

A K O R M Á N Y

rendelete

egyes egészségügyi és egészségbiztosítási tárgyú kormányrendeletek módosításáról

[1] Jelentős problémát okoz az állami egészségügyi ellátórendszerben, hogy a betegek egy része nem jelenik meg az előjegyzett vizsgálatokon vagy műtéteken, és erről nem értesíti az egészségügyi intézményt. Ez a jelenség a kapacitások kihasználatlanságához vezet, miközben más betegek hosszabb-rövidebb ideig várnak az adott ellátásra. Szükséges ezen gyakorlat visszaszorítása, megszüntetése annak érdekében, hogy a várakozási idő csökkenjen a feleslegesen foglalt időpontok felszabadításával.

[2] A rendelet célja az egészségügyi szolgáltatók adatszolgáltatási kötelezettségének pontosítása és az állami egészségügyi ellátórendszerben foglalkoztatott állomány tekintetében a Kormányzati Személyügyi Döntéstámogató Rendszer adatkapcsolatára vonatkozó működési rend meghatározása.

[3] A rendelet célja a biocid termékekkel és azok átmeneti engedélyezési rendszerével kapcsolatos uniós jogyagnak való megfelelés biztosítása.

[4] A Kormány a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (2) bekezdés e) és u) pontjában, valamint (5) bekezdésében kapott felhatalmazás alapján, a 2. alcím, valamint az 1. és 2. melléklet tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (2) bekezdés a) pontjában kapott felhatalmazás alapján, a 3. alcím tekintetében az egészségügyről szóló 1997. évi CLIV. törvény 247. § (1) bekezdés b) pontjában kapott felhatalmazás alapján, a 4. alcím tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (2) bekezdés p) pontjában kapott felhatalmazás alapján, az 5. alcím és a 3. melléklet tekintetében a kémiai biztonságról szóló 2000. évi XXV. törvény 34. § (3) bekezdés f) és g) pontjában kapott felhatalmazás alapján, a 6. alcím tekintetében a Kormányzati Személyügyi Döntéstámogató Rendszerről szóló 2020. évi CLXII. törvény 15. § 1. és 17. pontjában kapott felhatalmazás alapján, a 7. alcím tekintetében az Alaptörvény 15. cikk (3) bekezdésében meghatározott eredeti jogalkotói hatáskörében, az Alaptörvény 15. cikk (1) bekezdésében meghatározott feladatkörében eljárva a következőket rendeli el:

1. A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény végrehajtásáról szóló 217/1997. (XII. 1.) Korm. rendelet módosítása

1. §

A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény végrehajtásáról szóló 217/1997. (XII. 1.) Korm. rendelet [a továbbiakban: 217/1997. (XII. 1.) Korm. rendelet]

a „Különleges helyzetből adódó eltérő rendelkezések” alcímet megelőzően a következő 5/J. §-sal egészül ki:

„5/J. § (1) Az EESZT működtetője

a) a digitális időpontfoglalási rendszerben lefoglalt időpontot legkésőbb 48 órával megelőzően, vagy

b) ha az időpontfoglalás és az ellátás időpontja között 48 óránál kevesebb van, akkor az időpontfoglalást követő 12 órán belül

értesíti a beteget az általa megadott elérhetőségen – SMS vagy e-mail útján – az ellátás időpontjáról és helyéről.

(2) Az (1) bekezdés szerinti értesítésben fel kell hívni a beteg figyelmét arra, hogy ha nem tudja igénybe venni a lefoglalt időpontban az ellátást, milyen módon mondhatja azt le.”

2. §

A 217/1997. (XII. 1.) Korm. rendelet

a) 1. § (4) bekezdésében a „79/A. §-ában” szövegrész helyébe a „79/A. §-ában, a 80. § (5b) bekezdésében” szöveg,

b) 22. § (12) és (12a) bekezdésében a „10” szövegrész helyébe a „8” szöveg lép.

