Izziņa par atzinumos sniegtajiem iebildumiem

|  |
| --- |
| **par Ministru kabineta noteikumu projektu „Veselības inspekcijas nolikums” (VSS – 274)** |

**I. Jautājumi, par kuriem saskaņošanā vienošanās nav panākta**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Nr. p.k. | Saskaņošanai nosūtītā projekta redakcija (konkrēta punkta (panta) redakcija) | Atzinumā norādītais ministrijas (citas institūcijas) iebildums, kā arī saskaņošanā papildus izteiktais iebildums par projekta konkrēto punktu (pantu) | Atbildīgās ministrijas pamatojums iebilduma noraidījumam | Atzinuma sniedzēja uzturētais iebildums, ja tas atšķiras no atzinumā norādītā iebilduma pamatojuma | Projekta attiecīgā punkta (panta) galīgā redakcija |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
|  |  |  |  |  |  |

**Informācija par starpministriju (starpinstitūciju) sanāksmi vai elektronisko saskaņošanu**

|  |  |
| --- | --- |
| Datums |  |
|  |  |
| Saskaņošanas dalībnieki | Tieslietu ministrija, Finanšu ministrija, Latvijas Brīvo arodbiedrību |
|    | savienība, Iekšlietu ministrija, Valsts kanceleja |
|  |  |  |  |
| Saskaņošanas dalībnieki izskatīja šādu ministriju (citu institūciju) iebildumus |  | Tieslietu ministrija, Valsts kanceleja |
|    |  |
|  |
| Ministrijas (citas institūcijas), kuras nav ieradušās uz sanāksmi vai kuras nav atbildējušas uz uzaicinājumu piedalīties elektroniskajā saskaņošanā |  |
|    |  |
|  |

