

REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO POLJOPRIVREDE

NACRT

PRIJEDLOG ZAKONA
**O PROVEDBI UREDBE KOMISIJE (EZ) BR. 1234/2008
O ISPITIVANJU IZMJENA UVJETA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE
VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA U PROMET,
S KONAČNIM PRIJEDLOGOM ZAKONA**

Zagreb, lipanj 2013.

PRIJEDLOG ZAKONA
O PROVEDBI UREDBE KOMISIJE (EZ) BR. 1234/2008
O ISPITIVANJU IZMJENA UVJETA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE
VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA U PROMET

I. USTAVNA OSNOVA ZA DONOŠENJE ZAKONA

Ustavna osnova za donošenje Zakona o provedbi Uredbe Komisije (EZ) br. 1234/2008 o ispitivanju izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje veterinarsko-medicinskih proizvoda u promet (u dalnjem tekstu: Zakon) sadržana je u članku 2. stavku 4. podstavku 1. Ustava Republike Hrvatske (Narodne novine, broj 85/2010 – pročišćeni tekst).

II. OCJENA STANJA I OSNOVNA PITANJA KOJA SE TREBAJU UREDITI ZAKONOM TE POSLJEDICE KOJE ĆE DONOŠENJEM ZAKONA PROISTEĆI

Donošenje Zakona uvjetovano je potrebom za provedbom Uredbe Komisije (EZ) br. 1234/2008 o ispitivanju izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje veterinarsko-medicinskih proizvoda u promet i Uredbe Komisije (EU) br. 712/2012 od 3. kolovoza 2012. koja izmjenjuje Uredbu (EZ) br. 1234/2008 o ispitivanju izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje u promet lijekova za primjenu kod ljudi i u veterinarskoj medicini (u dalnjem tekstu: Uredba (EZ) br. 1234/2008), na području Republike Hrvatske, a koja regulira područje veterinarsko-medicinskih proizvoda (u dalnjem tekstu: VMP).

Stoga su Zakonom propisane odredbe za provedbu Uredbe (EZ) br. 1234/2008: o nadležnom tijelu (ministarstvo nadležno za poslove poljoprivrede), postupak nadležnog tijela u slučaju izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje VMP u promet (koji ima određene posebnosti u odnosu na opći upravni postupak), troškovi postupka, inspekcijski nadzor i prekršajne odredbe u slučaju postupanja protivno propisanom uredbi (koje je moguće propisati jedino zakonom).

Uredba (EZ) br. 1234/2008 će se izravno primjenjivati danom pristupanja Republike Hrvatske u članstvo Europske unije, a Zakon ne ponavlja normativni sadržaj uredbe.

Uredba (EZ) br. 1234/2008 propisuje postupak ispitivanja izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje VMP u promet, odobrenih centraliziranim postupkom za izdavanje odobrenja za stavljanje VMP u promet u Europskoj uniji (u dalnjem tekstu: centralizirani postupak), decentraliziranim postupkom za izdavanje odobrenja za stavljanje VMP u promet u Europskoj uniji (u dalnjem tekstu: decentralizirani postupak), postupkom međusobnog priznavanja za izdavanje odobrenja za stavljanje VMP u promet u Europskoj uniji (u dalnjem tekstu: postupak međusobnog priznavanja), te u nacionalnom postupku.

Zakon provodi odredbe Uredbe (EZ) br. 1234/2008 kada je nadležno tijelo mjerodavno tijelo ili referentno tijelo (referentna država članica Europske unije) te nadležno za postupak izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje VMP u promet u decentraliziranom postupku ili postupku međusobnog priznavanja, te kada nadležno tijelo vodi nacionalni postupak.

Zakon ne sadržava odredbe o postupku izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje VMP u promet u centraliziranom postupku, koji također propisuje Uredba (EZ) br. 1234/2008, jer je za taj postupak nadležna Europskoj agenciji za lijekove, a ne nadležno tijelo.

