|  |
| --- |
| OBRAZACIZVJEŠĆA O PROVEDENOM SAVJETOVANJU SA ZAINTERESIRANOM JAVNOŠĆU |
| Naslov dokumenta | Izvješće o provedenom savjetovanju o Nacrtu Pravilnika o izmjenama i dopunama Pravilnika o uvjetima za davanje proizvodne dozvole, zahtjevima dobre proizvođačke prakse te potvrdi o provođenju dobre proizvođačke prakse za lijekove |
| Stvaratelj dokumenta, tijelo koje provodi savjetovanje | Ministarstvo zdravstva |
| Svrha dokumenta | Izvješće o provedenom savjetovanju o Nacrtu Pravilnika o izmjenama i dopunama Pravilnika o uvjetima za davanje proizvodne dozvole, zahtjevima dobre proizvođačke prakse te potvrdi o provođenju dobre proizvođačke prakse za lijekove |
| Datum dokumenta | 06. travanj 2018. godine |
| Verzija dokumenta | I. |
| Vrsta dokumenta | Izvješće |
| Naziv nacrta zakona, drugog propisa ili akta |  Nacrt Pravilnika o izmjenama i dopunama Pravilnika o uvjetima za davanje proizvodne dozvole, zahtjevima dobre proizvođačke prakse te potvrdi o provođenju dobre proizvođačke prakse za lijekove |
| Jedinstvena oznaka iz Plana donošenja zakona, drugih propisa i akata objavljenog na internetskim stranicama Vlade | - |
| Naziv tijela nadležnog za izradu nacrta | Ministarstvo zdravstva |
| Koji su predstavnici zainteresirane javnosti bili uključeni u postupak izrade odnosno u rad stručne radne skupine za izradu nacrta? | U postupak izrade, odnosno u rad stručne radne skupine za izradu Nacrta Pravilnika o izmjenama i dopunama Pravilnika o uvjetima za davanje proizvodne dozvole, zahtjevima dobre proizvođačke prakse te potvrdi o provođenju dobre proizvođačke prakse za lijekove bili su uključeni predstavnici Agencije za lijekove i medicinske proizvode.  |
| Je li nacrt bio objavljen na internetskim stranicama ili na drugi odgovarajući način?Ako jest, kada je nacrt objavljen, na kojoj internetskoj stranici i koliko je vremena ostavljeno za savjetovanje?Ako nije, zašto? | DADana 31. siječnja 2018. godine započeo je postupak internetskog savjetovanja za Nacrt Pravilnika o izmjenama i dopunama Pravilnika o uvjetima za davanje proizvodne dozvole, zahtjevima dobre proizvođačke prakse te potvrdi o provođenju dobre proizvođačke prakse za lijekove na središnjem državnom internetskom portalu za savjetovanja s javnošću „e-Savjetovanja“.Svi zainteresirani mogli su dostaviti svoje prijedloge, primjedbe i komentare u razdoblju od 31. siječnja do 26. veljače 2018. godine putem središnjeg državnog internetskog portala za savjetovanje „e-Savjetovanja" ili na e-mail adresu: savjetovanje@miz.hr. |
| Koji su predstavnici zainteresirane javnosti dostavili svoja očitovanja? | Ivan Hubak |
| ANALIZA DOSTAVLJENIH PRIMJEDBIPrimjedbe koje su prihvaćene Primjedbe koje nisu prihvaćene i obrazloženje razloga za neprihvaćanje | Analiza dostavljenih primjedbi objavljuje se na središnjem državnom internetskom portalu za savjetovanja s javnošću "e-Savjetovanja" . |
| Troškovi provedenog savjetovanja | Provedba javnog savjetovanja nije iziskivala dodatne financijske troškove. |