



TVIRTINU

Nacionalinis maisto ir veterinarijos  
rizikos vertinimo instituto direktorius

Gediminas Pridotkas

2018 m. rugsėjo 19 d.

## NACIONALINIS MAISTO IR VETERINARIJOS RIZIKOS VERTINIMO INSTITUTAS

### ĮSTAIGOS VEIKLOS SRIČIŲ, KURIOSE EGZISTUOJA DIDELĖ KORUPCIJOS PASIREIŠKIMO TIKIMYBĖ, VERTINIMAS

Nacionalinio maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo instituto (toliau – NMVRVI) Korupcijos prevencijos komisija, sudaryta NMVRVI direktoriaus 2009 m. birželio 30 d. įsakymu Nr. 1A-44 „Dėl Korupcijos prevencijos Nacionaliniame maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo institute įgyvendinimo“ (su pakeitimais), atliko korupcijos pasireiškimo tikimybės vertinimą 2017-09-01-2018-08-31 laikotarpiu. NMVRVI veiklos sričių analizės ir vertinimo tikslas – išnagrinėti esamą situaciją (atliekamas procedūras, dokumentų rengimo tvarką, valstybės tarnautojų ir darbuotojų veiksmus, teises ir pareigas, priimamus sprendimus, jų kontrolės mechanizmą ir pan.) ir veiklą reglamentuojančių teisės aktų nuostatas ir nustatyti, ar veikla pakankamai reglamentuota, ar nėra teisės aktų prieštaravimų, spragų, leidžiančių daryti prielaidą, kad įgyvendinant nustatytus NMVRVI veiklos tikslus gali kilti pavojus pasireikšti korupcijai padarant korupcinio pobūdžio nusikalstamas ir (arba) kitas su korupcija susijusias veikas.

NMVRVI nuostatuose, patvirtintuose Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2011 m. birželio 8 d. įsakymu Nr. B1-245 „Dėl Valstybinei maisto ir veterinarijos tarnybai pavaldžių biudžetinių įstaigų reorganizavimo, reorganizavimo sąlygų aprašų patvirtinimo ir Nacionalinio maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo instituto nuostatų patvirtinimo“ (toliau – NMVRVI nuostatai), su pakeitimais, nustatyti NMVRVI veiklos tikslai ir funkcijos. Atsižvelgiant į Lietuvos Respublikos korupcijos prevencijos įstatymo (toliau – Korupcijos prevencijos įstatymas) 6 straipsnio 4 dalyje nustatytus kriterijus, kurie nustato valstybės ar savivaldybės įstaigos veiklos sritis, kuriose egzistuoja didelė korupcijos pasireiškimo tikimybė, 2017-09-01-2018-08-31 laikotarpiu buvo vertintos šios NMVRVI veiklos sritys, kuriose egzistuoja didelė pasireiškimo tikimybė:

1. Pagrindinės funkcijos yra kontrolės ar priežiūros vykdymas.
2. Veikla yra susijusi su leidimų, nuolaidų, lengvatų ir kitokių papildomų teisių suteikimu ar apribojimu.
3. NMVRVI priima sprendimus, kuriems nereikia kitos valstybės ar savivaldybės įstaigos patvirtinimo, kuriems taip pat priskiriamas viešųjų pirkimų vykdymas.

#### 1. Pagrindinės funkcijos yra kontrolės ar priežiūros vykdymas

NMVRVI, Valstybinei maisto ir veterinarijos tarnybai (toliau – VMVT) pavaldi įstaiga, VMVT pavedimu ir nustatyta tvarka pagal VMVT patvirtintus strateginius ir metinius veiklos planus bei programas, VMVT vykdančios kontrolės funkcijas maisto ir pašarų saugos ir kokybės bei gyvūnų sveikatos ir gerovės priežiūros, stebėsenos ir kontrolės srityse, atlieka:

2.1. Gyvūnų mėginių bakteriologinius, parazitologinius, patologinius anatominius, virusologinius, molekulinius, serologinius tyrimus, siekdamas įvertinti gyvūnų sveikatą ir užtikrinti gyvūnų užkrečiamųjų ligų priežiūros, likvidavimo, kontrolės ir prevencijos priemonių įgyvendinimą;

2.2. Gyvūnų, maisto ir pašarų bei jų priedų mėginių fizikinius, cheminius ir toksikologinius, mikrobiologinius, radiologinius, juslinius, molekulinus ir kitus tyrimus, reikalingus valstybinei kontrolei vykdyti;

2.3. Medžiagų liekanų gyvūnuose, maisto produktuose, pašaruose ir vandenyje tyrimus.

Įgyvendinant 2004 m. balandžio 29 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 882/2004 dėl oficialios kontrolės, kuri atliekama siekiant užtikrinti, kad būtų įvertinama, ar laikomasi pašarus ir maistą reglamentuojančių teisės aktų, gyvūnų sveikatos ir gerovės taisyklių (OL 2004 m. *specialusis leidimas*, 3 skyrius, 45 tomas, p. 200) su paskutiniais pakeitimais, padarytais 2018 m. kovo 16 d. Komisijos reglamentu (ES) Nr. 2018/455 (OL 2018 L 77, p. 4) (toliau – Reglamentas), 12 straipsnio 2 dalį, NMVRVI sukurta, įdiegta ir palaikoma kokybės vadybos sistema, atitinkanti standarto LST EN ISO/IEC 17025:2006 „Tyrimo, bandymų ir kalibravimo laboratorijų kompetencijai keliami bendrieji reikalavimai“ (toliau – standartas LST EN ISO/IEC 17025:2006) reikalavimus ir užtikrinanti tyrimų rezultatų kokybę. Pagal šio standarto reikalavimus NMVRVI akredituotas Nacionalinio akreditacijos biuro prie Ūkio ministerijos (toliau – NAB). Kasmet NAB vykdo prižiūrimuosius vizitus, kurių metu tikrinamos visos procedūros nuo mėginio priėmimo iki tyrimų rezultatų išdavimo. NMVRVI tikrina Europos Komisijos Maisto ir veterinarijos biuro (FVO) ekspertai. NMVRVI, atlikdamas laboratorinius tyrimus, vykdo visas būtinas kokybės kontrolės užtikrinimo procedūras – nustatyti veiksmai, procedūros, tvarka ir periodiškumas – kaip to reikalauja standartas LST EN ISO/IEC 17025:2006. Kokybės vadove apibrėžtos procedūros, garantuojančios teikiamų paslaugų kokybę.

