



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Министър на икономиката

Изх. № 02-00-44Дата 14.08.2019

ДО

Г-ЖА ДАНИЕЛА ДАРИТКОВА*Председател на Комисия по здравеопазването*

На Ваш № КЗ-953-10-37/01.08.2019 г.

ОТНОСНО: Проект на Закон за допълнение на Закона за здравето**УВАЖАЕМА ГОСПОЖО ДАРИТКОВА,**

Във връзка с постъпило в Министерството на икономиката писмо под горепосочения номер относно проект на Закон за допълнение на Закона за здравето, внесен за разглеждане в Комисия по здравеопазването от г-н Валери Симеонов Симеонов и група народни представители на 24.07.2019 г., Ви информирам за следното:

1. Директива (ЕС) 2015/1535 на Европейския парламент и на Съвета от 9 септември 2015 година, установяваща процедура за предоставянето на информация в сферата на техническите регламенти и правила относно услугите на информационното общество определя процедура, която налага задължение на държавите членки да нотифицират до Европейската комисия (ЕК) всички проекти на технически регламенти относно продукти и услуги на информационното общество, най-малко 3 месеца преди тяхното приемане в националното законодателство. Процедурата има за цел да предотврати създаването на бариери за вътрешния пазар в нехармонизираната област, преди окончателно приемане на проектите на актове.

Преди изтичането на 3-месечния период нотифицираният проект на технически регламент не може да бъде приет. Този 3-месечен период може да бъде удължен с още 3 месеца, ако от страна на Комисията или от държава членка постъпи подробно становище.

гр. София 1052, ул. "Славянска" №8
Тел: +3592 940 7001
Факс: (+3592) 987 21 90, (+3592) 981 99 70
e-mail: e-docs@mi.government.bg

2. Процедурата по нотификация не предвижда издаване на положително становище от ЕК. Ако след изтичането на 3-месечния отлагателен период не постъпят подробни становища по проекта на акт, то той може да бъде приет. Направените в 3-месечния отлагателен период коментари могат, но не е задължително да бъдат взети под внимание в окончателния текст на проекта.

3. Съгласно практиката на Съда на Европейския съюз, национален технически регламент, който не е нотифициран съгласно изискванията на Директива (ЕС) 2015/1535, но който е трябвало да бъде нотифициран, или е приет в нарушение на периода на отлагане, може да се обяви от националните съдилища за неприложим.

4. Директива (ЕС) 2015/1535 е въведена в българското законодателство чрез Постановление № 165 на Министерския съвет от 2004 г. за организацията и координацията на обмена на информация за технически регламенти и правила за услуги на информационното общество и за установяване на процедурите, свързани с прилагането на някои национални технически правила за продукти, законно предлагани на пазара на друга държава членка. Съгласно разпоредбата на Постановлението, Министерство на икономиката (МИ) е контактна точка, която нотифицира проектите на нормативните актове, които са технически регламенти по смисъла на директивата, чрез Информационната система за технически регламенти (TRIS) на ЕК, като вносителят на акта предоставя информация на МИ в стандартна форма (нотификационен формуляр в PDF формат).

Във връзка с гореизложеното, предлагаме да се редактира проекта на Закон за допълнение на Закона за здравето, като от него отпадне Заключителната разпоредба, тъй като проектът на акт следва да бъде приет след приключване на нотификационната процедура (т.е. най-малко 3 месеца след началото на процедурата).

С уважение,

ЕМИЛ КАРАНИКОЛОВ
Министър на икономиката

