



Originalas nebus siunčiamas

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

2019-10-10 Nr. (1.14) 10-6057
I Nr.

DĖL ĮSTATYMŲ PROJEKTŲ IR VYRIAUSYBĖS NUTARIMO PROJEKTO

Sveikatos apsaugos ministerija parengė ir pakartotinai (po 2019-10-01 Tarpinstitucinio pasitarimo) teikia Lietuvos Respublikos sveikatos sistemos įstatymo Nr. I-552 2, 3, 16, 59¹, 59², 59³, 59⁴, 59⁵, 59⁶ ir 75 straipsnių pakeitimo ir įstatymo papildymo priedu įstatymo, Lietuvos Respublikos sveikatos priežiūros įstaigų įstatymo Nr. I-1367 5, 45, 50 ir 54 straipsnių pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos reklamos įstatymo Nr. VIII-1871 15 straipsnio ir priedo pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 59 straipsnio pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 23, 24 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 24¹ straipsniu įstatymo, Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 25 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 11¹, 24¹ straipsniais įstatymo Nr. XIII-735 pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 5 ir 12 straipsnių pakeitimo įstatymo Nr. XIII-2381 2 straipsnio pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos pacientų teisių ir žalos sveikatai atlyginimo įstatymo Nr. I-1562 2 ir 24 straipsnių pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatymo Nr. I-1343 1, 2, 9, 12¹, 12², 15, 21, 26¹, 27, 30 straipsnių pakeitimo įstatymo ir Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo Nr. X-709 2 ir 8 straipsnių pakeitimo įstatymo ir Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos sistemos įstatymo Nr. I-552 2, 3, 16, 59¹, 59², 59³, 59⁴, 59⁵, 59⁶ ir 75 straipsnių pakeitimo ir įstatymo papildymo priedu įstatymo, Lietuvos Respublikos sveikatos priežiūros įstaigų įstatymo Nr. I-1367 5, 45, 50 ir 54 straipsnių pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos reklamos įstatymo Nr. VIII-1871 15 straipsnio ir priedo pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 59 straipsnio pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 23, 24 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 24¹ straipsniu įstatymo, Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 25 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 11¹, 24¹ straipsniais įstatymo Nr. XIII-735 pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 5 ir 12 straipsnių pakeitimo įstatymo Nr. XIII-2381 2 straipsnio pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos pacientų teisių ir žalos sveikatai atlyginimo įstatymo Nr. I-1562 2 ir 24 straipsnių pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatymo Nr. I-1343 1, 2, 9, 12¹, 12², 15, 21, 26¹, 27, 30 straipsnių pakeitimo įstatymo ir Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo Nr. X-709 2 ir 8 straipsnių pakeitimo įstatymo projektų pateikimo Lietuvos Respublikos Seimui“ projektus (toliau – Projektai).



