# Ministru kabineta noteikumu projekta

# „Kosmētikas līdzekļu būtisko prasību nodrošināšanas kārtība”

sākotnējās ietekmes novērtējuma ziņojums (anotācija)

|  |
| --- |
| **I. Tiesību akta projekta izstrādes nepieciešamība** |
| 1. | Pamatojums | Ministru kabineta noteikumu projekts „Kosmētikas līdzekļu būtisko prasību nodrošināšanas kārtība” (turpmāk – projekts) izstrādāts, lai nodrošinātu Eiropas Parlamenta un Padomes 2009.gada 30.novembra Regulā (EK) Nr. [1223/2009](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2008:354:0034:01:LV:HTML) par kosmētikas līdzekļiem (turpmāk – regula Nr. 1223/2009) noteikto prasību izpildi, kā arī lai noteiktu astoņās Eiropas Savienības direktīvās iekļautās prasības. Projekts izstrādāts atbilstoši likuma „Par atbilstības novērtēšanu” 7.panta pirmajā daļā un Patērētāju tiesību aizsardzības likuma 21.panta pirmajā daļā dotajam deleģējumam. |
| 2. | Pašreizējā situācija un problēmas | Šobrīd ir spēkā Ministru kabineta 2004. gada 20. aprīļa noteikumi Nr. 354 „Noteikumi par būtiskajām prasībām kosmētikas līdzekļiem un to uzraudzības kārtību”(turpmāk – noteikumi Nr.354), ar kuriem pārņemtas Padomes 1976. gada 27. jūlija Direktīvas 76/768/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz kosmētikas līdzekļiem (turpmāk – direktīva Nr. 76/768/EEK) prasības. Ar 2013.gada 11.jūliju ES dalībvalstīm jāpiemēro regulā Nr. [1223/2009](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2008:354:0034:01:LV:HTML) noteiktās prasības un līdz ar to tiek atcelta direktīva Nr.76/768/EEK. Tā kā noteikumu Nr. 354 teksta lielāko daļu sastāda saskaņā ar atceļamo direktīvu Nr.76/768/EEK noteiktās prasības, noteikumi zaudēs spēku līdz ar minēto direktīvu.Ņemot vērā minēto, lai nodrošinātu regulā Nr. 1223/2009 noteikto prasību izpildi, kā arī, lai nodrošinātu to prasību, kas noteikumos Nr.354 tika noteiktas saskaņā ar citām direktīvām vai citu deleģējumu, nepieciešams izstrādāt jaunus noteikumus, kas ietver šādus jautājumus:1.Saskaņā ar regulas 1223/2009 34. pantu, dalībvalstīm ir jānosaka savas kompetentās iestādes, kas pilda regulā noteiktos pienākumus kā arī sadarbojas savstarpēji un ar Komisiju, lai nodrošinātu pareizu un vienādu regulas piemērošanu. 2.Saskaņā ar regulas Nr.1223/2009 13. pantu, par kosmētikas līdzekli atbildīgā persona elektroniski iesniedz Eiropas Komisijai informāciju par kosmētikas līdzekli, t.sk. par tā pamatsastāvu, lai sarežģījumu gadījumā varētu veikt tūlītēju un pareizu ārstēšanu. Eiropas Komisija saņemto informāciju par kosmētikas līdzekli atbilstoši kompetencei dara pieejamu elektroniski dalībvalstu Toksikoloģijas centriem ārstēšanas vajadzībām un Kompetentajām iestādēm tirgus uzraudzības vajadzībām. Tā kā minētajā datu bāzē pieejamā informācija ārstēšanas vajadzībām ir konfidenciāla (saistīta ar komercnoslēpumu), pieeja tai tiek piešķirta tikai oficiāli nominētam administratoram, kas ir atbildīgs par konfidencialitātes ievērošanu un nepieciešamās informācijas sniegšanu kolēģiem. Informācijas sniegšana par kosmētikas līdzekli Eiropas Komisijai saskaņā ar regulu ir obligāta no 2013.gada 13. jūlija, bet to jau var veikt un līdz ar to Eiropas Komisijai paziņoto informāciju Toksikoloģijas centri un Kompetentās iestādes var arī saņemt jau sākot no 2012. gada 11.janvāra. Tā kā vienīgā iestāde Latvijā, kas sniedz diennakts toksikoloģisko informāciju kā mediķiem, tā arī iedzīvotājiem un līdz ar to Eiropas Komisijas kosmētikas līdzekļu datu bāzē pieejamo informāciju visefektīvāk izmantotu, ir SIA „Rīgas Austrumu klīniskā universitātes slimnīca” Toksikoloģijas un sepses klīnikas Saindēšanās informācijas centrs (turpmāk – Saindēšanās informācijas centrs). Saskaņā ar 2010.gada 29.jūnija noteikumiem Nr. 575 „Noteikumi par ķīmisko vielu un maisījumu uzskaites kārtību un datu bāzi”, Saindēšanās informācijas centram ir brīva pieeja arī ķīmisko vielu datubāzei, lai to izmantotu informācijas sniegšanai par saindēšanās simptomiem un pirmās palīdzības un neatliekamajiem pasākumiem saindēšanās gadījumos, noteikumos Nr. 354 tika noteikts, ka pieeju Eiropas Komisijas kosmētikas līdzekļu datubāzei, sākot no 2012. gada 11.janvāra, piešķir Saindēšanās informācijas centram. Šo prasību nepieciešams noteikt arī projektā. Pieejas piešķiršana paziņošanas portālā pieejamajai informācijai neparedz uzlikt papildus pienākumus Saindēšanās informācijas centram, bet dod iespēju vajadzības gadījumā bez grūtībām datu bāzē atrast informāciju par kosmētikas līdzekļa sastāvu, lai veiktu tūlītēju pareizu ārstēšanu vai sniegtu ārstēšanai nepieciešamu konsultāciju kolēģiem vai pacientiem. Citas ārstniecības iestādes, tāpat kā līdz šim saindēšanās gadījumos, kad nepieciešama toksikologa konsultācija un specifiska informācija, sazināsies ar Saindēšanās informācijas centru pa tālruni 67042473.3.Saskaņā ar regulas Nr.1223/2009 23. pantu, gadījumā, ja kosmētikas līdzeklis izraisījis būtisku nevēlamu ietekmi, atbildīgajai personai un izplatītājiem par to nekavējoties jāziņo tās valsts kompetentajai iestādei, kurā tā konstatēta. Arī ārstniecības persona un gala patērētājs var ziņot kompetentajai iestādei par konstatētu būtisku kosmētikas līdzekļa nevēlamu ietekmi. Savukārt kompetentā iestāde šo informāciju pārsūta pārējo dalībvalstu kompetentajām iestādēm (un atbildīgajai personai, ja ziņojis izplatītājs, ārstniecības persona vai gala patērētājs). Lai šo informāciju varētu korekti paziņot un izplatīt, Eiropas Komisija ir izstrādājusi vadlīnijas paziņošanai par nevēlamu būtisku ietekmi, kurās iekļautas arī paziņošanas veidlapu formas. Tās pieejamas Eiropas komisijas mājas lapā (interneta adrese <http://ec.europa.eu/consumers/sectors/cosmetics/documents/guidelines/sue_en.htm>). Tā kā paziņošanas forma paredzēta informācijas apmaiņai ar citu ES dalībvalstu kompetentajām iestādēm un atbildīgajām personām, ērtības labad vēlams to aizpildīt angļu valodā. Projekta 1. pielikumā ir paredzēta veidlapa latviešu valodā, taču atbildīgā persona, izplatītājs, ārstniecības persona vai gala patērētājs var izvēlēties, vai aizpildīt projekta pielikumā norādīto veidlapu latviešu valodā vai arī Eiropas komisijas mājas lapā pieejamo formu angļu valodā. Veselības inspekcijas mājas lapā būs pieejamas abas veidlapas.4.Pamatojoties uz Ekonomikas ministrijas ziņojumu „Par Eiropas Savienības direktīvu pārņemšanu”, kurš izskatīts 2005. gada 6.septembra Ministru Kabineta sēdē un kurā minēts, ka Latvijas nacionālos standartus jāatceļ un konkrēto direktīvu prasības jāiestrādā normatīvajos aktos līdz 2005. gada 31. decembrim, Veselības ministrija noteikumu Nr. 354 8.pielikumā bija iestrādājusi šādu direktīvu prasības: 1)Komisijas 1980. gada 22. decembra Pirmā direktīva 80/1335/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu; 2) Komisijas 1982. gada 14. maija Otrā direktīva 82/434/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu; 3) Komisijas 1983. gada 27. septembra Trešā direktīva 83/514/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kuras vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu; 4) Komisijas 1985. gada 11. oktobra Ceturtā direktīva 85/490/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kuras vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu; 5) Komisijas 1993. gada 9. septembra Piektā direktīva 93/73/EEK par analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu; 6) Komisijas 1995. gada 7. jūlijs Sestā direktīva 95/32/EK attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu; 7) Komisijas 1996. gada 2. jūlija Septītā direktīva 96/45/EK attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu; 8) Komisijas 1990.gada 4.aprīļa Direktīva 90/207/EEK, ar kuru groza Otro Direktīvu 82/434/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu.Lai nodrošinātu, ka arī turpmāk šo direktīvu, kas joprojām ir spēkā, prasības būtu iekļautas Latvijas normatīvajos aktos, noteikumu Nr.354 8. pielikumā noteiktās kosmētikas līdzekļu sastāvā esošo ķīmisko vielu noteikšanas metodes jāiekļauj projekta 2. pielikumā.5. Pašlaik noteikumu Nr.354 9.pielikumā ir doti kosmētikas līdzekļu mikrobioloģiskās tīrības kritēriji, kurus nepieciešams pārņemt projektā. Tas nepieciešams, lai nodrošinātu atbalstu mazajiem uzņēmumiem, kuru resursi parasti nav pietiekami kvalificētu speciālistu pieņemšanai, lai patstāvīgi izstrādātu mikrobioloģiskās tīrības kritērijus kosmētikas līdzekļa drošuma pamatojumam. Uzraudzības iestādei nepieciešami normatīvajos aktos noteikti mikrobioloģiskās tīrības kritēriji, lai veicot uzraudzības funkcijas, uz tiem atsauktos, uzdodot pārtraukt neatbilstošu kosmētikas līdzekļu laišanu tirgū vai izplatīšanu. Kā tīrības kritērijs norādīti mezofilie aerobie mikroorganismi – baktērijas vai raugi, jo tie atzīti kā patogēni, kas var radīt draudus cilvēka veselībai un liecināt par trūkumiem higiēnas prasību ievērošanā ražošanā. Savukārt tādu potenciāli patogēnu mikroorganismu klātbūtne kā *Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans,* kosmētikas līdzekļos nav pieļaujama*.