2. Az egészségügyi szolgáltatások Egészségbiztosítási Alapból történő finanszírozásának részletes szabályairól szóló 43/1999. (III. 3.) Korm. rendelet módosítása

3. §

Az egészségügyi szolgáltatások Egészségbiztosítási Alapból történő finanszírozásának részletes szabályairól szóló 43/1999. (III. 3.) Korm. rendelet [a továbbiakban: 43/1999. (III. 3.) Korm. rendelet] 4. §-a a következő (19) bekezdéssel egészül ki:

„(19) A társadalombiztosítás ellátásaira jogosultakról, valamint ezen ellátások fedezetéről szóló 2019. évi CXXII. törvény 46. § (2) bekezdése szerinti személyek által igénybe vett ellátásoknak a miniszteri rendeletben meghatározott összeg alatti – az ellátást igénybe vevő személyre kiszámlázott és az Ebtv. 68/C. §-a szerinti követelésérvényesítés során befolyt – összegeket az egészségbiztosító a jóváírás banki napját követő 20 munkanapon belül átutalja az igényérvényesítési kérelmet benyújtó egészségügyi szolgáltató bankszámlájára.”

4. §

(1) A 43/1999. (III. 3.) Korm. rendelet 6/A. számú melléklete az 1. melléklet szerint módosul.

(2) A 43/1999. (III. 3.) Korm. rendelet 15. számú melléklete a 2. melléklet szerint módosul.

3. Az egészségügyi szolgáltatás gyakorlásának általános feltételeiről, valamint a működési engedélyezési eljárásról szóló 96/2003. (VII. 15.) Korm. rendelet módosítása

5. §

Az egészségügyi szolgáltatás gyakorlásának általános feltételeiről, valamint a működési engedélyezési eljárásról szóló 96/2003. (VII. 15.) Korm. rendelet 14. § (4) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(4) A (2) bekezdés b) pontja szerinti jelentéseket

a) az állam vagy felsőoktatási intézmény által fenntartott egészségügyi szolgáltató, illetve működtetett klinikai központ és egyetemi kórház, valamint az önkormányzati fenntartású egészségügyi szolgáltató esetén a Kormányzati Személyügyi Döntéstámogató Rendszer részére,

b) a honvédelemért felelős miniszter irányítása alá tartozó egészségügyi szolgáltató, valamint az a) pont hatálya alá nem tartozó egészségügyi szolgáltató esetében elektronikusan, az NNGYK elektronikus humán erőforrás nyilvántartó informatikai rendszere útján kell megtenni.”

4. Egyes központosított egészségügyi szolgáltatók által nyújtott szolgáltatások igénybevételéről, valamint a külön meghatározott személyek tekintetében fennálló egészségügyi ellátás rendjéről 175/2007. (VI. 30.) Korm. rendelet módosítása

6. §

Az egyes központosított egészségügyi szolgáltatók által nyújtott szolgáltatások igénybevételéről, valamint a külön meghatározott személyek tekintetében fennálló egészségügyi ellátás rendjéről szóló 175/2007. (VI. 30.) Korm. rendelet az „Az ÉPC-HK és MH EK SAJÁT JOGÚ IGÉNYJOGOSULTJAI ÁLTAL AZ ÉPC-HK-N és az MH EK-N KÍVÜL BIZTOSÍTOTT EGÉSZSÉGÜGYI ELLÁTÁSOK IGÉNYBEVÉTELÉNEK SZABÁLYAI” alcímét megelőzően a következő 7/A. §-sal egészül ki:

„7/A. § (1) Az ÉPC-HK a kormányzati igazgatási hői juttatásokról szóló 140/2025. (VI. 19.) Korm. rendelet [a továbbiakban: 140/2025. (VI. 19.) Korm. rendelet] 5. § (1) bekezdése szerinti szolgáltatásai során közreműködőt vehet igénybe. A közreműködő díját az ÉPC-HK megtéríti.

