85) 266 11 11
El. (85) 266 11 11

A. Veryga
2017.12.11

[Signature]
2017-12-13

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos valdymo ir administracinio skyriaus
Vyriausioji specialistė
[Signature]
Rasa Sinkevičiūtė
2017-12-11

**AIŠKINAMASIS RAŠTAS
DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ
KODEKSO 50 IR 589 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO
ĮSTATYMO PROJEKTO**

1. Įstatymo projekto rengimą paskatinusios priežastys, įstatymo projekto tikslai ir uždaviniai

Teikiamu Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projektu siekiama Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekse (toliau – ANK) nustatyti diferencijuotas baudas už 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių (toliau – Reglamentas (EB) Nr. 1223/2009) reikalavimų pažeidimus pagal veikų pavojingumą, kartu numatant ir adekvačią veikos pavojingumui alternatyvią administracinę nuobaudą, t. y. įspėjimą.

Siūlomu teisiniu reguliavimu taip pat siekiama Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Centras) suteikti įgaliojimus, kad Centro pareigūnai, kaip ir Valstybinės vartotojų teisių apsaugos tarnybos (toliau – Tarnyba) pareigūnai, įgyvendindami Centrai suteiktas teises ir atlikdami jiems pavestas pareigas, turėtų teisę pradėti administracinių nusižengimų teiseną, atlikti tyrimą ir surašyti administracinių nusižengimų protokolus už ANK 50 straipsnyje nustatytus administracinius nusižengimus, atitinkamai pakeičiant ANK 589 straipsnio 48 punktą (taip pat atitinkamai patikslintinos, atsižvelgiant į Tarnybos kompetenciją, ANK 589 straipsnio 70 punkto nuostatos dėl pažeidimų, kurių atveju Tarnyba pradeda administracinių nusižengimų teiseną, atlieka administracinių nusižengimų tyrimą ir surašo administracinių nusižengimų protokolus).

Įstatymo projekto tikslas – ANK numatyti atsakomybę už Reglamente (EB) Nr. 1223/2009 nustatytų kosmetikos gaminių gamybos, tiekimo rinkai ir pateikimo rinkai reikalavimų pažeidimus atsižvelgiant į pažeidimo pobūdį ir sunkumą.

2. Įstatymo projekto iniciatoriai (institucija, asmenys ar piliečių įgalioti atstovai) ir rengėjai

Įstatymo projektą parengė Sveikatos apsaugos ministerija.

3. Dabartinis teisinis įstatymų projektuose aptartų teisinių santykių reglamentavimas

Lietuvos Respublikoje tiesiogiai taikomo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 1 straipsnio nuostata nurodo, kad šiuo reglamentu nustatomos taisyklės, kurias turi atitikti visi rinkai pateikiami kosmetikos gaminiai, kad būtų užtikrintas vidaus rinkos veikimas ir labai gera žmonių sveikatos apsauga.

Pažymėtina, kad Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 37 straipsnis numato valstybėms narėms pareigą nustatyti sankcijas už Reglamento pažeidimus, ir taip pat įpareigoja, kad už prievolių nevykdymą būtų nustatytos veiksmingos, proporcingos ir atgrasančios sankcijos. Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 straipsnyje numatyti neproporcingai maži baudų dydžiai nuo vieno šimto keturiasdešimt iki trijų šimtų eurų (už pakartotiną nusižengimą atitinkamai nuo dviejų šimtų aštuoniasdešimt iki šešių šimtų eurų).

Pažymėtina, kad šiuo metu Centrai nesuteikta teisė dėl ANK 50 straipsnyje numatytų administracinių nusižengimų pradėti administracinių nusižengimų teiseną, atlikti administracinių nusižengimų tyrimą ir surašyti administracinių nusižengimų protokolus.

4. Naujos teisinio reglamentavimo nuostatos ir kokių teigiamų rezultatų laukiama

Priėmus siūlomą Įstatymo projektą, Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 straipsnio naujos redakcijos nuostatomis būtų įtvirtintos diferencijuotos baudos už

Reglamente (EB) Nr. 1223/2009 nustatytų reikalavimų pažeidimus, atsižvelgiant į pažeidimo pobūdį ir sunkumą.

Įstatymo projekte, skirtingai nei galiojančio 50 straipsnio nuostatose, kaip alternatyvi nuobauda šalia baudos yra numatytas išpėjimas už Kosmetikos gaminio informacijos bylai taikomų reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimą (50 straipsnio 5 dalis), pranešimo apie kosmetikos gaminio tiekimą rinkai reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimą (50 straipsnio 1 dalis) ir vartotojų informavimo reikalavimų (kosmetikos gaminio ženklavimas ir galimybė visuomenei susipažinti su informacija apie kosmetikos gaminį), nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimą (50 straipsnio 3 dalis), kadangi tokia administracinė nuobauda laikytina adekvačia padarytam nesunkiam Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 reikalavimų pažeidimui.

Teikiamu Įstatymo projektu ANK 50 straipsnis keičiamas iš esmės, atskirose šio straipsnio dalyse detalizuojant, diferencijuojant kosmetikos gaminių tiekimą rinkai reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimus pagal pažeidimo pobūdį ir sunkumą. Didžiausia bauda – vienas tūkstantis keturi šimtai eurų, o už pakartotinai padarytą nusižengimą – du tūkstančiai aštuoni šimtai eurų – numatyta už kosmetikos gaminio saugos įvertinimo reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimą.

Įstatymo projekte numatyti maksimalūs baudų dydžiai pasirinkti atsižvelgiant į ANK 49 straipsnyje (*Biocidinių produktų tiekimą rinkai, jų naudojimą, informacijos kaupimą ir (ar) saugojimą reikalavimų pažeidimas*) ir ANK 308 straipsnyje (*Cheminių medžiagų ir mišinių (preparatų) tvarkymo reikalavimų pažeidimas*) nustatytų baudų dydžius, visų pirma atsižvelgiant į tai, kad pagrindinė dalis kosmetikos gaminių gamybai naudojamų ingredientų yra cheminės medžiagos. Pažymėtina, kad gaminiai, kurie atlieka biocidinę funkciją, neatskiriamą nuo kosmetikos gaminio funkcijos arba kai ta biocidinė funkcija pripažįstama šalutine kosmetikos gaminio funkcija, yra priskirtini kosmetikos gaminiams ir turi būti tiekiama rinkai laikantis Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 reikalavimų.

Projektu taip pat yra keičiamas ANK 589 straipsnio 48 punktas, kuriuo Centrai būtų suteikta teisė dėl ANK 50 straipsnyje numatytų administracinių nusižengimų pradėti administracinių nusižengimų teiseną, atlikti administracinių nusižengimų tyrimą ir surašyti administracinių nusižengimų protokolus. Tai suteiktų galimybę taikyti administracines nuobaudas: išpėjimus ir baudas – už Reglamente (EB) Nr. 1223/2009 nustatytų prievolių nevykdymą Lietuvoje registruotiems importuotojams, kurie yra atsakingi už kosmetikos gaminių pateikimą rinkai (taip pat atitinkamai patikslinamos, atsižvelgiant į Tarnybos kompetenciją, ANK 589 straipsnio 70 punkto nuostatos dėl pažeidimų, kurių atveju Tarnyba pradeda administracinių nusižengimų teiseną, atlieka administracinių nusižengimų tyrimą ir surašo administracinių nusižengimų protokolus).

Priėmus siūlomą Įstatymo projektą būtų įgyvendintos Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 37 straipsnio nuostatos, kad už Reglamento pažeidimus būtų nustatytos veiksmingos, proporcingos ir atgrasančios sankcijos.

5. Numatomo teisinio reguliavimo poveikio vertinimo rezultatai (jeigu rengiant įstatymo projektą toks vertinimas turi būti atliktas ir jo rezultatai nepateikiami atskiru dokumentu), galimos neigiamos priimto įstatymo pasekmės ir kokių priemonių reikėtų imtis, kad tokių pasekmių būtų išvengta.

Priėmus Įstatymo projektą, neigiamų pasekmių nenumatoma.

6. Kokią įtaką priimtas įstatymas turės kriminogeninei situacijai, korupcijai.

Įstatymo projektas neturės įtakos kriminogeninei situacijai ir korupcijai.

7. Kaip įstatymų įgyvendinimas atsilieps verslo sąlygoms ir plėtrai.

Įstatymo įgyvendinimas neturėtų daryti įtakos verslo sąlygoms ir plėtrai.

8. Įstatymo inkorporavimas į teisinę sistemą, kokius teisės aktus būtina priimti, kokius galiojančius teisės aktus reikia pakeisti ar pripažinti netekusiais galios.

Priėmus Įstatymo projektą, kitų teisės aktų priimti, keisti ar pripažinti netekusiais galios nereikės.

9. Ar įstatymo projektas parengtas laikantis Lietuvos Respublikos valstybinės kalbos, Teisėkūros pagrindų įstatymų reikalavimų, o įstatymo projekto sąvokos ir jas įvardijantys terminai įvertinti Terminų banko įstatymo ir jo įgyvendinamųjų teisės aktų nustatyta tvarka.

Įstatymo projektas parengtas laikantis Lietuvos Respublikos valstybinės kalbos įstatymo, Lietuvos Respublikos teisėkūros pagrindų įstatymo reikalavimų ir atitinka bendrinės lietuvių kalbos normas.

Įstatymo projekte nėra naujų sąvokų ir jas įvardijančių terminų.

10. Ar įstatymo projektas atitinka Žmogaus teisių ir pagrindinių laisvių apsaugos konvencijos nuostatas ir Europos Sąjungos dokumentus.

Įstatymo projektas atitinka Žmogaus teisių ir pagrindinių laisvių apsaugos konvencijos nuostatas bei Europos Sąjungos dokumentus.

11. Jeigu įstatymui įgyvendinti reikia įgyvendinamųjų teisės aktų, – kas ir kada juos turėtų priimti.

Įstatymo projekto nuostatomis įgyvendinti įgyvendinamųjų teisės aktų nereikės.