NMVRVI savo veikloje taip pat vadovaujasi Europos Sąjungos teisės aktais, Lietuvos Respublikos įstatymais, Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimais, VMVT direktoriaus įsakymais, kitais teisės aktais, sutartimis, standartais bei kitais norminiais dokumentais.

Kokybės vadovo dokumentuose nustatyta, kad NMVRVI turi pakankamus išteklius kokybei užtikrinti ir tinkamos kvalifikacijos vadovaujančius bei tyrimus atliekančius darbuotojus. Skyrių vadybos procedūrose reglamentuotas pareigybių pasiskirstymas. Pareigybių aprašymai patvirtinti NMVRVI direktoriaus įsakymais. Pareigybių aprašymuose nustatytos valstybės tarnautojų ir darbuotojų, dirbančių pagal darbo sutartis (toliau – darbuotojai) teisės ir pareigos. Darbuotojų pareigybių aprašymai parengti vadovaujantis Lietuvos Respublikos teisės aktais, atsižvelgiant į NMVRVI nuostatus ir skyrių nuostatus, kuriuose apibrėžtos skyrių veiklos sritys, išsamiai reglamentuotos funkcijos, uždaviniai, darbo ir sprendimų priėmimo tvarka bei atsakomybė.

Įgyvendinant Lietuvos Respublikos viešųjų ir privačių interesų derinimo valstybinėje tarnyboje įstatymą, priimtas NMVRVI direktoriaus 2016 m. liepos 20 d. įsakymas „Dėl privačių interesų deklaravimo“, nustatantis privačių interesų deklaracijų pildymą ir pateikimą Vyriausiajai tarnybinės etikos komisijai, patvirtintas pareigybių, deklaruojančių privačius interesus, sąrašas, paskirtas darbuotojas, atsakingas už privačių interesų deklaracijų kontrolę.

NMVRVI kokybės vadove įtvirtinti kriterijai, kuriais vadovaujantis priimami mėginiai tyrimų atlikimui, sukurtos kokybės valdymo (kontrolės) procedūros, kurios yra skirtos tyrimų rezultatų pagrįstumui kontroliuoti ir yra taikomos kiekvienam tyrimo metodui, nustatyti reikalavimai tyrimų rezultatų pateikimui. Tyrimų atlikimo terminai apibrėžti teisės aktuose.

Siekiant tikrinti ir įvertinti kokybės vadybos sistemos rezultatyvumą, Kokybės vadove aprašyta vidinių auditų atlikimo tvarka. Auditų tikslas – įvertinti, ar NMVRVI veikla atitinka kokybės vadybos sistemos ir standarto LST EN ISO/IEC 17025:2006 reikalavimus ir yra rezultatyvi. Vidiniai auditai atliekami pagal kiekvienais metais sudaromą programą – grafiką. Auditus atlieka apmokyti ir kvalifikuoti auditoriai, kurie nėra susiję su numatoma audituoti veikla. Auditai yra atliekami remiantis iš anksto paruoštais klausimynais. Kai audito metu aptinkami nukrypimai nuo tyrimų rezultatų teisingumo ir teisėtumo bei atliekamos veiklos rezultatyvumo, atliekami korekciniai veiksmai. Audituota veikla, rastos neatitiktys ir iš to sekantys korekciniai

veiksmai yra aprašomi. 2018 metų auditų programoje-grafike numatyta atlikti 119 planinių vidinių auditų.

NMVRVI kokybės vadove reglamentuota subjektų, atliekančių tyrimus ir priimančių sprendimus, sprendimų apskundimo tvarka. Vienas iš kokybės tikslų yra palaikyti mažą nusiskundimų ir nukrypimų nuo kokybės normų lygį. NMVRVI registruojami visi klientų skundai ir žodžiu išreikšti nusiskundimai ar pastabos, jų nagrinėjimui ir sprendimų priėmimui yra sukurta procedūra. Asmenų skundai nagrinėjami vadovaujantis NMVRVI direktoriaus 2014 m. kovo 17 d. įsakymu Nr. 1A-40 „Dėl asmenų prašymų nagrinėjimo ir jų aptarnavimo Nacionaliniame maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo institute“ patvirtintomis Asmenų prašymų nagrinėjimo ir jų aptarnavimo NMVRVI taisyklėmis. 2018-01-31 duomenimis NMVRVI interneto svetainėje ir tiesiogiai skyriuose pateiktos 103 užsakovų anketos apie NMVRVI teikiamas paslaugas. Anketoje korupcijos apraiškų atsiradimo galimybę Institute įvertino 100 % respondentų. 1 respondentas iš 103 pažymėjo, kad susidūrė su korupcijos apraiškomis NMVRVI, tačiau nepateikė jokių papildomų duomenų ar informacijos paaiškinančios kokiomis aplinkybėmis tai įvyko. Išanalizavus šią anoniminę anketą matyti, kad užsakovas yra fizinis asmuo NMVRVI paslaugomis besinaudojantis mažiau nei metus. Tyrimus atlieka Vilniaus laboratorijoje, ir iš esmės NMVRVI teikiamų paslaugų kokybe, tyrimų atlikimo trukme bei atliekamų tyrimų spektru yra patenkintas. Į prašymą pateikti kuo daugiau informacijos kokiomis aplinkybėmis susidūrė su korupcijos apraiškomis respondentas atsakė „ačiū“. Įvertinus, kad visos anketos pildymo trukmė siekia tik 71 sekundę, negalime atmesti versijos, kad užsakovas padarė klaidą pildydamas anketą. Kadangi anketoje nepateiktos susidūrimo su korupcijos apraiškomis aplinkybės, tolimesnis tyrimas neatliktas. NMVRVI teisės aktai yra periodiškai peržiūrimi, atliekami pakeitimai ir papildymai. Kokybės sistemos dokumentai yra nuolat peržiūrimi ir atnaujinami atsižvelgiant į techninę pažangą, naujas procedūras, naujus teisės aktus, teisės aktų pakeitimus, naujus metodus ar standartus.

