

| OBRAZAC IZVJEŠĆA O PROVEDENOM SAVJETOVANJU SA ZAINTERESIRANOM JAVNOŠĆU | |
|---|--|
| Naslov dokumenta | Izvešće o provedenom savjetovanju o Nacrtu pravilnik o izmjenama pravilnika o bitnim zahtjevima, razvrstavanju, upisu proizvođača u očevidnik proizvođača, upisu medicinskih proizvoda u očevidnik medicinskih proizvoda te ocjenjivanju sukladnosti medicinskih proizvoda |
| Stvaratelj dokumenta, tijelo koje provodi savjetovanje | Ministarstvo zdravstva |
| Svrha dokumenta | Izvešće o provedenom savjetovanju o Nacrtu pravilnik o izmjenama pravilnika o bitnim zahtjevima, razvrstavanju, upisu proizvođača u očevidnik proizvođača, upisu medicinskih proizvoda u očevidnik medicinskih proizvoda te ocjenjivanju sukladnosti medicinskih proizvoda |
| Datum dokumenta | 18. svibnja 2021. godine |
| Verzija dokumenta | I. |
| Vrsta dokumenta | Izvešće |
| Naziv nacrtu zakona, drugog propisa ili akta | Nacrt pravilnika o izmjenama pravilnika o bitnim zahtjevima, razvrstavanju, upisu proizvođača u očevidnik proizvođača, upisu medicinskih proizvoda u očevidnik medicinskih proizvoda te ocjenjivanju sukladnosti medicinskih proizvoda |
| Jedinstvena oznaka iz Plana donošenja zakona, drugih propisa i akata objavljenog na internetskim stranicama Vlade | - |
| Naziv tijela nadležnog za izradu nacrtu | Ministarstvo zdravstva |
| Koji su predstavnici zainteresirane javnosti bili uključeni u postupak izrade odnosno u rad stručne radne skupine za izradu nacrtu? | Prijedlog pravilnika izradilo je Ministarstvo zdravstva u suradnji s Agencijom za lijekove i medicinske proizvode. |

| | |
|---|--|
| <p>Je li nacrt bio objavljen na internetskim stranicama ili na drugi odgovarajući način?</p> <p>Ako jest, kada je nacrt objavljen, na kojoj internetskoj stranici i koliko je vremena ostavljeno za savjetovanje?</p> <p>Ako nije, zašto?</p> | <p>DA</p> <p>Dana 16. veljače 2021. godine započeo je postupak internetskog savjetovanja za Nacrt pravilnika o izmjenama pravilnika o bitnim zahtjevima, razvrstavanju, upisu proizvođača u očevidnik proizvođača, upisu medicinskih proizvoda u očevidnik medicinskih proizvoda te ocjenjivanju sukladnosti medicinskih proizvoda na središnjem državnom internetskom portalu za savjetovanja s javnošću „e-Savjetovanja“. Svi zainteresirani mogli su dostaviti svoje prijedloge, primjedbe i komentare u razdoblju od 16. veljače do 18. ožujka 2021. godine putem središnjeg državnog internetskog portala za savjetovanje „e-Savjetovanja“ ili na e-mail adresu: savjetovanje@miz.hr.</p> |
| <p>Koji su predstavnici zainteresirane javnosti dostavili svoja očitovanja?</p> | <p>Nisu zaprimljena očitovanja predstavnika zainteresirane javnosti.</p> |
| <p>ANALIZA DOSTAVLJENIH PRIMJEDBI</p> <p>Primjedbe koje su prihvaćene</p> <p>Primjedbe koje nisu prihvaćene i obrazloženje razloga za neprihvatanje</p> | <p>Nije bilo primjedbi niti komentara.</p> |
| <p>Troškovi provedenog savjetovanja</p> | <p>Provedba javnog savjetovanja nije iziskivala dodatne financijske troškove.</p> |