12. Kiek valstybės, savivaldybių biudžetų ir kitų valstybės įsteigtų fondų lėšų prireiks įstatymui įgyvendinti, ar bus galima sutaupyti (pateikiami prognozuojami rodikliai einamaisiais ir artimiausiais 3 biudžetiniais metais).

Įstatymo projektui įgyvendinti papildomų lėšų iš valstybės biudžeto nereikės.

13. Įstatymų projekto rengimo metu gauti specialistų vertinimai ir išvados.

Įstatymo projekto rengimo metu specialistų vertinimų ir išvadų negauta.

14. Reikšminiai žodžiai, kurių reikia šiam projektui įtraukti į kompiuterinę paieškos sistemą, įskaitant Europos žodyno „Eurovoc“ terminus, temas bei sritis.

Nėra.

15. Kiti, iniciatorių nuomone, reikalingi pagrindimai ir paaiškinimai

Nėra.

Lietuvos Respublikos
Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

2017-12-13

Dokumentų valdymo ir
arseno priežiūros skyriaus
vyriausioji specialistė

Ilona Sirkovićienė
2017-12-14

LIETUVOS RESPUBLIKOS
ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ KODEKSO 50 IR 589 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO
ĮSTATYMAS

2017 m.

d. Nr.

Vilnius

1 straipsnis. 50 straipsnio pakeitimas

Pakeisti 50 straipsnį ir jį išdėstyti taip:

„50 straipsnis. Kosmetikos gaminių gamybos ir tiekimo rinkai reikalavimų pažeidimas

1. Pranešimo apie kosmetikos gaminio tiekimą rinkai reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia įspėjimą arba baudą nuo penkiasdešimt iki trijų šimtų eurų.
2. Šio straipsnio 1 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo vieno šimto iki šešių šimtų eurų.
3. Kosmetikos gaminio ženklavimo ir galimybės visuomenei susipažinti su informacija apie kosmetikos gaminių reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia įspėjimą arba baudą nuo aštuoniasdešimt iki trijų šimtų eurų.
4. Šio straipsnio 3 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo vieno šimto šešiasdešimt iki šešių šimtų eurų.
5. Kosmetikos gaminio informacijos bylai taikomų reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia įspėjimą arba baudą nuo aštuoniasdešimt iki keturių šimtų aštuoniasdešimt eurų.
6. Šio straipsnio 5 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo vieno šimto šešiasdešimt iki devynių šimtų šešiasdešimt eurų.
7. Reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, susijusių su informacija apie kosmetikos gaminio nepageidaujamą poveikį, pažeidimas užtraukia baudą nuo aštuoniasdešimt iki dviejų šimtų keturiasdešimt eurų.
8. Šio straipsnio 7 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo vieno šimto šešiasdešimt iki keturių šimtų aštuoniasdešimt eurų.
9. Kosmetikos gaminių, jų ingredientų bandymų su gyvūnais reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia baudą nuo vieno šimto iki dviejų šimtų eurų.
10. Šio straipsnio 9 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo dviejų šimtų iki keturių šimtų eurų.
11. Kosmetikos gaminių geros gamybos praktikos reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia baudą nuo vieno šimto iki šešių šimtų eurų.
12. Šio straipsnio 11 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo dviejų šimtų iki tūkstančio dviejų šimtų eurų.
13. Reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, susijusių su tam tikrų medžiagų kosmetikos gaminiuose apribojimais, pažeidimas užtraukia baudą nuo trijų šimtų iki devynių šimtų eurų.
14. Šio straipsnio 13 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo šešių šimtų iki tūkstančio aštuonių šimtų eurų.
15. Pranešimo apie kosmetikos gaminius, kuriuose yra nanomedžiagų, reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia baudą nuo penkių šimtų iki vieno tūkstančio eurų.

16. Šio straipsnio 15 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo vieno tūkstančio iki dviejų tūkstančių eurų.

17. Kosmetikos gaminio saugos įvertinimo reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas

užtraukia baudą nuo penkių šimtų iki vieno tūkstančio keturių šimtų eurų.

18. Šio straipsnio 17 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo tūkstančio iki dviejų tūkstančių aštuonių šimtų eurų.“

2 straipsnis. 589 straipsnio pakeitimas

1. Pakeisti 589 straipsnio 48 punktą ir jį išdėstyti taip:

„48) Nacionalinio visuomenės sveikatos centro prie Sveikatos apsaugos ministerijos – dėl šio kodekso 45 straipsnyje, 48 straipsnio 1, 2 dalyse, 49 straipsnio 1, 2, 4 dalyse, 50, 52, 53 straipsniuose, 224 straipsnio 1 dalyje, 505, 507 straipsniuose numatytų administracinių nusižengimų;“.

2. Pakeisti 589 straipsnio 70 punktą ir jį išdėstyti taip:

„70) Valstybinės vartotojų teisių apsaugos tarnybos – dėl šio kodekso 45 straipsnyje, 49 straipsnio 3, 4, 5 dalyse, 50 straipsnio 1, 2, 3, 4, 13, 14, 15, 16 dalyse, 70, 139 straipsniuose, 144 straipsnio 4, 5 dalyse, 145, 152, 155, 156, 157, 160, 161, 162, 163, 164, 173, 174 straipsniuose, 209 straipsnio 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 dalyse, 224 straipsnyje, 234 straipsnio 1 dalyje, 270¹ straipsnyje, 308 straipsnio 1, 9, 10, 12, 16, 19, 21, 22, 23 dalyse, 309 straipsnio 6 dalyje, 310 straipsnio 10, 11, 12 dalyse, 473, 475, 505, 507 straipsniuose numatytų administracinių nusižengimų;“.

Skelbiu šį Lietuvos Respublikos Seimo priimtą įstatymą.

Respublikos Prezidentas

Lietuvos Respublikos
Sveikatos apsaugos ministras

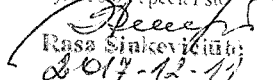
Aurelijus Veryga

 2017-12-13

Lietuvos Respublikos
Sveikatos apsaugos
Ministerijos
Priešgaisrinės apsaugos
Viešojo saugumo tarnybos
Priešgaisrinės apsaugos
Viešojo saugumo tarnybos

 2017-12-14

Dokumentų valdyne į-
statymų priėmimo skelbiama;
vykdymo specialioji


Rasa Šinkevičiūtė
2017-12-14

LIETUVOS RESPUBLIKOS
ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ KODEKSO 50 IR 589 STRAIPSNIŲ
PAKEITIMO ĮSTATYMAS

2017 m.

d. Nr.

Vilnius

1 straipsnis. 50 straipsnio pakeitimas

Pakeisti 50 straipsnį ir jį išdėstyti taip:

~~50 straipsnis. Kosmetikos gaminių tiekimo rinkai reikalavimų pažeidimas~~

~~1. Kosmetikos gaminių tiekimo rinkai reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas~~

~~užtraukia baudą nuo vieno šimto keturiasdešimt iki trijų šimtų eurų.~~

~~2. Šio straipsnio 1 dalyje numatytas administracinis nusizengimas, padarytas pakartotinai,~~

~~užtraukia baudą nuo dviejų šimtų aštuoniasdešimt iki šešių šimtų eurų.~~

„50 straipsnis. Kosmetikos gaminių gamybos ir tiekimo rinkai reikalavimų pažeidimas

1. Pranešimo apie kosmetikos gaminio tiekimą rinkai reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas

užtraukia įspėjimą arba baudą nuo penkiasdešimt iki trijų šimtų eurų.

2. Šio straipsnio 1 dalyje numatytas administracinis nusizengimas, padarytas pakartotinai,

užtraukia baudą nuo vieno šimto iki šešių šimtų eurų.

3. Kosmetikos gaminio ženklinimo ir galimybės visuomenei susipažinti su informacija apie kosmetikos gaminį reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas

užtraukia įspėjimą arba baudą nuo aštuoniasdešimt iki trijų šimtų eurų.

4. Šio straipsnio 3 dalyje numatytas administracinis nusizengimas, padarytas pakartotinai,

užtraukia baudą nuo vieno šimto šešiasdešimt iki šešių šimtų eurų.

5. Kosmetikos gaminio informacijos bylai taikomų reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas

užtraukia įspėjimą arba baudą nuo aštuoniasdešimt iki keturių šimtų aštuoniasdešimt eurų.

6. Šio straipsnio 5 dalyje numatytas administracinis nusizengimas, padarytas pakartotinai,

užtraukia baudą nuo vieno šimto šešiasdešimt iki devynių šimtų šešiasdešimt eurų.

7. Reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, susijusių su informacija apie kosmetikos gaminio nepageidaujamą poveikį, pažeidimas

užtraukia baudą nuo aštuoniasdešimt iki dviejų šimtų keturiasdešimt eurų.

8. Šio straipsnio 7 dalyje numatytas administracinis nusizengimas, padarytas pakartotinai,

užtraukia baudą nuo vieno šimto šešiasdešimt iki keturių šimtų aštuoniasdešimt eurų.

9. Kosmetikos gaminių, jų ingredientų bandymų su gyvūnais reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas

užtraukia baudą nuo vieno šimto iki dviejų šimtų eurų.

10. Šio straipsnio 9 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai,

užtraukia baudą nuo dviejų šimtų iki keturių šimtų eurų.

11. Kosmetikos gaminių geros gamybos praktikos reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas

užtraukia baudą nuo vieno šimto iki šešių šimtų eurų.

12. Šio straipsnio 11 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo dviejų šimtų iki tūkstančio dviejų šimtų eurų.

13. Reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, susijusių su tam tikrų medžiagų kosmetikos gaminiuose apribojimais, pažeidimas

užtraukia baudą nuo trijų šimtų iki devynių šimtų eurų.

14. Šio straipsnio 13 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo šešių šimtų iki tūkstančio aštuonių šimtų eurų.

15. Pranešimo apie kosmetikos gaminius, kuriuose yra nanomedžiagų, reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas

užtraukia baudą nuo penkių šimtų iki vieno tūkstančio eurų.

16. Šio straipsnio 15 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo vieno tūkstančio iki dviejų tūkstančių eurų.

