



Tartalomjegyzék

103/2010. (IV. 7.) Korm. rendelet	A Bibó István Közigazgatási Ösztöndíjról és az ahhoz kapcsolódó tanulmányi programról	12578
14/2010. (IV. 7.) EüM rendelet	A kozmetikai termékek biztonságosságáról, gyártási, forgalmazási feltételeiről és közegészségügyi ellenőrzéséről szóló 40/2001. (XI. 23.) EüM rendelet módosításáról	12585
33/2010. (IV. 7.) FVM rendelet	Az állatgyógyászati termékekről szóló 128/2009. (X. 6.) FVM rendelet módosításáról	12593
29/2010. (IV. 7.) KHEM rendelet	Az országos közutak építésével kapcsolatos minőségi követelmények megvalósulásának ellenőrzéséről	12609
12/2010. (IV. 7.) NFGM rendelet	A területrendezési előirányzat felhasználásának részletes szabályairól	12610
18/2010. (IV. 7.) OKM rendelet	Az alapfokú művészetoktatás támogatása igénylésének, döntési rendszerének, folyósításának, elszámolásának és ellenőrzésének részletes szabályairól	12612
15/2010. (IV. 7.) KüM határozat	A Magyar Köztársaság Kormánya és a Belarusz Köztársaság Kormánya közötti oktatási, tudományos és kulturális megállapodás kihirdetéséről szóló 216/2009. (X. 2.) Korm. rendelet 2. és 3. §-ának hatálybalépéséről	12619
16/2010. (IV. 7.) KüM határozat	A Magyar Köztársaság Kormánya és a Horvát Köztársaság Kormánya között a Magyar Köztársaságnak a Moldovai Köztársaságban működő nagykövetségén a vízumkérelmek kezelésével kapcsolatos együttműködésről szóló Megállapodás kihirdetéséről szóló 2010. évi XXVIII. törvény 2. és 3. §-ának hatálybalépéséről	12619
17/2010. (IV. 7.) KüM határozat	A Magyar Köztársaság Kormánya és Románia Kormánya közötti, Kiszombor–Nagycsanád (Cenad) határátkelőhelyen közös kapcsolattartási szolgálati hely létrehozásáról szóló, jegyzékváltás útján létrejött Jegyzőkönyv kihirdetéséről szóló 54/2010. (III. 11.) Korm. rendelet 2. és 3. §-ának hatálybalépéséről	12620

III. Kormányrendeletek

A Kormány 103/2010. (IV. 7.) Korm. rendelete a Bibó István Közigazgatási Ösztöndíjról és az ahhoz kapcsolódó tanulmányi programról

A Kormány a köztisztviselők jogállásáról szóló 1992. évi XXIII. törvény 80. § (1) bekezdés e) pontjában kapott felhatalmazás alapján az Alkotmány 35. § (1) bekezdés b) pontjában meghatározott feladatkörében eljárva,
a 19. §, 20. §, 22. §, 23. § és a 25. § (5), (6) és (9) bekezdése tekintetében a köztisztviselők jogállásáról szóló 1992. évi XXIII. törvény 80. § (1) bekezdés a) pontjában kapott felhatalmazás alapján az Alkotmány 35. § (1) bekezdés b) pontjában meghatározott feladatkörében eljárva,
a 20. § tekintetében az Alkotmány 44/A. § (2) bekezdésében meghatározott eredeti jogalkotói hatáskörében az Alkotmány 35. § (1) bekezdés a) és c) pontjában meghatározott feladatkörében eljárva,
a 25. § (1) bekezdése tekintetében a köztisztviselők jogállásáról szóló 1992. évi XXIII. törvény 80. § (1) bekezdés j) és k) pontjában kapott felhatalmazás alapján az Alkotmány 35. § (1) bekezdés b) pontjában meghatározott feladatkörében eljárva,
a 25. § (2) bekezdése tekintetében a köztisztviselők jogállásáról szóló 1992. évi XXIII. törvény 80. § (1) bekezdés k) és l) pontjában kapott felhatalmazás alapján az Alkotmány 35. § (1) bekezdés b) pontjában meghatározott feladatkörében eljárva,
a 25. § (3) bekezdése tekintetében a köztisztviselők jogállásáról szóló 1992. évi XXIII. törvény 34. § (13) bekezdésében és 49/O. § (6) bekezdésében kapott felhatalmazás alapján az Alkotmány 35. § (1) bekezdés b) pontjában meghatározott feladatkörében eljárva,
a 25. § (4), (7) és (8) bekezdése tekintetében a közalkalmazottak jogállásáról szóló 1992. évi XXXIII. törvény 85. § (2) bekezdés d) pontjában kapott felhatalmazás alapján az Alkotmány 35. § (1) bekezdés b) pontjában meghatározott feladatkörében eljárva
a következőket rendeli el:

- 1. §** A Kormány Bibó István Közigazgatási Ösztöndíjat alapít és az ösztöndíjhoz kapcsolódó tanulmányi programot (a továbbiakban együtt: tanulmányi program) működtet.

1. A tanulmányi program szervezetrendszer

- 2. §** (1) A tanulmányi program működtetéséért a közigazgatási minőségpolitikáért és személyzetpolitikáért felelős miniszter (a továbbiakban: miniszter) felel.
(2) A miniszternek az (1) bekezdés szerinti tevékenységében a Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ (a továbbiakban: KSZK), valamint a Közigazgatási Továbbképzési Kollégium (a továbbiakban: Kollégium) közreműködik.
- 3. §** A KSZK
- a) javaslatot tesz
 - aa) az ösztöndíj odaítélésének pályázati feltételeire és az értékelési szempontokra,
 - ab) a tanulmányi program tanulmányi- és vizsgaszabályzatára és
 - ac) a vizsgák és a záróvizsga követelményeire,
 - b) kifejleszti a tanulmányi program képzési programját és tananyagát,
 - c) évente szakmai beszámolót készít a tanulmányi programról a miniszter részére,
 - d) szervezőként és ügyviteli feladatok ellátójaként közreműködik a pályázati eljárás lefolytatásában,
 - e) a tanulmányi program keretében lefolytatja az elméleti képzést és a vizsgáztatást, és
 - f) a tanulmányi programba bevont közigazgatási szervvel együtt ellátja a tanulmányi programban meghatározott szakmai gyakorlat teljesítéséhez szükséges szervezési feladatokat.

- 4. §** A Kollégium
- a) véleményezi
 - aa) az ösztöndíj odaítélésének pályázati feltételeire és az értékelési szempontokra tett javaslatot,
 - ab) a tanulmányi- és vizsgaszabályzatra tett javaslatot,
 - ac) a vizsgák és a záróvizsga követelményeire tett javaslatot és
 - ad) a képzés tananyagára tett javaslatot,
 - b) véleményezi a KSZK éves szakmai beszámolóját, és
 - c) lefolytatja az ösztöndíj odaítéléséhez szükséges eljárást, odaítéli az ösztöndíjat.

- 5. §** (1) A miniszter
- a) megállapítja az ösztöndíj odaítélésének pályázati feltételeit és az értékelési szempontokat,
 - b) jóváhagyja
 - ba) a tanulmányi program tanulmányi- és vizsgaszabályzatát,
 - bb) a vizsgák és a záróvizsga követelményeit és
 - bc) a képzés tananyagát,
 - c) hatósági jogkörében engedélyezi a tanulmányi program képzési programját,
 - d) dönt az ösztöndíj odaítéléséhez szükséges pályázat kiírásáról,
 - e) jóváhagyja a KSZK éves szakmai beszámolóját, és
 - f) ellenőrzi a képzés szervezését, működését.
- (2) Az ösztöndíjrendszer működtetésének pénzügyi fedezetét a Miniszterelnökség fejezetben kell tervezni.

2. A pályázati rendszer

- 6. §** (1) Az ösztöndíjra a miniszter évente nyílt pályázatot hirdet meg. A pályázati kiírást a Magyar Közlöny mellékleteként megjelenő Hivatalos Értesítőben és a KSZK honlapján közzé kell tenni.
- (2) A pályázati kiírás tartalmazza a pályázati feltételeket, a pályázat benyújtásának határidejét és az értékelési szempontokat.
- (3) Pályázatot nyújthat be az állami és az állam által elismert felsőoktatási intézménynek a felsőoktatási alap- és mesterképzésről, valamint a szakindítás eljárási rendjéről szóló 289/2005. (XII. 22.) Korm. rendelet 2. számú melléklete szerinti társadalom-tudomány, jogi és igazgatási, valamint gazdaságtudományok képzési területen azon aktív hallgatói jogviszonnyal rendelkező, nappali tagozatos, magyar állampolgárságú hallgatója, aki angol nyelvből államilag elismert középfokú szóbeli és írásbeli nyelvvizsgával rendelkezik, megfelel a miniszter által előírt pályázati feltételeknek, valamint
- a) mesterképzés esetén
 - aa) a tanulmányok befejezésének várható ideje az ösztöndíj tanulmányi programjának kezdeténél legalább egy évvel későbbi és
 - ab) alapképzésben az utolsó négy szemeszter tanulmányi átlaga legalább 4,0 vagy
 - b) egységes osztatlan képzés esetén
 - ba) legalább négy befejezett szemeszterrel rendelkezik és
 - bb) utolsó négy szemeszter tanulmányi átlaga legalább 4,0.
- (4) A pályázónak a pályázathoz mellékelnie kell
- a) az önéletrajzát,
 - b) a (3) bekezdésben meghatározott hallgatói jogviszony igazolását,
 - c) a (3) bekezdésben meghatározott tanulmányi átlag igazolását,
 - d) a (3) bekezdésben meghatározott nyelvtudást igazoló okirat másolatát és
 - e) a motivációs levelét.

- 7. §** (1) A Kollégium a pályázati feltételek és az értékelési szempontok alapján ítéli oda az ösztöndíjat.
- (2) A formailag hiányos, valamint a határidőn túl beérkezett pályázatokat a Kollégium érdemi elbírálás nélkül elutasítja.
- (3) A pályázat nyerteseinek névsorát a Magyar Közlöny mellékleteként megjelenő Hivatalos Értesítőben és a KSZK honlapján közzé kell tenni.

3. A jogviszony tartalma

- 8. §** Az ösztöndíjat elnyert hallgatóval a KSZK szerződést köt, amelyben a hallgató vállalja, hogy
- a) a felsőoktatási tanulmányai befejezését követően
 - aa) egy éven belül központi államigazgatási szervnél közszolgálati jogviszonyt létesít,
 - ab) közszolgálati jogviszonyát öt éven belül legalább három év időtartamra fenntartja, és
 - ac) öt éven belül más munkavégzésre irányuló jogviszonyt csak közszolgálati jogviszonya mellett, a köztisztviselők jogállásáról szóló törvényben meghatározottak szerint létesít,
 - b) hallgatói jogviszonyából fakadó tanulmányi kötelezettségeit az ösztöndíj időtartama alatt továbbra is úgy teljesíti, hogy az utolsó négy szemeszter tanulmányi átlagainak átlaga legalább 4,0,
 - c) az ösztöndíjas tanulmányi program tanulmányi és vizsgakövetelményeit teljesíti, és
 - d) az előírt szakmai gyakorlatokon részt vesz.
- 9. §** Az ösztöndíjas kérelmére a KSZK vezetője méltányosságból egy alkalommal engedélyezheti a jogviszonynak a szüneteltetés okával arányos mértékű határozott időre történő szüneteltetését.
- 10. §**
- (1) A jogviszonyt a KSZK vezetője azonnali hatállyal megszünteti, ha az ösztöndíjas önhibájából
 - a) valamely, a tanulmányi program szerinti féléves vizsgáját vagy záróvizsgáját nem teljesítette,
 - b) a tanulmányi programban nem vett részt,
 - c) nem felel meg az ösztöndíjas szerződésbe foglalt feltételeknek, vagy
 - d) olyan magatartást tanúsított, amely a jogviszonyhoz méltatlan.
 - (2) Az ösztöndíjas azonnali hatállyal, indokolás nélkül megszüntetheti a jogviszonyt.
 - (3) Ha a jogviszonyt az (1) és (2) bekezdés alapján megszüntetik, az ösztöndíjas köteles a felvett ösztöndíjat az ösztöndíj részleteinek kifizetése idejéhez kötődő kamattal növelt összegben 90 napon belül visszafizetni.
 - (4) Az ösztöndíjas kérelmére a KSZK vezetője méltányosságból részletfizetési lehetőséget biztosíthat az ösztöndíj visszafizetésére.
- 11. §** Az ösztöndíj havi összegét a miniszter a pályázatban állapítja meg. Az ösztöndíj havi összege – az összes ösztöndíjasra kiterjedő hatállyal – a jogviszony ideje alatt magasabb összegben megállapítható.
- 12. §** A KSZK az ösztöndíjas kérésére közreműködik abban, hogy az ösztöndíjas a felsőoktatási tanulmányai után központi államigazgatási szervnél közszolgálati jogviszonyt létesítsen.

4. A képzés

- 13. §**
- (1) Az ösztöndíjasok négy féléves elméleti és nyolcszáz órás szakmai gyakorlati képzésben részesülnek.
 - (2) A képzés tartalmi kereteit az 1. melléklet határozza meg.
 - (3) Az elméleti képzés alól a KSZK vezetője részben mentesíti az ösztöndíjast, ha az igazolja, hogy a képzéssel azonos tartalmú ismereteket szerzett.
 - (4) A féléves képzés végén az ösztöndíjas vizsgát tesz.
 - (5) A képzés végén az ösztöndíjas záróvizsgát tesz. A sikeres záróvizsgát a miniszter tanúsítvánnyal igazolja.
- 14. §**
- (1) Az elméleti képzésben való részvételt a KSZK igazolja. Az igazolás kiállításának feltétele, hogy az ösztöndíjas az elméleti képzés óraszámának legalább a 80%-án részt vegyen.
 - (2) A KSZK akkor is igazolja az elméleti képzésben való részvételt, ha az ösztöndíjas az elméleti képzés óraszámának legalább 70%-án részt vett, és igazolja, hogy egészségügyi okokból nem tudott részt venni a képzés óraszámának legfeljebb 10%-án.
- 15. §**
- (1) Oktató az elméleti képzésben az lehet,
 - a) aki felsőfokú végzettséggel, a központi államigazgatásban legalább hétéves közigazgatási gyakorlattal és felsőoktatási intézményben legalább egy év oktatói gyakorlattal rendelkezik,
 - b) aki közigazgatási területen tudományos fokozattal, vagy legalább hétéves, kutatóintézetben töltött kutatói gyakorlattal rendelkezik, vagy

- c) akinek egyéb különleges tudományos vagy szakmai tapasztalatára tekintettel felkérésére a Kollégium javaslatot tesz.
- (2) Az oktatókat a Kollégium a KSZK vezetőjének javaslata alapján kéri fel, és jegyzéküket a KSZK a honlapján közzéteszi.

16. § A szakmai gyakorlat időbeosztását a KSZK a fogadó intézménnyel és az ösztöndíjossal egyeztetve állapítja meg azzal, hogy

a) kétszáz órát a Miniszterelnöki Hivatalban,

b) kétszáz órát az államháztartásért felelős miniszter által vezetett minisztériumban,

c) kétszáz órát más központi államigazgatási szervnél vagy külföldi államigazgatási szervnél, és

d) kétszáz órát autonóm államigazgatási szerv, kormányhivatal vagy központi hivatal központi, területi vagy helyi szervénél, illetve a Kormány általános hatáskörű területi államigazgatási szervénél kell teljesíteni.

- 17. §** (1) A szakmai gyakorlat teljesítését a fogadó intézmény igazolja. Az igazolás kiállításának feltétele, hogy az ösztöndíjas a szakmai gyakorlat óraszámát teljesítse.
- (2) Ha az ösztöndíjas igazolja, hogy a szakmai gyakorlat ideje alatt egészségügyi vagy más fontos okból a szakmai gyakorlat óraszámát nem tudta teljesíteni, a fogadó intézmény a szakmai gyakorlat idejét meghosszabbítja.

5. Záró rendelkezések

- 18. §** (1) Ez a rendelet – a (2)–(3) bekezdésekben meghatározott kivétellel – a kihirdetését követő harmadik napon lép hatályba.
- (2) A 20. §, a 21. § (3) bekezdése és a 25. § 2010. július 1-jén lép hatályba.
- (3) A 23. § 2011. január 1-jén lép hatályba.
- (4) E rendelet rövidítése: Bibór.

- 19. §** (1) A közigazgatási szakvizsgáról szóló 35/1998. (II. 27.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Szvr.) 6/A. §-a a következő új (6) bekezdéssel egészül ki:
- „(6) A felkészítő tanfolyamon való részvétel a vizsgára bocsátásnak nem feltétele.”
- (2) Hatályát veszti az Szvr. 6. § (3) bekezdésének harmadik mondata.

20. § A Miniszterelnöki Hivatal vezető miniszter feladat- és hatásköréről szóló 29/2008. (II. 19.) Korm. rendelet 13. § b) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(A miniszter irányítja)

„b) a Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központot,”

- 21. §** (1) A köztisztviselők továbbképzéséről és a közigazgatási vezetőképzésről szóló 199/1998. (XII. 4.) Korm. rendelet (a továbbiakban: KTKr.) 11. §-át megelőző alcíme helyébe a következő alcím, 11. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:
- „A Kollégium**
11. § (1) A Kollégium a Miniszterelnöki Hivatal vezető miniszternek a közigazgatási továbbképzési, vezetőképzési tevékenységét segítő tanácsadó testülete.
- (2) A Kollégium tagja a Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ vezetője. A Kollégium további legfeljebb hat tagját – a Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ vezetőjének javaslatára – a Miniszterelnöki Hivatal vezető miniszter kéri fel. A miniszter valamely tag helyett bármikor új tagot kérhet fel.
- (3) A Kollégium
- a) véleményezi a középtávú terv tervezetét,
- b) felügyeli a közigazgatási programminősítési rendszer működtetését és dönt a minősítésre benyújtott programok elfogadásáról,
- c) javaslatot tesz a Miniszterelnöki Hivatal vezető miniszternek
- ca) az éves terv jóváhagyására,
- cb) a központi költségvetésben a továbbképzésre és a vezetőképzésre biztosított összeg felhasználására,
- cc) a továbbképzési programok központi költségvetési forrásból való támogatására,
- d) véleményezi a közigazgatási továbbképzési rendszer működéséről szóló értékelő jelentést.”

- (2) A KTKr. 13. § (4) bekezdése a következő k) és l) pontokkal egészül ki:
(A továbbképzést és a vezetőképzést országos módszertani központként a Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ segíti. Ennek keretében:)
 „k) a tárgyévét követő április 30-ig értékelő jelentést készít a közigazgatási továbbképzés rendszerének működéséről a miniszter számára,
 l) működteti a közigazgatási versenyvizsga- és képzésmenedzsment rendszert.”
- (3) A KTKr. 3. § (5) bekezdésében a „11. § (3) bekezdés c) pontjának második francia bekezdésében meghatározott” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ által vezetett oktatói” szöveg, 8. § (4) bekezdésében, 11. § (2) bekezdésében, 13. § (4) bekezdésében, 15. § (2) bekezdés harmadik mondatában, 16. § (2) bekezdés h) pontjában a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ” szöveg, 15. § (2) bekezdés első mondatában a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központot” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központot” szöveg, 9. § (1) bekezdésében a „november 1-jéig” szövegrész helyébe a „március 31-éig” szöveg, a „készít” szövegrész helyébe a „készít a közigazgatási versenyvizsga- és képzésmenedzsment rendszerrel” szöveg lép.
- (4) Hatályát veszti a KTKr. 12. § (2) bekezdése, 12. § (3) bekezdésében a „Közigazgatási Továbbképzési” szövegrész.

- 22. §** (1) A közigazgatási felsővezetői képzésről szóló 40/2010. (II. 26.) Korm. rendelet (a továbbiakban: EMPAr.) 1. § (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
 „(2) A miniszternek az (1) bekezdés szerinti tevékenységében a Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ (a továbbiakban: KSZK), valamint a Közigazgatási Továbbképzési Kollégium (a továbbiakban: Kollégium) közreműködik.”
- (2) Az EMPAr. 14. §-a a következő (3) bekezdéssel egészül ki:
 „(3) E rendelet rövidítése: EMPAr.”
- (3) Az EMPAr. 3. §-ában, 7. § (3) és (4) bekezdésében, 9. § (1) bekezdésében, 10. § (1) bekezdés d) pontjában, 13. § (2), (4) és (6) bekezdésében a „szakmai kollégium” szövegrész helyébe a „Kollégium” szöveg lép.
- (4) Hatályát veszti az EMPAr. 1. § (3) bekezdése, 3. § d) pontja, 4. § b) pontja.

