

Országgyűlés Hivatala

Irományszám: T/1037/160

ORSZÁGGYŰLÉSI KÉPVISELŐ

Érkezett: 2006 OKT 25.

Módosító javaslat

**Dr. Szili Katalin asszonynak,
az Országgyűlés elnökének**

Helyben

Tisztelt Elnök Asszony!

A Hárszabály 94. §-ának (1) bekezdése és 102. §-ának (1) bekezdése alapján a biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászatisegédeszköz-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló T/1037. számú törvényjavaslathoz a következő

módosító javaslatot

terjesztjük elő:

1. A törvényjavaslat 18. §-ának (1) bekezdése az alábbiak szerint módosul:

„(1) A gyógyszerek és a gyógyászati segédeszközök reklámozásának és ismertetésének e törvényben, illetve e törvény felhatalmazása alapján kiadott rendeletben (a továbbiakban: rendelet) meghatározott szabályai megsértése esetén reklámfelügyeleti eljárás lefolytatására a megyei (fővárosi) [F]fogyasztóvédelmi [Fő]felügyelőség (a továbbiakban: fogyasztóvédelmi felügyelőség) és gyógyszer esetén az OGYI, gyógyászati segédeszköz esetén az EEKH a – közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló 2004. évi CXL. törvény 21. §-ának (5)-(6) bekezdésében foglalt – megelőzés elve alapján jogosult. A fogyasztóvédelmi **[Fogyasztóvédelmi Fő]**felügyelőség által lefolytatott reklámfelügyeleti eljárásban az OGYI, illetve az EEKH szakhatóságként működik közre.”

2. A törvényjavaslat 18. §-ának (5) bekezdése az alábbiak szerint módosul:

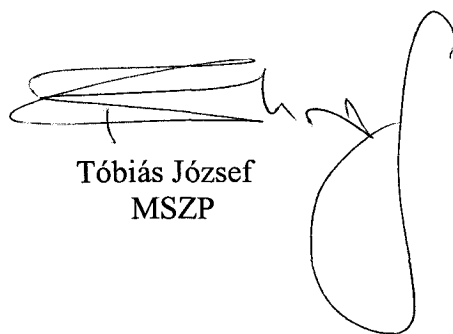
„(5) Az OGYI, illetve az EEKH elsőfokú döntése ellen benyújtott fellebbezést a Felügyelet, a fogyasztóvédelmi felügyelőség elsőfokú döntése ellen benyújtott fellebbezést pedig a Fogyasztóvédelmi Főfelügyelőség vezetője bírálja el.”

3. A törvényjavaslat 19. §-a az alábbiak szerint módosul:

INDOKOLÁS

A törvényjavaslat szerint a gyógyszerekkel kapcsolatos reklámfelügyeleti szabályok a gazdasági reklámtevékenységről szóló 1997. évi LVIII. törvényből e törvénybe kerülnének át. Ennek megfelelően szükségessé válik a fogyasztóvédelmi jogszabályok alkalmazásáról szóló 2006/2004/EK rendelet 4. cikkének (1) bekezdésében megfogalmazott kötelezettségnek megfelelően az emberi felhasználásra szánt gyógyszerek közösségi kódexéről szóló 2001/83/EK irányelv végrehajtásáért felelős hatáskörrel rendelkező hatóságok kijelölésének e törvényben történő elhelyezése.

Budapest, 2006. október 25.



Tóbiás József
MSZP