* 6. Saskaņā ar regulas Nr.1223/2009 19. panta 5.punktu, dalībvalstis nosaka valodu, kādā tiks sniegta marķējumā norādāmā informācija, izņemot sastāvdaļu sarakstu un atbildīgās personas vārdu vai reģistrētā komersanta nosaukumu un adresi. Projektā nepieciešams noteikt valodu, kādā tiek sniegta minētā informācija. Regulas Nr.1223/2009 izpratnē, kas uzskatāma par speciālo tiesību normu, kas nosaka prasības kosmētikas līdzekļiem, termins „importētājs” attiecas uz fizisko vai juridisko personu, kas reģistrēta Kopienā un laiž kādas trešās valsts kosmētikas līdzekli Kopienas tirgū. Līdz ar to regulas izpratnē importēta prece ir prece, kas ievesta no valsts, kas nav Eiropas Savienības dalībvalsts. Turpretim vispārējā tiesību norma Valsts valodas likumā neierobežo importētas preces izpratni, bet attiecina to uz jebkuru preci, kas ievesta Latvijā no citas valsts. Tādēļ projekts nosaka, ka Regulā Nr.1223/2009, kas uzskatāma par speciālo tiesību normu, kas nosaka marķējuma prasības kosmētikas līdzekļiem, paredzētā informācija marķējumā valsts valodā jānorāda gan Latvijā ražotiem, gan importētiem, gan  izplatītiem kosmētikas līdzekļiem.7. Saskaņā ar regulas Nr.1223/2009 19. panta 4.punktu, kosmētikas līdzekļiem, kas nav fasēti vai tiek fasēti pārdošanas vietā, ir nepieciešams norādīt 19.panta 1.punktā noteikto informāciju. Tādējādi projektā paredzēts, ka šo informāciju pievieno anotācijā vai etiķetē. Atbilstoši regulas Nr.1223/2009 19.panta 4.punktam, dalībvalstis pieņem noteikumus, kā norādīt marķējumā obligātos datus iepriekš nefasētiem kosmētikas līdzekļiem. Tādēļ projekts nosaka, ka jāveic nepieciešamie pasākumi, lai nodrošinātu un spētu demonstrēt, ka pārdošanas vietā pēc pircēja pieprasījuma fasētam vai tūlītējai pārdošanai fasētam kosmētikas līdzeklim pievienotais marķējums nepārprotami attiecināms uz šo kosmētikas līdzekli.8. Pamatojoties uz to, ka Ekonomikas ministrijā un Veselības inspekcijā vērsās uzņēmēji, kuriem kosmētikas līdzekļu eksportam uz valstīm, kas atrodas ārpus Eiropas Savienības, nepieciešami valsts institūcijas izdoti apliecinoši dokumenti par kosmētikas līdzekļa laišanu Latvijas tirgū, vienojoties ar Ekonomikas ministriju, ka Brīvās tirdzniecības sertifikāts (turpmāk- BTS) jāizsniedz kompetentajai iestādei, noteikumos Nr.354 tika iekļauta norma par Brīvās tirdzniecības sertifikāta izdošanu Latvijas uzņēmumam, kurš ražo kosmētikas līdzekļus un iesniedzis Veselības inspekcijā informāciju saskaņā ar Ministru kabineta 2004. gada 20. aprīļa noteikumos Nr. 354 „Noteikumi par būtiskajām prasībām kosmētikas līdzekļiem un to uzraudzības kārtību” 61., 62. un 62.1 punktu.Norma par BTS izsniegšanu iekļaujama arī projektā, paredzot, ka Veselības inspekcija izsniedz BTS Latvijas uzņēmumam, kurš ražo kosmētikas līdzekļus un iesniedzis elektroniski Eiropas Komisijai nepieciešamo informāciju saskaņā ar regulas Nr.1223/2009 13. pantu (vai līdz 2013.gada11. jūlijam Veselības inspekcijai saskaņā ar noteikumiem Nr. 354). BTS sagatavošanai Veselības inspekcijai būtu nepieciešams saņemt dokumentus no uzņēmēja elektroniskā veidā, jo veidlapas un tās pielikumu saņemšana elektroniskā formā ļautu saīsināt izsniedzamā dokumenta sagatavošanai nepieciešamo laiku un taupītu iestādes administratīvos resursus, īpaši, ņemot vērā, ka BTS  izsniegšana ir bezmaksas pakalpojums, savukārt, uzņēmējam tas  neradītu papildus administratīvo slogu. BTS netiks izsniegts par kosmētikas līdzekļiem, kuri tiek ražoti vienīgi eksportam,  jo tie bieži tiek ražoti atbilstoši trešo valstu drošuma prasībām, kas atšķiras no ES prasībām. Eiropas normatīvie akti nenosaka šādu produktu kontroli un uzraudzību, līdz ar to par šādu kosmētikas līdzekļu atbilstības izvērtēšanu trešo valstu atbilstības prasībām ir atbildīgs pats uzņēmums. Nepieciešamo BTS šajā gadījumā uzņēmums varēs saņemt akreditētā sertifikācijas iestādē „Latvijas sertifikācijas centrs”, kas jau šobrīd izsniedz BTS, kas apliecina produkta kvalitāti un atbilstību prasībām.Daudzu pasaules valstu normatīvie akti nosaka, ka ārvalstu uzņēmumiem, kas vēlas ienākt to tirgos, ir jāuzrāda BTS (Free sale certificate), kas ir produkta izcelsmes valsts kompetentās institūcijas izdots apliecinājums, ka attiecīgais produkts tiek brīvi pārdots tā izcelsmes valstī.Saskaņā ar šo valstu normatīvajiem aktiem, BTS parasti nepieciešams uzrādīt kosmētikas, farmācijas, ķīmijas vai pārtikas produktiem, medicīnas ierīcēm.Eiropas Savienībā šim jautājumam nav vienotas pieejas, katra dalībvalsts izvēlas sev ērtāko BTS izsniegšanas kārtību. Ir valstis, kur to izsniedz valsts iestādes (Apvienotā Karaliste, Nīderlande, Somija, Itālija) un ir valstis, kur tos izsniedz nozaru asociācijas (Polija) vai tirdzniecības kameras (Vācija, Čehija).9. Saskaņā ar direktīvu Nr. 76/768/EEK tika izveidota un uzturēta Kosmētikas līdzekļu datu bāze, kas satur informāciju par uzņēmumu un atbildīgo personu kā arī par kosmētikas līdzekļiem un to kvalitatīvo un kvantitatīvo sastāvu (informācija par sastāvu izmantojama vienīgi medicīniskiem mērķiem). Saskaņā ar regulas Nr.1223/2009 38. panta 4. daļu, projekts nosaka, ka Veselības inspekcija saglabā šo informāciju par kosmētikas līdzekļiem un to sastāvu un nepieciešamības gadījumā nodrošina tai pieeju līdz 2020.gada 11.jūlijam. |
| 3. | Saistītie politikas ietekmes novērtējumi un pētījumi | Nav attiecināms. |
| 4. | Tiesiskā regulējuma mērķis un būtība | **Projekta mērķis ir nodrošināt** regulas Nr. [1223/2009](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2008:354:0034:01:LV:HTML) prasību ieviešanu. Projekts ietver normas, kas:1) Nosaka nepieciešamo **kompetento iestādi – Veselības inspekciju, kas uzraudzīs kosmētikas līdzekļu drošumu un sadarbosies ar** Eiropas Komisiju un citām ES dalībvalstu kompetentajām iestādēm;2) Nosaka, ka Saindēšanās informācijas centrs ir tā iestāde Latvijā, kas saņem pieeju Eiropas Komisijas kosmētikas līdzekļu datu bāzei, lai medicīniskiem mērķiem varētu saņemt informāciju par kosmētikas līdzekļu sastāvu;3)Nosaka, ka atbildīgās personas, izplatītāji, ārstniecības personas un gala patērētāji, ziņojot kompetentajai iestādei par kosmētikas līdzekļa būtisku nevēlamu ietekmi, izmanto noteiktu veidlapu;4) Atbilstoši anotācijas V. nodaļā minēto ES direktīvu prasībām, nosaka kosmētikas līdzekļa sastāva noteikšanai izmantojamās metodes un laboratorijas, kuras minētos testus veic;5) Nosaka, kādai informācijai marķējumā jābūt valsts valodā;6) Paredz, ka nefasētiem vai tirdzniecības vietā fasējamiem kosmētikas līdzekļiem nepieciešamā informācija tiek norādīta pievienotajā anotācijā vai etiķetē;7) Nosaka kosmētikas līdzekļa mikrobioloģiskās tīrības kritērijus;8) Lai veicinātu Latvijas uzņēmēju eksportspēju uz trešajām pasaules valstīm, projekts nosaka arī, ka Veselības inspekcija izsniedz BTS par kosmētikas līdzekļiem, kas ir ražoti Latvijā un par kuriem ir sniegts atbilstošs paziņojums pirms to laišanas ES tirgū. Veselības inspekcija izsniedz minēto sertifikātu pēc uzņēmuma rakstveidā vai elektroniskā veidā iesniegta pieprasījuma par pieprasījumā nosauktiem kosmētikas līdzekļiem, ja tie ir paziņoti Veselības inspekcijā vai Eiropas Komisijā;9) Nosaka, ka līdz 2020.gada 11.jūlijam Veselības inspekcija saglabā Kosmētikas līdzekļu datu bāzi un nepieciešamības gadījumā nodrošināta tajā ietvertās informācijas sniegšana medicīniskiem mērķiem. |
| 5. | Projekta izstrādē iesaistītās institūcijas | Projektu izstrādāja Veselības ministrija un Veselības inspekcija. Projekts izstrādes stadijā saskaņots ar Latvijas Ķīmijas un farmācijas uzņēmēju asociāciju un Latvijas Ārstu biedrību. |
| 6. | Iemesli, kādēļ netika nodrošināta sabiedrības līdzdalība | Nav attiecināms. |
| 7. | Cita informācija | Nav attiecināms. |