Pristupanjem Republike Hrvatske u članstvo Europske unije, Republika Hrvatska postaje dio jedinstvenog unutarnjeg tržišta Europske unije te Uredba (EZ) br. 1234/2008 odnosno Zakon omogućuje nositeljima odobrenja s poslovnim nastanom u Republici Hrvatskoj podnošenje zahtjeva i obavijesti o izmjenama uvjeta odobrenja za stavljanje VMP u promet mjerodavnim tijelima ili mjerodavnom tijelu referentne države članice Europske unije - nadležnom tijelu,

kao mjerodavnom tijelu ili mjerodavnom tijelu referentne države članice Europske unije u decentraliziranom postupku ili postupku međusobnog priznavanja.

Isto tako, fizičkim ili pravnim osobama sa sjedištem u državi članici Europske unije, omogućuje se da nadležnom tijelu podnesu zahtjev i obavijest o izmjenama uvjeta odobrenja za stavljanje VMP u promet kada je ono mjerodavno tijelo odnosno mjerodavno tijelo referentne države članice.

Zakon i Uredba (EZ) br. 1234/2008 propisuju i nacionalni postupak izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje VMP u promet, koji vodi nadležno tijelo.

Danom stupanja na snagu Zakona prestaju važiti odredbe članka 40. stavaka 2. do 7., članka 83. stavka 1. točke 5. Zakona o veterinarsko-medicinskim proizvodima (Narodne novine, broj 84/2008 i 56/2013) te Pravilnik o izmjenama odobrenja za stavljanje veterinarsko-medicinskih proizvoda u promet (Narodne novine, broj 122/2010 i 40/2013) koji je implementirao normativni sadržaj uredbe.

III. OCJENA I IZVORI POTREBNIH SREDSTA ZA PROVODENJE ZAKONA

Za provedbu Zakona nisu potrebna sredstva iz Državnog proračuna Republike Hrvatske.

IV. PRIJEDLOG ZA DONOŠENJE ZAKONA PO HITNOM POSTUPKU

Sukladno članku 161. Poslovnika Hrvatskoga sabora predlaže se donošenje Zakona po hitnom postupku radi usklađivanja s propisima Europske unije odnosno provedbe uredbe nakon pristupanja Republike Hrvatske u članstvo Europske unije.

V. TEKST KONAČNOG PRIJEDLOGA ZAKONA S OBRAZLOŽENJEM

Prilaže se tekst prijedloga Zakona.

KONAČNI PRIJEDLOG
ZAKONA O PROVEDBI UREDBE KOMISIJE (EZ) BR. 1234/2008
O ISPITIVANJU IZMJENA UVJETA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE
VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA U PROMET

I. OPĆE ODREDBE

Svrha Zakona

Članak 1.

Ovim se Zakonom utvrđuje nadležno tijelo, postupak u slučaju izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje veterinarsko-medicinskih proizvoda u promet (u dalnjem tekstu: odobrenje), troškovi postupka, inspekcijski nadzor i prekršajne odredbe za provedbu Uredbe Komisije (EZ) br. 1234/2008 od 24. studenoga 2008. o ispitivanju izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje u promet lijekova za primjenu kod ljudi i u veterinarskoj medicini (SL L 334, 12. 22. 2008.) kako je posljednji put izmijenjena Uredbom Komisije (EU) br. 712/2012 (u dalnjem tekstu: Uredba (EZ) br. 1234/2008).

Pojmovi

Članak 2.

Pojmovi u smislu ovoga Zakona imaju jednako značenje kao pojmovi korišteni u Uredbi (EZ) br. 1234/2008.

Nadležno tijelo

Članak 3.

(1) Nadležno tijelo za provedbu ovoga Zakona i Uredbe (EZ) br. 1234/2008 je ministarstvo nadležno za poslove poljoprivrede (u dalnjem tekstu: nadležno tijelo).

(2) Iznimno od stavka 1. ovoga članka, za provedbu Uredbe (EZ) br. 1234/2008 u slučaju izmjena uvjeta odobrenja, izdanih u centraliziranom postupku za izdavanje odobrenja za stavljanje veterinarsko-medicinskih proizvoda (u dalnjem tekstu: VMP) u promet u Europskoj uniji, nadležno tijelo je Europska agencija za lijekove (*engl. The European Medicines Agency (EMA)*).

Klasifikacija izmjene

Članak 4.