Išvada: Atlikus NMVRVI veiklos srities – laboratorinių tyrimų atlikimo, vykdant kontrolės ir priežiūros funkcijas, kurioje egzistuoja didelė korupcijos pasireiškimo tikimybė, vertinimą, nustatyta, kad ši veikla pakankamai reglamentuota, nustatytos kokybės kontrolės užtikrinimo procedūros, NMVRVI kasmet atliekami NAB prižiūrimieji vizitai.

## **2. Veikla yra susijusi su leidimų, nuolaidų, lengvatų ir kitokių papildomų teisių suteikimu ar apribojimu**

### **2.1. Veterinarinių vaistų registravimas**

Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 70 straipsnio 2 ir 3 dalyse nurodyta, kad Veterinarinių vaistų registro valdytoja yra VMVT, registro tvarkytojas – NMVRVI.

NMVRVI Veterinarinių vaistų ir biocidų vertinimo skyrius (toliau – Skyrius) atlieka veterinarinių vaistų registravimui, perregistravimui ir registracijos duomenų pakeitimui ar papildymui pateiktų paraiškų (toliau – veterinarinių vaistų paraiškos) ir prie jų pridėtų dokumentų sąrankų vertinimą, vertinimo išvadas teikia VMVT, tvarko Veterinarinių vaistų registrą. Įgaliojimai atlikti veterinarinių vaistų vertinimą buvo nustatyti NMVRVI nuostatų 10.1.9 papunktyje.

Veterinarinių vaistų paraiškos vertinamos, vadovaujantis Veterinarinių vaistų registravimo, gamybos ir tiekimo Lietuvos Respublikos rinkai reikalavimais, patvirtintais VMVT direktoriaus 2005 m. spalio 29 d. įsakymu Nr. B1-594 „Dėl Veterinarinių vaistų registravimo, gamybos ir tiekimo Lietuvos Respublikos rinkai reikalavimų patvirtinimo“ (toliau – Veterinarinių vaistų registravimo, gamybos ir tiekimo Lietuvos Respublikos rinkai reikalavimai), parengtais įgyvendinant Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2001/82/EB dėl Bendrijos kodekso, reglamentuojančio veterinarinius vaistus (OL 2001 m. *specialusis*

leidimas, 13 skyrius, 27 tomas, p. 200), su paskutiniais pakeitimais, padarytais 2009 m. birželio 18 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva Nr. 2009/53/EB (OL 2009 L 168, p. 33). Šiuose reikalavimuose yra aiškiai ir tiksliai reglamentuojama administracinės procedūros eiga, terminai, nustatyti konkretūs, objektyviai pamatuojami reikalavimai procedūroje dalyvaujantiems asmenims. Skyrius savo veikloje taip pat vadovaujasi Europos Sąjungos teisės aktais, Lietuvos Respublikos įstatymais, Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimais, VMVT direktoriaus įsakymais, kitais teisės aktais. Skyriaus darbuotojai veterinarinių vaistų paraiškų vertinimą atlieka pagal jų pareigybių aprašymus, patvirtintus 2017 m. gegužės 25 d. NMVRVI direktoriaus įsakymu Nr. 1A-45 „Dėl pareigybių aprašymų tvirtinimo“.

Išnagrinėjęs veterinarinių vaistų paraišką ir prie jų pridėtus dokumentus, Skyrius parengia VMVT direktoriaus įsakymo dėl veterinarinio vaisto registravimo projektą ir jį kartu su veterinarinio vaisto registracijos liudijimo projektu pateikia VMVT, kurios direktorius priima įsakymą dėl konkretaus veterinarinio vaisto registravimo. Skyrius rengia ir VMVT direktoriaus įsakymų dėl veterinarinių vaistų perregistravimo, registracijos sustabdymo ar panaikinimo, registruotų veterinarinių vaistų registracijos duomenų pakeitimo ar papildymo projektus. VMVT direktoriaus įsakymai dėl veterinarinių vaistų registravimo, perregistravimo, registracijos sustabdymo ar panaikinimo, duomenų, kurie nurodomi veterinarinio vaisto apraše, ženklinime ir informaciniame lapelyje, pakeitimo ar papildymo skelbiami Teisės aktų registre.

VMVT direktoriui priėmus įsakymą dėl veterinarinių vaistų registravimo, perregistravimo, registracijos sustabdymo ar panaikinimo, registruotų veterinarinių vaistų duomenų pakeitimo ar papildymo, skyrius duomenis apie naujai registruotus ar perregistruotus veterinarinius vaistus, duomenų pakeitimą ar papildymą suveda į Veterinarinių vaistų registrą. (Adresas internete: <http://vetlt1.vet.lt/vr/>). Baigus veterinarinio vaisto registracijos procedūrą, Skyrius pareiškėjui perduoda VMVT direktoriaus ar jo įgalioto asmens pasirašytą veterinarinio vaisto registracijos liudijimą su pridėtu suderintu veterinarinio vaisto aprašu, informaciniu lapeliu ir ženklinimu lietuvių kalba.

Skyrius neturi įgaliojimų vykdyti su veterinariniais vaistais susijusios veiklos priežiūrą / kontrolę bei taikyti sankcijas. Šią funkciją vykdo VMVT.

Veterinarinių vaistų registravimo teisinis reguliavimas nesukuria nevienodų (taikant išimtis ar lengvatas kai kuriems tokios veiklos subjektams) ar diskriminuojančių sąlygų tam tikroje srityje veikiantiems subjektams; teisiniu reglamentavimu užtikrinamas veiklos ir atskirų tokios veiklos subjektų santykių skaidrumas.

