

**Direktyvos 2009/41/EB ir Lietuvos Respublikos genetiškai modifikuotų organizmų įstatymo Nr. IX-375 1, 2, 4, 7<sup>2</sup>, 9, 10, 12 straipsnių, antrojo skirsnio pavadinimo ir Įstatymo papildymo 2<sup>1</sup> straipsniu, trečiuoju<sup>1</sup> ir trečiuoju<sup>2</sup> skirsniais įstatymo projekto atitikties lentelė**

<p><b>2009 m. gegužės 6 d. Parlamento ir Tarybos direktyva 2009/41/EB dėl riboto genetiškai modifikuotų mikroorganizmų naudojimo (OL 2009 L 125, p. 75).</b></p>	<p>Lietuvos Respublikos genetiškai modifikuotų organizmų įstatymo Nr. IX-375 1, 2, 4, 6, 7<sup>2</sup>, 9, 10, 20 straipsnių ir priedo pakeitimo ir Įstatymo papildymo 2<sup>1</sup> straipsniu, trečiuoju<sup>1</sup> ir trečiuoju<sup>2</sup> skirsniais įstatymo projektas (toliau – Pakeitimo projektas)</p> <p>Lietuvos Respublikos administracinių nusizengimų kodekso 313 straipsnis (toliau – ANK)</p> <p>Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2003 m. rugpjūčio 4 d. įsakymu Nr. 413 „Dėl genetiškai modifikuotų mikroorganizmų riboto naudojimo Lietuvos Respublikoje tvarkos aprašo patvirtinimo“ (<i>Suvestinė redakcija 2018-07-01</i>) (toliau – Įsakymas Nr. 413)</p>	<p>Direktyvos perkėlimo ir įgyvendinimo lygis</p>
<p><b>3 straipsnis</b> &lt;...&gt;</p> <p>3. Ši direktyva netaikoma pagal Direktyvą 2001/18/EB arba pagal kitus Bendrijos teisės aktus, kuriuose numatytas specifinis, panašus į toje direktyvoje numatytąjį kenksmingumo aplinkai vertinimas, pateiktą į rinką GMM saugojimui, veisimui, transportavimui, naikinimui, šalinimui ar naudojimui, jeigu ribotas naudojimas atitinka GMM pateikimui į rinką keliamas sąlygas (jei jos yra nustatytos).</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b> <b>1 straipsnis. 1 straipsnio pakeitimas</b> 1. Papildyti 1 straipsnį nauja 5 dalimi: &lt;...&gt; 4. Papildyti 1 straipsnį 7 dalimi: <b>„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 naudojimui, atitinka produkto tiekimo rinkai sutikime nustatytas veiklos vykdymo sąlygas ir numatytą rizikos aplinkai vertinimą.“</b> &lt;...&gt;</p>	<p>Visiškai</p>
<p><b>4 straipsnis</b> 1. Valstybės narės užtikrina, jog bus imamasi visų</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b> &lt;...&gt;</p>	<p>Visiškai</p>

