

LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖ  
NUTARIMAS

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2000 M. GRUODŽIO 15 D.  
NUTARIMO NR. 1458 „DĖL KONKREČIŲ VALSTYBĖS RINKLIAVOS DYDŽIŲ  
SĄRAŠO IR VALSTYBĖS RINKLIAVOS MOKĖJIMO IR GRĄŽINIMO  
TAISYKLIŲ PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO

Nr.  
Vilnius

Lietuvos Respublikos Vyriausybė nutaria:

1. Pakeisti Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašą, patvirtintą Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2000 m. gruodžio 15 d. nutarimu Nr. 1458. „Dėl konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašo ir valstybės rinkliavos mokėjimo ir grąžinimo taisyklių patvirtinimo“:

1.1. Pakeisti 3.115 papunktį ir jį išdėstyti taip:

~~„3.115. fizinio asmens veterinarinės farmacijos licencijos išdavimą ————— 31~~

**3.115. veterinarinės farmacijos kvalifikuoto asmens, veterinarinės farmacijos vadovo licencijos:**

**3.115.1. išdavimą** **31**

**3.115.2. patikslinimą** **6“.**

1.2. Pakeisti 3.116 papunktį ir jį išdėstyti taip:

~~„3.116. asmens, išskyrus fizinį asmenį, veterinarinės farmacijos licencijos išdavimą~~

**licencijos veterinarinės farmacijos ūkio subjektams išdavimą:**

3.116.1. veterinarinių vaistų gamybos, **importo** licencijos **151-200**

3.116.2. ~~veterinarinės~~ **veterinarijos** vaistinės veiklos licencijos **61**

3.116.3. didmeninės veterinarinių vaistų prekybos licencijos **187**

~~3.116.4. veterinarinių vaistų importo licencijos ————— 151“~~

1.3. Pakeisti 3.117 papunktį ir jį išdėstyti taip:

~~„3.117. veterinarijos praktikos licencijos , fizinio asmens veterinarinės farmacijos licencijos patikslinimą, papildymą, dublikato išdavimą~~ **6“.**

1.4. Pakeisti 3.118 papunktį ir jį išdėstyti taip:

~~„3.118. asmens, išskyrus fizinį asmenį, veterinarinės farmacijos licencijos patikslinimą, papildymą, dublikato išdavimą ————— 11~~

**3.118. veterinarinės farmacijos ūkio subjektams išduotų licencijų pakeitimą:**

**3.118.1. veterinarinių vaistų gamybos, importo licencijos, veterinarijos vaistinės veiklos licencijos ar didmeninės veterinarinių vaistų prekybos licencijos pakeitimą, kai neatliekamas veiklos vietos patikrinimas** **11**

**3.118.2. veterinarinių vaistų gamybos, importo licencijos pakeitimą, kai atliekamas vienos veiklos vietos patikrinimas** **100**

**3.118.3. veterinarijos vaistinės veiklos licencijos pakeitimą, kai atliekamas vienos veiklos vietos patikrinimas** **30**

**3.118.4. didmeninės veterinarinių vaistų prekybos licencijos pakeitimą, kai atliekamas vienos veiklos vietos patikrinimas** **90**

**Pastaba. Kai atliekamas veiklos vietos patikrinimas, rinkliavos dydis didinamas tiek kartų, kiek veiklos vietų yra tikrinama.“**

1.5. Pakeisti 3.146 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.146.	kremavimo veiklos licencijos:	
3.146.1.	išdavimą	318
3.146.2.	pakeitimą	159
3.146.3.	dublikato išdavimą	8,6“.

1.6. Pakeisti 4.415 papunktį ir jį išdėstyti taip:

~~„4.415. veterinarinių vaistų registravimą, perregistravimą ir sąrankų duomenų keitimus, biocidų autorizavimą ar registravimą, autorizacijos ar registracijos atnaujinimą ir sąrankų duomenų keitimus:~~

**„4.415. veterinarinių vaistų registravimą, perregistravimą ir registracijos sąlygų ir duomenų keitimą, veterinarinių biocidinių produktų autorizavimą, autorizacijos atnaujinimą, sąlygų ir duomenų keitimą:**

4.415.1. veterinarinio vaisto, kai Lietuvos Respublika jį registruoja pagal nacionalinę procedūrą:

4.415.1.1. registravimą 1605

4.415.1.2. registravimą, kai teikiama paraiška registruoti tos pačios veikliosios medžiagos, tačiau kito stiprumo ir (arba) kitos farmacinės formos, ir (arba) kitos paskirties gyvūnų rūšies veterinarinį vaistą 794

~~4.415.1.3. perregistravimą 600~~

~~4.415.1.4. perregistravimą, kai teikiama paraiška perregistruoti tos pačios veikliosios medžiagos, tačiau kito stiprumo ir (arba) kitos farmacinės formos, ir (arba) kitos paskirties gyvūnų rūšies veterinarinį vaistą 300~~