- 23. §** (1) Az Szvr. 6/A. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:
 „6/A. § (1) A Ktv. 25. § (8) bekezdésében meghatározott felkészítő tanfolyamon való részvétel kötelezettségének a szakvizsgára jelentkező – választása szerint – a (2) bekezdés szerinti tanfolyamon való részvétellel vagy a (3) bekezdés szerinti tananyag feldolgozásával tesz eleget.
 (2) A szakvizsgaszervező a szakvizsgára jelentkezők számára a kötelező és a választott vizsgatárgyból a Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ által kidolgozott és a Közigazgatási Továbbképzési Kollégium által jóváhagyott program szerint felkészítő tanfolyamot szervez.
 (3) A kötelező és a választott vizsgatárgyból a Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ a honlapján olyan elektronikus tananyagot tesz közzé, amelyet a szakvizsgára jelentkező önállóan feldolgoz.
 (4) A (2) bekezdésben meghatározott felkészítő tanfolyamot követő 3 munkanapon belül a vizsgaszervező írásban tájékoztatja a köztisztviselő munkáltatóját, ha a köztisztviselő a tanfolyami részvételt részben vagy egészben elmulasztotta.
 (5) Ha a köztisztviselő a (2) bekezdésben meghatározott felkészítő tanfolyamon vagy annak egy részén önhibájából nem vesz részt, akkor a munkáltató a köztisztviselőt óraszámáronosan a felkészítő költségeinek megtérítésére kötelezi.
 (6) A munkáltató a köztisztviselőt a (2) bekezdésben meghatározott felkészítő tanfolyam időtartamára köteles mentesíteni a munkavégzés alól, aki erre az időre az illetményére jogosult.
 (7) A munkáltató köteles a köztisztviselőt a (3) bekezdésben meghatározott felkészítő tanfolyamon való részvétel érdekében három-három munkakapra mentesíteni a munkavégzés alól, aki erre az időre az illetményére jogosult.”
- (2) Az Szvr. 4. § (1) bekezdésében a „6/A. §” szövegrész helyébe a „6/A. § (2) bekezdése” szöveg, 4. § (3) bekezdésében az „a szakvizsgára felkészítő tanfolyam” szövegrész helyébe az „a 6/A. § (2) bekezdése szerinti felkészítő tanfolyam” szöveg, 4. § (6) bekezdésében a „felkészítő tanfolyamot” szövegrész helyébe az „a 6/A. § (2) bekezdése szerinti felkészítő tanfolyamot” szöveg, 6. § (1) bekezdésében a „valamint” szövegrész helyébe a „valamint – ha a szakvizsgára jelentkező a 6/A. § (2) bekezdése szerinti felkészítő tanfolyamot választja –” szöveg lép.

- 24. §** A köztisztviselők céljuttatásával összefüggő egyes átmeneti szabályairól szóló 5/2010. (I. 19.) Korm. rendelet 1. §-a a következő új (4) bekezdéssel egészül ki:
„(4) Az (1) bekezdésben meghatározott korlátozás, továbbá a Kormány vagy miniszter irányítása, illetve felügyelete alá tartozó egyes költségvetési szervek létszámgazdálkodását érintő átmeneti intézkedésekről szóló 1127/2009. (VII. 29.) Korm. határozat 2. pont k) alpontja és 3. pontja nem vonatkozik az országgyűlési képviselők választásának lebonyolításában közreműködő személyek számára megállapított céljuttatásra.”
- 25. §**
- (1) A közigazgatási versenyvizsgáról szóló 126/2009. (VI. 15.) Korm. rendelet 1. § (2) bekezdésében a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ” szöveg lép.
 - (2) A kormányzati személyügyi igazgatási feladatokat ellátó szerv által lefolytatott pályázatás rendjéről, annak szervezéséről és lebonyolításáról, a pályázati eljárás alól adott mentesítésről, a kompetencia-vizsgálatról és a toborzási adatbázisról, valamint a pályázati eljáráshoz kapcsolódó nyilvántartás szabályairól szóló 406/2007. (XII. 27.) Korm. rendelet 2. § (1) bekezdésében a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központot,” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központot” szöveg lép.
 - (3) A köztisztviselői teljesítményértékelés és jutalmazás szabályairól szóló 301/2006. (XII. 23.) Korm. rendelet 5. § (8) bekezdésében a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ” szöveg, 23. § (3) bekezdésében a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központot” szövegrész helyébe a „Központot” szöveg lép.
 - (4) A közalkalmazottak jogállásáról szóló 1992. évi XXXIII. törvény felsőoktatásban való végrehajtásáról és a felsőoktatási intézményekben történő foglalkoztatás egyes kérdéseiről szóló 53/2006. (III. 14.) Korm. rendelet 1/B. § (1) bekezdésében a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ (KSZK)” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ” szöveg lép.
 - (5) Az Szvr. 4. § (1), (4) és (5) bekezdésében, 6/A. § (1) bekezdésében, 1. számú melléklet 10. és 11. pontjában a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ” szöveg, 4. § (6) bekezdésében a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központnál” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központnál” szöveg lép.
 - (6) A közigazgatási és az ügykezelői alapvizsgáról szóló 51/1993. (III. 31.) Korm. rendelet 4. § (3) bekezdésében, melléklet I. pont 15. alpontjában a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ” szöveg, 5. § (1) bekezdésében a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központnál” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központnál” szöveg lép.
 - (7) A közalkalmazottak jogállásáról szóló 1992. évi XXXIII. törvény végrehajtásáról a művészeti, a közművelődési és a közgyűjteményi területen foglalkoztatott közalkalmazottak jogviszonyával összefüggő egyes kérdések rendezésére című 150/1992. (XI. 20.) Korm. rendelet 7. § (4) bekezdésében a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ (KSZK)” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ” szöveg lép.
 - (8) A közalkalmazottakról szóló 1992. évi XXXIII. törvény végrehajtásáról a közoktatási intézményekben című 138/1992. (X. 8.) Korm. rendelet 5. § (4) bekezdésében a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ” szöveg lép.
 - (9) Az EMPAr. 1. § (2) bekezdésében a „Kormányzati Személyügyi Szolgáltató és Közigazgatási Képzési Központ” szövegrész helyébe a „Közigazgatási Személyügyi és Képzési Központ” szöveg lép.

Bajnai Gordon s. k.,
miniszterelnök

1. melléklet a 103/2010. (IV. 7.) Korm. rendelethez

1. Alapismeretek a magyar közigazgatás környezetéről, a közigazgatásról és annak működési mechanizmusairól (I. modul)
 - 1.1. Társadalomismeret
 - 1.2. Alkotmányjogi ismeretek
 - 1.3. Közigazgatás-tudományi és közigazgatási ismeretek
 - 1.4. Közgazdasági és pénzügyi ismeretek
 - 1.5. Emberi jogi, etikai és közérdekű adatok nyilvánosságával kapcsolatos ismeretek

 2. Közpolitikai szemlélet, a közpolitika folyamata, érdekérvényesítés, a fejlesztéspolitika területei (II. modul)
 - 2.1. A közpolitika mint tudomány
 - 2.2. A közpolitika értelmezése, szereplői, eszköztára, a magyar közpolitikai tér sajátosságai
 - 2.3. Politikai és szakmai funkciók a gyakorlati érdekérvényesítésben
 - 2.4. Innováció és fejlesztés

 3. A törvényhozói és a végrehajtói hatalom működése (III. modul)
 - 3.1. A köztisztviselők tevékenysége a parlament munkájában
 - 3.2. A Kormány működési mechanizmusa
 - 3.3. A minisztériumi és ágazati érdekérvényesítés a kormányzati munkában
 - 3.4. Az érdekegyeztetés alapjai, a társadalmi párbeszéd

 4. A minisztériumok és az egyéb központi közigazgatási szervek tevékenysége (IV. modul)
 - 4.1. A hivatali struktúrák kialakítása, működtetése
 - 4.2. Ágazati stratégiák kialakítása, célok és követelmények meghatározása
 - 4.3. A döntéshozatali mechanizmusok működtetése
 - 4.4. Az irányítás, a felügyelet, az ellenőrzés kérdései
 - 4.5. A teljesítményelvű, hatékony és hatásos működés problémái, komplex erőforrás-gazdálkodás

 5. A professzionális jogalkotás (V. modul)
 - 5.1. A jogszabályok és társadalmi-gazdasági hatásai
 - 5.2. A hatásvizsgálat módszerei a gyakorlatban
 - 5.3. Better regulation
 - 5.4. Jogszabályszerkesztés

 6. Horizontális politikák érvényesítése a közigazgatási munkában (VI. modul)
 - 6.1. Fenntartható fejlődés
 - 6.2. Egyenlő bánásmód, esélyegyenlőség
 - 6.3. Korrupció elleni küzdelem
 - 6.4. Globalizáció

 7. Az Európai Unió döntéshozatali és működési mechanizmusa a mindennapok gyakorlatában (VII. modul)
 - 7.1. Az Európai Unió közpolitikája
 - 7.2. A magyar érdekek azonosítása és képviselete az Európai Unió intézményrendszerében
 - 7.3. A magyar külképviselet Brüsszelben
-

V. A Kormány tagjainak rendeletei

Az egészségügyi miniszter 14/2010. (IV. 7.) EüM rendelete a kozmetikai termékek biztonságosságáról, gyártási, forgalmazási feltételeiről és közegészségügyi ellenőrzéséről szóló 40/2001. (XI. 23.) EüM rendelet módosításáról

Az egészségügyről szóló 1997. évi CLIV. törvény 247. § (2) bekezdés da) alpontjában kapott felhatalmazás alapján, az egészségügyi miniszter feladat- és hatásköréről szóló 161/2006. (VII. 28.) Korm. rendelet 1. § a) pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva a következőket rendelem el:

- 1. §** A kozmetikai termékek biztonságosságáról, gyártási, forgalmazási feltételeiről és közegészségügyi ellenőrzéséről szóló 40/2001. (XI. 23.) EüM rendelet (a továbbiakban: R.) 10. § (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
„(2) Az engedélynek tartalmaznia kell a nyilvántartási számot, amely helyettesíti az összetevőt a 9. § (1) bekezdés i) pontjában előírt felsorolásban. A nyilvántartási szám hét számjegyből áll, az első kettő a titkosítás engedélyezésének évszáma, a következő kettő a Magyarországhoz hozzárendelt „21” kódszám, az utolsó három számjegyet az OÉTI határozza meg.”
- 2. §** Az R. 11. §-a a következő (11) bekezdéssel egészül ki:
„(11) A 3. számú melléklet
a) 1. részében foglalt táblázat 8., 8a., 9., 9a., 16., 22., 193., 202., 203. és 205. hivatkozási száma,
b) 2. részében foglalt táblázat 3–6., 10–12., 16., 19–22., 25–27., 32–34., 35., 36., 37., 38., 39., 44., 48–50., 55. és 56. hivatkozási száma
szerinti hatóanyagot tartalmazó kozmetikai termék legkésőbb 2011. október 31-éig hozható forgalomba és 2012. november 1-jéig adható át a végső fogyasztónak, ha az nem felel meg a 3. számú melléklet 1. és 2. részében az adott hivatkozási számhoz tartozó, az „f” oszlopban megjelölt, a címkén rögzítendő felhasználási feltételek és figyelmeztetések vonatkozásában rögzített követelményeknek.”
- 3. §** (1) Az R. 12. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
„(1) A gyártó vagy a forgalmazó a kozmetikai termék magyarországi első forgalomba hozatalával egyidejűleg nyilvántartásba vétel céljából – a 9. számú melléklet szerinti tartalmú bejelentőlap megküldésével vagy elektronikus úton – bejelenti a terméket az OÉTI-nek.”
(2) Az R. 12. § (3) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
„(3) A gyártó vagy forgalmazó az OÉTI számára a kozmetikai termék előállításához felhasznált összetevőkről minden olyan információt rendelkezésre bocsát, amely a kozmetikai termék által okozott baleset vagy egészségkárosodás esetén az egészségügyi ellátáshoz szükséges. E kötelezettséget az (1) bekezdés szerinti bejelentés keretében, a 9. számú melléklet szerinti tartalommal kell teljesíteni.”
- 4. §** Az R. 13. § (5) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
„(5) Vizsgálattal igazolt súlyos közegészségügyi veszély esetén az (1) bekezdés a) pontja szerinti hatóság a terméket a forgalomból kivonja. A forgalomból történő kivonásról szóló határozatot a gyártóval és a forgalmazóval is közölni kell. Az (1) bekezdés a) pontja szerinti hatóság továbbá szükség esetén rendelkezik a termék további felhasználásáról vagy megsemmisítéséről, és az erről szóló határozatát közli az (1) bekezdés b) pontja szerinti hatósággal is.”
- 5. §** Az R. 15. § (4) bekezdés a) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:
[Ez a rendelet a következő uniós jogi aktusoknak való megfelelést szolgálja:]
„a) a Tanács 76/768/EGK irányelve (1976. július 27.) a kozmetikai termékekre vonatkozó tagállami jogszabályok közelítéséről, valamint annak a 79/661/EGK, 82/368/EGK, 83/574/EGK, 88/667/EGK, 89/679/EGK, 93/35/EGK tanácsi, a 2003/15/EK, 2008/112/EK európai parlamenti és tanácsi és a 83/341/EGK, 83/496/EGK, 84/415/EGK, 85/391/EGK, 86/179/EGK, 86/199/EGK, 87/137/EK, 88/233/EGK, 89/174/EGK, 90/121/EGK, 91/184/EGK, 92/8/EGK, 92/86/EGK,

93/47/EGK, 94/32/EK, 95/34/EK, 96/41/EK, 97/1/EK, 97/45/EK, 98/16/EK, 98/62/EK, 2000/6/EK, 2000/11/EK, 2002/34/EK, 2003/1/EK, 2003/16/EK, 2003/80/EK, 2003/83/EK, 2004/87/EK, 2004/88/EK, 2004/93/EK, 2004/94/EK, 2005/9/EK, 2005/42/EK, 2005/52/EK, 2005/80/EK, 2006/65/EK, 2006/78/EK, 2007/1/EK, 2007/17/EK, 2007/22/EK, 2007/53/EK, 2007/54/EK, 2007/67/EK, 2008/14/EK, 2008/42/EK, 2008/88/EK, 2008/123/EK, 6/2009/EK, 2009/36/EK, 2009/129/EK, 2009/130/EK, 2009/134/EK és 2009/159/EU bizottsági irányelvekkel és a Cseh Köztársaság, az Észt Köztársaság, a Ciprusi Köztársaság, a Lett Köztársaság, a Litván Köztársaság, a Magyar Köztársaság, a Máltai Köztársaság, a Lengyel Köztársaság, a Szlovén Köztársaság és a Szlovák Köztársaság csatlakozásának feltételeiről, valamint az Európai Unió alapját képező szerződések kiigazításáról szóló okmány II. melléklet 1. rész C. pontjával történt módosításai;”

- 6. §** (1) Az R. 2., 3., 6. és 11. számú melléklete e rendelet 1. melléklete szerint módosul.
 (2) Az R. 9. számú melléklete e rendelet 2. melléklete szerint módosul.
- 7. §** (1) Az R.
 a) 1. § (2) bekezdésében és 2. § (4) bekezdésében a „készítmény” szövegrész helyébe a „keverék”,
 b) 14. § (4) bekezdésében a „készítmények” szövegrész helyébe a „keverékek” szöveg lép.
 (2) Az R.
 a) 7. § (6) bekezdésében és 10. § (3) bekezdésében az „érvényes” szövegrész helyébe a „hatályos”,
 b) 9. § (1) bekezdés f) pontjában a „használható” szövegrész helyébe a „használható, kivéve, ha a felnyitástól számított minőségmegőrzési idő – különösen a termék egyszer használatos, nem romlandó vagy nem felnyitható jellegére tekintettel – nem releváns”,
 c) 10. § (3) bekezdésében az „az érvényességi idejének lejártá előtt” szövegrész helyébe a „hatályossága alatt, ” szöveg lép.
- 8. §** Hatályát veszti az R.
 a) 3. § (4) bekezdése,
 b) 7. § (5) bekezdése,
 c) 12. § (2) bekezdésében az „, és erről értesíti a bejelentőt” szövegrész,
 d) 13. § (7) bekezdése.
- 9. §** (1) Ez a rendelet – a (2)–(5) bekezdésben foglalt kivétellel – a kihirdetését követő 5. napon lép hatályba, és 2011. november 2-án hatályát veszti.
 (2) A 6. § (1) bekezdése és a 7. § (1) bekezdése 2010. június 1-jén lép hatályba.
 (3) Az 1. melléklet 2., 3., 5. és 6. pontja 2010. július 15-én lép hatályba.
 (4) Az 1. melléklet 7. pontja 2010. október 15-én lép hatályba.
 (5) Az 1. melléklet 4. és 8. pontja 2011. november 1-jén lép hatályba.
- 10. §** Az 1–5. §, a 6. § (2) bekezdése, a 7. § (2) bekezdése, a 8. §, valamint a 2. melléklet e rendelet kihirdetését követő 9. napon hatályát veszti. A 7. § (1) bekezdése, valamint az 1. melléklet 1. és 9. pontja 2010. június 2-án hatályát veszti. Az 1. melléklet 2., 3., 5. és 6. pontja 2010. július 16-án hatályát veszti. Az 1. melléklet 7. pontja 2010. október 16-án hatályát veszti.
- 11. §** Ez a rendelet a következő uniós jogi aktusoknak való megfelelést szolgálja:
 a) a 76/768/EGK, a 88/378/EGK, az 1999/13/EK tanácsi irányelveknek és a 2000/53/EK, a 2002/96/EK és a 2004/42/EK európai parlamenti és tanácsi irányelveknek az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról szóló 1272/2008/EK rendelethez való hozzáigazítása céljából történő módosításáról szóló 2008. december 16-i 2008/112/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv,
 b) a kozmetikai termékekről szóló 76/768/EGK tanácsi irányelv III. mellékletének a műszaki fejlődéshez való hozzáigazítása céljából történő módosításáról szóló 2009. október 9-i 2009/129/EK bizottsági irányelv,
 c) a kozmetikai termékekről szóló 76/768/EGK tanácsi irányelv III. mellékletének a műszaki fejlődéshez való hozzáigazítása céljából történő módosításáról szóló 2009. október 12-i 2009/130/EK bizottsági irányelv,
 d) a kozmetikai termékekről szóló 76/768/EGK tanácsi irányelv III. mellékletének a műszaki fejlődéshez történő hozzáigazítása céljából történő módosításáról szóló 2009. október 28-i 2009/134/EK bizottsági irányelv,

- e) a kozmetikai termékekről szóló 76/768/EGK tanácsi irányelv III. mellékletének a műszaki fejlődéshez való hozzáigazítása céljából történő módosításáról szóló 2009. december 16-i 2009/159/EU bizottsági irányelv.


Dr. Székely Tamás s. k.,
egészségügyi miniszter

1. melléklet a 14/2010. (IV. 7.) EüM rendelethez

1. Az R.
 - a) 2. számú melléklet 11., 99., 211., 215., 294., 332. pontjában, 6. számú melléklet [7] pontjában, valamint 6. számú mellékletében foglalt táblázat d:56. mezőjében a „készítmények” szövegrész helyébe a „keverékek” szöveg lép,
 - b) 2. számú melléklet 13., 35., 41., 44., 98., 104., 218., 298., 311., 312., 330., 331., 333., 345., 365. és 374. pontjában a „készítményei” szövegrész helyébe a „keverékei” szöveg lép,
 - c) 2. számú melléklet 301., 303. és 305. pontjában a „készítményeik” szövegrész helyébe a „keverékeik” szöveg lép,
 - d) 2. számú melléklet 358. pontjában és 451. pont d)–e) alpontjában a „készítményekben” szövegrészek helyébe a „keverékekben” szöveg lép,
 - e) 3. számú melléklet 1. részében foglalt táblázat c:96. és c:97. mezőjében a „készítményeken” szövegrész helyébe a „keverékeken” szöveg lép,
 - f) 11. számú melléklet 3. a) pontjában a „készítmény” szövegrész helyébe a „keverék” szöveg lép.
2. Az R. 3. számú melléklet 1. részében foglalt táblázat b:8. mezőjében a „p-Fenilén-diamin, N-szubsztituált származékai és sói; o-Fenilén-diamin (1) N-szubsztituált származékai, az e mellékletben máshol felsorolt és a 2. számú melléklet 1309., 1311. és 1312. referenciaszámait alatt felsorolt származékok kivételével” szövegrész helyébe a „p-Fenilén-diamin N-szubsztituált származékai és sói; o-Fenilén-diamin N-szubsztituált származékai (1) az e mellékletben és a 2. számú melléklet 1309., 1311. és 1312. hivatkozási számait alatt felsorolt származékok kivételével” szöveg lép.
3. Az R. 3. számú melléklet 1. részében foglalt táblázat a következő 8a. sorral egészül ki:

[Referencia szám]	Hatóanyag neve	Korlátozások			Cimkére felirandó felhasználási feltételek és figyelmeztetések
		alkalmazási terület és/vagy felhasználás	maximálisan megengedett koncentráció a végtermékben	egyéb korlátozások és követelmények	
a	b	c	d	e	f
8a.	p-fenilén-diamin és sói (1) CAS-szám: 106-50-3 EINECS-szám: 203-404-7 p-Phenylenediamine HCl (p-fenilén-diamin HCl) CAS-szám: 624-18-0 EINECS-szám: 210-834-9 p-Phenylenediamine sulfát (p-fenilén-diamin szulfát) CAS-szám: 16245-77-5 EINECS-szám: 240-357-1	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként a) általános használatra b) szakipari használatra		a) és b) Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra alkalmazott legnagyobb koncentráció nem haladhatja meg a 2%-ot (szabad bázisra számítva).	a) Allergiás reakciót válthat ki. Fenilén-diaminokat tartalmaz. Szempilla- és szemöldökfestésre nem használható. A keverési arányt fel kell tüntetni a címkén. b) Csak szakipari használatra. Fenilén-diaminokat tartalmaz. Allergiás reakciót válthat ki. Védőkesztyű viselése kötelező! A keverési arányt fel kell tüntetni a címkén.