<p>reikalingų priemonių, kad būtų išvengta dėl riboto GMM naudojimo galinčio kilti kenksmingo poveikio žmogaus sveikatai ir aplinkai.</p> <p>2. Šiuo tikslu naudotojas, taikydamas bent III priedo A ir B skirsniuose numatytus vertinimo elementus ir tvarką, įvertina ribotą naudojimą pagal tai, kokią riziką jis gali kelti žmogaus sveikatai ir aplinkai.</p> <p>3. Atlikus 2 dalyje nurodytą vertinimą, ribotas naudojimas III priede nustatyta tvarka galutinai suskirstomas į keturias klases, ir tada pagal 5 straipsnį galima priskirti reikalingą apribojimo lygį:</p> <p>1 klasė: nekenksminga ar neženkliai riziką kelianti veikla, t. y. veikla, kuriai pakanka 1 lygio apribojimo, kad būtų apsaugota žmonių sveikata ir aplinka.</p> <p>2 klasė: nedidelę riziką kelianti veikla, t. y. veikla, kuriai pakanka 2 lygio apribojimo, kad būtų apsaugota žmonių sveikata ir aplinka.</p> <p>3 klasė: vidutinio rizikingumo veikla, t. y. veikla, kuriai pakanka 3 lygio apribojimo, kad būtų apsaugota žmonių sveikata ir aplinka.</p> <p>4 klasė: labai rizikinga veikla, t. y. veikla, kuriai reikalingas 4 lygio apribojimas, kad būtų apsaugota žmonių sveikata ir aplinka.</p> <p>4. Kai abejojama, prie kurios klasės geriausia priskirti siūlomą ribotą naudojimą, taikomos griežtesnės apsaugos priemonės, nebent yra pakankamai įrodymų, kuriems pritaria kompetentinga institucija, kad tinka ne tokios griežtos priemonės.</p> <p>5. Atliekant 2 dalyje nurodytą vertinimą, visų pirma reikėtų atkreipti dėmesį į atliekų ir nuotekų šalinimą. Kai reikia, žmogaus sveikatai ir aplinkai apsaugoti taikomos būtinos saugos priemonės.</p> <p>6. Naudotojas aprašo 2 dalyje nurodytą vertinimą ir kompetentingai institucijai pateikia reikiamos formos</p>	<p><b>3 straipsnis. Įstatymo papildymas 2<sup>1</sup> straipsniu</b> Papildyti Įstatymą 2<sup>1</sup> straipsniu: <b>„2<sup>1</sup> straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinio valdymo principai</b> <b>Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinis valdymas grindžiamas šiais principais:</b> &lt;...&gt; 2) rizikos aplinkai vertinimo – išankstinį rizikos aplinkai vertinimą kiekvienu atveju genetiškai modifikuoto organizmą ribotai naudojant, apgalvotai išleidžiant į aplinką ar tiekiant rinkai jį kaip produktą ar esantį kituose produktuose. &lt;...&gt;“</p> <p><b>9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</b> Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu: <b>„TREČIASIS<sup>1</sup> SKIRSNIS</b> <b>GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ</b> <b>RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA</b> <b>10<sup>1</sup> straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos</b> &lt;...&gt; 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</p>	<p>Kartu su ANK ir Įsakymu Nr. 413</p>
--	--	--

<p>aprašymą kartu su 6, 8 ir 9 straipsniuose nurodytu pranešimu arba institucijai pareikalavus.</p>	<p>sveikatai;</p> <p>3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą apie riboto naudojimo veiklą aplinkos ministro nustatyta tvarka;</li> <li>2) pranešti apie riboto naudojimo veiklai tinkamas patalpas ar įrenginius (toliau – uždaros patalpos) Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai;</li> <li>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 <i>specialusis leidimas</i>, 15 skyrius, 5 tomas, p. 218), ir pagal aplinkos ministro, sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus nustatytus kriterijus;</li> <li>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, &lt;....&gt;.</li> <li>5) užtikrinti kiekvienai genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasei &lt;.....&gt; apsaugos pavojingumo lygiui taikomas specialias ribojimo priemones, įskaitant atliekų tvarkymą ir priežiūrą;</li> </ol>
---	---

	<p><b>10<sup>2</sup> straipsnis. Leidimo riboto naudojimo veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, galiojimo sustabdymo, galiojimo sustabdymo panaikinimo ir leidimo panaikinimo pagrindai</b></p> <p>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, nurodymus 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.</p> <p>&lt;...&gt;“</p>
<p><b>5 straipsnis</b></p> <p>1. Išskyrus tuos atvejus, kai pagal IV priedo 2 punktą leidžiama taikyti kitas priemones, naudotojas taiko bendrus principus, reikalingą apribojimą ir kitas IV priede nustatytas apsaugos priemones, atitinkančias konkrečią riboto naudojimo klasę, kad būtų išlaikytas kiek įmanoma mažesnis darbo vietos ir aplinkos sąlytis su bet kokiais GMM ir užtikrintas aukštas saugos lygis.</p> <p>2. 4 straipsnio 2 dalyje nurodytas vertinimas ir apribojimas bei kitos taikomos apsaugos priemonės peržiūrimos nuolat, o nedelsiant jei:</p> <p>a) taikytų apribojimo priemonių nebepakanka ar klasė, kuriai anksčiau buvo priskirtas ribotas naudojimas, nebetinka, arba</p> <p>b) dėl tam tikrų priežasčių įtariama, kad, atsižvelgiant į naujas mokslo ar technikos žinias, ankstesnis įvertinimas nebetinka.</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>8 straipsnis. 10 straipsnio pakeitimas</b></p> <p>1. Papildyti 10 straipsnį nauja 4 dalimi:</p> <p>„4. Fiziniai ir juridiniai asmenys, vykdanys genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, privalo nuolat peržiūrėti kiekvienai pavojingumo klasei &lt;...&gt; 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.“</p> <p>2. Papildyti 10 straipsnį nauja 5 dalimi:</p> <p>„5. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys, vykdanys genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklą &lt;...&gt;, gauna naujos informacijos, susijusios</p>
<p>Visiškas</p> <p>Kartu su Įsakymu Nr. 413</p>	