17. Kosmetikos gaminio saugos įvertinimo reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas

užtraukia baudą nuo penkių šimtų iki vieno tūkstančio keturių šimtų eurų.

18. Šio straipsnio 17 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai,

užtraukia baudą nuo tūkstančio iki dviejų tūkstančių aštuonių šimtų eurų.“

2 straipsnis. 589 straipsnio pakeitimas

1. Pakeisti 589 straipsnio 48 punktą ir jį išdėstyti taip:

„48) Nacionalinio visuomenės sveikatos centro prie Sveikatos apsaugos ministerijos – dėl šio kodekso 45 straipsnyje, 48 straipsnio 1, 2 dalyse, 49 straipsnio 1, 2, 4 dalyse, 50, 52, 53 straipsniuose, 224 straipsnio 1 dalyje, 505, 507 straipsniuose numatytų administracinių nusižengimų;“.

2. Pakeisti 589 straipsnio 70 punktą ir jį išdėstyti taip:

„70) Valstybinės vartotojų teisių apsaugos tarnybos – dėl šio kodekso 45 straipsnyje, 49 straipsnio 3, 4, 5 dalyse, 50 straipsnio 1, 2, 3, 4, 13, 14, 15, 16 dalyse, 70, 139 straipsniuose, 144 straipsnio 4, 5 dalyse, 145, 152, 155, 156, 157, 160, 161, 162, 163, 164, 173, 174 straipsniuose, 209 straipsnio 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 dalyse, 224 straipsnyje, 234 straipsnio 1 dalyje, 270¹ straipsnyje, 308 straipsnio 1, 9, 10, 12, 16, 19, 21, 22, 23 dalyse, 309 straipsnio 6 dalyje, 310 straipsnio 10, 11, 12 dalyse, 473, 475, 505, 507 straipsniuose numatytų administracinių nusižengimų;“.

Skelbiu šį Lietuvos Respublikos Seimo priimtą įstatymą.

Respublikos Prezidentas

Įstatymą viešai patvirtinau
šiuo metu
Bita Čiurpė

Lietuvos Respublikos
Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

TEISĖS AKTO PROJEKTO ANTIKORUPCINIO VERTINIMO PAŽYMA 2017-11-10

Teisės akto projekto pavadinimas: Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projektas.

Teisės akto projekto tiesioginis rengėjas: Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Visuomenės sveikatos priežiūros departamento Rizikos sveikatai valdymo skyriaus vyriausioji specialistė Regina Burbienė

Antikorupcinių požiūriu rizikingos teisės akto projekto nuostatos (*nurodyti kriterijaus numerį, kurį taikant nustatyta korupcijos rizikai šalinti ar valdyti teisės akto projekte nenumatyta priemonių*)¹: Nenumatyta.

Antikorupcinių požiūriu rizikingos teisės akto projekto nuostatos, nustatytos atliekant antikorupcinį vertinimą po tarpinstitucinio derinimo (*nurodyti kriterijaus numerį, kurį taikant nustatyta korupcijos rizikai šalinti ar valdyti teisės akto projekte nenumatyta priemonių*)²:

Eil. Nr.	Kriterijus	Pagrindimas (nurodomos konkrečios teisės akto projekto ar kitų teisės aktų nuostatos, pagrindžiančios teigiamą atsakymą, arba pateikiamos antikorupcinį teisės akto projekto vertinimą atliekančio specialisto pastabos ir pasiūlymai dėl korupcijos rizikos mažinimo)	Teisės akto projekto pakeitimas, mažinantis korupcijos riziką, arba teisės akto projekto tiesioginio rengėjo argumentai, kodėl neatsižvelgta į pastabą	Išvada dėl teisės akto projekto pakeitimų arba argumentų, kodėl neatsižvelgta į pastabą
		<i>pildo teisės akto projekto vertintojas</i>	<i>pildo teisės akto projekto tiesioginis rengėjas</i>	<i>pildo teisės akto projekto vertintojas</i>
1.	Teisės akto projektas nesudaro išskirtinių ar nevienodų sąlygų subjektams, su kuriais susijęs teisės akto įgyvendinimas	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
2.	Teisės akto projekte nėra spragų ar nuostatų, leisiančių dviprasmiškai aiškinti ir taikyti teisės aktą	Projektu nustatomas reglamentavimas yra aiškus.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
3.	Teisės akto projekte nustatyta, kad	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus		<input type="checkbox"/> tenkina

¹ Jeigu tas pats kriterijus taikomas kelioms teisės akto projekto nuostatoms, nurodyti ir konkrečias teisės akto projekto nuostatas, dėl kurių galima korupcijos rizika nepašalinta ar kuriai valdyti teisės akto projekte nenumatyta priemonių.

² Tas pat.

Eil. Nr.	Kriterijus	Pagrindimas (nurodomos konkrečios teisės akto projekto ar kitų teisės aktų nuostatos, pagrindžiančios teigiamą atsakymą, arba pateikiamos antikorupcinį teisės akto projekto vertinimą atliekančio specialisto pastabos ir pasiūlymai dėl korupcijos rizikos mažinimo)	Teisės akto projekto pakeitimas, mažinantis korupcijos riziką, arba teisės akto projekto tiesioginio rengėjo argumentai, kodėl neatsižvelgta į pastabą	Išvada dėl teisės akto projekto pakeitimų arba argumentų, kodėl neatsižvelgta į pastabą
	sprendimą dėl teisių suteikimo, apribojimų nustatymo, sankcijų taikymo ir panašiai priimančias subjektas atskirtas nuo šių sprendimų teisėtumą ir įgyvendinimą kontroliuojančio (prižiūrinčio) subjekto	(nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> netenkina
4.	Teisės akto projekte nustatyti subjekto įgaliojimai (teisės) atitinka subjekto atliekamas funkcijas (pareigas)	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
5.	Teisės akto projekte nustatytas baigtinis sprendimo priėmimo kriterijų (atvejų) sąrašas	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
6.	Teisės akto projekte nustatytas baigtinis sąrašas motyvuotų atvejų, kai priimant sprendimus taikomos išimties	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
7.	Teisės akto projekte nustatyta sprendimų priėmimo, įforminimo tvarka ir priimtų sprendimų viešinimas	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
8.	Teisės akto projekte nustatyta sprendimų dėl mažareikšmiškumo priėmimo tvarka	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
9.	Jeigu pagal numatomą reguliavimą sprendimus priima kolegialus subjektas, teisės akto projekte nustatyta kolegialaus sprendimus	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina

Eil. Nr.	Kriterijus	Pagrindimas (nurodomos konkrečios teisės akto projekto ar kitų teisės aktų nuostatos, pagrindžiančios teigiamą atsakymą, arba pateikiamos antikorupcinį teisės akto projekto vertinimą atliekančio specialisto pastabos ir pasiūlymai dėl korupcijos rizikos mažinimo)	Teisės akto projekto pakeitimas, mažinantis korupcijos riziką, arba teisės akto projekto tiesioginio rengėjo argumentai, kodėl neatsižvelgta į pastabą	Išvada dėl teisės akto projekto pakeitimų arba argumentų, kodėl neatsižvelgta į pastabą
	priimančio subjekto: 9.1. konkretus narių skaičius, užtikrinantis kolegialaus sprendimus priimančio subjekto veiklos objektyvumą; 9.2. jeigu narius skiria keli subjektai, proporcinga kiekvieno subjekto skiriamų narių dalis, užtikrinanti tinkamą atstovavimą valstybės interesams ir kolegialaus sprendimus priimančio subjekto veiklos objektyvumą ir skaidrumą; 9.3. narių skyrimo mechanizmas; 9.4. narių rotacija ir kadencijų skaičius ir trukmė; 9.5. veiklos pobūdis laiko atžvilgiu; 9.6. individuali narių atsakomybė			
10.	Teisės akto projekto nuostatomis įgyvendinti numatytos administracinės procedūros yra būtinos, nustatyta išsami jų taikymo tvarka	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
11.	Teisės akto projekte nustatytas baigtinis sąrašas motyvuotų atvejų, kai administracinė procedūra netaikoma	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
12.	Teisės akto projektas nustato jo nuostatomis įgyvendinti numatytų administracinių procedūrų ir	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina

Eil. Nr.	Kriterijus	Pagrindimas (nurodomos konkrečios teisės akto projekto ar kitų teisės aktų nuostatos, pagrindžiančios teigiamą atsakymą, arba pateikiamos antikorporcinę teisės akto projekto vertinimą atliekančio specialisto pastabos ir pasiūlymai dėl korupcijos rizikos mažinimo)	Teisės akto projekto pakeitimas, mažinantis korupcijos riziką, arba teisės akto projekto tiesioginio rengėjo argumentai, kodėl neatsižvelgta į pastabą	Išvada dėl teisės akto projekto pakeitimų arba argumentų, kodėl neatsižvelgta į pastabą
	sprendimo priėmimo konkrečius terminus			
13.	Teisės akto projektas nustato motyvuotas terminų sustabdymo ir pratęsimo galimybes	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
14.	Teisės akto projektas nustato administracinių procedūrų viešinimo tvarką	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
15.	Teisės akto projektas nustato kontrolės (priežiūros) procedūrą ir aiškiai jos atlikimo kriterijus (atvejus, dažnį, fiksavimą, kontrolės rezultatų viešinimą ir panašiai)	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
16.	Teisės akto projekte nustatytos kontrolės (priežiūros) skaidrumo ir objektyvumo užtikrinimo priemonės ³	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už atitinkamus pažeidimus).		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
17.	Teisės akto projekte nustatyta subjektų, su kuriais susijęs teisės akto projekto nuostatų įgyvendinimas, atsakomybės rūšis (tarnybinė, administracinė, baudžiamoji ir panašiai)	Pats projektas skirtas nustatyti administracinę atsakomybę už atitinkamus pažeidimus.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina
18.	Teisės aktų projekte numatytas baigtinis sąrašas kriterijų, pagal	Kriterijus projekto atžvilgiu neaktualus (nustatoma administracinė atsakomybė už		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina

³Pavyzdžiui, aiškiai ir išsamiai išdėstytos kontroliuojančio subjekto teisės ir pareigos, nustatyta standartizuota kontrolės atlikimo procedūra, reikalaujamas fiksuoti atskirus kontrolės procedūros etapus ir jų rezultatus, atsakingų specialistų rotacija, užkirstas kelias kontroliuojančio ir kontroliuojamo subjektų tiesioginiam kontaktui be liudininkų ir panašiai.