4. Az R. 3. számú melléklet 1. részében foglalt táblázat
 - a) f:8. mező a) és b) pontjában az „Allergiás reakciót válthat ki” szövegrész helyébe az

„  A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.
Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!
Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.
Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.
Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

 - Arcán kiütés van, vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
 - Hajfestés után bármikor, bármilyen reakciót észlelt.
 - Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.”

szöveg lép.

b) f:8a. mező a) és b) pontjában az „Allergiás reakciót válthat ki.” szövegrész helyébe az

„ A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van, vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor, bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.

A keverési arányt lásd a címkén.”

szöveg lép.

c) f:9. mező a) és b) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„a)  A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van, vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor, bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.

Fenilén-diaminokat (toluén-diamint) tartalmaz. Ne használja szempilla vagy szemöldök festésére.

b) Csak szakipari használatra.

 A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket, ha:

- Arcán kiütés van, vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamiféle reakciót észlelt.

Fenilén-diaminokat (toluén-diamint) tartalmaz. Védőkesztyű használata kötelező!”

d) f:9a. mezőjében a „Lásd a 9. hivatkozási szám alatt az „f” oszlopban.” szövegrész helyébe az

„a)  A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van, vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor valamilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.

Fenilén-diaminokat (toluén-diamint) tartalmaz. Ne használja szempilla vagy szemöldök festésére.

A keverési arányt lásd a címkén.

b) Csak szakipari használatra.

 A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:


- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.

Fenilén-diaminokat (toluén-diamint) tartalmaz. Védőkesztyű használata kötelező!

A keverési arányt lásd a címkén.”

szöveg lép.

e) f:16. mezőjében az „Allergiás reakciót okozhat” szövegrész helyébe az

„  A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket, ha:

- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.”

szöveg lép.

f) f:22. mező a) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„a) 1. Rezorcint tartalmaz

Nem használható szempilla-, szemöldökfestésre

Szembe jutása esetén azonnal kiöblíteni

 A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.

2. Csak szakipari használatra

Rezorcint tartalmaz

Szembe jutása esetén azonnal kiöblíteni

 A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.”

g) f:193. és f:205. mező a) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„a) A keverési arányt fel kell tüntetni a címkén.

 A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.”

h) f:202. mezőjében az „Allergiás reakciót válthat ki.”, f:203. mezőjében az „Allergiás reakciót válthat ki” szövegrész helyébe az

„  A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.”

szöveg lép.

5. Az R. 3. számú melléklet 1. részében foglalt táblázat b:9. mezőjében a „Methylfeniléndiaminok és N-szubsztituált származékaik és sóik (1) a 2. számú melléklet 364-es, 1310-es és 1313-as anyagának kivételével” szövegrész helyébe a „Metil-fenilén-diaminok, N-szubsztituált származékaik és azok sói (1) az e melléklet 9a. hivatkozási száma alatt szereplő anyag, valamint a 2. számú melléklet 364., 1310. és 1313. hivatkozási számai alatt felsorolt anyagok kivételével” szöveg lép.

6. Az R. 3. számú melléklet 1. részében foglalt táblázat a következő 9a. sorral egészül ki:

[Referencia szám]	Hatóanyag neve	alkalmazási terület és/vagy felhasználás	Korlátozások		Címkére felírandó felhasználási feltételek és figyelmeztetések
			maximálisan megengedett koncentráció a végtermékben	egyéb korlátozások és követelmények	
a	b	c	d	e	f
9a.	Toluol-2,5-diamin és sói (1) CAS-szám: 95-70-5 EINECS-szám: 202-442-1 Toluene-2,5-diamine sulfát (Toluol-2,5-diamin szulfát) CAS-szám: 615-50-9 EINECS-szám: 210-431-8	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként a) általános használatra b) szakipari használatra		a) és b) Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra alkalmazott legnagyobb koncentráció nem haladhatja meg a 4%-ot (szabad bázisra számítva).	Lásd a 9. hivatkozási szám alatt az „f” oszlopban.

7. Az R. 3. számú melléklet 1. részében foglalt táblázat f:26. mezőjében az „Ammónium monofluorofoszfátot tartalmaz” szövegrészt, f:27. mezőjében a „Nátrium monofluorofoszfátot tartalmaz” szövegrészt, f:28. mezőjében a „Kálium monofluorofoszfátot tartalmaz” szövegrészt, f:29. mezőjében a „Kalcium monofluorofoszfátot tartalmaz” szövegrészt, f:30. mezőjében a „Kalcium fluoridot tartalmaz” szövegrészt, f:31. mezőjében a „Nátrium fluoridot tartalmaz” szövegrészt, f:32. mezőjében a „Kálium fluoridot tartalmaz” szövegrészt, f:33. mezőjében az „Ammónium fluoridot tartalmaz” szövegrészt, f:34. mezőjében az „Alumínium fluoridot tartalmaz” szövegrészt, f:35. mezőjében az „Ón fluoridot tartalmaz” szövegrészt, f:36. mezőjében a „Hexadecil ammónium fluoridot tartalmaz” szövegrészt, f:37. mezőjében a „3-(N-Hexadecil-N-2-hidroxietyl-ammónia) propilbisz (2-hidroxietyl) ammónium dihidrofluoridot tartalmaz” szövegrészt, f:38. mezőjében az „NN'N'-trisz(polioxietylén)-N-hexa-decilpropiléndiamin dihidrofluoridot tartalmaz” szövegrészt, f:39. mezőjében az „Oktadecenil ammónium fluoridot tartalmaz” szövegrészt, f:40. mezőjében a „Nátrium fluorszilikátot tartalmaz” szövegrészt, f:41. mezőjében a „Kálium fluorszilikátot tartalmaz” szövegrészt, f:42. mezőjében az „Ammónium fluorszilikátot tartalmaz” szövegrészt, f:43. mezőjében a „Magnézium fluorszilikátot tartalmaz” szövegrészt, f:47. mezőjében a „Nikometanol hidrofluoridot tartalmaz” szövegrészt, f:56. mezőjében a „Magnézium fluoridot tartalmaz” szövegrészt követő szövegrészek helyébe az

„Az elemi fluorra számolva 0,1–0,15%-os koncentrációjú fluortartalmú vegyületeket tartalmazó fogkrémek esetében, ha a címkézés nem tartalmaz eleve gyermekekre vonatkozó ellenjavallatot (pl. „kizárólag felnőttek részére”), kötelező a következő figyelmeztetés feltüntetése:

„Hatéves vagy annál fiatalabb gyermekek: borsónyi mennyiséget tegyen a fogkefére és ügyeljen arra, hogy gyermeke fogmosás közben minél kevesebb fogkrémet nyeljen le! Más forrásból származó fluorid bevitele esetén kérje ki fogorvosa vagy orvosa tanácsát!”

szöveg lép.

8. Az R. 3. számú melléklet 2. részében foglalt táblázat

a) f:3. mezőjében az „Allergiás reakciót okozhat” szövegrész helyébe az

„  A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.


Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán bőrkütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.”

szöveg lép.

b) f:4., f:20., f:26., f:32., f:34., f:35., f:36., f:37., f:38., f:39. és f:44. mezője a következő szöveggel egészül ki:

„  A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.”

c) f:5., f:6., f:12., f:19., f:21., f:22., f:25. és f:33. mezőjében az „Allergiás reakciót okozhat” szövegrész helyébe az

„  A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.”

szöveg lép.

d) f:10. és f:11. mezőjében az „a) b) Allergiás reakciót okozhat”, f:16. mezőjében az „Allergiás reakciót okozhat” szövegrész helyébe az

„  A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!


Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
 - Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
 - Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.”
- szöveg lép.

e) f:27., f:48. és f:56. mezője a következő a) és b) ponttal egészül ki:

„a)  A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.
Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.

b)

 A hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!


Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.”

f) f:31., f:49., f:50. és f:55. mezője a következő a) ponttal egészül ki:

„a)  A hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki.

Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat!

Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták.

Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.

Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:

- Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült.
- Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt.
- Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.”

9. Az R. 3. számú melléklet 2. részében foglalt táblázat g:3., g:4., g:5., g:6., g:10., g:11., g:12., g:16., g:19., g:20., g:21., g:22., g:25., g:26., g:27., g:29., g:31., g:32., g:33., g:34., g:35., g:36., g:37., g:38., g:39., g:44., g:48., g:49., g:50., g:55. és g:56. mezőjében a „2009. 12. 31.” szövegrész helyébe a „2010. 12. 31.” szöveg lép.

2. melléklet a 14/2010. (IV. 7.) EüM rendelethez

Az R. 9. számú melléklet I. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„I. A kozmetikai termék bejelentéséhez (nyilvántartásba vételi eljárásához) szükséges adatok

1. A bejelentő (cég) neve, címe, telephelye (elérhetősége).
2. Az előállító (cég) neve, címe, telephelye (elérhetősége).
3. A termék (termékek)
 - a) megnevezése,
 - b) rendeltetése,
 - c) csomagolási egysége (egységei).

4. Annak ténye, hogy a terméket (termékeket) Magyarországon gyártották-e.
5. Annak ténye, hogy a terméket (termékeket) Magyarországon hozták-e be először az Európai Gazdasági Térség területére.
6. Az 5. § (1) bekezdésében előírt adatok hozzáférhetőségi helye, a cég neve, címe (ország, város, utca, házszám), kontakt személy neve, telefon-/faxszáma, és – ha van – elektronikus levélcíme.
7. A kiállító neve, címe, a kiállítás kelte, cégszerű aláírás.
8. A termék eredeti címkéje, vagy annak – olvasható – másolata, elektronikus fényképe, vagy a címke teljes adattartalma.”

A földművelésügyi és vidékfejlesztési miniszter 33/2010. (IV. 7.) FVM rendelete az állatgyógyászati termékekről szóló 128/2009. (X. 6.) FVM rendelet módosításáról

Az élelmiszerláncról és hatósági felügyeletéről szóló 2008. évi XLVI. törvény 76. §-a (2) bekezdésének 24. pontjában, valamint (5) bekezdésének a) pontjában, a biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászati-segédesszék-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló 2006. évi XCVIII. törvény 77. §-a (3) bekezdésének a) és b) pontjában kapott felhatalmazás alapján – földművelésügyi és vidékfejlesztési miniszter feladat- és hatásköréről szóló 162/2006. (VII. 28.) Korm. rendelet 1. §-ának c) pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva, az állat-egészségügyi biocid termékek vonatkozásában az egészségügyi miniszter feladat- és hatásköréről szóló 161/2006. (VII. 28.) Korm. rendelet 1. §-ának a) pontjában kapott feladatkörben eljáró egészségügyi miniszterrel egyetértésben – a következőket rendelem el:

1. § Az állatgyógyászati termékekről szóló 128/2009. (X. 6.) FVM rendelet (a továbbiakban R.) az 1. §-t követően a következő 1/A.–1/C. §-sal egészül ki:

„1/A. § (1) Ezt a rendeletet kell továbbá alkalmazni a (2) bekezdés szerinti állategészségügyi biocid termékek forgalomba hozatalának engedélyezésére, forgalomba hozatalára és felhasználására, kivéve a fertőtlenítőszer közé sorolható azon termékeket, amelyekre az Országos Tisztifőorvosi Hivatal (a továbbiakban: OTH) forgalomba hozatali engedélyt ad ki a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló külön jogszabály szerint.

(2) Az e rendeletben foglaltakat azon állategészségügyi biocid termékekre kell alkalmazni, amelyek az alábbi feltételek mindegyikének együttesen megfelelnek:

- a) a termék nem minősül állatgyógyászati készítménynek,
- b) a termék nem minősül állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítménynek, ápolószernek és segédanyagoknak és külön jogszabály szerinti orvostechnikai eszköznek,
- c) a termék e rendelet hatálybelépésekor nem rendelkezik az adott termékre vonatkozó OTH által kiadott forgalomba hozatali engedéllyel,

d) a biocid termék előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló külön jogszabály szerint az alábbi biocid terméktípusok valamelyikébe tartozó következő termékek:

da) az állategészségügyi biocid termékek közül: az állathigiénai célra szolgáló, az állatok testfelületével érintkezésbe kerülő termék, így különösen bőr-, nyálkahártya-, tőgy-, csülök- és patafertőtlenítő, valamint az állati test fertőtlenítésére alkalmazható, fertőtlenítőszerrel impregnált törülköző és papír,

db) a rovarölő, atkaölő és más ízeltlábúak elleni szerek közül: a külön rendelet szerint egészségügyi kártevőnek nem minősülő ízeltlábúak elleni védekezés érdekében az állatok elhelyezési, tartási, szállítási környezetében használt szer, beleértve az alombogár, a madártetű-atka és az óvontagok irtására az állatok tartási környezetében alkalmazandó szer is,

dc) a riasztó és csalogatószerek közül: a külön rendelet szerint egészségügyi kártevőnek nem minősülő károsítók, külső élősködők ellen riasztó, csalogató, illetve távoltartó hatású, ölü hatással nem rendelkező, az állatok testfelületén közvetlenül vagy közvetett módon alkalmazandó, vagy az állatok elhelyezési, tartási, szállítási környezetében felhasználandó készítmény.

(3) E rendeletnek az állategészségügyi biocid termékekre vonatkozó előírásait kell alkalmazni az adott biocid termék egyes hatóanyagainak a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló külön jogszabályban szereplő, a biocid termékekben felhasználható hatóanyagok és a kis kockázattal járó biocid termékek hatóanyagainak jegyzékébe (a továbbiakban: közösségi jegyzék) történő felvételéig, mely időpont után a közösségi jegyzékbe felvett hatóanyagot tartalmazó készítményre kizárólag a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló külön jogszabály előírásait kell alkalmazni.

(4) Az állategészségügyi biocid termékek vonatkozásában e rendeletben nem szabályozott kérdésekben a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló külön jogszabályban foglaltakat kell alkalmazni.

1/B. § (1) E rendelet szabályait kell alkalmazni az állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítmények, ápolószerek és segédanyagok forgalomba hozatalára, forgalmazására, valamint ellenőrzésére.

(2) Ha valamely termék a tulajdonságai alapján egyaránt tartozhat az e rendelet szerinti gyógyhatású készítmény és állatgyógyászati készítmény fogalmába is, úgy az e rendelet állatgyógyászati készítményekre vonatkozó előírásait kell alkalmazni.

(3) Ha valamely termék a tulajdonságai alapján egyaránt tartozhat az e rendelet szerinti gyógyhatású készítmény és állategészségügyi biocid termék fogalmába is, úgy az e rendelet állategészségügyi biocid termékekre vonatkozó előírásait kell alkalmazni.

(4) Ha valamely termék vagy annak összetevője tulajdonságai alapján egyaránt tartozhat az e rendelet szerinti állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítmény, ápolószer vagy segédanyag és a takarmányokról szóló külön jogszabály szerinti takarmány fogalmába is, úgy a takarmányokról szóló külön jogszabály előírásait kell alkalmazni.

1/C. § E rendelet állati vérkészítményekre vonatkozó előírásait a nem emberi fogyasztásra szánt állati melléktermékekre vonatkozó egészségügyi előírások megállapításáról szóló, 2002. október 3-i 1774/2002/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletben (a továbbiakban: 1774/2002/EK rendelet) foglaltak figyelembevételével kell alkalmazni."

2. § Az R. 4. §-a a következő pontokkal egészül ki:

[E rendelet alkalmazásában:]

„50. *Állategészségügyi biocid termék*: a 1/A. § (2) bekezdésének d) pontja szerinti termékcsoportok valamelyikébe besorolható biocid hatóanyag, vagy egy vagy több biocid hatóanyagot tartalmazó készítmény – a felhasználóknak szánt kiszerezési formákban –, melynek célja, hogy állategészségügyi alkalmazás során valamely kártékony biológiai szervezetet kémiai vagy biológiai eszközökkel elpusztítson, kártékony biológiai szervezetet, illetve külső élősködőt elriasszon, ártalmatlanítsa, károsításában akadályozzon, vagy más módon korlátozó hatást gyakoroljon rá.

51. *Állatgyógyászati ápolószer*: olyan termék, amely az állati testtel (így különösen bőr, szőrzet, karom, pata, külső hallójárat, szemkörnyék, tőgy, külső nemi szervek, fogak, fogíny, szájnyalvák, hártya), vagy annak környezetével kerül érintkezésbe elsődlegesen olyan céllal, hogy azokat tisztítsa, illatosítsa, hidratálja, kondicionálja, védje, ápolja, azok megjelenését megváltoztassa, a kellemetlen szagot enyhítse, vagy az állatokat egymáshoz szoktassa, illetve egymástól távol tartsa.

52. *Állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítmény*: olyan állatokon alkalmazható készítmény, amely nem minősül állatgyógyászati készítménynek, vagy állategészségügyi biocid terméknek, és amely állatok betegségeinek kiegészítő kezelésére alkalmazható, valamint kedvező biológiai hatással rendelkezik, továbbá előírászerű használata esetén nincs káros hatása, illetve mellékhatása, továbbá élelmiszertermelő állatokon történő alkalmazás esetén nincs élelmiszer-egészségügyi várakozási ideje, valamint a fogyasztók számára egészségi ártalmat nem okoz.

53. *Állatgyógyászati segédanyag*: a gerinces állatok testével érintkezésbe kerülő, állatorvosi beavatkozást segítő, jelző értékű vagy diagnosztikai vizsgálatot elősegítő anyag.

54. *Állati vérkészítmény*: emlősállatok véreből származó állatgyógyászati készítmény; az állati vérkészítmény az 1774/2002/EK rendelet I. melléklete 4. pontja szerinti vérterméknek, valamint az 1774/2002/EK rendelet I. melléklete 54. pontja szerinti műszaki terméknek minősül.

55. *Állati vérkészítményt előállító hely*: az állati vérkészítmény előállítására szolgáló az 1774/2002/EK rendelet I. melléklete 53. pontja szerinti műszaki üzem.

56. *Biocid hatóanyag*: anyag, mikroorganizmus, ideértve a vírusokat és gombákat is, amely a kártékony biológiai szervezetekre, vagy azokkal szemben általános vagy meghatározott hatást gyakorol.

57. *Donor*: az az emlősállat, amelyből másik állatnak, illetve saját maga számára gyógyító vagy megelőző céllal vért vagy vérkomponenst vesznek le.

58. *Fehérvérsejt- és thrombocytaszegény teljes vér*: tartalmazza a donor vérenek sejtes elemei közül a vörösvérsejteket (nyomokban thrombocytákat és fehérvérsejteket is) és a vér nem sejtes elemeit, valamint a vértartósító oldat anyagait.

59. *Friss fagyasztott vérplazma (FFP)*: a vérvételtől számított 8 órán belül szeparált vérplazma –18 C-ra történő fagyasztásával előállított készítmény, mely tartalmazza a vér nem sejtes elemeit, valamint a vértartósító oldat anyagait.

60. *Friss teljes vér*: a donor vérenek összes sejtjes – melyek közül a fehérvérsejtek és a thrombocyták funkcionálisan aktívak – és nem sejtjes elemét, valamint a vértartósító oldat anyagait tartalmazza. A készítmény a vérvételtől számítva 24 óráig minősül friss teljes vérnek, ezután tartósított teljes vérnek kell minősíteni.
61. *Krioprecipitátum*: friss fagyasztott plazma 4 C-on való felolvasztásakor keletkező csapadék.
62. *Recipiens*: az állati vérkészítményt kapó emlősállat.
63. *Szermaradékok*: az állategészségügyi biocid termék felhasználása után visszamaradó anyag vagy anyagok maradáskai, ideértve ezeknek az anyagoknak az anyagcsere-, bomlás- és reakciótermékeit is.
64. *Tartósított teljes vér*: a donor vérenek összes sejtjes – melyek közül a fehérvérsejtek és thrombocyták funkcionálisan inaktívak – és nem sejtjes elemét, valamint a vértartósító oldat anyagait tartalmazza. Eltarthatósága a vértartósító anyagoktól függ.
65. *Termékismertető*: az állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítményhez, ápolószerhez és segédanyaghoz mellékelte, a felhasználó tájékoztatására szolgáló nyomtatvány.
66. *Thrombocytadús plazma*: egy egység vérből (hozzávetőlegesen 450 ml) az ún. „buffy coat” technikával készített megközelítőleg 40 ml mennyiségű oldat, mely 5×10^{10} koncentrációban tartalmaz funkcionálisan aktív thrombocytákat.
67. *Transzfúzió*: gyógyító vagy megelőző cézzalattal vér vagy vérkészítmény bejuttatása a recipiens emlősállat érrendszerébe.
68. *Véradás*: olyan folyamat, mely során vért vesznek le valamely donortól azzal a céllal, hogy azt a későbbiekben állati vérkészítmény előállításához használják.
69. *Vérdepó*: ellenőrzött tárolórendszer, amely biztonságosan elzárható, fertőzésmentes környezetben, meghatározott hőmérsékleten, elkülönítetten biztosítja az azonosítható terápiás vérkészítmény tartós tárolását.
70. *Vörösvérsejtkoncentrátum*: egy egység vérből előállított saját plazmában szegény készítmény, mely minimálisan 0,7 l/l koncentrációban tartalmaz vörösvérsejteket és a vértartósító oldat anyagait.
71. *Vérszérum*: Alvadási faktorokat nem tartalmazó vérplazma.”