	<p>su galimu reikšmingu neigiamu poveikiu aplinkai ar žmonių sveikatai, kuri nebuvo pateikta pranešime, ar pakeičia ribotą naudojimą &lt;...&gt; taip, kad tai gali turėti reikšmingų pasekmių keliama rizikai, apie tai jie ne vėliau kaip per 3 kalendorines dienas nuo informacijos apie riziką aplinkai ir žmonių sveikatai gavimo dienos praneša Aplinkos ministerijai, pakeičia pranešime nurodytą informaciją ir imasi būtinų priemonių žmonių sveikatai ir aplinkai apsaugoti. &lt;...&gt;“.</p>	
<p><b>6 straipsnis</b> Reikalaujama, kad prieš pirmą kartą pradėdamas ribotą naudojimą tam tikrose patalpose naudotojas iš anksto pateiktų kompetentingoms institucijoms pranešimą, kuriame būtų nurodyta bent V priedo A dalyje išvardyta informacija.</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b> &lt;...&gt; <b>9 straipsnis.</b> Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu: „TREČIASIS<sup>1</sup> SKIRSNIS <b>GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA</b> <b>10<sup>1</sup> straipsnis.</b> Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos &lt;...&gt; <b>3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:</b> 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</p>	<p>Visiškas <i>Kartu su Įsakymu Nr. 413</i></p>

	<p>mikroorganizmų naudojimo III priede (OL 2004 <i>specialusis leidimas</i>, 15 skyrius, 5 tomas, p. 218), ir pagal aplinkos ministro, sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus nustatytus kriterijus;</p> <p>4) atliekant rizikos vertinimą nustatyti numatomų ribotai naudoti genetiškai modifikuotų organizmų (mikroorganizmų) galimas žalingas savybės (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, &lt;...&gt;.</p> <p>5) užtikrinti kiekvienai genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasei &lt;...&gt; taikomas specialias ribojimo priemones, įskaitant atliekų tvarkymą ir priežiūrą;</p> <p>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 jį viešai, kad informacija būtų prieinama fiziniams ir juridiniams asmenims, kurie tokio įvykio atveju gali patirti neigiamą poveikį;</p> <p>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.</p> <p>4. Genetiškai modifikuotų mikroorganizmų pirmosios pavojingumo klasės &lt;...&gt; riboto naudojimo veiklą gali vykdyti fiziniai ir juridiniai asmenys, pateikę pranešimą, jeigu atitinka šio straipsnio 3 dalyje,</p>
--	--



	išskyrus 6 ir 7 punkte, nustatytas genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos vykdymo sąlygas.“	
<p><b>7 straipsnis</b></p> <p>Pateikus 6 straipsnyje nurodytą pranešimą, leidžiama be jokių kitų pranešimų atlikti 1 klasės ribotą naudojimą. 1 klasės riboto naudojimo GMM naudotojai privalo aprašyti kiekvieną vertinimą, nurodytą 4 straipsnio 6 dalyje, ir pateikti aprašymą kompetentingai institucijai jo pareikalavus.</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>9 straipsnis.</b> Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p>„TREČIASIS<sup>1</sup> SKIRSNIS</p> <p><b>GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ</b></p> <p><b>RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA</b></p> <p><b>10<sup>1</sup> straipsnis.</b> Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos</p> <p><b>3.</b> Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:</p> <p>1) pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą apie riboto naudojimo veiklą aplinkos ministro nustatyta tvarka;</p> <p>2) pranešti apie riboto naudojimo veiklai tinkamas patalpas ar įrenginius (toliau – uždaros patalpos) Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai;</p> <p>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 <i>specialusis leidimas</i>, 15 skyrius, 5 tomas, p. 218), ir pagal aplinkos ministro, sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus nustatytus kriterijus;</p> <p>4) atliekant rizikos vertinimą nustatyti numatomų</p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Kartu su Įsakymu Nr. 413</i></p>