I. Sprendžiama problema	<p>Šiuo metu pagrindiniai su medicinos priemonėmis, įskaitant ir <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonės, susiję visuomeniniai santykiai reglamentuoti Lietuvos Respublikos sveikatos sistemos įstatyme, kuriame nustatytas medicinos priemonių rinkos subjektų veiklos reguliavimas ir priežiūra. Lietuvos Respublikos sveikatos priežiūros įstaigos įstatymu yra nustatytos sveikatos priežiūros įstaigų pareigos, susijusios su medicinos priemonių naudojimu, Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodeksas nustato administracinę atsakomybę už teisės aktų, reglamentuojančių medicinos priemonės pažeidimus. Reikalavimai medicinos priemonių ir <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių reklamai pateikti Lietuvos Respublikos reklamos įstatymo 15 straipsnyje. Klinikinių tyrimų su medicinos priemonėmis reikalavimai nustatyti Lietuvos Respublikos biomedicininio tyrimų etikos įstatyme.</p> <p>Šiuo metu galiojantys Lietuvos teisės aktai yra parengti, įgyvendinant Europos Sąjungos medicinos priemonių ir <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių saugą reglamentuojančias Europos Sąjungos direktyvas.</p> <p>2017 metų balandžio 5 d. Europos Parlamentas ir Taryba patvirtino du reglamentus dėl medicinos priemonių, kuriais keičiamos šiuo metu galiojančios Europos Tarybos direktyvos, reglamentuojančios medicinos priemonių saugą, t. y. Reglamentas (ES) 2017/745 ir 2017 m. balandžio 5 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) 2017/746 dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių, kuriuo panaikinama Direktyva 98/79/EB ir Komisijos sprendimas 2010/227/ES (OL 2017 L 117, p. 176) (toliau – Reglamentas (ES) 2017/746). Numatytos šios įsigaliojimo datos: Reglamentas (ES) 2017/745 įsigalioja nuo 2020-05-26, o Reglamentas (ES) 2017/746 įsigalioja nuo 2022-05-26.</p> <p>Parengtų ir teikiamų Projektų tikslas: Sveikatos sistemos įstatymą, Sveikatos priežiūros įstaigų įstatymą, Reklamos įstatymą, Administracinių nusižengimų kodeksą, Sveikatos draudimo įstatymą, Farmacijos įstatymą, Pacientų teisių ir žalos sveikatai atlyginimo įstatymą ir Biomedicininio tyrimų etikos įstatymą suderinti su Reglamento (ES) 2017/745 nuostatomis.</p> <p>Atsižvelgiant į tai, kad Reglamento (ES) 2017/746 nuostatos įsigalios 2022-05-26, o atskiros nuostatos gali įsigalioti dar vėliau, siekiant kuo įmanoma labiau išvengti atskirų nacionalinių nuostatų įsigaliojimo neapibrėžtumo, projektais įgyvendinamos ir su nacionaliniais įstatymais suderinamos tik Reglamento (ES) 2017/745 nuostatos, o Reglamento (ES) 2017/746 ir nacionalinių teisės aktų nuostatas planuojama suderinti vėlesniame etape, t. y. šiuo metu <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms taikomi reikalavimai paliekami nepakitusiais.</p> <p>Dalis Reglamento (ES) 2017/745 ir Reglamento (ES) 2017/746 nuostatų, susijusių su notifikuotų įstaigų veiklos reglamentavimu ir įsigaliojusių nuo 2017 m. lapkričio 26 d., yra įgyvendintos ir suderintos su nacionaliniais teisės aktais priimant Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2017 m. rugsėjo 27 d. nutarimą Nr. 771 „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2006 m. liepos 4 d. nutarimo Nr. 674 „Dėl Bandymų laboratorijų, sertifikacijos ir kontrolės įstaigų paskyrimo ir paskelbimo taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo“ ir Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2017 m. spalio 16 d. įsakymą Nr. V-1189 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2012 m. liepos 30 d. įsakymo Nr. V-732 „Dėl Bandymų laboratorijų, sertifikacijos ir kontrolės įstaigų, pageidaujančių būti medicinos prietaisų paskelbtosiomis įstaigomis,</p>
-------------------------	---