3. §

Az R. a 4. §-t követően a következő alcímmel és 4/A. §-sal egészül ki:

„A kölcsönös elismerés szabályai

4/A. § (1) Az e rendelet állatgyógyászati készítményekről szóló II. Részének állati vérkészítményekről szóló II/A. Fejezetében, az állategészségügyi biocid termékekről szóló VIII/A. Részében, valamint az állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítményekről, ápolószerekről és segédanyagokról szóló VIII/B. Részében meghatározott technikai jellegű előírásoknak nem kell megfelelnie az olyan készítménynek, amelyet az Európai Unió valamely tagállamában vagy Törökországban állítottak elő, illetve hoztak forgalomba, vagy az Európai Gazdasági Térségről szóló megállapodásban részes valamely EFTA-államban állítottak elő, az ott irányadó előírásoknak megfelelően, feltéve, hogy az irányadó előírások az emberek, állatok és növények életének és egészségének védelme, a fogyasztók védelme, valamint a környezet védelme tekintetében az e rendeletben meghatározottal egyenértékű védelmet nyújtanak.

(2) A termék egyenértékűségét az MgSzH Központ határozatban állapítja meg. A termék – a (3) bekezdésben foglalt kivétellel – az egyenértékűséget megállapító határozat jogerőre emelkedésétől számított 5 éven keresztül hozható forgalomba.

(3) Az egyenértékűséget megállapító határozat időbeli hatálya megszűnik, ha

- a határozat 5 éves jogszabályi időtartama alatt a termék hatóanyaga felvételre kerül a közösségi jegyzékbe, vagy
- a hatóanyag a biocid termékek forgalomba hozataláról szóló 98/8/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv 16. cikkének (2) bekezdésében említett 10 éves munkaprogram második szakaszáról szóló, 2007. december 4-i 1451/2007/EK bizottsági rendelet (a továbbiakban: 1451/2007/EK rendelet) szerinti eljárás során a közösségi jegyzékbe történő felvételére irányuló kérelem elutasításra kerül.”

4. §

Az R. a 21. §-t követően a következő alcímmel és 21/A–E. §-sal egészül ki:

„II/A. FEJEZET

ÁLLATI VÉRKÉSZÍTMÉNYEK ELŐÁLLÍTÁSÁRA ÉS FORGALMAZÁSÁRA VONATKOZÓ SZABÁLYOK

21/A. § (1) Az MgSzH területi szerve kérelemre engedélyezi az állati vérkészítményt előállító helyet.

(2) Az engedély megadásához a kérelmezőnek az 1774/2002/EK rendelet 18. cikkében foglaltakon túl teljesítenie kell a 21/A–D. § előírásait is.

(3) Az 1774/2002/EK rendelet 20. cikkében foglalt előírásoknak megfelelő állati vércsízítményt csak állatorvos vagy állatorvost foglalkoztató jogi személy vagy jogi személyiség nélküli gazdasági társaság forgalmazhat.

A véradás követelményei

21/B. § (1) Nem lehet donor az az állat, amely(nek):

- a) a hatályos jogszabályok alapján egyedileg nem azonosítható,
- b) természetes személy tulajdonosa nincs vagy ismeretlen,
- c) menhelyen vagy gyepmesteri telepen tartanak,
- d) nem tenyésztett,
- e) gyenge a kondíciója,
- f) valamilyen betegség tüneteit mutatja,
- g) vemhes vagy szoptat,
- h) a véradás előtti 14 napon belül oltásban részesült,
- i) gyógyszeres kezelés alatt áll,
- j) egy éven belül igazolt féreghajtó kezelésben nem részesült,
- k) korábban transzfúzióban részesült,
- l) 30 napon belül vért adott.

(2) A gyógyításra szánt vér – függetlenül attól, hogy közvetlenül transzfúzióra vagy további feldolgozásra kerül-e – csak olyan donortól vehető, amely számára a véradás nem jelent egészségügyi kockázatot, és amelynél a fertőző betegségek vérrel, illetve vércsízítménnyel történő átvitelének veszélye minimálisra csökkenthető.

(3) A donornak meg kell felelni az alábbi feltételeknek:

- a) a véradás előtt közvetlenül elvégzett állatorvosi vizsgálat alapján klinikailag egészséges,
- b) a véradást megelőző legfeljebb 5 napon belül elvégzett rutin vérvizsgálat értékei a fajra és fajtára jellemző élettani tartományon belül vannak,
- c) kutya esetében:
 - ca) 1–8 éves életkorú,
 - cb) minimum 25 kg testtömegű,
 - cc) rendelkeznie kell egy éven belüli, de két hétnél korábbi veszettség, szopornyica, *Leptospira canicola*, *Leptospira icterohemorrhagiae* és parvovírus elleni oltással, amelyet hiteles oltási bizonyítvánnyal kell igazolni,
 - cd) a véradást megelőző 30 napon belül elvégzett alábbi vizsgálatok negatív eredményt adtak:
 - 1) vérvizsgálat *Mycoplasma haemocanis* és *Babesia canis* fertőzöttségre,
 - 2) szerológiai vizsgálat *Dirofilaria immitis* fertőzöttségre,
 - 3) módosított Knott-teszt microfiláriák kimutatására,
- d) macska esetében:
 - da) 1–8 éves életkorú,
 - db) minimum 3 kg testtömegű,
 - dc) rendelkeznie kell egy éven belüli, de két hétnél korábbi veszettség, macskaleukózis (FeLV) és macska fertőző peritonitise (FIP) elleni oltással, amelyet hiteles oltási bizonyítvánnyal kell igazolni,
 - dd) a véradást megelőző 30 napon belül elvégzett alábbi vizsgálatok negatív eredményt adtak:
 - 1) vérvizsgálat *Mycoplasma haemofelis* fertőzöttségre,
 - 2) szerológiai vizsgálat macskaleukózis (FeLV), macska szerzett immunhiány-betegsége (FIV) és macska fertőző peritonitise (FIP) vírusával való fertőzöttségre,
- e) görény esetében:
 - ea) 1–6 éves életkorú,
 - eb) minimum 750 g testtömegű,
 - ec) rendelkeznie kell egy éven belüli, de két hétnél korábbi veszettség, szopornyica és parvovírus elleni oltással, amelyet hiteles oltási bizonyítvánnyal kell igazolni,
- f) ló és szamár esetében:
 - fa) 1–8 éves életkorú,
 - fb) a ló minimum 500 kg, a szamár minimum 200 kg testtömegű,
 - fc) az állat származási állománya 12 hónapon belül nem állt forgalmi korlátozás alatt és nem került kapcsolatba korábban sem alacsonyabb állategészségügyi státuszú állomány egyedével,
 - fd) az állaton 30 napon belül elvégzett alábbi vizsgálatok negatív eredményt adtak:
 - 1) allergiás próba vagy szerológiai vizsgálat takonykór alóli mentesség megállapítására,

- 2) szerológiai vizsgálat fertőző kevésvérűségre,
- 3) szerológiai vizsgálat vírusos arteritisre,
- 4) szerológiai vizsgálat tenyészbénaság alóli mentesség megállapítására.

21/C. § (1) A véradás előtt a donor tulajdonosa írásban hozzájárul ahhoz, hogy állati vérkészítmény előállítására céljából a tulajdonában lévő állat vért adjon.

(2) A donor tulajdonosát a véradás előtt tájékoztatni kell a véradással kapcsolatos vizsgálatokról, az ezekkel kapcsolatos intézkedésekről, a véradással járó kockázatokról, valamint azok megelőzésének lehetőségeiről, amit az állat tulajdonosa írásbeli nyilatkozatával igazol.

(3) Véradás előtt a vérvételt végző állatorvos írásban igazolja, hogy az állatot egyértelműen azonosította, a klinikai vizsgálat során egészségesnek ítélte meg, és az e rendeletben előírt fertőző betegségek kimutatásához szükséges laboratóriumi vizsgálatok eredményei negatívak.

(4) Ló és szamár esetében a 21/B. § (3) bekezdésének fc) alpontjában foglaltakat a hatósági vagy jogosult állatorvosnak, a 21/B. § (3) bekezdésének fd) alpontjában foglaltakat az ellátó állatorvosnak írásban igazolnia kell.

(5) A vérvételt végző állatorvos a dokumentumokat 5 évig köteles megőrizni és a hatósági állatorvos kérésére bemutatni.

Állati vérkészítmények forgalmazása

21/D. § (1) Állati vérkészítményt csak az MgSzH Központ engedélyével lehet forgalomba hozni. Az engedélykérelem a (2) bekezdésben meghatározott készítménytípusok előállítására nyújtható be. A kérelemhez egy példányban csatolni kell a forgalmazni kívánt vérkészítmény(ek) címkéjét.

(2) A forgalomba hozható állati vérkészítmények típusai:

- a) friss teljes vér,
- b) tartósított teljes vér,
- c) fehérvérsejt- és trombocytaszegény teljes vér,
- d) friss fagyasztott vérplazma (FFP),
- e) trombocytadús plazma,
- f) vörösvérsejtkoncentrátum,
- g) krioprecipitátum,
- h) vérszérum.

(3) A forgalomba hozatali engedély iránti kérelmet az MgSzH Központ a kérelem benyújtását követő 210 napon belül bírálja el.

(4) Állati vérkészítmény csak az MgSzH Központ által jóváhagyott, magyar nyelvű címkével hozható forgalomba. A címkén olvashatóan fel kell tüntetni:

- a) a vérkészítmény megnevezését,
- b) a donorállatfajt,
- c) a célállatfajt,
- d) a vérvétel és lejárat időpontját,
- e) a vérvételt és feldolgozást végző egység megnevezését és engedélyezési számát,
- f) a vérvételt végző állatorvos nevét,
- g) az adott intézményben elvégzett adott vérvétel számát (éves folyószámmal),
- h) a vértartósító oldat összetételét és mennyiségét,
- i) az előírt tárolási feltételeket,
- j) a mennyiségi és minőségi vérkép vizsgálatának eredményét,
- k) vércsoportot (amennyiben ismert),
- l) „Kizárólag állatgyógyászati célra!” feliratot,
- m) „Gyermekek elől elzárva tartandó!” feliratot, és
- n) „A vérkészítmény nem osztható, a fel nem használt maradék megsemmisítendő!” feliratot.

(5) Az állati vérkészítményeket a többi terméktől elkülönítetten vérdepóban kell tárolni. A vérdepót rendszeresen kell tisztítani és fertőtleníti. A vérdepó hőmérsékletének regisztrálását folyamatosan biztosítani kell, valamint olyan riasztórendszer működtetése szükséges, amely szükség esetén azonnali intézkedést tesz lehetővé. Az állati vérkészítményeket az adott készítmény címkéjén feltüntetett tárolási hőmérsékleten lehet szállítani.

(6) A terápiás célra nem alkalmas vagy a lejárat ideig fel nem használt állati vérkészítményeket a vérdepóban elkülönítetten kell tárolni, és azokat az 1774/2002/EK rendelet előírásai szerint rendszeresen meg kell semmisíteni.

Az állati vérkészítmények előállításának és forgalmazásának hatósági ellenőrzése

21/E. § (1) Az állati vérkészítmények előállítását az MgSzH Központ és az MgSzH területi szerve, az állati vérkészítmények forgalmazását az MgSzH Központ vagy a kerületi hivatal ellenőrzi.

(2) Az ellenőrzés során az MgSzH képviselője jogosult:

- a) az Éltv. 44. §-a szerinti intézkedéseket fogantatosítani, továbbá
- b) minőségi vagy jelölési hiba, vagy annak megalapozott gyanúja esetén a fellelhető készletet zár alá venni, illetve a készítménynek a forgalomból való kivonását elrendelni,
- c) állategészségügyi vagy közegészségügyi veszély, illetve minőségi hiba esetén a készletnek a megsemmisítését elrendelni.

(3) A készítmény előállítását, illetve forgalomba hozatalát az MgSzH Központ megtiltja, és a készítmény forgalomból való országos kivonását rendeli el, ha megállapítja, hogy

- a) a jogszabályi előírások megszegése súlyosan veszélyezteti a közegészségügy, illetve az állategészségügy érdekeit,
- b) a forgalomba hozatal feltételei már nem állnak fel."

5. § Az R. 47. §-ának (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
„(2) Az engedélyben foglaltaktól, valamint a 45. § (2) bekezdésének b)–e) pontjai alapján megadott adatoktól, illetve körülményektől kizárólag az engedély módosítását követően lehet eltérni.”

6. § Az R. 53. §-ának (4) és (5) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
„(4) Amennyiben valamely engedélyezett tevékenység szüneteltetésének ideje a 2 év időtartamot eléri, azt a gyártó köteles bejelenteni az MgSzH Központnak.
(5) A gyógyszergyártási engedély jogosultjának a gyógyszergyártásra engedélyezett üzemben nem gyógyszernek minősülő készítmény gyártásához az MgSzH Központ engedélye szükséges.”

7. § Az R. 66. §-ának (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
„(2) Az állatgyógyászati készítmények, illetve azok hatóanyaga nagykereskedelmi forgalmazásának személyi és tárgyi feltételeit a 8. számú melléklet I. fejezete tartalmazza. Azok a nagykereskedők, akiknek a tevékenysége kizárólag közvetítő kereskedelemre korlátozódik,
a) mentesülnek a Helyes Nagykereskedelmi Gyakorlat által támasztott különleges követelmények teljesítése alól,
b) az állatgyógyászati készítményeket kizárólag állatgyógyászati készítmény nagykereskedelmére jogosító működési engedéllyel rendelkezőnek adhatja ki.”

8. § Az R. 75. §-ának (6) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
„(6) Az (1)–(3) bekezdésektől eltérő esetekben az állatgyógyászati készítmények alapanyagát képező – anabolikus, fertőzés elleni, parazitaellenes, gyulladáscsökkentő, hormonhatású, pszichotróp – hatóanyagok birtoklását az MgSzH Központnak előzetesen be kell jelenteni.”

9. § Az R. a 114. §-t követően a következő alcímmel és 114/A–114/T. §-sal egészül ki:

„VIII/A. R É S Z

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIOCID TERMÉKEK

I. FEJEZET

AZ ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIOCID TERMÉK FORGALOMBA HOZATALÁNAK ÉS FELHASZNÁLÁSÁNAK FELTÉTELEI

114/A. § (1) Állategészségügyi biocid terméket forgalomba hozni, forgalmazni, illetve felhasználni – a (6)–(7) bekezdésben foglalt eltéréssel – csak forgalomba hozatali engedéllyel lehet.

(2) A forgalomba hozatali engedélyt a biocid termék hatóanyagainak a közösségi jegyzékbe történő felvételéig az MgSzH Központ adja ki. Amennyiben a biocid termék hatóanyaga a közösségi jegyzékbe felvételre kerül, a 1451/2007/EK rendelet szerinti eljárás során hozott bizottsági határozatban szereplő időpontnak megfelelően az MgSzH Központ az általa korábban kibocsátott engedélyt visszavonja.

(3) A vegyi anyagok regisztrálásáról, értékeléséről, engedélyezéséről és korlátozásáról (REACH), az Európai Vegyianyag-ügynökség létrehozásáról, az 1999/45/EK irányelv módosításáról, valamint a 793/93/EGK tanácsi rendelet, az 1488/94/EK bizottsági rendelet, a 76/769/EGK tanácsi irányelv, a 91/155/EGK, a 93/67/EGK, a 93/105/EK és a 2000/21/EK bizottsági irányelv hatályon kívül helyezéséről szóló, 2006. december 18-i 1907/2006/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (a továbbiakban: 1907/2006/EK rendelet) szerint mérgezőnek, nagyon mérgezőnek,

1-es vagy 2-es kategóriájú karcinogén anyagnak, 1-es vagy 2-es kategóriájú mutagén anyagnak, illetve 1-es vagy 2-es kategóriájú reprodukciós toxicitású anyagnak minősített állategészségügyi biocid termék lakosság számára történő forgalmazása nem engedélyezhető.

(4) Az állatok testfelületén alkalmazható, valamint az állatok tartási környezetében az alombogarak, a madártetű atkák és az óvantagok irtására alkalmas biocid termékek dokumentációjához szükséges laboratóriumon kívüli gyakorlati kipróbálás az MgSzH Központ engedélyével folytatható le.

(5) Az állategészségügyi biocid termék forgalomba hozatalának engedélyezése iránti kérelmet az állategészségügyi biocid terméket a Magyar Köztársaságban történő forgalomba hozatal céljából első alkalommal gyártani, illetve behozni kívánó, az Európai Közösség valamely tagállamában bejegyzett székhellyel, telephellyel, állandó képvisellel vagy lakóhellyel rendelkező természetes vagy jogi személynek, vagy jogi személyiség nélküli gazdasági társaságnak kell benyújtania.

(6) Az MgSzH Központ ideiglenes jelleggel, 120 napot meg nem haladó időre az általa meghatározott feltételekkel kérelemre engedélyezheti az 1451/2007/EK bizottsági rendelet II. mellékletében nem szereplő, vagy a megadott terméktípusban nem szereplő hatóanyagból előállított állategészségügyi biocid termékek forgalomba hozatalát korlátozott és ellenőrzött felhasználás céljára, ha ez az intézkedés előre nem látott és más módon el nem hárítható veszély miatt szükséges. Ilyen esetben az intézkedésről és annak indoklásáról az MgSzH Központ haladéktalanul értesíti az OTH-t.

(7) Ha az ideiglenes engedély alapján forgalomba hozott biocid termék hatóanyaga a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló külön jogszabályban a hatóanyag közösségi jegyzékbe történő felvételének kezdeményezésére meghatározott követelményeknek nem felel meg, az MgSzH Központ az ideiglenes engedélyt haladéktalanul visszavonja.

A forgalomba hozatali engedély iránti kérelem

114/B. § (1) A forgalomba hozatali engedély iránti kérelmet két példányban, magyar nyelven kell benyújtani. A kérelemhez a (2) bekezdés szerint csatolt dokumentációt összefűzve, tartalomjegyzékkel és oldalszámozással ellátva, magyar vagy angol nyelven kell benyújtani. A címkét és a használati utasítást elektronikus úton is mellékelni kell. A kérelemhez csatolni kell egy kereskedelmi kiserelésű termékmintát és a minta minőségét igazoló, a gyártó által kiállított analitikai bizonylatot.

(2) Az állategészségügyi biocid termék forgalomba hozatalának engedélyezése iránti kérelemhez csatolt dokumentációban az alábbi adatoknak kell szerepelniük:

- a) a kérelmező, illetve az első magyarországi forgalmazó megnevezése, címe, elérhetőségei (telefon, fax, e-mail cím);
- b) az állategészségügyi biocid termék és a hatóanyag gyártójának megnevezése, címe, elérhetőségei (telefon, fax, e-mail cím); valamint a terméket előállító gyártóhelyi telephelyi engedélyének másolata;
- c) az állategészségügyi biocid termék kereskedelmi neve;
- d) teljes mennyiségi és minőségi összetétel, a hatóanyag(ok) megnevezése az összetevők funkcióinak leírása;
- e) fizikai, kémiai és biológiai tulajdonságok;
- f) terméktípus és termékforma, a felhasználás célja;
- g) célállatfajok, felhasználási terület és felhasználói kör;
- h) felhasználás és adagolás módja, dózis, hígítási arány, behatási idő, kijuttatási módszerek, fertőtlenítőszerknél antimikrobiális spektrum, a kezelés végrehajtása utáni szellőztetési vagy várakozási idő a helyiségek újbóli használatba vételéig;
- i) hatásmód, hatás a célszervezetekre, hatékonysági vizsgálatok fertőtlenítőszeres esetében a hatályos európai szabványok alapján, terméktípustól függően laboratóriumi hatékonysági és terepvizsgálatok;
- j) az állatok testfelületén alkalmazható, valamint az állatok tartási környezetében az alombogarak, a madártetű atkák és az óvantagok irtására alkalmas biocid termékek esetében a laboratóriumon kívüli gyakorlati kipróbálás eredménye;
- k) analitikai vizsgálati módszerek, minőségellenőrzési módszerek, paraméterek megadása;
- l) osztályozás, csomagolás, feliratozás, magyar nyelvű címke, használati utasítás és nyomdai végleg-minta a kémiai biztonságról szóló törvény, a veszélyes anyagokkal és a veszélyes készítményekkel kapcsolatos egyes eljárások, illetve tevékenységek részletes szabályairól szóló, továbbá a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló, valamint az aeroszol termékek csomagolásáról forgalmazásának követelményeiről szóló külön jogszabályok előírásainak megfelelően;
- m) a forgalmazásra kerülő kiserelési egységek;

- n) veszélyesnek minősülő biocid termék biztonsági adatlapja – eredeti és magyar nyelven is – a biocid termékben veszélyes anyagként osztályozott hatóanyagok biztonsági adatlapja az 1907/2006/EK rendelet IV. címe és II. melléklete előírásai szerint összeállítva;
- o) tárolási előírások és eltarthatósági idő a termékre és a belőle készült hígításra;
- p) figyelmeztetések a felhasználókra és az állatokra vonatkozóan, elsősegélynyújtási előírások, valamint az ismertté vált antidotum;
- q) a készítményre vonatkozó toxikológiai, ökotoxikológiai vizsgálati dokumentáció;
- r) tőgyfertőtlenítők esetében a termék előállításához felhasznált anyagok TSE mentességének igazolása;
- s) engedélyezési dokumentumok, címkék, használati utasítások másolata más tagállamokból;
- t) anyag-összeférhetőségi vizsgálatok felületeken alkalmazható készítményeknél;
- u) a hulladék elhelyezésére vonatkozó előírások;
- v) a közvetlen és a külső csomagolás leírása;
- w) maradékanyag vizsgálatok és élelmezés-egészségügyi várakozási idő megállapítása, ha szükséges.
- (3) A (2) bekezdés d) pontja esetében a biocid termék összetételben a hatóanyag nevét úgy kell megadni, ahogyan azt az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkéséről és csomagolásáról, a 67/548/EGK és az 1999/45/EK irányelv módosításáról és hatályon kívül helyezéséről, valamint az 1907/2006/EK rendelet módosításáról szóló, 2008. december 16-i 1272/2008/EK európai parlament és tanácsi rendelet (a továbbiakban: 1272/2008/EK rendelet) vagy az Európai Unióban osztályozott veszélyes anyagok jegyzékéről szóló külön jogszabály, vagy – ha a név ott nem szerepel – a Létező Vegyi Anyagok Európai Jegyzéke (EINECS) tartalmazza. Amennyiben a hatóanyag egyik jegyzékben sem szerepel, akkor a hatóanyagot a Nemzetközi Szabványügyi Szervezet (ISO) szerinti közhasználatú nevét kell megadni; ha ilyen nincs, akkor az anyagot az Elméleti és Alkalmazott Kémia Nemzetközi Uniójának (IUPAC) szabályai szerinti kémiai megnevezéssel kell megjelölni.
- (4) A kérelmezőnek a dokumentációban benyújtott adatokat saját vizsgálatokkal vagy szakirodalmi hivatkozással kell alátámasztania.