**II. Jautājumi, par kuriem saskaņošanā vienošanās ir panākta**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Nr. p.k. | Saskaņošanai nosūtītā projekta redakcija (konkrēta punkta (panta) redakcija) | Atzinumā norādītais ministrijas (citas institūcijas) iebildums, kā arī saskaņošanā papildus izteiktais iebildums par projekta konkrēto punktu (pantu) | Atbildīgās ministrijas norāde par to, ka iebildums ir ņemts vērā, vai informācija par saskaņošanā panākto alternatīvo risinājumu | Projekta attiecīgā punkta (panta) galīgā redakcija |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
| 1 | 3.7. veikt kompetentajai iestādei paredzētos uzdevumus atbilstoši prasībām, ko nosaka;3.7.1. Eiropas Parlamenta un Padomes 2004.gada 27.oktobra (EK) Regula Nr.2006/2004 par sadarbību starp valstu iestādēm, kas atbildīgas par tiesību aktu īstenošanu patērētāju tiesību aizsardzības jomā, 5 pants;3.7.2. Eiropas Parlamenta un Padomes 2016.gada 11.maija (ES) Regula Nr.2016/793 par izvairīšanos no dažu svarīgāko zāļu tirdzniecības novirzīšanas uz Eiropas Savienību;3.7.3. Eiropas Parlamenta un Padomes 2006.gada 17.maija (EK) Regula Nr. 816/2006 par patentu piespiedu licencēšanu attiecībā uz farmaceitisko produktu ražošanu eksportam uz valstīm, kurās ir sabiedrības veselības aizsardzības problēmas14.pants;3.7.4. Eiropas Parlamenta un Padomes 2016.gada 29.jūnija (ES) Regula Nr.2016/1443 ar ko Eiropas Parlamenta Regulu (EK) Nr.273/2004 un Padomes Regulu (EK) Nr.111/2005 groza attiecībā uz konkrēto narkotisko vielu prekursoru iekļaušanu klasificēto vielu sarakstā, 1. , 2.pants;3.7.5. Eiropas Parlamenta un Padomes 2004.gada 11.februāra (EK) Regula Nr. 273/2004 (2004.gada 11.februāris) par narkotisko vielu prekursoriem, 2.panta “a” un “c” apakšpunkts, 3.panta pirmās, otrā, trešā un sestā daļa, 4.pants, 5.pants., 6.pants, 7.pants, 8.panta otrā daļa, 1., 2.pielikums;3.7.6. Eiropas Parlamenta un Padomes 2004. gada 22. decembra (EK) Regula Nr. 111/2005, ar ko paredz noteikumus par uzraudzību attiecībā uz narkotisko vielu prekursoru tirdzniecību starp Kopienu un trešām valstīm, 2.panta „c” un „e” apakšpunkts, 3., 4., 5., 6.,pants, 7.panta pirmā daļa, 9.otrā daļa, 11.panta pirmā daļa, 12.pants, 13.panta pirmā daļa, 17., 18., 20.,pants 21.panta pirmā daļa, 1.pielikums;3.7.7. Komisijas 2015. gada 2. oktobra deleģētā Regulas Nr. 2016/161, ar ko papildina Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 2001/ 83/EK, noteicot detalizētus noteikumus par drošuma pazīmēm uz cilvēkiem paredzētu zāļu iesaiņojuma, 1., 12., 15., 18., 22., 24., 25., 30., 31., 32., 35., 36., 37., 39. un 46.pants;3.7.8. Eiropas Parlamenta un Padomes 2009. gada 30. novembra Regula (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem, 34.panta pirmais punkts;3.7.9. Eiropas Parlamenta un Padomes 2017. gada 5. aprīļa (ES) Regula 2017/745, kas attiecas uz medicīniskām ierīcēm, ar ko groza Direktīvu 2001/83/EK, Regulu (EK) Nr. 178/2002 un Regulu (EK) Nr. 1223/2009 un atceļ Padomes Direktīvas 90/385/EK un 93/42/EEK, 93., 94., 95.,97. pants;3.7.10. Eiropas Parlamenta un Padomes 2017. gada 5. aprīļa Regula (ES) 2017/746 par *in vitro* diagnostikas medicīniskām ierīcēm un ar ko atceļ Direktīvu 98/79/EK un Komisijas Lēmumu,  88., 89.. 90.pants;3.7.11. Eiropas Parlamenta un Padomes 2008. gada 9. jūlija (EK) Regula Nr.765/2008, ar ko nosaka akreditācijas un tirgus uzraudzības prasības attiecībā uz produktu tirdzniecību un atceļ Regulu (EEK) Nr. 339/93, 16., 17., 18., 19., 20., 21., 22., 23., 24., 25., 26. pants. | **Tieslietu ministrija**Projekta 3.7. apakšpunktā norādīts, ka viena no Veselības inspekcijas funkcijām ir veikt kompetentajai iestādei paredzētos uzdevumus atbilstoši vairākām zemāk tekstā uzskaitītām Eiropas Savienības regulām. Pirmkārt, vēršam uzmanību, ka no vairākām norādītajām Eiropas Savienības regulu vienībām konkrēti uzdevumi neizriet, piemēram, projekta 3.7.4. apakšpunktā norādītā 1. un 2. panta, kā arī 3.7.6. apakšpunktā norādītā 1. pielikuma. Otrkārt, norādām, ka, piemēram, projekta 3.7.2. apakšpunktā nemaz nav norādīta Eiropas Savienības regulas vienība. Ievērojot minēto, lūdzam precizēt projektu.  | **Ņemts vērā** | 3.7. veikt kompetentajai iestādei paredzētos uzdevumus atbilstoši prasībām, ko nosaka;3.7.1. Eiropas Parlamenta un Padomes 2004.gada 27.oktobra (EK) Regula Nr.2006/2004 par sadarbību starp valstu iestādēm, kas atbildīgas par tiesību aktu īstenošanu patērētāju tiesību aizsardzības jomā, 4., 7., 9., 11., un 14.pants;3.7.2. Eiropas Parlamenta un Padomes 2016.gada 11.maija (ES) Regula Nr.2016/793 par izvairīšanos no dažu svarīgāko zāļu tirdzniecības novirzīšanas uz Eiropas Savienību 9. un 10.pants;3.7.3. Eiropas Parlamenta un Padomes 2006.gada 17.maija (EK) Regula Nr. 816/2006 par patentu piespiedu licencēšanu attiecībā uz farmaceitisko produktu ražošanu eksportam uz valstīm, kurās ir sabiedrības veselības aizsardzības problēmas 14.panta pirmā daļa;3.7.4. Eiropas Parlamenta un Padomes 2004.gada 11.februāra (EK) Regula Nr. 273/2004 (2004.gada 11.februāris) par narkotisko vielu prekursoriem 10.panta otrā daļa;3.7.5. Eiropas Parlamenta un Padomes 2004. gada 22. decembra (EK) Regula Nr. 111/2005, ar ko paredz noteikumus par uzraudzību attiecībā uz narkotisko vielu prekursoru tirdzniecību starp Kopienu un trešām valstīm, 26.pants;3.7.6. Eiropas Parlamenta un Padomes 2009. gada 30. novembra Regula (EK) Nr. 1223/2009 par kosmētikas līdzekļiem, 34.panta pirmais punkts;3.7.7. Eiropas Parlamenta un Padomes 2017. gada 5. aprīļa (ES) Regula 2017/745, kas attiecas uz medicīniskām ierīcēm, ar ko groza Direktīvu 2001/83/EK, Regulu (EK) Nr. 178/2002 un Regulu (EK) Nr. 1223/2009 un atceļ Padomes Direktīvas 90/385/EK un 93/42/EEK, 93., 94., 95.,97. pants;3.7.8. Eiropas Parlamenta un Padomes 2017. gada 5. aprīļa Regula (ES) 2017/746 par *in vitro* diagnostikas medicīniskām ierīcēm un ar ko atceļ Direktīvu 98/79/EK un Komisijas Lēmumu,  88., 89.. 90.pants;3.7.9. Eiropas Parlamenta un Padomes 2008. gada 9. jūlija (EK) Regula Nr.765/2008, ar ko nosaka akreditācijas un tirgus uzraudzības prasības attiecībā uz produktu tirdzniecību un atceļ Regulu (EEK) Nr. 339/93, 19., 23. un 26. pants. |
| 2 | 5.6. sastādīt dokumentus Inspekcijas kompetencē esošajās jomās, tostarp administratīvo pārkāpumu protokolus, izskatīt administratīvo pārkāpumu lietas un uzlikt administratīvos sodus, administratīvā procesa ietvaros izdot administratīvos aktus un veikt faktisko rīcību, tostarp izdot lēmumus par paaugstināta riska subjekta vai tā sniegtā pakalpojuma apturēšanu, ārstniecības iestādes vai tās struktūrvienības vai farmaceitiskās darbības uzņēmuma darbības apturēšanu, sniegtā veselības aprūpes pakalpojuma apturēšanu, par ārstniecības personas vai ārstniecības atbalsta personas reģistrācijas apturēšanu vai anulēšanu Ārstniecības personu un ārstniecības atbalsta personu reģistrā, kā arī ārstniecības iestādes vai tās struktūrvienības svītrošanu no Ārstniecības iestāžu reģistra, kā arī sniegt atbildes uz iesniegumiem;  | **Tieslietu ministrija**Lūdzam pārskatīt projekta 5.6. apakšpunktā uzskaitītās Veselības inspekcijas tiesības, aizstājot tās ar vispārīgu norādi uz iestādes tiesībām administratīvā procesa un administratīvo pārkāpumu lietās. Norādām, ka šajā normā nav nepieciešams uzskaitīt tās Veselības inspekcijas tiesības, kas noteiktas likumos, jo tiesiskais pamats konkrēto lēmumu pieņemšanai būs attiecīgie likumi, nevis nolikums. Turklāt projektā paredzētais tiesību uzskaitījums nav izsmeļošs un tam nebūs juridiska seguma.  | **Ņemts vērā** | 5.6. ārējos normatīvajos aktos noteiktajos gadījumos izdot administratīvos aktus vai pārvaldes lēmumus, kā arī izskatīt administratīvo pārkāpumu lietas un uzlikt administratīvos sodus; |