|  |
| --- |
| **II. Tiesību akta projekta ietekme uz sabiedrību** |
| 1. | Sabiedrības mērķgrupa | Noteikumu projekta tiesiskais regulējums attiecas uz kosmētikas līdzekļu ražotājiem, importētājiem un izplatītājiem. Saskaņā ar Veselības inspekcijas sniegto informāciju, 987 uzņēmumi iesnieguši informāciju kosmētikas līdzekļu datu bāzei, ka nodarbojas ar kosmētikas līdzekļu ražošanu, importēšanu vai izplatīšanu no citām dalībvalstīm Latvijā.Projekta tiesiskais regulējums attiecas arī uz ārstniecības personām un gala patērētājiem, kuri kompetentajai iestādei ziņo par kosmētikas līdzekļa būtisku nevēlamu ietekmi. |
| 2. | Citas sabiedrības grupas (bez mērķgrupas), kuras tiesiskais regulējums arī ietekmē vai varētu ietekmēt | Gala patērētāji, kuri lietos jaunajām prasībām atbilstošus kosmētikas līdzekļus |
| 3. | Tiesiskā regulējuma finansiālā ietekme | Noteikumu projekts neparedz valsts nodevas un finansiālu ietekmi.  |
| 4. | Tiesiskā regulējuma nefinansiālā ietekme | Nav attiecināms. |
| 5. | Administratīvās procedūras raksturojums | Kompetentās iestādes funkcijas nav paplašinātas, jo pašreiz spēkā esošajos noteikumos Nr.354 ir noteikts, ka Veselības inspekcija ir kompetentā iestāde kosmētikas līdzekļu drošuma jomā.Brīvās tirdzniecības sertifikāta izsniegšanas kārtība noteikta saskaņā ar Administratīvā procesa likumu. BTS var tikt izdots Latvijas uzņēmumam, kurš ražo kosmētikas līdzekļus un iesniedzis Eiropas komisijā vai Veselības inspekcijā nepieciešamo informāciju. Lai saņemtu Brīvās tirdzniecības sertifikātu, uzņēmējs vēršas Veselības inspekcijā elektroniski vai ar rakstveida iesniegumu, kurā norādīti kosmētikas līdzekļu nosaukumi un eksporta valsts, uz kā pamata Veselības inspekcija izsniedz minēto sertifikātu. |
| 6. | Administratīvo izmaksu monetārs novērtējums | Nav attiecināms. |
| 7. | Cita informācija | Nav attiecināms. |

