

Suvestinė redakcija nuo 2011-06-03 iki 2012-06-30

Įsakymas paskelbtas: Žin. 2010, Nr. [132-6736](#), i. k. 1102250ISAK000V-946

**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO
Į S A K Y M A S**

**DĖL TIESIOGINĖS VALSTYBINĖS VISUOMENĖS SVEIKATOS SAUGOS
KONTROLĖS REGLAMENTO PATVIRTINIMO**

2010 m. spalio 28 d. Nr. V-946
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos visuomenės sveikatos priežiūros įstatymo (Žin., 2002, Nr. [56-2225](#); 2007, Nr. [64-2455](#); 2010, Nr. [57-2809](#)) 41 straipsnio 5 dalimi:

1. T v i r t i n u Tiesioginės valstybinės visuomenės sveikatos saugos kontrolės reglamentą.

2. P a v e d u įsakymo vykdymą kontroliuoti viceministrui pagal administravimo sritį.

SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

RAIMONDAS ŠUKYS

TIESIOGINĖS VALSTYBINĖS VISUOMENĖS SVEIKATOS SAUGOS KONTROLĖS REGLAMENTAS

I. BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Tiesioginės valstybinės visuomenės sveikatos saugos kontrolės reglamentas (toliau – Reglamentas) nustato tiesioginės valstybinės visuomenės sveikatos saugos kontrolės (toliau – kontrolė) tikslą, rūšis, objektus, pavedimų skyrimo, kontrolės vykdymo, patikrinimo dokumentų įforminimo, mėginių laboratoriniams tyrimams paėmimo ir laboratorinių tyrimų (matavimų) atlikimo bei veiksmų, nustatčius teisės aktų pažeidimus, tvarką.

2. Valstybinė visuomenės sveikatos priežiūros tarnyba prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Tarnyba) ir jai pavaldžios teritorinės visuomenės sveikatos priežiūros įstaigos (toliau – teritorinės įstaigos) (bendrai vadinamos kontrolės institucijos) vykdo kontrolę Lietuvos Respublikos visuomenės sveikatos priežiūros įstatymo (Žin., 2002, Nr. [56-2225](#); 2007, Nr. [64-2455](#); 2010, Nr. [57-2809](#)) 15 straipsnio 1 dalies 2, 3, 6, 8, 9 punktuose nurodytuose objektuose (toliau – objektai).

3. Kontrolė apima objektų konsultavimą visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų reikalavimų įgyvendinimo klausimais ir kitų prevencinių veiksmų, skirtų užkirsti kelią galimiems visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų pažeidimams, atlikimą, objektų patikrinimus, teisės aktų nustatyta tvarka gautos informacijos apie objektų veiklą vertinimą, poveikio priemonių taikymą įstatymų ir jų priimtų kitų teisės aktų nustatyta tvarka.

4. Reglamente vartojamos sąvokos atitinka sąvokas, vartojamas Lietuvos Respublikos visuomenės sveikatos priežiūros įstatyme.

5. Vykdam kontrolę vadovaujamosi Lietuvos Respublikos įstatymais, Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimais, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymais, kitais visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančiais teisės aktais bei Reglamentu.

6. Kontrolę vykdančių pareigūnų funkcijas, teises, pareigas ir atsakomybę nustato Lietuvos Respublikos visuomenės sveikatos priežiūros įstatymas, kiti įstatymai ir teisės aktai bei pareigybių aprašymai.

7. Reglamente nurodyti dokumentai – pavedimas atlikti patikrinimą, patikrinimo aktas, administracinio teisės pažeidimo protokolas, nutarimas administracinio teisės pažeidimo byloje (toliau – dokumentai) – pildomi aiškiai, įskaitomai, glaustai, logiškai, suprantamai. Taisymai turi būti patvirtinti dokumentą surašiusio pareigūno parašu.

8. Dokumentuose pirmą kartą minimas norminio teisės akto pavadinimas negali būti trumpinamas, dokumentai surašomi vartojant teisės aktuose vartojamas sąvokas ir formuluotes.

9. Pavedimo atlikti patikrinimą, patikrinimo akto, mėginio (-ių) laboratoriniams tyrimams paėmimo akto, laboratorinių tyrimų (matavimų) protokolo, administracinio teisės pažeidimo protokolo, nutarimo administracinio teisės pažeidimo byloje ir kitų su patikrinimu susijusių dokumentų pirmieji egzemplioriai susegami į bylą ir saugomi patikrinimą atlikusioje teritorinėje įstaigoje.

10. Patikrinimo akto, administracinio teisės pažeidimo protokolo, nutarimo administracinio teisės pažeidimo byloje antrieji egzemplioriai, laboratorinių tyrimų (matavimų) protokolų kopijos įteikiami objekto vadovui, jo įgaliotam ar atsakingam asmeniui, kai Reglamentu nustatyta tvarka vyksta objekto vadovo, jo įgalioto ar atsakingo asmens

supažindinimo su šiais dokumentais procedūra.

II. KONTROLĖS TIKSLAS IR RŪŠYS

11. Kontrolės tikslas – nustatyti, ar objektai laikosi visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų reikalavimų, ar tinkamai tuos reikalavimus vykdo, ir įgyvendinti priemonės, mažinančias galimų pažeidimų skaičių, teikti metodinę pagalbą objektams, juos konsultuoti visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų reikalavimų įgyvendinimo klausimais.

12. Kontrolė vykdoma atliekant objektų patikrinimus, išskyrus šio Reglamento 40 punkte numatytą atvejį.

13. Kontrolės rūšys:

13.1. Periodinė kontrolė (planinis patikrinimas), kuri atliekama pagal metinius periodinės kontrolės planus, parengtus pagal Tarnybos direktoriaus patvirtintas Periodinės tiesioginės valstybinės visuomenės sveikatos saugos kontrolės metu tikrintinų objektų atrankos taisykles. Periodinės kontrolės planai, kuriuose nurodomas planuojamo patikrinti objekto pavadinimas, adresas ir numatoma patikrinimo data mėnesio tikslumu, derinami su Nacionaline visuomenės sveikatos priežiūros laboratorija (toliau – Laboratorija), tvirtinami teritorinės įstaigos vadovo, elektroniniu paštu pateikiami Tarnybai ne vėliau nei iki ateinančių metų sausio 15 d. ir skelbiami, išskyrus informaciją apie objektus, gaminančius su maistu susiliečiančius gaminius, juos patvirtinusių teritorinių įstaigų interneto svetainėse. Periodinės kontrolės metu atliekami Periodinės kontrolės metu atliekamų tyrimų sąraše (Reglamento 5 priedas) nurodyti tyrimai.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-549](#), 2011-05-30, Žin., 2011, Nr. 67-3188 (2011-06-02), i. k. 1112250ISAK000V-549

13.2. Grįžtamoji kontrolė (neplaninis patikrinimas), kuri atliekama, kai kontroliuojamas ankstesnio patikrinimo metu nustatytą visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų pažeidimų pašalinimas ir kontrolę vykdančių pareigūnų nurodymų vykdymas.

13.3. Operatyvioji kontrolė (neplaninis patikrinimas), kuri atliekama:

13.3.1. gavus kito kompetentingo viešojo administravimo subjekto rašytinį motyvuotą prašymą ar pavedimą atlikti objekto patikrinimą ar kitos valstybės kompetentingos institucijos prašymą;

13.3.2. turint informacijos ar kilus pagrįstų įtarimų dėl objekto veiklos, kuri gali prieštarauti visuomenės sveikatos saugą reglamentuojantiems teisės aktams ar jų neatitikti;

13.3.3. jeigu operatyviosios kontrolės atlikimo pagrindą nustato įstatymas ar Lietuvos Respublikos Vyriausybės priimtas teisės aktas.

14. Operatyvioji kontrolė pagal gautą anoniminį skundą dėl konkretaus objekto veiksmų arba neveikimo atliekama tik tuo atveju, kai yra Reglamento 17 punkte nurodyto asmens motyvuotas pavedimas atlikti patikrinimą.

15. Tarnyba Reglamento 13.3 punkte nurodytais pagrindais operatyviąją kontrolę vykdo:

15.1. dėl objekto, kurio periodinę kontrolę arba operatyviąją kontrolę dėl įtariamų tų pačių visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų pažeidimų mažiau nei prieš 1 metus atliko teritorinė įstaiga;

15.2. dėl objekto, kuriam leidimas-higienos pasas išduotas mažiau nei prieš 1 metus, ir įtariamai visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų pažeidimai turėjo (galėjo) būti nustatyti ūkinės komercinės veiklos vykdymo sąlygų vertinimo metu.

16. Esant pagrįstų įtarimų, kad teritorinės įstaigos pareigūnai galimai neteisėtai išdavė objektui leidimą-higienos pasą arba netinkamai atliko objekto kontrolę, periodinę kontrolę tam tikroje apskrityje vietoj teritorinės įstaigos kontrolę vykdančių pareigūnų Tarnybos direktoriaus pavedimu gali būti pavesta atlikti Tarnybos pareigūnams, apie tai raštu informuojant teritorinės įstaigos vadovą.

