

ЧРЕЗ  
ПРЕДСЕДАТЕЛЯ НА  
НАРОДНОТО СЪБРАНИЕ  
Г-ЖА ЦВЕТА КАРАЯНЧЕВА

17.58  
фрм

ДО  
ПРЕДСЕДАТЕЛЯ НА  
КОМИСИЯТА ПО  
ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО  
Д-Р ДАНИЕЛА ДАРИТКОВА

**УВАЖАЕМА ГОСПОЖО ПРЕДСЕДАТЕЛ,**

На основание чл. 83, ал. 1 от ПОДНС внасяме аргументирано предложение за изменение и допълнение на законопроект за изменение и допълнение на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, № 702-01-57, внесен от Министерски съвет на 20 декември 2017 г., приет на първо гласуване на 15 февруари 2018 г., както следва:

I. В § 1, в чл. 9 ал. 4 да отпадне.

**Мотиви:** Съдържанието на ал. 4 не е предмет на уредба на този закон. Следва да се има предвид, че съгласно разпоредбите на ЗЛПХМ и ЗЗО лекарствените продукти, които не са включени в ПЛС не са заплащат с публични средства.

II. Да се създаде § 1а:

„§ 1а. В чл. 17 се създава ал. 8:

„(8) Изпълнителната агенция по лекарствата може да извършва съвместни проверки с Националната агенция за приходите, Агенция „Митници“, Националната здравноосигурителна каса, Министерството на здравеопазването и Националния съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти при осъществяване на своите функции в областта на контрола върху лекарствените продукти.“

**Мотиви:** създава се правна възможност ИАЛ да извършва проверки съвместно с НАП, Агенция Митници, НЗОК и МЗ в изпълнение на своите контролни функции по отношение на лекарствените продукти.

III. Параграф 2 да отпадне.

**Мотиви:** С оглед създаването на специализирана електронна система за проследяване и анализ на лекарствените продукти, създаването на този експертен съвет изцяло се обезсмисля и няма правна стойност.

IV. Параграф 6 да се измени така:

„§ 6. В чл. 68, ал. 1 се правят следните изменения и допълнения:

1. Точка 9 се изменя така:

„9. осигурява достатъчни количества от лекарствения продукт за задоволяване на здравните потребности на населението на Република България и поддържа резерв в количества от:

а) 10 на сто за лекарствените продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, необходими за задоволяване на здравните потребности на населението за период от 6 месеца, изчислен въз основа на средномесечното потребление на съответните лекарствени продукти през последните 6 месеца по реда на чл. 217б.

б) 10 на сто от количествата, посочени в т. 10, буква „а“ - за лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, за които не може да се изчисли средномесечното потребление по реда на буква „а“.

2. Създава се т. 10:

„10. ежеседмично или при промяна на обстоятелствата предоставя на ИАЛ, чрез специализираната електронна система по чл. 217б, ал. 1, информация за:

а) доставените на територията на Република България количества, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, на които е притежател на разрешението за употреба;

б) търговците на едро, на които са доставени количествата лекарствени продукти по буква „а“;

в) датата, на която са извършени доставките по букви „а“ и „б“;

г) наличните в складовете количества, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, на които е притежател на разрешението за употреба.“

**Мотиви:** Въвеждат се задължения за притежателите на разрешение за употреба за предоставяне на информация чрез специализираната електронна система, въз основа на която ще се извършва анализ за наличие на недостиг на лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък на територията на Република България.

V. В § 7, в чл. 81 ал. 2 да се измени така:

„(2) Изпълнителната агенция по лекарствата изпълнява дейностите на докладваща, съответно на засегнатата държава и допълнително засегнатата държава по смисъла Регламент (ЕС) № 536/2014, и е националното звено за контакт по чл. 83 от Регламент (ЕС) № 536/2014.“

VI. В § 10, в чл. 84 ал. 1 да се измени така:

„(1) Изпълнителната агенция по лекарствата издава разрешение за клинично изпитване, разрешение за клинично изпитване при определени условия, разрешение за съществена промяна на клинично изпитване, разрешение за съществена промяна на клинично изпитване при определени условия или отказва издаването на разрешение при условията и по реда на Регламент (ЕС) № 536/2014.“

**Мотиви по § 7 и 10:** Оценката на документацията е включена в разпоредбата на измененния чл. 81, ал. 1, където е разписано, че процедурата по разрешение за провеждане на клинично изпитване се извършва при условията и реда на Регламент (ЕС) № 536/2014.