Eil. Nr.	Kriterijus	Pagrindimas (nurodomos konkrečios teisės akto projekto ar kitų teisės aktų nuostatos, pagrindžiančios teigtąją atsakymą, arba pateikiamos antikorupcinį teisės akto projekto vertinimą atliekančio specialisto pastabos ir pasiūlymai dėl korupcijos rizikos mažinimo) atitinkamus pažeidimus).	Teisės akto projekto pakeitimas, mažinantis korupcijos riziką, arba teisės akto projekto tiesioginio rengėjo argumentai, kodėl neatsižvelgta į pastabą	Išvada dėl teisės akto projekto pakeitimų arba argumentų, kodėl neatsižvelgta į pastabą
	kuriuos skiriama nuobauda (sankcija) už teisės akto projekte nustatytų nurodymų nevykdymą, ir nustatyta aiški jos skyrimo procedūra			
19.	Kiti svarbūs kriterijai	Nėra.		<input type="checkbox"/> tenkina <input type="checkbox"/> netenkina

Teisės akto projekto tiesioginis rengėjas:

Teisės akto projekto vertintojas:

Teisėkūros ir teisinių vertinimo skyriaus vyriausiasis specialistas

Darius Juškaitis

(pareigos)

(vardas ir pavardė)

(pareigos)

(vardas ir pavardė)

(parašas)

(data)

(parašas)

(data)

2017-11-10

**2009 M. LAPKRIČIO 30 D. EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTO (EB) NR. 1223/2009 DĖL KOSMETIKOS GAMINIŲ,
LIETUVOS RESPUBLIKOS ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ KODEKSO 50 IR 589 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO ĮSTATYMO
PROJEKTO IR LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO „DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2013 M.
BIRŽELIO 26 D. NUTARIMO NR. 600 „DĖL 2009 M. LAPKRIČIO 30 D. EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTO (EB)
NR. 1223/2009 DĖL KOSMETIKOS GAMINIŲ ĮGYVENDINIMO“ PAKEITIMO“ PROJEKTO ATITIKTIES LENTELĖ**

<p>2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių (OL 2009 L 342, p. 59)</p>	<p>Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projektas (toliau – Įstatymo projektas) Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių įgyvendinimo“ pakeitimo“ projektas (toliau – Nutarimo projektas)</p>	<p>Reglamento perkėlimo ir įgyvendinimo lygis</p>
<p>5 straipsnio 1 dalis</p> <p>1. Atsakingas asmuo užtikrina, kad laikomasi 3, 8, 10, 11 straipsnio, 12, 13, 14, 15, 16, 17 straipsnio, 18 straipsnių, 19 straipsnio 1, 2 ir 5 dalių, o taip pat 20, 21, 23 ir 24 straipsnio nuostatų.</p>	<p align="center"><u>Nutarimo projekto 3.1.1 papunktis</u></p> <p>3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos:</p> <p>3.1.1. prižiūrėti, kaip atsakingi asmenys vykdo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 5 straipsnio 1 dalyje nurodytas prievolės;</p>	<p>Visiškas</p>
<p>6 straipsnis</p> <p>1. Pateikdami rinkai kosmetikos gaminius, platintojai rūpestingai laikosi taikomų reikalavimų.</p> <p>2. Prieš pateikdami kosmetikos gaminių rinkai platintojai patikrina, ar:</p> <p>— pateikta 19 straipsnio 1 punkto a, e ir g papunkčiuose ir 19 straipsnio 3 ir 4 dalyse nurodyta ženklinimo informacija;</p> <p>— išpildyti 19 straipsnio 5 dalyje numatyti kalbos reikalavimai;</p>	<p align="center"><u>Nutarimo projekto 3.2.1 papunktis</u></p> <p>3.2. Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai:</p> <p>3.2.1. prižiūrėti, kaip platintojai vykdo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 6 straipsnyje ir 13 straipsnio 3 dalyje nurodytas prievolės;</p>	<p>Visiškas</p>

	<p>— nepasibaigė minimalaus tinkamumo terminas, kai yra taikoma 19 straipsnio 1 dalis.</p> <p>3. Jei platintojai mano ar turi pagrindo manyti, kad:</p> <ul style="list-style-type: none"> — kosmetikos gaminyje neatitinka šio reglamento reikalavimų, jie neteikia rinkai gaminio tol, kol jis neatitiks taikomų reikalavimų; — jų pateiktas rinkai kosmetikos gaminyje neatitinka reglamento reikalavimų, jie taiko reikiamas korekcines priemones siekdami užtikrinti gaminio atitiktį arba pašalina jį iš rinkos, arba jį susigražina. <p>Be to, jei gaminyje kelia pavojų žmonių sveikatai, platintojai nedelsdami praneša valstybių narių, kurių rinkai jie tiekė tokius gaminius, atsakingam asmeniui ir kompetentingoms nacionalinėms institucijoms, nurodydami išsamią informaciją, visų pirma apie neatitiktį ir apie bet kokias taikomas korekcines priemones.</p> <p>4. Tuo metu, kai atsakomybė už gaminių tenka platintojams, jie užtikrina, kad sandėliavimo ir transportavimo sąlygos nepakenktų atitiktčiai šiame reglamente nustatytiems reikalavimams.</p> <p>5. Kompetentingoms institucijoms pageidaujant, platintojai bendradarbiauja su jomis dėl visų veiksmų, kurių imamasi siekiant išvengti gaminių, kuriuos jie</p>
--	--

<p>pateikė rinkai, keliamos rizikos. Pagrįstai to pageidaujantys kompetentingai nacionalinei institucijai platintojai visų pirma suteikia visą informaciją ir dokumentus, būtinus gaminio atitikčiai 2 dalyje nustatytiems reikalavimams įrodyti kalba, kurią ta institucija gali lengvai suprasti.</p>			<p>13 straipsnio 3 dalis</p> <p>3. Nuo 2013 m. liepos 11 d. platintojas, kuris valstybėje narėje platina gaminių, jau pateiktą rinkai kitoje valstybėje narėje, ir kuris savo iniciatyva išverčia bet kurią to gaminio etiketės dalį tam, kad atitiktų nacionalinės teisės aktus, Komisijai elektroninėmis priemonėmis pateikia šią informaciją:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) kosmetikos gaminio kategoriją, jo pavadinimą valstybėje narėje, iš kurios jis išsiųstas ir jo pavadinimą valstybėje narėje, kurioje jis tiekiamas, leidžiantį nustatyti jo identifiškumą; b) valstybę narę, į kurią tiekiamas šis kosmetikos gaminy; c) savo pavadinimą (pavardę) ir adresą; d) atsakingo asmens vardą, pavardę ir adresą, kur galima susipažinti su gaminio informacijos byla.
		<p><u>Nutarimo projekto 3.2.1 papunktis</u></p> <p>3.2. Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai:</p> <p>3.2.1. prižiūrėti, kaip platintojai vykdo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 6 straipsnyje ir 13 straipsnio 3 dalyje nurodytas prievolės;</p>	<p>Visiškas</p>

<p>18 straipsnio 2 dalies 6 pastraipa</p> <p>Išskirtinėmis aplinkybėmis, jei kyla didelis susirūpinimas dėl konkretaus kosmetikos gaminio ingrediento saugos, valstybė narė gali prašyti Komisijos leisti taikyti nuo straipsnio 1 dalies nukrypti leidžiančią nuostatą. Prašyme aptariama situacija ir nurodomos būtinės priemonės. Remdamasi šiuo prašymu, Komisija po konsultacijų su VSMK priimdama motyvuotą sprendimą, gali leisti taikyti leidžiančią nukrypti nuostatą. Šiame leidime turi būti išdėstytos leidžiančios nukrypti nuostatos taikymo sąlygos, susijusios su konkrečiais tikslais, trukme ir rezultatų ataskaita.</p> <p>Leidžiančios nukrypti nuostatos taikomos tik tuo atveju, jei:</p> <p>a) ingredientas plačiai naudojamas ir negali būti pakeistas kitu ingredientu, galinčiu atlikti panašią funkciją;</p> <p>b) pateikiami neginčijami konkrečios žmonių sveikatos problemos įrodymai, o būtinumas daryti bandymus su gyvūnais patvirtinamas ir įrodomas pateikiant išsamų tyrimų protokolą, pateiktą įvertinimui pagrįsti.</p> <p>Sprendimas dėl leidimo, jo taikymo sąlygos ir gautas galutinis rezultatas yra</p>	<p>Nutarimo projekto 3.3.1 papunktis</p> <p>3.3. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijai:</p> <p>3.3.1. teikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 18 straipsnio 2 dalies šeštojoje pastraipoje numatytą prašymą Komisijai leisti taikyti nuo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 1 dalies nukrypti leidžiančią nuostatą;</p>	Visiškai
---	---	----------