Prije podnošenja zahtjeva za izmjenom uvjeta odobrenja ili dostave obavijesti o izmjeni uvjeta odobrenja, za izmjenu koja nije utvrđena Uredbom (EZ) br. 1234/2008, nositelj odobrenja za stavljanje VMP u promet (u dalnjem tekstu: nositelj odobrenja) može od nadležnog tijela zatražiti uputu o klasifikaciji izmjene u skladu s člankom 5. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

II. IZMJENE ODOBRENJA

Grupiranje izmjena odobrenja

Članak 5.

Ako nositelj odobrenja nadležnom tijelu podnese zahtjev ili obavijest za više izmjena uvjeta odobrenja, za svaku izmjenu podnosi pojedinačni zahtjev odnosno dostavlja pojedinačnu obavijest, osim u slučajevima propisanima člankom 7. stavkom 2. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Manja izmjena tipa I.A

Članak 6.

(1) Nositelj odobrenja u slučaju manje izmjene uvjeta odobrenja tipa I.A (u dalnjem tekstu: manja izmjena tipa I.A) dostavlja obavijest nadležnom tijelu, kao mjerodavnom tijelu, u skladu s člankom 8. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(2) Ako nadležno tijelo postupa kao referentna država članica Europske unije (u dalnjem tekstu: država članica), u roku 30 dana od primitka obavijesti iz stavka 1. ovoga članka, obavještava nositelja odobrenja o prihvaćanju ili odbijanju manje izmjene tipa I.A te je li u slučaju utvrđene izmjene potrebno donijeti odobrenje o izmjeni odobrenja.

(3) Najkasnije u roku od 6 mjeseci od prihvaćanja manje izmjene tipa I.A i utvrđivanja potrebe za donošenjem odobrenja u skladu sa stavkom 2. ovoga članka nadležno tijelo donosi odobrenje o izmjeni odobrenja u skladu s člankom 23. stavkom 1. točkom (b) Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Manja izmjena tipa I.B

Članak 7.

(1) Nositelj odobrenja, u slučaju manje izmjene uvjeta odobrenja tipa I.B (u dalnjem tekstu: manja izmjena tipa I.B) dostavlja obavijest nadležnom tijelu, kao mjerodavnom tijelu u skladu s člankom 9. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(2) Kada nadležno tijelo postupa kao referentna država članica potvrđuje primitak uredne i potpune obavijesti iz stavka 1. ovoga članka.

(3) Nadležno tijelo u roku 30 dana od primitka valjane obavijesti u skladu sa stavkom 2. ovoga članka, obavještava nositelja odobrenja o prihvaćanju ili odbijanju manje izmjene tipa I.B te je li u slučaju utvrđene izmjene potrebno donijeti odobrenje o izmjeni odobrenja.

(4) Ako nadležno tijelo u roku od 30 dana od potvrđivanja primitka valjane obavijesti iz stavka 2. ovoga članka ne dostavi mišljenje o odbijanju manje izmjene tipa I.B smatra se da je obavijest o izmjeni prihvaćena.

(5) U slučaju odbijanja manje izmjene tipa I.B iz stavka 3. ovoga članka, nositelj odobrenja nadležnom tijelu može dostaviti izmijenjenu obavijest, pri tome vodeći računa o razlozima odbijanja, a nadležno tijelo postupa u skladu sa stavkom 2. ovoga članka.

(6) Najkasnije u roku od 6 mjeseci od prihvaćanja manje izmjene tipa I.B i utvrđivanja potrebe za donošenjem odobrenja u skladu sa stavkom 3. ovoga članka nadležno tijelo donosi odobrenje o izmjeni odobrenja u skladu s člankom 23. stavkom 1. točkom (b) Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Veća izmjena tipa II.

Članak 8.

(1) Nositelj odobrenja u slučaju veće izmjene uvjeta odobrenja tipa II. (u dalnjem tekstu: veća izmjena tipa II.) nadležnom tijelu, kao mjerodavnom tijelu, podnosi zahtjev u skladu s člankom 10. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(2) Ako nadležno tijelo kada postupa kao referentna država članica potvrdi da je zahtjev iz stavka 1. ovoga Zakona uredan i potpun postupak počinje teći.