(2) Az ÉPC-HK térítésmentesen biztosítja a 140/2025. (VI. 19.) Korm. rendelet 1. § (1) bekezdése szerinti kormánytisztviselő számára – a jogszabályban meghatározottak szerint – igényelt gyógyszereket és gyógyászati segédeszközöket.”

5. A biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának egyes szabályairól szóló 316/2013. (VIII. 28.) Korm. rendelet módosítása

7. §

A biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának egyes szabályairól szóló 316/2013. (VIII. 28.) Korm. rendelet [a továbbiakban: 316/2013. (VIII. 28.) Korm. rendelet] 21. §-a a következő (5) bekezdéssel egészül ki:

„(5) Szándékoltan biocid termék előállítására szolgáló készülék csak az adott készüléket is magában foglaló, biocid termék forgalmazási és felhasználási engedély birtokában, az engedélyben foglalt feltételek betartása mellett forgalmazható és használható fel, amelyet az (1)-(2) és (4) bekezdés szerint kijelölt hatóság ellenőriz.”

8. §

A 316/2013. (VIII. 28.) Korm. rendelet a következő 26/A. §-sal egészül ki:

„26/A. § Ez a rendelet az 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletnek a valamennyi létező biocid hatóanyag szisztematikus vizsgálatára irányuló munkaprogram időtartamának további meghosszabbítása tekintetében történő módosításáról szóló, 2024. március 14-i (EU) 2024/1398 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet végrehajtásához szükséges rendelkezéseket állapít meg.”

9. §

A 316/2013. (VIII. 28.) Korm. rendelet 2. melléklete helyébe a 3. melléklet lép.

10. §

Hatályát veszti a 316/2013. (VIII. 28.) Korm. rendelet 24/G. § (1) bekezdése.

6. A Kormányzati Személyügyi Döntéstámogató Rendszerről szóló 2020. évi CLXII. törvény végrehajtásáról szóló 673/2020. (XII. 28.) Korm. rendelet módosítása

11. §

A Kormányzati Személyügyi Döntéstámogató Rendszerről szóló 2020. évi CLXII. törvény végrehajtásáról szóló 673/2020. (XII. 28.) Korm. rendelet [a továbbiakban: 673/2020. (XII. 28.) Korm. rendelet] 3. § (1) bekezdése a következő e) ponttal egészül ki:

(A KSZDR egységes informatikai rendszerként magában foglalja)

„e) az állam által fenntartott egészségügyi szolgáltatókra vonatkozó, a miniszter által meghatározott rendben elkészített állománytáblázatok és az országos szervezési táblázat informatikai felületét.”

12. §

A 673/2020. (XII. 28.) Korm. rendelet a következő 13/A. §-sal egészül ki:

„13/A. § A polgárok személyi adatainak és lakcímének nyilvántartásáról szóló 1992. évi LXVI. törvény 19/B. § szerinti foglalkoztató szervnek minősülő KSZDR szervezet nevében a személyiadat- és lakcímnnyilvántartáshoz történő csatlakozáshoz szükséges eljárásban a KSZDR Központ jár el.”

13. §

A 673/2020. (XII. 28.) Korm. rendelet 5. alcíme a következő 21/D. és 21/E. §-sal egészül ki:

„21/D. § Az adatgyűjtő modul a Tv. 7/A. melléklete szerinti adatokat havonta, elektronikusan, interfészen keresztül veszi át a humánerőforrás nyilvántartó rendszerből.

21/E. § Az adatgyűjtő modul a Tv. 9. melléklete szerinti adatokat hetente adja át elektronikusan, interfészen keresztül a humánerőforrás nyilvántartó rendszer részére.”

7. A központi egészséginformatikai szolgáltatásokról szóló 29/2022. (I. 31.) Korm. rendelet módosítása

14. §

A központi egészséginformatikai szolgáltatásokról szóló 29/2022. (I. 31.) Korm. rendelet 8. §-a a következő (4a) bekezdéssel egészül ki:

„(4a) A (4) bekezdés szerinti igénybevevők a Szolgáltatóközpont által biztosított kórházi információs rendszert teljes körűen 2027. január 1-jétől használják.”

8. Záró rendelkezések

15. §

(1) Ez a rendelet – a (2)-(4) bekezdésben foglalt kivétellel – a kihirdetését követő napon lép hatályba.

(2) A 3. és a 6. alcím 2026. január 1-jén lép hatályba.

(3) Az 1. § 2026. március 1-jén lép hatályba.

(4) A 2. § a) pontja 2026. október 1-jén lép hatályba.

16. §

E rendelet 5. alcíme az 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletnek a valamennyi létező biocid hatóanyag szisztematikus vizsgálatára irányuló munkaprogram időtartamának további meghosszabbítása tekintetében történő módosításáról szóló, 2024. március 14-i (EU) 2024/1398 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet végrehajtásához szükséges rendelkezéseket állapít meg.

(Orbán Viktor)
miniszterelnök

1. melléklet a .../2025. (...) Korm. rendelethez

1. A 43/1999. (III. 3.) Korm. rendelet 6/A. számú melléklet „Ambuláns adatlap” táblázatának 9/e. sora helyébe a következő sor lép:

[illegible]

2. melléklet a .../2025. (...) Korm. rendelethez

1. A 43/1999. (III. 3.) Korm. rendelet 15. számú melléklete a következő 19. ponttal egészül ki:

„19. Elektronikus beutaló EESZT-ben generált egyedi azonosítója”

3. melléklet a .../2025. (...) Korm. rendelethez

„2. melléklet a 316/2013. (VIII. 28.) Korm. rendelethez

1. Az emberek és állatok általi fogyasztásra szánt ivóvíz, valamint a használati melegvíz, az uszoda és egyéb fürdőzésre használt vizek fertőtlenítésére használt szerek, továbbá az algásodásgátló biocid termékek kérelméhez csatolandó adatok és dokumentumok

- 1.1. A 6. pontban meghatározott alapadatok és alapidokumentumok
- 1.2. A gyártótól független, akkreditált laboratórium által kiadott minőségi bizonyítvány (termékszabványokban meghatározott szennyezőkre vonatkozó mérési eredmények)
- 1.3. Valamennyi felhasználás tekintetében, valamennyi célszervezetre gyakorolt hatásosság mérési eredményeit tartalmazó, akkreditált laboratórium által kiadott jegyzőkönyv
- 1.4. A kockázatcsökkentő intézkedések, valamint az adagolás módjának és ellenőrzésének egyértelmű megadása
- 1.5. A termék vízben lévő koncentrációja meghatározásának módszere a felhasználási terület függvényében

2. Irtószerek és riasztószerek kérelméhez csatolandó adatok és dokumentumok

- 2.1. A 6. pontban meghatározott alapadatok és alapidokumentumok
- 2.2. Irtószereknél a készítmény biológiai hatékonyságára vonatkozó vizsgálati adatok, különös tekintettel az egyes készítménytípusok (például: permetezhető koncentrátum, felhasználásra kész permet, felületkezelő aeroszol) hatástartóssági idejére (hány hét, illetve hónap)
- 2.3. Riasztószereknél a készítmény biológiai hatékonyságára és hatástartósságára (hány óra távoltartó hatás) vonatkozó vizsgálati adatok, továbbá a személykezelésre szolgáló szerek ártalmatlanságát igazoló dermatológiai és egyéb releváns, humántoxikológiai teszt vagy kockázatbecslés eredménye
- 2.4. Külföldi termékeknél az eredeti és angol nyelvű használati utasítás
- 2.5. Laboratóriumi hatásvizsgálatra szolgáló, a vizsgálat végrehajtásához szükséges mennyiségű termékminta a forgalmazni kívánt csomagolásban vagy más ország területén már forgalomban lévő, eredeti címkéjű kiszerelésben

2.6. A gyártó nyilatkozata a kérelmező magyarországi forgalmazási jogáról és névhasználatáról

3. *A 24/D. § (4) bekezdésében felsorolt fertőtlenítőszeres kérelmének adattartalma és a csatolandó dokumentumok*

- 3.1. A 6. pontban meghatározott alapadatok és alapidokumentumok
- 3.2. A gyártótól független, akkreditált laboratórium által elvégzett antimikrobiális hatást igazoló, Euronorm szabvány alapján végzett vizsgálatok jegyzőkönyve
- 3.3. Termékminta a forgalmazni kívánt csomagolásban vagy más ország területén már forgalomban lévő, eredeti címkéjű kiszerelésben
- 3.4. Állattartó telepek fertőtlenítésére szolgáló termék esetén annak az időtartamnak a meghatározása, amelynek letelte után az állatok beengedhetők a fertőtlenített helyiségekbe

4. *A 24/D. § (5) bekezdése szerinti, kizárólag lakossági felhasználásra kerülő fertőtlenítőszeres kérelmének adattartalma és a csatolandó dokumentumok*

- 4.1. A 3. pontban meghatározott adatok és dokumentumok

5. *A 24/E. §-ban felsorolt fertőtlenítőszeres kérelméhez csatolandó adatok és dokumentumok*

- 5.1. A 6. pontban meghatározott alapadatok és alapidokumentumok
- 5.2. Gyártótól független, akkreditált laboratórium által elvégzett antimikrobiális hatást igazoló, Euronorm szabvány vagy annak hiányában azzal egyenértékű más, tudományosan igazolt módszer alapján végzett vizsgálatok jegyzőkönyve

6. *A kérelemhez csatolandó alapadatok és alapidokumentumok*

- 6.1. A biocid termék kereskedelmi neve
- 6.2. Engedélyes neve, székhelye, kapcsolattartójának telefonszáma, e-mail címe
- 6.3. A biocid termék kérelmezett alkalmazása, annak terméktípusa, felhasználói kategóriája, felhasználási területe, a felhasználás releváns paraméterei
- 6.4. A biocid termék pontos, teljes összetétele (100 m/m%-ig) az egyes összetevők megnevezésének, CAS- vagy EK-számának és funkciójának megadásával
- 6.5. A biocid termék gyártójának neve, székhelye és a gyártás helye
- 6.6. A biocid termék hatóanyaga(i) gyártójának neve, székhelye és a gyártás helye
- 6.7. A biocid termék magyar nyelvű biztonsági adatlapja
- 6.8. A biocid termék eredeti nyelvű, a gyártótól származó biztonsági adatlapja
- 6.9. A biocid termék hatóanyaga(i) és egyéb összetevő(i) angol vagy magyar nyelvű biztonsági adatlapja(i)
- 6.10. A biocid termék gyártástól számított eltarthatósági ideje és a biocid termékre vonatkozó tárolási feltételek
- 6.11. A forgalmazni kívánt összes kiszerelés töltési tömege, illetve térfogata, az egyes kiszerelésekhez tartozó csomagolás anyaga és formája, továbbá a lezárás módja
- 6.12. A termék és csomagolása biztonságos ártalmatlanítására vonatkozó előírások
- 6.13. Más (hazai vagy külföldi) engedély, illetve vizsgálati jegyzőkönyv, ha rendelkezésre áll
- 6.14. A biocid termék magyar nyelvű címketerve és használati utasítás-tervezete
- 6.15. Az 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet 22. cikk (2) bekezdése szerinti biocid termék jellemzőinek összefoglalójának magyar nyelvű tervezete
- 6.16. Annak hitelt érdemlő igazolása (pl. beszállítói nyilatkozat, számla vagy szerződés), hogy a termékben található minden hatóanyag valamely, az 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet 95. cikk (1) bekezdése szerinti listán szereplő cégtől származó hatóanyag.

Szállítói lánc esetén a tagok közötti kapcsolatokat oly módon kell igazolni, hogy egy adott hatóanyag a 95. cikk (1) bekezdése szerinti listán szereplő cégtől egyértelműen végigkövethető legyen a terméket előállító céghez.”