



## 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](mailto:ministerija@sam.lt), <http://www.sam.lt>.

Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Lietuvos Respublikos Vyriausybei

2018-12-12 Nr. (1.1.3-25)10-8718

### **DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMŲ „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“ IR „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“ PROJEKTŲ**

Sveikatos apsaugos ministerija parengė ir teikia svarstyti 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“ (toliau – Nutarimo dėl licencijavimo projektas) ir Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „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“ (toliau – Nutarimo dėl rinkliavų projektas) projektus (toliau – Projektai).

Nutarimo dėl licencijavimo projekto tikslas – įgyvendinti Lietuvos Respublikos Seimo 2018 m. birželio 30 d. priimto Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo Nr. X-709 2, 8, 19, 33, 35, 35<sup>1</sup>, 59<sup>1</sup>, 68<sup>1</sup> straipsnių pakeitimo ir įstatymo papildymo aštuntuoju<sup>1</sup> skirsniu įstatymo Nr. XIII-1408 (toliau – Įstatymas Nr. XIII-1408) nuostatas, reglamentuojančias vaistinių preparatų pardavimą vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonėse, nustatyti juridinių asmenų, neturinčių vaistinės veiklos licencijos ir siekiančių parduoti gyventojams vaistinius preparatus, įrašytus į Vaistinių preparatų, leidžiamų parduoti vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonėse, sąrašą (toliau – Vaistų sąrašas), licencijavimo tvarką juos įrašant į Vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių sąrašą (toliau – Įmonių sąrašas) ir atitinkamai pakeisti Farmacinės veiklos licencijavimo taisykles, patvirtintas 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 – Licencijavimo taisyklės); reglamentuoti asmens duomenų tvarkymo tikslus ir saugojimo terminus atsižvelgiant į 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 (toliau – BDAR) nuostatas; įgyvendinti pagal Lietuvos Respublikos Vyriausybės programos įgyvendinimo planą, patvirtintą 2017 m. kovo 13 d. nutarimu Nr. 167 „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės programos įgyvendinimo plano patvirtinimo“, numatytą Keičiamų ir planuojamų keisti sveikatos priežiūros paslaugas reglamentuojančių teisės aktų

sąrašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2018 m. rugsėjo 28 d. įsakymu Nr. V-1048 „Dėl Keičiamų ir planuojamų keisti sveikatos priežiūros paslaugas reglamentuojančių teisės aktų sąrašo patvirtinimo“, 7 punkto priemonę.

*Nutarimo dėl licencijavimo projektu sprendžiamos problemos:*

1) 2019 m. sausio 1 d. įsigalioja Įstatymo Nr. XIII-1408 nuostatos dėl vaistinių preparatų pardavimo vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonėse, tačiau Licencijavimo taisyklėse nėra patvirtintų licencijavimo procedūrų, susijusių su juridinių asmenų, neturinčių vaistinės veiklos licencijos ir siekiančių parduoti gyventojams vaistinius preparatus, įrašytus į Vaistų sąrašą, įrašymu į Įmonių sąrašą ir šio sąrašo papildymu, nenustatyti dokumentai, kuriuos reikia pateikti kartu su deklaracija ar paraiška papildyti Įmonių sąrašą, neregamentuotos vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonės teisės parduoti vaistinius preparatus sustabdymo, sustabdymo panaikinimo, vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonės ir (ar) konkrečios veiklos vietos išbraukimo iš Įmonių sąrašo procedūros, nenustatyti dokumentų, susijusių su licencijavimu, pateikimo būdai.

2) Licencijuojant farmacinę veiklą, pateikiami, tvarkomi ir saugomi dokumentai, kuriuose yra nurodyti asmens duomenys, tačiau Licencijavimo taisyklėse nėra nustatyti tikslai, kuriais remdamasi licencijavimą vykdanči institucija – Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba – turėtų teisę tvarkyti asmens duomenis, nurodytus privalomuose pateikti dokumentuose, taip pat nenustatyti tokių dokumentų saugojimo terminai, nors to reikalauja BDAR nuostatos.