4.415.2. veterinarinio vaisto, kai Lietuvos Respublika jį registruoja pagal decentralizuotą ar savitarpio pripažinimo procedūrą kaip referencinę valstybę:

4.415.2.1. registravimą 1981

4.415.2.2. registravimą, kai teikiama paraiška registruoti tos pačios veikliosios medžiagos, tačiau kito stiprumo ir (arba) kitos farmacinės formos, ir (arba) kitos paskirties gyvūnų rūšies veterinarinį vaistą 992

~~4.415.2.3. perregistravimą 750~~

~~4.415.2.4. perregistravimą, kai teikiama paraiška perregistruoti tos pačios veikliosios medžiagos, tačiau kito stiprumo ir (arba) kitos farmacinės formos, ir (arba) kitos paskirties gyvūnų rūšies veterinarinį vaistą 375~~

4.415.3. veterinarinio vaisto, kai Lietuvos Respublika jį registruoja pagal decentralizuotą ar savitarpio pripažinimo procedūrą kaip suinteresuota valstybę:

4.415.3.1. registravimą 982

4.415.3.2. registravimą, kai teikiama paraiška registruoti tos pačios veikliosios medžiagos, tačiau kito stiprumo ir (arba) kitos farmacinės formos, ir (arba) kitos paskirties gyvūnų rūšies veterinarinį vaistą 492

~~4.415.3.3. perregistravimą 375~~

~~4.415.3.4. perregistravimą, kai teikiama paraiška perregistruoti tos pačios veikliosios medžiagos, tačiau kito stiprumo ir (arba) kitos farmacinės formos, ir (arba) kitos paskirties gyvūnų rūšies veterinarinį vaistą 187~~

~~4.415.4. veterinarinio vaisto sąrankos duomenų IA tipo keitimą 119~~

**4.415.5. 4.415.4. veterinarinio vaisto registracijos sąlygų sąrankos duomenų IB tipo keitimą, kurio vertinimo laikas sutrumpintas 200**

~~4.415.6. 4.415.5. veterinarinio vaisto sąrankos duomenų II tipo registracijos sąlygų keitimą, kurio vertinimo laikas standartinis arba prailgintas 636~~

~~4.415.7. 4.415.6. kiekvieno papildomo veterinarinio vaisto, kai teikiama bendra paraiška dėl kelių veterinarinių vaistų, sąrankos duomenų registracijos sąlygų keitimą 18~~

~~4.415.8. 4.415.7 homeopatinio veterinarinio vaisto:~~

~~4.415.8.1. 4.415.7.1. kuriam nustatytos specifinės indikacijos, registravimą: 626~~

