



Výbor pro kontrolu kvality hodnocení dopadů regulace (RIA)

Č. j.:
AVS 504/11

V Praze dne 27. května 2011

N á v r h s t a n o v i s k a č. 72

Grémia pro regulační reformu a efektivní veřejnou správu

k

návrhu zákona, kterým se mění zákon č. 296/2008 Sb., o zajištění jakosti a bezpečnosti lidských tkání a buněk určených k použití u člověka a o změně souvisejících zákonů (zákon o lidských tkáních a buňkách), ve znění pozdějších předpisů

I.

Cíl návrhu

Navrhovaná právní úprava rozšiřuje možnost tkáňového zařízení zajistit přepravu na základě písemné smlouvy s právnickou nebo podnikající fyzickou osobou, která není zdravotnickým zařízením, čímž by odstranila obtíže při realizaci zákona v praxi. V aplikační praxi se objevily problémy zejména v souvislosti s distribucí tkání a buněk, konkrétně v oblasti přepravy tkání a buněk. Návrh zpracovalo Ministerstvo zdravotnictví.

II.

Soulad s Obecnými zásadami pro hodnocení dopadů regulace

Návrh zákona obsahuje v obecné části důvodové zprávy Závěrečnou zprávu z hodnocení dopadů regulace (RIA), která i přes některé drobné formální nedostatky odpovídá požadavkům Obecných zásad pro hodnocení dopadů regulace (RIA), schválených usnesením vlády ze dne 13. srpna 2007 č. 877. Obsahem návrhu jsou změny převážně technického charakteru s předpokládanými dopady na podnikatelské prostředí, které však nelze kvantifikovat.

III.

Způsob projednávání návrhu

Návrh zákona byl projednán v připomínkovém řízení, které bylo ukončeno dne 7. dubna 2011. Z hlediska hodnocení dopadů regulace nebyly uplatněny žádné připomínky. Návrh je na jednání vlády předkládán z hlediska RIA bez rozporu.

IV.

Návrhy na úpravu/ doplnění

Z hlediska hodnocení dopadů regulace se nenavrhují žádné úpravy materiálu.

V.

Závěr

Z důvodů uvedených v bodu II. a IV. sekretariát Grémia doporučuje Výboru, aby navrhl Grémiu materiál schválit v předloženém znění.