



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 finansų ministerijai

2023-02- Nr. (6.47 Mr-15) 10-
Į 2023-01-10 Nr. (14.12 Mr-01)-6K-2300208

DĖL RINKLIAVŲ ĮSTATYMO NUOSTATŲ TAIKymo

Sveikatos apsaugos ministerija, vadovaudamasi Lietuvos Respublikos rinkliavų įstatymo 5 straipsnio 3 dalies nuostatomis, teikia pasiūlymus dėl 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“ (toliau – Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašas) patvirtintų valstybės rinkliavos dydžių patikslinimo (siūlomi valstybės rinkliavos dydžiai perskaičiuoti atsižvelgiant į faktišką paslaugų teikimo išlaidų padidėjimą ar sumažėjimą).

Informuojame, kad perskaičiuojant valstybės rinkliavos dydžius buvo atsižvelgta į Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2014 m. liepos 7 d. protokolo Nr. 38 „Dėl valstybės rinkliavos dydžių kasmetinio perskaičiavimo“ 2 punktą, siekiant, kad valstybės rinkliavos dydžiai atitiktų realias darbo sąnaudas efektyviai naudojant žmogiškuosius ir materialinius išteklius. Pranešame, kad valstybės rinkliavos dydžių pasikeitimą lėmė Lietuvos Respublikos rinkliavų įstatymo 5 straipsnio 1 dalies 1–3 punktuose nurodyti kriterijai, iš kurių didžiausią įtaką turėjo darbuotojų, dirbančių pagal darbo sutartį ir valstybės tarnautojų darbo užmokesčio pasikeitimai.

Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašo 3.21. – 3.25., 4.81.1. – 4.81.2., 4.82.1. – 4.82.2., 4.89. – 4.93., 4.93³ – 4.93¹⁰. papunkčiuose nustatyti valstybės rinkliavos dydžiai už Radiacinės saugos centro teikiamas paslaugas buvo perskaičiuoti atsižvelgiant į įsigaliojusius Lietuvos Respublikos valstybės tarnybos įstatymo ir kitų teisės aktų pakeitimus bei pasikeitusius valstybės tarnautojų ir darbuotojų, dirbančių pagal darbo sutartis, darbo užmokesčio, valstybinio socialinio draudimo įmokų tarifus ir sąnaudas, susijusias Radiacinės saugos centro paslaugų teikimu.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2023 m. vasario 3 d. įsakymu Nr. V-154 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. liepos 13 d. įsakymo Nr. V-632 „Dėl leidimų-higienos pasų išdavimo taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo“ numatyta nuo kovo 1 d. vietoje leidimo-higienos paso dublikato išdavimo teikti Licencijų informacinės sistemos nuorodą, kurioje yra įrašas apie asmeniui išduotą leidimą-higienos pasą. Šiuo pakeitimu naikinama nuostata dėl rinkliavos mokėjimo už minėto dublikato išdavimą. Atsižvelgiant į tai, siūloma Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašą panaikinti 4.66. papunktį, kuriuo už leidimo-higienos paso dublikato, kurį išduoda Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos, išdavimą nustatyta 9,90 eurų dydžio valstybės rinkliava.

2022 m. sausio 31 d. įsigaliojus Reglamentui, susijusiems Biomedicininį tyrimų etikos įstatymo pakeitimams bei 2022 m. sausio 27 d. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymu Nr. V-156 „Dėl Nacionalinio kontaktinio centro, nurodyto Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) Nr. 536/2014 dėl žmonėms skirtų vaistų klinikinių tyrimų, kuriuo panaikinama Direktyva 2001/20/EB, 83 straipsnyje, funkcijų vykdymo tvarkos aprašo patvirtinimo“ patvirtintam Nacionalinio kontaktinio centro, nurodyto Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) Nr. 536/2014 dėl žmonėms skirtų vaistų klinikinių tyrimų, kuriuo panaikinama Direktyva 2001/20/EB, 83 straipsnyje, funkcijų vykdymo tvarkos aprašui, pasikeitė klinikinių vaistinių preparatų tyrimų etinio vertinimo procedūros. Įsigaliojus naujoms klinikinių vaistinių preparatų tyrimų paraiškų