3) neįgyvendinta Keičiamų ir planuojamų keisti sveikatos priežiūros paslaugas reglamentuojančių teisės aktų sąrašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2018 m. rugsėjo 28 d. įsakymu Nr. V-1048 „Dėl Keičiamų ir planuojamų keisti sveikatos priežiūros paslaugas reglamentuojančių teisės aktų sąrašo patvirtinimo“, įgyvendinančiu Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2017 m. kovo 13 d. nutarimą Nr. 167 „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės programos įgyvendinimo plano patvirtinimo“, 7 punkte numatyta priemonė – Licencijavimo taisyklėse atsisakyti reikalavimo, kad juridinis asmuo, norintis gauti licenciją, Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai pateiktų patalpų, kuriose ketinama verstis licencijuojama veikla, plano kopiją iš nekilnojamojo daikto kadastro duomenų bylos.

Siekiant spręsti nurodytas problemas Nutarimo dėl licencijavimo projektu yra keičiamos Licencijavimo taisyklės.

*Nutarimo dėl licencijavimo projektu siūlomos priemonės:*

Nutarimo dėl licencijavimo projektu keičiamos Licencijavimo taisyklės ir papildomai reglamentuojamas juridinių asmenų, neturinčių vaistinės veiklos licencijos, įrašymas į Įmonių sąrašą, šio sąrašo papildymas, vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonės teisės parduoti vaistinius preparatus sustabdymas, sustabdymo panaikinimas, vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonės ir (ar) konkrečios veiklos vietos išbraukimas iš Įmonių sąrašo. Nustatoma, kad juridinius asmenis į Įmonių sąrašą įrašo, jį papildo ir tvarko kitus su vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonėmis susijusius licencijavimo aspektus Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba, tam nuo 2020 m. lapkričio 1 d. naudodama Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos vaistinių preparatų informacinę sistemą (toliau – VAPRIS sistema). Dokumentai, susiję su vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių licencijavimu, gali būti pateikiami visais būdais, kurie šiuo metu taikomi išduodant farmacinės veiklos licencijas.

Licencijavimo taisyklių nauju VI<sup>1</sup> skyriumi išsamiai reglamentuojami dokumentai (informacija), kurie turi būti pateikiami kartu su deklaracija ar paraiška papildyti Įmonių sąrašą, nustatomi terminai, kada Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba turi atlikti pateiktų dokumentų vertinimą, ir veiksmai, kurie turi būti atlikti nustačius trūkumų. Nustatoma vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių informavimo apie teisės parduoti vaistinius preparatus sustabdymą, sustabdymo panaikinimą, vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonės ir jos konkrečios veiklos vietos išbraukimą, įspėjimo apie galimą išbraukimą pateikimo tvarka. Siekiant užtikrinti Licencijavimo taisyklių teisinį aiškumą, pateikiamos nuorodos į atitinkamas Farmacijos įstatymo

straipsnių dalis, kurios reglamentuoja įmonių teisės parduoti vaistinius preparatus sustabdymo, sustabdymo panaikinimo, vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonės išbraukimo pagrindus.

Nutarimo dėl licencijavimo projektu keičiamas Licencijavimo taisyklių VII skyrius ir papildomai reglamentuojamas Įmonių sąrašo duomenų tvarkymas. Nustatomi viešai skelbiami duomenys ir informacija Įmonių sąrašė bei kita su licencijavimu įrašant juridinius asmenis į šį sąrašą susijusi informacija. Nustatomas šių duomenų skelbimo būdas ir terminas.

Taip pat papildomai nustatomi asmens duomenų, nurodytų pagal Licencijavimo taisyklių reikalavimus privalomuose pateikti dokumentuose, tvarkymo tikslai ir saugojimo terminai, kad būtų užtikrintas tinkamas asmens duomenų tvarkymas pagal BDAR reikalavimus.