A forgalomba hozatali engedély megadására vonatkozó eljárási szabályok

114/C. § (1) A benyújtott dokumentáció adatai alapján az MgSzH Központ értékelő jelentést készít az állategészségügyi biocid termékről. Amennyiben a dokumentáció értékelése során a termék kockázatainak értékeléséhez további információra, vizsgálati eredményekre van szükség, az MgSzH Központ felszólítja a kérelmezőt a hiányzó információ benyújtására.

(2) Amennyiben szükségesnek tartja, az MgSzH Központ az engedélyezési eljárás során az állatok testfelületén felhasználásra kerülő, Magyarországon gyártott vagy kiszerezésre kerülő biocidok esetében a gyártóhelyen helyszíni szemlével bizonyosodik meg a gyártás feltételeiről. A helyszíni szemlééről az MgSzH Központ jegyzőkönyvet készít, amelyet az értékelő jelentéséhez csatol. Adott gyártóhelyről készített jelentés több termék értékelő jelentéséhez is csatolható.

(3) A forgalomba hozatali engedély mellékletét képezi a termék jóváhagyott címkéje, használati utasítása és nyomdai végleg-mintája.

(4) A forgalomba hozatali engedély időbeli hatálya megszűnik,

- a) ha az engedély 5 éves jogosultsági időtartama alatt a termék hatóanyaga felvételre kerül a közösségi jegyzékbe,
- b) a termék hatóanyagával kapcsolatban az adott terméktípus, vagy valamennyi bejelentett terméktípus tekintetében, a 98/8/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv I. vagy IA. mellékletébe történő felvétel elutasításáról szóló bizottsági határozat közzétételétől számított 12 hónap elteltével, kivéve, ha az 1451/2007/EK bizottsági rendelet szerinti eljárás során hozott bizottsági határozat ezen időponttal kapcsolatban eltérően rendelkezett.

114/D. § (1) Állategészségügyi biocid termék forgalomba hozatala akkor engedélyezhető, ha

- a) a biocid termék olyan hatóanyagokat tartalmaz, amelyek szerepelnek a 1451/2007/EK rendelet II. mellékletében meghatározott biocid hatóanyagok közösségi felülvizsgálati listáján a megadott terméktípusban,
- b) a mindenkori tudományos és technikai ismeretek alapján megállapítható, hogy a dokumentáció és a vizsgálati eredmények alapján az engedélyezett módon történt felhasználás mellett, és figyelemmel a termék használatának szokásos feltételeire, a termékkel kezelt anyag használatának módjára, valamint a felhasználásból és az ártalmatlanításból származó követelményekre, az állategészségügyi biocid termék hatása szakmailag bizonyított,
- c) a célszervezetekre nincs elfogadhatatlan hatása, gerincesek esetén nem okoz szükségtelen szenvedést és fájdalmat,

- d) önmagában, illetve szermaradékai révén nincs elfogadhatatlan közvetlen vagy közvetett hatása az emberek, az állatok egészségére (pl. ivóvízen, élelmiszeren, takarmányon, beltéri levegőn keresztül vagy munkahelyi körülmények következtében),
- e) önmagában vagy szermaradékai révén nincs elfogadhatatlan hatása a környezetre, különös tekintettel a környezetben való sorsára és eloszlására, a felszíni vizek (beleértve a torkolati vizeket és a tengervizet), a talajvíz és ivóvíz szennyezésére, valamint a nem célszervezetekre,
- f) hatóanyagainak jellege és mennyisége, illetve ahol indokolt, egyéb toxikológiai vagy ökotoxikológiai szempontból jelentős szennyeződései, járulékos anyagai, valamint jelentős szermaradékai, amelyek az engedélyezett felhasználás során keletkeznek, meghatározhatók,
- g) fizikai, kémiai és biológiai tulajdonságait meghatározták, és azok a termék rendeltetésszerű használatával, tárolásával és szállításával összhangban állnak,
- h) a termék felhasználása humán- és állategészségügyi szempontból nem aggályos.
- (2) Az állategészségügyi biocid termék forgalmazása és felhasználása – a termék veszélyes jellegének függvényében – a forgalomba hozatali engedélyben korlátozható vagy feltételhez köthető.

II. FEJEZET

A FORGALOMBA HOZATALRA ENGEDÉLYEZETT ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIOCID TERMÉKEKRE VONATKOZÓ SZABÁLYOK

Az állategészségügyi biocid termékek nyilvántartása, a termékek felülvizsgálata és az engedélyek módosítása

114/E. § (1) Az MgSzH Központ nyilvántartást vezet a hazai forgalomba hozatalra engedélyezett állategészségügyi biocid termékekről, és azt honlapján nyilvánosan hozzáférhetővé teszi.

(2) Az MgSzH Központ a minisztérium hivatalos lapjában közzéteszi a nyilvántartásba bejegyzett és forgalomba hozatalra engedélyezett állategészségügyi biocid termékek következő adatait: a magyarországi forgalmazó neve (cégneve), címe (székhelye), a termék neve, kiserelése, hatóanyagai, hatóanyagainak mennyisége, veszélyességi besorolása, felhasználási területe, célállatfajok, adagolása, fertőtlenítőszeres esetében az alkalmazási koncentráció, behatási idő, antimikrobiális spektrum, és a forgalomba hozatali engedély száma.

(3) Legkésőbb a tevékenység megkezdésével egyidejűleg a veszélyes besorolású biocid termékkel történő tevékenységet a kémiai biztonságról szóló törvény és a veszélyes anyagokkal és a veszélyes készítményekkel kapcsolatos egyes eljárások, illetve tevékenységek részletes szabályairól szóló külön jogszabály szerint be kell jelenteni az Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat (a továbbiakban: ÁNTSz) területileg illetékes kistérségi intézete részére.

114/F. § (1) Az engedély jogosultsági ideje alatt azt az MgSzH Központ hivatalból vagy kérelemre bármikor felülvizsgálhatja, és szükség esetén felfüggesztheti a termék további forgalmazását, ha a biocid termék vonatkozásában lényeges új információról szerez tudomást, illetve, ha valószínűsíthető, hogy az engedély kiadásának a 114/D. § (1) bekezdése szerinti valamely feltétele már nem teljesül. Ilyen esetben az MgSzH Központ a felülvizsgálathoz szükséges további adatoknak az engedélyes vagy a felülvizsgálatot kezdeményező egyéb kérelmező általi rendelkezésre bocsátását rendelheti el.

(2) Az MgSzH Központ a tudományos és technikai ismeretek fejlődése alapján, az állategészségügy, a közegészségügy és a környezet védelme érdekében felhívhatja az engedélyes figyelmét az engedélyezett állategészségügyi biocid termék forgalmazási, felhasználási feltételei, különösen a felhasználás módja vagy a felhasználható mennyiség módosításának szükségességére. Amennyiben a forgalmazás, felhasználás feltételeinek módosítása azok korlátozása érdekében szükséges, az MgSzH Központ az új feltételek szerinti engedély iránti kérelem benyújtására 60 napos határidőt állapít meg. Ha az MgSzH Központ által meghatározott határidő lejártával a kérelem benyújtására nem került sor, az MgSzH Központ a termék további forgalmazását megtiltja.

(3) A 114/C. § (4) bekezdése alapján nem forgalmazható termékek forgalomba hozatali engedélyét az ott meghatározott időpontnak megfelelően az MgSzH Központ visszavonja.

(4) Az engedélyes, illetve a kérelmező haladéktalanul köteles bejelenteni az MgSzH Központnak minden olyan adatot, amelyről valamely hatóanyaggal vagy azt tartalmazó állategészségügyi biocid termékkel kapcsolatban tudomása van, és amely az engedély hatályát, illetve tartalmát befolyásolhatja, különös tekintettel

- új információra a hatóanyagnak vagy az állategészségügyi biocid terméknek az emberekre, állatokra vagy a környezetre gyakorolt hatásáról;
- a rezisztencia kialakulására.

(5) A forgalomba hozatali engedélyben foglaltaktól csak az engedély módosítását követően lehet eltérni.

Az állategészségügyi biocid termékek osztályozása, csomagolása, címkézése, használati utasítása és reklámozása

114/G. § (1) Az állategészségügyi biocid termékek osztályozására, csomagolására, címkézésére és használati utasítására a kémiai biztonságról szóló törvény, valamint a veszélyes anyagokkal és a veszélyes készítményekkel kapcsolatos egyes eljárások, illetve tevékenységek részletes szabályairól szóló, továbbá a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló külön jogszabályok rendelkezéseit kell alkalmazni.

(2) Állategészségügyi biocid termék csak jóváhagyott, magyar nyelvű címkével és magyar nyelvű használati utasítással hozható forgalomba. A közvetlen és külső csomagoláson jól olvashatóan és eltávolíthatatlan módon fel kell tüntetni:

- a) a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló külön jogszabály szerinti, a biocid termékek címkéjén feltüntetendő adatokat,
- b) amennyiben szükséges, az élelmezés-egészségügyi várakozási időt.

114/H. § Az MgSzH Központ az engedélyezett állategészségügyi biocid termékek jóváhagyott címkéjét, használati utasítását és nyomdai végleg-mintáját nyilvánosan hozzáférhetővé teszi honlapján.

114/I. § (1) Az állategészségügyi biocid termék kereskedelmi neve nem lehet azonos állatgyógyászati készítmény, az állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítmény, ápolószer és segédanyag, illetőleg növényvédőszer nevével, továbbá a felsorolt készítményekkel azonos csomagolásban és feliratozással nem kerülhet kereskedelmi forgalomba.

(2) Az állategészségügyi biocid termék csomagolási egységeiben használati utasítást is el kell helyezni, kivéve, ha a 114/G. §-ban előírt valamennyi információ a közvetlen csomagoláson és a külső csomagoláson is közölhető.

(3) A használati utasításnak a 114/G. §-ban előírt adatokon túlmenően – a biztonsági adatlap adatainak felhasználásával –, mind a szakképzettséghez kötött, foglalkozásszerű felhasználók, mind a lakossági felhasználók részére közérthető formában, részletesen kell tartalmaznia a termék alkalmazásának módját, illetve a helyes alkalmazásra vonatkozó útmutatást.

(4) A magyar nyelvű biztonsági adatlap és a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló külön jogszabály szerinti biocid termék bejelentő lap és biocid hatóanyag bejelentő lap helyességéért, valamint a forgalomba hozatali engedélyben, a jóváhagyott címkén és használati utasításon szereplő adatok feltüntetéséért a forgalmazó felelős. Bejelentés csak a forgalomba hozatali engedély megadását követően tehető az engedélyezési határozatban foglaltakkal megegyező tartalommal.

(5) A címkén és a használati utasításban vizsgálati eredményekkel nem igazolt állítás nem tüntethető fel.

114/J. § Állategészségügyi biocid termékeket a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló külön jogszabály reklámozásra vonatkozó előírásainak betartása mellett kizárólag a forgalomba hozatali engedélyben foglaltakkal összhangban szabad reklámozni.

Az állategészségügyi biocid termékek hatásági ellenőrzése

114/K. § (1) Az MgSzH kerületi hivatala ellenőrzi az e rendelet szerint engedélyezett állategészségügyi biocid termékek felhasználását és forgalmazását.

(2) A hatásági ellenőrzés a forgalmazás és a felhasználás során kiterjed:

- a) a címke és a használati utasítás pontosságára,
- b) a lejáratú idő ellenőrzésére,
- c) a magyar nyelvű biztonsági adatlap meglétére a veszélyesnek minősülő biocid termékek esetében,
- d) a biztonsági és kockázati előírások betartására,
- e) a termék előírás szerinti felhasználására és a felhasználás helyszínén a szakszerű tárolásra,
- f) szakképesítéshez kötött felhasználás esetén a felhasználó személyek szakképzettségének ellenőrzésére,
- g) az MgSzH Központja által kiadott forgalomba hozatali engedély számának helyességére,
- h) a felhasználás megfelelőségére,
- i) jogszabálysértés gyanúja esetén mintavételre és az összetétel vizsgálatára.

(3) Az MgSzH kerületi hivatala a hatásági ellenőrzés eredményétől függően

- a) elrendeli a kifogásolt tétel zár alá vételét, a tétel forgalmazásának felfüggesztését, a tétel forgalomból való kivonását, illetve felügyelet mellett való ártalmatlanítását,
- b) javaslatot tesz – az MgSzH területi szerve útján – az MgSzH Központnak a kifogásolt tétel országos forgalomból való kivonására,
- c) lefoglalja azt a készítményt, amely nincs az e rendeletben foglaltak szerint engedélyezve.

- (4) Az MgSzH kerületi hivatalának – az MgSzH területi szerve útján tett – javaslatára az MgSzH Központ a készítmény forgalmazását megtiltja, illetve a készítmény forgalomból való országos kivonását rendeli el, amennyiben
- a) megállapításra kerül, hogy a szabálytalanság súlyosan veszélyezteti a közegészségügy, a fogyasztók, az állategészségügy vagy a környezet érdekeit,
 - b) bebizonyosodik, hogy a forgalomba hozatal feltételei már nem teljesülnek,
 - c) a termék mennyiségi, illetve minőségi összetétele nem felel meg a címkén leírtaknak,
 - d) a készítményt olyan célra használják fel, amelyet hatályos rendelkezések tiltanak,
 - e) a készítmény olyan hatóanyagot tartalmaz, amelynek felhasználását hatályos rendelkezések tiltják,
 - f) a hatóság megállapítja, hogy a kérelmező hamis vagy megtévesztő adatokat szolgáltatott.
- (5) A forgalmazás tilalma vagy a forgalomból való kivonás egyes gyártási tételekre is korlátozható. A forgalmazás megtiltása esetén az MgSzH Központ a meglévő készlet ártalmatlanítására, raktározására, forgalmazására és felhasználására határidőt vagy határnapot állapít meg.
- (6) A (4) bekezdés szerinti esetekben az MgSzH Központ visszavonhatja a forgalomba hozatali engedélyt és a készítményt a nyilvántartásából törölheti.
- (7) A lejárt, illetve bármely ok miatt használhatatlanná vált készítményt a forgalmazó, illetve a felhasználó köteles saját költségén ártalmatlanítani.
- (8) Az MgSzH Központ, illetve az MgSzH kerületi hivatala a reklámozásra vonatkozó előírások
- a) első megszegése esetén figyelmezteti az érintettet,
 - b) 2 éven belüli minden további megszegése esetén kezdeményezheti a tevékenység megtiltását.
- (9) Az állategészségügyi biocid termékek engedélyezésével és ellenőrzésével összefüggő határozatokat az MgSzH Központ közli az OTH-val, az MgSzH kerületi hivatala pedig a székhelye szerint illetékes ÁNTSz regionális intézetével.

VIII/B. RÉSZ

ÁLLATGYÓGYÁSZATBAN HASZNÁLTOS GYÓGYHATÁSÚ KÉSZÍTMÉNYEK, ÁPOLÓSZEREK ÉS SEGÉDANYAGOK

I. FEJEZET

AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATBAN HASZNÁLTOS GYÓGYHATÁSÚ KÉSZÍTMÉNYEK, ÁPOLÓSZEREK ÉS ÁLLATGYÓGYÁSZATI SEGÉDANYAGOK FORGALOMBA HOZATALÁNAK, FORGALMAZÁSÁNAK ÉS FELHASZNÁLÁSÁNAK FELTÉTELEI

114/L. § Állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítményt, ápolószert és segédanyagot (a továbbiakban együtt: egyéb gyógyhatású készítmény) forgalomba hozni, forgalmazni, illetve felhasználni csak az MgSzH Központja általi nyilvántartásba vétel után lehet.

114/M. § (1) Amennyiben az egyéb gyógyhatású készítményt takarmány-, vagy más készítményt előállító üzemben gyártják, akkor az egyéb gyógyhatású készítmény előállítását a keresztszennyeződés megakadályozása céljából időben elkülönítetten kell végezni.

(2) Amennyiben az egyéb gyógyhatású készítményt gyógyszergyártó üzemben gyártják, megfelelően dokumentált intézkedéseket kell hozni az állatgyógyászati készítmények szennyeződésének kizárására és az egyéb gyógyhatású készítmények gyártása során be kell tartani a GMP elveit és útmutatóit.

114/N. § (1) A nyilvántartásba vett egyéb gyógyhatású készítmények szabadon forgalmazhatók.

(2) Az ápolószerek rendeltetés szerinti besorolását a 11. számú melléklet tartalmazza.

A nyilvántartásba vétel iránti kérelem és annak elbírálása

114/O. § (1) Az egyéb gyógyhatású készítmény nyilvántartásba vétele iránti kérelmet a forgalmazó vagy a gyártó vagy képviselőjük nyújthatja be az MgSzH Központjához. A kérelemhez egy példányban magyar vagy angol nyelven csatolni kell a 12. számú melléklet szerinti adatokat és dokumentumokat.

(2) Az MgSzH Központja a kérelmezőtől további a készítmény ártalmatlanságára és hatásosságára vonatkozó adatokat kérhet, ha a termék összetétele, feltételezett hatása, alkalmazási körülménye ezt indokoltá teszi.

(3) A kérelmet a csatolt dokumentumokkal az MgSzH Központja megvizsgálja és arról értékelő jelentést készít. Az értékelő jelentést és a készítmény nyilvántartásba vételéről szóló igazolást az MgSzH Központja megküldi a kérelmezőnek. Az igazolás mellékletét képezi a jóváhagyott termékismertető, címke és nyomdai végleg-minta.

(4) Az MgSzH Központja a 12. számú mellékletben előírt dokumentációban szereplő adatok igazolására a kérelmezőtől termékmintát kérhet.

(5) A benyújtott adatok helyességéért a kérelmezőt, a gyártás és az egyenletes minőség biztosításáért a gyártót terheli a felelősség.

114/P. § (1) Az MgSzH Központja az egyéb gyógyhatású készítményt nyilvántartásba veszi, ha

- a) összetétele vagy alkotóelemei ismertek, az összetevők és a készítmény minősége ismert, valamint a készítmény meghatározott és állandó minősége biztosított,
- b) a kérelmezett alkalmazási módon és adagolásban ártalmatlansága bizonyított,
- c) a felhasználási célra való alkalmassága igazolt, vagy a címkén feltüntetni kívánt hatékonyságára vonatkozó adatokkal rendelkezik, illetve gyógyhatása igazolt.

(2) Az MgSzH Központja az egyéb gyógyhatású készítmény nyilvántartásba vétele iránti kérelmet elutasítja, ha

- a) a készítmény nem felel meg az (1) bekezdésben felsorolt feltételeknek,
- b) a készítmény olyan állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítmény vagy ápolószer, amelynek összetevői nem felelnek meg az emberi felhasználásra kerülő kozmetikai termékekre vonatkozó külön jogszabálynak, kivéve, ha összetevőinek használata az állategészségügy területén legalább 10 éve általánosan elfogadott,
- c) a készítmény veszélyt jelent a kezelt állatra, a felhasználó személyre vagy a környezetre,
- d) a készítmény valamely összetevőjének alkalmazását jogszabály tiltja.