III. PAVEDIMO ATLIKTI PATIKRINIMĄ SKYRIMAS

17. Kontrolę vykdantis pareigūnas privalo turėti:

17.1. kontrolę vykdantis Tarnybos pareigūnas – Tarnybos direktoriaus pasirašytą Tarnybos direktoriaus patvirtintos formos pavedimą atlikti patikrinimą (toliau – pavedimas);

17.2. kontrolę vykdantis teritorinės įstaigos pareigūnas – teritorinės įstaigos direktoriaus pasirašytą pavedimą;

17.3. kontrolę vykdantis teritorinės įstaigos skyriaus rajone pareigūnas – skyriaus rajone vedėjo pasirašytą pavedimą.

18. Kiekvienam objektui patikrinti išrašomas atskiras pavedimas.

19. Dėl objektyvių priežasčių negalint atlikti objekto patikrinimo, pavedimas laikomas negaliojančiu. Priežastys nurodomos Tarnybos direktoriaus patvirtintos formos Pavedimų registre.

20. Objektas turi teisę įstatymų nustatyta tvarka skusti Tarnybos direktoriaus, teritorinės įstaigos direktoriaus, teritorinės įstaigos skyriaus rajone vedėjo sprendimą atlikti grįžtamąją arba operatyviąją kontrolę, tačiau apskundimas nesustabdo patikrinimo atlikimo.

IV. PERIODINĖS KONTROLĖS VYKDYMO TVARKA

21. Tarnybos arba teritorinės įstaigos vadovas arba jo įgaliotas asmuo, likus ne mažiau kaip 10 darbo dienų iki periodinės kontrolės pradžios, privalo raštu informuoti objekto, išskyrus gaminančio su maistu susiliečiančius gaminius, vadovą apie priimtą sprendimą atlikti patikrinimą, nurodyti patikrinimo pagrindą, datą, dalyką ir pateikti preliminarų dokumentų, kuriuos objektas turi pateikti kontrolę vykdančiam pareigūnui, sąrašą. Draudžiama reikalauti pateikti konkrečios prašomos formos duomenis ar dokumentus, jeigu jų rengimas nenumatytas teisės aktuose, jeigu tam reikėtų sukurti dokumentus ar informacijos rinkmenas ir tai būtų susiję su neproporcingai didelėmis darbo ir laiko sąnaudomis.

Rašte, kuriuo objekto vadovas informuojamas apie priimtą sprendimą atlikti patikrinimą, taip pat nurodoma, kad objekto vadovas turi teisę pateikti klausimus dėl visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų taikymo ir prašyti suteikti metodinę pagalbą. Jeigu objektas pateikia klausimus, prašymą suteikti metodinę pagalbą raštu iki periodinės kontrolės pradžios, į šį prašymą turi būti atsakyta raštu ne vėliau kaip iki patikrinimo akto surašymo dienos.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-549](#), 2011-05-30, *Žin.*, 2011, Nr. 67-3188 (2011-06-02), i. k. 1112250ISAK000V-549

22. Objekto vadovui raštu informavus kontrolės instituciją apie objektyvias aplinkybes, dėl kurių nurodytą dieną negali būti atliekamas patikrinimas, bendru sutarimu gali būti numatyta kita patikrinimo data. Kontrolės institucijai gavus informacijos arba objekto vadovui raštu informavus teritorinę įstaigą apie tai, kad nurodytą dieną jau yra numatyti du kitų viešojo administravimo subjektų planiniai objekto patikrinimai, suderinus su objekto vadovu numatoma kita patikrinimo data arba atliekamas bendras dviejų ar daugiau viešojo administravimo subjektų patikrinimas, jeigu kontrolės dalykas ir forma yra tarpusavyje susiję ir dėl to objektui sumažėja administracinė našta.

23. Periodinė objekto kontrolė atliekama ne dažniau kaip vieną kartą per metus.

24. Periodinė kontrolė gali būti atliekama ne anksčiau kaip praėjus 1 metams nuo leidimo-higienos paso objektui išdavimo dienos, išskyrus tuos atvejus, kai leidimas-higienos pasas yra patikslintas išduodant naują leidimą-higienos pasą arba kai leidimas-higienos pasas yra išduotas neatliekant ūkinės komercinės veiklos vertinimo.

25. Pareigūnas, atvykęs į tikrinamą objektą, prisistato objekto vadovui, jo įgaliotam ar atsakingam asmeniui, o atvykęs į gaminantį su maistu susiliečiančius gaminius objektą – bet kuriam objekte esančiam objekto atstovui, pateikia valstybės tarnautojo pažymėjimą,

pavedimą ir žurnale valstybinių kontrolės institucijų pareigūnų atliekamiems patikrinimams registruoti (toliau – žurnalas) įrašo kontrolę vykdančios institucijos pavadinimą, savo vardą ir pavardę, pareigas, patikrinimo tikslus, datą ir pasirašo. Jeigu žurnalas nepateikiamas, apie tai pažymima patikrinimo akte.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-549](#), 2011-05-30, *Žin.*, 2011, Nr. 67-3188 (2011-06-02), i. k. 1112250ISAK000V-549

26. Pareigūnas pasiūlo objekto vadovui, jo įgaliotam ar atsakingam asmeniui pateikti klausimus dėl visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų taikymo, jeigu jie nebuvo pateikti Reglamento 21 punkto nustatyta tvarka. Patikrinimo metu pateikti klausimai fiksuojami patikrinimo akte. Jeigu pareigūnas gali atsakyti į pateiktus klausimus patikrinimo metu, atsakymai į pateiktus klausimus fiksuojami patikrinimo akte. Jeigu pareigūnas negali atsakyti į pateiktus klausimus patikrinimo metu, į juos turi būti raštu atsakyta ne vėliau kaip iki patikrinimo akto surašymo dienos.

27. Į visas objekto patalpas pareigūnas gali eiti tik lydimas objekto vadovo, jo įgalioto ar atsakingo asmens, o tikrinant gaminantį su maistu susiliečiančius gaminius objektą – bet kurio objekte esančio objekto atstovo.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-549](#), 2011-05-30, *Žin.*, 2011, Nr. 67-3188 (2011-06-02), i. k. 1112250ISAK000V-549

28. Jeigu pareigūnas neįleidžiamas į tikrinamo objekto patalpas, jam nepateikiami ar nuslepiami patikrinimui būtini dokumentai, suteikiamos klaidingos žinios arba nevykdomi kiti teisėti pareigūno reikalavimai, vadovaujantis Lietuvos Respublikos administracinių teisės pažeidimų kodekso (Žin., 1985, Nr. 1-1) 43⁹ straipsniu surašomas administracinio teisės pažeidimo protokolas ir ne vėliau kaip per tris dienas nuo jo surašymo išsiunčiamas atitinkamo miesto (rajono) apylinkės teismui. Administracinio teisės pažeidimo protokolo kopija taip pat pateikiama Tarnybai.

29. Kontrolės rezultatai įforminami Tarnybos direktoriaus patvirtintos formos patikrinimo aktu dviem egzemplioriais, turinčiais vienodą juridinę galią.

30. Jeigu kontrolės metu buvo atlikti laboratoriniai tyrimai (matavimai), apie tai pažymima patikrinimo akte nurodant tyrimų (matavimų) rezultatus. Laboratorinių tyrimų (matavimų) protokolai yra pridedami prie patikrinimo akto.

31. Patikrinimo aktas turi būti surašytas kaip galima greičiau po patikrinimo atlikimo, bet ne vėliau kaip per mėnesį nuo patikrinimo atlikimo dienos.

32. Patikrinimo akto surašymo data nurodoma ir patikrinimo akto numeris suteikiamas tada, kai yra apibendrinta, įvertinta ir aprašyta visa patikrinimo medžiaga (kontrolės rezultatai, kontrolės metu pateikti dokumentai, atliktų laboratorinių tyrimų (matavimų) rezultatai) ir kontrolę vykdančias pareigūnas yra pasirašęs patikrinimo aktą.

33. Su patikrinimo dokumentais (patikrinimo aktu, mėginio laboratoriniams tyrimams paėmimo aktu) pasirašytinai supažindinamas objekto vadovas, jo įgaliotas ar atsakingas asmuo. Objekto vadovui, jo įgaliotam ar atsakingam asmeniui atsisakius pasirašyti minėtus dokumentus, apie tai pažymima patikrinimo dokumente. Šiam faktui patvirtinti pakviečiami pasirašyti du pilnamečiai asmenys.

34. Su patikrinimo dokumentais (patikrinimo aktu, mėginio laboratoriniams tyrimams paėmimo aktu) objekto vadovas, jo įgaliotas ar atsakingas asmuo gali būti supažindinamas ne pasirašytinai, bet registruotu laišku. Jeigu įteikimo apie registruotą laišką pranešime yra nurodyta, kad adresatas atsisakė priimti registruotą laišką, laikoma, kad su patikrinimo dokumentais, siųstais šiuo registruotu laišku, jis yra supažindintas.