*Anotācijas III un IV sadaļa - nav attiecināms.*

|  |
| --- |
| **V. Tiesību akta projekta atbilstība Latvijas Republikas starptautiskajām saistībām** |
| 1. | Saistības pret Eiropas Savienību | 1 )Eiropas Parlamenta un Padomes 2009.gada 30.novembra Regula (EK) Nr. [1223/2009](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2008:354:0034:01:LV:HTML) par kosmētikas līdzekļiem;2) Komisijas 1980. gada 22. decembra Pirmā direktīva 80/1335/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu;3) Komisijas 1982. gada 14. maija Otrā direktīva 82/434/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu;4) Komisijas 1990.gada 4.aprīļa Direktīva 90/207/EEK, ar kuru groza Otro Direktīvu 82/434/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu;5) Komisijas 1983. gada 27. septembra Trešā direktīva 83/514/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu;6) Komisijas 1985. gada 11. oktobra Ceturtā direktīva 85/490/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu;7) Komisijas 1993. gada 9. septembra Piektā direktīva 93/73/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu;8) Komisijas 1995. gada 7. jūlijs Sestā direktīva 95/32/EK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu;9) Komisijas 1996. gada 2. jūlija Septītā direktīva 96/45/EK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu. |
| 2. | Citas starptautiskās saistības | Noteikumu projekts nav tehnisko noteikumu projekts, un tas nav jāsaskaņo ar Eiropas Komisiju. |
| 3. | Cita informācija | Nav |

