

Projektas

LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖ
NUTARIMAS
DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2013 M. LIEPOS 24 D. NUTARIMO
NR. 686 „DĖL 2012 M. GEGUŽĖS 22 D. EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS
REGLAMENTO (ES) NR. 528/2012 DĖL BIOCIDINIŲ PRODUKTŲ TIEKIMO RINKAI IR
JŲ NAUDOJIMO ĮGYVENDINIMO“ PAKEITIMO

2024 m. d. Nr.
Vilnius

Lietuvos Respublikos Vyriausybė n u t a r i a:

1. Pakeisti Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2013 m. liepos 24 d. nutarimą Nr. 686 „Dėl 2012 m. gegužės 22 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento ([ES](#)) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų tiekimo rinkai ir jų naudojimo įgyvendinimo“:

1.1. Pakeisti preambulę ir ją išdėstyti taip:

„Igyvendindama 2012 m. gegužės 22 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą ([ES](#)) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų tiekimo rinkai ir jų naudojimo, Lietuvos Respublikos Vyriausybė n u t a r i a :“.

1.2. Pakeisti 3.1 papunkčio nuostatą iki dvitaškio ir ją išdėstyti taip:

„3.1. Sveikatos apsaugos ministerijai:“.

1.3. Pripažinti netekusiu galios 3.3 papunktį.

1.4. Pakeisti 3.4.2 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.4.2. atlikti nacionalinės pagalbos tarnybos, konsultuojančios pareiškėjus, biocidinių produktų gamintojus, importuotojus, tolesnius naudotojus ir kitus suinteresuotus asmenis atitinkamos jų atsakomybės, įpareigojimų ir teisių pagal Reglamentą ([ES](#)) Nr. 528/2012 klausimais, funkcijas;“.

1.5. Pakeisti 3.4.10 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.4.10. autorizuoti biocidinius produktus, taip pat ir taikant supaprastintą autorizacijos liudijimų išdavimo tvarką ir abipusį pripažinimą; pratęsti autorizacijos liudijimų galiojimą, iš dalies keisti autorizacijos liudijimus ir panaikinti jų galiojimą; atlikti lyginamąjį biocidinių produktų vertinimą; išduoti lygiagrečios prekybos kitoje valstybėje narėje autorizuotais biocidiniais produktais leidimus (toliau – lygiagrečios prekybos leidimai); pagal nukrypti nuo reikalavimų leidžiančią nuostatą – ne ilgiau kaip 180 dienų leisti tiekti rinkai ar ribotai naudoti Reglamente ([ES](#)) Nr. 528/2012 nustatytą autorizacijos liudijimo išdavimo sąlygų neatitinkančius biocidinius produktus; laikinai, kol naujos veikliosios medžiagos bus patvirtintos, autorizuoti ne ilgiau kaip trejiems metams biocidinius produktus, kuriuose yra tų naujų veikliųjų medžiagų; patikslinti autorizacijos sąlygas arba atsisakyti autorizuoti biocidinius produktus taikant abipusį pripažinimą, vadovaujantis Reglamente ([ES](#)) Nr. 528/2012 nustatytais kriterijais; priimti sprendimus dėl leidimo ar draudimo naudoti neautorizuotą biocidinį produktą arba nepatvirtintą veikliąją medžiagą išimtinai biocidiniame produkte eksperimentams arba bandymams, atliekamiems mokslinių tyrimų ar plėtos tikslais;“.

1.6. Papildyti 3.4.12 papunkčiu:

„3.4.12. vykdyti priežiūrą, ar biocidinių produktų gamintojai pildo atitinkamus su gamybos procesu susijusius dokumentus popierine ar elektronine forma, kurie svarbūs rinkai tiekiamo biocidinio produkto kokybei ir saugai, ir saugo gamybos partijos pavyzdžius;“.

1.7. Pripažinti netekusiu galios 3.5 papunktį.

1.8. Pakeisti 3.6.1.1 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.6.1.1. tiekiami rinkai biocidiniai produktai įteisinti pagal šio nutarimo 3.4.10 papunktį;“.

1.9. Pakeisti 3.6.1.6 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.6.1.6. biocidinių produktų gamintojai pildo atitinkamus su gamybos procesu susijusius dokumentus popierine ar elektronine forma, kurie svarbūs rinkai tiekiamo biocidinio produkto kokybei ir saugai, ir saugo gamybos partijos pavyzdžius;“.

1.10. Pakeisti 3.7 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.7. Muitinės departamentui prie Lietuvos Respublikos finansų ministerijos ir teritorinėms muitinėms – pagal jų kompetencijai priskirtas priežiūros sritis vykdyti priežiūrą, ar iš trečiųjų šalių įvežami biocidiniai produktai įteisinti pagal šio nutarimo 3.4.10 papunktį;“.

1.11. Pakeisti 3.8 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.8. Valstybinei darbo inspekcijai prie Socialinės apsaugos ir darbo ministerijos – pagal jos kompetencijai priskirtas priežiūros sritis vykdyti priežiūrą, ar biocidiniai produktai naudojami pagal šio nutarimo 3.4.10 papunktyje nurodytuose autorizacijos liudijimuose ar leidimuose nustatytas specialiąsias darbuotojų saugos ir sveikatos apsaugos sąlygas;“.

1.12. Pakeisti 3.10 papunktį ir jį išdėstyti taip:

„3.10. Valstybinei maisto ir veterinarijos tarnybai, Nacionaliniam visuomenės sveikatos centrui – pagal jų kompetencijai priskirtas priežiūros sritis vykdyti priežiūrą, ar:

3.10.1. naudojami biocidiniai produktai įteisinti pagal šio nutarimo 3.4.10 papunktį;

3.10.2. biocidiniai produktai naudojami pagal šio nutarimo 3.4.10 papunktyje nurodytuose autorizacijos liudijimuose ar leidimuose nustatytas sąlygas.“

2. Nustatyti, kad:

2.1. šis nutarimas įsigalioja 2025 m. sausio 1 d.;

2.2. biocidinių produktų autorizacijos liudijimai, išduoti Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos iki šio nutarimo įsigaliojimo, galioja iki juose nurodytos datos, jeigu jų galiojimas nėra panaikinamas;

2.3. biocidinių produktų autorizacijos liudijimų, išduotų Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos iki šio nutarimo įsigaliojimo, galiojimą pratęsia, juos keičia ar panaikina Nacionalinis visuomenės sveikatos centras.

Ministras Pirmininkas

Sveikatos apsaugos ministras