	<p>ribotai naudoti genetiškai modifikuotų organizmų (mikroorganizmų) galimas žalingas savybės (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, &lt;...&gt;.</p> <p>5) užtikrinti kiekvienai genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasei &lt;...&gt; taikomas specialias ribojimo priemones, įskaitant atliekų tvarkymą ir priežiūrą;</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>4. Genetiškai modifikuotų mikroorganizmų pirmosios pavojingumo klasės &lt;...&gt; 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.“</p>	
<p><b>8 straipsnis</b></p> <p>1. Pirmą kartą ir vėliau atliekant 2 klasės ribotą naudojimą patalpose, apie kurias pranešta pagal 6 straipsnį, pateikiamas pranešimas, kuriame nurodoma V priedo B dalyje išvardyta informacija.</p> <p>2. Jei pranešimas apie patalpas, kuriose bus vykdomas 2 ar aukštesnės klasės ribotas naudojimas, buvo pateiktas anksčiau ir visi reikalavimai sutikimui gauti buvo patenkinti, 2 klasės ribotą naudojimą galima tęsti iš karto po naujo pranešimo pateikimo.</p> <p>Tačiau pats pareiškėjas gali pareikalauti, kad kompetentinga institucija priimtų sprendimą dėl oficialaus leidimo suteikimo. Sprendimas turi būti priimtas ne vėliau</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</b></p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p><b>„TREČIASIS<sup>1</sup> SKIRSNIS</b></p> <p><b>GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ</b></p> <p><b>RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA</b></p> <p><b>10<sup>1</sup> straipsnis.</b> Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos</p> <p><b>3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:</b></p> <p>1) pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai</p>	<p>Visiškas</p> <p>Kartu su Įstatymu Nr. 413</p>



<p>kaip per 45 dienas po pranešimo.</p> <p>3. Jei anksčiau apie patalpas, kuriose vyks 2 ar aukštesnės klasės ribotas naudojimas, pranešimas nebuvo pateiktas, 2 klasės ribotas naudojimas, neprieštaraujant kompetentingoms institucijoms, gali būti vykdomas praėjus 45 dienoms po 1 dalyje nurodyto pranešimo pateikimo arba anksčiau, gavus kompetentingos institucijos sutikimą.</p>	<p>institucijai pranešimą apie riboto naudojimo veiklą aplinkos ministro nustatyta tvarka;</p> <p>2) pranešti apie riboto naudojimo veiklai tinkamas patalpas ar įrenginius (toliau – uždaros patalpos) Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai; &lt;...&gt;</p> <p>10<sup>2</sup> straipsnis. Leidimo riboto naudojimo veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, galiojimo sustabdymo, galiojimo sustabdymo panaikinimo ir leidimo panaikinimo pagrindai</p> <p>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.</p> <p>2. Jeigu fiziniam ir juridiniam asmeniui, pateikus visus išsamius ir tinkamai įformintus būtinus dokumentus gauti leidimą genetiškai modifikuotų mikroorganizmų antrosios pavojingumo klasės &lt;...&gt; 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</p>
---	---

	reikalavimų ir pateikė naują pranešimą. <...>“	
<p><b>9 straipsnis</b></p> <p>1. Pirmą kartą ir vėliau atliekant 3 ar 4 klasės ribotą naudojimą patalpose, apie kurias pranešta pagal 6 straipsnį, pateiktas pranešimas, kuriame nurodoma V priedo C dalyje išvardyta informacija.</p> <p>2. 3 ar aukštesnės klasės ribotas naudojimas negali būti vykdomas negavus išankstinio kompetentingos institucijos sutikimo, kuri apie savo sprendimą raštu informuoja:</p> <p>a) ne vėliau kaip praėjus 45 dienoms po naujo pranešimo pateikimo, kai jau anksčiau buvo pateiktas pranešimas apie patalpą 3 ar aukštesnės klasės ribotam naudojimui ir kai buvo patenkinti visi reikalavimai sutikimui gauti dėl riboto naudojimo, kurio klasė yra tokia pati kaip numatomo naudojimo klasė arba aukštesnė;</p> <p>b) kitais atvejais – ne vėliau kaip praėjus 90 dienų po pranešimo įteikimo.</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>9 straipsnis.</b> Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p><b>„TREČIASIS<sup>1</sup> SKIRSNIS</b></p> <p><b>GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ</b></p> <p><b>RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA</b></p> <p><b>10<sup>1</sup> straipsnis.</b> Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos</p> <p><b>3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:</b></p> <p>1) pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą apie riboto naudojimo veiklą aplinkos ministro nustatyta tvarka;</p> <p>2) pranešti apie riboto naudojimo veiklai tinkamas patalpas ar įrenginius (toliau – uždaros patalpos) Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai;</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>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.</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>10<sup>2</sup> straipsnis.</b> Leidimo riboto naudojimo veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, galiojimo sustabdymo, galiojimo sustabdymo panaikinimo ir leidimo panaikinimo pagrindai</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>3. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija išduoda leidimą genetiškai modifikuotų mikroorganizmų trečiosios ar ketvirtosios pavojingumo klasės riboto</b></p>	<p>Visiškas</p> <p>Kartu su Įsakymu Nr. 413</p>