2016 m. NMVRVI prisijungė prie Bendro Europos duomenų pateikimo portalo (CESP) (angl. *Common European Submission Portal*), todėl daugumos veterinarinių vaistų pareiškėjų sąrankos yra pateikiamos elektroniniu būdu per minėtą portalą arba specialiai tam tikslui sukurtu bendruoju el. paštu [registracija@nmvrvi.lt](mailto:registracija@nmvrvi.lt).

Yra parengti 3 Skyriaus teikiamų administracinių paslaugų aprašymai (Veterinarinio vaisto registravimas Lietuvos Respublikoje išduodant Registracijos liudijimą, Lietuvos Respublikoje registruoto veterinarinio vaisto perregistravimas išduodant registracijos liudijimą ir Lietuvos Respublikoje registruoto veterinarinio vaisto sąrankos duomenų keitimas), paskelbti viešai NMVRVI interneto svetainėje <http://nmvrvi.lt/paslaugos/> ir Viešųjų ir administracinių paslaugų katalogo informacinėje sistemoje adresu <http://www.lietuva.gov.lt/katalogas/>.

Veterinarinių vaistų registravimo, gamybos ir tiekimo Lietuvos Respublikos rinkai reikalavimų 310 punkte nurodoma, kad sprendimai dėl veterinarinių vaistų gali būti apskūsti Lietuvos Respublikos teisės aktų nustatyta tvarka.

Dėl veterinarinių vaistų registravimo nebuvo gauta asmenų skundų, pranešimų ar kitokio pobūdžio informacijos dėl priimtų sprendimų teisėtumo.

2008 m. spalio 23 d. VMVT direktoriaus įsakyme Nr. B1-540 „Dėl Valstybinės maisto ir veterinarinės tarnybos direktoriaus 2005 m. spalio 29 d. įsakymo Nr. B1-594 „Dėl

Veterinarinių vaistų registravimo, gamybos ir tiekimo Lietuvos Respublikos rinkai reikalavimų patvirtinimo“ pakeitimo“ Veterinarinių vaistų registravimo, gamybos ir tiekimo Lietuvos Respublikos rinkai reikalavimai išdėstyti nauja redakcija. Paskutiniai teisės akto pakeitimai patvirtinti 2016 m. VMVT direktoriaus įsakymais B1-569, 2016-07-13 ir B1-936, 2016-12-19.

## 2.2. Veterinarinių biocidinių produktų autorizavimas

NMVRVI Veterinarinių vaistų ir biocidų vertinimo skyrius (toliau – Skyrius) priima, atlieka veterinarinių biocidinių produktų, pateiktų autorizacijai, autorizacijos atnaujinimui ir keitimams, sąrankų ekspertizę, kad būtų įvertinta veterinarinių biocidinių produktų kokybė, efektyvumas ir saugumas. Suveda duomenis į Biocidinių produktų bazę. Įgaliojimai atlikti veterinarinių biocidinių produktų sąrankų vertinimą buvo nustatyti NMVRVI nuostatų 10.1.9 papunktyje.

Veterinariniai biocidiniai produktai Lietuvos Respublikoje nacionaline procedūra autorizuojami vadovaujantis Biocidinių produktų autorizacijos taisyklėmis, patvirtintomis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. rugpjūčio 14 d. įsakymu Nr. 421 „Dėl Biocidinių produktų autorizacijos taisyklių patvirtinimo“ (toliau – Biocidinių produktų autorizavimo taisyklės).

Nuo 2013 m. rugsėjo 1 d. galioja Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų tiekimo rinkai ir jų naudojimo (OL 2012 L 167, p.1) su paskutiniais pakeitimais, padarytais 2014 m. kovo 11 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu Nr. 334/2014 (OL 2014 L 103, p. 22) (toliau – Reglamentas (ES) Nr. 528/2012), kuris taikomas sąjungos, supaprastintai ir abipusio pripažinimo autorizavimo procedūroms.

Vadovaujantis VMVT direktoriaus 2008 m. rugpjūčio 25 d. įsakymo Nr. B1-440 „Dėl veterinarinių biocidinių produktų autorizacijos“ 1.1. papunkčio reikalavimais, Skyrius priima ir vertina paraiškas dėl visų 3 tipo (veterinarinė higiena) biocidinių produktų, 4 tipo (maisto ir pašarų sritis) biocidinių produktų, skirtų naudoti įrangos, talpų, reikmenų, jų paviršių ar vamzdynų, naudojamų gyvūnų pašarams (įskaitant geriamąjį vandenį) gaminti, vežti, laikyti, dezinfekavimui, 14 tipo (rodenticidai) biocidinių produktų, skirtų naudoti tik gyvūnų auginimo, laikymo vietose ir transportavimo priemonėse, 18 tipo (insekticidai, akaricidai ir kt. nariuotakojų kontrolės produktai) biocidinių produktų, skirtų naudoti tik veterinarinės higienos tikslais tiesiogiai ant odos arba gyvūnų auginimo, laikymo vietose ir transportavimo priemonėse, 19 tipo (repelentai ir atraktantai) biocidinių produktų, skirtų naudoti kenksmingiems organizmams kontroliuoti juos atbaidant arba priviliojant, įskaitant produktus, kurie naudojami veterinarinės higienos tikslais tiesiogiai ant gyvūnų odos arba netiesiogiai gyvūnų aplinkoje, ir 22 tipo (balzamavimo ir taksiderminiai skysčiai) biocidinių produktų, skirtų tik gyvūnų kūnams arba jų dalims dezinfekuoti ir konservuoti.

Skyrius savo veikloje taip pat vadovaujasi Europos Sąjungos teisės aktais, Lietuvos Respublikos įstatymais, Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimais, VMVT direktoriaus įsakymais, kitais teisės aktais.