| 3 | Anotācijas V sadaļa | **Tieslietu ministrija**Saistībā ar projekta 3.7. apakšpunktu lūdzam aizpildīt projekta anotācijas V sadaļas 1. punktu un 1. tabulu atbilstoši Ministru kabineta 2019. gada 3. decembra instrukcijas "Tiesību akta projekta sākotnējās ietekmes izvērtēšanas kārtība" 55. un 56. punktam. | **Ņemts vērā** | Skat. precizēto anotāciju |
| 4 | 9. Kontroles un uzraudzības pilnvaras ir šādām Inspekcijas amatpersonām: Inspekcijas vadītājam, Inspekcijas vadītāja vietniekiem, departamentu vadītājiem un vadītāju vietniekiem, kontroles un uzraudzības struktūrvienību vadītājiem un vadītāju vietniekiem, vecākajiem inspektoriem, inspektoriem, vecākajiem ārstiem ekspertiem, ārstiem ekspertiem, ekspertu palīgiem, vecākajiem higiēnas ārstiem, higiēnas ārstiem un higiēnas ārstu palīgiem, pārvaldes vecākajiem referentiem un vecākajiem referentiem, vecākajiem tehniskās uzraudzības inspektoriem, tehniskās uzraudzības inspektoriem, sabiedrības veselības analītiķiem, vides veselības analītiķiem, vecākajiem speciālistiem: vides veselības analītiķiem, vides veselības jautājumos. Inspekcijas amatpersonām, veicot amata pienākumus, ir dienesta apliecības. | **Valsts kanceleja**No Nolikuma 9.punkta lūdzam svītrot pārvaldes vecākā referenta un vecākā referenta amatus. Saskaņā ar Veselības inspekcijas regulāri sniegto informāciju Atlīdzības uzskaites sistēmā (atbilstoši MK noteikumiem Nr.662 "Noteikumi par valsts tiešās pārvaldes iestāžu un citu valsts un pašvaldību institūciju amatpersonu (darbinieku) atlīdzības un personu uzskaites sistēmu"), pārvaldes vecāko referentu un vecāko referentu amati ir klasificēti 35. amatu saimē (atbilstoši 2010.gada 30.novembra Ministru kabineta noteikumiem Nr.1075 "Valsts un pašvaldību institūciju amatu katalogs"). Minētajā saimē ietilpst amati, kuru pildītāju pienākums ir pārraudzīt nozares politikas ieviešanu konkrētā jomā, izstrādāt normatīvo aktu ieviešanas procedūras, apkopot un sniegt informāciju un ieteikumus par politikas ieviešanas procesu amatpersonām, kas plāno attiecīgās nozares politiku, bet konkrētajiem amatiem nav kontroles un uzraudzības pilnvarojuma. Papildus vēršam uzmanību - ja saskaņā ar amata aprakstu pārvaldes vecākie referenti un vecākie referenti kaut nelielā apmērā veic kontroles vai uzraudzības funkciju, lūdzam attiecīgi papildināt ar šo informāciju anotāciju, norādot arī apmēru, kāda minētā funkcija tiek veikta no kopējo amata pienākumu apjoma. | **Ņemts vērā** | 9. Kontroles un uzraudzības pilnvaras ir šādām Inspekcijas amatpersonām: Inspekcijas vadītājam, Inspekcijas vadītāja vietniekiem, departamentu vadītājiem un vadītāju vietniekiem, kontroles un uzraudzības struktūrvienību vadītājiem un vadītāju vietniekiem, vecākajiem inspektoriem, inspektoriem, vecākajiem ārstiem ekspertiem, ārstiem ekspertiem, ekspertu palīgiem, vecākajiem higiēnas ārstiem, higiēnas ārstiem un higiēnas ārstu palīgiem, vecākajiem tehniskās uzraudzības inspektoriem, tehniskās uzraudzības inspektoriem, sabiedrības veselības analītiķiem, vides veselības analītiķiem, vecākajiem speciālistiem: vides veselības analītiķiem, vides veselības jautājumos. Inspekcijas amatpersonām, veicot amata pienākumus, ir dienesta apliecības. |
| Atbildīgā amatpersona |    |
|  | (paraksts\*) |

Piezīme. \* Dokumenta rekvizītu "paraksts" neaizpilda, ja elektroniskais dokuments ir sagatavots atbilstoši normatīvajiem aktiem par elektronisko dokumentu noformēšanu.

Alvis Bless

|  |
| --- |
| (par projektu atbildīgās amatpersonas vārds un uzvārds) |
| Veselības ministrijas Veselības aprūpes departamenta Veselības aprūpes organizācijas nodaļas vecākais eksperts |
| (amats) |
|  67876122  |
| (tālruņa un faksa numurs) |
| Alvis.Bless@vm.gov.lv |
| (e-pasta adrese) |