	<p>naudojimo veiklai:</p> <p>1) per 90 kalendorinių dienų nuo visų, išsamių ir tinkamai įformintų būtinų dokumentų gavimo dienos, jei uždaros patalpos atitinka nustatytus atitinkamo pavojeingumo klasės reikalavimus, išskyrus šios dalies 2 punkte nurodytus atvejus;</p> <p>2) per 45 kalendorines dienas nuo visų, išsamių ir tinkamai įformintų būtinų dokumentų gavimo dienos, jei veikla bus vykdoma uždaroje patalpoje, atitinkančiose nustatytus pavojeingumo reikalavimus, kuriose vykdė leistą veiklą tokia pačia arba aukštesne pavojeingumo klase.</p> <p>&lt;...&gt;“</p>	
<p><b>10 straipsnis</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>2. Kompetentingos institucijos išnagrinėja, ar pranešimai atitinka šios direktyvos reikalavimus, ar suteiktoji informacija yra tiksli ir išsami, ar 4 straipsnio 2 dalyje nurodytas vertinimas ir riboto naudojimo klasė yra teisingi ir, kai reikia, ar tinka ribojimo ir kitos apsaugos priemonės, atliekų tvarkymas ir padarinių likvidavimo priemonės.</p> <p>3. Jei būtina, kompetentinga institucija gali:</p> <p>a) paprašyti naudotojo suteikti daugiau informacijos arba pakeisti planuojamo riboto naudojimo sąlygas, arba priskirti ribotą naudojimą kitai klasei. Tokiu atveju kompetentinga institucija gali reikalauti, kad ribotas naudojimas, jei jis tik planuojamas, nebūtų pradėtas, o jei jis jau atliekamas, tai būtų sustabdytas ar nutrauktas, kol kompetentingoji institucija, remdamasi gauta tolimesne informacija arba pakeistomis riboto naudojimo sąlygomis, neduos savo sutikimo;</p> <p>b) apriboti leistiną riboto naudojimo laiką ar nustatyti jam tam tikras specialias sąlygas.</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</b></p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p><b>„TREČIASIS<sup>1</sup> SKIRSNIS</b></p> <p><b>GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ</b></p> <p><b>RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA</b></p> <p><b>10<sup>2</sup> straipsnis. Leidimo riboto naudojimo veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, galiojimo sustabdymo, galiojimo sustabdymo panaikinimo ir leidimo panaikinimo pagrindai</b></p> <p>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, nurodant aplinkos ministro patvirtintame genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo tvarkos apraše. Šiuose dokumentuose pateikiama informacija, susijusi su ribotu naudojimu, turi būti proporcinga</p>	<p>Visiškas</p> <p>Kartu su Įsakymu Nr. 413</p>

<p>4. Skaiciuojant 8 ir 9 straipsniuose nurodytus laikotarpius, neįskaičiuojami laikotarpiai, kai kompetentinga institucija:</p> <p>a) laukia daugiau informacijos, kurios ji gali būti pareikalavusi iš pranešėjo pagal 3 dalies a punktą, arba</p> <p>b) vykdo viešą tyrimą ar konsultuojasi pagal 12 straipsnį.</p>	<p>numatomos vykdyti veiklos pobūdžiui ir su tokia veikla susijusiai rizikai.</p> <p>&lt;....&gt;</p> <p>4. Aplinkos ministerijos įgaliojama 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 įgaliojama 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.</p> <p>5. Aplinkos ministerijos įgaliojama 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 įgaliojama institucija per 45 kalendorines dienas nuo prašymo gavimo dienos informuoja fizinį ir juridinį asmenį, kuris pateikė prašymą gauti leidimą riboto naudojimo veiklai.</p> <p>6. Kai leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą turėtojas nesilaiko nustatytų veiklos vykdymo sąlygų, Aplinkos ministerijos įgaliojama institucija priima sprendimą sustabdyti leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą galiojimą visose arba dalyje uždarytų patalpų, kuriose riboto naudojimo veikla neatitinka pavojaus klasei ar lygiui nustatytų specialiųjų ribojimo priemonių.</p> <p>7. Apie leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą galiojimo sustabdymą ne vėliau kaip per 7 kalendorines</p>
--	--