Veterinarinių biocidinių produktų paraiškų vertinimą atlieka Veterinarinių vaistų ir biocidų vertinimo skyrius darbuotojai pagal jų pareigybių aprašymus, patvirtintus 2017 m. gegužės 25 d. įsakymu Nr. 1A-45 „Dėl pareigybių aprašymų tvirtinimo“.

Išnagrinėjęs veterinarinių biocidinių produktų paraišką, Skyrius parengia VMVT direktoriaus įsakymo dėl veterinarinio biocidinio produkto autorizavimo, autorizavimo atnaujinimo, autorizuotų biocidinių produktų duomenų pakeitimo ar papildymo projektą ir veterinarinių biocidinių produktų liudijimų projektus.

VMVT direktoriaus įsakymai dėl veterinarinio biocidinio produkto autorizavimo, autorizavimo atnaujinimo, autorizuočių biocidinių produktų duomenų pakeitimo ar papildymo skelbiami Teisės aktų registre.

VMVT direktoriui priėmus įsakymą dėl veterinarinių biocidinių produktų autorizavimo, autorizavimo atnaujinimo, autorizuočių veterinarinių biocidinių produktų duomenų pakeitimo ar papildymo, Skyrius duomenis apie naujai autorizuosius ar atnaujintus veterinarinius biocidinius produktus, duomenų pakeitimą ar papildymą suveda į Biocidinių produktų duomenų bazę. (Adresas internete: <https://biocidai.nvsc.lt/>). Baigus veterinarinio biocidinio produkto autorizavimo procedūrą, Skyrius pareiškėjui perduoda VMVT direktoriaus ar jo įgalioto asmens pasirašytą veterinarinio biocidinio produkto autorizavimo liudijimą su pridėta suderinta veterinarinio biocidinio produkto ženklinimo ir naudojimo informacija lietuvių kalba.

Skyrius neturi įgaliojimų vykdyti veiklos priežiūros/kontrolę bei taikyti sankcijas. Šią funkciją vykdo VMVT.

Veterinarinių biocidinių produktų autorizavimo teisinis reguliavimas nesukuria nevienodų (taikant išimtis ar lengvatas kai kuriems tokios veiklos subjektams) ar diskriminuojančių sąlygų tam tikroje srityje veikiantiems subjektams; teisiniu reglamentavimu užtikrinamas veiklos ir atskirų tokios veiklos subjektų santykių skaidrumas.

Veterinarinių biocidinių produktų pareiškėjai sąrankas (sąjungos, supaprastintai ir abipusio pripažinimo autorizavimo procedūroms) pateikia per Europos cheminių medžiagų agentūros (ECHA) specialią informacinių technologijų platformą – Biocidinių produktų R4BP registrą. Veterinarinių biocidinių produktų pareiškėjai sąrankas nacionalinei procedūrai pateikia specialiai tam tikslui sukurtu bendroju el. paštu [registracija@nmvrvi.lt](mailto:registracija@nmvrvi.lt).

Yra parengti 5 administracinių paslaugų aprašymai: 1. Veterinarinio biocidinio produkto (toliau – VBP) autorizacija pagal Reglamentą (ES) Nr. 528/2012. 2. VBP autorizacija taikant Reglamento (ES) Nr. 528/2012 89 straipsnio 2 dalies pereinamojo laikotarpio priemones. 3. VBP autorizacijos atnaujinimas taikant Reglamento (ES) Nr. 528/2012 89 straipsnio 2 dalies pereinamojo laikotarpio priemones. 4. VBP autorizacijos sąlygų pakeitimas taikant Reglamento (ES) Nr. 528/2012 89 straipsnio 2 dalies pereinamojo laikotarpio priemones. 5. VBP autorizacijos liudijimo išdavimas, autorizavus VBP produktą, panašų į to paties pareiškėjo jau autorizuočią VBP produktą. Jie paskelbti viešai NMVRVI interneto svetainėje <http://nmvrvi.lt/paslaugos/> ir Viešųjų ir administracinių paslaugų katalogo informacinėje sistemoje adresu <http://www.lietuva.gov.lt/katalogas/>.

Dėl VBP autorizavimo nebuvo gauta asmenų skundų, pranešimų ar kitokio pobūdžio informacijos dėl priimtų sprendimų teisėtumo.

Biocidinių produktų autorizavimo taisyklės galioja nuo 2002 m. rugsėjo 7 d. Paskutiniai teisės akto pakeitimai atlikti 2016 m. vasario 24 d. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymu Nr. V-289 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. rugpjūčio 14 d. įsakymo Nr. 421 „Dėl Biocidų autorizacijos ir registracijos taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo“.

**Išvada:** išanalizavus teisės aktus, reglamentuojančius veterinarinių vaistų registravimą ir biocidinių produktų autorizavimą nustatyta, kad juose įtvirtinti sprendimų priėmimo principai ir veiksmų atlikimo tvarka yra skaidrūs, aiškūs kriterijai, sprendimo priėmimo terminai, aiškiai apibrėžti įgaliojimai, nėra perteklinių reikalavimų, nustatyta sprendimų apskundimo tvarka. Korupcijos pasireiškimo tikimybės nenustatyta.



### 2.3. Geriamojo vandens tiekėjų laboratorijų patvirtinimo leidimų išdavimas

Lietuvos Respublikos maisto įstatymo 9 straipsnio 5 dalies 7 punkte nustatyta, kad VMVT nustato tvarką ir išduoda leidimus geriamojo vandens tiekėjų laboratorijoms, atliekančioms geriamojo vandens saugos ir kokybės tyrimus, išskyrus laboratorijas, akredituotas šiems tyrimams teisės aktų nustatyta tvarka.

NMVRVI nuo 2014 m. sausio 25 d. atlieka geriamojo vandens tiekėjų laboratorijų dokumentų vertinimą, laboratorijos veiklos vertinimą vietoje ir geriamojo vandens tiekėjo laboratorijos patvirtinimo leidimo projektą teikia VMVT direktoriui tvirtinti, t.y. NMVRVI vykdoma veikla iš dalies atitinka veiklą, numatytą Korupcijos prevencijos įstatymo 6 straipsnio 4 dalies 4 punkte – veikla yra susijusi su leidimų, nuolaidų, lengvatų ir kitokių papildomų teisių suteikimu ar apribojimu.