(3) Nadležno tijelo u roku 60 dana od početka postupka u skladu sa stavkom 2. ovoga članka odlučuje o prihvaćanju ili odbijanju izmjena uvjeta odobrenja tipa II. ili od nositelja odobrenja može zatražiti dodatne podatke, a rok se može skratiti ili prodlužiti u skladu s člankom 10. stavkom 2. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(4) Kada nadležno tijelo od nositelja odobrenja zatraži dodatne podatke u skladu sa stavkom 3. ovoga članka, rok iz stavka 3. ovoga članka ne teče.

(5) U slučaju većih izmjena tipa II. nadležno tijelo u roku od 60 dana od dostave obavijesti o prihvaćanju izmjena uvjeta odobrenja tipa II. iz stavka 3. ovoga članka donosi odobrenje o izmjeni odobrenja u skladu s člankom 23. stavkom 1. točkom (a) Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

III. IZMJENE ODOBRENJA U NACIONALNOM POSTUPKU

Manja izmjena tipa I.A u nacionalnom postupku

Članak 9.

(1) Nositelj odobrenja u slučaju manje izmjene tipa I.A dostavlja obavijest nadležnom tijelu u skladu s člankom 13.a stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(2) Nadležno tijelo u roku 30 dana od primitka obavijesti iz stavka 1. ovoga članka, obavještava nositelja odobrenja o prihvaćanju ili odbijanju manje izmjene tipa I.A te je li u slučaju utvrđene izmjene potrebno donijeti odobrenje o izmjeni odobrenja.

(3) Najkasnije u roku od 6 mjeseci od prihvaćanja manje izmjene tipa I.A i utvrđivanja potrebe za donošenjem odobrenja o izmjeni odobrenja u skladu sa stavkom 2. ovoga članka nadležno tijelo postupa u skladu s člankom 6. stavkom 3. ovoga Zakona.

Manja izmjena tipa I.B u nacionalnom postupku

Članak 10.

(1) Nositelj odobrenja u slučaju manje izmjene tipa I.B dostavlja obavijest nadležnom tijelu u skladu s člankom 13.b. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008, a nadležno tijelo potvrđuje primitak uredne i potpune obavijesti.

(2) Nadležno tijelo u roku 30 dana od primitka obavijesti iz stavka 1. ovoga članka, obavještava nositelja odobrenja o prihvaćanju ili odbijanju manje izmjene tipa I.B te je li u slučaju utvrđene izmjene potrebno donijeti odobrenje o izmjeni odobrenja.

(3) Ako nadležno tijelo u roku od 30 dana od potvrđivanja primitka valjane obavijesti iz stavka 1. ovoga članka ne dostavi mišljenje o odbijanju manje izmjene tipa I.B smatra se da je obavijest o izmjeni prihvaćena.

(4) U slučaju odbijanja manje izmjene tipa I.B iz stavka 2. ovoga članka, nositelj odobrenja nadležnom tijelu može dostaviti izmijenjenu obavijest, pri tome vodeći računa o razlozima odbijanja, a nadležno tijelo postupa u skladu sa stavkom 2. ovoga članka.

(5) Najkasnije u roku od 6 mjeseci od prihvaćanja manje izmjene tipa I.B i utvrđivanja potrebe za donošenjem odobrenja u skladu sa stavkom 2. ovoga članka nadležno tijelo donosi odobrenje o izmjeni odobrenja u skladu s člankom 7. stavkom 6. ovoga Zakona.

Veća izmjena tipa II. u nacionalnom postupku

Članak 11.

(1) Nositelj odobrenja u slučaju veće izmjene tipa II. nadležnom tijelu podnosi zahtjev u skladu s člankom 13.c stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(2) Ako nadležno tijelo potvrdi da je zahtjev iz stavka 1. ovoga članka uredan i potpun postupak počinje teći.

(3) Nadležno tijelo u roku 60 dana od početka postupka u skladu sa stavkom 2. ovoga članka odlučuje o prihvaćanju ili odbijanju izmjena uvjeta odobrenja tipa II. ili od nositelja odobrenja može zatražiti dodatne podatke, a rok se može skratiti ili produljiti u skladu s člankom 13.c. stavkom 2. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(4) Kada nadležno tijelo od nositelj odobrenja zatraži dodatne podatke u skladu sa stavkom 3. ovoga članka, rok iz stavka 3. ovoga članka ne teče.

