

INDOKOLÁS

egyres egészségügyi és egészségbiztosítási tárgyú kormányrendeletek módosításáról szóló Korm. rendelethez

1. Problémát okoz az állami egészségügyi ellátórendszerben, hogy a betegek egy része nem jelenik meg az előjegyzett vizsgálatokon, és erről nem értesíti az egészségügyi intézményt. Ez a jelenség a kapacitások kihasználatlanságához vezet. Az EESZT működtetője ezért a jövőben előzetesen értesítést küld a betegnek az általa megadott elérhetőségen – SMS vagy e-mail útján – az ellátás időpontjáról és helyéről, illetve arról, hogy ha nem tudja igénybe venni a lefoglalt időpontban az ellátást, milyen módon mondhatja azt le.

2. A Kormányzati Személyügyi Döntéstámogató Rendszert működtető szervezet technikai és szervezési intézkedésekkel segíti a foglalkoztatókat abban, hogy a Személyiadat és Lakcímnnyilvántartás adatainak összevetésével – az ellenőrzés és azonosítás eredményeként – pontos adatok legyenek a rendszerben.

A Kormányzati Személyügyi Döntéstámogató Rendszer és az állami népegészségügyi szervezet humán erőforrás nyilvántartás adatkapcsolatában az átadás-átvétel rendjét határozza meg.

3. Az előterjesztés a biocid termékek átmeneti engedélyezési rendszerével kapcsolatos jogharmonizációs és alkalmazást segítő módosító rendelkezéseket tartalmaz.

4. A tervezet a kormányzati igazgatási hős juttatásokról szóló 140/2025. (VI. 19.) Korm. rendelet szerinti kormánytisztviselő számára biztosítható egészségügyi szolgáltatások és termékek igénybevételeit pontosítja.

5. Az Ebtv. 80. § új (5b) bekezdésében meghatározott egészségbiztosítási szerv kijelölését rendezni szükséges az Ebtv. vhr-ben. A külföldön (EGT tagállamban, egyezményes államban, vagy saját biztosítási rendszerrel rendelkező nemzetközi szervezetnél) fennálló biztosítási jogviszony létrejöttével, valamint megszűnésével kapcsolatos bejelentés teljesítésében segítséget nyújtó elektronikus felület, illetve mobilalkalmazás használatával kezdeményezett ügyintézés tekintetében a Kormány egészségbiztosítóként a NEAK-ot jelöli ki.

6. A 29/2022. (I. 31.) Korm. rendelet 8. § (4) bekezdése alapján e szolgáltatást az ESZFK a rendelkezésre álló kapacitások függvényében ütemezetten, legkésőbb 2026. január 1-jétől biztosítja azon igénybe vevők részére, akik 2024. december 31-én nem az e-MedSolution rendszert használták. Az ESZFK a jogszabálmódosítás hatálybalépését követően, a Belügyminisztériummal kötött fejlesztési közszolgáltatási szerződés keretében megkezdte a rendszer bevezetését azon intézményekben, amelyekben korábban más medikai rendszer működött. A tervezet alapján meghatározásra kerül az e-MedSolution kórházi információs rendszer teljes körű használata bevezetésének határideje.

RÖVID TARTALMI ÖSSZEFOGLALÓ

egyres egészségügyi és egészségbiztosítási tárgyú kormányrendeletek módosításáról szóló Korm. rendelethez

A Korm. rendelet alapján a foglalt időpontról a betegek előzetes tájékoztatást kapnak az ellátást megelőzően. Az egészségügyi szolgáltatók adatszolgáltatási kötelezettsége pontosításra kerül. Átvezetésre kerülnek a biocid termékek átmeneti engedélyezési rendszerével kapcsolatos jogharmonizációs és pontosító rendelkezések. A tervezet pontosítja a kormányzati igazgatási hűsi juttatásokról szóló szabályozást. Kijelölő szabály kerül megalkotásra a Komplex Jogviszony Nyilvántartás létrehozásával kapcsolatban. A tervezet meghatározza az e-MedSolution kórházi információs rendszer teljes körű használata bevezetésének határidejét.

A K O R M Á N Y

rendelete

egyres 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 joganyagoknak 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 hősi 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 humán erőforrás nyilvántartó rendszerből.

21/E. § Az adatgyűjtő modul a Tv. 9. melléklete szerinti adatokat hetente adja át elektronikusan, interfészen keresztül a humán erőforrás 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

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

3. A 24/D. § (4) bekezdésében felsorolt fertőtlenítőszerkérelemének 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 letele után az állatok beengedhetők a fertőtlenített helyiségekbe

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

4.1. A 3. pontban meghatározott adatok és dokumentumok

5. A 24/E. §-ban felsorolt fertőtlenítőszerkéreleméhez 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.”

HATÁSVIZSGÁLATI LAP			
Iktatószám:	BM/30169/2025	Dátum:	2025.11.28
A hatásvizsgálat elkészítésére fordított idő:	1 munkanap	Kapcsolódó hatásvizsgálati lapok:	
Hatásvizsgálatba bevont személyek, szervezetek:	BM Humán Kodifikációs Főosztály, BM EÜÁT, BM IHAT, BM SZÜHAT	Vizsgált időtáv:	2025.
Hatásvizsgálat típusa:	Előzetes hatásvizsgálat.		
Előterjesztés címe:	egyes egészségügyi és egészségbiztosítási tárgyú Korm. rendeletek módosításáról	Előterjesztő:	BM
Intézkedés megnevezése:			
Intézkedés szükségessége:	Végrehajtási rendelet.		
Utolsó módosítás dátuma:		Következő módosítás várható dátuma:	
Előzmények:			
Végrehajtás feltételei			
Az intézkedés alkalmazásához szükséges személyi, szervezeti, tárgyi és pénzügyi feltételek adottak?	igen	A végrehajtás feltételei adottak.	
I. VERSENYKÉPESSÉG			
1. Miként járul hozzá az intézkedés az ország, illetve a mikro-, kis- és középvállalkozások versenyképességének javításához?	Nem változik érdemben		
2. Az intézkedés hozzájárul a foglalkoztatás növeléséhez?	nem	Hány fővel?	
3. Megtörtént-e az intézkedés adminisztratív terhekre gyakorolt hatásainak vizsgálata?	igen		
Piaci szereplők esetén			
<input type="checkbox"/>	Növekednek	0 Ft	mértékben
<input type="checkbox"/>	Csökkennek	0 Ft	mértékben
Közigazgatási szereplők esetén		Lakossági és egyéb nem piaci szereplők esetén	
<input type="checkbox"/>	Növekednek	<input type="checkbox"/>	Növekednek
<input type="checkbox"/>	Csökkennek	<input type="checkbox"/>	Csökkennek
II. LEGJELENTŐSEBB TÁRSADALMI HATÁSOK			
1. Érintett csoportok			
	Csoport megnevezése	Csoport mérete (fő)	Előny - Hátrány
1.			<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
2.			<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
3.			<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
2. Hatások összefoglalója			
0			
III. STABIL KÖLTSÉGVETÉS			
Költségvetési hatások			
	A vizsgált időszakban	Az aktuális évben	További négy évben
Az intézkedés költségvetési egyenlegrontó hatása	0 Ft	0 Ft	0 Ft
Az intézkedés egyenlegrontó hatásának fedezete a költségvetésben	0 Ft	0 Ft	0 Ft
Az intézkedés költségvetési egyenlegjavító hatása	0 Ft	0 Ft	0 Ft
Az intézkedés egyenlegjavító hatásának figyelembevétele a költségvetésben	0 Ft	0 Ft	
Teljes hatás	0 Ft	0 Ft	0 Ft
Teljes hatás az elfogadott költségvetéshez képest	0 Ft	0 Ft	0 Ft
IV. UTOLAGOS HATÁSVIZSGÁLAT			
Az intézkedés során felmerülő előnyök összefoglalója			
0			
Az intézkedés során felmerülő hátrányok összefoglalója			
0			