NMVRVI atlieka geriamojo vandens tiekėjų laboratorijų dokumentų vertinimą, laboratorijos veiklos vertinimą vietoje ir rengia geriamojo vandens tiekėjo laboratorijos patvirtinimo leidimo projektus, leidimo priedus bei jų keitimus vadovaudamasis VMVT direktoriaus 2014 m. sausio 21 d. įsakymu Nr. B1 – 40 „Dėl Geriamojo vandens tiekėjų laboratorijų patvirtinimo leidimų išdavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“. Teisės akte aiškiai ir tiksliai reglamentuojama administracinės procedūros eiga, terminai, nustatyti konkretūs, objektyviai pamatuojami reikalavimai procedūroje dalyvaujantiems asmenims. Geriamojo vandens tiekėjų laboratorijų patvirtinimo leidimų išdavimo tvarkos aprašo (toliau – Aprašas) 2 punkte nustatyta, kad Aprašas taikomas geriamojo vandens tiekėjų, išskyrus geriamojo vandens fasuotojų, laboratorijoms, atliekančioms geriamojo vandens saugos ir kokybės tyrimus, išskyrus laboratorijas, akredituotas šiems tyrimams teisės aktų nustatyta tvarka, geriamojo vandens tiekėjo laboratorijos veiklos vertinimo komisijai, valstybės tarnautojams ir darbuotojams, dirbantiems pagal darbo sutartį, vykdam šiam Apraše nustatytas funkcijas. Aprašo 5 ir 6 punktai detalizuoja pateikiamų dokumentų sąrašą ir turinį.

Geriamojo vandens tiekėjų laboratorijų dokumentų vertinimą, laboratorijos veiklos vertinimą vietoje ir geriamojo vandens tiekėjo laboratorijos patvirtinimo leidimo projektą rengia Geriamojo vandens tiekėjo laboratorijos veiklos vertinimo komisija (toliau – Komisija). Aprašo 8 ir 9 punktai aiškiai numato Komisijos narių atsakomybes ir įsipareigojimus.

NMVRVI neturi įgaliojimų išduoti leidimų. NMVRVI direktorius, remdamasis Komisijos sprendimu, derina leidimo projektą ir jį teikia VMVT direktoriui tvirtinti.

Aprašo 25, 26, 27 punktuose aiškiai numatyta Komisijos sprendimo dėl geriamojo vandens tiekėjo laboratorijų veiklos įvertinimo, priėmimo tvarka.

Geriamojo vandens tiekėjų laboratorijų vertinimo teisinis reguliavimas nesukuria nevienodų (taikant išimtis ar lengvatas kai kuriems tokios veiklos subjektams) ar diskriminuojančių sąlygų tam tikroje srityje veikiantiems subjektams; teisiniu reglamentavimu užtikrina veiklos ir atskirų tokios veiklos subjektų santykių skaidrumą.

Komisija neturi įgaliojimų vykdyti veiklos priežiūros/kontrolę bei taikyti sankcijas. Šią funkciją vykdo VMVT.

NMVRVI nuostatų 23 punkte nustatyta, kad NMVRVI vidaus auditą atlieka VMVT Vidaus audito skyrius.

NMVRVI pareiškėjų, t. y. geriamojo vandens tiekėjų, aptarnavimui taikomas „vieno langelio“ principas. Aprašo 6 punktas numato dokumentų pateikimo būdus: tiesiogiai atvykus į NMVRVI arba nuotoliniu būdu (paštu, faksu, el. paštu, per Lietuvos Respublikos paslaugų įstatyme nurodytą kontaktinį centrą).

Geriamojo vandens tiekėjų teikiamų dokumentų priėmimui informacinės technologijos (diegiama/įdiegta e. valdžios sistema) nebuvo naudojamos, taikomi aukščiau nurodyti dokumentų pateikimo būdai.

NMVRVI yra parengtas Geriamojo vandens tiekėjų laboratorijų patvirtinimo leidimo išdavimo paslaugos aprašymas, jis paskelbtas viešai NMVRVI interneto svetainėje, adresu [http://www.nmvrvi.lt/lt/paslaugos/Geriamojo vandens tiekėjų laboratorijų patvirtinimo leidimo išdavimas](http://www.nmvrvi.lt/lt/paslaugos/Geriamojo_vandens_tiekėjų_laboratorijų_patvirtinimo_leidimo_išdavimas) ir Viešųjų ir administracinių paslaugų katalogo informacinėje sistemoje adresu <http://www.lietuva.gov.lt/katalogas/>.

Aprašo 53 punktą numato, kad VMVT sprendimai gali būti skundžiami Lietuvos Respublikos administracinių ginčų komisijų įstatymo nustatyta tvarka Vyriausiajai administracinių ginčų komisijai, Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka administraciniams teismams.

Skundų, pranešimų dėl leidimų išdavimo ar neišdavimo, priimtų sprendimų teisėtumo, pagrįstumo nėra gauta.

Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2014 m. sausio 21 d. įsakymas Nr. B1 – 40 „Dėl Geriamojo vandens tiekėjų laboratorijų patvirtinimo leidimų išdavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ nebuvo peržiūrėtas.

#### **2.4. Maisto tvarkymo subjektų laboratorijų patvirtinimo leidimų išdavimas**

Lietuvos Respublikos maisto įstatymo 9 straipsnio 5 dalies 6 punkte įtvirtinta nuostata, kad VMVT nustato tvarką ir ūkio subjekto prašymu išduoda leidimus maisto tvarkymo subjektų laboratorijoms, atliekančioms maisto žaliavų, produktų tyrimus, išskyrus laboratorijas, akredituotas šiems tyrimams teisės aktų nustatyta tvarka.