35. Nustačius visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų pažeidimus, patikrinimo akte nurodomas (-i) terminas (-ai), per kurį jie turi būti pašalinti.

36. Pažeidimų pašalinimo terminas (-ai) nustatomas objektyviai atsižvelgiant į pažeidimo pobūdį (pavojingumą) ir į tai, koks laikotarpis reikalingas jiems pašalinti. Patikrinimą atliekantis pareigūnas gali nustatyti iki 3 mėnesių nuo patikrinimo akto surašymo

dienos pažeidimų pašalinimo terminą, jeigu kituose teisės aktuose nenurodyta kitaip.

37. Patikrinimo akte nurodoma, kad pasibaigus pažeidimo pašalinimo terminui asmuo, kuriam buvo nurodyta pašalinti pažeidimus, per 3 darbo dienas privalo raštu pranešti kontrolės institucijai, kokių priemonių imtasi patikrinimo metu nustatytiems visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų pažeidimams pašalinti, ir pateikti tai įrodančius dokumentus (jiems esant).

38. Patikrinimo akte turi būti nurodyta, kad per nustatytą terminą nepašalinus pažeidimų, gali būti priimtas sprendimas sustabdyti leidimo-higienos paso galiojimą.

V. GRĮŽTAMOSIOS KONTROLĖS VYKDYMO TVARKA

39. Grįžtamoji kontrolė vykdoma iš anksto neįspėjus, išskyrus atvejus, kuomet be išankstinio objekto informavimo neįmanoma įvertinti, ar pažeidimai pašalinti. Grįžtamoji kontrolė vykdoma ne vėliau kaip per mėnesį po patikrinimo akte nurodyto pažeidimų pašalinimo termino pabaigos, išskyrus atvejus, kuomet dėl objektyvių priežasčių negalima įvertinti, ar objektas pažeidimus pašalino.

40. Grįžtamoji kontrolė vykdoma atliekant patikrinimus, išskyrus atvejus, kai iš kontrolės institucijai raštu pateiktos ar pačios kontrolės institucijos turimos informacijos yra aišku, kad patikrinimo akte nurodyti pažeidimai yra pašalinti.

41. Grįžtamoji kontrolė vykdoma Reglamento 25, 27–34 punktuose nustatyta tvarka, išskyrus šiame skyriuje nurodytus ypatumus.

42. Vykdam grįžtamąją kontrolę, patikrinimo akte nurodoma, ar ankstesnio patikrinimo metu nustatyti visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų pažeidimai yra pašalinti.

VI. OPERATYVIOSIOS KONTROLĖS VYKDYMO TVARKA

43. Operatyviosios kontrolės metu tiriami tik informacijoje, kurios pagrindu buvo vykdyta operatyvioji kontrolė, nurodyti visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų pažeidimai.

44. Jeigu operatyviosios kontrolės metu reikės atlikti laboratorinius tyrimus (matavimus) pareiškėjo gyvenamojoje aplinkoje, Tarnybos ar teritorinės įstaigos vadovo ar jo įgalioto asmens rašte pareiškėjui nurodoma, kad pareiškėjas turės sudaryti galimybę iš anksto suderintu laiku atlikti šiuos tyrimus (matavimus).

45. Operatyvioji kontrolė vykdoma Reglamento 25, 27–38 punktuose nustatyta tvarka, išskyrus tai, kad operatyvioji kontrolė vykdoma iš anksto neįspėjus, bei tai, kad siekiant nustatyti informacijos, kurios pagrindu vykdoma operatyvioji kontrolė, pagrįstumą bei užtikrinti pareiškėjų, pranešusių apie galimus visuomenės sveikatos saugos teisės aktų pažeidimus, teisių ir teisėtų interesų apsaugą, pareigūnas prisistato ir patikrinimą atlieka lydimas bet kurio tuo metu objekte buvusio objekto atstovo.

46. Jeigu vykdam operatyviąją kontrolę be išankstinio objekto informavimo objekto keliamo triukšmo, vibracijos ar kitų laboratorinių matavimų išjungus triukšmo, vibracijos ar kitą taršos šaltinį patikrinimo metu atlikti neįmanoma (uždara teritorija, patikrinimo metu nėra asmens, įgalioto išjungti triukšmo, vibracijos ar kitą taršos šaltinį, apie triukšmo, vibracijos ar kito taršos šaltinio išjungimą reikia iš anksto informuoti kitus asmenis ar pan.), siekiant nustatyti informacijos, kurios pagrindu vykdoma operatyvioji kontrolė, pagrįstumą bei užtikrinti pareiškėjų, pranešusių apie galimus visuomenės sveikatos saugos teisės aktų pažeidimus, teisių ir teisėtų interesų apsaugą, laboratoriniai matavimai patikrinimo metu pareiškėjo gyvenamojoje aplinkoje atliekami veikiant objekto triukšmo, vibracijos ar kitam taršos šaltiniui nedalyvaujant objekto atstovui.

47. Išjungus objekto triukšmo, vibracijos ar kitą taršos šaltinį laboratoriniai matavimai pareiškėjo gyvenamojoje aplinkoje atliekami kaip galima greičiau su objekto vadovu, jo

įgaliotu ar atsakingu asmeniu bei pareiškėju suderintu laiku. Šių matavimų atlikimo sąlygos (laikas, meteorologinės sąlygos ir pan.) turi būti maksimaliai panašios į tas, kurioms esant buvo atliekami laboratoriniai matavimai veikiant objekto triukšmo, vibracijos ar kitam taršos šaltiniui.

VII. LABORATORINIŲ TYRIMŲ (MATAVIMŲ) ATLIKIMO TVARKA

48. Laboratorinius tyrimus (matavimus) atlieka Laboratorija.

49. Apšvietimo, oro ir vandens temperatūros, oro drėgmės ir oro judėjimo greičio matavimus gali atlikti pats pareigūnas teisės aktų nustatyta tvarka metrologiškai patikrintais prietaisais. Apie tai, kada, kokių prietaisų ir kokie matavimai buvo atlikti bei kokie jų rezultatai, pažymima patikrinimo akte. Įstaigoje turi būti patvirtintos prietaisų, kuriais bus atliekami šiame punkte nurodyti matavimai, darbo instrukcijos.

50. Objektų savikontrolei atliekamų tyrimų (matavimų) rezultatai negali būti naudojami patikrinimo išvadai pateikti.

51. Imant mėginius laboratoriniams tyrimams, paėmimo, gabenimo ir laikymo metu neturi nukentėti jų sauga ir kokybė.

52. Jeigu mėginius laboratoriniams tyrimams paima ar laboratorinius tyrimus (matavimus) patikrinimo metu atlieka Laboratorijos darbuotojas, taip pat turi dalyvauti kontrolę vykdamas pareigūnas bei objekto vadovas, jo įgaliotas ar atsakingas asmuo, o operatyviosios kontrolės ir gaminančių su maistu susiliečiančius gaminius objektų periodinės kontrolės atvejais – objekto atstovas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-549](#), 2011-05-30, *Žin.*, 2011, Nr. 67-3188 (2011-06-02), i. k. 1112250ISAK000V-549

53. Jeigu mėginius laboratoriniams tyrimams paima kontrolę vykdamas pareigūnas, o ne Laboratorijos darbuotojas, Laboratorija mėginius imantį pareigūną aprūpina būtinomis mėginiams paimti priemonėmis.

54. Kosmetikos gaminių, patalpų, kuriose gaminami kosmetikos gaminiai, oro, paviršių, kurie gali liestis su kosmetikos gaminiu, plovinių mėginiai imami Kosmetikos gaminių, oro, plovinių nuo paviršių mėginių paėmimo tvarkos aprašo (Reglamento 6 priedas) nustatyta tvarka.

55. Medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, mėginiai imami Medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, mėginių paėmimo tvarkos aprašo (Reglamento 7 priedas) nustatyta tvarka.

56. Draudžiama paimti mėginius laboratoriniams tyrimams arba atlikti matavimus ne patikrinimo metu.

57. Mėginio (-ių) laboratoriniams tyrimams užsakymą (Reglamento 1 priedas) dėl periodinės kontrolės metu atliekamų laboratorinių tyrimų (matavimų) Tarnyba arba teritorinė įstaiga pateikia Laboratorijai likus ne mažiau kaip 10 darbo dienų iki kontrolės vykdymo dienos.

58. Mėginio (-ių) laboratoriniams tyrimams užsakymą dėl grįžamosios arba operatyviosios kontrolės metu atliekamų laboratorinių tyrimų (matavimų) Tarnyba arba teritorinė įstaiga pateikia Laboratorijai likus ne mažiau kaip 3 darbo dienoms iki kontrolės vykdymo dienos.