(3) Az egyéb gyógyhatású készítmény a nyilvántartásba vételi igazolás keltétől számított 5 évig hozható forgalomba. Az 5 év lejártá előtt legkésőbb 90 nappal a gyártó, a forgalmazó vagy annak képviselője kérheti a készítmény nyilvántartásba vételének megújítását. Ennek elmulasztása esetén a készítmény az 5 év lejártá utáni naptól nem lehet forgalomban.

A címkére és a termékismertetőre vonatkozó szabályok

114/Q. § (1) A nyilvántartásba vételi igazolásban vagy a jóváhagyott termékismertetőben, illetve címkében foglaltaktól csak az MgSzH Központ jóváhagyását követően lehet eltérni.

(2) Az egyéb gyógyhatású készítmény csak jóváhagyott magyar nyelvű címkével és termékismertetővel hozható forgalomba. A közvetlen és külső csomagoláson, valamint a termékismertetőn olvasható betűkkel kell feltüntetni a jóváhagyott adatokat. A termékismertető és a címke tartalmi követelményeit a 13. számú melléklet tartalmazza.

(3) Az MgSzH Központja valamennyi, az e rendelet alkalmazási körébe tartozó egyéb gyógyhatású készítmény jóváhagyott termékismertetőjét és végleg-mintáját nyilvánosan hozzáférhetővé teszi honlapján.

II. FEJEZET

AZ EGYÉB GYÓGYHATÁSÚ KÉSZÍTMÉNYEK FORGALMAZÁSÁNAK ÉS FELHASZNÁLÁSÁNAK ELLENŐRZÉSE

114/R. § (1) Az egyéb gyógyhatású készítmények forgalmazásának és felhasználásának hatósági ellenőrzését az MgSzH kerületi hivatala látja el.

(2) A készítmények forgalmazásának és felhasználásának hatósági ellenőrzése kiterjed:

- a) a magyar nyelvű csomagolóanyagok (címke, termékismertető) meglétére és megfelelőségére,
- b) a készítmények csomagolásának eredetiségére és sértetlenségére,
- c) a lejáratú időre,
- d) a tárolási körülményekre,
- e) a nyilvántartásba vételi szám meglétére és megfelelőségére,
- f) jogszabálysértés gyanúja vagy bejelentés esetében mintavételre és az összetétel vizsgálatára.

114/S. § (1) Az MgSzH kerületi hivatalának – az MgSzH területi szerve útján történő – javaslatára az MgSzH Központ az egyéb gyógyhatású készítményt a nyilvántartásból törli, forgalmazását megtiltja, illetve a készítmény forgalomból való országos kivonását rendeli el, amennyiben

- a) megállapításra kerül, hogy a szabálytalanság súlyosan veszélyezteti a közegészségügy, a fogyasztók, az állategészségügy vagy a környezet érdekeit,
- b) megállapításra kerül, hogy a forgalomba hozatal feltételei már nem teljesülnek,
- c) a termék mennyiségi, illetve minőségi összetétele nem felel meg a címkén leírtaknak,
- d) a készítményt olyan célra értékesítik, amelyet jogszabály tilt,
- e) a készítmény olyan hatóanyagot tartalmaz, amelynek felhasználását jogszabály tiltja,
- f) megállapításra kerül, hogy a kérelmező hamis vagy megtévesztő adatokat szolgáltatott.

(2) A forgalmazási tilalom vagy a forgalomból való kivonás egyes gyártási tételekre is korlátozható. A forgalmazás megtiltása esetén az MgSzH Központja a meglévő készlet ártalmatlanítására, raktározására, forgalmazására, illetve felhasználására határidőt vagy határnapot állapít meg.

114/T. § (1) Az MgSzH kerületi hivatala a hatósági ellenőrzés eredményétől függően

- a) elrendeli a kifogásolt tétel zár alá vételét, a tétel forgalmazásának felfüggesztését, a tétel forgalomból való kivonását, illetőleg felügyelet mellett való ártalmatlanítását,
- b) javaslatot tesz az MgSzH Központjának a kifogásolt tétel országos forgalomból való kivonására,

c) lefoglalja azt az egyéb gyógyhatású készítményt, amely nincs az e rendeletben foglaltak szerint nyilvántartásba véve.

(2) A lejár, illetve bármely ok miatt használhatatlanná vált készítményt a forgalmazó, illetve a felhasználó köteles saját költségére ártalmatlanítani.

(3) A 114/S. §-ban, valamint az (1) és (2) bekezdésben foglalt intézkedések foganatosítása mellett az MgSzH Központja, illetve az MgSzH kerületi hivatala a külön jogszabályban foglalt más egyéb jogkövetkezményeket is alkalmazhatja.”

10. § Az R. kiegészül az e rendelet 1–3. számú melléklete szerinti 11–13. számú mellékletekkel.

11. § Az R.

- a) 12. §-ának (1) bekezdésében a „magyar nyelven” szövegrész helyébe a „magyar vagy angol nyelven”,
 - b) 36. §-ának (1), (3) és (5) bekezdésében, 37. §-ában, 110. §-ában, 112. §-ának (2) bekezdésében a „CMPV” szövegrész helyébe a „CVMP”,
 - c) 36. §-ának (2) és (4) bekezdésében a „CMPV-hez” szövegrész helyébe a „CVMP-hez”,
 - d) 50. §-ának (2) bekezdésében az „a külön jogszabályban” szövegrész helyébe az „az e rendeletben”,
 - e) 63. §-ában a „forgalomba hozatali” szövegrész helyébe a „gyártási vagy forgalomba hozatali”,
 - f) 68. §-ának (2) bekezdésében, 8. számú melléklete I. fejezetének 17. pontjának b) pontjában a „megrendelőt” szövegrész helyébe a „megrendelőt vagy vényt”,
 - g) 70. §-ának (3) bekezdésében a „vény nélkül forgalmazható készítmények esetében” szövegrész helyébe a „ – a szabadon forgalmazható készítmények kivételével – ”,
 - h) 75. §-a (1) bekezdésének b) pontjában a „nagykereskedő” szövegrész helyébe a „nagykereskedő, közvetítő nagykereskedő”,
 - i) 75. §-ának (2) bekezdésében a „gyógyszergyártási engedélyében szereplő” szövegrész helyébe a „készítmények forgalomba hozatali engedélye alapján általa előállítható”,
 - j) 77. §-ának f) pontjában a „3” szövegrész helyébe az „5”,
 - k) 85. §-a (4) bekezdésének g) pontjában az „illegális gyártás” szövegrész helyébe az „illegális gyártás, illegális kereskedelem”,
 - l) 86. §-ának (3) és (4) bekezdésében, 87. §-ának (2) bekezdésében, 88. §-ának (1) bekezdésében a „jogosultja” szövegrész helyébe a „jogosultja vagy a készítmény forgalmazója”,
 - m) 86. §-ának (5) bekezdésében, 88. §-ának (2) és (4) bekezdésében a „jogosultját” szövegrész helyébe a „jogosultját vagy a készítmény forgalmazóját”,
 - n) 92. §-ának (1) bekezdésében a „visszavonja vagy módosítja az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét” szövegrész helyébe az „az állatgyógyászati készítmény forgalmazását felfüggeszti, vagy az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatali engedélyét módosítja vagy visszavonja”,
 - o) 92. §-ának (2) bekezdésében az „engedélyt visszavonja vagy módosítja” szövegrész helyébe az „állatgyógyászati készítmény forgalmazást felfüggeszti, vagy az engedélyt módosítja vagy visszavonja”,
 - p) 96. §-a (1) bekezdésének b) pontjában a „nagykereskedő” szövegrész helyébe a „nagykereskedő nagykereskedelmi tevékenységének felfüggesztésére vagy”,
 - q) 96. §-ának (6) bekezdésében a „kezdeményezi” szövegrész helyébe a „felfüggeszti a kiskereskedelmi tevékenységet vagy kezdeményezi” szöveg, valamint az „engedélyének” szövegrész helyébe a „működési engedélyének”,
 - r) 109. §-ában a „CMPV-től” szövegrész helyébe a „CVMP-től”,
 - s) 113. §-ában a „CMPV-t” szövegrész helyébe a „CVMP-t”,
 - sz) 8. számú melléklete I. Fejezetének 4. pontjában az „MgSzH Központ” szövegrész helyébe az „MgSzH Központ, illetve az MgSzH kerületi hivatalának”,
 - t) 8. számú melléklete I. fejezetének 5. pontjában a „működési” szövegrész helyébe a „nagykereskedelmi tevékenységre jogosító működési”,
 - u) 8. számú melléklete I. fejezete 17. pontjának c) alpontjában a „tálhatóan” szövegrész helyébe a „láthatóan”,
 - v) 8. számú melléklete II. fejezet 18. pontjában az „MgSzH kerületi hivatalát” szövegrész helyébe az „MgSzH Központot, az MgSzH kerületi hivatalát, valamint a hamisított készítmény forgalomba hozatali engedélyesét”,
 - z) 9. számú mellékletében a „receptet” szövegrész helyébe a „vényt”
- szöveg lép.

- 12. §** Hatályát veszti az R.
- a) 24. §-a (1) bekezdésének c) pontja,
 - b) 26. §-a (1) bekezdésének cc) alpontjában a „, valamint” szövegrész,
 - c) 26. §-a (1) bekezdésének cd) alpontja,
 - d) 29. §-ának (2) bekezdésében a „6 hónapon belül” szövegrész,
 - e) 44. §-a (3) bekezdésének af) alpontjában a „, a forgalmazó nevét, címét, telephelyét” szövegrész,
 - f) 50. §-a (2) bekezdésének ca) pontja,
 - g) 51. §-ának (1) bekezdésében a „vagy behozatalát” szövegrész,
 - h) 68. § (2) bekezdésében, 8. számú melléklete I. fejezetének 17. pontjának b) pontjában az „(állattartó neve és címe)” szövegrész,
 - i) 70. § (2) bekezdésében az „(ideértve a nagykereskedelmi tevékenységet folytató gyártót is)” szövegrész,
 - j) 77. §-ában az „a Magyarországon forgalomba hozatalra nem engedélyezett immunológiai állatgyógyászati készítmények kivételével” szövegrész,
 - k) 77. §-ának c) pontja,
 - l) 8. számú melléklete I. fejezete 17. pontjának d) alpontja,
 - m) 8. számú melléklete II. fejezete 8. pontjában a „(kábitószer, kábítószer-prekursorok és pszichotróp anyagok, különleges tárolási hőmérsékletet igénylő készítmények)” szövegrész.
- 13. §** Ez a rendelet a kihirdetését követő tizenötödik napon lép hatályba.
- 14. §**
- (1) Azoknak az állatgyógyászati készítményeknek a dokumentációját, amelyek e rendelet hatálybalépése napján hatályos forgalomba hozatali engedéllyel rendelkeznek, az MgSzH Központ e rendelet hatálybalépését követő 60 napon belül felülvizsgálja abból a szempontból, hogy a készítmények tulajdonságaik alapján nem minősülnek-e az e rendelet szerinti állategészségügyi biocid terméknek.
 - (2) Azon készítmények esetében, amelyek hatályos forgalomba hozatali engedéllyel rendelkeznek és amelyek dokumentációja
 - a) kielégíti e rendelet állategészségügyi biocid termékekre vonatkozó követelményeit, az MgSzH Központ az (1) bekezdésben foglalt határidőn belül az érintett készítmény állategészségügyi biocid termékként történő forgalomba hozatalát engedélyezi, és egyidejűleg a készítményt az állatgyógyászati készítmények törzskönyvéből törli;
 - b) nem elégíti ki e rendelet állategészségügyi biocid termékekre vonatkozó követelményeit, az MgSzH Központ az (1) bekezdésben foglalt határidőn belül az állategészségügyi biocid termékként történő forgalomba hozatal engedélyezéséhez szükséges hiányzó adatok pótlására szólítja fel az engedélyest. A hiánypótlás teljesítésére legalább 60 napot kell biztosítani az engedélyes számára, amely időszak alatt az érintett termék még forgalomban lehet. Ha az engedélyes a határidőn belül nem nyújt be kielégítő adatokat, az MgSzH Központ a készítményt az állatgyógyászati készítmények törzskönyvéből törli.
 - (3) Az Állatgyógyászati Oltóanyag Gyógyszer és Takarmányellenőrző Intézet, az Országos Élelmiszerbiztonsági és Táplálkozástudományi Intézet, a Földművelésügyi és Vidékfejlesztési Minisztérium, valamint az MgSzH Központ által e rendelet hatálybalépéséig az állatgyógyászati készítményekről szóló 36/2002. (IV. 29.) FVM rendelet alapján szakvéleménnyel ellátott biocid termékek az e rendelet szerinti állategészségügyi biocid termékekre vonatkozó engedélyezési eljárás alá tartoznak. E termékek esetében az MgSzH Központ felülvizsgálja, hogy az adott termék megfelel-e e rendelet előírásainak.
 - (4) A (3) bekezdésben meghatározott engedélyezési eljárás során az MgSzH Központ a hiányzó adatokat bekéri a forgalmazótól, amennyiben az adott termék nem tesz eleget e rendelet előírásainak. A hiányzó adatok benyújtására legalább 60 napot kell biztosítani a forgalmazó számára, amely időszak alatt az érintett termék még forgalomban lehet. Ha a kért adatokat a forgalmazó a határidőn belül nem nyújtja be, az MgSzH Központ megtiltja a készítmény további forgalmazását.
- 15. §**
- (1) Azoknak az állatgyógyászati készítményeknek a dokumentációját, amelyek e rendelet hatálybalépése napján hatályos forgalomba hozatali engedéllyel rendelkeznek, az MgSzH Központja e rendelet hatálybalépését követő 60 napon belül felülvizsgálja abból a szempontból, hogy a készítmények tulajdonságaik alapján nem minősülnek-e az e rendelet szerinti állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítménynek, ápolószernek vagy segédanyagoknak.

- (2) Azon készítmény esetében, amely hatályos forgalomba hozatali engedéllyel rendelkezik, és amelynek dokumentációja
- kielégíti e rendelet egyéb gyógyhatású készítményekre vonatkozó követelményeit, az MgSzH Központja a (1) bekezdésben foglalt határidőn belül az érintett készítményt egyéb gyógyhatású készítményként nyilvántartásba veszi és egyidejűleg az állatgyógyászati készítmények törzskönyvéből törli;
 - nem elégíti ki e rendelet egyéb gyógyhatású készítményekre vonatkozó követelményeit, az MgSzH Központja a (1) bekezdésben foglalt határidőn belül hiánypótlásra szólítja fel az engedélyest. A hiánypótlás teljesítésére legalább 60 napot kell biztosítani az engedélyes számára, amely időszak alatt az érintett termék még forgalomban lehet. Ha az engedélyes a határidőn belül nem nyújtja be a kért adatokat, az MgSzH Központja a készítményt az állatgyógyászati készítmények törzskönyvéből törli.

16. § A rendelet tervezetének a műszaki szabványok és szabályok, valamint az információs társadalom szolgáltatásaira vonatkozó szabályok terén információszolgáltatási eljárás megállapításáról szóló – a 98/48/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvvvel módosított –, 1998. június 22-i 98/34/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv 8–10. cikkében előírt egyeztetése megtörtént.

Gráf József s. k.,
földművelésügyi és vidékfejlesztési miniszter

1. számú melléklet a 33/2010. (IV. 7.) FVM rendelethez
„11. számú melléklet a 128/2009. (X. 6.) FVM rendelethez

Ápolószerek rendeltetés szerint besorolása

- Bőrrel, illetve lábvéggel érintkező kenőcsök, krémek, kondicionálók, emulziók, gélek, olajok, aeroszolak, probiotikumok, egyéb szerek
- Gyógyszer hatóanyagot nem tartalmazó hintőporok, púderek
- Szappanok (higiénés, dezodoráló)
- Samponok (higiénés, dezodoráló, kondicionáló, korpásodás elleni)
- Fürdetők (só, tablettá, olaj, gél, hab, egyéb)
- Illatosítók
- Szagtalanítók
- Szőrzetápoló, szőrzetformázó, filcesedést gátló készítmények
- Fog- és szájápolási termékek (krém, zselé, oldat, aeroszol, rágótablettá)
- Karom és pataápoló krémek, kenőcsök, olajok, viaszok, oldatok
- Külső hallójárat tisztító szerek (oldatok, gélek, habok, egyéb)
- Külső nemi szerveket ápoló, tisztító szerek (oldat, gél, hab, egyéb)
- Szemkörnyék tisztító oldatok
- Síkosító gélek, nyákok
- Pakolásra, borogatásra szolgáló szerek (krém, kenőcs, emulzió, szuszpenzió, paszta, egyéb)
- Az állatok testfelületén vagy környezetében használt olyan szerek, amelyek egymáshoz szoktatják, vagy egymástól távol tartják a nem kártékony gerinces állatokat
- Tőgyápolószerek”

2. számú melléklet a 33/2010. (IV. 7.) FVM rendelethez
„12. számú melléklet a 128/2009. (X. 6.) FVM rendelethez

Az egyéb gyógyhatású készítmény dokumentációja

I. ADMINISZTRATÍV ADATOK

1. A kérelmező (a dokumentáció tulajdonosa)
 - neve, címe, telefonszáma, telefaxszáma, e-mail címe
2. A kérelmező képviselőjében eljáró cég vagy magánszemély esetében
 - képviselő neve, kapcsolattartó személy neve, címe, telefonszáma, telefaxszáma, e-mail címe
 - meghatalmazás, amely feljogosítja a képviselőt arra, hogy a készítmény forgalomba hozatalával kapcsolatos eljárás során, továbbá a készítmény nyilvántartásba vételi igazolásának módosítása, illetve nyilvántartásba vételének megújítása során a kérelmező nevében eljárjon
3. A kérelmező nyilatkozata arról, hogy nincs tudomása olyan tényről vagy adatról, amely a nyilvántartásba vételt akadályozná
4. A kérelmező nyilatkozata arról, hogy a készítmény alapanyagai és gyártástechnológiája a fertőző szivacsos agyvelőbántalom (TSE) szempontjából veszélytelenek
5. A készítmény más országokban való forgalmazására vonatkozó adatok
 - ország, terméknév, az engedélyezés dátuma, az engedély száma

II. MINŐSÉGRE VONATKOZÓ DOKUMENTÁCIÓ

II/A. Összetétel

1. A készítmény mennyiségi és minőségi összetétele INCI nevekkel és számokkal megjelölve
2. A készítmény csomagolásának rövid leírása, kiegészítési egységek

II/B. A kiindulási anyagok gyártói minőségbizonylata és a végtermékek vizsgálatára alkalmazott minőség-ellenőrzési módszerek leírása

II/C. A késztermék minőségi követelményei

A késztermék egy gyártási tételének mintája a minőségi bizonylattal együtt

II/D. Stabilitás

1. A készítmény stabilitásvizsgálati eredményei
2. A készítmény javasolt tárolási előírása
3. A készítmény javasolt eltarthatósági ideje

III. ÁRTALMATLANSÁGRA VONATKOZÓ DOKUMENTÁCIÓ

A dokumentációnak tartalmaznia kell a saját vizsgálatokat vagy szakirodalmi hivatkozásokat.

IV. HATÉKONYSÁGRA VONATKOZÓ DOKUMENTÁCIÓ

Csak az állatgyógyászatban használatos gyógyhatású készítmények esetében kötelező.

A dokumentációnak tartalmaznia kell a saját vizsgálatokat vagy szakirodalmi hivatkozásokat.”