NMVRVI nuo 2014 m. sausio 24 d. atlieka maisto tvarkymo subjektų laboratorijų dokumentų vertinimą, laboratorijos veiklos vertinimą vietoje ir maisto tvarkymo subjekto laboratorijos patvirtinimo leidimo projektą teikia VMVT direktoriui tvirtinti. Ši veikla iš dalies atitinka Korupcijos prevencijos įstatymo 6 straipsnio 4 dalies 4 punkte numatytą veiklą – veikla yra susijusi su leidimų, nuolaidų, lengvatų ir kitokių papildomų teisių suteikimu ar apribojimu.

NMVRVI maisto tvarkymo subjektų laboratorijų dokumentų vertinimą, laboratorijos veiklos vertinimą vietoje ir maisto tvarkymo subjekto laboratorijos patvirtinimo leidimo projektus, leidimo priedus bei jų keitimus rengia vadovaudamasis Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2014 m. sausio 21 d. įsakymu Nr. B1 – 41 „Dėl Maisto tvarkymo subjektų laboratorijų patvirtinimo leidimų išdavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“. Teisės akte aiškiai ir tiksliai reglamentuojama administracinės procedūros eiga, terminai, nustatyti konkretūs, objektyviai pamatuojami reikalavimai procedūroje dalyvaujantiems asmenims. Maisto tvarkymo subjektų laboratorijų patvirtinimo leidimų išdavimo tvarkos aprašo (toliau – Aprašas) 2 punktą nustato, kad Aprašas taikomas maisto tvarkymo subjektų laboratorijoms, atliekančioms maisto žaliavų, produktų, aplinkos tyrimus, išskyrus laboratorijas, akredituotas šiems tyrimams teisės aktų nustatyta tvarka, Maisto tvarkymo subjekto laboratorijos veiklos vertinimo komisijai, valstybės tarnautojams ir darbuotojams, dirbantiems pagal darbo sutartį, vykdam šiam Apraše nustatytas funkcijas. Aprašo 5 punktą detalizavo pateikiamų dokumentų sąrašą ir turinį.

Maisto tvarkymo subjektų laboratorijų dokumentų vertinimą, laboratorijos veiklos vertinimą vietoje ir maisto tvarkymo subjekto laboratorijos patvirtinimo leidimo projektą rengia Maisto tvarkymo subjektų laboratorijos veiklos vertinimo komisija (toliau – Komisija). Aprašo 8 ir 9 punktai aiškiai numato Komisijos narių atsakomybes ir įsipareigojimus.

NMVRVI neturi įgaliojimų išduoti leidimų. NMVRVI direktorius, remdamasis Komisijos sprendimu, derina leidimo projektą ir jį teikia VMVT direktoriui tvirtinti.

Aprašo 25, 26, 27 punktuose aiškiai numatyta Komisijos sprendimo dėl Maisto tvarkymo subjektų laboratorijų veiklos įvertinimo, priėmimo tvarka.

Maisto tvarkymo subjektų laboratorijų vertinimo teisinis reguliavimas nesukuria nevienodų (taikant išimtis ar lengvatas kai kuriems tokios veiklos subjektams) ar diskriminuojančių



sąlygų tam tikroje srityje veikiantiems subjektams; teisiniu reglamentavimu užtikrina veiklos ir atskirų tokios veiklos subjektų santykių skaidrumą.

Komisija neturi įgaliojimų vykdyti veiklos priežiūros/kontrolę bei taikyti sankcijas. Šią funkciją vykdo VMVT.

NMVRVI nuostatų 23 punkte nustatyta, kad NMVRVI vidaus auditą atlieka VMVT Vidaus audito skyrius.

NMVRVI pareiškėjų, t. y. maisto tvarkymo subjektų, aptarnavimui taikomas „vieno langelio“ principas. Aprašo 6 punktas numato dokumentų pateikimo būdus: tiesiogiai atvykus į NMVRVI arba nuotoliniu būdu (paštu, faksu, el. paštu, per Lietuvos Respublikos paslaugų įstatyme nurodytą kontaktinį centrą).

Maisto tvarkymo subjektų teikiamų dokumentų priėmimui informacinės technologijos (diegiama/įdiegta e. valdžios sistema) nebuvo naudojamos, taikomi aukščiau nurodyti dokumentų pateikimo būdai.

NMVRVI yra parengtas Maisto tvarkymo subjektų laboratorijų patvirtinimo leidimo išdavimo paslaugos aprašymas, jis yra paskelbtas viešai NMVRVI interneto svetainėje, adresu <http://www.nmvrvi.lt/lt/paslaugos/> Maisto tvarkymo subjektų laboratorijų patvirtinimo leidimo išdavimas ir Viešųjų ir administracinių paslaugų katalogo informacinėje sistemoje adresu <http://www.lietuva.gov.lt/katalogas/>.

Aprašo 53 punktas numato, kad VMVT sprendimai gali būti skundžiami Lietuvos Respublikos administracinių ginčų komisijų įstatymo nustatyta tvarka Vyriausiajai administracinių ginčų komisijai, Lietuvos Respublikos administracinių bylų teisenos įstatymo nustatyta tvarka administraciniams teismams.

Skundų, pranešimų dėl leidimų išdavimo ar neišdavimo, priimtų sprendimų teisėtumo, pagrįstumo nėra gauta.

Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2014 m. sausio 21 d. įsakymas Nr. B1 – 41 „Dėl Maisto tvarkymo subjektų laboratorijų patvirtinimo leidimų išdavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ nebuvo peržiūrėtas.

**Išvada:** išanalizavus teisės aktus, reglamentuojančius leidimų išdavimo tvarką geriamojo vandens tiekėjų laboratorijoms, atliekančioms geriamojo vandens saugos ir kokybės tyrimus ir leidimų išdavimo tvarką maisto tvarkymo subjektų laboratorijoms, atliekančioms maisto žaliavų, produktų tyrimus, nustatyta, kad juose įtvirtinti sprendimų priėmimo principai ir veiksmų atlikimo tvarka yra skaidrūs, aiškūs kriterijai, sprendimo priėmimo terminai, aiškiai apibrėžti įgaliojimai, nėra perteklinių reikalavimų, nustatyta sprendimų apskundimo tvarka. Korupcijos pasireiškimo tikimybės nenustatyta.