59. Mėginiai laboratoriniams tyrimams turi būti siunčiami į Laboratoriją su kontrolę atlikusio pareigūno, Laboratorijos darbuotojo (jei jis paėmė mėginį) ir objekto vadovo, jo įgalioto ar atsakingo asmens, o operatyviosios kontrolės ir gaminančių su maistu susiliečiančius gaminius objektų periodinės kontrolės atvejais – su patikrinime dalyvavusio objekto atstovo pasirašytu Mėginio (-ių) laboratoriniams tyrimams paėmimo aktu (Reglamento 2 priedas).

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-549](#), 2011-05-30, *Žin.*, 2011, Nr. 67-3188 (2011-06-02), i. k. 1112250ISAK000V-549

60. Mėginiai laboratoriniams tyrimams turi būti plombuojami ir ženklinami prie jų tvirtinant etiketę taip, kad būtų neįmanoma išimti turinio ar nuimti etiketės, nepažeidžiant plombos. Etiketėje pateikiama ši informacija:

60.1. mėginio pavadinimas (pvz., didžiojo baseino vanduo);

60.2. mėginio paėmimo data ir laikas;

60.3. mėginio (-ių) laboratoriniams tyrimams paėmimo akto data ir numeris;

60.4. mėginio eilės numeris.

61. Mėginiai laboratoriniams tyrimams, kurie buvo transportuojami netinkamomis sąlygomis ar kilo įtarimų, kad mėginių būseną gali turėti įtakos tyrimo rezultatams, yra brokuojami. Išbrokavusi mėginius Laboratorija nedelsdama informuoja telefonu ar elektroniniu paštu ir raštu mėginius paėmusią instituciją ir perduoda Mėginio (-ių) laboratoriniams tyrimams brokavimo akto (Reglamento 3 priedas) patvirtintą kopiją.

62. Mėginiai, paimti laboratoriniams tyrimams, Laboratorijoje turi būti ištirti nedelsiant, bet ne vėliau kaip kitą darbo dieną, išskyrus atvejus, kai laboratorinio tyrimo metodika numato ilgesnį tyrimo atlikimo terminą arba tai reikalinga dėl laboratorinio tyrimo eigos. Apie ilgiau nei tris darbo dienas užtrukusius laboratorinius tyrimus (išskyrus tuos atvejus, kai tai numato laboratorinio tyrimo metodika) raštu informuojamas Tarnybos ar teritorinės įstaigos pareigūnas, atlikęs patikrinimą.

63. Laboratorija turi atlikti fizikinius matavimus Matavimo (-ų) užsakyme (Reglamento 4 priedas) nurodytu patikrinimo metu.

64. Atliktų laboratorinių tyrimų matavimų protokolai turi būti pateikiami užsakovui ne vėliau kaip kitą darbo dieną nuo jų atlikimo dienos (faksu arba elektroniniu paštu skenuota forma ir paštu) arba atiduodami pasirašytinai.

VIII. BAIGIAMOSIOS NUOSTATOS

65. Kontrolės metu nustatčius visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų pažeidimų, esant administracinio teisės pažeidimo požymiams, surašomas Tarnybos direktoriaus patvirtintos formos administracinio teisės pažeidimo protokolas. Administracinio teisės pažeidimo protokolas surašomas, administracinio teisės pažeidimo byla nagrinėjama, nutarimas administracinio teisės pažeidimo byloje surašomas, paskelbiamas ir jo nuorašas įteikiamas, administracinė nuobauda vykdoma vadovaujantis Lietuvos Respublikos administracinių teisės pažeidimų kodekso nuostatomis. Administracinio teisės pažeidimo bylos nagrinėti negali tas pats pareigūnas, kuris vykdė kontrolę ir surašė administracinio teisės pažeidimo protokolą.

66. Kontrolės metu nustatčius, kad buvo pažeisti Lietuvos Respublikos produktų saugos įstatymo (Žin., 1999, Nr. [52-1673](#); 2001, Nr. [64-2324](#)) reikalavimai, surašomas Valstybinės vartotojų teisių apsaugos tarnybos direktoriaus patvirtintos formos Produktų saugos įstatymo pažeidimo protokolas, kuris kartu su reikalingais įrodymais ne vėliau kaip per 3 darbo dienas perduodamas Valstybinei vartotojų teisių apsaugos tarnybai.

67. Grįžtamosios kontrolės metu nustatčius, kad ankstesnio patikrinimo metu nustatyti ir patikrinimo akte nurodyti pažeidimai nebuvo pašalinti, leidimus-higienos pasus išduodančios institucijos vadovo sprendimu teisės aktų nustatyta tvarka gali būti sustabdytas objekto leidimo-higienos paso galiojimas.

68. Poveikio priemonės, nurodytos šio Reglamento 65–67 punktuose, negali būti taikomos, jeigu objektas vadovavosi Tarnybos ar teritorinės įstaigos vadovo, jo įgalioto asmens patvirtinta rašytine arba viešai paskelbta konsultacija, kuri vėlesne konsultacija, aukštesniojo pagal pavaldumą viešojo administravimo subjekto konsultacija ar kitu individualiu administraciniu aktu arba teismo sprendimu buvo pripažinta kaip neatitinkanti teisės aktų reikalavimų (klaidinga), išskyrus šiuos atvejus:

68.1. po konsultacijos pateikimo buvo keičiamas teisinis reglamentavimas, dėl kurio

buvo konsultuota;

68.2. objektas buvo informuotas, kad konsultacija klaidinga, ar kitu būdu turėjo realią galimybę gauti informaciją, kad konsultacija klaidinga, ir terminas nuo šios informacijos gavimo iki objekto patikrinimo buvo pakankamas objektui pažeidimams, kuriuos lėmė klaidinga konsultacija, ištaisyti;

68.3. jeigu poveikio priemonės yra būtinos ir neišvengiamos siekiant užkirsti kelią žalos visuomenei ar kitų asmenų interesams arba aplinkai atsiradimui;

68.4. jeigu kituose įstatymuose vadovavimasis klaidinga konsultacija yra numatytas kaip objekto atsakomybę lengvinanti aplinkybė skiriant ir (ar) taikant poveikio priemones.

69. Kontrolės metu nustatčius, kad paslauga teikiama pažeidžiant Lietuvos Respublikos produktų saugos įstatymo 10 straipsnio 1, 2, 5 punktų reikalavimus arba kad yra pavojinga vartotojų sveikatai ir saugai, nors ir atitinka Lietuvos Respublikos produktų saugos įstatymo 4 straipsnio 2 dalies reikalavimus, tai pažymima patikrinimo akte ir patikrinimo aktas bei visa su patikrinimu susijusi medžiaga perduodami Tarnybos direktoriui, kad būtų priimtas sprendimas dėl rinkos ribojimo priemonių taikymo.

70. Kontrolės metu įtarus teisės aktų, kurių kontrolę pavesta kitoms kontroliuojančioms institucijoms, pažeidimus apie tai šios institucijos informuojamos raštu.

71. Informacija apie atliekamą patikrinimą visuomenės informavimo priemonėms, kitiems su patikrinimu nesusijusiems asmenims neteikiama tol, kol patikrinimas nėra baigtas (patikrinimo aktas nėra pasirašytas patikrinimą atlikusio pareigūno ir užregistruotas), išskyrus atvejus, kai kontrolės institucija gali teikti informaciją apie patikrinimo faktą, kai tai daroma ne kontrolės institucijos iniciatyva.

72. Tarnyba ir teritorinės įstaigos savo interneto svetainėse skelbia:

72.1. nacionalinių, Europos Sąjungos ir kitų tarptautinių teisės aktų, nustatančių atitinkamą objektų veiklos kontrolę bei poveikio priemonių taikymą, įtvirtinančių kontrolės institucijos įgaliojimus, sąrašą;

72.2. informaciją apie pagrindinius atitinkamos srities objektų veiklos kontrolės reikalavimus;

72.3. kontrolės institucijos priimtų sprendimų apskundimo tvarką;

72.4. kontrolės institucijos konsultacijas, informaciją apie konsultavimą ir kitos metodinės pagalbos teikimą;

72.5. Tarnybos direktoriaus patvirtintas Periodinės tiesioginės valstybinės visuomenės sveikatos saugos kontrolės metu tikrintinų objektų atrankos taisyklės, kontrolės institucijos vadovo patvirtintą Periodinės kontrolės planą, išskyrus informaciją apie objektus, gaminančius su maistu susiliečiančius gaminius, ir jo pakeitimus;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-549](#), 2011-05-30, *Žin.*, 2011, Nr. 67-3188 (2011-06-02), i. k. 1112250ISAK000V-549

72.6. konsultavimo veiklą, išskiriant praėjusių kalendorinių metų aktualiausius objektams klausimus, daugiausia aiškinimo reikalingas teisės aktų nuostatas;

72.7. vykdytų patikrinimų skaičių, pobūdį, trukmę;

72.8. objektams įstatymuose ir kituose teisės aktuose nustatytų reikalavimų nesilaikymo ar netinkamo vykdymo mastą, priežastis, taikytas prevencines ir poveikio priemones, daugiausia pažeidžiamas teisės aktų nuostatas;

72.9. siūlomus keisti ar priimti naujus teisės aktus, išskirdami priemones, kuriomis šalinamos teisinio reglamentavimo spragos, efektyviau organizuojama objektų kontrolė, mažinama kontrolės našta objektams.