(5) U slučaju većih izmjena tipa II. nadležno tijelo u roku od 60 dana od dostave obavijesti o prihvaćanju izmjena uvjeta odobrenja tipa II. iz stavka 3. ovoga članka donosi odobrenje o izmjeni odobrenja u skladu s člankom 8. stavkom 5. ovoga Zakona.

Grupiranje izmjena odobrenja u nacionalnom postupku

Članak 12.

Ako nositelj odobrenja nadležnom tijelu podnese zahtjev ili obavijest za više izmjena uvjeta odobrenja, za svaku izmjenu podnosi pojedinačni zahtjev odnosno dostavlja pojedinačnu obavijest, osim u slučajevima propisanima člankom 13.d. stavkom 2. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

IV. DRUGI POSTUPCI

Postupak podjele rada

Članak 13.

(1) Postupak podjele rada između država članica iz članka 20. Uredbe (EZ) br. 1234/2008 provodi se u slučaju iz članka 5. i 12. ovoga Zakona.

(2) Nositelj odobrenja u slučaju izmjena uvjeta odobrenja iz Poglavlja II. Uredbe (EZ) br. 1234/2008 podnosi zahtjev u skladu s Poglavljem IV. Uredbe (EZ) br. 1234/2008 nadležnom tijelu, kada postupak izmjene odobrenja vodi kao referentna država članica, ili iz Poglavlja II.a Uredbe (EZ) br. 1234/2008 kada vodi nacionalni postupak izmjene odobrenja u skladu s člankom 20. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(3) Nadležno tijelo potvrđuje primitak urednog i potpunog zahtjeva iz stavka 2. ovoga članka

(4) Nadležno tijelo odbacuje zahtjev iz stavka 2. ovoga članka ako nositelj odobrenja ne dostavi pojedinačne podatke za svaki VMP ili je svaki VMP potrebno procjenjivati zasebno.

(5) Ako je zahtjev valjan u skladu sa stavkom 3. ovoga članka, nadležno tijelo u roku od 90 dana u slučaju izmjena odobrenja iz Priloga V. Uredbe (EZ) br. 1234/2008 ili u roku 60 dana u drugim slučajevima izmjena odobrenja u skladu s člankom 20 stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008, dostavlja mišljenje nositelju odobrenja o prihvaćanju ili odbijanju izmjena odobrenja ili od nositelja odobrenja može zatražiti dodatne podatke, a utvrđeni rok se može skratiti ili produljiti u skladu sa člankom 20. stavkom 5. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(6) Kada nadležno tijelo od nositelja odobrenja zatraži dodatne podatke u skladu sa stavkom 5. ovoga članka, rok iz stavka 5. ovoga članka ne teče.

(7) Ako nadležno tijelo prihvati izmjenu odobrenja u skladu sa stavkom 5. ovoga članka donosi odobrenje o izmjeni odobrenja u roku 30 dana od prihvaćanja izmjene.

Hitne sigurnosne mjere

Članak 14.

(1) Kada u slučaju izmjena uvjeta odobrenja nositelj odobrenja poduzima hitne sigurnosne mjere za sigurnu primjenu VMP u skladu s člankom 22. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008 dužan je obavijestiti nadležno tijelo.

(2) Nadležno tijelo obavještava nositelja odobrenja o prihvaćanju mjera iz stavka 1. ovoga članka u roku od 24 sata od primitka obavijesti iz stavka 1. ovoga članka, a ako nadležno tijelo u navedenom roku ne obavijesti nositelja odobrenja smatra se da su mjere prihvaćene.

(3) Nadležno tijelo od nositelja odobrenja može zatražiti poduzimanje hitnih sigurnosnih mjer u skladu s člankom 22. stavkom 2. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(4) Kada nadležno tijelo prihvati hitne sigurnosne mjere u skladu sa stavkom 2. ovoga članka ili nadležno tijelo zatraži poduzimanje hitnih sigurnosnih mjera u skladu sa stavkom 3. ovoga članka nositelj odobrenja podnosi nadležnom tijelu zahtjev za izmjenom odobrenja.

V. TROŠKOVI

Troškovi postupaka

Članak 15.

Troškove postupaka iz članka 4. do 14. ovoga Zakona snosi nositelj odobrenja, a visinu troškova pravilnikom propisuje ministar nadležan za poslove poljoprivrede (u dalnjem tekstu: ministar).

