

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

2018-11-19 Nr. (15.27-37E)3-4675
I 2018-10-30 Nr. (1.1.3-25)10-7723

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO PROJEKTO DERINIMO

Lietuvos Respublikos ūkio ministerija, išnagrinėjusi Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos pateiktą derinti Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2006 m. lapkričio 30 d. nutarimo Nr. 1191 „Dėl Farmacinės veiklos licencijavimo taisyklių, Reikalavimų kvalifikuotam asmeniui, atsakingam už gamybą ir (ar) importą, aprašo ir farmacinės veiklos licencijų rekvizitų patvirtinimo“ pakeitimo“ projektą (TAIS Nr. 18-12631) (toliau – Nutarimo projektas), pagal kompetenciją teikia šias pastabas ir pasiūlymus:

1. Atkreipiame dėmesį, kad šiuo metu rengiami Lietuvos Respublikos maisto įstatymo pakeitimai, vienas iš kurių yra susijęs su maisto tvarkymo subjektų patvirtinimo pažymėjimų atsisakymu, todėl ateityje tai gali nulemti Nutarimo projekto 28-2.2, 28-3.3 papunkčių ir kitų nuostatų keitimą.

2. Siūlome dar kartą peržiūrėti Nutarimo projekto punktų numeraciją ir ją taisyti (pavyzdžiui, trūksta 28-5, 28-8.3, 28-10 punktų).

3. Atsižvelgdami į Lietuvos Respublikos teisėkūros pagrindų įstatymo 20 str. 4 d., siūlome įvertinti Nutarimo projekto 2.2 papunktyje nurodomą įsigaliojimo datą ir ją keisti į gegužės 1 dieną arba lapkričio 1 dieną, tačiau visais atvejais ne anksčiau kaip po trijų mėnesių nuo oficialaus priimto teisės akto paskelbimo dienos.

4. Prašom papildyti Nutarimo projekto 28-4 ir 28-9 punktus ir nurodyti terminą nustatytiems trūkumams pašalinti, vadovaujantis Licencijavimo pagrindų aprašo, patvirtinto 2016 m. liepos 20 d. Vyriausybės nutarimu Nr. 750, 20.8 papunkčiu.

5. Primename, kad, vadovaujantis Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2012 m. liepos 18 d. nutarimo Nr. 937 „Dėl Licencijavimo pagrindų aprašo patvirtinimo“ (toliau – Vyriausybės nutarimas Nr. 937) 2.2 ir 2.3 punktais, visi Lietuvos Respublikos Vyriausybei atskaitingi licencijas išduodantys viešojo administravimo subjektai licencijas turi išduoti naudodamiesi Licencijų

informacine sistema (toliau – LIS) ar kitomis valstybės informacinėmis sistemomis. Atsižvelgdami į tai, prašom užtikrinti tinkamą Vyriausybės nutarimo Nr. 937 vykdymą – t. y. Lietuvos Respublikos farmacijos įstatyme įtvirtintų licencijų ir ūkio subjektų, įrašytų į Vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių sąrašą, duomenų pateikimą LIS ne vėliau nei teisės suteikimo, pakeitimo, papildymo, teisės sustabdymo, teisės sustabdymo panaikinimo ar teisės panaikinimo dieną.

Ūkio viceministras

Marius Skuodis



VALSTYBINĖ DUOMENŲ APSAUGOS INSPEKCIJA

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijai
Per TAIS sistemą

2018-11- Nr. 2R- (3.2.E)
Į 2018-10-30

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO PROJEKTO DERINIMO

Valstybinė duomenų apsaugos inspekcija (toliau – Inspekcija), išnagrinėjusi Jūsų pateiktą Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2006 m. lapkričio 30 d. nutarimo Nr. 1191 „Dėl Farmacinės veiklos licencijavimo taisyklių, Reikalavimų kvalifikuotam asmeniui, atsakingam už gamybą ir (ar) importą, aprašo ir farmacinės veiklos licencijų rekvizitų patvirtinimo“ pakeitimo“ projektą (toliau – Projektas), teikia šias pastabas ir pasiūlymus:

1. Siūlome tikslinti Projekto 28².1 papunktį, po žodžio „telefono“ įrašyti žodį „ryšio“.

2. 2016 m. balandžio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2016/679 dėl fizinių asmenų apsaugos tvarkant asmens duomenis ir dėl laisvo tokių duomenų judėjimo ir kuriuo panaikinama Direktyva 95/46/EB (Bendras duomenų apsaugos reglamentas) (OL 2016 L 119, p. 1) (toliau – Reglamentas (ES) 2016/679) 5 straipsnio 1 dalies c punkte nustatyta, jog asmens duomenys turi būti adekvatūs, tinkami ir tik tokie, kurių reikia siekiant tikslų, dėl kurių jie tvarkomi (*duomenų kiekio mažinimo principas*). Iš Projekto 30.11 ir 30.12 papunkčių nuostatų nėra aišku, ar viešai skelbiamuose sprendimuose bus tvarkomi (atskleidžiami) asmens duomenys, todėl negalime įvertinti, ar nebus tvarkomi pertekliniai asmens duomenys. Taigi siūlome tikslinti Projekto 30.11 ir 30.12 papunkčius, tvarkomus (atskleidžiamus) asmens duomenis nurodant baigtiniu sąrašu.

Direktorius

Raimondas Andrijauskas



LIETUVOS RESPUBLIKOS FINANSŲ MINISTERIJA

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministerijai

2018- Nr.

Į 2018-10-30 Nr. (1.1.3-25)10-7723

DĖL VYRIAUSYBĖS 2006-11-30 NUTARIMO NR. 1191 PAKEITIMO PROJEKTO DERINIMO

100 Atkurtai
Lietuvai

Finansų ministerija, išnagrinėjusi Jūsų 2018 m. spalio 30 d. raštu Nr. ((1.1.3-25)10-7723 pateiktą išvadai gauti Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2006 m. lapkričio 30 d. nutarimo Nr. 1191 „Dėl Farmacinės veiklos licencijavimo taisyklių, Reikalavimų kvalifikuotam asmeniui, atsakingam už gamybą ir (ar) importą, aprašo ir farmacinės veiklos licencijų rekvizitų patvirtinimo“ pakeitimo“ projektą (toliau – Nutarimo projektas), pastabų dėl Nutarimo projekto neturi.

Atkreipiame dėmesį, kad kartu su Nutarimo projektu turėtų būti teikiamas 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 projektas, nustatant valstybės rinkliavą už juridinių asmenų, neturinčių vaistinės veiklos licencijos ir siekiančių parduoti gyventojams vaistinius preparatus, įrašymą į Vaistinių preparatų, leidžiamų parduoti vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonėse, sąrašą ir šio sąrašo papildymą, kurį atliks Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba.

Finansų viceministrė

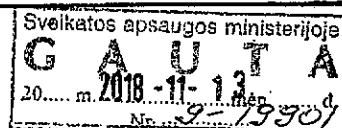
Daiva Brasiūnaitė

Gabija Brazauskienė, tel. 239 0277, el.p. gabija.brazauskiene@finmin.lt

46584408506919208.docx



VALSTYBINĖ VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBA
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS
SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS



Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministerijai

2018-11-13 Nr. (118)AR-2894
2018-10-30 Nr. (1.1.3-25)10-7723


DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2006 M. LAPKRIČIO 30 D. NUTARIMO NR. 1191 „DĖL FARMACINĖS VEIKLOS LICENCIJAVIMO TAISYKLIŲ, REIKALAVIMŲ KVALIFIKUOTAM ASMENIUI, ATSAKINGAM UŽ GAMYBĄ IR (AR) IMPORTĄ, APRAŠO IR FARMACINĖS VEIKLOS LICENCIJŲ REKVIZITŲ PATVIRTINIMO“ PAKĖITIMO“ PROJEKTO DERINIMO

Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos (toliau - Tarnyba), susipažinusi su pateiktu derinti Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2006 m. lapkričio 30 d. nutarimo Nr. 1191 „Dėl farmacinės veiklos licencijavimo taisyklių, reikalavimų kvalifikuotam asmeniui, atsakingam už gamybą ir (ar) importą, aprašo ir farmacinės veiklos licencijų rekvizitų patvirtinimo“ pakeitimo“ projektą (toliau - Projektas) teikia šias pastabas ir siūlymus:

1. Siūlome išbraukti Projekto 28².4. papunktį kaip perteklinį, nes reikalavimai įmonių pareigoms bei vykdomai veiklai išdėstyti Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo (toliau - Įstatymas) 41⁶ straipsnyje, reikalavimų įgyvendinimas atliekant patikrinimus bus vertinama pagal atitiktį įstatymo reikalavimams.
2. Siūlome pakeisti 28³.1. papunkčio redakciją ir išdėstyti ją sekančiai: „28³.1. ar deklaracijoje ir pateiktuose dokumentuose pateikta visa ir tiksli informacija, nurodyta Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 41³ straipsnio 4 dalyje ir Taisyklių 28² punkte;“.
3. Siūlome pakeisti 28⁴ papunkčio redakciją ir išdėstyti ją sekančiai: „28⁴. Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba, nustatiusi, kad gautoje deklaracijoje ir pateiktuose dokumentuose pateikta ne visa ir (ar) netiksli informacija, nurodyta Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 41³ straipsnio 4 dalyje ir Taisyklių 28² punkte, arba vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonės veiklos vieta (vietos) neturi galiojančio maisto tvarkymo subjekto patvirtinimo pažymėjimo, arba vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonė buvo išbraukta iš įmonių sąrašo Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 41⁵ straipsnio 1 dalies 4-7 punktuose nurodytais pagrindais mažiau kaip prieš 6 mėnesius arba nesumokėta valstybės rinkliava, ne vėliau kaip per 5 darbo dienas nuo trūkumų nustatymo dienos turi vienu iš Taisyklių 4 punkte nurodytų būdų pranešti apie nustatytus trūkumus vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonei, įspėti ją apie galimą jos teisės parduoti vaistinius preparatus visose veiklos vietose ar konkrečioje veiklos vietoje sustabdymą neišbraukiant iš įmonių sąrašo, jei neištaisys nustatytų trūkumų ir (ar) nepateiks Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai šių trūkumų pašalinimą įrodančių dokumentų, ir, vadovaudamasi Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 41⁴ straipsnio 3 dalimi, nustatyti terminą trūkumams pašalinti.“
4. Siūlome 30.1 punkte po „juridinio asmens pavadinimas“, įterpti „buveinė“,
5. Siūlome patikslinti 32 punktą, priešpaskutiniame ir paskutiniame sakiniuose, po žodžių „dokumentai“ įrašant „ir duomenų įrašai VAPRIS sistemoje“.

6. Nutarimo projektui įgyvendinti Tarnybai reikės papildomų biudžeto lėšų. Tarnybai, kuriai priimtu įstatymu pavedama įrašyti juridinius asmenis į įmonių sąrašą ir atlikti visas kitas su įmonių sąrašo tvarkymu susijusias procedūras (papildyti vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių sąrašą, sustabdyti teisę parduoti vaistinius preparatus, panaikinti teisės parduoti vaistinius preparatus sustabdymą, išbraukti vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmones iš įmonių sąrašo), reikės modernizuoti šiuo metu juridinių ir fizinių asmenų licencijavimo bei patikrinimų procesams valdyti naudojamą VAPRIS sistemą, sukuriant būtinus funkcionalumus. Projekto 32 punktas nustato naujus reikalavimus dėl asmens duomenų tvarkymo, apimančius ir VAPRIS sistemoje saugomų duomenų įrašus, numatančius dokumentų ir duomenų sunaikinimą, todėl turės būti sukurti papildomi VAPRIS sistemos funkcionalumai. Papildomų asignavimų suma, susijusi su juridinių asmenų įrašymo į sąrašą funkcionalumų sukūrimu yra 10 000 Eur (be PVM), su naujų reikalavimų asmens duomenų tvarkymui 12 000 Eur (be PVM).