Издаването на индивидуален административен акт е резултат от съвместната процедура по оценяване на документацията (глава II и глава III от Регламент (ЕС) № 536/2014) в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 23 от регламента. Предвид гореизложеното разпоредбата на измененния чл. 84, ал. 1 следва да се ограничи до задължението на ИАЛ да уведоми възложителя чрез портала на ЕС за издадения административен акт. (чл. 8, пар. 1 и чл. 23, пар. 1 от Регламент (ЕС) № 536/2014.)

VII. В § 23, в чл. 103 да се направят следните изменения:

1. Алинеи 5-8 да се изменят така:

„(5) Само членовете на комисията по чл. 103, ал. 1, които не са в конфликт на интереси, не участват в конкретно изпитване и са независими от възложителя, лечебното заведение, където се провежда клиничното изпитване и от главния изследовател, могат да участват в оценката по чл. 83, както и да гласуват и да участват в обсъждането.

(6) За външни специалисти по ал. 4 могат да бъдат привлечени лица, които не са в конфликт на интереси, не участват в конкретно изпитване и са независими от възложителя, лечебното заведение, където се провежда клиничното изпитване и от главния изследовател.

(7) Членовете на комисията по чл. 103, ал. 1 и външните специалисти по ал. 4 не могат да имат финансови или лични интереси, които биха могли да повлияят на тяхната непристрастност при оценката по чл. 83.

(8) За удостоверяване на обстоятелствата по ал. 5-7 членовете на комисията по чл. 103, ал. 1 и външните специалисти по ал. 4 подписват декларация по ред и образец, определен в правилника по чл. 106, ал. 1.“

2. Алинеи 9 и 10 да отпаднат.

**Мотиви:** Предложената редакция съответства в най-голяма степен на разпоредбите на чл. 9 от Регламент (ЕС) № 536/2014.

VIII. Да се създаде § 26а:

„§ 26а. Член 107 се отменя.“

IX. В § 27 текстът преди ал. 1 да се измени така:

„§ 27. Създава се чл. 107а: „Чл. 107а.“

X. Параграф 29 да се измени така:

„§ 29. В Глава четвърта, Раздели IV - VIII с членове 109 – 113 и чл. 115-144 се отменят.“

XI. Да се създаде § 29а:

„§ 29а. В чл. 114 се правят следните изменения:

1. Алинея 1 се изменя така:

„(1) За получаване на становище възложителят подава заявление до Комисията по чл. 103, ал. 1.

2. Алинея 2 се отменя.“

**Мотиви по § 29 и 29а:** Тъй като новият ред за разглеждане и разрешаване на клиничните изпитвания трябва да влезе в сила след като започне прилагането на Регламент (ЕС) № 536/2014, а разпоредбите относно преобразуването на досегашната КЕМИ ще влезе в сила без отлагателно действие (с влизането в сила на закона), досегашният ред за получаване на становище ще действа до началото на прилагането на Регламента, като в чл. 114 се съдържа задължението за подаване на заявление за получаване на това становище, поради което следва чл. 114 да бъде изменен с предложената редакция, а не отменян.

XII. Параграф 40 да се измени така:

„§ 40. В чл. 207, ал. 1 се правят следните изменения и допълнения:

1. Точка 5а се изменя така:

„5а. снабдява с лекарствени продукти за задоволяване на собствените си нужди:

а) лечебни заведения;

б) висши училища, които осъществяват лечебна дейност съгласно чл. 2а от Закона за лечебните заведения;

в) институции и социални услуги по чл. 26, ал. 1, т. 1 и 3 от Закона за здравето за създадените в тях здравни кабинети.