VI. NADZOR

Upravni i inspekcijski nadzor

Članak 16.

(1) Upravni nadzor nad provedbom ovoga Zakona i Uredbe (EZ) br. 1234/2008 obavlja ministarstvo nadležno za poslove poljoprivrede.

(2) Inspekcijski nadzor nad provedbom ovoga Zakona i Uredbe (EZ) br. 1234/2008 obavljaju veterinarski inspektorji prema ovlastima određenim propisom o veterinarstvu te drugi državni službenici koje za to ovlasti ministar.

(3) Protiv rješenja nadležnog tijela donesenih na temelju odredaba ovoga Zakona nije dopuštena žalba, već se može pokrenuti upravni spor.

VII. PREKRŠAJNE ODREDBE

Članak 17.

(1) Novčanom kaznom u iznosu od 70.000,00 do 100.000,00 kuna kaznit će se za prekršaj pravna osoba ako:

1. nadležnom tijelu ne dostavi pojedinačni zahtjev ili obavijest u skladu s člankom 7. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008,
2. nadležnom tijelu ne dostavi obavijest i u roku u skladu s člankom 8. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008,
3. nadležnom tijelu ne dostavi obavijest u skladu s člankom 9. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008,
4. nadležnom tijelu ne dostavi zahtjev u skladu s člankom 10. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008,
5. nadležnom tijelu ne dostavi obavijest i u roku u skladu s člankom 13.a stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008,
6. nadležnom tijelu ne dostavi obavijest u skladu s člankom 13.b stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008,

7. nadležnom tijelu ne dostavi zahtjev u skladu s člankom 13.c stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008,
8. nadležnom tijelu ne dostavi pojedinačni zahtjev ili obavijest u skladu s člankom 13.d stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(2) Za prekršaj iz stavka 1. ovoga članka kaznit će se i odgovorna osoba u pravnoj osobi novčanom kaznom od 10.000,00 do 20.000,00 kuna.

(3) Za prekršaj iz stavka 1. ovoga članka kaznit će se fizička osoba novčanom kaznom od 10.000,00 do 20.000,00 kuna.

Članak 18.

(1) Novčanom kaznom u iznosu od 50.000,00 do 70.000,00 kuna kaznit će se za prekršaj pravna osoba ako:

1. nadležnom tijelu ne dostavi obavijest o poduzimanju hitnih sigurnosnih mjera što je protivno članku 22. stavku 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008,
2. ne postupi prema zahtjevu nadležnog tijela za poduzimanjem hitnih sigurnosnih mjera što je protivno članku 22. stavku 2. Uredbe (EZ) br. 1234/2008,
3. ne dostavi zahtjev za izmjenom odobrenja i u roku u skladu s člankom 22. stavkom 3. Uredbe (EZ) br. 1234/2008,
4. na zahtjev nadležnog tijela ne dostavi sve informacije u skladu s člankom 25. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

(2) Za prekršaj iz stavka 1. ovoga članka kaznit će se i odgovorna osoba u pravnoj osobi novčanom kaznom od 10.000,00 do 20.000,00 kuna.

(3) Za prekršaj iz stavka 1. ovoga članka kaznit će se fizička osoba novčanom kaznom od 10.000,00 do 20.000,00 kuna.

VIII. PRIJELAZNE I ZAVRŠNE ODREDBE

Članak 19.

Postupci izmjene odobrenja započeti prije stupanja na snagu ovoga Zakona dovršit će se u skladu s odredbama Zakona o veterinarsko-medicinskim proizvodima (Narodne novine, broj 84/2008 i 56/2013).

Članak 20.

Danom stupanja na snagu ovoga Zakona prestaju važiti odredbe članka 40. stavaka 2. do 7. te članka 83. stavka 1. točke 5. Zakona o veterinarsko-medicinskim proizvodima (Narodne novine, broj 84/2008 i 56/2013).

Članak 21.

Danom stupanja na snagu ovoga Zakona prestaje važiti Pravilnik o izmjenama odobrenja za stavljanje veterinarsko-medicinskih proizvoda u promet (Narodne novine, broj 122/2010 i 40/2013).

Članak 22.

Ovaj Zakon stupa na snagu prvoga dana od dana objave u „Narodnim novinama“.

O B R A Z L O Ž E N J E

Uz članak 1.