3. számú melléklet a 33/2010. (IV. 7.) FVM rendelethez
„13. számú melléklet a 128/2009. (X. 6.) FVM rendelethez

Az egyéb gyógyhatású készítmény termékismertetője és címkéje

I. Termékismertető

1. A készítmény neve
2. Termékforma (pl. oldat, gél, permet, egyéb)
3. A készítmény összetétele, a hatóanyagokra vonatkozóan mennyiség is
4. Céllálatfajok
5. A készítmény felhasználási területének rövid leírása, felhasználási javaslat, javallatok
6. Adagolás és az alkalmazás módja

7. Ellenjavallatok (ha vannak)
8. Mellékhatások (ha vannak)
9. Figyelmeztetések (ha szükséges)
 - alkalmazással kapcsolatos óvintézkedések
 - vemhesség, laktáció, tojástermelés idején történő alkalmazás
10. Lejáratí idő
11. Tárolási előírások
12. Csomagolás (a tartály vagy csomagolóanyag jellege, kiserelési egységek)
13. „Gyermekek elől elzárva tartandó!” felirat
14. „Kizárólag állategészségügyi vagy állatápolási célra!” felirat
15. A fel nem használt anyag és a hulladék kezelésének módja
16. A gyártó és a forgalmazó neve és címe
17. A készítmény nyilvántartási száma

II. A külső és a közvetlen csomagolóanyagok felirata (címke)

1. A készítmény neve
2. A készítmény összetevői mennyiség szerinti felsorolásban
3. Célállatfajok
4. Felhasználási javaslat, adagolás, alkalmazás
5. Figyelmeztetések (ha szükséges)
6. Lejáratí idő
7. Tárolási előírások
8. Kiserelés
9. „Kizárólag állategészségügyi vagy állatápolási célra!” felirat
10. A gyártó és forgalmazó neve és címe
11. Gyártási szám
12. A készítmény nyilvántartási száma”

A közlekedési, hírközlési és energiaügyi miniszter 29/2010. (IV. 7.) KHEM rendelete az országos közutak építésével kapcsolatos minőségi követelmények megvalósulásának ellenőrzéséről

A közúti közlekedésről szóló 1988. évi I. törvény 48. § (3) bekezdés b) pont 10. alpontjában kapott felhatalmazás alapján a közlekedési, hírközlési és energiaügyi miniszter feladat- és hatásköréről szóló 133/2008. (V. 14.) Korm. rendelet 1. § (1) bekezdés a) pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva a következőket rendelem el:

- 1. §** Az építető az országos közutakon, azok műtárgyain és tartozékain megvalósuló karbantartási és felújítási munkáknál, valamint a jogszabály alapján hatósági engedélyhez kötött építési beruházásoknál, továbbá országos közút létesítése esetén az építőipari kivitelezési tevékenység minőségi szempontból történő megfelelésének ellenőrzése céljából ellenőrző vizsgálatokat (a továbbiakban: ellenőrzés) köteles végezni vagy végeztetni.
- 2. §** Az ellenőrzést a Magyar Közút Nonprofit Zártkörűen Működő Részvénytársaság és az általa megbízott, a Nemzeti Akkreditáló Testület által, jogszabályban foglaltaknak megfelelően akkreditált szervezet (a továbbiakban: ellenőrző szervezet) végzi.
- 3. §** Az ellenőrzés kiterjed
 - a) az építető és az e rendelet hatálya alá tartozó építési munkák kivitelezője (a továbbiakban: kivitelező) között létrejött szerződésben (a továbbiakban: szerződés), az építményekkel kapcsolatos országos szakmai követel-

- ményekben, a műszaki szabályzatokban, ágazati műszaki előírásokban megfogalmazott követelmények teljesülésére,
- b) a kivitelezés helyszíni mérésekkel történő folyamatellenőrzésére, valamint a választott technológiák véleményezésére.
- 4. §** Az ellenőrzéshez szükséges anyagi fedezetről az építető a beruházás megvalósítására előirányzott pénzeszközökből köteles gondoskodni.
- 5. §** (1) Az ellenőrző szervezet az e rendelet hatálya alá tartozó építési munkákon a kivitelezés folyamán és az elkészült munkán az ellenőrzési tervében meghatározott számú szűrőpróbaszerű ellenőrzést végez, amelyet a kivitelező tűrni, és az ellenőrzés biztonságos lebonyolításának körülményeit biztosítani köteles.
- (2) Ha az ellenőrzés során megállapítást nyer, hogy a kivitelező nem a 3. § a) pontjában meghatározott minőségi követelmények szerint járt el, és a kivitelező az ellenőrzés eredményét vitatja, az ellenőrző szervezet az ellenőrzést megismétli. Ha a kivitelező továbbra is vitatja az ellenőrzés eredményét, akkor külső ellenőrző szervezet bevonásával kell az új ellenőrző vizsgálatot lefolytatni.
- 6. §** (1) Az ellenőrzés megállapításairól és a vizsgálati eredményekről jegyzőkönyvet kell készíteni, és annak egy példányát az építetőnek meg kell küldeni.
- (2) Az ellenőrzés eredményétől függően az építető indokolt esetben köteles a szerződésben vagy a vonatkozó jogszabályokban meghatározott intézkedéseket megtenni.
- (3) Az állékonyságot, az életet és egészséget, a köz- és vagyonbiztonságot közvetlenül veszélyeztető állapot megállapítása esetén az építető köteles az építésfelügyeleti hatóságot megkeresni a megállapított jogszabálysértés vagy szabálytalanság megszüntetése érdekében.
- 7. §** Az e rendeletben szabályozott ellenőrzés nem zárja ki a jogszabályban meghatározott hatósági eljárás megindítását.
- 8. §** Ez a rendelet a kihirdetését követő 15. napon lép hatályba.
- 9. §** E rendelet rendelkezéseit az e rendelet hatálybalépését követően megkezdett ellenőrzések esetén kell alkalmazni.
- 10. §** Hatályát veszti az országos közutak építésével kapcsolatos minőségi követelmények és az országos közutak üzemeltetésére és építésére szolgáló anyagok, szerkezetek, berendezések megfeleltetése igazolásának ellenőrzéséről szóló 100/2004. (VII. 27.) GKM rendelet.
- 11. §** (1) Az e rendelet hatálybalépését követő napon hatályát veszti a 10. §.
- (2) Ez a § az (1) bekezdésben meghatározott naptól kezdve hatályát veszti.

Hónig Péter s. k.,

közlekedési, hírközlési és energiaügyi miniszter

A nemzeti fejlesztési és gazdasági miniszter 12/2010. (IV. 7.) NFGM rendelete a területrendezési előirányzat felhasználásának részletes szabályairól

Az államháztartásról szóló 1992. évi XXXVIII. törvény 124. § (9) bekezdésében kapott felhatalmazás alapján, az államháztartás működési rendjéről szóló 292/2009. (XII.19.) Korm. rendelet 2. § 6. pont j) alpontjában meghatározott feladatkörömben eljárva – a pénzügyminiszter feladat- és hatásköréről szóló 169/2006. (VII. 28.) Korm. rendelet 1. § a) pontjában meghatározott feladatkörében eljáró pénzügyminiszterrel egyetértésben – a következőket rendelem el:

- 1. §** E rendelet hatálya kiterjed a Magyar Köztársaság 2010. évi költségvetéséről szóló 2009. évi CXXX. törvény 1. számú melléklet, XV. Nemzeti Fejlesztési és Gazdasági Minisztérium fejezet, 25. cím fejezeti kezelésű előirányzatok, 4. alcím területfejlesztési és építésügyi feladatok, 1. jogcímcsoport területrendezés előirányzat (a továbbiakban: Előirányzat) forrásainak felhasználására, kezelésére és ellenőrzésére.
- 2. §** (1) Az Előirányzat a területrendezési feladatok megvalósítását segíti elő. Az Előirányzatot
- a) a megyei területrendezési tervek készítésének, módosításának és érvényesítésének támogatására – beleértve a környezeti vizsgálat készítését is –,
 - b) a társadalmi szervezetek, államigazgatási szervek és megyei önkormányzatok területrendezési tevékenységének támogatására, továbbá
 - c) a területrendezésért felelős miniszter (a továbbiakban: miniszter) területrendezési szabályozással, területrendezési tervezéssel, területrendezési tervek érvényesülésével kapcsolatos, valamint a területrendezési nemzetközi feladatainak ellátására
- kell felhasználni.
- (2) Az (1) bekezdés szerinti feladatokhoz rendelt keretösszegeket a miniszter hagyja jóvá.
- (3) Az (1) bekezdés a) pontjában meghatározott célra pályázat útján, az (1) bekezdés b) pontjában meghatározott célra pályázaton kívüli egyedi támogatási kérelem alapján nyújtható vissza nem térítendő támogatás. Az (1) bekezdés c) pontjában meghatározott célra a miniszter vállalkozási vagy megbízási szerződést köt.
- 3. §** (1) A pályázati eljárásra vonatkozó részletes szabályokat a 2. § (1) bekezdés a) pontjában meghatározott támogatásra kell alkalmazni.
- (2) A rendelkezésre álló keretösszeg felhasználására a miniszter két alkalommal tesz közzé pályázati felhívást.
- (3) A pályázati felhívást a Magyar Közlöny mellékleteként megjelenő Hivatalos Értesítőben is közzé kell tenni.
- 4. §** (1) A pályázat benyújtására a megyei önkormányzat (a továbbiakban: pályázó) jogosult.
- (2) A pályázatot érvénytelennek kell tekinteni, ha nem a pályázat benyújtására jogosult nyújtotta be vagy határidőn túl érkezett.
- (3) A pályázat érvénytelenségéről a miniszter az érvénytelenség okának megjelölésével a pályázat beérkezéstől számított 15 napon belül értesíti a pályázót.
- 5. §** (1) Hiányosan benyújtott pályázat esetében a pályázót a pályázat beérkezésétől számított 10 napon belül, legfeljebb 15 napos határidő kitűzésével hiánypótlásra kell felhívni.
- (2) Ha a pályázó a hiánypótlási felhívásnak nem vagy nem megfelelően tesz eleget, vagy a hiánypótlási határidőt elmulasztja, a pályázatot el kell utasítani. Az elutasításról a hiánypótlási határidő lejártától számított 15 napon belül értesíteni kell a pályázót.
- (3) A miniszter a pályázókat egyidejűleg értesíti a pályázat befogadásáról, a határidőn belül benyújtott utolsó hiánypótlás beérkezésétől számított 15 napon belül.
- 6. §** (1) A pályázat értékelésére – az elnökkel együtt – legalább 3 tagú, páratlan számú tagból álló bíráló bizottságot (a továbbiakban: bizottság) kell felállítani.
- (2) A bizottság elnökét és tagjait a miniszter nevezi ki.
- (3) A bizottság üléséről emlékeztető készül, amely tartalmazza:
- a) az ülés helyét és időpontját,
 - b) a jelen lévő tagok nevét,
 - c) a bizottság minden egyes pályázatra vonatkozó döntési javaslatát és annak indokolását,
 - d) a szavazatok arányát és
 - e) bármely tag különvéleményét, ha azt a tag kéri.
- 7. §** (1) A bizottság az alábbi szempontok figyelembevételével – az 5. § (3) bekezdés szerinti értesítéstől számított 45 napon belül – döntésre vonatkozó javaslatot készít a miniszter számára:
- a) a megítélt támogatás összege nem lehet több, mint a feladat összköltségének 50%-a,
 - b) az igényelnél alacsonyabb összegű támogatás is megítélhető, továbbá

c) a megyei önkormányzatok részére nyújtott támogatás a megyei területrendezési tervek készítésének, módosításának és érvényesítésének vonatkozásában felmerült költségek azonos arányában történjék.

(2) A bizottság a pályázatra vonatkozó döntési javaslatról szavazással, egyszerű többséggel határoz.

- 8. §**
- (1) A döntést – a bizottság döntési javaslata alapján – a miniszter az 5. § (3) bekezdés szerinti értesítéstől számított 60 napon belül hozza meg.
 - (2) Ha a miniszter a pályázó által igényeltnél alacsonyabb összegű támogatást ítél meg és a pályázó a pályázat tárgyát képező feladatot nem tudja megvalósítani, a döntés közlését követő 15. napig a pályázatát visszavonhatja.
 - (3) A támogatási döntést a Magyar Közlöny mellékleteként megjelenő Hivatalos Értesítőben is közzé kell tenni.
 - (4) Ha a döntést követő 90 napon belül a támogatási szerződés megkötésére a pályázó hibájából nem kerül sor, a döntés hatályát veszti.

- 9. §**
- (1) A támogatás folyósítására a záró beszámoló elfogadását követően utófinanszírozás formájában kerül sor.
 - (2) Az utófinanszírozásra a támogatási szerződésben rögzített feladat elvégzését követően, a megyei önkormányzat részére benyújtott számla alapján és a megyei területrendezési terv javaslattevő fázisát tartalmazó dokumentációnak vagy a megyei területrendezési terv érvényesítésével kapcsolatos feladatról szóló jelentésnek elektronikus adathordozón történő megküldésével kerül sor.
 - (3) A megítélt támogatásból támogatási előleg nyújtható, amely nem haladhatja meg a megítélt támogatás 25%-át. Támogatási előleg csak a támogatási szerződés aláírását követően nyújtható.
 - (4) Támogatási előleg igénybevétele esetén a megítélt támogatás fennmaradó része csak azt követően folyósítható, hogy a megyei önkormányzat az előleggel a támogatási szerződés szerint elszámolt.

- 10. §**
- (1) A pályázaton kívüli egyedi támogatási kérelemről a 2. § (1) bekezdés b) pontjában, a vállalkozási vagy megbízási szerződés megkötéséről a 2. § (1) bekezdés c) pontjában meghatározott feladatokra figyelemmel a miniszter dönt.
 - (2) Az egyedi támogatásról szóló döntés esetében a szerződéskötés feltételeit a miniszter egyedileg állapítja meg.
 - (3) A támogatási döntést a Magyar Közlöny mellékleteként megjelenő Hivatalos Értesítőben is közzé kell tenni.

11. § E rendelet a kihirdetését követő 5. napon lép hatályba és 2011. július 15-én hatályát veszti.

Varga István s. k.,
nemzeti fejlesztési és gazdasági miniszter

Az oktatási és kulturális miniszter 18/2010. (IV. 7.) OKM rendelete az alapfokú művészetoktatás támogatása igénylésének, döntési rendszerének, folyósításának, elszámolásának és ellenőrzésének részletes szabályairól

A Magyar Köztársaság 2010. évi költségvetéséről szóló 2009. évi CXXX. törvény 5. számú melléklet 13. pontjában kapott felhatalmazás alapján – figyelemmel a költségvetési törvény 16. § (1) bekezdésére és 52. § (1) bekezdésének a) pontjára – az oktatási és kulturális miniszter feladat- és hatásköréről szóló 167/2006. (VII. 28.) Korm. rendelet 1. § a) pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva – az önkormányzati miniszter feladat- és hatásköréről szóló 132/2008. (V. 14.) Korm. rendelet 1. § a) pontjában meghatározott feladatkörében eljáró önkormányzati miniszterrel egyetértésben, a pénzügyminiszter feladat- és hatásköréről szóló 169/2006. (VII. 28.) Korm. rendelet 1. § a) pontjában meghatározott feladatkörében eljáró pénzügyminiszter véleményének kikérésével – a következőket rendelem el:

- 1. §**
- (1) A támogatást
 - a) az alapfokú művészetoktatási feladatot ellátó intézményeket fenntartó helyi önkormányzatok, települési és területi kisebbségi önkormányzatok és azok jogi személyiségű társulásai (a továbbiakban együtt: helyi önkormányzatok),

- b) az alapfokú művészetoktatási feladatot ellátó nem állami intézmény fenntartói – ideértve a Magyar Köztársaság 2010. évi költségvetéséről szóló 2009. évi CXXX. törvény (a továbbiakban: költségvetési törvény) 52. § (1) bekezdésében meghatározott fenntartókat – (a továbbiakban együtt: közoktatási humánszolgáltatók) és
- c) az alapfokú művészetoktatási feladatot ellátó intézményeket fenntartó központi költségvetési szervként működő felsőoktatási intézmények [az a)–c) pont alattiak a továbbiakban együtt: fenntartók] az e rendeletben meghatározott feltételek szerint igényelhetik.

- (2) A fenntartó támogatási igényt nyújthat be az általa fenntartott alapfokú művészetoktatási intézményben, vagy többcélú intézmény esetén az alapfokú művészetoktatási tevékenységet ellátó intézményegységben vagy tagintézményben 2009/2010. tanévben tanuló hátrányos helyzetű (beleértve a halmozottan hátrányos helyzetű) tanulók után. Az érintett tanulók létszámának megállapításakor a helyi önkormányzatoknak a 2009. október 1-jei közoktatási statisztikai létszámot, a közoktatási humánszolgáltatóknak és a közoktatási intézményt fenntartó központi költségvetési szervként működő felsőoktatási intézményeknek a 2010. február 1-jei állapotot kell figyelembe venniük.
- (3) A fenntartó a (2) bekezdésben foglaltakon kívül támogatást igényelhet a közoktatás minőségbiztosításáról és minőségfejlesztéséről szóló 3/2002. (II. 15.) OM rendelet (a továbbiakban: R.) 14/B. § (3) bekezdésében foglalt „Kiválóra minősített alapfokú művészetoktatási intézmény” címet viselő alapfokú művészetoktatási intézmény vagy többcélú intézmény esetén az ilyen minősítéssel rendelkező alapfokú művészetoktatási tevékenységet ellátó intézményegység, tagintézmény nem hátrányos helyzetű tanulói után, a (2) bekezdésben meghatározott létszámadatok szerint.
- (4) A magyar Waldorf-iskolák kerettanterve alapján nevelő és oktató iskolákat fenntartók abban az esetben igényelhetnek támogatást az általuk fenntartott Waldorf-iskola tanulói után, ha az intézmény alapító okiratában és működési engedélyében – a kerettantervek kiadásának és jóváhagyásának rendjéről, valamint egyes oktatási jogszabályok módosításáról szóló 17/2004. (V. 20.) OM rendelet 2. számú mellékletében meghatározottak szerint – a művészeti ág és a tanszak megnevezésénél a „Waldorf művészeti nevelés” szerepel.

2. §

- (1) A fenntartó a támogatási igényt papír alapon kettő eredeti példányban postai úton, továbbá elektronikusan is az 1. mellékletben foglalt adatlapok megküldésével legkésőbb 2010. április 16-ig nyújthatja be, a helyi önkormányzatok a Magyar Államkincstár területileg illetékes szervéhez (a továbbiakban: Igazgatóság), a közoktatási humánszolgáltatók és a központi költségvetési szervként működő felsőoktatási intézmények az Oktatási és Kulturális Minisztérium Támogatáskezelő Igazgatóságához (a továbbiakban: OKM Támogatáskezelő). Az elektronikus benyújtás kizárólag az OKM Támogatáskezelő honlapján található, erre a célra kialakított elektronikus rendszeren keresztül történik.
- (2) Amennyiben a fenntartó az igénylési határidőt önhibáján kívül elmulasztotta, az elmulasztott határidőtől számított öt munkanapon belül igazolási kérelmet nyújthat be. Az igazolási kérelemmel egyidejűleg az elmulasztott igénylést is pótolni kell. Az igazolási kérelem benyújtására nyitva álló határidő elmulasztása jogvesztő.
- (3) A támogatás felhasználható
 - a) az alapfokú művészetoktatási intézmény vagy alapfokú művészetoktatási tevékenységet ellátó intézményegység, tagintézmény működési jellegű kiadásainak (személyi juttatások és munkaadókat terhelő járulékok, dologi kiadások, egyéb működési célú kiadások) fedezésére, valamint
 - b) olyan tevékenység finanszírozására, amely új vagy a korábbinál műszaki, technikai szempontból korszerűbb tárgyi eszközök létrehozására irányul, valamint a meglévő tárgyi eszközök műszaki, technikai paramétereinek korszerűsítését valósítja meg (fejlesztés) az alapfokú művészetoktatási intézményben vagy az alapfokú művészetoktatási tevékenységet ellátó intézményegységben, tagintézményben.
- (4) Az elnyert támogatás legalább 50%-át a (3) bekezdés b) pontjában foglaltak szerinti tárgyi eszközök beszerzésére kell fordítani, különös tekintettel az alapfokú művészetoktatás követelményei és tantervi programjának bevezetéséről és kiadásáról szóló 27/1998. (VI. 10.) MKM rendeletben előírtak megvalósulását szolgáló, az oktatás-neveléshez szükséges felszerelések, taneszközök korszerűsítésére és beszerzésére.
- (5) Az elnyert támogatást a miniszteri döntést követően 2010. december 31-ig lehet felhasználni, a 2010. december 31-én – az államháztartás működési rendjéről szóló 292/2009. (XII. 19.) Korm. rendelet 72. § (1) bekezdésében szabályozott – kötelezettségvállalással terhelt maradvány 2011. június 30-ig használható fel.
- (6) A fenntartó a támogatási összeget a 4. § (6) bekezdés alapján meghozott miniszteri döntés szerint köteles felhasználni, és csak arra a közoktatási intézményre fordíthatja, amelyre a támogatást elnyerte, a fenntartó döntése alapján az eszközöket a közoktatási intézmény is beszerezheti. Azok a fenntartók, amelyek e rendelet alapján több, általuk fenntartott intézmény vonatkozásában részesülnek támogatásban, a különböző intézmények tevékenységére

tekintettel elnyert támogatást az intézmények között nem csoportosíthatják át. A támogatást abban az intézményben kell felhasználni, és arra a célra, amely intézmény tevékenységére tekintettel a támogatás megállapításra került.