г) корабоприетатели за целите на осигуряване на лекарствени продукти на борда на корабите съгласно Кодекса на търговското корабоплаване.“

2. В т. 6а накрая се добавя „както и адреса на доставка на лекарствените продукти;“

3. Създава се т. 15:

„15. ежедневно предоставя на ИАЛ, чрез системата по чл. 217б, ал. 1, информация за:

а) доставените на физическите и юридическите лица по т. 5, 5а и 6 количества, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък;

б) физическите и юридическите лица по т. 5, 5а и 6, на които са доставени количествата лекарствени продукти по буква „а“;

в) наличните в складовете им количества, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък;

г) количествата, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, за които се планира извършване на износ и държавите, в които се планира извършване на износа;

д) количествата, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, на които е извършен износ и държавата, в която е извършен износът.“

**Мотиви:** С предложението за нова т. 1 се създава правна възможност висшите училища, които осъществяват лечебна дейност по чл. 2а от ЗЛЗ, институциите, към които има създадени здравни кабинети и корабоплавателните съдове да могат да бъдат снабдявани от търговците на едро с лекарствени продукти за осъществяване на своята дейност, вменена със закон.

Въвежда се задължение за притежателите на разрешение за търговия на едро за предоставяне на информация на ИАЛ, чрез електронната система относно доставените от тях количества лекарствени продукти, наличните в складовете им количества, планира износ и извършен износ на лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък.

**XIII.** Да се създаде § 40а:

„§ 40а. В чл. 208 числото „14“ да се замени с „15“.

**XIV.** Да се създаде § 40б:

„§ 40б. В чл. 217 се създава т. 5:

„5. Ежеседмично или при промяна на обстоятелствата предоставя на ИАЛ, чрез специализираната електронна система по чл. 217б, ал. 1, информация за:

а) паралелно внесените на територията на Република България количества, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, на които е притежател на разрешението за паралелен внос;

б) доставените на физическите и юридическите лица по чл. 207, ал. 1, т. 5, 5а и 6 количества, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък;

в) физическите и юридическите лица по чл. 207, ал. 1, т. 5, 5а и 6, на които са доставени количествата лекарствени продукти по буква „а“;

г) датата, на която е извършен вноса/доставката по букви „а“ и „б“;

д) наличните в складовете количества, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, на които е притежател на разрешението за паралелен внос.“

**Мотиви:** Въвежда се задължение за притежателите на разрешение за паралелен внос за предоставяне на информация на ИАЛ, чрез електронната система относно паралелно внесените, доставените и наличните в складовете количества лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък.

**XV.** Да се създаде § 40в:

„§ 40в. Наименованието на Главата девета „б“ да се измени така: „ИЗНОС НА ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ. СПЕЦИАЛИЗИРАНА ЕЛЕКТРОННА СИСТЕМА ЗА ПРОСЛЕДЯВАНЕ И АНАЛИЗ НА ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ“

**XVI.** Параграф 41 да се измени така:

„§ 41. В чл. 217а ал. 4 се изменя така:

„(4) Лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, за които е установено наличие на недостиг по реда на чл. 217б не могат да бъдат изнасяни за срока, за който се съдържат в списъка по чл. 217в, ал. 1.“

**XVII.** Параграф 42 да се измени така:

„§ 42. Член 217б се изменя така:

Чл. 217б. (1) Създава се Специализирана електронна система за проследяване и анализ на лекарствените продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, която се администрира и поддържа от Изпълнителната агенция по лекарствата.

(2) Създаването и поддържането на специализираната електронна система по ал. 1 се извършва въз основа на следните принципи:

1. гарантиране на актуалност и точност на предоставените и съхраняваните данни;
2. осигуряване на подходяща среда за обмен на данни;
3. гарантиране на регламентиран достъп до данните в електронната информационна система при спазване изискванията на закона;
4. осигуряване на оперативна съвместимост и информационна сигурност.