73. Kasmet ne vėliau kaip iki vasario 15 d. Tarnyba pateikia Sveikatos apsaugos ministerijai metinę kontrolės ataskaitą (Reglamento 8 priedas). Kai kyla abejonių dėl visuomenės sveikatos saugą reglamentuojančių teisės aktų reikalavimų pagrįstumo, Tarnyba ir teritorinės įstaigos privalo teikti informaciją apie siūlomus keisti ar priimti naujus teisės aktus Sveikatos apsaugos ministerijai nelaukiant ataskaitinio laikotarpio pabaigos.

Tiesioginės valstybinės visuomenės
sveikatos saugos kontrolės reglamento
1 priedas

MĖGINIO (-IŲ) LABORATORINIAMS TYRIMAMS UŽSAKYMAS Nr. _____
20 _____ m. _____ d.

1. Užsakovas: _____

_____ (įstaigos pavadinimas, adresas, telefonas, faksas, el. paštas)

2. Tyrimo tikslas: valstybinė visuomenės sveikatos saugos kontrolė (toliau – saugos kontrolė):

2.1. Saugos kontrolės rūšis (*X – pažymėti*): ☐ periodinė, ☐ grįžtamoji, ☐ operatyvioji

2.2. Saugos kontrolės objektas (*X – pažymėti*)

☐ švietimo įstaiga, ☐ sveikatos priežiūros įstaiga,
☐ keleivinis laivas ir keltas, ☐ stacionari globos ir slaugos įstaiga,
☐ keleivinis traukinys, ☐ kirpyklos, kosmetikos, tatuiruočių
☐ policijos areštinė ir laisvės atėmimo kabineto, grožio salono, soliariumo, baseino,
vieta, skalbyklos, pirties, saunos, sporto klubo,
apgyvendinimo paslaugas teikiantis objektas
(*tinkamą pabraukti*),

☐ privatus juridinis asmuo, valstybės įmonė, savivaldybės įmonė, viešoji įstaiga, taip
pat užsienio valstybės juridinio asmens ar kitos organizacijos filialas (toliau – įmonė),
gaminantis su maistu susiliečiančius gaminius,

☐ įmonė, gaminanti kosmetikos gaminius

☐ radiotechninis objektas, ☐ interneto kavinė, klubas,

☐ stacionarus triukšmo šaltinis triukšmo prevencijos zonoje,

☐ žmogaus palaikų laidojimo (palaikų laikymo, paruošimo šarvoti, šarvojimo),
balzamavimo, kremavimo paslaugas teikiantis objektas (*tinkamą pabraukti*),

☐ kita.

3. Duomenys apie mėginį (-ius)

Eil. Nr.	Mėginio (-ių) pavadinimas	Mėginių kiekis (vnt.)	Mėginio (-ių) paėmimo objekto pavadinimas, adresas, telefonas, vieta objekte	Tiriami parametrai
1	2	3	4	5

4. Planuojama mėginio(-ių) paėmimo data: _____

5. Papildomi duomenys, pastabos: _____

6. Užsakovas: _____
(pareigos, vardas, pavardė, parašas)

MĖGINIO (-IŲ) LABORATORINIAMS TYRIMAMS PAĖMIMO AKTAS

Nr. _____

20 _____ m. _____ d.

1. Užsakovas: _____

(įstaigos pavadinimas, adresas, telefonas, faksas, el. paštas)

2. Užsakymo data ir Nr. _____

3. Tyrimo tikslas: valstybinė visuomenės sveikatos saugos kontrolė (toliau – saugos kontrolė):

3.1. Saugos kontrolės rūšis (*X – pažymėti*): ☐ periodinė, ☐ grįžtamoji, ☐ operatyvioji

3.2. Saugos kontrolės objektas (*X – pažymėti*)

☐ švietimo įstaiga,

☐ sveikatos priežiūros įstaiga,

☐ keleivinis laivas ir keltas,

☐ stacionari globos ir slaugos įstaiga,

☐ keleivinis traukinys,

☐ kirpyklos, kosmetikos, tatuiruočių

☐ policijos areštinė ir laisvės atėmimo kabineto, grožio salono, soliariumo, baseino, skalbyklos, pirties, saunos, sporto klubo, apgyvendinimo paslaugas teikiantis objektas
(*tinkamą pabraukti*),

☐ privatus juridinis asmuo, valstybės įmonė, savivaldybės įmonė, viešojo įstaiga, taip pat užsienio valstybės juridinio asmens ar kitos organizacijos filialas (toliau – įmonė), gaminantis medžiagas ir gaminius, skirtus liestis su maistu,

☐ įmonė, gaminanti kosmetikos gaminius

☐ radiotechninis objektas,

☐ interneto kavinė, klubas,

☐ stacionarus triukšmo šaltinis triukšmo prevencijos zonoje,

☐ žmogaus palaikų laidojimo (palaikų laikymo, paruošimo šarvoti, šarvojimo), balzamavimo, kremavimo paslaugas teikiantis objektas (*tinkamą pabraukti*),

☐ kita.

4. Mėginio (-ių) paėmimo vieta: _____

(įmonės/įstaigos pavadinimas, fizinio asmens vardas, pavardė, adresas)

5. Mėginio (-ių) pristatymo į laboratorijos

priimamąjį data, laikas:

_____ m. _____ mėn. _____ d. _____ val.

_____ min.

6. Transportavimo sąlygos: _____

6.1. Mėginio (-ių) temperatūra transportavimo metu _____ °C

6.2. Mėginio (-ių) temperatūra pristatymo į laboratoriją metu⁽¹⁾ _____ °C

6.3. Pakuotė⁽¹⁾

☐ pažeista

☐ nepažeista

6.4. Plombavimas⁽¹⁾

☐ taip

☐ ne

7. Mėginį (-ius) paėmė _____

(mėginį (-ius) paėmusio asmens pareigos, vardas, pavardė, telefonas, parašas)

8. Objekto vadovas, jo įgaliotas ar atsakingas asmuo ar objekto atstovas, dalyvavęs paimant mėginį (-ius)

(pareigos, vardas, pavardė, parašas)

9. Informacija apie medžiagą ar gaminį, skirtą liestis su maistu:

9.1. Medžiaga ar gaminys skirtas sąlyčiui su šiais maisto produktais: _____

9.2. Medžiaga ar gaminys bus naudojamas temperatūroje (°C): ☐ 20–40 ☐ 40–70 ☐ 70–100 ☐ 100 ir daugiau

9.3. Medžiagos ar gaminio sąlyčio su produktu trukmė: ☐ trumpalaikė (iki 24 val.) ☐ ilgalaikė (daugiau nei 24 val.)

10. Tirtų mėginių likučiai (X – pažymėti): ☐ sunaikinti, ☐ grąžinti užsakovui

11. Papildomi duomenys, pastabos _____

12. Duomenys apie mėginį (-ius):

Eil. Nr.	Mėginio eilės Nr.	Registravimo Nr. ⁽¹⁾	Mėginio pavadinimas, partijos Nr.	Mėginio paėmimo data, laikas	Mėginio paėmimo vieta objekte	Gamintojas	Kieki s (kg, l, vnt.)	Partijos/pakuotės kiekis (kg, l, vnt.)	Paimtas pagal ND ⁽²⁾	Būsena (konservavimo metodas) ⁽³⁾
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11

13. Mėginį (-ius) tyrimams pristatė _____

(vardas, pavardė, pareigos, parašas)

14. Mėginį (-ius) priėmė _____

(vardas, pavardė, pareigos, parašas)

Informacija apie mėginį (-ius) bei tyrimų rezultatus be užsakovo raštiško sutikimo neskelbiama, išskyrus įstatymais numatytus atvejus.

⁽¹⁾ – šią grafą pildė skyriuje mėginį priėmęs darbuotojas;

⁽²⁾ – ND – normatyvinis dokumentas;

⁽³⁾ – šviežias, šaldytas, atšildytas, kambario temperatūra, konservuotas cheminiais metodais.

MĖGINIO (-IŲ) LABORATORINIAMS TYRIMAMS BROKAVIMO AKTAS Nr. ____
20 ____ m. ____ d.

1. Užsakovas: _____
(įstaigos pavadinimas)

2. Mėginio (-ių) laboratoriniams
tyrimams paėmimo akto data ir Nr.: _____

3. Mėginį (-ius) pristatė: _____
(pareigos, vardas, pavardė)

4. Mėginio (-ių) paėmimo vieta: _____
(objekto pavadinimas, mėginio ėmimo vieta objekte, adresas)

5. Mėginio (-ių) pavadinimas ir eilės Nr.: _____

6. Brokavimo priežastis (-ys): _____

7. Mėginį išbrokavęs laboratorijos darbuotojas: _____
(pareigos, vardas, pavardė)

8. Priėmimo skyriaus vedėjas ar jį pavaduojantis
asmuo: _____
(pareigos, vardas, pavardė)

MATAVIMO (-Ų) UŽSAKYMAS Nr. _____
20 _____ m. _____ d.