- 3. §** A támogatási igényhez csatolni kell az alapfokú művészetoktatásban részt vevők tanulói azonosító számairól készített listát és a fenntartó 2. melléklet szerinti nyilatkozatát arról, hogy rendelkezik a közoktatásról szóló 1993. évi LXXIX. törvény 105. §-ában meghatározott közoktatási esélyegyenlőségi intézkedési tervvel. E rendelkezéseket önkormányzati társulások tekintetében azzal az eltéréssel kell alkalmazni, hogy a nyilatkozatot a helyi önkormányzatok társulásairól és együttműködéséről szóló 1997. évi CXXXV. törvényben, valamint a települési önkormányzatok többcélú kistérségi társulásáról szóló 2004. évi CVII. törvényben az egyes társulási típusoknál meghatározott döntéshozó szerv vagy személy adja ki. A közoktatási humánszolgáltató közoktatási esélyegyenlőségi intézkedési terv hiányában arról nyilatkozik, hogy nevelési programja, illetve pedagógiai programja tartalmazza az esélyegyenlőséget szolgáló intézkedéseket.
- 4. §**
- (1) A helyi önkormányzatok esetén az Igazgatóság, a közoktatási humánszolgáltatók és a központi költségvetési szervként működő felsőoktatási intézmények esetén az OKM Támogatáskezelő a határidőig benyújtott igények feldolgozása során szükség esetén öt munkanapos határidővel hiánypótlásra hívja fel a támogatást igénylőt. Amennyiben az 1. § (1) bekezdés a) pontja szerinti fenntartó a felhívásnak nem tesz eleget vagy nem megfelelően teljesíti azt, az Igazgatóság a támogatási igényt elutasítja, és erről értesíti a fenntartót és az oktatásért felelős minisztert. Amennyiben az 1. § (1) bekezdés b)–c) pontja szerinti fenntartó a felhívásnak nem tesz eleget vagy nem megfelelően teljesíti azt, az OKM Támogatáskezelő a támogatási igény elutasítására tesz javaslatot az (5) bekezdésben szereplő döntés-előkészítő bizottságnak.
 - (2) Az Igazgatóság a támogatási igényeket egy eredeti példányban 2010. május 17-ig továbbítja az OKM Támogatáskezelő részére.
 - (3) Az OKM Támogatáskezelő az igénylések formai ellenőrzését követően az igényeket 2010. június 4-ig helyi önkormányzatok, közoktatási humánszolgáltatók, továbbá központi költségvetési szervként működő felsőoktatási intézmények szerinti bontásban, megyénként külön-külön összesítve, papír alapon és elektronikus formában megküldi az Oktatási és Kulturális Minisztérium (a továbbiakban: OKM) részére.
 - (4) A támogatás az e rendeletben foglalt feltételeknek megfelelő alapfokú művészetoktatási intézmények (intézményegységek, tagintézmények) fenntartói között az intézmények (intézményegységek, tagintézmények) tanulói létszáma alapján kerül elosztásra olyan módon, hogy a hátrányos helyzetű (beleértve a halmozottan hátrányos helyzetű) tanulók után emelt összegű támogatás kerül megállapításra, amelynek mértéke tanulónként nem lehet kevesebb a nem hátrányos helyzetű tanulók után tanulónként megállapításra kerülő összeg 1,4-szeresénél.
 - (5) Az egy tanulóra jutó támogatás összegére és a támogatásban részesíthető fenntartók körére vonatkozóan az OKM, az Önkormányzati Minisztérium (a továbbiakban: ÖM) és az R. 10. § (4) bekezdésében foglalt Szakmai Minősítő Testület delegáltjaiból álló öttagú döntés-előkészítő bizottság – az OKM Támogatáskezelő mint lebonyolító szervezet közreműködésével – 2010. június 14-ig tesz javaslatot az oktatásért felelős miniszternek. A döntés-előkészítő bizottságba három tagot az OKM, egy tagot az ÖM, egy tagot a Szakmai Minősítő Testület jelöl.
 - (6) A támogatásban részesülő fenntartókról és a támogatás összegéről az (5) bekezdésben foglalt bizottság javaslata alapján az oktatásért felelős miniszter 2010. július 5-ig dönt. A döntés eredményéről minden igénylőt levélben értesíteni kell, valamint a kedvezményezettek megnevezését és az elnyert támogatási összeget az OKM honlapján közzé kell tenni.
- 5. §**
- (1) A támogatásban részesített önkormányzatok összesített adatait az OKM 2010. július 31-ig utalványozás céljából az önkormányzat KSH kódjának, településtípus nélküli megnevezésének és az ezer forintra kerekített támogatási összegnek a feltüntetésével papír alapon és elektronikus úton – az ebr42 rendszerben – is megküldi az ÖM részére. A támogatás folyósításáról az ÖM utalványozása alapján a Magyar Államkincstár az augusztus havi nettó finanszírozás keretében egy összegben intézkedik.
 - (2) A támogatásban részesített közoktatási humánszolgáltatók egyösszegű finanszírozásához a fedezetet az OKM az Igazgatóság részére a 2010. októberi normatíva átutalásához szükséges kerettel egyidejűleg biztosítja a költségvetési törvény XX. fejezet, 11. cím, 2. alcím, 3. jogcímcsoport „Közoktatási célú humánszolgáltatás és kiegészítő támogatás” előirányzata terhére.

- (3) A központi költségvetési szervként működő felsőoktatási intézmények számára az e rendelet alapján megítélt támogatás folyósításáról a fenntartójuk a költségvetési törvény XX. fejezet, 11. cím, 2. alcím, 17. jogcímcsoport „Gyakorlóiskolák normatív támogatása” előirányzat terhére gondoskodik.

- 6. §**
- (1) Amennyiben az e rendeletben foglalt feltételeknek megfelelő alapfokú művészetoktatási intézmény fenntartója 2010. május 15-ig az intézmény átszervezésével, fenntartói jogának átadásával, megszüntetésével összefüggő döntést hoz, akkor az e rendeletben foglaltakat a (2)–(3) bekezdésben foglalt eltérésekkel kell alkalmazni.
 - (2) Az intézmény jogutód nélküli megszüntetése esetében (ideértve a helyi önkormányzati fenntartású intézmény fenntartói jogának nem állami, nem önkormányzati fenntartó részére történő átadását, valamint a nem állami, nem önkormányzati intézmény fenntartói jogának önkormányzati fenntartó részére történő átadását) a fenntartó erről haladéktalanul köteles értesíteni az OKM Támogatáskezelőt, és támogatásban nem részesülhet.
 - (3) Az intézmény jogutóddal történő megszűnése, továbbá átszervezése, fenntartói jogának átadása esetében a támogatásra – a jogelőd és a jogutód fenntartó közös nyilatkozata alapján – a jogutód intézmény fenntartója válik jogosulttá, a támogatást a jogutód intézmény fenntartója használhatja fel a támogatással érintett alapfokú művészetoktatási intézmény fejlesztésére és működtetésére. Ebben az esetben a támogatással a jogutód intézmény fenntartójának kell elszámolnia. Az e bekezdésben foglalt közös nyilatkozatot a helyi önkormányzati fenntartók az Igazgatósághoz, a közoktatási humánszolgáltatók az OKM Támogatáskezelőhöz nyújthatják be.
 - (4) A helyi önkormányzatok a támogatás felhasználásáról a tárgyévben december 31-ei fordulónappal a mindenkori zárszámadás keretében és rendje szerint kötelesek elszámolni. Az itt kimutatott adatok valóságát az egyes önkormányzatoknál, illetve intézményeknél megfelelő analitikus nyilvántartásokkal, szakmai dokumentációval kell alátámasztani.
 - (5) A közoktatási humánszolgáltatók esetében a támogatások elszámolása a 2010. évi normatív költségvetési hozzájárulás és támogatás elszámolása keretében történik. Az itt kimutatott adatok valóságát az egyes fenntartóknál és intézményeknél vezetett analitikus nyilvántartásokkal, szakmai dokumentációval kell alátámasztani.
 - (6) A központi költségvetési szervként működő felsőoktatási intézmények számára nyújtott támogatás elszámolása és ellenőrzése a közoktatásról szóló 1993. évi LXXIX. törvény végrehajtásáról szóló 20/1997. (II. 13.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Vhr.) 17/C. §-ában foglaltak szerint történik. Az adatok valóságát az egyes fenntartóknál, valamint az intézményeknél vezetett analitikus nyilvántartásokkal, szakmai dokumentációval kell alátámasztani. Ha a központi költségvetési szervként működő felsőoktatási intézmény a támogatást vagy annak egy részét jogosulatlanul vette igénybe, azt nem a megjelölt feladatra használta fel, illetve a jogszabályban rögzített arányt meghaladó mértékű támogatást vett igénybe vagy a támogatások igényléséhez valótlant szolgáltatott, akkor a támogatásról haladéktalanul köteles lemondani és a támogatást visszafizetni az OKM számára.

- 7. §**
- (1) A támogatás céljának szakmai megvalósulását és a pénzeszközök jogszerű felhasználását az OKM Támogatáskezelő a helyszínen is jogosult ellenőrizni 2011. december 31-ig. Az OKM Támogatáskezelő az adatszolgáltatást és a helyszíni ellenőrzést írásban kezdeményezi. A monitoring adatszolgáltatáshoz szükséges, az OKM Támogatáskezelő honlapján, a www.okmt.hu címen 2011. év április 1-jétől megtalálható indikátor táblázatot a támogatást elnyert fenntartóknak az OKM Támogatáskezelő honlapján megadott határidőig az OKM Támogatáskezelő részére elektronikus formában ki kell tölteniük, elmenteniük, és papír alapon is kötelező megküldeniük.
 - (2) Az igénylés, folyósítás, elszámolás és ellenőrzés során az e rendeletben nem szabályozott kérdésekben a helyi önkormányzati fenntartók esetén az államháztartásról szóló 1992. évi XXXVIII. törvény (a továbbiakban: Áht.), a közoktatási humánszolgáltatók és a központi költségvetési szervként működő felsőoktatási intézmények esetén az Áht., valamint a Vhr. rendelkezéseit kell alkalmazni.

- 8. §** Ez a rendelet a kihirdetését követő harmadik napon lép hatályba, és 2012. július 31-én hatályát veszti.

Dr. Hiller István s. k.,
oktatási és kulturális miniszter

FENNTARTÓI ADATLAP

Beküldendő kettő eredeti példányban postai úton:
a) a helyi önkormányzatok esetén: a MÁK illetékes területi szervéhez
b) a közoktatási humánszolgáltatók és központi költségvetési szervként működő felsőoktatási intézmények esetén: az OKM Támogatáskezelő Pályázatkezelési Önálló Osztálya részére
1055 Bp. Bihari János u. 5.
Borítékra írják rá: „Alapfokú művészetoktatás támogatása”
Kitöltendő az elektronikus igénylés az a) és b) fenntartók esetén
Az adatlap elérhető:
http://www.okmt.hu/elektronikus_igenyles

A fenntartóra vonatkozó adatok:

Megye:

Fenntartó neve:

Címe:

Polgármester/képviselő neve:

Adószám:

KSH kód*:

A számlavezető bank neve:

Bankszámlaszám:

Kapcsolattartó neve:

Kapcsolattartó hivatalos e-mail címe:

Kapcsolattartó telefonszáma:

Kapcsolattartó faxszáma:

A közoktatási humánszolgáltatókra vonatkozó további adatok:

Nyilvántartási száma (cégkivonat száma,
vagy a cégbírósági végzés száma, ha van)¹:

* Csak helyi önkormányzati fenntartók esetében kell kitölteni!

Intézményfenntartó társulás esetén a „székhely” önkormányzat KSH kódja.

Dátum:

P. H.

.....
fenntartó képviselője

¹ A megfelelőit kérjük aláhúzni! Egyházi fenntartóknak nem kell kitölteni!

FENNTARTÓI ÖSSZESÍTŐ ADATLAP

A költségvetési törvény 5. számú melléklet 13. pontja szerinti előirányzat igényléséhez

Fenntartó neve:

Az intézményekre vonatkozó adatok

Az intézmény neve	OM azonosító	A támogatási igénnyel érintett intézmény (székhely) pontos címe (település, irányítószám, utca, házszám)	A támogatási igénnyel érintett intézmény* minősítése	A támogatási igénnyel érintett intézmény/intézményegység* nem hátrányos helyzetű tanulóinak létszáma**	A támogatási igénnyel érintett intézmény/intézményegység* hátrányos és halmozottan hátrányos helyzetű tanulóinak összlétszáma**
Intézmény 1				Csak a „Kiválóra minősített alapfokú művészetoktatási intézmény” és a Waldorf-iskolák kerettanterve alapján nevelő és oktató iskolák fenntartója töltheti ki!	
Intézmény 2					
Intézmény 3					
Intézmény 4					
Intézmény 5					
Összesen:					

* Többcélú intézmény esetén csak az alapfokú művészetoktatási intézményegységre vonatkozó adatok.

** Helyi önkormányzatok esetében 2009. október 1-jei, közoktatási humánszolgáltatók és közoktatási intézményt fenntartó központi költségvetési szervként működő felsőoktatási intézmények esetében 2010. február 1-jei létszám.

A kitöltött adatlaphoz mellékelni kell kettő eredeti példányban:

- az alapfokú művészetoktatásban részt vevők hátrányos helyzetű tanulók, illetve kiválóra minősített alapfokú művészetoktatási intézmények és a magyar Waldorf-iskolák kerettanterve alapján nevelő és oktató iskolák esetében az e körbe nem tartozó tanulók tanulói azonosító számairól készített listát,
- helyi önkormányzati fenntartók esetében a 2. számú melléklet szerinti nyilatkozatot.

2. melléklet a 18/2010 (IV. 7.) OKM rendelethez

Fenntartói Nyilatkozat

– az esélyegyenlőségi intézkedésekkel kapcsolatosan – helyi önkormányzatok, önkormányzati, többcélú kistérségi társulások, illetve közoktatási humánszolgáltatók által fenntartott nevelési-oktatási intézmények esetén

(A megfelelő helyen kérjük kitölteni!)

Fenntartó megnevezése:

Alulírott
 polgármester/főpolgármester/a fent nevezett önkormányzati társulás elnöke büntetőjogi felelősségem tudatában kijelentem, hogy a képviselő-testület/közgyűlés/társulási tanács/döntéshozó szerv (a nem kívánt rész törlendő) számú határozatával elfogadta a gyermekek, tanulók esélyegyenlőségét szolgáló intézkedéseket (közoktatási esélyegyenlőségi intézkedési terv) – a közoktatásról szóló 1993. évi LXXIX. törvény 105. § (1) bekezdésében foglaltaknak megfelelően – az önkormányzati intézkedési terv, illetve a fővárosi, megyei fejlesztési terv részeként/vagy az abban foglaltakra tekintettel önálló intézkedési tervként.¹

Alulírott a közoktatási humánszolgáltató képviselőjében eljárva büntetőjogi felelősségem tudatában nyilatkozom arról, hogy a OM azonosítóval rendelkező közoktatási intézmény rendelkezik közoktatási esélyegyenlőségi intézkedési tervvel/nevelési programja/pedagógiai programja tartalmazza az esélyegyenlőséget szolgáló intézkedéseket (a nem kívánt rész törlendő).²

Kelt:, év hó nap

.....
 polgármester/a társulási tanács elnöke/
 a közoktatási humánszolgáltató
 képviselőjében eljáró személy aláírása

P. H.

¹ Kitöltendő önkormányzati, fővárosi, megyei fenntartású, illetve önkormányzati társulások által fenntartott nevelési-oktatási intézmények esetén.

² Kitöltendő közoktatási humánszolgáltató által fenntartott nevelési-oktatási intézmények esetén.

IX. Határozatok Tára

A külügyminiszter 15/2010. (IV. 7.) KüM határozata a Magyar Köztársaság Kormánya és a Belarusz Köztársaság Kormánya közötti oktatási, tudományos és kulturális megállapodás kihirdetéséről szóló 216/2009. (X. 2.) Korm. rendelet 2. és 3. §-ainak hatálybalépéséről

A 216/2009. (X. 2.) Korm. rendelettel a Magyar Közlöny 2009. október 2-i, 141. számában kihirdetett, a Magyar Köztársaság Kormánya és a Belarusz Köztársaság Kormánya közötti oktatási, tudományos és kulturális megállapodás 16. cikk (1) bekezdése az alábbiak szerint rendelkezik a hatálybalépésről:

„Ez az Egyezmény azon utolsó jegyzék kézhezvételének napján lép hatályba, melyben a felek diplomáciai úton tájékoztatják egymást arról, hogy eleget tettek az Egyezmény hatálybalépéséhez szükséges belső jogi követelményeknek.”

A utolsó jegyzék kézhezvételének időpontja: 2010. március 1.

A szerződés hatálybalépésének időpontja: 2010. március 1.

A fentiekre tekintettel, összhangban a 216/2009. (X. 2.) Korm. rendelet 4. § (3) bekezdésével megállapítom, hogy a Magyar Köztársaság Kormánya és a Belarusz Köztársaság Kormánya közötti oktatási, tudományos és kulturális megállapodás kihirdetéséről szóló 216/2009. (X. 2.) Korm. rendelet 2. és 3. §-ai 2010. március 1-jén, azaz kettőezer-tíz március elsején hatályba léptek.

Dr. Balázs Péter s. k.,
külügyminiszter

A külügyminiszter 16/2010. (IV. 7.) KüM határozata a Magyar Köztársaság Kormánya és a Horvát Köztársaság Kormánya között a Magyar Köztársaságnak a Moldovai Köztársaságban működő nagykövetségén a vízumkérelmek kezelésével kapcsolatos együttműködésről szóló Megállapodás kihirdetéséről szóló 2010. évi XXVIII. törvény 2. és 3. §-ának hatálybalépéséről

A 2010. évi XXVIII. törvénnyel a Magyar Közlöny 2010. évi 32. számában kihirdetett, a Magyar Köztársaság Kormánya és a Horvát Köztársaság Kormánya között a Magyar Köztársaságnak a Moldovai Köztársaságban működő nagykövetségén a vízumkérelmek kezelésével kapcsolatos együttműködésről szóló Megállapodás 7. cikkének 2. pontja a hatálybalépésről az alábbiak szerint rendelkezik:

„A jelen Megállapodás az azt követő hónap első napján lép hatályba, hogy a Szerződő Felek diplomáciai úton értesítették egymást arról, hogy a hatálybalépéshez szükséges belső jogi eljárások befejeződtek.”

Az első értesítés időpontja: 2010. január 12.

A későbbi értesítés időpontja: 2010. március 9.

A Megállapodás hatálybalépésének időpontja: 2010. április 1.

A fentiekre tekintettel, összhangban a 2010. évi XXVIII. törvény 4. §-ának (2)–(3) bekezdésével megállapítom, hogy a Magyar Köztársaság Kormánya és a Horvát Köztársaság Kormánya között a Magyar Köztársaságnak a Moldovai Köztársaságban működő nagykövetségén a vízumkérelmek kezelésével kapcsolatos együttműködésről szóló Megállapodás kihirdetéséről szóló 2010. évi XXVIII. törvény 2. és 3. §-ai 2010. április 1-jén, azaz kettőezer-tíz április elsején léptek hatályba.

Dr. Balázs Péter s. k.,
külügyminiszter

**A külügyminiszter 17/2010. (IV. 7.) KüM határozata
a Magyar Köztársaság Kormánya és Románia Kormánya közötti, Kiszombor–Nagycsanád (Cenad)
határátkelőhelyen közös kapcsolattartási szolgálati hely létrehozásáról szóló, jegyzékváltás útján
létrejött Jegyzőkönyv kihirdetéséről szóló 54/2010. (III. 11.) Korm. rendelet 2. és 3. §-ának
hatálybalépéséről**

Az 54/2010. (III. 11.) Korm. rendelettel a Magyar Közlöny 2010. évi 34. számában kihirdetett, a Magyar Köztársaság Kormánya és Románia Kormánya közötti, Kiszombor–Nagycsanád (Cenad) határátkelőhelyen közös kapcsolattartási szolgálati hely létrehozásáról szóló, jegyzékváltás útján létrejött Jegyzőkönyv záró rendelkezése a hatálybalépésről az alábbiak szerint rendelkezik:

„Amennyiben a Magyar Köztársaság Kormánya egyetért a fentiekkel, Románia Külügyminisztériumának jelen szóbeli jegyzéke a Magyar Köztársaság bukaresti Nagykövetségének válaszigyzékével együtt fogja képezni a Magyar Köztársaság Kormánya és Románia Kormánya közötti, Nagycsanád (Cenad)–Kiszombor határátkelőhelyen közös kapcsolattartási szolgálati hely létrehozásáról szóló Jegyzőkönyvet. A Jegyzőkönyv a Magyar Köztársaság bukaresti Nagykövetsége válaszigyzékének megérkezésével egyidejűleg lép hatályba.”

A válaszigyzék kézhezvételének időpontja: 2010. február 25.

A Jegyzőkönyv hatálybalépésének időpontja: 2010. február 25.

A fentiekre tekintettel, összhangban az 54/2010. (III. 11.) Korm. rendelet 4. §-ának (3) bekezdésével megállapítom, hogy a Magyar Közlöny 2010. évi 34. számában kihirdetett, a Magyar Köztársaság Kormánya és Románia Kormánya közötti, Kiszombor–Nagycsanád (Cenad) határátkelőhelyen közös kapcsolattartási szolgálati hely létrehozásáról szóló, jegyzékváltás útján létrejött Jegyzőkönyv kihirdetéséről szóló 54/2010. (III. 11.) Korm. rendelet 2. és 3. §-ai 2010. február 25-én, azaz kettőezer-tíz február huszonötödikén léptek hatályba.

Dr. Balázs Péter s. k.,
külügyminiszter

A Magyar Közlönyt a Szerkesztőbizottság közreműködésével a Miniszterelnöki Hivatal szerkeszti.

A Szerkesztőbizottság elnöke: dr. Petrétei József, a szerkesztésért felelős: dr. Tordai Csaba.

A szerkesztőség címe: Budapest V., Kossuth tér 1–3.

A Határozatok Tára hivatalos lap tartalma a Magyar Közlöny IX. részében jelenik meg.

A Magyar Közlöny hiteles tartalma elektronikus dokumentumként a

<http://kozlony.magyarorszag.hu> honlapon érhető el. Felelős kiadó: dr. Tordai Csaba.

A Magyar Közlöny oldalhú másolatát papíron kiadja a Magyar Közlöny Lap- és Könyvkiadó.

Felelős kiadó: dr. Kodela László elnök-vezérigazgató.