Igyvendinant Keičiamų ir planuojamų keisti sveikatos priežiūros paslaugas reglamentuojančių teisės aktų sąrašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2018 m. rugsėjo 28 d. įsakymu Nr. V-1048 „Dėl Keičiamų ir planuojamų keisti sveikatos priežiūros paslaugas reglamentuojančių teisės aktų sąrašo patvirtinimo“, 7 punkto priemonę, Licencijavimo taisyklėse atsisakoma reikalavimo juridiniam asmeniui, norinčiam gauti licenciją, Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai pateikti patalpų, kuriose ketinama verstis licencijuojama veikla, plano kopiją iš nekilnojamojo daikto kadastro duomenų bylos, kadangi informaciją apie patalpas Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba gaus iš juridinio asmens pateiktos patalpų vidaus plotų eksplikacijos kopijos iš nekilnojamojo daikto kadastro duomenų bylos.

Licencijavimo taisyklių VIII skyriuje, reglamentuojančiame licencijuojamos veiklos sąlygas ir jų laikymosi priežiūrą, atsisakoma nuostatos, kuria gamybos, didmeninio platinimo ir vaistinės licencijos turėtojai įpareigojami laikytis licencijuojamos veiklos sąlygų, nurodytų atitinkamuose Farmacijos įstatymo straipsniuose, kadangi pareiga laikytis įstatymų yra įtvirtinta Konstitucijoje ir siūloma braukti nuostata šią pareigą tik atkartoją.

Siekiant naudoti VAPRIS sistemą dokumentams, susijusiems su vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonėmis, ir Įmonių sąrašui tvarkyti, reikės šią sistemą atnaujinti. Todėl Nutarimo dėl licencijavimo projektu siūlomos dvi Licencijavimo taisyklių 2, 4 ir 4<sup>1</sup> punktų redakcijos (atitinkamai Nutarimo dėl licencijavimo projekto 1.2 ir 1.3 papunkčiai, 1.4 ir 1.5 papunkčiai bei 1.6 ir 1.7 papunkčiai) dėl VAPRIS sistemos naudojimo su skirtingais įsigaliojimo terminais.

Nutarimo dėl licencijavimo projekto 1.2 papunkčiu, kuris įsigalios 2019 m. sausio 1 d., siūlomas Licencijavimo taisyklių 2 punktas papildomas nuostatomis dėl juridinių asmenų, neturinčių vaistinės veiklos licencijos ir norinčių įgyti teisę parduoti gyventojams vaistinius preparatus, įrašytus į Vaistų sąrašą, įrašymo į Įmonių sąrašą, tačiau galimybė tvarkyti juridinių asmenų įrašymą į Įmonių sąrašą naudojant VAPRIS sistemą nenumatoma, nes per keletą mėnesių atnaujinti VAPRIS sistemą naujoms funkcijoms atlikti nėra galimybės. Nutarimo dėl licencijavimo projekto 1.3 papunkčiu siūlomas Licencijavimo taisyklių 2 punktas nustato, reikalavimą tvarkyti dokumentus, susijusius su vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonėmis ir Įmonių sąrašą, naudojantis VAPRIS sistema. Šis reikalavimas įsigalioja 2020 m. lapkričio 1 d. – suteikiama pakankamai laiko papildomoms techninėms priemonėms į VAPRIS sistemą įdiegti, kad būtų užtikrintas visų reikalingų funkcijų atlikimas.