dienas nuo tokio sprendimo priėmimo dienos Aplinkos ministerijos įgaliota institucija praneša leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą turėtoji 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 įgaliotos 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 įgaliotos 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 įgaliotos institucijos nustatytą terminą neatlieka reikiamų veiksmų leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą galiojimo sustabdymo priežastims pašalinti arba yra naujos pagristos 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.“

11 straipsnis. 12 straipsnio pakeitimas

	<p>Pakeisti 12 straipsnį ir jį išdėstyti taip:  <b>„12 straipsnis. Visuomenės informavimas ir viešas konsultavimas, duomenų viešinimas ir priskyrimas konfidencialiai verslo informacijai</b>          &lt;...&gt;          8. Su visuomene konsultuojamasi viešai, kai siekiama vykdyti trečiosios ar ketvirtosios pavojingumo klasės &lt;...&gt; 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.“</p>	
<p><b>11 straipsnis</b>          1. Jei naudotojas gauna svarbios naujos informacijos ar pakeičia ribotą naudojimą taip, kad tai gali turėti reikšmingų pasekmių keliamai rizikai, apie tai jis nedelsdamas praneša kompetentingai institucijai ir pakeičia pranešimą, pateiktą pagal 6, 8 ir 9 straipsnius.          2. Jei kompetentinga institucija vėliau gauna informacijos apie galimas reikšmingas pasekmes riboto naudojimo keliamai rizikai, ji gali pareikalauti, kad naudotojas pakeistų riboto naudojimo sąlygas, arba jį sustabdytų ar nutrauktų</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b>          &lt;...&gt;  <b>8 straipsnis. 10 straipsnio pakeitimas</b>          &lt;...&gt;          1. Papildyti 10 straipsnį nauja 4 dalimi:  <b>„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,</b></p>	<p>Visiškas  <i>Kartu su Įstatymu Nr. 413</i></p>



	<p>užtikrintas aukštas saugos lygis ir užkirstas kelias kilti pavojui žmonių sveikatai ar aplinkai.“</p> <p>2. Papildyti 10 straipsnį nauja 5 dalimi:</p> <p>„5. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys, vykdanys genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklą arba &lt;...&gt;, gauna naujos informacijos, susijusios su galimu reikšmingu neigiamu poveikiu aplinkai ar žmonių sveikatai, kuri nebuvo pateikta pranešime, ar pakeičia ribotą naudojimą &lt;...&gt; 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. &lt;...&gt;“</p> <p>9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>10<sup>2</sup> straipsnis. Leidimo riboto naudojimo veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, galiojimo sustabdymo, galiojimo sustabdymo panaikinimo ir leidimo panaikinimo pagrindai</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>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 uždarytų patalpų, kuriose riboto naudojimo veikla neatitinka pavojaus klasei ar lygiui nustatytų specialiųjų ribojimo priemonių.</p> <p>7. Apie leidimo vykdyti riboto naudojimo veiklą</p>
--	--

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 įgaliotos 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 įgaliotos 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 įgaliotos 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.

