

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 GRAŽINIMO
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. 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. licencijos veterinarinės farmacijos ūkio subjektams išdavimą:

3.116.1. veterinarinių vaistų gamybos, importo licencijos 200

3.116.2. veterinarijos vaistinės veiklos licencijos 61

3.116.3. didmeninės veterinarinių vaistų prekybos licencijos 187“.

1.3. Pakeisti 3.117 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.117. veterinarijos praktikos licencijos patikslinimą, papildymą, dublikato išdavimą 6“.

1.4. Pakeisti 3.118 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„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. keitimą 159“.

1.6. Pakeisti 4.415 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„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

4.415.2. 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

4.415.3. 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

4.415.4. veterinarinio vaisto registracijos sąlygų keitimą, kurio vertinimo laikas sutrumpintas 200

4.415.5. veterinarinio vaisto registracijos sąlygų keitimą, kurio vertinimo laikas standartinis arba prailgintas 636

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

4.415.7. homeopatinio veterinarinio vaisto:

4.415.7.1. kuriam nustatytos specifinės indikacijos, registravimą 626

4.415.7.2. kuriam nenustatytos specifinės indikacijos, registravimą 359

4.415.8. ribotai rinkai skirtų veterinarinių vaistų ir išimtinėmis aplinkybėmis registruojamų veterinarinių vaistų:

4.415.8.1. registravimą 194

4.415.8.2. perregistravimą 97

4.415.9. 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:

4.415.9.1. autorizuojant nekeičiamos sudėties biocidinį produktą pagal Reglamentą [\(ES\) Nr. 528/2012](#):

4.415.9.1.1. kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga ir Lietuvos Respublika yra vertinančioji arba referencinė valstybė narė 28 256

4.415.9.1.2. kai veiklioji medžiaga yra mikroorganizmas ir Lietuvos Respublika yra vertinančioji arba referencinė valstybė narė 16 243

4.415.9.1.3. kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga ir Lietuvos Respublika yra atitinkama valstybė narė 3 096

4.415.9.2. atliekant dalinį nekeičiamos sudėties biocidinio produkto autorizacijos liudijimo keitimą, kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga, pagal Reglamentą [\(ES\) Nr. 528/2012](#):

4.415.9.2.1. atliekant esminį su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra vertinančioji arba referencinė valstybė narė 11 978

4.415.9.2.2. atliekant esminį su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra atitinkama valstybė narė 1 647

4.415.9.2.3. atliekant nedidelį su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra vertinančioji arba referencinė valstybė narė 2 365

4.415.9.2.4. atliekant nedidelį su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra atitinkama valstybė narė 384

4.415.9.2.5. atliekant administracinio pobūdžio su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra vertinančioji arba referencinė valstybė narė 379

4.415.9.2.6. atliekant administracinio pobūdžio su biocidiniu produktu susijusį pakeitimą, kai Lietuvos Respublika yra atitinkama valstybė narė 89

4.415.9.3. autorizuojant nekeičiamos sudėties biocidinį produktą taikant supaprastintą autorizacijos liudijimų išdavimo tvarką pagal Reglamentą [\(ES\) Nr. 528/2012](#) 3 608

4.415.9.4. 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 [\(ES\) Nr. 528/2012](#) 592

4.415.9.5. autorizuojant tokį patį nekeičiamos sudėties biocidinį produktą, kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga, pagal Reglamentą [\(ES\) Nr. 528/2012](#) 801

4.415.9.6. išduodant nekeičiamos sudėties biocidinio produkto, kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga, lygiagrečios prekybos leidimą pagal Reglamentą [\(ES\) Nr. 528/2012](#) 1 212

4.415.9.7. autorizacijos liudijimo ar lygiagrečios prekybos leidimo:

4.415.9.7.1. išdavimą 6

4.415.9.7.2. patikslinimą ar dublikato išdavimą 8,9

4.415.9.8. veikliosios medžiagos įvertinimą ir vertinimo pažymos išdavimą vienam produktų tipui tvirtinant veikliąją medžiagą pagal Reglamentą [\(ES\) Nr. 528/2012](#):

4.415.9.8.1. kai veiklioji medžiaga yra cheminė medžiaga 78 197

4.415.9.8.2. kai veiklioji medžiaga yra mikroorganizmas 66 978

4.415.9.9. paraiškos įvertinimą ir vertinimo pažymos išdavimą taikant Reglamento [\(ES\) Nr. 528/2012](#) 89 straipsnio 2 dalies pereinamojo laikotarpio priemones:

4.415.9.9.1. autorizuojant biocidinį produktą 1 351

4.415.9.9.2. autorizuojant biocidinį produktą, pasibaigus ankstesnio autorizacijos liudijimo galiojimo laikui 721

4.415.9.9.3. autorizuojant biocidinį produktą, kai biocidinis produktas panašus į to paties pareiškėjo jau autorizuotą biocidinį produktą (to paties produktų tipo, tos pačios paskirties, su tomis pačiomis veiklosiomis medžiagomis) 278

4.415.9.9.4. keičiant biocidinio produkto autorizacijos sąlygas, išskyrus autorizacijos liudijimo patikslinimą 711

4.415.10. veterinarinio vaisto registruotojo keitimą 200

4.415.11. veterinarinio vaisto lygiagrečios prekybos leidimo:

4.415.11.1. išdavimą 150

4.415.11.2. pakeitimą 50“.

2. Nustatyti, kad šis nutarimas įsigalioja 2022 m. lapkričio 1 d.

Ministras Pirmininkas

Finansų ministras