vertinimo procedūroms, vienai klinikinio vaistinio preparato tyrimo paraiškai svarstyti turi būti numatyti du paskirtų biomedicininų tyrimų ekspertų moksliniai-etiniai vertinimai, taip pat du Lietuvos bioetikos komiteto biomedicininų tyrimų ekspertų grupės posėdžiai – sprendimui dėl pritarimo klinikinio vaistinio preparato tyrimo paraiškos etinio vertinimo Reglamento 6 ir (ar) 7 straipsniuose nurodytais aspektais išvada ir, gavus pareiškėjo atsakymus, sprendimui dėl pritarimo patikslintai klinikinio vaistinio preparato tyrimo paraiškos etinio vertinimo Reglamento 6 ir (ar) 7 straipsniuose nurodytais aspektais išvada priimti. Dėl šių išvardintų priežasčių, padidėjo ir bioetikos komiteto darbuotojų su vienos klinikinio vaistinio preparato tyrimo paraiškos etiniu vertinimu susijusiam ekspertiniam ir administraciniam darbui skiriamas laikas. Atsižvelgiant į tai, siūloma Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašą patikslinti 4.78¹ papunkčio dydžius.

Siūlomi Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašo pakeitimai:

1. Pakeisti 3.21 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.21.	licencijos gaminti, naudoti (taip pat pakartotinai naudoti), saugoti, perdirbti jonizuojančiosios spinduliuotės šaltinius ir (ar) tvarkyti (atlikti pradinį radioaktyviųjų atliekų apdorojimą, atlikti pagrindinį radioaktyviųjų atliekų apdorojimą, saugoti) radioaktyvias atliekas, kurią išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	276 289“.
--------	---	-----------

2. Pakeisti 3.22 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.22.	licencijos prekiauti, montuoti, prižiūrėti ir remontuoti jonizuojančiosios spinduliuotės šaltinius, kurią išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	405 108“.
--------	---	-----------

3. Pakeisti 3.24 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.24.	licencijos vežti radioaktyvias medžiagas ir (ar) radioaktyvias atliekas, kurią išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	405 108“.
--------	--	-----------

4. Pakeisti 3.25 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.25.	licencijos vykdyti veiklą jonizuojančiosios spinduliuotės aplinkoje pas kitą asmenį, turintį licenciją, kurią išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	405 108“.
--------	---	-----------

5. Panaikinti 4.66 papunktį:

„4.66.	leidimo higienos paso dublikato, kurią išduoda Nacionalinis visuomenės sveikatos centras prie Sveikatos apsaugos ministerijos, išdavimą	9,90“.
-------------------	--	-------------------

6. Papildyti 4.78¹ papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.78 ¹	Už 2014 m. balandžio 16 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (ES) Nr. 536/2014 dėl žmonėms skirtų vaistų klinikinų tyrimų, kuriuo panaikinama Direktyva 2001/20/EB, numatytos klinikinio vaistinio preparato tyrimo paraiškos vertinimo ataskaitos parengimą, Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos ir Lietuvos bioetikos komitetui vertinant paraišką:	
--------------------	--	--

7. Patikslinti 4.78¹.1. papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.78 ¹ .1.	kai Lietuvos Respublika yra ataskaitą rengianti valstybė narė ir nėra kitų susijusių valstybių narių, Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vertinant paraišką:	
------------------------	---	--

8. Pakeisti 4.78¹.1.1. papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.78 ¹ .1.1.	Reglamento (ES) Nr. 536/2014 6 straipsnyje nurodytais aspektais	1661-2025“.
--------------------------	---	-------------

9. Pakeisti 4.78¹.1.2. papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.78 ¹ .1.2.	Reglamento (ES) Nr. 536/2014 6 ir 7 straipsniuose nurodytais aspektais, kai klinikinį vaistinio preparato tyrimą planuojama atlikti	2110-2340“.
--------------------------	---	-------------