	paskyrimo ir medicinos prietaisų paskelbtųjų įstaigų atšaukimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo“.
II. Siūlomos priemonės	<p><i>Lietuvos Respublikos sveikatos sistemos įstatymo Nr. I-552 2, 3, 16, 59¹, 59², 59³, 59⁴, 59⁵, 59⁶ ir 75 straipsnių pakeitimo ir įstatymo papildymo priedu įstatymo projektas.</i></p> <p>Projektu Reglamento (ES) 2017/745 nuostatos suderinamos su Sveikatos sistemos įstatymo nuostatomis: paliekamos šiuo metu galiojančios nuostatos dėl medicinos priemonių rinkos subjektų veiklos reguliavimo ir priežiūros numatant, kad jos visa apimtimi taikomos tik <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonėms bei papildant nuostatomis, įgyvendinančiomis atskiras Reglamento (ES) 2017/745 nuostatas, kurios įpareigoja valstybes nares paskirti institucijas už atskirų užduočių vykdymą. Tuo tikslu tikslinami atskiri terminai, vietoje šiuo metu galiojančių nuorodų į medicinos priemonių saugos techninius reglamentus teikiamos nuorodos į Reglamentą (ES) 2017/745, atsižvelgiant į Reglamento (ES) 2017/745 nuostatas, papildomas medicinos priemonių rinkos subjektų prievolės bei nustatomos papildomos Akreditavimo tarnybos atliekamos užduotys.</p> <p>Atsižvelgiant į Reglamento (ES) 2017/745 123 straipsnio 3 dalies d ir e punktų nuostatas, projekte pateikiami du medicinos priemonių registravimo reikalavimų įsigaliojimo laikotarpiai.</p> <p><i>Lietuvos Respublikos sveikatos priežiūros įstaigų įstatymo Nr. I-1367 5, 45, 50 ir 54 straipsnių pakeitimo įstatymo projektas.</i></p> <p>Projektu siūloma nustatyti, kad medicinos priemonėms taikomi ne Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymu patvirtinto medicinos priemonių saugos techninio reglamento reikalavimai, o Reglamento (ES) 2017/745 reikalavimai, o reikalavimai dėl <i>in vitro</i> diagnostikos medicinos priemonių lieka nepakitę.</p> <p><i>Lietuvos Respublikos reklamos įstatymo Nr. VIII-1871 15 straipsnio ir priedo pakeitimo įstatymo projektas</i></p> <p>Projektu siūloma suderinti Reglamento (ES) 2017/745 7 straipsnyje pateiktas nuostatas dėl medicinos priemonių reklamoje draudžiamų vartoti teiginių.</p> <p><i>Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 59 straipsnio pakeitimo projektu bei Lietuvos Respublikos pacientų teisių ir žalos sveikatai atlyginimo įstatymo Nr. I-1562 2 ir 24 straipsnių pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatymo Nr. I-1343 1, 2, 9, 12¹, 12², 15, 21, 26¹, 27, 30 straipsnių pakeitimo įstatymo ir Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo Nr. X-709 2 ir 8 straipsnių pakeitimo įstatymo projektais</i> suderinamos keičiamo įstatymo ir Reglamente (ES) 2017/745 naudojamos sąvokos, keičiant naudojamą terminą „medicinos priemonė (prietaisas)“ į terminą „medicinos priemonė“.</p> <p><i>Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 23, 24 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 24¹ straipsniu įstatymo projektas (toliau – BTEI pakeitimo projektas)</i></p> <p>Šio projekto tikslas ir uždavinys įgyvendinti Reglamento (ES) 2017/745 nuostatas.</p> <p>Parengtu projektu, siekiant detalai nustatyti kiek Biomedicininų tyrimų etikos įstatymas taikomas klinikiniams tyrimams su medicinos priemonėmis, siūloma:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Suderinti Biomedicininų tyrimų etikos įstatyme ir Reglamente (ES) 2017/745 naudojamas sąvokas ir jų apibrėžimus.

	<p>2. Atsižvelgiant į Reglamento (ES) 2017/745 preambulės 65 punktą ir 62 straipsnį pavesti Akreditavimo tarnybai išduoti leidimus dėl klinikinių tyrimų su medicinos priemonėmis atlikimo.</p> <p>3. Atsižvelgiant į Reglamente (ES) 2017/745 pateiktas nuostatas nustatyti Lietuvos bioetikos komiteto ir Akreditavimo tarnybos kompetenciją, vertinant paraiškas dėl leidimo atlikti klinikinius tyrimus su medicinos priemone išdavimo.</p> <p>4. Atsižvelgiant į Reglamente (ES) 2017/745 pateiktas nuostatas, nustatyti reikalavimus klinikinių tyrimų su medicinos priemone tyrėjui ir klinikinio tyrimo su medicinos priemone tyrimo centrui.</p> <p>5. Atsižvelgiant į Reglamente (ES) 2017/745 pateiktas nuostatas nustatyti klinikinio tyrimo su medicinos priemone galimos žalos atlyginimo reikalavimus.</p> <p><i>Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 25 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 11¹, 24¹ straipsniais įstatymo Nr. XIII-735 pakeitimo įstatymo projektas</i></p> <p>Projektas apima BTEĮ pakeitimo projekto nuostatas, kuriomis Biomedicininų tyrimų etikos įstatymas suderinamas su Reglamentu (ES) 2017/745, bei šiuo metu patvirtintas, bet dar neįsigaliojusias, Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 25 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 11¹, 24¹ straipsniais įstatymo Nr. XIII-735 nuostatas, skirtas suderinti Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymą su 2014 m. balandžio 16 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (ES) Nr. 536/2014 dėl žmonėms skirtų vaistų klinikinių tyrimų, kuriuo panaikinama Direktyva 2001/20/EB (OL 2014 L 158, p. 1).</p> <p><i>Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 5 ir 12 straipsnių pakeitimo įstatymo Nr. XIII-2381 2 straipsnio pakeitimo įstatymo projektas</i></p> <p>Projektu ištaisoma techninė klaida, padaryta keičiant Biomedicininų tyrimų etikos įstatymo 12 str. 3 dalį, ir patikslinamos su tuo susijusios nuostatos dėl biomedicininio tyrimo užsakovo ir pagrindinio tyrėjo civilinės atsakomybės privalomojo draudimo.</p>
III. Priemonių kaštai	Įstatymų įgyvendinimas valstybės biudžetui poveikio neturės.
IV. Nauda visuomenei	<p>Priėmus įstatymų projektus bus suderintos Lietuvos Respublikos nacionalinių teisės aktų ir Reglamento (ES) 2017/745 nuostatos.</p> <p>Reglamento (ES) 2017/745 nuostatos yra tiesioginio taikymo ir jas tinkamai ir visiškai suderinus su nacionalinių teisės aktų nuostatomis bus užtikrintas vienodas teisinis reguliavimas visoje Europos Sąjungoje. Tai padės išvengti skirtingų teisės aktų interpretacijų, užtikrins vienodas ir skaidrias medicinos priemonių rinkos priežiūros subjektų veiklos ir konkurencijos sąlygas, prisidės prie didesnio medicinos priemonių saugos užtikrinimo.</p>