### 3. Sprendimai, susiję su viešaisiais pirkimais

NMVRVI priimti teisės aktai, užtikrinantys Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo (toliau – VPI) ir kitų, viešuosius pirkimus reglamentuojančių, teisės aktų reikalavimų įgyvendinimą:

1. 2012 m. birželio 5 d. įsakymu Nr. 1A-52 „Dėl Nacionalinio maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo instituto viešųjų pirkimų organizavimo ir vidaus kontrolės taisyklių tvirtinimo ir atsakingų asmenų skyrimo“ (su pakeitimais).

2. 2012 m. rugpjūčio 27 d. įsakymu Nr. 1A-73 „Dėl viešųjų pirkimų komisijos sudarymo ir jos veiklos organizavimo taisyklių ir viešojo pirkimo (projekto konkurso, supaprastinto projekto konkurso vertinimo) komisijos darbo reglamento tvirtinimo“ (su pakeitimais).

Įstaigoje viešuosius pirkimus reglamentuojantys teisės aktai periodiškai peržiūrimi. NMVRVI direktoriaus 2016 m. gruodžio 30 d. įsakymu Nr. 1A-135 „Dėl Nacionalinio maisto ir

veterinarijos rizikos vertinimo instituto direktoriaus 2012 m. birželio 5 d. įsakymo Nr. 1A-52 „Dėl Nacionalinio maisto ir veterinarijos rizikos vertinimo instituto viešųjų pirkimų organizavimo ir vidaus kontrolės taisyklių tvirtinimo ir atsakingų asmenų skyrimo“ pakeitimo“ pakeistos NMVRVI viešųjų pirkimų organizavimo ir vidaus kontrolės taisyklės (toliau – Taisyklės) ir paskirti pirkimų organizatoriai, pirkimų iniciatoriai, asmenys, atsakingi už pirkimų organizavimą ir priežiūrą, pirkimų planavimą, prevencinės pirkimų ir pirkimų sutarčių vykdymo kontrolės atlikimą, pirkimų vykdymą naudojantis centrinės perkančiosios organizacijos elektroniniu katalogu, Centrinės viešųjų pirkimų informacinės sistemos administravimą. Taisyklėse numatyti konkretūs viešuosiuose pirkimuose sprendimus galintys priimti subjektai, išsamiai ir aiškiai apibrėžta šiuos sprendimus priimančių subjektų kompetencija.

Atliekant mažos vertės pirkimus nuo 2017 m. liepos 1 d. vadovaujamosi Viešųjų pirkimų tarnybos direktoriaus 2017 m. birželio 28 d. įsakymu Nr. 1S-97 „Dėl mažos vertės pirkimų tvarkos aprašo patvirtinimo“.

Įgyvendinant naujos redakcijos VPĮ reikalavimus, nuo 2017-07-01 NMVRVI viešojo pirkimo komisijos nariai, ekspertai, pirkimų organizatoriai, už pirkimų planavimą atsakingas asmuo ir prevencinę kontrolę atliekantys asmenys pasirašė konfidencialumo pasižadėjimą ir nešališkumo deklaraciją, patvirtintą Viešųjų pirkimų tarnybos direktoriaus 2017 m. birželio 23 d. įsakymu Nr. 1S-93 „Dėl nešališkumo deklaracijos tipinės formos patvirtinimo“.

Vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų ir privačių interesų deklaravimo įstatymo 4 straipsniu, NMVRVI viešojo pirkimo komisijos nariai, darbuotojai, NMVRVI direktoriaus įsakymu paskirti atlikti supaprastintus pirkimus, ir viešųjų pirkimų procedūrose dalyvaujantys ekspertai, nuo 2018-01-01 pateikė privačių interesų deklaracijas.

Siekiant užtikrinti VPĮ įtvirtintų viešųjų pirkimų principų laikymąsi, NMVRVI CVPIS ir internetiniame tinklalapyje [www.nmvrvi.lt](http://www.nmvrvi.lt) skelbia laimėjusio dalyvio pasiūlymą, sudarytą pirkimo sutartį ir pirkimo sutarties sąlygų pakeitimus, išskyrus informaciją, kurios atskleidimas prieštarautų informacijos ir duomenų apsaugą reguliuojantiems teisės aktams arba visuomenės interesams, pažeistų teisėtus konkretaus tiekėjo komercinius interesus arba turėtų neigiamą poveikį tiekėjų konkurencijai, ne vėliau kaip per 15 dienų nuo pirkimo sutarties sudarymo ar jos sąlygų pakeitimo. Šis reikalavimas netaikomas pirkimams, kai pirkimo sutartis sudaroma žodžiu, taip pat laimėjusio dalyvio pasiūlymo ar pirkimo sutarties dalims, kai nėra techninių galimybių tokiu būdu paskelbti informacijos. Tokiu atveju NMVRVI sudaro galimybę susipažinti su nepaskelbtomis laimėjusio dalyvio pasiūlymo ar pirkimo sutarties dalimis. NMVRVI CVPIS skelbia informaciją apie planuojamus atlikti, atliekamus pirkimus, laimėjusių tiekėjų pasiūlymus, sudarytas sutartis, viešųjų pirkimų procedūrų ataskaitas.

Išvada: Sprendimų, susijusių su viešaisiais pirkimais, veikla reglamentuota teisės aktu nustatyta tvarka, nėra teisės aktų prieštaravimų, spragų, leidžiančių daryti prielaidą, kad atliekant viešuosius pirkimus gali kilti pavojus pasireikšti korupcijai, padarant korupcinio pobūdžio nusikalstamas ir (arba) kitas su korupcija susijusias veikas.

---