Viršininkas

 Gintautas Barcys



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

2018-11- Nr.

I 2018-10-30 Nr. (1.1.3-25)10-7723

DĖL NUTARIMO PROJEKTO

Lietuvos Respublikos teisingumo ministerija, pagal kompetenciją išnagrinėjusi Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2006 m. lapkričio 30 d. nutarimo Nr. 1191 „Dėl Farmacinės veiklos licencijavimo taisyklių, Reikalavimų kvalifikuotam asmeniui, atsakingam už gamybą ir (ar) importą, aprašo ir farmacinės veiklos licencijų rekvizitų patvirtinimo“ pakeitimo“ projektą (toliau – nutarimo projektas), teikia pastabas ir pasiūlymus:

1. Lietuvos Respublikos teisėkūros pagrindų įstatymo 3 straipsnio 2 dalies 6 punkte įtvirtintas teisėkūros aiškumo principas reiškia, kad teisės aktuose nustatytas teisinis reguliavimas turi būti logiškas, nuoseklus, gliaustas, suprantamas, tikslus, aiškus ir nedviprasmiškas. Siūlome nutarimo projektą peržiūrėti jo atitikties aiškumo principui aspektu ir:

1.1. tikslinti nutarimo projekto 1.1 papunktį ir peržiūrėti siūlomo įtvirtinti Farmacinės veiklos licencijavimo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2006 m. lapkričio 30 d. nutarimu Nr. 1191 „Dėl Farmacinės veiklos licencijavimo taisyklių, Reikalavimų kvalifikuotam asmeniui, atsakingam už gamybą ir (ar) importą, aprašo ir farmacinės veiklos licencijų rekvizitų patvirtinimo“, (toliau – Taisyklės) VI¹ skyriaus bei šio skyriaus skirsnių pavadinimus, kad nebūtų išplečiami įstatymo Vyriausybei suteikti įgaliojimai ir nebūtų kartojamas įstatyme įtvirtintas reguliavimas.

1.2. atsisakyti punktų, papunkčių, kuriuose tik netiksliai atkartojamos Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo nuostatos, arba teikiamos nuorodos į įstatymo straipsnius, nesukuriant jokių naujų elgesio taisyklių (pvz., nutarimo projektu dėstomi Taisyklių 28¹, 28¹¹, 28¹⁴ punktai);

1.3. siekiant teisės akto glaustumo nutarimo projekto 1.7-1.12 ir 1.13 papunkčių pakeitimus, kiek jie susiję su asmens duomenų tvarkymo tikslo nustatymu, dėstyti apibendrintai viename punkte Taisyklių VII skyriuje. Be to, rekomenduojame analogiškas procedūras apibrėžiančių nuostatų nekartoti pilna apimtimi, o tik nurodyti, kad jos atliekamos ta pačia atitinkamuose Taisyklių punktuose nurodyta tvarka, įvardijant procedūrų skirtumus (pvz., VI¹ skyriaus antrąjį skirsnį pakeisti punktu, įtvirtinančiu tik specialiąsias pirmojo skyriaus atžvilgiu taisykles, taikytinas Įmonių sąrašo papildymui);

1.4. Taisyklėse sąvokos, frazės pirmą kartą naudotinos taip, kaip jos naudojamos įstatyme (pvz. frazė „veiklos vietoje“ keistina į „įmonių sąraše nurodytoje veiklos vietoje“ ir pan.), toliau prireikus įsivedant trumpinius, tačiau nuosekliai.

2. Jeigu pagal šios išvados 1 pastabą patikslinus nutarimo projektą keičiamų/siūlomų įtvirtinti naujų nuostatų kiekis ženkliai nesumažėtų, nutarimo projektas vadovaujantis Teisėkūros pagrindų įstatymo 14 straipsnio 3 dalimi turėtų būti dėstomas nauja redakcija.