|  |
| --- |
| **1.tabulaTiesību akta projekta atbilstība ES tiesību aktiem** |
| Attiecīgā ES tiesību akta datums, numurs un nosaukums | 1)Eiropas Parlamenta un Padomes 2009.gada 30.novembra Regula (EK) Nr. [1223/2009](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:L:2008:354:0034:01:LV:HTML) par kosmētikas līdzekļiem |
| A | B | C | D |
| Attiecīgā ES tiesību akta panta numurs (uzskaitot katru tiesību akta vienību – pantu, daļu, punktu, apakšpunktu) | Projekta vienība, kas pārņem vai ievieš katru šīs tabulas A ailē minēto ES tiesību akta vienību, vai tiesību akts, kur attiecīgā ES tiesību akta vienība pārņemta vai ieviesta | Informācija par to, vai šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības tiek pārņemtas vai ieviestas pilnībā vai daļēji. Ja attiecīgā ES tiesību akta vienība tiek pārņemta vai ieviesta daļēji, sniedz attiecīgu skaidrojumu, kā arī precīzi norāda, kad un kādā veidā ES tiesību akta vienība tiks pārņemta vai ieviesta pilnībā.Norāda institūciju, kas ir atbildīga par šo saistību izpildi pilnībā | Informācija par to, vai šīs tabulas B ailē minētās projekta vienības paredz stingrākas prasības nekā šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības. Ja projekts satur stingrākas prasības nekā attiecīgais ES tiesību akts, norāda pamatojumu un samērīgumu.Norāda iespējamās alternatīvas (t.sk. alternatīvas, kas neparedz tiesiskā regulējuma izstrādi) – kādos gadījumos būtu iespējams izvairīties no stingrāku prasību noteikšanas, nekā paredzēts attiecīgajos ES tiesību aktos |
| 13.panta 6.punkts | 4. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| 19.panta 4.punkts | 11. un 12.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| 19.panta 5.punkts | 10.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| 22. pants | 3. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| 23.pants | 5. un 6. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| 34.panta1.punkts | 3.punkts |  |  |
| 38.panta ceturtā daļa | 14. un 17.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Kā ir izmantota ES tiesību aktā paredzētā rīcības brīvība dalībvalstij pārņemt vai ieviest noteiktas ES tiesību akta normas.Kādēļ? | Nav attiecināms. |
| Saistības sniegt paziņojumu ES institūcijām un ES dalībvalstīm atbilstoši normatīvajiem aktiem, kas regulē informācijas sniegšanu par tehnisko noteikumu, valsts atbalsta piešķiršanas un finanšu noteikumu (attiecībā uz monetāro politiku) projektiem | Nav attiecināms. |
| Cita informācija |  |

|  |
| --- |
| **1.tabulaTiesību akta projekta atbilstība ES tiesību aktiem** |
| Attiecīgā ES tiesību akta datums, numurs un nosaukums | 2)Komisijas 1980. gada 22. decembra Pirmā direktīva 80/1335/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu |
| A | B | C | D |
| Attiecīgā ES tiesību akta panta numurs (uzskaitot katru tiesību akta vienību – pantu, daļu, punktu, apakšpunktu) | Projekta vienība, kas pārņem vai ievieš katru šīs tabulas A ailē minēto ES tiesību akta vienību, vai tiesību akts, kur attiecīgā ES tiesību akta vienība pārņemta vai ieviesta | Informācija par to, vai šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības tiek pārņemtas vai ieviestas pilnībā vai daļēji. Ja attiecīgā ES tiesību akta vienība tiek pārņemta vai ieviesta daļēji, sniedz attiecīgu skaidrojumu, kā arī precīzi norāda, kad un kādā veidā ES tiesību akta vienība tiks pārņemta vai ieviesta pilnībā.Norāda institūciju, kas ir atbildīga par šo saistību izpildi pilnībā | Informācija par to, vai šīs tabulas B ailē minētās projekta vienības paredz stingrākas prasības nekā šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības. Ja projekts satur stingrākas prasības nekā attiecīgais ES tiesību akts, norāda pamatojumu un samērīgumu.Norāda iespējamās alternatīvas (t.sk. alternatīvas, kas neparedz tiesiskā regulējuma izstrādi) – kādos gadījumos būtu iespējams izvairīties no stingrāku prasību noteikšanas, nekā paredzēts attiecīgajos ES tiesību aktos |
| 1. pants  | 7. punkts un 2.pielikuma 1.- 100.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma I sadaļa (paraugu ņemšana) | 2.pielikuma 1.- 8.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma II sadaļa (parauga sagatavošana laboratorijā) | 2.pielikuma 9.- 19.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma III sadaļa (nātrija un kālija hidroksīds.) | 2.pielikuma 20.- 28.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma IV sadaļa (skābeņskābe u.c.) | 2.pielikuma 29.- 48.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma V sadaļa (hloroforms) | 2.pielikuma 49.- 62.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma VI sadaļa (cinks) | 2.pielikuma 63.- 76.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| PielikumaVII sadaļa (4-hidroksibenzosulfoskābe) | 2.pielikuma 77.- 100.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Kā ir izmantota ES tiesību aktā paredzētā rīcības brīvība dalībvalstij pārņemt vai ieviest noteiktas ES tiesību akta normas. | Nav attiecināms. |
| Saistības sniegt paziņojumu ES institūcijām un ES dalībvalstīm atbilstoši normatīvajiem aktiem, kas regulē informācijas sniegšanu par tehnisko noteikumu, valsts atbalsta piešķiršanas un finanšu noteikumu (attiecībā uz monetāro politiku) projektiem | Nav attiecināms. |
| Cita informācija | Nav |