Analogiškai Nutarimo dėl licencijavimo projekto 1.4 papunkčiu, kuris įsigalios 2019 m. sausio 1 d., siūlomas Licencijavimo taisyklių 4 punktas papildomas nuostatomis dėl juridinių asmenų, neturinčių vaistinės veiklos licencijos ir norinčių įgyti teisę parduoti gyventojams vaistinius preparatus, įrašytus į Vaistų sąrašą, deklaracijų, paraiškų papildyti Įmonių sąrašą ir kitų susijusių dokumentų pateikimo Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai būdų (per atstumą, per Lietuvos Respublikos paslaugų įstatyme nurodytą kontaktinį centrą arba tiesiogiai), tačiau galimybė pateikti dokumentus ar informaciją naudojantis VAPRIS sistema nenumatoma. Nutarimo dėl licencijavimo projekto 1.5 papunkčiu siūlomas Licencijavimo taisyklių 4 punktas nustato visus dokumentų ir informacijos pateikimo būdus, įskaitant ir pateikimą naudojantis VAPRIS sistema. Ši nuostata įsigalioja 2020 m. lapkričio 1 d., kai bus įdiegtos papildomos techninės priemonės ir sistema atliks visas reikalingas funkcijas.

Atitinkamai Nutarimo dėl licencijavimo projekto 1.6 papunkčiu, kuris įsigalios 2019 m. sausio 1 d., siūloma Licencijavimo taisyklės papildyti 4<sup>1</sup> punktu, nustatančiu Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos pranešimų apie priimtus sprendimus ar informacijos, susijusios su įspėjimais apie galimus veiksmus, pateikimo pareiškėjui, licencijos turėtojų ar vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonei būdus (per atstumą, per Lietuvos Respublikos paslaugų įstatyme nurodytą kontaktinį centrą arba tiesiogiai), tačiau galimybė pateikti pranešimus ar informaciją, susijusią su vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonėmis, naudojantis VAPRIS sistema nenumatoma. Nutarimo dėl licencijavimo projekto 1.7 papunkčiu siūlomas Licencijavimo taisyklių 4<sup>1</sup> punktas nustato visus pranešimų ir informacijos pateikimo būdus, įskaitant ir pateikimą naudojantis VAPRIS sistema. Ši nuostata įsigalioja 2020 m. lapkričio 1 d., kai bus įdiegtos papildomos techninės priemonės ir sistema atliks visas reikalingas funkcijas.

*Nutarimo dėl rinkliavų projektu sprendžiamos problemos:*

2019 m. sausio 1 d. įsigaliosiantis Įstatymas Nr. XIII-1408 numato naujas Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba) teikiamas paslaugas – juridinio asmens, neturinčio vaistinės veiklos licencijos, ir jo konkrečios veiklos vietos įrašymą į Įmonių sąrašą ir šio sąrašo papildymą nauja veiklos vieta. Taip pat Įstatyme Nr. XIII-1408 yra numatytas juridinio asmens įsipareigojimas per 30 dienų nuo deklaracijos apie pradedamą veiklą pateikimo Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai sumokėti valstybės rinkliavą.

*Nutarimo dėl rinkliavų projektu siūlomos priemonės:*

Siekiant įgyvendinti pirmiau nurodytas Įstatymo Nr. XIII-1408 nuostatas, yra keičiamas Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašas, patvirtintas Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2000 m. gruodžio 15 d. nutarimu Nr. 1458 „Dėl Konkrečių valstybės rinkliavos dydžių sąrašo ir Valstybės rinkliavos mokesčio ir grąžinimo taisyklių patvirtinimo“, ir siūloma jį papildyti 4.37<sup>2</sup> papunkčiu, nustatančiu rinkliavą už juridinio asmens, neturinčio vaistinės veiklos licencijos, ir konkrečios jo veiklos vietos įrašymą į Vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių sąrašą ar šio sąrašo papildymą nauja veiklos vieta. Papildomai siūloma prie šio papunkčio pateikti pastabą, kad teikiant deklaraciją ar paraišką papildyti Vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių sąrašą dėl kelių veiklos vietų, mokama už kiekvieną papildomai įrašomą konkrečią veiklos vietą.