<p>metinės ataskaitos, kurią pagal 35 straipsnį reikia pateikti Komisijai, dalis.</p> <p>Šeštoje pastraipoje nurodytos priemonės, kuriomis siekiama iš dalies pakeisti neesmines šio reglamento nuostatas, priimamos laikantis 32 straipsnio 3 dalyje nurodytos reguliavimo procedūros su tikrinimu.</p>	<p>22 straipsnis</p> <p>Valstybės narės prižiūri, ar laikomasi šio reglamento nuostatų, atlikdamos rinkai pateikiamų kosmetikos gaminių kontrolę. Jos atitinkamai tikrina gaminius ir ekonominės veiklos vykdytojus tam tikru mastu naudodamosi kosmetikos gaminio informacijos bylomis ir, prireikus, fiziniai laboratorijose tikrinami atitinkamų gaminių mėginiai.</p> <p>Valstybės narės taip pat tikrina, ar laikomasi geros gamybos praktikos principų.</p> <p>Valstybės narės periodiškai persvarsto ir vertina, kaip veikia jų vykdoma priežiūra. Šis persvarstymas ir vertinimas vykdomas ne rečiau kaip kas ketverius metus, o persvarstymo ir vertinimo rezultatai pateikiami kitoms valstybės narėms ir Komisijai bei sudaroma galimybė visuomenei su jomis susipažinti naudojantis elektroninėmis</p>
	<p>3. Pavesti:</p> <p>3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos:</p> <p><...></p> <p>3.1.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje ir antrojoje pastraipose, 23 straipsnio 2, 3, 4 ir 5 dalyse, 24 straipsnyje, 25 straipsnio 1–6 dalyse, 27, 28 straipsniuose, 29 straipsnio 1 dalyje, 30 straipsnyje ir 38 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p> <p>3.2. Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai:</p> <p><...></p> <p>3.2.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje pastraipoje, 25 straipsnio 1 dalies b–j ir l punktuose bei 5 ir 7 dalyse, 26, 28 straipsniuose ir 29 straipsnio 1 dalyje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p> <p>3.3. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijai:</p> <p><...></p> <p>3.3.2. vykdamas Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytą prievolę, ne rečiau kaip kas ketverius metus organizuoti nacionalinių kompetentingų institucijų vykdomos kosmetikos gaminių priežiūros pagal Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 reikalavimus svarstymą bei vertinimą ir rezultatus pateikti kitoms Europos Sąjungos valstybės narėms bei sudaryti galimybę su jais susipažinti visuomenei.“</p>
	<p>Visiškas</p>

<p>ryšių priemonėmis ir, kai taikoma, kitomis priemonėmis.</p> <p>23 straipsnis</p> <p>1. Atsakingas asmuo ir platintojai nedelsiant praneša valstybės narės, kurioje buvo užfiksuotas rimtas nepageidaujamas poveikis, kompetentingai institucijai apie:</p> <p>a) bet koki jam žinomą arba pagrįstai tikėtina jam žinomą rimtą nepageidaujamą poveikį;</p> <p>b) konkretaus kosmetikos gaminio pavadinimą, pagal kurį jį galima identifikuoti;</p> <p>c) taisomąsias priemones, jei tokių imtasi.</p> <p>2. Kai atsakingas asmuo praneša valstybės narės, kurioje buvo užfiksuotas rimtas nepageidaujamas poveikis, kompetentingai institucijai apie tai, ši kompetentinga institucija 1 dalyje nurodytą informaciją perduoda kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms.</p> <p>3. Kai platintojai praneša valstybės narės, kurioje buvo užfiksuotas rimtas nepageidaujamas poveikis, kompetentingai institucijai apie tai, ši kompetentinga institucija 1 dalyje nurodytą informaciją perduoda kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms ir atsakingam asmeniui.</p>	<p><u>Nutarimo projekto 3.1.2 papunktis</u></p> <p>3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos:</p> <p><...></p> <p>3.1.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje ir antrojoje pastraipose, 23 straipsnio 2, 3, 4 ir 5 dalyse, 24 straipsnyje, 25 straipsnio 1–6 dalyse, 27, 28 straipsniuose, 29 straipsnio 1 dalyje, 30 straipsnyje ir 38 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p> <p>Visiškas</p>
--	---

<p>4. Kai galutiniai vartotojai arba sveikatos apsaugos darbuotojai praneša valstybės narės, kurioje buvo užfiksuotas rimtas nepageidaujamas poveikis, kompetentingai institucijai apie tai, ši kompetentinga institucija 1 dalyje nurodytą informaciją perduoda kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms ir atsakingam asmeniui.</p> <p>5. Kompetentingos institucijos šiame straipsnyje nurodytą informaciją gali naudoti rinkos priežiūros, analizės ir vartotojų informavimo tikslais pagal 25, 26 ir 27 straipsnius.</p>		
<p>24 straipsnis</p> <p>Rimtai suabejojusi dėl kosmetikos gaminių sudėtyje esančių medžiagų, kurios kompetentinga valstybės narės, kurios rinkoje pateiktas šios medžiagos turintis gaminy, institucija gali pagrįstu prašymu reikalauti atsakingo asmens pateikti visų kosmetikos gaminių, už kuriuos jis yra atsakingas ir kuriuose yra šios medžiagos, sąrašą. Sąrašą turi būti nurodoma šios kosmetikos gaminio medžiagos koncentracija.</p> <p>Kompetentingos institucijos šiame straipsnyje nurodytą informaciją gali naudoti rinkos priežiūros, analizės ir</p>	<p><u>Nutarimo projekto 3.1.2 papunktis</u></p> <p>3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos:</p> <p><...></p> <p>3.1.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje ir antrojoje pastraipose, 23 straipsnio 2, 3, 4 ir 5 dalyse, 24 straipsnyje, 25 straipsnio 1–6 dalyse, 27, 28 straipsniuose, 29 straipsnio 1 dalyje, 30 straipsnyje ir 38 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p>	Visiškas

<p>vartotojų informavimo tikslais pagal 25, 26 ir 27 straipsnius.</p>			
<p>25 straipsnis</p> <p>1. Nepažeidžiamos 4 dalies nuostatų, kompetentingos institucijos iš atsakingo asmens reikalauja imtis visų reikiamų priemonių, įskaitant taisomuosius veiksmus, kad kosmetikos gaminių atitiktų reikalavimus, būtų pašalintas arba išimtas iš rinkos per aiškiai nurodytą laikotarpį, atsižvelgiant į pavojaus pobūdį, jei nesilaikoma nors vieno iš toliau išvardytų reikalavimų:</p> <p>a) 8 straipsnyje nustatytų gerosios gamybos praktikos nuostatų;</p> <p>b) 10 straipsnyje nurodytas saugos įvertinimas;</p> <p>c) 11 straipsnyje nurodytų gaminio informacijos bylai taikomų reikalavimų;</p> <p>d) 12 straipsnio nuostatų dėl mėginių ėmimo ir analizės;</p> <p>e) 13 ir 16 straipsnyje nustatytų pranešimo reikalavimų;</p> <p>f) 14, 15 ir 17 straipsniuose išvardytų medžiagų apribojimų;</p>	<p><u>Nutarimo projekto 3.1.2 ir 3.2.2 papunkčiai</u></p> <p>3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos: <...></p> <p>3.1.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje ir antrojoje pastraipose, 23 straipsnio 2, 3, 4 ir 5 dalyse, 24 straipsnyje, 25 straipsnio 1–6 dalyse, 27, 28 straipsniuose, 29 straipsnio 1 dalyje, 30 straipsnyje ir 38 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p> <p>3.2. Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai: <...></p> <p>3.2.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje pastraipoje, 25 straipsnio 1 dalies b–j ir l punktuose bei 5 ir 7 dalyse, 26, 28 straipsniuose ir 29 straipsnio 1 dalyje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p>		Visiškas

<p>g) 18 straipsnyje nustatytų bandymų su gyvūnais reikalavimų;</p> <p>h) 19 straipsnio 1, 2, 5 ir 6 dalyse nurodytų ženklinimo reikalavimų;</p> <p>i) 20 straipsnyje išvardytų reikalavimų, susijusių su gaminių informacija;</p> <p>j) 21 straipsnio nuostatų dėl galimybės visuomenei susipažinti su informacija;</p> <p>k) 23 straipsnio nuostatų dėl informavimo apie rimtą nepageidaujamą poveikį;</p> <p>l) reikalavimų nurodyti informaciją apie 24 straipsnyje išvardytas medžiagas.</p> <p>2. Prireikus kompetentinga institucija praneša valstybės narės, kurioje įsisteigęs atsakingas asmuo, kompetentingai institucijai apie priemones, kurių imtis buvo paprašytas atsakingas asmuo.</p> <p>3. Atsakingas asmuo užtikrina, kad 1 dalyje nustatytos priemonės taikomos visiems gaminiams, kuriuos galima įsigyti Bendrijos rinkoje.</p> <p>4. Iškilus rimtam pavojui žmonių sveikatai, jei kompetentinga institucija mano, kad reikalavimų nesilaikoma ne</p>	
---	--

<p>vien tik toje valstybėje narėje, kurios rinkoje galima įsigyti kosmetikos gaminių, ji praneša Komisijai ir kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms apie priemones, kurių imtis buvo paprašytas atsakingas asmuo.</p>	
<p>5. Kompetentinga institucija imasi visų tinkamų priemonių, kad kosmetikos gaminiai būtų uždrausti arba būtų apribotas jų pateikimas rinkai, arba jie būtų pašalinti ar atšaukti iš rinkos, jei:</p>	
<p>a) iškilus rimtam pavojui žmonių sveikatai būtina imtis skubių veiksmų; arba</p>	
<p>b) atsakingas asmuo per 1 dalyje nurodytą laikotarpį nesiima visų reikiamų priemonių.</p>	
<p>Iškilus rimtam pavojui žmonių sveikatai, kompetentinga institucija Komisijai ir kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms nedelsdama praneša, kokių priemonių buvo imtasi.</p>	
<p>6. Jei, atsakingam asmeniui nesiėmus visų tinkamų priemonių, rimto pavojaus žmonių sveikatai nekyla, kompetentinga institucija nedelsdama praneša valstybės narės, kurioje atsakingas asmuo įsisteigęs, kompetentingai institucijai apie priemones, kurių buvo imtasi.</p>	