1. Užsakovas: _____

(istaigos pavadinimas, kodas, adresas, telefonas, faksas, el. paštas)

2. Tyrimo tikslas: valstybinė visuomenės sveikatos saugos kontrolė (toliau – saugos kontrolė):

2.1. Saugos kontrolės rūšis (*X – pažymėti*): ☐ periodinė, ☐ griežtamoji, ☐ operatyvioji

2.2. Saugos kontrolės objektas (X – pažymėti)

[] švietimo įstaiga,

[] keleivinis laivas ir keltas,

[] keleivinis traukinys,

[] policijas areštine ir laisvės atēmimo

vieta,

[] sveikatos priežiūros instaiga,

[] stacionari globos ir slaugos istaiga.

[] kirpyklos, kosmetikos, tatuiruočių

kabineto, grožio salono, soliariumo, baseino,

skalbyklos, pirties, saunos, sporto klubo,

apgyvendinimo paslaugas teikiantis objektas

(tinkama pabraukti).

[] privatus juridinis asmuo, valstybės imonė, savivaldybės imonė, viešoji įstaiga, taip

pat užsienio valstybės juridinio asmens ar kitos organizacijos filialas (toliau – įmonė),

gaminantis medžiagas ir gaminius, skirtus liestis su maistu,

[] imonė, gaminanti kosmetikos gaminius

[] radiotechninis objektas,

[] interneto kavinė, klubas,

[] stacionarus triukšmo šaltinis triukšmo prevencijos zonoje,

[] žmogaus palaikų laidojimo (palaikų laikymo, paruošimo šarvoti, šarvojimo),

balzamavimo, kremavimo paslaugas teikiantis objektas (*tinkamą pabraukti*),

[] kita.

3. Objektas _____

(pavadinimas, adresas)

4. Duomenys apie matavimą (-us)

[illegible]

Eil. Nr.	Matavimo vieta	Fizikinis veiksnys	Pastabos
1	2	3	4

5. Planuojama matavimo (-ų) atlikimo data _____

6. Papildomi duomenys _____
 — _____

7. Užsakovas _____
 — _____
 (pareigos, vardas, pavardė, parašas)

PERIODINĖS KONTROLĖS METU ATLIEKAMŲ TYRIMŲ SĄRAŠAS

Kontrolės objekto pavadinimas	Tyrimo (matavimo) pavadinimas	Tiriamąjį parametražą reglamentuojantis teisės aktas
1	2	3
1. Asmens sveikatos priežiūros įstaigos:		
1.1. asmens sveikatos priežiūros įstaigos, kuriose yra įrengti baseinai (jeigu baseinų paslaugos neteikiamos išorės vartotojams)	Baseino vandens cheminiai, mikrobiologiniai ir parazitologiniai tyrimai	Lietuvos higienos norma HN 109:2005 „Baseinai. Įrengimo ir priežiūros saugos sveikatai reikalavimai“, patvirtinta Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. liepos 12 d. įsakymu Nr. V-572 (Žin., 2005, Nr. 87-3277) (toliau – Lietuvos higienos norma HN 109:2005)
2. Švietimo įstaigos:		
2.1. švietimo įstaigos, kuriose yra įrengti baseinai (jeigu baseinų paslaugos neteikiamos išorės vartotojams)	Baseino vandens cheminiai, mikrobiologiniai ir parazitologiniai tyrimai	Lietuvos higienos norma HN 109:2005
3. Stacionarios globos ir slaugos įstaigos:		
3.1. stacionarios globos ir slaugos įstaigos, kuriose yra įrengti baseinai (jeigu baseinų paslaugos neteikiamos išorės vartotojams)	Baseino vandens cheminiai, mikrobiologiniai ir parazitologiniai tyrimai	Lietuvos higienos norma HN 109:2005

Kontrolės objekto pavadinimas	Tyrimo (matavimo) pavadinimas	Tiriamąjį parametą reglamentuojantis teisės aktas
1	2	3
4. Medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, gamintojai	Plastikinių medžiagų ir gaminių cheminis tyrimas – iš plastikinių medžiagų ir gaminių į maistą bendrojo migruojančių medžiagų kiekio nustatymas, tyrimo sąlygas modeliuojant pagal medžiagos ar gaminio paskirtį	Lietuvos higienos normos HN 16:2006 „Medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, specialieji sveikatos saugos reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2006 m. gegužės 5 d. įsakymu Nr. V-371 (Žin., 2006, Nr. 58-2069) (toliau – HN 16:2006), 13 punkto nuostatos
	Keramikos gaminių cheminis tyrimas – švino ir kadmio kiekio nustatymas	HN 16:2006 34 punkto nuostatos
	Popieriaus ir kartono medžiagų ir gaminių cheminis tyrimas – švino, kadmio, gyvsidabrio lygiai	HN 16:2006 43, 46, 47 punktų nuostatos
	Metalo medžiagų ir gaminių cheminis tyrimas – aliuminio, boro, cinko, chromo, geležies, gyvsidabrio, kadmio, nikelio, švino, vario, arseno lygiai, jeigu jų yra ar gali būti medžiagos ar gaminio sudėtyje	HN 16:2006 51, 52 punktų nuostatos
5. Kosmetikos gaminių gamintojai	Patalpų oro, kuriose gaminami kosmetikos gaminiai, mikrobiologinis tyrimas	Lietuvos higienos norma HN 64-1:2001 „Kosmetikos ir asmens higienos gaminiai. Didžiausias leidžiamas mikrobinio užterštumo lygis“, patvirtinta Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2001 m. gegužės 15 d. įsakymu Nr. 288 (Žin., 2001, Nr. 43-1526) (toliau – Lietuvos higienos norma HN 64-1:2001)
	Mikrobiologinis plovinių nuo paviršių, kurie gali liestis su <u>giminiu</u> , tyrimas	Lietuvos higienos norma HN 64-1:2001
	Kosmetikos gaminių mikrobiologinis tyrimas	Lietuvos higienos norma HN 64-1:2001

Kontrolės objekto pavadinimas	Tyrimo (matavimo) pavadinimas	Tiriamąjį parametą reglamentuojantis teisės aktas
1	2	3
	Kosmetikos gaminių cheminis tyrimas – benzenkarboksi rūgštis ir jos natrio druskų; 4-hidroksibenzenkarboksirūgštis, jos druskų ir esterių; sorbo rūgštis ir jos druskų; salicilo rūgštis ir jos druskų; 2-fenoksietanolio; 1-fenoksipropan-2-olio kiekio nustatymas. Tyrimai atliekami, jeigu įmonėje nėra gatavų kosmetikos gaminių cheminės sudėties kontrolės mechanizmo	Lietuvos higienos norma HN 62:2003 „Kosmetikos gaminiai: bendrieji reikalavimai, draudžiamos ir ribojamos medžiagos“, patvirtinta Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2003 m. gruodžio 23 įsakymu Nr. V-757 (Žin., 2004, Nr. 21-647)
6. Paslaugas teikiantys fiziniai ar juridiniai asmenys:		
6.1. Kosmetikos kabinetų paslaugos	Naudojamų kosmetikos gaminių mikrobiologinis tyrimas (tiriami pradėti naudoti (naudojami) kosmetikos gaminiai, kurių pakuotės neužtikrina, kad naudojimo metu pakuotėje esantis gaminytis neturės sąlyčio su išorine aplinka)	Lietuvos higienos normos HN 117:2007 „Grožio paslaugų sveikatos saugos reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. rugpjūčio 1 d. įsakymu Nr. V-633 (Žin., 2007, Nr. 88-3494), 7 punkto nuostatos; Lietuvos higienos norma HN 64-1:2001
6.2. Soliariumų paslaugos	Veiksmingosios energinės apšvietos matavimai	Lietuvos higienos normos HN 71:2009 „Soliariumai. Sveikatos saugos reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009-06-29 įsakymu Nr. V-517 (Žin., 2009, Nr. 83-3453) (toliau – HN 71:2009), 36 punktas.