*Nauda visuomenei priėmus Nutarimo dėl licencijavimo projektą:*

Nutarimo dėl licencijavimo projekto priėmimas turės teigiamos įtakos juridiniams asmenims, kurie neturi vaistinės veiklos licencijos ir nori įgyti teisę parduoti gyventojams vaistinius preparatus, įrašytus į Vaistų sąrašą, taip pat į Įmonių sąrašą įrašytiems juridiniams asmenims (vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonėms). Bus užtikrintas teisinis aiškumas, kokie dokumentai turi būti pateikti, kad juridinis asmuo būtų įrašytas į Įmonių sąrašą, aiškiai apibrėžtos deklaracijų ir paraiškų papildyti Įmonių sąrašą nagrinėjimo, įrašymo į Įmonių sąrašą procedūros, vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių teisės parduoti vaistinius preparatus sustabdymo, sustabdymo panaikinimo, vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonės ir jos veiklos vietos išbraukimo tvarka. Duomenys apie juridinius asmenis, įrašytus į Įmonių sąrašą, bus viešinami, o asmens duomenys bus tvarkomi pagal BDAR reikalavimus.

*Nauda visuomenei priėmus Nutarimo dėl rinkliavų projektą:*

Nutarimo projekto priėmimas turės teigiamos įtakos juridiniams asmenims, kurie neturi vaistinės veiklos licencijos ir nori įgyti teisę parduoti gyventojams vaistinius preparatus, taip pat į Vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmonių sąrašą (toliau – Įmonių sąrašą) įrašytiems juridiniams asmenims. Bus užtikrintas teisinis aiškumas, kokio dydžio valstybės rinkliava turi būti sumokėta įrašant į Įmonių sąrašą ar papildant šį sąrašą nauja veiklos vieta.

*Nutarimo dėl licencijavimo projektui įgyvendinti reikės papildomų biudžeto lėšų.*

Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai, kuriai priimtu Įstatymu Nr. XIII-1408 pavedama įrašyti juridinius asmenis į Įmonių sąrašą ir atlikti visas kitas su Įmonių sąrašo tvarkymu susijusias procedūras (papildyti Įmonių sąrašą, sustabdyti teisę parduoti vaistinius preparatus, panaikinti teisės

parduoti vaistinius preparatus sustabdymą, išbraukti vaistinių preparatų mažmeninės prekybos įmones iš Įmonių sąrašo) ir Nutarimo dėl licencijavimo projektu numatoma pavesti tvarkyti asmens duomenis, kurie yra ir VAPRIS sistemoje saugomuose duomenų įrašuose, reikės modernizuoti šiuo metu juridinių ir fizinių asmenų licencijavimo bei patikrinimų procesams valdyti naudojamą VAPRIS sistemą, – sukurti papildomus būtinus funkcionalumus. VAPRIS sistemai modernizuoti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai reikalingos papildomos biudžeto lėšos. Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba informavo, kad papildomų asignavimų suma, susijusi su juridinių asmenų įrašymu į Įmonių sąrašą funkcionalumų sukūrimu, yra 10 000 Eur (be PVM), su naujų reikalavimų asmens duomenų tvarkymui – 12 000 Eur (be PVM).

*Nutarimo dėl rinkliavų projektui įgyvendinti papildomų biudžeto lėšų (kaštų) nereikės.*

Projektų nuostatos neprieštarauja Lietuvos Respublikos Vyriausybės programai.

Projektai nėra perkeliama ir (ar) įgyvendinami Europos Sąjungos teisės aktai.

Projektai nėra notifikuotini Europos Komisijai pagal Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1999 m. gegužės 20 d. nutarimo Nr. 617 „Dėl Keitimosi informacija apie standartus, techninius reglamentus ir atitikties įvertinimo procedūras taisyklių patvirtinimo“ reikalavimus.

Projektai parengti laikantis Lietuvos Respublikos valstybinės kalbos įstatymo bei Lietuvos Respublikos teisėkūros pagrindų įstatymo reikalavimų ir atitinka bendrinės lietuvių kalbos normas. Projektai nesiūlo naujų sąvokų, nekeičiamos dabar galiojančios sąvokos.