|  |
| --- |
| **1.tabulaTiesību akta projekta atbilstība ES tiesību aktiem** |
| Attiecīgā ES tiesību akta datums, numurs un nosaukums | 3) Komisijas 1982. gada 14. maija Otrā direktīva 82/434/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu |
| A | B | C | D |
| Attiecīgā ES tiesību akta panta numurs (uzskaitot katru tiesību akta vienību – pantu, daļu, punktu, apakšpunktu) | Projekta vienība, kas pārņem vai ievieš katru šīs tabulas A ailē minēto ES tiesību akta vienību, vai tiesību akts, kur attiecīgā ES tiesību akta vienība pārņemta vai ieviesta | Informācija par to, vai šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības tiek pārņemtas vai ieviestas pilnībā vai daļēji. Ja attiecīgā ES tiesību akta vienība tiek pārņemta vai ieviesta daļēji, sniedz attiecīgu skaidrojumu, kā arī precīzi norāda, kad un kādā veidā ES tiesību akta vienība tiks pārņemta vai ieviesta pilnībā.Norāda institūciju, kas ir atbildīga par šo saistību izpildi pilnībā | Informācija par to, vai šīs tabulas B ailē minētās projekta vienības paredz stingrākas prasības nekā šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības. Ja projekts satur stingrākas prasības nekā attiecīgais ES tiesību akts, norāda pamatojumu un samērīgumu.Norāda iespējamās alternatīvas (t.sk. alternatīvas, kas neparedz tiesiskā regulējuma izstrādi) – kādos gadījumos būtu iespējams izvairīties no stingrāku prasību noteikšanas, nekā paredzēts attiecīgajos ES tiesību aktos |
| 1. pants  | 7. punkts un 2.pielikuma 101. – 138.punkts; 160.- 176. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma I sadaļa (oksidējošie aģenti u.c.) | 2.pielikuma 101. – 119.punkts;  | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma II sadaļa (oksidējošās krāsvielas) | 2.pielikuma 120. – 125.punkts; 160.- 176. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma III sadaļa (nitrīts) | 2.pielikuma 126. – 138.punkts;  | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma IVsadaļa (formaldehīds) – grozīta ar Komisijas 1990.gada 4.aprīļa Direktīvu 90/207/EEK, ar kuru groza Otro Direktīvu 82/434/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu (skat.arī nākošo tabulu) | 2.pielikuma 139.- 159. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma Vsadaļa (rezorcīns) | 2.pielikuma 160.- 168. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma VI sadaļa (metanols ) | 2.pielikuma 169.- 176. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Kā ir izmantota ES tiesību aktā paredzētā rīcības brīvība dalībvalstij pārņemt vai ieviest noteiktas ES tiesību akta normas. | Nav attiecināms. |
| Saistības sniegt paziņojumu ES institūcijām un ES dalībvalstīm atbilstoši normatīvajiem aktiem, kas regulē informācijas sniegšanu par tehnisko noteikumu, valsts atbalsta piešķiršanas un finanšu noteikumu (attiecībā uz monetāro politiku) projektiem | Nav attiecināms. |
| Cita informācija |  |

|  |
| --- |
| **1.tabulaTiesību akta projekta atbilstība ES tiesību aktiem** |
| Attiecīgā ES tiesību akta datums, numurs un nosaukums | 4) Komisijas 1990.gada 4.aprīļa Direktīva 90/207/EEK, ar kuru groza Otro Direktīvu 82/434/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu |
| A | B | C | D |
| Attiecīgā ES tiesību akta panta numurs (uzskaitot katru tiesību akta vienību – pantu, daļu, punktu, apakšpunktu) | Projekta vienība, kas pārņem vai ievieš katru šīs tabulas A ailē minēto ES tiesību akta vienību, vai tiesību akts, kur attiecīgā ES tiesību akta vienība pārņemta vai ieviesta | Informācija par to, vai šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības tiek pārņemtas vai ieviestas pilnībā vai daļēji. Ja attiecīgā ES tiesību akta vienība tiek pārņemta vai ieviesta daļēji, sniedz attiecīgu skaidrojumu, kā arī precīzi norāda, kad un kādā veidā ES tiesību akta vienība tiks pārņemta vai ieviesta pilnībā.Norāda institūciju, kas ir atbildīga par šo saistību izpildi pilnībā | Informācija par to, vai šīs tabulas B ailē minētās projekta vienības paredz stingrākas prasības nekā šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības. Ja projekts satur stingrākas prasības nekā attiecīgais ES tiesību akts, norāda pamatojumu un samērīgumu.Norāda iespējamās alternatīvas (t.sk. alternatīvas, kas neparedz tiesiskā regulējuma izstrādi) – kādos gadījumos būtu iespējams izvairīties no stingrāku prasību noteikšanas, nekā paredzēts attiecīgajos ES tiesību aktos |
| 1. pants  | 7. punkts 2.pielikuma 139.- 159. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikums | 2.pielikuma 139.- 159. punkts |  |  |
| Kā ir izmantota ES tiesību aktā paredzētā rīcības brīvība dalībvalstij pārņemt vai ieviest noteiktas ES tiesību akta normas. | Nav attiecināms. |
| Saistības sniegt paziņojumu ES institūcijām un ES dalībvalstīm atbilstoši normatīvajiem aktiem, kas regulē informācijas sniegšanu par tehnisko noteikumu, valsts atbalsta piešķiršanas un finanšu noteikumu (attiecībā uz monetāro politiku) projektiem | Nav attiecināms. |
| Cita informācija |  |

|  |
| --- |
| **1.tabulaTiesību akta projekta atbilstība ES tiesību aktiem** |
| Attiecīgā ES tiesību akta datums, numurs un nosaukums | Komisijas 1983. gada 27. septembra Trešā direktīva 83/514/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu |
| A | B | C | D |
| Attiecīgā ES tiesību akta panta numurs (uzskaitot katru tiesību akta vienību – pantu, daļu, punktu, apakšpunktu) | Projekta vienība, kas pārņem vai ievieš katru šīs tabulas A ailē minēto ES tiesību akta vienību, vai tiesību akts, kur attiecīgā ES tiesību akta vienība pārņemta vai ieviesta | Informācija par to, vai šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības tiek pārņemtas vai ieviestas pilnībā vai daļēji. Ja attiecīgā ES tiesību akta vienība tiek pārņemta vai ieviesta daļēji, sniedz attiecīgu skaidrojumu, kā arī precīzi norāda, kad un kādā veidā ES tiesību akta vienība tiks pārņemta vai ieviesta pilnībā.Norāda institūciju, kas ir atbildīga par šo saistību izpildi pilnībā | Informācija par to, vai šīs tabulas B ailē minētās projekta vienības paredz stingrākas prasības nekā šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības. Ja projekts satur stingrākas prasības nekā attiecīgais ES tiesību akts, norāda pamatojumu un samērīgumu.Norāda iespējamās alternatīvas (t.sk. alternatīvas, kas neparedz tiesiskā regulējuma izstrādi) – kādos gadījumos būtu iespējams izvairīties no stingrāku prasību noteikšanas, nekā paredzēts attiecīgajos ES tiesību aktos |
| 1. pants  | 7. punkts un 2.pielikuma 177.- 290. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma I sadaļa (dihlormetāns u.c. ) | 2.pielikuma 177.- 186. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma II sadaļa (hinolīn-8-ols u.c.) | 2.pielikuma 187.- 196. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma III sadaļa (amonjaks) | 2.pielikuma 197.- 214. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma IV sadaļa (nitrometāns) | 2.pielikuma 215.- 228. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma V sadaļa (merkaptoetiķskābe) | 2.pielikuma 229.- 237. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma VI sadaļa (heksahlorofēns) | 2.pielikuma 238.- 253. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma VII sadaļa (nātrija tozihloramīds) | 2.pielikuma 254.- 262. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma VIII sadaļa (fluors) | 2.pielikuma 263.- 270. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma IX sadaļa (dzīvsudraba organiskie sav.) | 2.pielikuma 271.- 282. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma X sadaļa (sārmu un sārmzemju sulfīdi) | 2.pielikuma 283.- 290. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Kā ir izmantota ES tiesību aktā paredzētā rīcības brīvība dalībvalstij pārņemt vai ieviest noteiktas ES tiesību akta normas. | Nav attiecināms. |
| Saistības sniegt paziņojumu ES institūcijām un ES dalībvalstīm atbilstoši normatīvajiem aktiem, kas regulē informācijas sniegšanu par tehnisko noteikumu, valsts atbalsta piešķiršanas un finanšu noteikumu (attiecībā uz monetāro politiku) projektiem | Nav attiecināms. |
| Cita informācija |  |