	tyrimo centruose, esančiuose vieno regioninio biomedicininų tyrimų etikos komiteto veiklai priskirtoje teritorijoje	
10. Panaikinti 4.78 ¹ .1.3. papunktį:		
„4.78 ¹ .1.3.	Reglamento (ES) Nr. 536/2014 6 ir 7 straipsniuose nurodytais aspektais, kai klinikinį vaistinio preparato tyrimą planuojama atlikti tyrimo centruose, esančiuose daugiau nei vieno regioninio biomedicininų tyrimų etikos komiteto veiklai priskirtoje teritorijoje	2340.“
11. Patikslinti 4.78 ¹ .2. papunktį ir jį išdėstyti taip:		
„4.78 ¹ .2.	kai Lietuvos Respublika yra ataskaitą rengianti valstybė narė ir vertinime dalyvauja kitos susijusios valstybės narės; Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vertinant paraišką:	
12. Pakeisti 4.78 ¹ .2.1. papunktį ir jį išdėstyti taip:		
„4.78 ¹ .2.1.	Reglamento (ES) Nr. 536/2014 6 straipsnyje nurodytais aspektais	2185-2625“.
13. Pakeisti 4.78 ¹ .2.2. papunktį ir jį išdėstyti taip:		
„4.78 ¹ .2.2.	Reglamento (ES) Nr. 536/2014 6 ir 7 straipsniuose nurodytais aspektais, kai klinikinį vaistinio preparato tyrimą planuojama atlikti tyrimo centruose, esančiuose vieno regioninio biomedicininų tyrimų etikos komiteto veiklai priskirtoje teritorijoje	2629-2940“.
14. Panaikinti 4.78 ¹ .2.3. papunktį:		
„4.78 ¹ .2.3.	Reglamento (ES) Nr. 536/2014 6 ir 7 straipsniuose nurodytais aspektais, kai klinikinį vaistinio preparato tyrimą planuojama atlikti tyrimo centruose, esančiuose daugiau nei vieno regioninio biomedicininų tyrimų etikos komiteto veiklai priskirtoje teritorijoje	2859.“
15. Patikslinti 4.78 ¹ .3. papunktį ir jį išdėstyti taip:		
„4.78 ¹ .3.	kai Lietuvos Respublika nėra ataskaitą rengianti valstybė narė ir vertinime dalyvauja kaip susijusi valstybė narė arba papildoma susijusi valstybė narė; Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vertinant paraišką:	
16. Pakeisti 4.78 ¹ .3.1. papunktį ir jį išdėstyti taip:		
„4.78 ¹ .3.1.	Reglamento (ES) Nr. 536/2014 6 straipsnyje nurodytais aspektais	1661-2025“.
17. Pakeisti 4.78 ¹ .3.2. papunktį ir jį išdėstyti taip:		
„4.78 ¹ .3.2	Reglamento (ES) Nr. 536/2014 6 ir 7 straipsniuose nurodytais aspektais, kai klinikinį vaistinio preparato tyrimą planuojama atlikti tyrimo centruose, esančiuose vieno regioninio biomedicininų tyrimų etikos komiteto veiklai priskirtoje teritorijoje	2110-2340“.
18. Panaikinti 4.78 ¹ .3.3. papunktį:		
„4.78 ¹ .3.3.	Reglamento (ES) Nr. 536/2014 6 ir 7 straipsniuose nurodytais aspektais, kai klinikinį vaistinio preparato tyrimą planuojama atlikti tyrimo centruose, esančiuose daugiau nei vieno regioninio biomedicininų tyrimų etikos komiteto veiklai priskirtoje teritorijoje	2340.“
19. Pakeisti 4.78 ¹ .4. papunktį ir jį išdėstyti taip:		
„4.78 ¹ .4.	kai Lietuvos Respublika yra ataskaitą rengianti valstybė narė, susijusi valstybė narė arba papildoma susijusi valstybė narė vertinanti paraišką tik pagal Reglamento (ES) Nr. 536/2014 7 straipsnyje nurodytus aspektus nurodytais aspektais, Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vertinant paraišką:	1585“.

20. Panaikinti 4.78¹.4.1. papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.78 ¹ .4.1.	kai klinikinį vaistinio preparato tyrimą planuojama atlikti tyrimo centruose, esančiuose vieno regioninio biomedicininio tyrimų etikos komiteto veiklai priskirtoje teritorijoje	1410“.
--------------------------	--	--------

21. Panaikinti 4.78¹.4.2.-papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.78 ¹ .4.2.	kai klinikinį vaistinio preparato tyrimą planuojama atlikti tyrimo centruose, esančiuose daugiau nei vieno regioninio biomedicininio tyrimų etikos komiteto veiklai priskirtoje teritorijoje	1640“.
--------------------------	--	--------

22. Pakeisti 4.81 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.81.	leidimo vežti radioaktyvias medžiagas, kurį išduoda Radiacinės saugos centras:	
4.81.1.	išdavimą	78 83
4.81.2.	dublikato išdavimą	40 42“.

23. Pakeisti 4.82 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.82.	leidimo vežti radioaktyvias atliekas, išskyrus radioaktyvias atliekas, susidariusias branduolinio kuro ciklo metu, kurį išduoda Radiacinės saugos centras:	
4.82.1.	išdavimą	78 83
4.82.2.	dublikato išdavimą	40 42“.