Projektai suderinti su Lietuvos Respublikos finansų ministerija (projektam pritarė be pastabų), Valstybine duomenų inspekcija (projektam pritarė be pastabų), Lietuvos Respublikos ekonomikos ir inovacijų ministerija (projektam pritarė be pastabų), Europos teisės departamentu prie Teisingumo ministerijos (atsižvelgta į pastabą dėl aiškinamojo rašto papildymo), Teisingumo ministerija (projektai pataisyti pagal jos pastabas).

Projektai pataisyti atsižvelgiant į Lietuvos Respublikos Vyriausybės kanceliarijos Teisės grupės 2019-09-25 pastabas.

Dėl projektų buvo konsultuojamasi su visuomene, pateikus juos derinti suinteresuotoms institucijoms bei paskelbus Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos interneto

tinklalapyje bei Lietuvos Respublikos Seimo teisės aktų informacinės sistemos (TAIS) projektų registravimo posistemėje. Pastabų ir pasiūlymų negauta.

Projektus tiesiogiai rengė Akreditavimo tarnyba, direktorė Nora Ribokienė (tel. 261 5177, el. p. nora.ribokiene@vaspvt.gov.lt), Teisės ir bendrųjų reikalų skyriaus vedėjas Darius Giruckas (tel. 261 5177, el. p. darius.giruckas@vaspvt.gov.lt), Medicinos priemonių priežiūros skyriaus vedėja Jolanta Karavackaitė (tel. 261 5177, el. p. jolanta.karavackaite@vaspvt.gov.lt).

PRIDEDAMA:

1. Projektų aiškinamasis raštas, 9 lapai.
2. Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 23, 24 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 24¹ straipsniu įstatymo projektas, 13 lapų.
3. Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 23, 24 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 24¹ straipsniu įstatymo projekto lyginamasis variantas, 15 lapų.
4. Reglamento (ES) Nr. 2017/745 ir Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 23, 24 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 24¹ straipsniu įstatymo projekto atitikties lentelė, 5 lapai.
5. Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 25 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 11¹, 24¹ straipsniais įstatymo Nr. XIII-735 pakeitimo įstatymo projektas, 10 lapų.
6. Reglamento (ES) Nr. 536/2014 ir Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 25 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 11¹, 24¹ straipsniais įstatymo Nr. XIII-735 pakeitimo įstatymo projekto atitikties lentelė, 8 lapai.
7. Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 5 ir 12 straipsnių pakeitimo įstatymo Nr. XIII-2381 2 straipsnio pakeitimo įstatymo projektas, 2 lapai.
8. Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 5 ir 12 straipsnių pakeitimo įstatymo Nr. XIII-2381 2 straipsnio pakeitimo įstatymo projekto lyginamasis variantas, 2 lapai.
9. Lietuvos Respublikos pacientų teisių ir žalos sveikatai atlyginimo įstatymo Nr. I-1562 2 ir 24 straipsnių pakeitimo įstatymo projektas, 1 lapas.
10. Lietuvos Respublikos pacientų teisių ir žalos sveikatai atlyginimo įstatymo Nr. I-1562 2 ir 24 straipsnių pakeitimo įstatymo projekto lyginamasis variantas, 1 lapas.
11. Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatymo Nr. I-1343 1, 2, 9, 12¹, 12², 15, 21, 26¹, 27, 30 straipsnių pakeitimo įstatymo projektas, 3 lapai.
12. Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatymo Nr. I-1343 1, 2, 9, 12¹, 12², 15, 21, 26¹, 27, 30 straipsnių pakeitimo įstatymo projekto lyginamasis variantas, 3 lapai.
13. Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo Nr. X-709 2 ir 8 straipsnių pakeitimo įstatymo projektas, 1 lapas.
14. Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo Nr. X-709 2 ir 8 straipsnių pakeitimo įstatymo projekto lyginamasis variantas, 1 lapas.
15. Lietuvos Respublikos sveikatos sistemos įstatymo Nr. I-552 2, 3, 16, 59¹, 59², 59³, 59⁴, 59⁵, 59⁶ ir 75 straipsnių pakeitimo ir įstatymo papildymo priedu įstatymo projektas, 29 lapai.
16. Lietuvos Respublikos sveikatos sistemos įstatymo Nr. I-552 2, 3, 16, 59¹, 59², 59³, 59⁴, 59⁵, 59⁶ ir 75 straipsnių pakeitimo ir įstatymo papildymo priedu įstatymo projekto lyginamasis variantas, 31 lapas.
17. Reglamento (ES) Nr. 2017/745 ir Lietuvos Respublikos sveikatos sistemos įstatymo Nr. I-552 2, 3, 16, 59¹, 59², 59³, 59⁴, 59⁵, 59⁶ ir 75 straipsnių pakeitimo ir įstatymo papildymo priedu įstatymo projekto atitikties lentelė, 6 lapai.