~~4.415.8.1.1. registravimą 626~~

4.415.8.1.2. perregistravimą	239
4.415.8.2. <b>4.415.7.2.</b> kuriam nenustatytos specifinės indikacijos, <b>registravimą</b>	<b>359</b>
4.415.8.2.1. registravimą	359
4.415.8.2.2. perregistravimą	180
4.415.9. <b>4.415.8.</b> retųjų veterinarinių vaistų <b>ribotai rinkai skirtų veterinarinių vaistų ir išimtinėmis aplinkybėmis registruojamų veterinarinių vaistų:</b>	
4.415.9.1. <b>4.415.8.1.</b> registravimą	194
4.415.9.2. <b>4.415.8.2.</b> perregistravimą	97
4.415.10. <b>4.415.9.</b> paraiškos įvertinimą ir vertinimo pažymos išdavimą visiems 3 produktų tipo biocidiniams produktams, 4 produktų tipo biocidiniams produktams, skirtiems naudoti tik pašarų ar tik gyvūnų geriamojo vandens srityje, 14 produktų tipo biocidiniams produktams, skirtiems naudoti tik gyvūnų auginimo, laikymo vietose ir transportavimo priemonėse, 18 produktų tipo biocidiniams produktams, skirtiems naudoti tik veterinarinės higienos tikslais tiesiogiai ant odos arba gyvūnų auginimo, laikymo vietose ir transportavimo priemonėse, 19 produktų tipo biocidiniams produktams, skirtiems naudoti tik gyvūnų auginimo, laikymo vietose ir transportavimo priemonėse, ir 22 produktų tipo biocidiniams produktams, skirtiems tik gyvūnų kūnams arba jų dalims dezinfekuoti ir konservuoti:	
4.415.10.1. <b>4.415.9.1.</b> autorizuojant nekeičiamos sudėties biocidinį produktą pagal Reglamentą <a href="#">(ES) Nr. 528/2012</a> :	
4.415.10.1.1. <b>4.415.9.1.1.</b> kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga ir Lietuvos Respublika yra vertinančioji arba referencinė valstybė narė	28 256
4.415.10.1.2. <b>4.415.9.1.2.</b> kai veiklioji medžiaga yra mikroorganizmas ir Lietuvos Respublika yra vertinančioji arba referencinė valstybė narė	16 243
4.415.10.1.3. <b>4.415.9.1.3.</b> kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga ir Lietuvos Respublika yra atitinkama valstybė narė	3 096
4.415.10.2. <b>4.415.9.2.</b> atliekant dalinį nekeičiamos sudėties biocidinio produkto autorizacijos liudijimo keitimą, kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga, pagal Reglamentą <a href="#">(ES) Nr. 528/2012</a> :	
4.415.10.2.1. <b>4.415.9.2.1.</b> atliekant esminį su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra vertinančioji arba referencinė valstybė narė	11 978
4.415.10.2.2. <b>4.415.9.2.2.</b> atliekant esminį su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra atitinkama valstybė narė	1 647
4.415.10.2.3. <b>4.415.9.2.3.</b> atliekant nedidelį su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra vertinančioji arba referencinė valstybė narė	2 365
4.415.10.2.4. <b>4.415.9.2.4.</b> atliekant nedidelį su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra atitinkama valstybė narė	384
4.415.10.2.5. <b>4.415.9.2.5.</b> atliekant administracinio pobūdžio su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra vertinančioji arba referencinė valstybė narė	379
4.415.10.2.6. <b>4.415.9.2.6.</b> atliekant administracinio pobūdžio su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra atitinkama valstybė narė	89
4.415.10.3. <b>4.415.9.3.</b> autorizuojant nekeičiamos sudėties biocidinį produktą taikant supaprastintą autorizacijos liudijimų išdavimo tvarką pagal Reglamentą <a href="#">(ES) Nr. 528/2012</a>	3 608
4.415.10.4. <b>4.415.9.4.</b> pagal pranešimą apie numatomą Lietuvos Respublikos rinkai pateikti biocidinį produktą vertinant nekeičiamos sudėties biocidinį produktą, autorizuotą kitoje valstybėje narėje taikant supaprastintą autorizacijos liudijimo išdavimo tvarką pagal Reglamentą <a href="#">(ES) Nr. 528/2012</a>	592
4.415.10.5. <b>4.415.9.5.</b> autorizuojant tokį patį nekeičiamos sudėties biocidinį produktą, kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga, pagal Reglamentą <a href="#">(ES) Nr. 528/2012</a>	801
4.415.10.6. <b>4.415.9.6.</b> išduodant nekeičiamos sudėties biocidinio produkto, kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga, lygiagrečios prekybos leidimą pagal Reglamentą <a href="#">(ES) Nr. 528/2012</a>	1 212

4.415.10.7. <b>4.415.9.7.</b> autorizacijos liudijimo ar lygiagrečios prekybos leidimo:	
4.415.10.7.1. <b>4.415.9.7.1.</b> išdavimą	6
4.415.10.7.2. <b>4.415.9.7.2.</b> patikslinimą ar dublikato išdavimą	8,9
4.415.10.8. <b>4.415.9.8.</b> veikliosios medžiagos įvertinimą ir vertinimo pažymos išdavimą vienam produktų tipui tvirtinant veikliąją medžiagą pagal Reglamentą <a href="#">(ES) Nr. 528/2012</a> :	
4.415.10.8.1. <b>4.415.9.8.1.</b> kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga	78 197
4.415.10.8.2. <b>4.415.9.8.2.</b> kai veiklioji medžiaga yra mikroorganizmas	66 978
4.415.10.9. <b>4.415.9.9.</b> paraiškos įvertinimą ir vertinimo pažymos išdavimą taikant Reglamento <a href="#">(ES) Nr. 528/2012</a> 89 straipsnio 2 dalies pereinamojo laikotarpio priemones:	
4.415.10.9.1. <b>4.415.9.9.1.</b> autorizuojant biocidinį produktą	1 351
4.415.10.9.2. <b>4.415.9.9.2.</b> autorizuojant biocidinį produktą, pasibaigus ankstesnio autorizacijos liudijimo galiojimo laikui	721
4.415.10.9.3. <b>4.415.9.9.3.</b> autorizuojant biocidinį produktą, kai biocidinis produktas panašus į to paties pareiškėjo jau autorizotą biocidinį produktą (to paties produktų tipo, tos pačios paskirties, su tomis pačiomis veiklosiomis medžiagomis)	278
4.415.10.9.4. <b>4.415.9.9.4.</b> keičiant biocidinio produkto autorizacijos sąlygas, išskyrus autorizacijos liudijimo patikslinimą	711
4.415.11. <b>4.415.10.</b> veterinarinio vaisto tiekimo rinkai teisės turėtojo <b>registruotojo</b> keitimą	200
<b>4.415.11. veterinarinio vaisto lygiagrečios prekybos leidimo:</b>	
<b>4.415.11.1. išdavimą</b>	<b>150</b>
<b>4.415.11.2. pakeitimą</b>	<b>50“.</b>
2. Nustatyti, kad šis nutarimas įsigalioja 2022 m. lapkričio 1 d.	

Ministras Pirmininkas

Finansų ministras