24. Pakeisti 4.89 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.89.	laikinojo leidimo gaminti, naudoti (taip pat pakartotinai naudoti), saugoti, perdirbti jonizuojančiosios spinduliuotės šaltinius ir (ar) tvarkyti (atlikti pradinį radioaktyviųjų atliekų apdorojimą, atlikti pagrindinį radioaktyviųjų atliekų apdorojimą, saugoti) radioaktyvias atliekas, kurį išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	157 162“.
--------	---	-----------

25. Pakeisti 4.90 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.90.	laikinojo leidimo prekiauti, montuoti, prižiūrėti ir remontuoti jonizuojančiosios spinduliuotės šaltinius, kurį išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	105 108“.
--------	---	-----------

26. Pakeisti 4.92 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.92.	laikinojo leidimo vežti radioaktyvias medžiagas ir (ar) radioaktyvias atliekas, kurį išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	105 108“.
--------	--	-----------

27. Pakeisti 4.93 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.93.	laikinojo leidimo vykdyti veiklą jonizuojančiosios spinduliuotės aplinkoje pas kitą asmenį, turintį licenciją, kurį išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	105 108“.
--------	---	-----------

28. Pakeisti 4.93³ papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.93 ³ .	asmens, turinčio teisę mokyti radiacinės saugos, atestavimo pažymėjimo, kurį išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	64 58“.
----------------------	--	---------

29. Pakeisti 4.93⁴ papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.93 ⁴ .	asmens, turinčio teisę mokyti radioaktyviųjų šaltinių fizinės saugos, atestavimo pažymėjimo, kurį išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	64 58“.
----------------------	---	---------

30. Pakeisti 4.93⁵ papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.93 ⁵ .	veiklos su jonizuojančiosios spinduliuotės šaltiniais, kurią registruoja Radiacinės saugos centras, registravimą	223 233“.
----------------------	--	-----------

31. Pakeisti 4.93⁶ papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.93 ⁶ .”	radiacinės saugos eksperto pažymėjimo, kurį išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	62 77“.
-----------------------	---	---------

32. Pakeisti 4.93⁷ papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.93 ⁷ .”	standartinio dokumento, suteikiančio teisę radioaktyviasias medžiagas įvežti į Lietuvos Respubliką iš Europos Sąjungos valstybės narės, kurį patvirtina Radiacinės saugos centras, patvirtinimą	66 76“.
-----------------------	---	---------

33. Pakeisti 4.93⁸ papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.93 ⁸ .”	standartinio dokumento, suteikiančio teisę radioaktyviasias medžiagas išvežti iš Lietuvos Respublikos į Europos Sąjungos valstybę narę ar vežti tranzitu per Lietuvos Respubliką tarp Europos Sąjungos valstybių narių, kurį suderina Radiacinės saugos centras, suderinimą	66 76“.
-----------------------	---	---------

34. Pakeisti 4.93⁹ papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.93 ⁹ .”	pakuotės konstrukcijos atitikties sertifikato pripažinimo pažymėjimo, kurį išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	57 66“.
-----------------------	--	---------

35. Pakeisti 4.93¹⁰ papunktį ir jį išdėstyti taip:

„4.93 ¹⁰ .”	asmens, įskaitant dozimetrijos tarnybą, atliekančio visuomenės sveikatos saugai užtikrinti reikalingus žmonių apšvitos dozių ir (ar) dozės galios, ir (ar) aktyvumo matavimus ir (ar) apšvitos dozių įvertinimus, ir (ar) radionuklidų, išmetamų į aplinką ir (ar) esančių aplinkos komponentuose (ore, vandenyje, dirvožemyje), tyrimus ir (ar) imančio ėminių šiems tyrimams atlikti, pripažinimo pažymėjimo, kurį išduoda Radiacinės saugos centras, išdavimą	477 507“.
------------------------	--	-----------

Atkreipiame dėmesį, kad Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašo 4.78¹ papunkčio keitimo Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo projektas buvo skelbiamas Lietuvos Respublikos Seimo kanceliarijos teisės aktų informacinėje sistemoje (TAIS). Atsižvelgiant į Teisingumo ministerijos 2022 m. gruodžio 22 d. raštu Nr. (1.6Mr) 2T-1763 „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo projekto“ pateiktą korekcinio pobūdžio pasiūlymą, buvo patikslinta 4.78¹ papunkčio formuluotė. Lietuvos Respublikos Finansų ministerija 2022 m. gruodžio 29 d. raštu Nr. ((14.12Mr-01)-5K-2219645)-6K-2207819 „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo projekto“ informavo, kad pastabų dėl nutarimo projekto neturi.

PRIDEDAMA:

1. Tikslinamų valstybės rinkliavų dydžių sąrašas, 2 lapai.
2. Paslaugų, už kurias imama valstybės rinkliava, teikimo technologiniai aprašymai, 83 lapai (MS Excel formatu).

Ministerijos kanclerė

Jurgita Grebenkovienė