|  |
| --- |
| **1.tabulaTiesību akta projekta atbilstība ES tiesību aktiem** |
| Attiecīgā ES tiesību akta datums, numurs un nosaukums | 6) Komisijas 1985. gada 11. oktobra Ceturtā direktīva 85/490/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu |
| A | B | C | D |
| Attiecīgā ES tiesību akta panta numurs (uzskaitot katru tiesību akta vienību – pantu, daļu, punktu, apakšpunktu) | Projekta vienība, kas pārņem vai ievieš katru šīs tabulas A ailē minēto ES tiesību akta vienību, vai tiesību akts, kur attiecīgā ES tiesību akta vienība pārņemta vai ieviesta | Informācija par to, vai šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības tiek pārņemtas vai ieviestas pilnībā vai daļēji. Ja attiecīgā ES tiesību akta vienība tiek pārņemta vai ieviesta daļēji, sniedz attiecīgu skaidrojumu, kā arī precīzi norāda, kad un kādā veidā ES tiesību akta vienība tiks pārņemta vai ieviesta pilnībā.Norāda institūciju, kas ir atbildīga par šo saistību izpildi pilnībā | Informācija par to, vai šīs tabulas B ailē minētās projekta vienības paredz stingrākas prasības nekā šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības. Ja projekts satur stingrākas prasības nekā attiecīgais ES tiesību akts, norāda pamatojumu un samērīgumu.Norāda iespējamās alternatīvas (t.sk. alternatīvas, kas neparedz tiesiskā regulējuma izstrādi) – kādos gadījumos būtu iespējams izvairīties no stingrāku prasību noteikšanas, nekā paredzēts attiecīgajos ES tiesību aktos |
| 1. pants  | 7.punkts un 2.pielikuma 291.- 364.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma I sadaļa (glicerīna 1-(4-aminobenzoāts) | 2.pielikuma 291.- 304.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma II sadaļa (hlorbutanols) | 2.pielikuma 305.- 312.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma III sadaļa (hinīns) | 2.pielikuma 313.- 325.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma IV sadaļa (sulfīti) | 2.pielikuma 326.- 337.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma Vsadaļa (sārmu metālu hlorāti) | 2.pielikuma 338.- 350.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma VI sadaļa (nātrija jodāts) | 2.pielikuma 251.- 364.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Kā ir izmantota ES tiesību aktā paredzētā rīcības brīvība dalībvalstij pārņemt vai ieviest noteiktas ES tiesību akta normas. | Nav attiecināms. |
| Saistības sniegt paziņojumu ES institūcijām un ES dalībvalstīm atbilstoši normatīvajiem aktiem, kas regulē informācijas sniegšanu par tehnisko noteikumu, valsts atbalsta piešķiršanas un finanšu noteikumu (attiecībā uz monetāro politiku) projektiem | Nav attiecināms. |
| Cita informācija |  |

|  |
| --- |
| **1.tabulaTiesību akta projekta atbilstība ES tiesību aktiem** |
| Attiecīgā ES tiesību akta datums, numurs un nosaukums | Komisijas 1993. gada 9. septembra Piektā direktīva 93/73/EEK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu |
| A | B | C | D |
| Attiecīgā ES tiesību akta panta numurs (uzskaitot katru tiesību akta vienību – pantu, daļu, punktu, apakšpunktu) | Projekta vienība, kas pārņem vai ievieš katru šīs tabulas A ailē minēto ES tiesību akta vienību, vai tiesību akts, kur attiecīgā ES tiesību akta vienība pārņemta vai ieviesta | Informācija par to, vai šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības tiek pārņemtas vai ieviestas pilnībā vai daļēji. Ja attiecīgā ES tiesību akta vienība tiek pārņemta vai ieviesta daļēji, sniedz attiecīgu skaidrojumu, kā arī precīzi norāda, kad un kādā veidā ES tiesību akta vienība tiks pārņemta vai ieviesta pilnībā.Norāda institūciju, kas ir atbildīga par šo saistību izpildi pilnībā | Informācija par to, vai šīs tabulas B ailē minētās projekta vienības paredz stingrākas prasības nekā šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības. Ja projekts satur stingrākas prasības nekā attiecīgais ES tiesību akts, norāda pamatojumu un samērīgumu.Norāda iespējamās alternatīvas (t.sk. alternatīvas, kas neparedz tiesiskā regulējuma izstrādi) – kādos gadījumos būtu iespējams izvairīties no stingrāku prasību noteikšanas, nekā paredzēts attiecīgajos ES tiesību aktos |
| 1. pants  | 7. punkts un 2.pielikuma 365. – 456.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma I sadaļa (sudraba nitrāts) | 2.pielikuma 365. – 376.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma II sadaļa (selēna disulfīds) | 2.pielikuma 377. – 388.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma III sadaļa (bārijs, stroncijs) | 2.pielikuma 389. – 403.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma IV sadaļa (benzilspirts) | 2.pielikuma 404. – 416.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma V sadaļa (cirkonijs, alumīnijs, hlors) | 2.pielikuma 417. – 446.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma VI sadaļa (heksamidīni) | 2.pielikuma 447. – 456.punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Kā ir izmantota ES tiesību aktā paredzētā rīcības brīvība dalībvalstij pārņemt vai ieviest noteiktas ES tiesību akta normas. | Nav attiecināms. |
| Saistības sniegt paziņojumu ES institūcijām un ES dalībvalstīm atbilstoši normatīvajiem aktiem, kas regulē informācijas sniegšanu par tehnisko noteikumu, valsts atbalsta piešķiršanas un finanšu noteikumu (attiecībā uz monetāro politiku) projektiem | Nav attiecināms. |
| Cita informācija |  |