<p><b>12 straipsnis</b></p> <p>Jei valstybė narė mano, jog tai reikalinga, ji gali nustatyti, kad, nepažeidžiant 18 straipsnio, dėl tam tikrų planuojamo riboto naudojimo aspektų turi būti konsultuojamasi su visuomene.</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>11 straipsnis. 12 straipsnio pakeitimas</b></p> <p>Pakeisti 12 straipsnį ir jį išdėstyti taip:</p> <p>„12 straipsnis. Visuomenės informavimas ir viešas konsultavimas, duomenų viešinimas ir priskyrimas konfidencialiai verslo informacijai</p> <p>1. Informacija ir duomenys, pateikti pranešimuose apie planuojamą genetiškai modifikuoto organizmo riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklą, viešinami Genetiškai modifikuotų organizmų interneto svetainėje aplinkos ministro nustatyta tvarka, išskyrus &lt;...&gt; informaciją, kuri pagal šio straipsnio nuostatas yra konfidenciali.</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>5. Konfidencialia informacija nelaikoma:</b></p> <p>1) bendras genetiškai modifikuoto organizmo ar genetiškai modifikuoto mikroorganizmo aprašymas, fizinių asmenų, teikiančių pranešimą, vardas, pavardė ir adresas, juridinių asmenų, teikiančių pranešimą, pavadinimas ir adresas (buveinė);</p> <p>&lt;...&gt;;</p> <p>4) nelaimingo atsitikimo priemonių planai ir priemonės nelaimingo atsitikimo atveju;</p> <p>5) riboto naudojimo veiklos tikslas ir vieta (uždaros patalpos), genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasė, &lt;...&gt;, jų specialiųjų ribojimo priemonių aprašymas, įskaitant rizikos vertinimą;</p> <p>6) informacija apie atliekų tvarkymą ir jų nukreipimą;</p> <p>7) išduoti leidimai &lt;...&gt; šiame įstatyme nustatyti riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklai.</p> <p>6. Konfidencialia informacija negali būti laikomi duomenys, kurie viešai prieinami, taip pat duomenys, kurie negali būti laikomi konfidencialiais ar kurių</p>	<p>Visiškas</p>
---	--	-----------------

<p>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.</p> <p>7. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys atsiima arba atsiėmė prašymą gauti leidimą &lt;...&gt; 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 institucijos, gavusios pranešimą, ir fizinių ir juridinių asmenų, pateikusių prašymą genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo veiklai, nuomonę dėl konfidencialumo.</p> <p>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.</p> <p>9. Terminas, per kurį visuomenė gali teikti pastabas ir pasiūlymus prieš išduodant leidimą riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklai, negali būti trumpesnis kaip 30 kalendorinių dienų. Viešo konsultavimosi terminas negali būti pratęstas ilgiau nei 30 kalendorinių dienų.</p> <p>10. Išduodama leidimą riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklai,</p>	
---	--

<p><b>13 straipsnis</b></p> <p>1. Kompetentingos institucijos užtikrina, kad prieš pradėdant ribotą naudojimą:</p> <p>a) būtų sudarytas avarinis planas tiems riboto naudojimo atvejams, kai nesuveikus ribojimo priemonėms gali iškilti rimtas pavojus, tiesioginis ar uždelstas, žmonėms, esantiems už patalpų ribų, ir (arba) aplinkai, išskyrus, jei toks avarinis planas parengtas pagal kitus Bendrijos teisės aktus;</p> <p>b) informacija apie tokius avarinius planus, taip pat ir apie nelaimingo atsitikimo atveju taikytinas saugumo priemones, būtų deramai ir be atskiro prašymo suteikiama įstaigoms ir institucijoms, kurios gali nukentėti nuo nelaimingo atsitikimo.</p> <p>&lt;...&gt;</p>	<p>Aplinkos ministerijos įgaliota institucija prideda pranešimą apie visuomenės pastabas ir pasiūlymus ir (arba) ataskaitą apie viešų konsultacijų rezultatus.“</p>	
<p><b>9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</b></p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>„10<sup>1</sup> straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>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 jį viešai, kad informacija būtų prieinama fiziniams ir juridiniams asmenims, kurie tokio įvykio atveju gali patirti neigiamą poveikį;“</p> <p>11 straipsnis. 12 straipsnio pakeitimas</p> <p>Pakeisti 12 straipsnį ir jį išdėstyti taip:</p> <p>„12 straipsnis. Visuomenės informavimas ir viešas konsultavimas, duomenų viešinimas ir priskyrimas konfidencialiai verslo informacijai</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>5. Konfidencialia informacija nelaikoma:</p> <p>1. Informacija ir duomenys, pateikti pranešimuose apie planuojamą genetiškai modifikuoto organizmo riboto</p>		Visiškas