(3) Специализираната електронна системата по ал. 1 съдържа:

1. информацията по чл. 54, чл. 54а, чл. 68, ал. 1, т. 9 и 10, чл. 207, ал. 1, т. 15, чл. 217, т. 5 и чл. 232а, предоставена от съответните лица;
2. информация, предоставена от Националната здравноосигурителна каса за количествата, които са посочени по заплатени лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък за период от предходните 6 месеца;
3. информация, предоставена от Министерството на здравеопазването за количествата, които са посочени по заплатени лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък за период от предходните 6 месеца;

(4) Въз основа на информацията по ал. 3 чрез специализираната електронна система по ал. 1 се извършва анализ за установяване на наличие на недостиг на лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък на територията на Република България при условия и по ред, определени в наредбата по ал. 8.

(5) Недостигът на лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък по ал. 4 се установява, когато при извършване на анализа по ал. 4 се установи, че наличните на територията на Република България количества от съответния лекарствен продукт са по-малко от 65 на сто от необходимите количества за задоволяване на здравните потребности на населението за период от 6 месеца, изчислени въз основа на средномесечното потребление на съответния лекарствен продукт за предходните 6

месеца, като не се включва резервът по чл. 68, ал. 1, т. 9, който не се отчита като част от наличностите.

(6) Специализираната електронна система по ал. 1 поддържа автоматизиран интерфейс за предоставяне на информацията по ал. 3 и за изпращане на съобщения.

(7) Право на достъп до специализираната електронна система по ал. 1 имат институциите и лицата по ал. 3 и Националният съвет по цени и реимбурсиране на лекарствените продукти.

(8) Условието и редът за предоставяне, съхраняване и извършване на анализ на информацията по ал. 3, както и за администрирането, поддържането и достъпа до специализираната електронна система по ал. 1 се определят с наредба на министъра на здравеопазването.“

#### **XVIII. Параграф 43 да се измени така:**

„§ 43. Член 217в се изменя така:

„Чл. 217в. (1) Създава се Списък на лекарствените продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, за които е установено наличие на недостиг на територията на Република България, който се изготвя, актуализира и поддържа от Изпълнителната агенция по лекарствата.

(2) Списъкът по ал. 1 се изготвя въз основа на извършения анализ по реда на чл. 217б, ал. 4 и се публикува на интернет страницата на Изпълнителната агенция по лекарствата.

(3) Списъкът на лекарствените продукти, за които е установено наличие на недостиг по реда на чл. 217б, ал. 5 се изготвя по наименование на лекарствения продукт, включен в Позитивния лекарствен списък, международно непатентно наименование, количество на активното вещество, лекарствена форма и количество в опаковка.

(4) Списъкът по ал. 1 се актуализира:

1. ежеседмично;

2. при промяна на обстоятелствата, свързани с внос и/или износ на лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък.

(5) При актуализиране на списъка по реда на ал. 4, т. 1, както и в случаите при промяна на обстоятелствата по ал. 4, т. 2, въз основа на предоставената информация по чл. 68, ал. 1, т. 10, чл. 207, ал. 1, т. 15 и чл. 217, ал. 8, чрез специализираната електронна система по чл. 217б, ал. 1 се изпраща съобщение до лицата по чл. 68, ал. 1, чл. 207, ал. 1, чл. 217 и чл. 232а за актуализирания списък. Списъкът незабавно се публикува на интернет страницата на Изпълнителната агенция по лекарствата.

(6) В случаите по ал. 4 списъкът по ал. 1 се изпраща от ИАЛ и на Агенция „Митници“ по служебен ред.