Nutarimo dėl licencijavimo projektas derintas su Teisingumo ministerija, Finansų ministerija, Ūkio ministerija, Valstybine vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos, Valstybine duomenų apsaugos inspekcija.

Nutarimo dėl rinkliavų projektas derintas su Teisingumo ministerija ir Finansų ministerija.

Projektai patikslinti pagal gautas pastabas. Projektai derinti su visuomene juos paskelbus Lietuvos Respublikos Seimo teisės aktų informacinės sistemos (TAIS) Projektų registravimo posistemėje. Pastabų iš visuomenės, taip pat iš Lietuvos prekybos įmonių asociacijos negauta.

Priėmus nutarimus, įgyvendinamųjų teisės aktų rengti nereikės.

Projektų rengimą koordinavo Sveikatos apsaugos ministerijos Farmacijos departamento direktorė Gita Krukienė (tel. (8 5) 264 8754, el. p. gita.krukienė@sam.lt.), Nutarimo dėl licencijavimo projekto tiesioginės rengėjos – Sveikatos apsaugos ministerijos Farmacijos departamento Farmacinės veiklos skyriaus vedėja Miglė Domeikienė, (tel. (8 5) 264 8755, patarėja Gražina Bobelienė (tel. (8 5) 264 8752, el. p. grazina.bobelienė@sam.lt) ir vyriausioji specialistė Rima Markuvienė (tel. (8 5) 219 3321, el. p. rima.markuviene@sam.lt). Nutarimo dėl rinkliavų projekto tiesioginis rengėjas – Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininkas Gintautas Barcys, tel. (8 5) 263 9264, el. paštas GintautasBarcys@vvkt.lt).

PRIDEDAMA:

1. Nutarimo dėl licencijavimo projektas, 8 lapai.
2. Nutarimo dėl licencijavimo projekto lyginamasis variantas, 8 lapai.
3. Nutarimo dėl rinkliavų projektas, 1 lapas.
4. Nutarimo dėl rinkliavų projekto lyginamasis variantas, 1 lapas.
5. Valstybės rinkliavų dydžių skaičiavimai, 2 lapai.
6. Antikorupcinio vertinimo pažyma, 5 lapai.
7. Lietuvos Respublikos teisingumo ministerijos 2018 m. lapkričio 30 d. rašto kopija, 4 lapai.
8. Lietuvos Respublikos ūkio ministerijos 2018 m. lapkričio 19 d. rašto Nr. (15.27-37E)3-4675 kopija, 2 lapai.
9. Valstybinės asmens duomenų inspekcijos 2018 m. lapkričio 6 d. rašto Nr. 2R-5864 (3.2.E) kopija, 1 lapas.
10. Lietuvos Respublikos finansų ministerijos 2018 m. lapkričio 12 d. rašto Nr. (14.12E-01)-5K-1819876)-6K-1805944 kopija, 1 lapas.
11. Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 2018 m. lapkričio 13 d. rašto Nr. (1.18)2R-3294 kopija, 2 lapai.

12. Lietuvos Respublikos finansų ministerijos 2018 m. gruodžio 3 d. rašto Nr. (14.12E-01)-5K-1821164)-6K-1806437 kopija, 1 lapas.

13. Lietuvos Respublikos teisingumo ministerijos 2018 m. lapkričio 30 d. rašto Nr. 2T-935 kopija, 4 lapai.

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga



Grażina Bobelienė, tel. (8 5) 264 8752, el. p. [grazina.bobeliene@sam.lt](mailto:grazina.bobeliene@sam.lt)  
Rima Markuvienė, tel. (8 5) 219 3321, el. p. [rima.markuviene@sam.lt](mailto:rima.markuviene@sam.lt)

100 Atkurtai  
Lietuvai