18. Lietuvos Respublikos sveikatos priežiūros įstaigų įstatymo Nr. I-1367 5, 45, 50 ir 54 straipsnių pakeitimo įstatymo projektas, 3 lapai.

19. Lietuvos Respublikos sveikatos priežiūros įstaigų įstatymo Nr. I-1367 5, 45, 50 ir 54 straipsnių pakeitimo įstatymo projekto lyginamasis variantas, 3 lapai.

20. Lietuvos Respublikos reklamos įstatymo Nr. VIII-1871 15 straipsnio ir priedo pakeitimo įstatymo projektas, 1 lapas.

21. Lietuvos Respublikos reklamos įstatymo Nr. VIII-1871 15 straipsnio ir priedo pakeitimo įstatymo projekto lyginamasis variantas, 1 lapas.

22. Reglamento (ES) Nr. 2017/745 ir Lietuvos Respublikos reklamos įstatymo Nr. VIII-1871 15 straipsnio ir priedo pakeitimo įstatymo projekto atitikties lentelė, 1 lapas.

23. Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 59 straipsnio pakeitimo įstatymo projektas, 1 lapas.

24. Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 59 straipsnio pakeitimo įstatymo projekto lyginamasis variantas, 1 lapas.

25. Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos sistemos įstatymo Nr. I-552 2, 3, 16, 59¹, 59², 59³, 59⁴, 59⁵, 59⁶ ir 75 straipsnių pakeitimo ir įstatymo papildymo priedu įstatymo, Lietuvos Respublikos sveikatos priežiūros įstaigų įstatymo Nr. I-1367 5, 45, 50 ir 54 straipsnių pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos reklamos įstatymo Nr. VIII-1871 15 straipsnio ir priedo pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos administracinių nusižengimų kodekso 59 straipsnio pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 23, 24 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 24¹ straipsniu įstatymo, Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 1, 2, 6, 7, 8, 11, 12, 20, 21, 22, 25 straipsnių ir priedo pakeitimo ir įstatymo papildymo 11¹, 24¹ straipsniais įstatymo Nr. XIII-735 pakeitimo įstatymo Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymo Nr. VIII-1679 5 ir 12 straipsnių pakeitimo įstatymo Nr. XIII-2381 2 straipsnio pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos pacientų teisių ir žalos sveikatai atlyginimo įstatymo Nr. I-1562 2 ir 24 straipsnių pakeitimo įstatymo, Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatymo Nr. I-1343 1, 2, 9, 12¹, 12², 15, 21, 26¹, 27, 30 straipsnių pakeitimo įstatymo ir Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo Nr. X-709 2 ir 8 straipsnių pakeitimo įstatymo projektų pateikimo Lietuvos Respublikos Seimui“ projektas, 1 lapas.

Sveikatos apsaugos ministras



Aurelijus Veryga

Originalas nebus siunčiamas paštu

Nora Ribokienė, tel. (8 5) 261 5177, el. p. nora.ribokiene@vaspvt.gov.lt

15408