(7) След включване на лекарствени продукти в списъка по ал. 1 те не могат да се изнасят за срока, за който се съдържат в списъка.“

#### **XIX. Параграф 44 да се измени така:**

„§ 44. „Чл. 217г. Изпълнителната агенция по лекарствата извършва проверки на лицата, които са задължени да подават информация по реда на тази глава.“

#### **XX. Параграф 46 да се измени така:**

„§ 46. Създава се чл. 232а:

„Чл. 232а. Притежателите на разрешение за търговия на дребно с лекарствени продукти и лицата по чл. 207, ал. 1, т. 5а и 6 ежедневно предоставят на ИАЛ, чрез специализираната електронна система по чл. 217б, ал. 1, информация за:

1. доставените им количества, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък;

2. отпуснатите/продадените количества, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък;

3. наличните им количества, посочени по лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък.“

**Мотиви § 40в, 41, 42, 43, 44 и 46:** Предлага се създаването от ИАЛ на специализирана електронна система чрез която, въз основа на предоставената от участниците в процеса по лекарствоснабдяване ще се извършва в реално време анализ за установяване на наличие на недостиг на лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък (ПЛС). Създаването на надеждна, обективна и достоверна електронна система за събиране и обработка на информацията относно движението на лекарствените продукти във всеки един момент на всеки един етап от веригата на разпространение – наличности, движение на потоците, потребление ще гарантира наличието на лекарствени продукти в страната и опазване здравето на гражданите. Данни ще се попълват от всички икономически оператори по веригата, както и от заинтересованите административни органи, като при промяна на подадената информация, данните ще се актуализират в разумно кратък срок от съответните лица.

Предлага се въз основа на генерираният от електронната система анализ, да се изготвя списък на лекарствените продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, за които е установено наличие на недостиг на територията на Република България. Списъкът ще се актуализира ежеседмично или при промяна на обстоятелствата, свързани с внос и/или износ на лекарствени продукти. Лекарствените продукти, които са включени в този списък няма да могат да се изнасят, за срока, за който се съдържат в списъка.

Създава се правна възможност ИАЛ да извършва проверки лицата, които са задължени да подават информация по реда на тази глава.

Въвеждат се и задължения за търговците на дребно и лицата по чл. 207, ал. 1, т. 5, 5а и 6 ежедневно да предоставят информация на ИАЛ, чрез електронната система за доставените, отпуснатите/продадените и наличните им количества лекарствени продукти, включени в ПЛС.

**XXI. Параграф 50 да се измени така:**

„§ 50. Създават се членове 284г, 284д, 284е и 284ж:

„Чл. 284г. Притежател на разрешение за употреба или удостоверение за регистрация, който не изпълнява задълженията си по чл. 68, ал. 1, т. 9 и 10 се наказва с глоба в размер от 50 000 до 100 000 лв., а при повторно извършване на същото нарушение с глоба в размер от 100 000 до 150 000 лв.

Чл. 284д. Който извърши износ на лекарствени продукти, включени в списъка по чл. 217в, ал. 1 се наказва с глоба в размер от 50 000 до 100 000 лв., а при повторно извършване на същото нарушение с глоба в размер от 100 000 до 150 000 лв.

Чл. 284е. Който не изпълни или неизпълни в определените в закона срокове задължението си за предоставяне на информация по чл. 217б, ал. 3, т. 1 се наказва с глоба в размер от 50 000 до 100 000 лв., а при повторно извършване на същото нарушение с глоба в размер от 100 000 до 150 000 лв.

Чл. 284ж. Който предостави информация по чл. 217б, ал. 3, т. 1 с непълно и/или неточно съдържание се наказва с глоба в размер от 50 000 до 100 000 лв., а при повторно извършване на същото нарушение с глоба в размер от 100 000 до 150 000 лв.“

**XXII. Да се създаде § 50а:**

„§ 50а. Член 285в се изменя така:

„Чл. 285в. Който изнесе лекарствени продукти, в количества по-големи от количествата по чл. 207, ал. 1, т. 15, буква „г“ се наказва с глоба в размер от 50 000 до

100 000 лв., а при повторно извършване на същото нарушение с глоба в размер от 100 000 до 150 000 лв.“

**XXIII.** Да се създаде § 52а:

„§ 52а. В чл. 291, ал. 1 думите „284а“ се заменят с „284ж“.“

**XXIV.** В § 53, в чл. 293, в ал. 4 думите „чл. 284г и 284д“ да се заменят с „чл. 284д и чл. 285в или когато системно не изпълнява задълженията си по чл. 207, ал. 1, т. 15.“

**Мотиви по § 50, 50а, 52а и 53:** Въвеждат се Административнонаказателни разпоредби при нарушаване на изискванията на този закон по отношение на износа на лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък и предоставянето на информация от различните субекти в срок чрез специализираната електронна система.