3. Vadovaujantis Lietuvos Respublikos teisingumo ministro 2013 m. gruodžio 23 d. įsakymu Nr. 1R-298 patvirtintų Teisės aktų projektų rengimo rekomendacijų (toliau – Rekomendacijos) 35.4 punktu, Nutarimo projekto 1.1 papunkčiu keičiamame Taisyklių 1 punkte nuoroda duotina į Farmacijos įstatymo 19 straipsnio 1 dalies 1 punktą, o ne į 1 papunktį.

4. Nutarimo projekto 1.4 papunkčiu keičiamame Taisyklių 4 punkte įsivedamas trumpinys „paraiškos“ tikslintinas, kadangi tame pačiame punkte ir toliau nutarimo projekto tekste frazėje „paraiška papildyti Įmonių sąrašą“ žodis „paraiška“ turi kitą nei trumpinio reikšmę. Nepatikslinus trumpinio, išlieka neaiškumas, kurioms paraiškoms (*ar tik susijusioms su licencijomis, ar ir kitoms minimoms punkte*) taikytinas Taisyklių 4 punkto antrojo sakinio teisinis reguliavimas.

5. Nutarimo projekto lydimuosiuose dokumentuose turėtų būti plačiau pagrįstas (*arba keitimo atsisakyta*) 1.13 papunkčiu siūlomas keitimas dėl dokumentų, reikalingų pagrįsti pasirengimą vykdyti veiklą pagal Farmacijos įstatymo 37 straipsnio 4 punkte minimus Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2004 m. balandžio 23 d. įsakymu Nr. V-268 patvirtintus Vaistinių preparatų geros gamybos praktikos nuostatus. Atkreipiame dėmesį į tai, kad pagal šių nuostatų 12 punktą vaistinių preparatų gamybos vietoms keliama pakankamo *reikiamos kvalifikacijos ir patirties* darbuotojų skaičiaus reikalavimai. Be to, lieka neaišku, kodėl analogiškai nesiūloma keisti panašius santykius reglamentuojančių Taisyklių 9.10 ir 9.11 papunkčių (*nutarimo projekto 1.9 ir 1.10 papunkčiai*).

6. Taisyklių 28³ punkto pirmoji pastraipa suderintina su 28² punkto nuostatomis, kad nebūtų suprantama, jog tam tikri papildomi dokumentai kartu su deklaracija ar vėliau turi būti teikiami visais atvejais.

7. Taisyklių 28².4 papunktis konkretizuotinas aiškiau ir tiksliau nurodant, kokią informaciją turėtų teikti pareiškėjas (sąvoka „veiklos aprašymas“ per plati įvertinant tai, kad priešingai nei vaistinių atveju, prekyba vaistais sudarys tik tam tikrą mažmeninių prekybos įmonių veiklos dalį; nuoroda į Farmacijos įstatymo 41⁶ straipsnio 1 dalį keistina nurodant konkrečius galimus pateikti duomenis taip, kaip pvz., galiojančių Taisyklių 12.1 papunktyje).

8. Atkreipiame dėmesį, kad pagal Lietuvos Respublikos viešojo administravimo įstatymo 26 straipsnio 2 dalį viešojo administravimo subjektas gali reikalauti tik tų dokumentų ir informacijos, kurių nėra valstybės registruose ar kitose valstybės informacinėse sistemose. Viešojo administravimo subjekto reikalavimas pateikti dokumentus ir informaciją, kurie yra valstybės registruose ar kitose valstybės informacinėse sistemose, laikomas biurokratizmu. Atsižvelgiant į tai, papildomai įvertina, ar Taisyklių 28².2 papunktyje įtvirtintas reikalavimas nėra perteklinis (*ar tikrai 28³.3 papunktyje nurodytam patikrinimui atlikti nepakanka 28².1 ir 28².3 papunkčiuose nurodytos informacijos*).

9. Taisyklių 28³ punkto pirmojoje pastraipoje nustatytas ir Taisyklių 28³.5 papunktyje nurodytai informacijai patikrinti taikytinas 10 darbo terminas nesuderinamas (*tais atvejais, kai terminas pradedamas skaičiuoti nuo deklaracijos pateikimo dienos*) su Farmacijos įstatymo 41³ straipsnio 4 dalyje valstybės rinkliavai sumokėti nustatytu 30 dienų terminu.

10. Nei iš lydimųjų dokumentų, nei iš nutarimo projekto nėra aišku, kodėl Taisyklių 28³ punkte, nustatant juridinių asmenų, norinčių būti įrašytais į Vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių sąrašą, deklaracijos duomenų tikrinimo tvarką, apsiribojama daliniu juridinio asmens atitikties Farmacijos įstatymo 41³ straipsnio 2 dalyje nustatytiems reikalavimams tikrinimu, t. y. nenustatoma pareiga tikrinti atitikties 41³ straipsnio 2 dalies 2 ir 3 punktuose nustatytiems reikalavimams. Siūlome papildyti nutarimo projektą šiuo aspektu.

11. Taisyklių 28⁴ punkte siūlomas reguliavimas (*teikiant nuorodą į Farmacijos įstatymo 41³ straipsnio 2 dalį*) iš dalies prieštarauja Farmacijos įstatymo 41⁴ straipsnio 3 dalies nuostatomis, apibrėžiančioms, kokiais atvejais gali būti nustatomas terminas trūkumams pašalinti (turėtų būti apsiribojama nuoroda į *Farmacijos įstatymo 41³ straipsnio 2 dalies 1 punktą*).

12. Farmacijos įstatymo 41⁴ straipsnio 3 ir 6 dalimis ir 41⁵ straipsnio 4 dalimi Vyriausybei Taisyklėse pavedama nustatyti asmenų informavimo tvarką. Abejotina vien tik Taisyklių 28⁴ punkto nuorodos į Taisyklių 4 punktą pakankamumu. Atkreiptinas dėmesys, kad šis

punktas apibrėžia juridinių asmenų, pageidaujančių gauti licenciją ar būti įrašytais į Vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių sąrašą, dokumentų teikimo, bet ne pranešimų apie Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos priimtus sprendimus būdus, be to nustato kelis alternatyvius informacijos teikimo būdus. Siūlome informavimo apie Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos priimtus sprendimus tvarką apibrėžti atskirai, ją, be kita ko, papildant konkrečiais informavimo būdo pasirinkimo kriterijais. Ši pastaba aktuali ir Taisyklių 28¹⁵ punktui.

13. Tikslintina Taisyklių 28⁸ punkto papunkčių ir 28¹¹– 28¹⁵ punktų numeracija (praleistas 28¹⁰ punktas).

14. Taisyklių 28⁹ ir 32 punktai tikslintini kalbos požiūriu.

15. Konkretizuotinas Taisyklių 28¹³ punkte naudojamas vertinamojo pobūdžio kriterijus „netinkamai“ arba jo atsisakytina.

16. Taisyklių 30.2 papunktis papildytinas po žodžio vietos įrašant „(vietų)“.

17. Taisyklių 30.8 papunkčio numeracija tikslintina padedant trūkstantį tašką po skaitmens „8“.

18. Taisyklių 30.9 papunktis tikslintinas įrašant praleistą žodį „preparatus“.

19. Taisyklių 31 punkto dėstymas tikslintinas atsižvelgiant į tai, kad pagal Farmacijos įstatymo bei kitas nutarimo projekto nuostatas į Vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių sąrašą įrašomi juridiniai asmenys, o papildomos jų veiklos vietos įrašymas laikomas įmonių sąrašo papildymu.

20. Kadangi nutarimo projekto 1.16 papunkčiu nesiūloma keisti Taisyklių 31 ir 32 punktų teksto, o tik juos pernumeruoti, šių pakeitimų lyginamasis variantas nedėstytinas.

21. Atsižvelgiant į tai, kad Taisyklių 33 (*iki pakeitimo 31 punktas*) punktas nenustato jokių papildomų elgesio taisyklių, o tik atkartoja Konstitucijoje įtvirtintą pareigą laikytis įstatymų, siūlytina jo atsisakyti, o ne keisti.

Teisingumo ministras

Elvinas Jankevičius