Kontrolės objekto pavadinimas	Tyrimo (matavimo) pavadinimas	Tiriamąjį parametraž reglamentuojantis teisės aktas
1	2	3
	Plovinių nuo soliariumo įrangos gulto (koliforminėms bakterijoms, mielėms ir pelėsiniams grybams), prie soliariumo įrangos patiesto kilimėlio (jeigu nedengiamas vienkartinio užtiesalu) (mielėms ir pelėsiniams grybams) paviršiaus tyrimas	Lietuvos higienos normos HN 71:2009 44, 45 punkto nuostata.
6.3. Baseinų paslaugos	Baseino vandens cheminiai, mikrobiologiniai ir parazitologiniai tyrimai	Lietuvos higienos norma HN 109:2005
	Plovinių nuo dušų paviršių tyrimas (koliforminėms bakterijoms, mielėms ir pelėsiniams grybams)	Lietuvos higienos normos HN 109:2005 56.5 punkto nuostatos
6.4. Pirčių, saunų paslaugos	Plovinių nuo vartotojui tiekiamų daugkartinio naudojimosi prausimosi reikmenų paviršių, vonios (dušo) paviršių tyrimas (koliforminėms bakterijoms, mielėms ir pelėsiniams grybams)	Lietuvos higienos normos HN 39:2005 „Pirtys: įrengimo ir priežiūros saugos sveikatai reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. liepos 21 d. įsakymu Nr. V-595 (Žin., 2005, Nr. 93-3483), 57 punkto nuostata
6.5. Skalbyklų, skalbiančių sveikatos priežiūros įstaigų skalbinius, paslaugos	Plovinių nuo paviršių (švarių skalbinių, personalo rankų, drabužių) tyrimas (koliforminėms bakterijoms, mielėms ir pelėsiniams grybams, S. aureus, P. aeruginosa nustatyti)	Lietuvos higienos norma HN 108:2001 „Sveikatos priežiūros įstaigų skalbinių skalbimo higienos reikalavimai“, patvirtinta Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2001 m. liepos 27 d. įsakymu Nr. 413 (Žin., 2001, Nr. 67-2455)
6.6. Sporto klubų paslaugos	Plovinių nuo dušų paviršių tyrimas (koliforminėms bakterijoms, mielėms ir pelėsiniams grybams nustatyti)	Lietuvos higienos normos HN 123:2003 „Patalpų ir įrangos, skirtų kūno kultūrai ir sportui, higienos reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2003 m. gruodžio 12 d. įsakymu Nr. V-737 (Žin., 2003, Nr. 119-5456) (toliau – Lietuvos higienos norma HN 123:2003), 33 punkto nuostatos

Kontrolės objekto pavadinimas	Tyrimo (matavimo) pavadinimas	Tiriamąjį parametą reglamentuojantis teisės aktas
1	2	3
	Plovinių nuo paslaugų teikėjų vartotojui teikiamos avalynės tyrimas (mielėms ir pelėsiniams grybams nustatyti)	Lietuvos higienos normos HN 123:2003 38 punkto nuostatos
7. Radiotechniniai objektai:		
7.1. Radiotechniniai objektai, veikiantys 10 kHz–299 Mhz dažniais	Elektrinio lauko stipris	Lietuvos higienos normos HN 80:2000 „Elektromagnetinis laukas darbo vietose ir gyvenamojoje aplinkoje. Parametrų normuojamos vertės ir matavimo reikalavimai 10 kHz–300 GHz dažnių juostose“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 361 (Žin., 2000, Nr. 53-1548), 8 punkto nuostatos
7.2. Radiotechniniai objektai, veikiantys 300 Mhz–300 GHz dažniais	Elektromagnetinio lauko energijos srauto tankis	Lietuvos higienos normos HN 80:2000 „Elektromagnetinis laukas darbo vietose ir gyvenamojoje aplinkoje. Parametrų normuojamos vertės ir matavimo reikalavimai 10 kHz–300 GHz dažnių juostose“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. birželio 27 d. įsakymu Nr. 361 (Žin., 2000, Nr. 53-1548), 8 punkto nuostatos; Lietuvos higienos normos HN 81:2005 „Judriojo radijo ryšio sistemų bazinės stotys“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gruodžio 29 d. įsakymu Nr. V-1029 (Žin., 2005, Nr. 153-5654), 21 punkto nuostatos

KOSMETIKOS GAMINIŲ, ORO, PLOVINIŲ NUO PAVIRŠIŲ MĖGINIŲ PAĖMIMO TVARKOS APRAŠAS

1. Kosmetikos gaminių, oro, plovinių nuo paviršių mėginių paėmimo tvarkos aprašas (toliau – Tvarkos aprašas) nustato pagrindinius kosmetikos gaminių, patalpų, kuriose gaminami kosmetikos gaminiai, oro, paviršių, kurie gali liestis su kosmetikos gaminiu, plovinių mėginių paėmimo reikalavimus. Kosmetikos gaminių mėginiai skirti mikrobiologiniams ir cheminiams tyrimams, reikalingiems vykdant kontrolę, atlikti. Oro, plovinių nuo paviršių mėginiai skirti mikrobiologiniams tyrimams, reikalingiems vykdant kontrolę, atlikti.

2. Bendrieji kosmetikos gaminių, oro, plovinių nuo paviršių mėginių paėmimo, gabenimo, laboratorinių tyrimų atlikimo reikalavimai nustatyti Reglamente.

3. Tvarkos apraše vartojamos sąvokos atitinka sąvokas, vartojamas Lietuvos higienos normoje HN 62:2003 „Kosmetikos gaminiai: bendrieji reikalavimai, draudžiamos ir ribojamos medžiagos“, patvirtintoje 2003 m. gruodžio 23 d. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymu Nr. V-757 (Žin., 2004, Nr. [21-647](#)), Lietuvos higienos normoje HN 115:2002 „Kosmetikos gaminiai. Ingredientų ir jų kiekių nustatymas“, patvirtintoje 2002 m. balandžio 10 d. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymu Nr. 167 (Žin., 2002, Nr. [91-3908](#)), Lietuvos higienos normoje HN 64-1:2001 „Kosmetikos ir asmens higienos gaminiai. Didžiausias leidžiamas mikrobino užterštumo lygis“, patvirtintoje 2001 m. gegužės 15 d. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymu Nr. 288 (Žin., 2001, Nr. [43-1526](#)).

4. Mikrobiologiniams ir cheminiams tyrimams atlikti negali būti atrenkami kosmetikos gaminių mėginiai, kurių yra pažeista pirminė (prekinė) pakuotė arba pasibaigęs tinkamumo naudoti terminas.

5. Kosmetikos gaminio mėginys turi būti gabenamas bei laikomas pagal jo gamintojo nurodytus reikalavimus.

6. Atrinkti kosmetikos gaminio mėginiai, supakuoti į pirminę (prekinę) pakuotę, į Laboratoriją gabenami neišpakuoti. Paimant mėginius, nesupakuotus į pirminę (prekinę) pakuotę, jie turi būti paimti, gabenami ir laikomi taip, kad nenukentėtų jų sauga ir kokybė.

7. Kosmetikos gaminio mėginys jo paėmimo vietoje turi būti sandariai uždarytas (jeigu yra neuždarytas).

8. Kosmetikos gaminio mėginys neturi būti atidaromas iki tyrimo pradžios.

9. Kosmetikos gaminio mėginio, reikalingo bandiniui paruošti, kiekis priklauso nuo tyrimo metodo ir atliekamų tyrimų skaičiaus. Mėginio masė (tūris) turi būti ne mažiau kaip po 30 g (ml) mikrobiologiniams bei cheminiams tyrimams.

10. Kosmetikos gaminius gaminančiose įmonėse iš kiekvienos gaminio partijos turi būti atrinkti 5 kosmetikos gaminio mėginiai, skirti mikrobiologiniams tyrimams atlikti.

11. Kosmetikos gaminius gaminančiai įmonei pageidaujant, identiški kontrolės metu paimtiesiems kosmetikos gaminių mėginiai kartu su vienu mėginio (-ių) laboratoriniams tyrimams paėmimo akto egzemplioriumi paliekami įmonėje. Mėginiai imami, pakuojami, plombuojami ir ženklinami vadovaujantis Tvarkos apraše ir Reglamente nustatytais mėginių ėmimo, pakavimo, plombavimo ir ženklinimo reikalavimais.

12. Gaminio, esančio pirminėje (prekinėje) pakuotėje, mėginį sudaro visa pakuotė, kuri į Laboratoriją siunčiama neišpakuota. Jeigu pirminėje (prekinėje) pakuotėje esančio kosmetikos gaminio masė (tūris) yra mažesnė kaip 30 g (ml), tai mėginį turi sudaryti keletas pirminių (prekinių) pakuočių.

13. Jeigu atrenkamas kosmetikos gaminio mėginys yra ne pirminėje (prekinėje)

gamintojo pakuotėje arba atidarytoje pirminėje (prekinėje) pakuotėje, pirmiausia steriliomis priemonėmis ir į sterilią tarą yra imamas mėginys mikrobiologiniams tyrimams. Taros (stiklinės ar metalinės) anga, prieš imant mėginį, apdeginama liepsnoje. Paėmus mėginį, tara sandariai uždaroama. Tada yra imamas mėginys cheminiams tyrimams.

14. Kosmetikos gaminio mėginiui, kuris skirtas mikrobiologiniams tyrimams atlikti, paimti iš atidarytos pirminės arba ne pirminės pakuotės naudojamos priemonės (skalpeliai, pincetai, mentelės, šaukštai, vata, pipetės) bei tara turi būti sterilios.

15. Kosmetikos gaminio mėginiui, kuris skirtas cheminiams tyrimams atlikti, paimti iš atidarytos pirminės arba ne pirminės pakuotės naudojamos priemonės bei tara turi būti sausos ir švarios (be pašalinės cheminės taršos).