<p>7. Šio straipsnio 4 ir 5 dalių tikslais naudojamosi 2001 m. gruodžio 3 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2001/95/EB dėl bendros gaminių saugos (1) 12 straipsnio 1 dalyje numatyta informacijos mainų sistema.</p> <p>Taip pat taikomos Direktyvos 4/95/EEB 12 straipsnio 2 ir 3 dalys ir 2008 m. liepos 9 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 765/2008, nustatančio su gaminių prekyba susijusius akreditavimo ir rinkos priežiūros reikalavimus (2), 23 straipsnis.</p>		
<p>26 straipsnis</p> <p>Kompetentingos institucijos iš platintojų reikalauja imtis visų tinkamų priemonių, įskaitant taisomuosius veiksmus, kad kosmetikos gaminių atitiktų reikalavimus, būtų pašalintas arba išimtas iš rinkos per nustatytą pagrįstą laikotarpį, atsižvelgiant į pavojaus pobūdį, jei nesilaikoma 6 straipsnyje nustatytų reikalavimų.</p>	<p><u>Nutarimo projekto 3.2.2 papunktis</u></p> <p>3.2. Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai:</p> <p><...></p> <p>3.2.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje pastraipoje, 25 straipsnio 1 dalies b–j ir l punktuose bei 5 ir 7 dalyse, 26, 28 straipsniuose ir 29 straipsnio 1 dalyje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p>	Visiškas
<p>27 straipsnis</p> <p>1. Gaminiam atitinkant 25 straipsnio 1 dalyje išvardytus reikalavimus, jei kompetentinga institucija nustato, ar turi rimtų priežasčių susirūpinti, kad rinkai pateikiamas kosmetikos gaminyje ar gaminiui kelia ar gali kelti rimtą pavojų</p>	<p><u>Nutarimo projekto 3.1.2 papunktis</u></p> <p>3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos:</p> <p><...></p> <p>3.1.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje ir antrojoje pastraipose, 23 straipsnio 2, 3, 4 ir 5 dalyse, 24 straipsnyje, 25 straipsnio 1–6 dalyse, 27, 28 straipsniuose, 29</p>	Visiškas

<p>žmonių sveikatai, ji imasi visų tinkamų laikinųjų priemonių, siekdama užtikrinti, kad atitinkamas kosmetikos gaminyje ar gaminiai būtų pašalinti arba išimti iš rinkos arba kitais būdais ribojamos galimybės juos įsigyti.</p> <p>2. Kompetentinga institucija iš karto praneša Komisijai ir kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms apie priemones, kurių buvo imtasi, ir pateikia patvirtinamuosius duomenis.</p>	<p>straipsnio 1 dalyje, 30 straipsnyje ir 38 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p>	
<p>28 straipsnis</p> <p>1. Visuose sprendimuose, priimtuose laikantis 25 ir 27 straipsnių nuostatų, nurodomos tikslios priežastys, dėl kurių jie buvo priimti. Kompetentinga institucija apie tai nedelsdama praneša atsakingam asmeniui, kuriam taip pat nurodoma, iki kada ir kokiomis teisėmis priemonėmis jis gali naudotis pagal atitinkamos valstybės narės teisės aktus.</p> <p>2. Išskyrus tuos atvejus, kai dėl iškilusio rimto pavojaus žmonių sveikatai reikia imtis skubių veiksmų prieš priimant bet kokią sprendimą, atsakingam asmeniui turi būti suteikta galimybė pareikšti savo nuomonę.</p> <p>3. Priimant visus sprendimus pagal 26 ir 27 straipsnio nuostatas, atitinkamais atvejais platintojams taikomos 1 ir 2 dalyje minimos nuostatos.</p>	<p><u>Nutarimo projekto 3.1.2 ir 3.2.2 papunkčiai</u></p> <p>3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos:</p> <p><...></p> <p>3.1.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje ir antrojoje pastraipose, 23 straipsnio 2, 3, 4 ir 5 dalyse, 24 straipsnyje, 25 straipsnio 1–6 dalyse, 27, 28 straipsniuose, 29 straipsnio 1 dalyje, 30 straipsnyje ir 38 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p> <p>3.2. Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai:</p> <p><...></p> <p>3.2.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje pastraipoje, 25 straipsnio 1 dalies b–j ir l punktuose bei 5 ir 7 dalyse, 26, 28 straipsniuose ir 29 straipsnio 1 dalyje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p>	<p>Visiškas</p>

<p>29 straipsnis</p> <p>1. Siekdamas užtikrinti tinkamą šio reglamento taikymą ir įgyvendinimą ir norėdamas, kad šis reglamentas būtų taikomas vienodai, kompetentingos valstybių narių institucijos bendradarbiauja tarpusavyje bei su Komisija ir perduoda viena kitai visą būtiną informaciją.</p>	<p>Nutarimo projekto 3.1.2 ir 3.2.2 papunkčiai</p> <p>3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos:</p> <p><...></p> <p>3.1.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje ir antrojoje pastraipose, 23 straipsnio 2, 3, 4 ir 5 dalyse, 24 straipsnyje, 25 straipsnio 1–6 dalyse, 27, 28 straipsniuose, 29 straipsnio 1 dalyje, 30 straipsnyje ir 38 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p> <p>3.2. Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai:</p> <p><...></p> <p>3.2.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje pastraipoje, 25 straipsnio 1 dalies b–j ir l punktuose bei 5 ir 7 dalyse, 26, 28 straipsniuose ir 29 straipsnio 1 dalyje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p>	Visiškas
<p>30 straipsnis</p> <p>Valstybės narės, kurioje galima įsigyti kosmetikos gaminių, kompetentinga institucija gali paprašyti valstybės narės, kurioje saugoma gaminio informacijos byla, kompetentingos institucijos patikrinti, ar gaminio informacijos byla atitinka 11 straipsnio 2 dalyje nurodytus reikalavimus ir ar joje pateiktos informacijos pakanka įrodyti, kad kosmetikos gaminyje yra saugus.</p> <p>Prašancioji kompetentinga institucija savo prašymą tinkamai pagrindžia.</p> <p>Gavusi prašymą, atitinkama institucija nedelsdama ir atsižvelgdama į skubumą patikrina bylą ir informuoja prašančiąją instituciją apie patikrinimo išvadas.</p>	<p>Nutarimo projekto 3.1.2 papunktis</p> <p>3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos:</p> <p><...></p> <p>3.1.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje ir antrojoje pastraipose, 23 straipsnio 2, 3, 4 ir 5 dalyse, 24 straipsnyje, 25 straipsnio 1–6 dalyse, 27, 28 straipsniuose, 29 straipsnio 1 dalyje, 30 straipsnyje ir 38 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p>	Visiškas

<p>34 straipsnis</p> <p>1. Valstybės narės paskiria savo šalies kompetentingas institucijas.</p> <p>2. Valstybės narės Komisijai perduoda išsamią informaciją apie 1 dalyje nurodytas institucijas ir 13 straipsnio 6 dalyje minimus juridinius asmenis. Prireikus jos perduoda atnaujintą informaciją.</p>	<p>Nutarimo projekto 1 ir 3 punktai</p> <p>1. Paskirti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministeriją Lietuvos Respublikos koordinuojančiąja kompetentinga institucija koordinuoti su Reglamente (EB) Nr. 1223/2009 nacionalinėms kompetentingoms institucijoms nustatytų užduočių vykdymu susijusią kitų valstybės institucijų veiklą ir teikti Europos Komisijai (toliau – Komisija) Reglamente (EB) Nr. 1223/2009 numatytą informaciją.</p> <p><...></p> <p>3. Pavesti:</p> <p>3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos:</p> <p>3.1.1. prižiūrėti, kaip atsakingi asmenys vykdo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 5 straipsnio 1 dalyje nurodytas prievoles;</p> <p>3.1.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje ir antrojoje pastraipose, 23 straipsnio 2, 3, 4 ir 5 dalyse, 24 straipsnyje, 25 straipsnio 1–6 dalyse, 27, 28 straipsniuose, 29 straipsnio 1 dalyje, 30 straipsnyje ir 38 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p> <p>3.2. Valstybinei varotojų teisių apsaugos tarnybai:</p> <p>3.2.1. prižiūrėti, kaip platintojai vykdo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 6 straipsnyje ir 13 straipsnio 3 dalyje nurodytas prievoles;</p> <p>3.2.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje pastraipoje, 25 straipsnio 1 dalies b–j ir l punktuose, bei 5 ir 7 dalyse, 26, 28 straipsniuose ir 29 straipsnio 1 dalyje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p> <p>3.3. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijai:</p> <p>3.3.1. teikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 18 straipsnio 2 dalies šeštojoje pastraipoje numatytą prašymą Komisijai leisti taikyti nuo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 18 straipsnio 1 dalies nukrypti leidžiančią nuostatą;</p> <p>3.3.2. vykdam Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytą prievolę, ne rečiau kaip kas ketverius metus organizuoti nacionalinių kompetentingų institucijų vykdomos kosmetikos gaminių priežiūros pagal Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 reikalavimus svarstymą bei vertinimą ir rezultatus pateikti kitoms</p>	Visiškas
--	--	----------

<p>37 straipsnis</p> <p>Valstybės narės nustato sankcijų skyrimo nuostatas, taikomas pažeidus šio reglamento nuostatas, ir visomis būtinomis priemonėmis užtikrina, kad jos būtų įgyvendinamos. Tos sankcijos turi būti veiksmingos, proporcingos ir atgrasančios. Valstybės narės praneša Komisijai apie šias nuostatas iki 2013 m. liepos 11 d. ir nedelsdamos ją informuoja apie visus vėlesnius jų pakeitimus.</p>	<p>Europos Sąjungos valstybėms narėms bei sudaryti galimybę su jais susipažinti visuomenei.“</p> <p><u>Istatymo projekto 1 straipsnis</u></p> <p>„1 straipsnis. 50 straipsnio pakeitimas</p> <p>Pakeisti 50 straipsnį ir jį išdėstyti taip:</p> <p>„50 straipsnis. Kosmetikos gaminių gamybos ir tiekimo rinkai reikalavimų pažeidimas</p> <p>1. Pranešimo apie kosmetikos gaminio tiekimą rinkai reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia įspėjimą arba baudą nuo penkiasdešimt iki trijų šimtų eurų.</p> <p>2. Šio straipsnio 1 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo vieno šimto iki šešių šimtų eurų.</p> <p>3. Kosmetikos gaminio ženklinimo ir galimybės visuomenei susipažinti su informacija apie kosmetikos gaminių reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia įspėjimą arba baudą nuo aštuoniasdešimt iki trijų šimtų eurų.</p> <p>4. Šio straipsnio 3 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo vieno šimto šešiasdešimt iki šešių šimtų eurų.</p> <p>5. Kosmetikos gaminio informacijos bylai taikomų reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia įspėjimą arba baudą nuo aštuoniasdešimt iki keturių šimtų aštuoniasdešimt eurų.</p> <p>6. Šio straipsnio 5 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo vieno šimto šešiasdešimt iki devynių šimtų šešiasdešimt eurų.</p> <p>7. Reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, susijusių su informacija apie kosmetikos gaminio nepageidaujamą poveikį, pažeidimas užtraukia baudą nuo aštuoniasdešimt iki dviejų šimtų keturiasdešimt eurų.</p>	<p>Visiškas</p>
---	--	-----------------

	<p>8. Šio straipsnio 7 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo vieno šimto šešiasdešimt iki keturių šimtų aštuoniasdešimt eurų.</p> <p>9. Kosmetikos gaminių, jų ingredientų bandymų su gyvūnais reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia baudą nuo vieno šimto iki dviejų šimtų eurų.</p> <p>10. Šio straipsnio 9 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo dviejų šimtų iki keturių šimtų eurų.</p> <p>11. Kosmetikos gaminių geros gamybos praktikos reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia baudą nuo vieno šimto iki šešių šimtų eurų.</p> <p>12. Šio straipsnio 11 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo dviejų šimtų iki tūkstančio dviejų šimtų eurų.</p> <p>13. Reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, susijusių su tam tikrų medžiagų kosmetikos gaminiuose apribojimais, pažeidimas užtraukia baudą nuo trijų šimtų iki devynių šimtų eurų.</p> <p>14. Šio straipsnio 13 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo šešių šimtų iki tūkstančio aštuonių šimtų eurų.</p> <p>15. Pranešimo apie kosmetikos gaminius, kuriuose yra nanomedžiagų, reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia baudą nuo penkių šimtų iki vieno tūkstančio eurų.</p> <p>16. Šio straipsnio 15 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai, užtraukia baudą nuo vieno tūkstančio iki dviejų tūkstančių eurų.</p> <p>17. Kosmetikos gaminio saugos įvertinimo reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimas užtraukia baudą nuo penkių šimtų iki vieno tūkstančio keturių šimtų eurų.</p> <p>18. Šio straipsnio 17 dalyje numatytas administracinis nusižengimas, padarytas pakartotinai,</p>
--	--

	<p>užtraukia baudą nuo tūkstančio iki dviejų tūkstančių aštuonių šimtų eurų.“</p> <p><u>Istatymo projekto 2 straipsnis</u></p> <p>2 straipsnis. „589 straipsnio pakeitimas</p> <p>1. Pakeisti 589 straipsnio 48 punktą ir jį išdėstyti taip:</p> <p>„48) Nacionalinio visuomenės sveikatos centro prie Sveikatos apsaugos ministerijos – dėl šio kodekso 45 straipsnyje, 48 straipsnio 1, 2 dalyse, 49 straipsnio 1, 2, 4 dalyse, 50, 52, 53 straipsniuose, 224 straipsnio 1 dalyje, 505, 507 straipsniuose numatytų administracinių nusižengimų;“.</p> <p>2. Pakeisti 589 straipsnio 70 punktą ir jį išdėstyti taip:</p> <p>„70) Valstybinės vartotojų teisių apsaugos tarnybos – dėl šio kodekso 45 straipsnyje, 49 straipsnio 3, 4, 5 dalyse, 50 straipsnio 1, 2, 3, 4, 13, 14, 15, 16 dalyse, 70, 139 straipsniuose, 144 straipsnio 4, 5 dalyse, 145, 152, 155, 156, 157, 160, 161, 162, 163, 164, 173, 174 straipsniuose, 209 straipsnio 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 dalyse, 224 straipsnyje, 234 straipsnio 1 dalyje, 270¹ straipsnyje, 308 straipsnio 1, 9, 10, 12, 16, 19, 21, 22, 23 dalyse, 309 straipsnio 6 dalyje, 310 straipsnio 10, 11, 12 dalyse, 473, 475, 505, 507 straipsniuose numatytų administracinių nusižengimų;“.</p>
<p>38 straipsnio 4 pastraipa</p> <p>Tačiau kompetentingos institucijos iki 2020 m. liepos 11 d. ir toliau sudaro galimybę naudotis informacija, gauta pagal Direktyvos 76/768/EEB 7 straipsnio 3 dalį ir 7a straipsnio 4 dalį, o atsakingi asmenys ir toliau laiko parengtą naudojimui informaciją, surinktą pagal tos direktyvos 7a straipsnį.</p>	<p>Visiškai</p> <p><u>Nutarimo projekto 3.1.2 papunktis</u></p> <p>3.1. Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui prie Sveikatos apsaugos ministerijos:</p> <p><...></p> <p>3.1.2. pagal kompetenciją atlikti Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio pirmojoje ir antrojoje pastraipose, 23 straipsnio 2, 3, 4 ir 5 dalyse, 24 straipsnyje, 25 straipsnio 1–6 dalyse, 27, 28 straipsniuose, 29 straipsnio 1 dalyje, 30 straipsnyje ir 38 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatytas nacionalinės kompetentingos institucijos funkcijas;</p>



EUROPOS TEISĖS DEPARTAMENTAS
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS TEISINGUMO MINISTERIJOS

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 23-7A, LT-01402 Vilnius, tel. 8 706 63 687, faks. 8 706 63 679,
el. p. etd@etd.lt. Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188600362

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministerijai

2017-11-21 Nr. NR-985
Į 2017-11-15 Nr. (1.1.3-411)10-9120

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ KODEKSO 50 IR 589 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO ĮSTATYMO PROJEKTO IR LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO „DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2013 M. BIRŽELIO 26 D. NUTARIMO NR. 600 „DĖL 2009 M. LAPKRIČIO 30 D. EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTO (EB) NR. 1223/2009 DĖL KOSMETIKOS GAMINIŲ ĮGYVENDINIMO“ PAKEITIMO“ PROJEKTO ATITIKTIES EUROPOS SĄJUNGOS TEISEI

Išnagrinėję Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 2017 m. lapkričio 15 d. raštu Nr. (1.1.3-411)10-9120 pateiktus derinti Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projektą ir Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2013 m. birželio 26 d. nutarimo Nr. 600 „Dėl 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių įgyvendinimo“ pakeitimo“ projektą, teikiame šias pastabas bei pasiūlymus:

1. Atkreipiame Jūsų dėmesį į tai, kad Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 37 straipsnyje yra numatyta, jog valstybės narės turi nedelsdamos informuoti Europos Komisiją apie visus taikomas sankcijas nustatančių nuostatų pakeitimus. Todėl, vadovaujantis šiuo straipsniu, priimti projektai turės būti notifikuoti Europos Komisijai.

2. Pažymime, jog pateiktoje atitikties lentelėje prie Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 37 straipsnio turi būti aiškiai nurodyta, kad šį straipsnį įgyvendina Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projektas.

3. Primename, kad vadovaujantis Europos Sąjungos reikalų koordinavimo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2004 m. sausio 9 d. nutarimu Nr. 21, 45 ir 50 punktais, į Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 įgyvendinimo planą Lietuvos narystės ES informacinėje sistemoje (LINESIS) turėtų būti įvestas reglamento nuostatas įgyvendinantis Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo projektas ir įkelta atitikties lentelė.

Generalinio direktoriaus pavaduotojas

Karolis Dieninis

R. Baciškis
2017.11.28



97-45135

LIETUVOS RESPUBLIKOS TEISINGUMO MINISTERIJA

Biudžetinė įstaiga, Gedimino pr. 30, LT-01104 Vilnius,
tel. (8 5) 266 2984, faks. (8 5) 262 5940, el. p. rastine@tm.lt,
atsisk. sąskaita LT267044060000269484 AB SEB bankas, banko kodas 70440.
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188604955

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijai

2017-11-28 Nr. LT-997

I 2017-11-15 Nr. (1.1.3-411) 10-

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ KODEKSO 50 IR 589 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO ĮSTATYMO PROJEKTO IR LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO „DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2013 M. BIRŽELIO 26 D. NUTARIMO NR. 600 „DĖL 2009 M. LAPKRIČIO 30 D. EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTO (EB) NR.1223/2009 DĖL KOSMETIKOS GAMINIŲ ĮGYVENDINIMO“ PAKEITIMO PROJEKTO

Teisingumo ministerija pagal kompetenciją įvertino Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projektą (toliau – įstatymo projektas) ir pakartotinai derinimui teikiamą Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2013 m. birželio 26 d. nutarimo Nr. 600 „Dėl 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr.1223/2009 dėl kosmetikos gaminių įgyvendinimo“ pakeitimo projektą (toliau – nutarimo projektas).

Įvertinusi įstatymo projekto *teisinį pagrindą, tikslą ir galimas pasekmes*, Teisingumo ministerija pastabų neturi.

Įvertinusi įstatymo projekto *siūlomas teisinio reguliavimo priemones ir teisės techniką*, Teisingumo ministerija teikia šias pastabas ir pasiūlymus:

1. Atsižvelgiant į tai, kad, vadovaujantis Lietuvos Respublikos Vyriausybės įstatymo 20 straipsnio 2 dalimi, Vyriausybė dėl Seimui teikiamų įstatymų projektų priima nutarimą, teikiant įstatymo projektą Vyriausybei, turėtų būti rengiamas ir Vyriausybės nutarimo projektas, kuriame Vyriausybė pritaria įstatymo projektui, jį teikia Seimui ir įgalioja ministrą atstovauti Vyriausybei svarstant įstatymo projektą Seime.

2. Tikslintina įstatymo projekto aiškinamojo rašto 1 dalies 1 pastraipa, kurioje nurodoma, kad atsakomybė, siekiant įstatymo projekto tikslų, siejama ir su pažeidėjo kalte, tačiau nei vienoje įstatymo projekto 1 straipsnyje dėstomo Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso (toliau – ANK) 50 straipsnio dalyje nėra svarbi administracinį nusižengimą padariusios asmens kaltės forma.

3. Įstatymo projekto aiškinamojo rašto 1 dalyje teigiama, kad ANK pakeitimai siūlomi atsižvelgus į teisinio reguliavimo stebėsenos rezultatus ir į ANK nuostatų taikymo praktiką.



Atkurtai
Lietuvai



Siūlytina nurodyti, kokiomis teisinio reguliavimo stebėsenos išvadomis yra remiamasi ir kokie ANK nuostatų taikymo aspektai yra identifikuoti ir aktualūs siūlomų pakeitimų kontekste.

4. Atkreiptinas dėmesys į tai, kad įspėjimas, vadovaujantis ANK 23 straipsniu, laikytinas ne poveikio priemone, o administracine nuobauda, atsižvelgiant į tai tikslintinas įstatymo projekto aiškinamasis raštas (4 dalies 2 pastraipa).

5. Pastebėtina, kad įstatymo projekto aiškinamojo rašto teiginys „teikiama Įstatymo projektu padidintos maksimalios baudos reikšmės“ yra klaidinantis (4 dalies 3 pastraipa), nes keičiamos tiek žemutinė, tiek viršutinė sankcijų ribos, be to, ANK 50 straipsnis keičiamas iš esmės, atskirose straipsnio dalyse detalizuojant, diferencijuojant kosmetikos gaminių tiekimo rinkai reikalavimų, nustatytų Reglamente (EB) Nr. 1223/2009, pažeidimus pagal pažeidimo pobūdį, sunkumą ar kitus aspektus.

6. Siūlytina pagrįsti, kodėl, kaip teigiama įstatymo projekto aiškinamajame rašte (4 dalies 3 pastraipa), baudų dydžiai pasirinkti atsižvelgiant į ANK 308 straipsnyje (Cheminių medžiagų ir mišinių (preparatų) tvarkymo reikalavimų pažeidimas) nustatytus baudų dydžius. Taip pat pastebėtina, kad pagal ANK atsako tik fizinis asmuo, todėl remtis ekonominio pobūdžio sankcijų (baudų), nustatytų Lietuvos Respublikos produktų saugos įstatyme, dydžiais, formuojant administracinę atsakomybę fiziniam asmeniui, yra ydinga praktika.

7. Atkreiptinas dėmesys į tai, kad ANK Specialiojoje dalyje, formuojant straipsnius, juose dalys dėstomos nuosekliai pagal sankcijų griežtėjimą, todėl tikslintinas ANK 50 straipsnio dalių dėstymo eiliškumas.

Įvertinusi nutarimo projekto *teisinį pagrindą, tikslą, priemones, galimas pasekmes ir teisės techniką*, Teisingumo ministerija pastabų neturi.

Teisingumo viceministras

Giedrius Ruseckas

K. Bruncevič
2017.11.27



6-24014

VALSTYBINĖ VARTOTOJŲ TEISIŲ APSAUGOS TARNYBA

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 25, 01402 Vilnius, tel. (8 5) 262 6751, faks. (8 5) 279 1466, el. p. tarnyba@vvtat.lt
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188770044.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijai
El. p. ministerija@sam.lt

2017-11-24 Nr. 4-8234

DĖL TEISĖS AKTŲ PROJEKTŲ DERINIMO

Valstybinė vartotojų teisių apsaugos tarnyba per Lietuvos Respublikos Seimo teisės aktų informacinę sistemą (TAIS) 2017 m. lapkričio 15 d. derinimui gavo „Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo“ projektą Nr. 17-13052 ir Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2013 m. birželio 26 d. nutarimo Nr. 600 „Dėl 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 „Dėl kosmetikos gaminių įgyvendinimo“ pakeitimo projektą Nr. 17-5606(2).

Informuojame, kad Valstybinė vartotojų teisių apsaugos tarnyba, vadovaudamasi Lietuvos Respublikos vartotojų teisių apsaugos įstatymo 12 straipsnio 1 dalies 4 punktu, pagal kompetenciją įvertinusi aukščiau minėtų teisės aktų projektus, pastabų ir pasiūlymų neturi.

Pagarbiai

Direktoriaus pavaduotoja,
atliekanti direktoriaus funkcijas

Neringa Baronienė

Ingrida Stulgienė, tel. (85) 205 54 13, el. p. ingrida.stulgienė@vvtat.lt

R. Baršė
2017/11/29



LIETUVOS RESPUBLIKOS ŪKIO MINISTERIJA

Biudžetinė įstaiga, Gedimino pr. 38, LT-01104 Vilnius, tel.: 8 706 64 845, 8 706 64 868,
faks. 8 706 64 762, el. p. kanc@ukmin.lt, <http://ukmin.lrv.lt>.
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188621919

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministerijai

2017-11-28 Nr. (39.2-36)-3-4993
I 2017-11-15 Nr. (1.1.3-411)10-9120

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ KODEKSO 50 IR 589 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO ĮSTATYMO PROJEKTO IR LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO „DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2013 M. BIRŽELIO 26 D. NUTARIMO NR. 600 „DĖL 2009 M. LAPKRIČIO 30 D. EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTO (EB) NR. 1223/2009 DĖL KOSMETIKOS GAMINIŲ ĮGYVENDINIMO“ PAKEITIMO“ PROJEKTO DERINIMO

Lietuvos Respublikos ūkio ministerija išnagrinėjo kartu su Jūsų 2017 m. lapkričio 15 d. raštu Nr. (1.1.3-411)10-9120 pateiktą derinti Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2013 m. birželio 26 d. nutarimo Nr. 600 „Dėl 2009 m. lapkričio 30 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 1223/2009 dėl kosmetikos gaminių įgyvendinimo“ pakeitimo“ projektą (toliau – Nutarimo projektas) ir kartu su Nutarimo projektu teikiamą Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 50 ir 589 straipsnių pakeitimo įstatymo projektą (toliau – Įstatymo projektas).

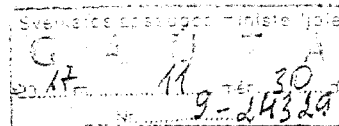
Informuojame, kad pagal kompetenciją pastabų ir pasiūlymų dėl Nutarimo projekto ir Įstatymo projekto neturime.

Ūkio viceministrė

Lina Sabaitienė

Gintarė Palšauskaitė, tel. 8 706 64 913, el. p. gintare.palsauskaite@ukmin.lt

100 Atkurtai
Lietuvai



Sveikatos apsaugos ministerijai

2017-11-30 Nr. 17-19,

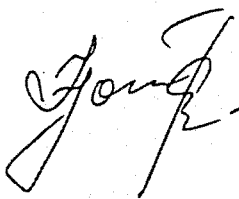
Vilnius

**DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ KODEKSO
50 IR 589 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO ĮSTATYMO PROJEKTO IR LIETUVOS
RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO „DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS
VYRIAUSYBĖS 2013 M. BIRŽELIO 26 D. NUTARIMO NR. 600 „DĖL 2009 M.
LAPKRIČIO 30 D. EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTO
(EB) NR. 1223/2009 DĖL KOSMETIKOS GAMINIŲ ĮGYVENDINIMO“
PAKEITIMO“ PROJEKTO DERINIMO**

Lietuvos Kosmetikos ir buitinės chemijos gamintojų asociacija LIKOHEMA apsvarstė Jūsų pateiktą projektą 2017-11-15 Nr. (1.1.3-411)-10-9120 ir jam pritaria.

Pagarbiai,

Vykdančioji direktorė



Inara Joniškienė

LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS KANCELIARIJA
TEISĖS GRUPĖ

IŠVADA

**DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS ADMINISTRACINIŲ NUSIŽENGIMŲ
KODEKSO 50 IR 589 STRAIPSNIŲ PAKEITIMO ĮSTATYMO PROJEKTO (TOLIAU –
ĮSTATYMO PROJEKTAS) IR LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO
„DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2013 M. BIRŽELIO 26 D. NUTARIMO
NR. 600 „DĖL 2009 M. LAPKRIČIO 30 D. EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS
REGLAMENTO (EB) NR. 1223/2009 DĖL KOSMETIKOS GAMINIŲ ĮGYVENDINIMO“
PAKEITIMO“ PROJEKTO (TOLIAU – NUTARIMO PROJEKTAS)
(TAP-17-1970; TAP-17-1972); TAIS NR. 17-14507)**

2017-12-21 Nr. NV-3338

Vilnius

Įvertinę Įstatymo projekto atitiktį įstatymams ir teisės technikos reikalavimams, pastabų ir pasiūlymų neturime.

Įvertinę Nutarimo projekto atitiktį įstatymams, Vyriausybės nutarimams bei teisės technikos reikalavimams, teikiame šias pastabas:

1. Nutarimo projekto 3.2.1 papunkčiu Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai pavedama prižiūrėti, kaip platintojai vykdo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 6 straipsnyje nurodytas prievoles. Tuo tarpu Nutarimo projekto 3.1.1 papunkčiu Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrai prie Sveikatos apsaugos ministerijos pavedama prižiūrėti, kaip atsakingi asmenys vykdo Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 5 straipsnio 1 dalyje nurodytas prievoles, t. y. teikiama nuoroda tik į 5 straipsnio 1 dalį, nors kitų šio straipsnio dalių nuostatos yra analogiškos 6 straipsnio nuostatom (abiejų minėtų straipsnių atitinkamose dalyse nustatytos iš esmės analogiškos prievolės ir analogiški kompetentingų institucijų veiksmai). Siekiant užtikrinti veiksmingą kosmetikos gaminių rinkos priežiūrą bei išvengti prieštaringo teisinio reguliavimo, siūlytume patikslinti Nutarimo projekto 3.1.1 papunktį ir vietoj žodžių „5 straipsnio 1 dalyje“ įrašyti „5 straipsnyje“.

2. Reglamento (EB) Nr. 1223/2009 22 straipsnio ketvirtojoje pastraipoje nustatyta, kad persvarstymo ir vertinimo rezultatai pateikiami ne tik kitoms valstybėms narėms, bet ir Komisijai, todėl siūlytina patikslinti Nutarimo projekto 3.3.2 papunktį nurodantuoju aspektu.

Teisės grupės patarėja

Jelena Kučeriaviienė