|  |
| --- |
| **1.tabulaTiesību akta projekta atbilstība ES tiesību aktiem** |
| Attiecīgā ES tiesību akta datums, numurs un nosaukums | 8)Komisijas 1995. gada 7. jūlijs Sestā direktīva 95/32/EK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu |
| A | B | C | D |
| Attiecīgā ES tiesību akta panta numurs (uzskaitot katru tiesību akta vienību – pantu, daļu, punktu, apakšpunktu) | Projekta vienība, kas pārņem vai ievieš katru šīs tabulas A ailē minēto ES tiesību akta vienību, vai tiesību akts, kur attiecīgā ES tiesību akta vienība pārņemta vai ieviesta | Informācija par to, vai šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības tiek pārņemtas vai ieviestas pilnībā vai daļēji. Ja attiecīgā ES tiesību akta vienība tiek pārņemta vai ieviesta daļēji, sniedz attiecīgu skaidrojumu, kā arī precīzi norāda, kad un kādā veidā ES tiesību akta vienība tiks pārņemta vai ieviesta pilnībā.Norāda institūciju, kas ir atbildīga par šo saistību izpildi pilnībā | Informācija par to, vai šīs tabulas B ailē minētās projekta vienības paredz stingrākas prasības nekā šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības. Ja projekts satur stingrākas prasības nekā attiecīgais ES tiesību akts, norāda pamatojumu un samērīgumu.Norāda iespējamās alternatīvas (t.sk. alternatīvas, kas neparedz tiesiskā regulējuma izstrādi) – kādos gadījumos būtu iespējams izvairīties no stingrāku prasību noteikšanas, nekā paredzēts attiecīgajos ES tiesību aktos |
| 1. pants  | 7. punkts 2.pielikuma 457. - 497. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma I sadaļa | 2.pielikuma 457. - 477. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikuma II sadaļa | 2.pielikuma 478. - 497. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Kā ir izmantota ES tiesību aktā paredzētā rīcības brīvība dalībvalstij pārņemt vai ieviest noteiktas ES tiesību akta normas. | Nav attiecināms. |
| Saistības sniegt paziņojumu ES institūcijām un ES dalībvalstīm atbilstoši normatīvajiem aktiem, kas regulē informācijas sniegšanu par tehnisko noteikumu, valsts atbalsta piešķiršanas un finanšu noteikumu (attiecībā uz monetāro politiku) projektiem | Nav attiecināms. |
| Cita informācija |  |

|  |
| --- |
| **1.tabulaTiesību akta projekta atbilstība ES tiesību aktiem** |
| Attiecīgā ES tiesību akta datums, numurs un nosaukums | 9) Komisijas 1996. gada 2. jūlija Septītā direktīva 96/45/EK par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz analīzes metodēm, kas vajadzīgas, lai pārbaudītu kosmētikas līdzekļu sastāvu |
| A | B | C | D |
| Attiecīgā ES tiesību akta panta numurs (uzskaitot katru tiesību akta vienību – pantu, daļu, punktu, apakšpunktu) | Projekta vienība, kas pārņem vai ievieš katru šīs tabulas A ailē minēto ES tiesību akta vienību, vai tiesību akts, kur attiecīgā ES tiesību akta vienība pārņemta vai ieviesta | Informācija par to, vai šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības tiek pārņemtas vai ieviestas pilnībā vai daļēji. Ja attiecīgā ES tiesību akta vienība tiek pārņemta vai ieviesta daļēji, sniedz attiecīgu skaidrojumu, kā arī precīzi norāda, kad un kādā veidā ES tiesību akta vienība tiks pārņemta vai ieviesta pilnībā.Norāda institūciju, kas ir atbildīga par šo saistību izpildi pilnībā | Informācija par to, vai šīs tabulas B ailē minētās projekta vienības paredz stingrākas prasības nekā šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības. Ja projekts satur stingrākas prasības nekā attiecīgais ES tiesību akts, norāda pamatojumu un samērīgumu.Norāda iespējamās alternatīvas (t.sk. alternatīvas, kas neparedz tiesiskā regulējuma izstrādi) – kādos gadījumos būtu iespējams izvairīties no stingrāku prasību noteikšanas, nekā paredzēts attiecīgajos ES tiesību aktos |
| 1. pants  | 7.punkts un 2.pielikuma 498. – 505. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Pielikums | 2.pielikuma 498. – 505. punkts | ieviestas pilnībā | neparedz stingrākas prasības |
| Kā ir izmantota ES tiesību aktā paredzētā rīcības brīvība dalībvalstij pārņemt vai ieviest noteiktas ES tiesību akta normas. | Nav attiecināms. |
| Saistības sniegt paziņojumu ES institūcijām un ES dalībvalstīm atbilstoši normatīvajiem aktiem, kas regulē informācijas sniegšanu par tehnisko noteikumu, valsts atbalsta piešķiršanas un finanšu noteikumu (attiecībā uz monetāro politiku) projektiem | Nav attiecināms. |
| Cita informācija |  |

*Anotācijas VI sadaļa - nav attiecināms.*

|  |
| --- |
| **VII. Tiesību akta projekta izpildes nodrošināšana un tās ietekme uz institūcijām** |
| 1. | Projekta izpildē iesaistītās institūcijas | Veselības inspekcija, SIA „Rīgas Austrumu klīniskā universitātes slimnīca” Toksikoloģijas un sepses klīnikas Saindēšanās informācijas centrs  |
| 2. | Projekta izpildes ietekme uz pārvaldes funkcijām | Nav attiecināms. |
| 3. | Projekta izpildes ietekme uz pārvaldes institucionālo struktūru.Jaunu institūciju izveide | Nav attiecināms. |
| 4. | Projekta izpildes ietekme uz pārvaldes institucionālo struktūru.Esošu institūciju likvidācija | Nav attiecināms. |
| 5. | Projekta izpildes ietekme uz pārvaldes institucionālo struktūru.Esošu institūciju reorganizācija | Nav attiecināms. |
| 6. | Cita informācija | Nav |

Veselības ministre I.Circene

23.04.2013. 15:04

5707

A.Segliņa

67876102, anita.seglina@vm.gov.lv