16. Daugkartinio naudojimo priemonės bei tara kosmetikos gaminio mėginiui paimti turi būti pagaminti iš medžiagų, atsparių dezinfekavimui ir sterilizavimui, nesukeliančių mėginio pokyčių, galinčių turėti įtakos laboratorinių tyrimų rezultatams.

17. Oro, plovinių nuo paviršių mėginiai turi būti paimami, laikomi, gabenami bei ženklinami pagal Lietuvos standarto LST EN ISO 14698-1 „Švarūs kambariai ir su jais susijusi kontroliuojamoji aplinka. Biotaršos kontrolė. Bendrieji principai ir metodai“ reikalavimus.

18. Oro, plovinių nuo paviršių mėginiai yra paimami kosmetikos gaminius gaminančių įmonių gamybinėse patalpose.

MEDŽIAGŲ IR GAMINIŲ, SKIRTŲ LIESTIS SU MAISTU, MĖGINIŲ PAĖMIMO TVARKOS APRAŠAS

1. Medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, mėginių paėmimo tvarkos aprašas (toliau – Tvarkos aprašas) nustato pagrindinius medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu (toliau – medžiagos ir gaminiai), mėginių paėmimo reikalavimus. Medžiagų ir gaminių mėginiai paimami vykdant kontrolę.

2. Bendrieji medžiagų ir gaminių mėginių paėmimo, gabenimo, laboratorinių tyrimų atlikimo reikalavimai nustatyti Reglamente.

3. Tvarkos apraše vartojamos sąvokos atitinka sąvokas, vartojamas 2004 m. spalio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (EB) Nr. 1935/2004 dėl žaliavų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, ir panaikinančiame direktyvas 80/590/EEB ir 89/109/EEB (OL 2004 L 338, p. 4), 2006 m. gruodžio 22 d. Komisijos reglamente (EB) Nr. 2023/2006 dėl medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, geros gamybos praktikos (OL 2006 L 384, p. 75), Lietuvos higienos normoje HN 16:2006 „Medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, specialieji sveikatos saugos reikalavimai“, patvirtintoje Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2006 m. gegužės 5 d. įsakymu Nr. V-371 (Žin., 2006, Nr. [58-2069](#)).

4. Mėginiai, supakuoti į pirminę (prekinę) pakuotę, į Laboratoriją gabenami neišpakuoti. Paimant mėginius, nesupakuotus į pirminę (prekinę) pakuotę, jie turi būti paimti, gabenami ir laikomi taip, kad nenukentėtų jų sauga ir kokybė.

5. Medžiagų ir gaminių, reikalingų bandiniui paruošti, atrinktų vienetų skaičius, svoris priklauso nuo medžiagos ar gaminio grupės, tyrimo metodo ir analizių skaičiaus. Medžiagų ir gaminių vienetų ar mėginio plotas, masė turi būti tokie, kad užtektų atlikti bei pakartoti (jei prireiks) laboratorinius tyrimus:

5.1. bendrosios migracijos tyrimui plastikinių medžiagų ir gaminių turi būti paimama:

5.1.1. plėvelių, maišelių – 1 m²;

5.1.2. dangtelių, jeigu naudojama viena modelinė terpė – 5 vnt.; naudojant dvi modelines terpes – 8 vnt.; naudojant tris modelines terpes – 11 vnt.;

5.1.3. talpų (butelių, dėžučių):

5.1.3.1. kai jų tūris 200 ml ir daugiau, naudojant vieną modelinę terpę – 3 vnt.; naudojant dvi modelines terpes – 6 vnt.; naudojant tris modelines terpes – 9 vnt.;

5.1.3.2. kai jų tūris 100 ml, naudojant vieną modelinę terpę – 6 vnt.; naudojant dvi modelines terpes – 12 vnt.; naudojant tris modelines terpes – 18 vnt.;

5.1.3.3. kai jų tūris 50 ml, naudojant vieną modelinę terpę – 12 vnt.; naudojant dvi modelines terpes – 24 vnt.; naudojant tris modelines terpes – 36 vnt.;

5.1.3.4. kai jų tūris 20 ml, naudojant vieną modelinę terpę – 30 vnt.; naudojant dvi modelines terpes – 60 vnt.; naudojant tris modelines terpes – 90 vnt.;

5.2. švino ir kadmio migracijos tyrimui turi būti paimama ne mažiau kaip 4 vienetai vienodos glazūros, formos, dydžio ir dekoracijos keramikos, stiklo ar porceliano gaminių;

5.3. gyvsidabrio, kadmio, šešiavalenčio chromo ir švino migracijos tyrimui turi būti paimama ne mažiau kaip 50 g vienodo tipo, spalvos, gramatūros popieriaus ir kartono;

5.4. aliuminio, chromo, gyvsidabrio, kadmio, nikelio, švino ar vario migracijos tyrimui turi būti paimama ne mažiau kaip du vienetai identiškų metalo gaminių, pagamintų iš vienodos rūšies metalo ir tokios pačios paviršiaus dangos.

6. Mėginiai turi būti laikomi pagal medžiagų ir gaminių gamintojo instrukcijas (jeigu tokios yra).

7. Mėginiai neturi būti atidaromi iki tyrimo pradžios.

8. Medžiagas ir gaminius gaminančiai įmonei pageidaujant, identiški kontrolės metu

paimtiesiems medžiagų ir gaminių mėginiai kartu su vienu mėginio (-ių) laboratoriniams tyrimams paėmimo akto egzemplioriumi paliekami įmonėje. Šie mėginiai imami, pakuojami, plombuojami ir ženklinami vadovaujantis Tvarkos apraše ir Reglamente nurodytais mėginių ėmimo, pakavimo, plombavimo ir ženklinimo reikalavimais.

9. Mėginių kokybės rodiklių cheminiai tyrimai atliekami vadovaujantis Lietuvos higienos normoje HN 16:2006 „Medžiagų ir gaminių, skirtų liestis su maistu, specialieji sveikatos saugos reikalavimai“ nustatytais tyrimų metodų reikalavimais.

Tiesioginės valstybinės visuomenės sveikatos saugos
kontrolės reglamento
8 priedas

(Tiesioginės valstybinės visuomenės saugos kontrolės ataskaitos forma)

(įstaigos pavadinimas)

(įstaigos duomenys)

(Adresatas)

TIESIOGINĖS VALSTYBINĖS VISUOMENĖS SAUGOS KONTROLĖS _____ METŲ ATASKAITA

(data)

1 lentelė. Konsultavimo veikla

I dalis		
Suteikta konsultacijų		Konsultacijų skaičius
iš viso konsultacijų, iš jų:		
konsultacijos planinių patikrinimų metu		
konsultacijos objektui kreipiantis į kontrolės instituciją (raštu, elektroniniu paštu)		
viešos konsultacijos		
II dalis		
Eil. Nr.	Teisės akto pavadinimas	Daugiausia aiškinimo reikalingos teisės akto nuostatos aktualiausiai objektams klausimais

1	2	3

2 lentelė. Objektų patikrinimai

Eil. Nr.	Objektai	Planiniai patikrinimai		Neplaniniai patikrinimai	
		patikrinimų skaičius	vidutinė patikrinimo trukmė (val., min.)	patikrinimų skaičius	vidutinė patikrinimo trukmė (val., min.)
1	2	3	4	5	6

3 lentelė. Prevencinės ir poveikio priemonės

Eil. Nr.	Objektai	Patikrinimų skaičius	Patikrinimų, kurių metu nustatyti pažeidimai, skaičius	Dažniausiai pažeidžiamo teisės akto pavadinimas	Dažniausiai pažeidžiama teisės akto nuostata ar/ir punktas	Taikytos prevencinės ir poveikio priemonės			
						paskirtų administracinių nuobaudų skaičius	taikytų rinkos ribojimo priemonių skaičius	leidimų-higienos pasų galiojimo sustabdymo skaičius	leidimų-higienos pasų galiojimo panaikinimo skaičius
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

4 lentelė. Siūlomi keisti ar nauji teisės aktai

Eil. Nr.	Keistino ar naujo teisės akto pavadinimas	Teisės akto nuostata	Teisės akto keitimo ar naujo teisės akto rengimo tikslas	Teisės akto keitimo ar naujo teisės akto rengimo motyvas
----------	---	----------------------	--	--

		ar/ir punktas	siekiant šalinti teisinio reglamentavimo spragas	siekiant efektyviau organizuoti objektų kontrolę	siekiant mažinti priežiūros naštą objektams	
1	2	3	4	5	6	7

(Pareigų pavadinimas)

(Parašas)

(Vardas, pavardė)

(Rengėjo nuoroda)

Pakeitimai:

1.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-549](#), 2011-05-30, Žin., 2011, Nr. 67-3188 (2011-06-02), i. k. 1112250ISAK000V-549
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. spalio 28 d. įsakymo Nr. V-946 "Dėl Tiesioginės valstybinės visuomenės sveikatos saugos kontrolės reglamento patvirtinimo" pakeitimo