**XXV.** В § 55, в т. 1 да се направят следните изменения:

1. Да се създаде нова т. 2:

„2. Точка 8 да се измени така:

„8. „Възложител“ е спонсор по смисъла на чл. 2, параграф 2, точка 14 от Регламент (ЕС) № 536/2014 на Европейския парламент и на Съвета.“

2. Досегашните т. 2-7 да станат съответно т. 3-8.

3. Точка 8 да отпадне

4. Точка 10 да се измени така:

„10. Създава се т. 38а:

„38а. „Недостиг на лекарствен продукт“ е недостигът на лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, установен по реда на чл. 217б.

5. Точка 11 да отпадне.

6. Точка 13 да отпадне.

**Мотиви:** Във връзка с предлаганите изменения за § 42 и § 43 се налага отпадане на легалното определение за „липса“ и прецизиране на текста на легалното определение за „недостиг на лекарствен продукт“.

**XXVI.** Параграф 64 да отпадне.

**Мотиви:** Поради отпадане създаването на списък на наблюдаваните лекарствени продукти, следва преходната разпоредба на § 64 също да отпадне.

**XXVII.** Параграф 65 да се измени така:

„§ 65. (1) Изпълнителната агенция по лекарствата създава специализираната електронна система по чл. 217б, ал. 1 в съответствие с изискванията на този закон в срок до 4 месеца от влизането му в сила.

(2) Първият Списък на лекарствените продукти, включени в Позитивния лекарствен списък, за които е установено наличие на недостиг на територията на Република България се изготвя при спазване на изискванията на чл. 217в, като недостигът на лекарствени продукти се установява въз основа на необходимите количества за задоволяване на здравните потребности на населението за период от три месеца, изчислени въз основа на средномесечното потребление на съответния лекарствен продукт за предходните три месеца по реда на чл. 217б.

(3) За изготвяне на първия списък по чл. 217в, ал. 1 информацията по чл. 217б, ал. 3, т. 1 - 3 се подава в срок до два месеца от създаването на специализираната електронна система по ал. 1.



(4) Министерството на здравеопазването оказва съдействие на Изпълнителната агенция по лекарствата при създаването на специализирана електронна система по чл. 217б, ал. 1.“

**Мотиви:** Със съдържанието на разпоредбата на § 65 се въвеждат срокове за създаване на специализираната електронна система и за изготвяне на списъка на лекарствените продукти, за които е установено наличие на недостиг на територията на Република България.

**XXVIII.** Да се създаде § 67:

„§ 67. Подадените до влизането в сила на този закон уведомления за износ на лекарствени продукти, включени в Позитивния лекарствен списък по чл. 262, ал. 1 от територията на Република България се разглеждат и довършват по досегашния ред.“

**Мотиви:** Уреждат се заварените случаи по отношение на подадените уведомления за износ на лекарствени продукти до влизането в сила на този закон.

**XXIX.** Да се създаде § 68:

„§ 68. Законът влиза в сила от деня на обнародването му в Държавен вестник с изключение на § 5, § 7-12, § 14-21, § 28-29, § 36, § 37, § 48, § 51, § 55, т. 1-6, 9, 12, 14-16, които влизат в сила 6 месеца след публикуване на съобщението, посочено в чл. 82, параграф 3 от Регламент (ЕС) 536/2014.“

**Мотиви:** Съгласно чл. 99 от Регламент (ЕС) 536/2014, той се прилага считано от 6 месеца след публикуване на съобщението, посочено в чл. 82, параграф 3. В тази връзка следва в Преходни и заключителни разпоредби на настоящия проект на ЗИД на ЗЛПХМ да се създаде параграф, в който да се посочат параграфите от законопроекта, които ще влязат в сила отлагателно съобразно регламента.

Дата: 15.03.2018 г.

ВНОСИТЕЛИ: