

LIETUVOS RESPUBLIKOS GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ  
ĮSTATYMO NR. IX-375 1, 2, 4, 7<sup>2</sup>, 9, 10, 12 STRAIPSNŲ, ANTROJO SKIRSNIO  
PAVADINIMO IR PRIEDO PAKEITIMO IR ĮSTATYMO PAPILDYMO 2<sup>1</sup> STRAIPSNIU,  
TREČIUOJU<sup>1</sup> IR TREČIUOJU<sup>2</sup> SKIRSNIAIS ĮSTATYMAS

20 m.

d. Nr.

Vilnius

**1 straipsnis. 1 straipsnio pakeitimas**

1. Papildyti 1 straipsnį nauja 5 dalimi:

„5. Šis įstatymas netaikomas, kai tiekiami rinkai genetiškai modifikuoti organizmai, kaip atskiri produktai ar esantys kituose produktuose, yra genetiškai modifikuoti vaistai (vaistiniai preparatai), veterinariniai vaistai, augalų apsaugos produktai ar tiesiogiai skirti maistui ir pašarams, kuriems taikomi Europos Sąjungos teisės aktai ir kituose farmacinę ir kitą veiklą, susijusią su vaistiniais preparatais ir veterinariniais vaistais, maisto ir pašarų naudojimą, gamybą ir saugą, augalų apsaugos produktų naudojimą ir augalų apsaugą reguliuojančiuose teisės aktuose nustatyti reikalavimai. Šiame įstatyme produkto tiekimo rinkai veikla nelaikomi veiksmai, kai:

1) genetiškai modifikuoti mikroorganizmai, įskaitant ląstelių kultūrų kolekcijas, ir genetiškai modifikuoti organizmai atitinka specialias riboto naudojimo veiklos vykdymo sąlygas, ribojant jų sąlytį su gyventojais ir aplinka, užtikrinančias aukštą gyventojų ir aplinkos apsaugos lygį ir kuriems taikomos riboto naudojimo veiklos nuostatos;

2) genetiškai modifikuoti organizmai, skirti apgalvotam išleidimui į aplinką, išskyrus tiekimą rinkai, atitinka specialias ribojimo priemones, ribojančias jų sąlytį su gyventojais ir aplinka, užtikrinančias aukštą gyventojų ir aplinkos apsaugos lygį ir kuriems taikomos apgalvoto išleidimo į aplinką, išskyrus tiekimą rinkai, veiklos vykdymo nuostatos.“

2. Buvusią 1 straipsnio 5 dalį laikyti atitinkamai 8 dalimi.

3. Papildyti 1 straipsnį 6 dalimi:

„6. Šis įstatymas netaikomas, kai genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veikla yra susijusi su genetiškai modifikuotais tiriamaisiais vaistiniais preparatais, kuriems taikomi farmacinę veiklą reguliuojančiuose teisės aktuose nustatyti reikalavimai.“

4. Papildyti 1 straipsnį 7 dalimi:

„7. Šiame įstatyme genetiškai modifikuoto organizmo riboto naudojimo veikla nelaikomi veiksmai, kai genetiškai modifikuoti mikroorganizmai ar organizmai, pateikti rinkai saugojimui, veisimui, transportavimui, naikinimui, šalinimui ar kitokiam naudojimui, atitinka produkto tiekimo rinkai sutikime nustatytas veiklos vykdymo sąlygas ir numatytą rizikos aplinkai vertinimą.“

**2 straipsnis. 2 straipsnio pakeitimas**

1. Pakeisti 2 straipsnio 13 dalį ir ją išdėstyti taip:

„13. Pranešimas – **nustatytos** būtinos informacijos apie ~~numatomą planuojamą~~ genetiškai modifikuotų ~~o mikroorganizmų~~ ar organizmų ~~o~~ ar **genetiškai modifikuoto mikroorganizmo** ribotą naudojimą, genetiškai modifikuotų ~~o~~ organizmų ~~o~~ apgalvotą išleidimą į aplinką, išskyrus tiekimą rinkai, ar tiekimą rinkai pateikimas Lietuvos Respublikos įgaliotai institucijai ar nustatytos būtinos informacijos apie planuojamą genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose, tiekimą rinkai ~~teikimas~~ pateikimas Aplinkos ministerijai.“

2. Papildyti 2 straipsnį 17 dalimi:

„17. Genetiškai modifikuotas organizmas arba genetiškai modifikuoti organizmai taip pat reiškia genetiškai modifikuotų organizmų kombinaciją (derinį).“

3. Papildyti 2 straipsnį 18 dalimi:

„18. Kitos šiame įstatyme vartojamos sąvokos suprantamos taip, kaip apibrėžta Lietuvos Respublikos aplinkos apsaugos ir Lietuvos Respublikos augalų sėklininkystės įstatymuose.“

**3 straipsnis. Įstatymo papildymas 2<sup>1</sup> straipsniu**

Papildyti Įstatymą 2<sup>1</sup> straipsniu:

„2<sup>1</sup> straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinio valdymo principai

Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinis valdymas grindžiamas šiais principais:

1) atsargumo, reiškiančiu atitinkamas rizikos valdymo priemonės, skirtas sumažinti pavojų iki rizikos aplinkai vertinimo ir rizikos valdymo plėtros, kai priimant sprendimą dėl genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką, įskaitant tiekimą rinkai, esant moksliniam neapibrėžtumui dėl genetiškai modifikuoto organizmo ar jo kaip produkto saugos sunku prognozuoti galimą neigiamą poveikį žmonių sveikatai ar aplinkai;

2) rizikos aplinkai vertinimo – išankstinį rizikos aplinkai vertinimą kiekvienu atveju genetiškai modifikuotą organizmą ribotai naudojant, apgalvotai išleidžiant į aplinką ar tiekiant rinkai jį kaip produktą ar esantį kituose produktuose. Draudžiama genetiškai modifikuotą organizmą apgalvotai išleisti į aplinką ar jį kaip produktą tiekti rinkai, kai genetinės modifikacijos procese naudojami atsparumo antibiotikams žymimieji genai, lemiantys atsparumą antibiotikams, vartojamiems žmonių ar gyvūnų gydymui, jei vertinant riziką aplinkai nustatytas galimas genetiškai modifikuoto organizmo neigiamas poveikis žmonių sveikatai ar aplinkai;

3) etapų (laipsniškumo), reiškiančiu, kad genetiškai modifikuotas organizmas, skirtas naudoti aplinkoje, apgalvotai išleidžiamas į aplinką ir jo ribojimas mažinamas palaipsniui, etapais didinant išleidimo mastą, ir tik tada, kai, įvertinus ankstesnį išleidimo poveikį aplinkai ir žmonių sveikatai, nustatoma, kad galima daryti kitą žingsnį;

4) visuomenės informavimo ir dalyvavimo – institucijos turi skatinti visuomenės švietimą ir informavimą, išklausti, konsultuotis ir įvertinti visuomenės nuomonę kiekvienu atveju prieš priimant sprendimą dėl veiklos, susijusios su ribotu naudojimu ar apgalvotu išleidimu į aplinką, įskaitant tiekimą rinkai;

5) stebėsenos ir kontrolės priemonių užtikrinimo, reiškiančiu, kad genetiškai modifikuotas organizmas leidžiamas apgalvotam išleidimui į aplinką ar tiekimui rinkai tik tuo atveju, jei fizinis ir juridinis asmuo, teikiantis pranešimą veiklai, pateikia to genetiškai modifikuoto organizmo nustatymo ir aptikimo metodų aprašymą;

6) auginti skirto genetiškai modifikuoto organizmo (augalo) ribojimo, reiškiančiu galimybę, vadovaujantis subsidiarumo principu, riboti ar drausti genetiškai modifikuotą organizmą, teikiamą kaip sėklos ar kita augalų dauginamoji medžiaga, auginti Lietuvos Respublikos teritorijoje, nedarant poveikio genetiškai modifikuotiems organizmams, kurie įteisinti tiekti rinkai kaip atskiri produktai ar esantys kituose produktuose, laisvai apyvartai ir prieš įteisinimą nustatytam rizikos aplinkai vertinimui ir neatsižvelgiant į priemones, skirtas išvengti neįteisinto genetiškai modifikuoto organizmo išleidimo į aplinką.“

**4 straipsnis. Antrojo skirsnio pavadinimo pakeitimas**

Pakeisti antrojo skirsnio pavadinimą ir jį išdėstyti taip:

„ANTRASIS SKIRSNIS

VALSTYBĖS INSTITUCIJŲ KOMPETENCIJA IR FUNKCIJOS GENETIŠKAI  
MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ VALSTYBINIS VALDYMAS“

**5 straipsnis. 4 straipsnio pakeitimas**

Pripažinti netekusiais galios 4 straipsnio pirmosios dalies 1, 2, 4, 5 ir 6 punktus.

**6 straipsnis. 7<sup>2</sup> straipsnio pakeitimas**

Pakeisti 7<sup>2</sup> straipsnį ir jį išdėstyti taip:

**„7<sup>2</sup> straipsnis. ~~Valstybinės genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką stebėsenos (monitoringo) ir Valstybinio genetiškai modifikuotų organizmų rizikos aplinkai vertinimo finansavimas~~**

1. ~~Valstybinė genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką stebėsenos (monitoringas) ir Valstybinis genetiškai modifikuotų organizmų rizikos aplinkai vertinimas~~ finansuojami ~~as~~ iš valstybės biudžeto lėšų.

2. Valstybinei genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką stebėsenai ~~(monitoringui) ir Valstybiniam genetiškai modifikuotų organizmų rizikos aplinkai vertinimui~~ finansuoti gali būti naudojamos ir kitos teisėtai gautos lėšos.“

**7 straipsnis. 9 straipsnio pakeitimas**

1. Pakeisti 9 straipsnio 3 dalį ir ją išdėstyti taip:

„3. Šio straipsnio 1 ir 2 dalyse dalyje numatytus leidimus ~~ir sutikimus~~ fiziniams ir juridiniams asmenims išduoda **Aplinkos ministerijos įgaliota institucija šio straipsnio 1 dalyje nurodyta tvarka, o šio straipsnio 2 dalyje numatytus sutikimus – Aplinkos ministerija šios ministerijos aplinkos ministro nustatyta tvarka.**“

2. Papildyti 9 straipsnį 6 dalimi:

**„6. Aplinkos ministerija:**

1) pritarus Žemės ūkio ministerijai, kiekvienu atveju teikia Europos Komisijai prašymą, kaip nurodyta šio įstatymo 10<sup>8</sup> straipsnio 1 dalyje, skirtą fiziniam ir juridiniam asmeniui, pateikusiam pranešimą tiekti rinkai auginti skirtą genetiškai modifikuotą organizmą (augalą) ar atnaujinti tokio produkto tiekimą rinkai auginti, dėl Lietuvos Respublikos reikalavimo išbraukti Lietuvos Respublikos teritoriją iš numatomo išduoti:

a) sutikimo pagal Direktyvą 2001/18/EB geografinės taikymo teritorijos;

b) leidimo pagal 2003 m. rugsėjo 22 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1829/2003 dėl genetiškai modifikuoto maisto ir pašarų (OL 2004 m. *specialusis leidimas*, 13 skyrius, 32 tomas, p. 432) geografinės taikymo teritorijos;

2) neteikia prašymo Europos Komisijai dėl Lietuvos Respublikos reikalavimo išbraukti Lietuvos Respublikos teritoriją iš numatomo išduoti sutikimo (leidimo) geografinės taikymo teritorijos, kai Žemės ūkio ministerija nepitaria konkretaus genetiškai modifikuoto organizmo draudimui auginti ir prašymo, nurodyto šios dalies 1 punkte, pateikimui per 14 kalendorinių dienų.“

3. Papildyti 9 straipsnį 7 dalimi:

„7. Draudžiama auginti Lietuvos Respublikos teritorijoje Europos Sąjungoje auginti skirtus genetiškai modifikuotus organizmus (augalus), kurie įrašyti į aplinkos ministro patvirtintą genetiškai modifikuotų organizmų sąrašą, skirtą šio įstatymo 9 straipsnio 6 dalies 1 punkte nurodyto prašymo pateikimui, arba dėl kurių geografinė teritorijos taikymo išimtis, kai Europos Sąjungos valstybės narės ar Europos Komisija pateikia prieštaravimus dėl tokio produkto tiekimo rinkai, patvirtinta Europos Komisijos įgyvendinamuoju sprendimu.“

**8 straipsnis. 10 straipsnio pakeitimas**

1. Papildyti 10 straipsnį nauja 4 dalimi:

„4. Fiziniai ir juridiniai asmenys, vykdanys genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, privalo nuolat peržiūrėti kiekvienai pavojingumo klasei ar lygiui taikomas specialias ribojimo priemones, nustatytas šio įstatymo 9 straipsnio 1 dalyje nurodytoje

tvarkoje, ir laikytis jų, kad būtų išlaikytas kiek įmanoma mažesnis darbo vietos ir aplinkos sąlytis su bet kokiais genetiškai modifikuotais organizmais, užtikrintas aukštas saugos lygis ir užkirstas kelias kilti pavojui žmonių sveikatai ar aplinkai.“

2. Papildyti 10 straipsnį nauja 5 dalimi:

„5. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys, vykdančys genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo ar apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą arba pateikę pranešimą tiekimo rinkai veiklai, gauna naujos informacijos, susijusios su galimu reikšmingu neigiamu poveikiu aplinkai ar žmonių sveikatai, kuri nebuvo pateikta pranešime, ar pakeičia ribotą naudojimą ar apgalvotą išleidimą į aplinką taip, kad tai gali turėti reikšmingų padarinių keliamai rizikai, apie tai jie ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo informacijos apie riziką aplinkai ir žmonių sveikatai gavimo dienos praneša Aplinkos ministerijai ar jos įgaliotai institucijai, pakeičia pranešime nurodytą informaciją ir imasi būtinų priemonių žmonių sveikatai ir aplinkai apsaugoti. Taip pat fiziniai ir juridiniai asmenys turi imtis atitinkamų priemonių ir sustabdyti genetiškai modifikuotų organizmų, kaip produktų ar esančių kituose produktuose, tiekimą rinkai, informuoti apie tai Europos Komisiją ir valstybių narių kompetentingas institucijas ir visuomenę, jei iš vartotojų ar kitų šaltinių gauna naujos informacijos, galinčios paveikti rizikos aplinkai vertinimą, kad leistas produktas kelia neigiamą poveikį aplinkai ar žmonių sveikatai.“

3. Buvusias 10 straipsnio 4, 5, 6 ir 7 dalis laikyti atitinkamai 6, 7, 8 ir 9 dalimis.

**9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu**

Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:

#### **„TREČIASIS<sup>1</sup> SKIRSNIS**

#### **GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA**

**10<sup>1</sup> straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos**

**1. Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veikla skirstoma į:**

- 1) genetiškai modifikuotų mikroorganizmų riboto naudojimo veiklą;
- 2) genetiškai modifikuotų organizmų, išskyrus mikroorganizmus, riboto naudojimo veiklą.

**2. Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veikla klasifikuojama pagal Aplinkos ministerijos nustatytus atitinkamos genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimo reikalavimus. Pagal rizikos aplinkai ir žmonių sveikatai dydį klasifikuojamosios genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos pavojingumas priskiriamas:**

**1) vienai iš keturių pavojingumo klasių, kai planuojama šio straipsnio 1 dalies 1 punkte nurodyta veikla. Šio veiklos pavojingumo klasės didesnis skaičius reiškia didesnę riziką aplinkai ir žmonių sveikatai;**

**2) pirmajam ar aukštesniajam pavojingumo lygiui, kai planuojama šio straipsnio 1 dalies 2 punkte nurodyta veikla. Šio veiklos aukštesnysis pavojingumo lygis reiškia didesnę riziką aplinkai ir žmonių sveikatai.**

**3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:**

**1) pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą apie riboto naudojimo veiklą aplinkos ministro nustatyta tvarka;**

**2) pranešti apie riboto naudojimo veiklai tinkamas patalpas ar įrenginius (toliau – uždaros patalpos) Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai;**



3) atlikti planuojamos riboto naudojimo veiklos rizikos vertinimą pagal 2000 m. rugsėjo 27 d. Europos Komisijos sprendimą 2000/608/EB dėl rekomendacinių pastabų rizikos įvertinimui, išdėstytam Direktyvos 90/219/EEB dėl riboto genetiškai modifikuotų mikroorganizmų naudojimo III priede (OL 2004 *specialusis leidimas*, 15 skyrius, 5 tomas, p. 218), ir pagal aplinkos ministro, sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus nustatytus kriterijus;

4) atliekant rizikos vertinimą nustatyti numatomų ribotai naudoti genetiškai modifikuotų organizmų (mikroorganizmų) galimas žalingas savybes (pavojus) ir atsižvelgiant į galimo neigiamo (žalingo) poveikio aplinkai ir žmonių sveikatai dydį genetiškai modifikuotus mikroorganizmus priskirti vienai iš keturių pavojingumo klasių, kaip nurodyta šio straipsnio 2 dalies 1 punkte, o genetiškai modifikuotus organizmus, išskyrus mikroorganizmus, – pirmajam ar aukštesniajam pavojingumo lygiui, kaip nurodyta šio straipsnio 2 dalies 2 punkte.

5) užtikrinti kiekvienai genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasei ar genetiškai modifikuoto organizmo apsaugos pavojingumo lygiui taikomas specialias ribojimo priemones, įskaitant atliekų tvarkymą ir priežiūrą;

6) parengti avarinį reagavimo planą, kuriame nurodyti priemonės ir veiksmus nelaimingo atsitikimo atveju, kai numatoma vykdyti genetiškai modifikuotų mikroorganizmų trečiosios ar ketvirtosios pavojingumo klasės ar genetiškai modifikuotų organizmų aukštesniojo pavojingumo lygio riboto naudojimo veiklą, ir paskelbti ją viešai, kad informacija būtų prieinama fiziniams ir juridiniams asmenims, kurie tokio įvykio atveju gali patirti neigiamą poveikį;

7) gauti leidimą riboto naudojimo veiklai, kai riboto naudojimo veikla susijusi su rizika aplinkai ir žmonių sveikatai, šio įstatymo 9 straipsnio 1 dalyje nurodyta tvarka.

4. Genetiškai modifikuotų mikroorganizmų pirmosios pavojingumo klasės ar genetiškai modifikuotų organizmų pirmojo pavojingumo lygio riboto naudojimo veiklą gali vykdyti fiziniai ir juridiniai asmenys, pateikę pranešimą, jeigu atitinka šio straipsnio 3 dalyje, išskyrus 6 ir 7 punkte, nustatytas genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos vykdymo sąlygas.

10<sup>2</sup> straipsnis. Leidimo riboto naudojimo veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, galiojimo sustabdymo, galiojimo sustabdymo panaikinimo ir leidimo panaikinimo pagrindai

1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, atitinkantys šio įstatymo 10<sup>1</sup> straipsnio 3 dalyje nustatytus reikalavimus, norintys gauti leidimą riboto naudojimo veiklai, turi pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai leidimui išduoti būtinus dokumentus, nurodytus aplinkos ministro patvirtintame genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo tvarkos apraše. Šiuose dokumentuose pateikiama informacija, susijusi su ribotu naudojimu, turi būti proporcinga numatomos vykdyti veiklos pobūdžiui ir su tokia veikla susijusiai rizikai.

2. Jeigu fiziniam ir juridiniam asmeniui, pateikus visus išsamius ir tinkamai įformintus būtinus dokumentus gauti leidimą genetiškai modifikuotų mikroorganizmų antrosios pavojingumo klasės ar genetiškai modifikuotų organizmų aukštesniojo pavojingumo lygio riboto naudojimo veiklai, leidimas riboto naudojimo veiklai neišduodamas ir nepateikiamas motyvuotas atsisakymas jį išduoti per 45 kalendorines dienas nuo prašymo gavimo dienos, laikoma, kad leidimas riboto naudojimo veiklai išduotas. Leidimo nereikia norint tęsti genetiškai modifikuotų mikroorganizmų antrosios pavojingumo klasės riboto naudojimo veiklą, jei vykdė leistą antrosios arba aukštesnės pavojingumo klasės veiklą, laikėsi šio straipsnio 1 dalyje nurodyto leidimo reikalavimų ir pateikė naują pranešimą.

3. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija išduoda leidimą genetiškai modifikuotų mikroorganizmų trečiosios ar ketvirtosios pavojingumo klasės riboto naudojimo veiklai:

1) per 90 kalendorinių dienų nuo visų, išsamių ir tinkamai įformintų būtinų dokumentų gavimo dienos, jei uždaros patalpos atitinka nustatytus atitinkamo pavojingumo klasės reikalavimus, išskyrus šios dalies 2 punkte nurodytus atvejus;

2) per 45 kalendorines dienas nuo visų, išsamių ir tinkamai įformintų būtinų dokumentų gavimo dienos, jei veikla bus vykdoma uždaroje patalpoje, atitinkančiose nustatytus pavojingumo reikalavimus, kuriose vykdė leistą veiklą tokia pačia arba aukštesne pavojingumo klase.

4. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija turi teisę, prieš išduodama leidimą riboto naudojimo veiklai, vykdydama priežiūrą, atlikti patikrinimą ir įvertinti, ar fiziniai ir juridiniai asmenys yra pasirengę vykdyti šiame straipsnyje nurodytą riboto naudojimo veiklą. Leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimo terminą nustato Aplinkos ministerijos įgaliota institucija, atsižvelgdama į tokios veiklos ypatumus, vykdymo trukmę ir tęstinumą. Leidimo genetiškai modifikuoto organizmo riboto naudojimo veiklai terminas negali būti ilgesnis kaip dešimt metų nuo jo išdavimo dienos.

5. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija neišduoda leidimo riboto naudojimo veiklai, jei neįvykdytos šio įstatymo 10<sup>1</sup> straipsnio 3 dalyje nustatytos planuoto riboto naudojimo veiklos vykdymo sąlygos ar pranešime pateikta klaidinga informacija. Apie sprendimą atsisakyti išduoti leidimą riboto naudojimo veiklai Aplinkos ministerijos įgaliota institucija per 45 kalendorines dienas nuo prašymo gavimo dienos informuoja fizinį ir juridinį asmenį, kuris pateikė prašymą gauti leidimą riboto naudojimo veiklai.

6. Kai leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą turėtojas nesilaiko nustatytų veiklos vykdymo sąlygų, Aplinkos ministerijos įgaliota institucija priima sprendimą sustabdyti leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą galiojimą visose arba dalyje uždarų patalpų, kuriose riboto naudojimo veikla neatitinka pavojingumo klasei ar lygiui nustatytų specialių ribojimo priemonių.

7. Apie leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą galiojimo sustabdymą ne vėliau kaip per 7 kalendorines dienas nuo tokio sprendimo priėmimo dienos Aplinkos ministerijos įgaliota institucija praneša leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą turėtojui ir nustato terminą, per kurį leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą turėtojas privalo atlikti reikiamus veiksmus leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą galiojimo sustabdymo priežastims pašalinti, kuris negali būti ilgesnis kaip 6 mėnesiai nuo Aplinkos ministerijos įgalios institucijos sprendimo sustabdyti leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą galiojimą priėmimo dienos.

8. Leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklai galiojimo sustabdymas panaikinamas, kai leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklai turėtojas per Aplinkos ministerijos įgalios institucijos nustatytą terminą atlieka reikiamus veiksmus leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklai galiojimo sustabdymo priežastims pašalinti.

9. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija priima sprendimą panaikinti leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą galiojimą, jeigu leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą galiojimas sustabdytas, o leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą turėtojas per Aplinkos ministerijos įgalios institucijos nustatytą terminą neatlieka reikiamų veiksmų leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą galiojimo sustabdymo priežastims pašalinti arba yra naujos pagrįstos informacijos apie galimus reikšmingus padarinius riboto naudojimo keliamai rizikai aplinkai ar žmonių sveikatai, kuri nebuvo pateikta pranešime, taip pat jeigu:

1) to prašo leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą turėtojas;

2) leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą turėtojas likviduojamas arba miršta.“

10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>2</sup> skirsniu

Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>2</sup> skirsniu:

„TREČIASIS<sup>2</sup> SKIRSNIS

**GENETIŠKAI MODIFIKUOTO ORGANIZMO APGALVOTO IŠLEIDIMO Į  
APLINKĄ, IŠSKYRUS TIEKIMĄ RINKAI, IR GENETIŠKAI MODIFIKUOTO  
ORGANIZMO, KAIP PRODUKTO AR ESANČIO KITUOSE PRODUKTUOSE, TIEKIMO  
RINKAI VEIKLA**

**10<sup>3</sup> straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką, išskyrus tiekimą rinkai, veiklos vykdymo sąlygos**

1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką, išskyrus tiekimą rinkai, (toliau – genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką) veiklą, turi:

1) pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą apie planuojamą genetiškai modifikuoto organizmo išleidimo į aplinką veiklą (toliau – išleidimas į aplinką) aplinkos ministro nustatyta tvarka;

2) įvertinti riziką aplinkai pagal aplinkos ministro, sveikatos apsaugos ministro, žemės ūkio ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus nustatytus reikalavimus;

3) pateikti rizikos aplinkai vertinimui būtinus duomenis Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai ir gauti leidimą genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai šio įstatymo 9 straipsnio 1 dalyje nurodyta tvarka.

2. Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai teikiamas vienas pranešimas dėl to paties genetiškai modifikuoto organizmo išleidimo į aplinką toje pačioje vietoje arba skirtingose vietose su sąlyga, kad išleidimo į aplinką tikslas sutampa ir išleidimas vyks per leidime apgalvotam išleidimui į aplinką nustatytą terminą.

3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, teikiantys pranešimą išleidimui į aplinką, nurodo:

1) duomenis ar rezultatus, paimitus iš kitų fizinių ir juridinių asmenų pateiktų pranešimų išleidimui į aplinką, jeigu tokia informacija nėra konfidenciali, arba turi pateikti kitų fizinių ir juridinių asmenų, kurie pateikė pranešimą, raštišką sutikimą;

2) papildomą informaciją apie rizikos aplinkai vertinimą, remiantis anksčiau vykdyta apgalvoto išleidimo į aplinką veikla.

4. Jokia medžiaga, gauta iš genetiškai modifikuotų organizmų, kurie yra išleidžiami į aplinką, negali būti tiekiamą rinkai, išskyrus šio įstatymo 10<sup>5</sup> straipsnio 1 dalyje numatytus atvejus.

**10<sup>4</sup> straipsnis. Leidimo genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, jo pakeitimo, galiojimo sustabdymo ir galiojimo sustabdymo panaikinimo pagrindai**

1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, atitinkantys šio įstatymo 10<sup>3</sup> 1 dalyje nustatytus reikalavimus, norintys gauti leidimą genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai, turi pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai leidimui išduoti būtinus dokumentus, nurodytus aplinkos ministro patvirtintame genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką ir tiekimo rinkai tvarkos apraše. Šiuose dokumentuose pateikiama informacija, susijusi su genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veikla, turi būti proporcinga numatomos vykdyti veiklos pobūdžiui ir su tokia veikla susijusiai rizikai.

2. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija per 90 kalendorinių dienų nuo visų, išsamių ir tinkamai įformintų leidimui genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai išduoti būtinų dokumentų gavimo dienos išduoda leidimą genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai arba per šį terminą motyvuotai atsisako išduoti leidimą genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai ir apie tai raštu informuoja fizinį ir juridinį asmenį, kuris pateikė prašymą išduoti leidimą genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai.



3. Prieš išduodama leidimą genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai, Aplinkos ministerijos įgaliota institucija turi teisę, vykdydama priežiūrą, atlikti patikrinimą ir įvertinti, ar fiziniai ir juridiniai asmenys yra pasirengę vykdyti šiame straipsnyje nurodytą genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą. Leidimo genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai galiojimo terminą nustato Aplinkos ministerijos įgaliota institucija, atsižvelgdama į tokios veiklos ypatumus, vykdymo trukmę ir tęstinumą. Leidimo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai galiojimo terminas negali būti ilgesnis kaip dešimt metų nuo jo išdavimo dienos.

4. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija neišduoda leidimo genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai, jei neįvykdytos šio įstatymo 10<sup>3</sup> straipsnio 1 dalyje nustatytos planuotos genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklos vykdymo sąlygos, nustatytas neigiamas poveikis aplinkai ir žmonių sveikatai arba pranešime pateikta klaidinga informacija.

5. Kai leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą turėtojas nesilaiko nustatytų veiklos vykdymo sąlygų arba Aplinkos ministerijos įgaliota institucija gauna naujos informacijos apie reikšmingą neigiamą poveikį aplinkai ir žmonių sveikatai, kuri nebuvo pateikta pranešime išleidimui į aplinką, Aplinkos ministerijos įgaliota institucija priima sprendimą sustabdyti leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą galiojimą.

6. Apie leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą galiojimo sustabdymą ne vėliau kaip per 7 kalendorines dienas nuo tokio sprendimo priėmimo dienos Aplinkos ministerijos įgaliota institucija praneša leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą turėtojui ir nustato terminą, per kurį leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą turėtojas privalo atlikti reikiamus veiksmus leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą galiojimo sustabdymo priežastims pašalinti, kuris negali būti ilgesnis kaip 30 kalendorinių dienų nuo Aplinkos ministerijos įgalios institucijos sprendimo sustabdyti leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą galiojimą priėmimo dienos.

7. Leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą galiojimo sustabdymas panaikinamas, kai leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą turėtojas per Aplinkos ministerijos įgalios institucijos nustatytą terminą atlieka reikiamus veiksmus leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą galiojimo sustabdymo priežastims pašalinti.

8. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija priima sprendimą panaikinti leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą galiojimą, jeigu leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą galiojimas sustabdytas, o leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą turėtojas per Aplinkos ministerijos įgalios institucijos nustatytą terminą neatlieka reikiamų veiksmų leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą galiojimo sustabdymo priežastims pašalinti, taip pat jeigu:

- 1) to prašo leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą turėtojas;
- 2) leidimo vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą turėtojas likviduojamas arba miršta.

10<sup>5</sup> straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose, tiekimo rinkai veiklos vykdymo sąlygos



1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys pirmą kartą vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose (toliau – produkto), tiekimo rinkai veiklą, turi:

1) pateikti Aplinkos ministerijai pranešimą apie planuojamą produkto tiekimą rinkai šios ministerijos nustatyta tvarka;

2) įvertinti riziką aplinkai pagal aplinkos ministro, sveikatos apsaugos ministro, žemės ūkio ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus nustatytus reikalavimus;

3) pateikti rizikos aplinkai vertinimui būtinus duomenis Aplinkos ministerijai ir gauti sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai šio įstatymo 9 straipsnio 3 dalyje nurodyta tvarka.

2. Kad produktas galėtų būti naudojamas kitai paskirčiai nei nurodyta pranešime, turi būti pateikiamas atskiras pranešimas produkto tiekimui rinkai.

3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, teikiantys pranešimą produkto tiekimui rinkai, turi nurodyti informaciją apie duomenis ar rezultatus, gautus atlikus to paties genetiškai modifikuoto organizmo išleidimą į aplinką (eksperimentinį), apie kurį buvo teiktas pranešimas išleidimui į aplinką ir (arba) kai pranešimo produkto teikimo rinkai pateikimo metu toks išleidimas į aplinką vykdomas Europos Sąjungoje arba už jos ribų.

4. Fiziniai ir juridiniai asmenys, teikiantys pranešimą produkto tiekimui rinkai, gali nurodyti duomenis ar rezultatus, paimtus iš kitų fizinių ir juridinių asmenų pateiktų pranešimų, jeigu informacija nėra konfidenciali, arba turi pateikti kitų fizinių ir juridinių asmenų, kurie pateikė pranešimą, raštišką sutikimą.

**10<sup>6</sup> straipsnis. Sutikimo vykdyti produkto tiekimo rinkai veiklą išdavimo pagrindai ir neišdavimo priežastys**

1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, atitinkantys šio įstatymo 10<sup>5</sup> 1 dalyje nustatytus reikalavimus, norintys gauti sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai, turi pateikti Aplinkos ministerijai sutikimui išduoti būtinus dokumentus, nurodytus aplinkos ministro patvirtintame genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką ir tiekimo rinkai tvarkos apraše. Šiuose dokumentuose pateikiama informacija, susijusi su produkto tiekimo rinkai veikla, turi būti proporcinga numatomos vykdyti veiklos pobūdžiui ir su tokia veikla susijusiai rizikai.

2. Aplinkos ministerija per 90 kalendorinių dienų nuo visų, išsamių ir tinkamai įformintų sutikimui produkto tiekimo rinkai veiklai gavimo dienos, parengia vertinimo ataskaitą aplinkos ministro nustatyta tvarka. Aplinkos ministerija vertinimo ataskaitą kartu su papildomai gauta informacija ir bet kokia kita informacija, kuria ji rėmėsi rengdama vertinimo ataskaitą, turi išsiųsti Europos Komisijai. Vertinimo ataskaitoje nurodytas sprendimas dėl sutikimo produktą tiekti rinkai nėra pagrindas gauti sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai.

3. Jeigu vertinimo ataskaitoje nurodytas sprendimas neišduoti sutikimo produkto tiekimui rinkai, Aplinkos ministerija vertinimo ataskaitą pateikia Europos Komisijai ne anksčiau kaip 15 dienų nuo vertinimo ataskaitos išsiuntimo fiziniams ir juridiniams asmenims, pateikusiems pranešimą produkto tiekimui rinkai, ir ne vėliau kaip po 105 kalendorinių dienų nuo pranešimo produkto tiekimui rinkai gavimo dienos.

4. Aplinkos ministerija priima sprendimą neišduoti sutikimo produkto tiekimui rinkai veiklai, jei neįvykdytos produkto tiekimo rinkai veiklos vykdymo sąlygos, kaip nustatyta šio įstatymo 10<sup>5</sup> straipsnyje, nustatytas neigiamas poveikis aplinkai ir žmonių sveikatai, pranešime pateikta klaidinga informacija arba nepateikta papildoma informacija, kurios fizinių ir juridinių asmenų, pateikusių pranešimą produkto tiekimui, pagrįstai buvo prašoma.

5. Kai priimtas sprendimas neišduoti sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai, kaip nurodyta šio straipsnio 4 dalyje, Aplinkos ministerija turi pranešti apie tai fiziniams ir

juridiniams asmenims, kurie pateikė pranešimą produkto tiekimui rinkai, nurodydama sutikimo neišdavimo priežastis.

6. Jeigu Aplinkos ministerija nusprendžia išduoti sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai ir iš valstybių narių kompetentingų institucijų ar Europos Komisijos per 60 kalendorinių dienų nuo vertinimo ataskaitos pateikimo dienos negaunama argumentuotų prieštaravimų arba šie prieštaravimai išsprendžiami per 105 kalendorinių dienų laikotarpį, nusprendžiant išduoti sutikimą produkto tiekimui rinkai, Aplinkos ministerija išduoda sutikimą produkto tiekimui rinkai, perduoda jį fiziniams ir juridiniams asmenims, kurie pateikė pranešimą produkto tiekimui rinkai ir per 30 kalendorinių dienų informuoja apie tai kitų valstybių narių kompetentingas institucijas ir Europos Komisiją. Valstybėms narėms ar Europos Komisijai pateikus prieštaravimus dėl tokio produkto tiekimo rinkai, sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai Europos Komisija tvirtina įgyvendinamuoju sprendimu.

7. Aplinkos ministerija gali per 60 kalendorinių dienų nuo kitos valstybės narės kompetentingos institucijos įvertinimo ataskaitos dėl produkto tiekimo rinkai išplatavimo dienos paprašyti papildomos informacijos, pateikti pastabas arba pareikšti argumentuotus prieštaravimus ir perduoti tokią informaciją Europos Komisijai.

8. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai galiojimo terminas negali būti ilgesnis kaip dešimt metų nuo jo išdavimo dienos.

9. Norint pateikti rinkai genetiškai modifikuotas sėklas ir dauginamąją medžiagą, sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai galiojimo terminas skaičiuojamas nuo dienos, kai genetiškai modifikuota augalo veislė įrašoma į Nacionalinį augalų veislių sąrašą Lietuvos Respublikos augalų sėklininkystės įstatymo nustatyta tvarka.

10. Pateikiant rinkai genetiškai modifikuotą miško dauginamąją medžiagą, sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai galiojimo terminas skaičiuojamas nuo dienos, kai genetiškai modifikuota miško dauginamoji medžiaga įrašoma į Genetinių miško medžių išteklių informacinę sistemą Valstybinės miškų tarnybos nustatyta tvarka.

#### 10<sup>7</sup> straipsnis. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai atnaujinimo pagrindai

1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, gavę sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai ir siekiantys atnaujinti jo galiojimą, ne mažiau kaip prieš devynis mėnesius iki galiojančio sutikimo produkto tiekimo rinkai pabaigos turi pateikti Aplinkos ministerijai:

- 1) naują pranešimą produkto tiekimui rinkai atnaujinti;
- 2) ataskaitą apie vykdyto monitoringo rezultatus ir gautą naują mokslinę informaciją apie produkto galimą neigiamą poveikį aplinkai ir žmonių sveikatai;
- 3) pasiūlymą dėl galiojančio sutikimo produkto tiekimo rinkai sąlygų pakeitimo ar papildymo, remiantis šio straipsnio pirmajame punkte gauta informacija, ir sutikimo galiojimo termino.

2. Fiziniai ir juridiniai asmenys, pateikę pranešimą dėl sutikimo produkto tiekimui rinkai atnaujinimo, gali vykdyti veiklą pagal galiojančiame sutikime nustatytas veiklos vykdymo sąlygas iki sprendimo dėl produkto tiekimo rinkai atnaujinimo priėmimo.

3. Sutikimo produkto tiekimo rinkai atnaujinimo terminas negali būti ilgesnis kaip dešimt metų nuo atnaujinto sutikimo produktą tiekti rinkai išdavimo dienos.

#### 10<sup>8</sup> straipsnis. Sutikimo (leidimo) produkto tiekimo rinkai veiklai išdavimo ribojimas, kai genetiškai modifikuotas organizmas skirtas auginimui

1. Aplinkos ministerija teikia Europos Komisijai rašytinį prašymą dėl Lietuvos Respublikos reikalavimo, nurodyto šio įstatymo 9 straipsnio 6 dalyje, ne vėliau kaip per 45 kalendorines dienas nuo Direktyvos 2001/18/EB 14 straipsnio 2 dalyje nurodytos vertinimo ataskaitos išplatavimo arba Reglamento (EB) Nr. 1829/2003 6 straipsnio 6 dalyje ir 18 straipsnio 6 dalyje nurodytos Europos maisto saugos tarnybos nuomonės gavimo dienos.

2. Per 30 dienų nuo informacijos apie prašymą gavimo dienos patvirtinamas pirminis pranešimo produktą tiekti rinkai geografinės teritorijos taikymas arba atsižvelgiama į prašymą dėl reikalavimo patikslinti geografinę taikymo teritoriją ir patikslinamas pranešimas dėl geografinės teritorijos taikymo, išduodant rašytinį sutikimą pagal Direktyvą 2001/18/EB ir prireikus priimant sprendimą, nustatytą šios direktyvos 19 straipsnyje, taip pat sprendimą dėl leidimo išdavimo Reglamento (EB) Nr. 1829/2003 7 ir 19 straipsniuose nustatyta tvarka.

3. Aplinkos ministerija, pritarus Žemės ūkio ministerijai, teikia prašymą valstybės narės kompetentingai institucijai pagal Direktyvą 2001/18/EB, kuri išdavė rašytinį sutikimą produktą tiekti rinkai, arba Europos Komisijai, jei leidimas produktą tiekti rinkai išduotas pagal Reglamentą Nr. 1829/2003, kad Lietuvos Respublikos teritorija ar jos dalis būtų įtraukta į sutikimo ar leidimo geografinę taikymo teritoriją, iš kurios buvo išbraukta šio straipsnio nustatyta tvarka. Tokiu atveju Žemės ūkio ministerija priima priemones, laikydamasi Direktyvos 2001/18/EB 26a straipsnio 1a dalies tvarkos, apie kurias praneša Europos Komisijai.“

#### **11 straipsnis. 12 straipsnio pakeitimas**

Pakeisti 12 straipsnį ir jį išdėstyti taip:

„12 straipsnis. Visuomenės informavimas ir viešas konsultavimas ~~dalyvavimas priimant~~ sprendimus, duomenų viešinimas ir priskyrimas konfidencialiai verslo informacijai

~~Teisės aktų nustatyta tvarka visuomenė turi teisę dalyvauti priimant sprendimus dėl genetiškai modifikuotų organizmų ir genetiškai modifikuotų produktų naudojimo ir gauti apie tai informaciją.~~

1. Informacija ir duomenys, pateikti pranešimuose apie planuojamą genetiškai modifikuoto organizmo riboto naudojimo ir apgalvoto išleidimo į aplinką, įskaitant tiekiamą rinkai, veiklą, viešinami Genetiškai modifikuotų organizmų interneto svetainėje aplinkos ministro nustatyta tvarka, išskyrus šio straipsnio 2 dalyje nurodytą, ir informaciją, kuri pagal šio straipsnio nuostatas yra konfidenciali.

2. Informaciją ir duomenis, susijusius su auginti skirtų genetiškai modifikuotų organizmų (pasėlių) deklaravimo duomenimis, įskaitant auginimo vietų registravimą, kontrolei užtikrinti, visuomenei informuoti ir konsultuoti, tvarko Žemės ūkio ministerijos įgaliota institucija Paraiškų priėmimo informacinėje sistemoje.

3. Pagal šį įstatymą pateiktame pranešime fiziniai ir juridiniai asmenys turi teisę nurodyti informaciją, kurios atskleidimas galėtų pakenkti jų konkurencingumui, dėl ko ji turėtų būti laikoma konfidencialia. Fizinį ir juridinių asmenų nurodyta konfidenciali informacija gali būti laikoma konfidencialia tik tuomet, kai fiziniai ir juridiniai asmenys įrodo, kodėl nurodyta informacija yra konfidenciali. Jeigu fiziniai ir juridiniai asmenys nepateikia tokių įrodymų arba pateikia netinkamus įrodymus, laikoma, kad tokia informacija yra nekonfidenciali.

4. Institucija, gavusi pranešimą ir pasitarusi su fiziniu ir juridiniu asmeniu, pateikusiu pranešimą ir pagrindimą dėl konfidencialios verslo informacijos, nepažeisdama šio straipsnio 5 dalies, nustato, kokia informacija turėtų būti laikoma konfidencialia informacija, ir apie savo sprendimą praneša fiziniam ir juridiniam asmeniui, pateikusiam pranešimą apie genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo veiklą.

#### **5. Konfidencialiai informacija nelaikoma:**

1) bendras genetiškai modifikuoto organizmo ar genetiškai modifikuoto mikroorganizmo aprašymas, fizinį asmenų, teikiančių pranešimą, vardas, pavardė ir adresas, juridinių asmenų, teikiančių pranešimą, pavadinimas ir adresas (buveinė);

2) genetiškai modifikuoto organizmo išleidimo į aplinką auginimo vieta, koordinatės ir laikas, planuojamas jų panaudojimo būdas;

3) genetiškai modifikuoto organizmo rizikos aplinkai vertinimas, monitoringo metodai ir monitoringo planas;

4) nelaimingo atsitikimo priemonių planai ir priemonės nelaimingo atsitikimo atveju;

5) riboto naudojimo veiklos tikslas ir vieta (uždaros patalpos), genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasė, genetiškai modifikuoto organizmo pavojingumo lygis, jų specialiųjų ribojimo priemonių aprašymas, įskaitant rizikos vertinimą;

6) informacija apie atliekų tvarkymą ir jų nukenksminimą;

7) išduoti leidimai ar sutikimai šiame įstatyme nustatyta riboto naudojimo ir apgalvoto išleidimo į aplinką, įskaitant tiekimą rinkai ir vertinimo ataskaitas, veiklai.

6. Konfidencialia informacija negali būti laikomi duomenys, kurie viešai prieinami, taip pat duomenys, kurie negali būti laikomi konfidencialiais ar kurių apsaugai fiziniai ir juridiniai asmenys, teikiantys pranešimą, nesiima protingų priemonių. Konfidencialios informacijos atskleidimo draudimas netaikomas, kai informacija teikiama pagal atskirą prašymą kompetentingoms institucijoms, atsakingoms už sprendimų priėmimą dėl genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo ir koordinuojančioms jų priežiūrą, GMO ekspertams, vykdančioms ekspertizę, kurie neturi teisės atskleisti jos tretiesiems asmenims, jeigu įstatymu nenumatyta kitaip.

7. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys atsiima arba atsiėmė prašymą gauti leidimą ar sutikimą genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo veiklai, institucijos ir GMO ekspertai laikosi komercinės bei gamybinės informacijos slaptumo, įskaitant informaciją apie tyrimus ir tobulinimą, taip pat informaciją apie skirtingą Aplinkos ministerijos įgaliotos institucijos ir fizinių ir juridinių asmenų, pateikusių prašymą genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo veiklai, nuomonę dėl konfidencialumo.

8. Su visuomene konsultuojamasi viešai, kai siekiama vykdyti trečiosios ar ketvirtosios pavojingumo klasės ar aukštesniojo pavojingumo lygio riboto naudojimo veiklą ir apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą. Konsultavimosi su visuomene būdus ir tvarką nustato aplinkos ministras. Dokumentų pateikimui ir konsultacijoms su visuomene taikomos konfidencialios informacijos nuostatos, nustatytos šiame straipsnyje.

9. Terminas, per kurį visuomenė gali teikti pastabas ir pasiūlymus prieš išduodant leidimą riboto naudojimo ar apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai, negali būti trumpesnis kaip 30 kalendorinių dienų. Viešo konsultavimosi terminas negali būti pratęstas ilgiau nei 30 kalendorinių dienų.

10. Išduodama leidimą riboto naudojimo ar apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai, Aplinkos ministerijos įgaliota institucija prideda pranešimą apie visuomenės pastabas ir pasiūlymus ir (arba) ataskaitą apie viešų konsultacijų rezultatus.“

## 12 straipsnis. Įstatymo priedo pakeitimas

Pakeisti įstatymo priedą ir jį išdėstyti taip:

„Lietuvos Respublikos genetiškai  
modifikuotų organizmų įstatymo  
priedas

## ĮGYVENDINAMI EUROPOS SĄJUNGOS TEISĖS AKTAI

1. 1990 m. balandžio 23 d. Tarybos direktyva 90/219/EEB dėl riboto genetiškai modifikuotų mikroorganizmų naudojimo (OL 2004 m. specialusis leidimas, 15 skyrius, 1 tomas, p. 381 (su paskutiniais pakeitimais, padarytais 1998 m. spalio 26 d. Tarybos direktyva 98/81/EB, OL 2004 m. specialusis leidimas, 15 skyrius, 4 tomas, p. 71)).

2. 1. 2001 m. kovo 12 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2001/18/EB dėl genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką ir panaikinanti Tarybos direktyvą

90/220/EEB (OL 2004 m. specialusis leidimas, 15 skyrius, 6 tomas, p. 77), (su paskutiniais pakeitimais, padarytais 2003 m. rugsėjo 22 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamentu (EB) Nr. 1830/2003, OL 2004 m. specialusis leidimas, 13 skyrius, 32 tomas, p. 455) su paskutiniais pakeitimais, padarytais 2018 m. kovo 8 d. Komisijos direktyva (ES) 2018/350 (OL 2018, L 67, p. 30).

2. 2009 m. gegužės 6 d. Parlamento ir Tarybos direktyva 2009/41/EB dėl riboto genetiškai modifikuotų mikroorganizmų naudojimo (OL 2009 L 125, p. 75).

3. 2015 m. kovo 11 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva, kuria iš dalies keičiamos Direktyvos 2001/18/EB nuostatos dėl valstybių narių galimybės savo teritorijoje riboti ar drausti genetiškai modifikuotų organizmų (GMO) auginimą (ES) 2015/412 (OL 2015, L 68, p. 1).“


### 13 straipsnis. Įstatymo įsigaliojimas, taikymas ir įgyvendinimas

1. Šis įstatymas, išskyrus šio straipsnio 2 ir 4 dalis, įsigalioja 2020 m. lapkričio 1 d.
2. Šio įstatymo 3 straipsniu išdėstytas Lietuvos Respublikos genetiškai modifikuotų organizmų įstatymo 2<sup>1</sup> straipsnis, 7 straipsniu išdėstytos 9 straipsnio 6 ir 7 dalys, 10 straipsniu išdėstytas 10<sup>8</sup> straipsnis ir 12 straipsniu išdėstyta įstatymo priedo 3 dalis įsigalioja 2020 m. gegužės 1 d.
3. Leidimai vykdyti riboto naudojimo veiklą, išduoti iki šio įstatymo įsigaliojimo, galioja iki juose nurodyto veiklos vykdymo termino pabaigos.
4. Lietuvos Respublikos aplinkos ministerija iki 2020 m. spalio 31 d. priima šio įstatymo įgyvendinamuosius teisės aktus.

*Skelbiu šį Lietuvos Respublikos Seimo priimtą įstatymą.*

Respublikos Prezidentas

  
Aplinkos ministras  
Kęstutis Mažeika  
2019-10-23

  
Administravimo departamento  
Organizacijos vystymo ir personalo  
skyriaus vyriausioji specialistė  
Regina Jurkonienė  
2019-10-18

  
2019.10.18  
Administravimo departamento  
direktorė  
Reda Skirkevičiūtė