	<p>naudojimo &lt;...&gt; veiklą viešinami Genetiškai modifikuotų organizmų interneto svetainėje aplinkos ministro nustatyta tvarka, išskyrus &lt;...&gt; informaciją, kuri pagal šio straipsnio nuostatas yra konfidenciali.</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>4) nelaimingo atsitikimo priemonių planai ir priemonės nelaimingo atsitikimo atveju;</p> <p>&lt;...&gt;</p>
<p><b>18 straipsnis</b></p> <p>1. Pranešėjas gali pagal šią direktyvą pateiktuose pranešimuose nurodyti informaciją, kurios atskleidimas gali pakenkti 2003 m. sausio 28 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2003/4/EB dėl visuomenės galimybės susipažinti su informacija apie aplinką (1) vienam ar daugiau 4 straipsnio 2 dalyje minėtų punktų ir kuri turėtų būti traktuojama kaip konfidenciali. Tokiais atvejais būtina pateikti įmanomą patikrinti pagrindimą.</p> <p>Pasitarusi su pranešėju, kompetentinga institucija nusprendžia, kuri informacija bus laikoma konfidencialia, ir apie tai praneša pranešėjui.</p> <p>2. Jokiu būdu negalima laikyti konfidencialia tokios pagal 6, 8 ar 9 straipsnius pateiktos informacijos:</p> <p>a) GMM bendrojo aprašymo, pranešėjo pavadinimo (pavardės) ir adreso bei riboto naudojimo vietos;</p> <p>b) riboto naudojimo klasės ir ribojimo priemonių;</p> <p>c) numatomo poveikio, ypač žmonių sveikatai ir aplinkai kenksmingo poveikio, vertinimo.</p> <p>3. Komisija ir kompetentingos institucijos neatskleidžia trečiosioms šalims jokios informacijos, kurią pagal 1 dalies antrą pastraipą nuspręsta laikyti konfidencialia ir kuri yra pranešta ar kitaip suteikta pagal šią direktyvą, ir gina su gautais duomenimis susijusias intelektines nuosavybės teises.</p>	<p><b>11 straipsnis. 12 straipsnio pakeitimas</b></p> <p>Pakeisti 12 straipsnį ir jį išdėstyti taip:</p> <p><b>„12 straipsnis. Visuomenės informavimas ir viešas konsultavimas, duomenų viešinimas ir priskyrimas konfidencialiai verslo informacijai</b></p> <p><b>&lt;...&gt;</b></p> <p>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. Fiziniai ir juridiniai asmenys 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.</p> <p>4. Institucija, gavusi pranešimą ir pasitarusi su fiziniu ir juridiniu asmeniu, pateikusių 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 fiziniams ir juridiniams asmenims, pateikusiems pranešimą apie</p>


Visiškas



<p>4. Jei dėl kokios nors priežasties pranešėjas savo pranešimą atsiima, kompetentinga institucija privalo gerbti pateiktos informacijos konfidencialumą.</p>	<p>genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo veiklą.</p> <p>5. Konfidencialiai informacija nelaikoma:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) bendras genetiškai modifikuoto organizmo ar genetiškai modifikuoto mikroorganizmo aprašymas, fizinių asmenų, teikiančių pranešimą, vardas, pavardė ir adresas, juridinių asmenų, teikiančių pranešimą, pavadinimas ir adresas (buveinė);</li> <li>&lt;...&gt;;</li> <li>4) nelaimingo atsitikimo priemonių planai ir priemonės nelaimingo atsitikimo atveju;</li> <li>5) riboto naudojimo veiklos tikslas ir vieta (uždaros patalpos), genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasė, genetiškai modifikuoto organizmo pavojingumo lygis, jų specialių ribojimo priemonių aprašymas, įskaitant rizikos vertinimą;</li> <li>6) informacija apie atliekų tvarkymą ir jų nukenksminimą;</li> <li>7) išduoti leidimai &lt;...&gt; šiame įstatyme nustatyti riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklai.</li> <li>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.</li> <li>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.</li> <li>7. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys atsiima arba atsiėmė prašymą gauti leidimą ar sutikimą genetiškai</li> </ol>
---	---

	<p>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 institucijos, gavusios pranešimą, ir fizinių ir juridinių asmenų, pateikusių prašymą genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo veiklai, nuomonę dėl konfidencialumo.</p> <p>&lt;...&gt;“.</p>	
--	--	--

  
 Aplinkos ministras  
 R. Mažeika  
 2019-10-23

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

  
 Administravimo departamento  
 direktorė  
 Rada Skirkevičiūtė