Ovim se člankom propisuje svrha Zakona odnosno utvrđuje nadležno tijelo, postupak u slučaju izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje VMP u promet (u dalnjem tekstu: odobrenje), troškovi postupka, inspekcijski nadzor i prekršajne odredbe za provedbu Uredbe Komisije (EZ) br. 1234/2008 od 24. studenoga 2008. o ispitivanju izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje u promet lijekova za primjenu kod ljudi i u veterinarskoj medicini i Uredbe Komisije (EU) br. 712/2012 od 3. kolovoza 2012. koja izmjenjuje Uredbu (EZ) br. 1234/2008 o ispitivanju izmjena uvjeta odobrenja za stavljanje u promet lijekova za primjenu kod ljudi i u veterinarskoj medicini (u dalnjem tekstu: Uredba (EZ) br. 1234/2008).

Uz članak 2.

Ovim se člankom propisuje da pojmovi iz Zakona imaju jednako značenje kao pojmovi iz uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 3.

Ovim se člankom utvrđuje nadležno tijelo za provedbu Zakona i Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 4.

Člankom se utvrđuje mogućnost da nositelj odobrenja zatraži uputu o klasifikaciji izmjene uvjeta odobrenja, a prije nego što nadležnom tijelu podnese zahtjev za izmjenom odobrenja ili dostavi obavijesti o izmjeni odobrenja u skladu s člankom 5. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 5.

Ovom odredbom se propisuje mogućnost za grupiranje izmjena odobrenja u skladu s člankom 7. stavkom 2. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 6.

Ovim se člankom propisuje postupak u slučaju manje izmjene uvjeta odobrenja tipa I.A u skladu s člankom 8. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 7.

Ovim se člankom propisuje postupak u slučaju manje izmjene uvjeta odobrenja tipa I.B u skladu s člankom 9. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 8.

Ovim se člankom propisuje postupak u slučaju veće izmjene uvjeta odobrenja tipa II. u skladu s člankom 10. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 9.

Ovim se člankom propisuje nacionalni postupak u slučaju manje izmjene uvjeta odobrenja tipa I.A u skladu s člankom 13.a stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 10.

Ovim se člankom propisuje nacionalni postupak u slučaju manje izmjene uvjeta odobrenja tipa I.B u skladu s člankom 13.b stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 11.

Ovim se člankom propisuje nacionalni postupak u slučaju veće izmjene uvjeta odobrenja tipa II. u skladu s člankom 13.c stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 12.

Ovom odredbom se propisuje mogućnost za grupiranje izmjena odobrenja u nacionalnom postupku u skladu s člankom 13.d stavkom 2. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 13.

Ovim se člankom propisuje postupak podjele rada između država članica Europske unije u skladu s člankom 20. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 14.

Ovim se člankom propisuje postupak vezano za hitne sigurnosne mjere, koje se poduzimaju radi sigurne primjene VMP, u skladu s člankom 22. Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 15.

Članak određuje da nositelj odobrenja snosi troškove postupaka, koji su propisani Zakonom odnosno Uredbom (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 16.

Ovim člankom se propisuje upravni i inspekcijski nadzor nad provedbom Zakona i Uredbe (EZ) br. 1234/2008 te pravo na pravni lijek.

Uz članak 17 i 18.

Ovim člankom se propisuju prekršajne odredbe za postupanje protivno Uredbi (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 19.

Ovim člankom je određeno da postupci izmjene odobrenja, započeti prije stupanja na snagu ovoga Zakona, će biti dovršeni u skladu s odredbama Zakona o veterinarsko-medicinskim proizvodima (Narodne novine, broj 84/2008. i 56/2013).

Uz članak 20.

Ovim člankom je određeno da stupanjem na snagu ovoga Zakona prestaju važiti pojedine odredbe Zakona o veterinarsko-medicinskim proizvodima.

Uz članak 21.

Ova odredba propisuje prestanak važenja Pravilnika o izmjenama odobrenja za stavljanje veterinarsko-medicinskih proizvoda u promet (Narodne novine, broj 122/2010 i 40/2013), koji je implementirao normativni sadržaj Uredbe (EZ) br. 1234/2008.

Uz članak 22.

Ovim člankom se propisuje stupanje na snagu Zakona.

P/5743650