

Direktyvos 2001/18/EB ir Lietuvos Respublikos genetiškai modifikuotų organizmų įstatymo Nr. IX–375 1, 2, 4, 7², 9, 10, 12 straipsnių, antrojo skirsnio pavadinimo ir priedo pakeitimo ir Įstatymo papildymo 2¹ straipsniu, trečiuoju¹ ir trečiuoju² skirsniais įstatymo projekto atitikties lentelė

<p>2001 m. kovo 12 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2001/18/EB dėl genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką ir panaikinanči Tarybos direktyvą 90/220/EEB, su paskutiniais pakeitimais padarytais 2018 m. kovo 8 d. Komisijos direktyva (ES) 2018/350 (OL 2018, L 67, p. 30);</p> <p>B</p> <p>Iš dalies keičiama:</p> <p>M4</p> <p>EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS DIREKTYVA (ES) 2015/412</p> <p>Tekstas svarbus EEE 2015 m. kovo 11 d.</p>	<p>Lietuvos Respublikos genetiškai modifikuotų organizmų įstatymas (<i>Suvestinė redakcija 2006-06-22</i>) (toliau – GMO įstatymas)</p> <p>Lietuvos Respublikos aplinkos ministro 2004 m. balandžio 29 d. įsakymas Nr. D1-225 „Dėl genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką, tiekimo rinkai tvarkos aprašo patvirtinimo (<i>Suvestinė redakcija 2019-06-05</i>) (toliau – Įsakymas Nr. D1-225)</p> <p>Lietuvos Respublikos genetiškai modifikuotų organizmų įstatymo Nr. IX–375 1, 2, 4, 7², 9, 10, 12 straipsnių, antrojo skirsnio pavadinimo ir priedo pakeitimo ir Įstatymo papildymo 2¹ straipsniu, trečiuoju¹ ir trečiuoju² skirsniais įstatymo projektas (toliau – Pakeitimo projektas)</p>	<p>Direktyvos perkėlimo ir įgyvendinimo lygis</p>
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>B</p> <p><...></p> <p>2 straipsnis</p> <p>Šioje direktyvoje:</p> <p>4) „pateikimas į rinką“ — produkto Pateikimas trečiosioms šalims už mokesčių arba nemokamai.</p> <p>Toliau išvardyti veiksmai pateikimu į rinką nelaikomi:</p> <p>- genetiškai modifikuotų mikroorganizmų pateikimas naudoti veikloje, kurią reglamentuoja 1990 m. balandžio 23 d. Tarybos direktyva 90/219/EEB dėl riboto genetiškai modifikuotų mikroorganizmų naudojimo (<u>1</u>), įskaitant kultūros surinkimą,</p>	<p>GMO įstatymas</p> <p>2 straipsnis</p> <p><...></p> <p>16. Tiekimas rinkai – produkto tiekimas tretiesiems asmenims už mokesčių arba nemokamai.</p> <p>Pakeitimo projektas</p> <p>1 straipsnis. 1 straipsnio pakeitimas</p> <p>1. Papildyti 1 straipsnį nauja 5 dalimi:</p> <p>„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</p>	<p>Visiškas</p>

<p>- GMO, išskyrus pirmojoje įtrauktoje minėtus mikroorganizmus, pateikimas naudoti tik toje veikloje, kur taikomos reikiamos griežto ribojimo priemonės, apribojančios jų sąlytį su gyventojais ir aplinka bei užtikrinančios aukštą gyventojų ir aplinkos apsaugos lygį; šios priemonės turėtų remtis Direktyvoje 90/219/EEB nustatytais ribojimo principais,</p> <p>- GMO pateikimas naudoti tik apgalvotam išleidimui į aplinką, kuris atitinka šios direktyvos B dalyje nustatytus reikalavimus;</p>	<p>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:</p> <p>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;</p> <p>2) genetiškai modifikuoti organizmai, skirti apgalvotam išleidimui į aplinką, išskyrus tiekiamą rinkai, atitinka specialias ribojimo priemonės, ribojančias jų sąlytį su gyventojais ir aplinka, užtikrinančias aukštą gyventojų ir aplinkos apsaugos lygį, ir kuriems taikomos apgalvoto išleidimo į aplinką, išskyrus tiekiamą rinkai, veiklos vykdymo nuostatos.“</p>	
<p>Direktyvos 2001/18/EB B</p> <p><...></p> <p>4 straipsnis</p> <p>Bendrieji įpareigojimai (šio straipsnio 6 dalis pakeista Reglamentu (EB) Nr. 1830/2003)</p> <p>1. Valstybės narės, remdamosi atsargumo principu, užtikrina, kad būtų imamasi visų reikiamų priemonių, siekiant išvengti žmonių sveikatai ir aplinkai neigiamo poveikio, galinčio kilti dėl GMO apgalvoto išleidimo į aplinką ar pateikimo į rinką. GMO gali būti apgalvotai išleisti į aplinką arba pateikti į rinką tik laikantis atitinkamai B arba C dalių nuostatų.</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>3 straipsnis. Įstatymo papildymas 2¹ straipsniu</p> <p>Papildyti Įstatymą 2¹ straipsniu:</p> <p>„2¹ straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinio valdymo principai</p> <p>Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinis valdymas grindžiamas šiais principais:</p> <p>1) atsargumo, reiškiančiu atitinkamas rizikos valdymo priemonės, skirtas sumažinti pavojų iki rizikos aplinkai vertinimo ir rizikos valdymo plėtos, kai priimant sprendimą dėl genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką, įskaitant tiekiamą rinkai, esant moksliniam neapibrėžumui dėl genetiškai modifikuoto organizmo ar jo kaip produkto saugos sunku prognozuoti galimą neigiamą poveikį žmonių sveikatai ar aplinkai;</p>	<p>Visiškas</p>

	<p>2) rizikos aplinkai vertinimo – išankstinį rizikos aplinkai vertinimą kiekvienam atveju genetiškai modifikuotą organizmą ribotai naudojant, apgalvotai išleidžiant į aplinką ar tiekiant rinkai ji kaip produktą ar esantį kituose produktuose. Draudžiama genetiškai modifikuotą organizmą apgalvotai išleisti į aplinką ar ji 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;</p> <p>3) etapų (laipsniškumo), reiškiančių kad genetiškai modifikuotas organizmas, skirtas naudoti aplinkoje, apgalvotai išleidžiamas į aplinką ir jo ribojamas mažinamas palaipsniui, etapais didinant išleidimo mastą, ir tik tada, kai, įvertinus ankstesnį išleidimo poveikį aplinkai ir žmonių sveikatai, nustatoma, kad galima daryti kitą žingsnį;</p> <p>4) visuomenės informavimo ir dalyvavimo –institucijos turi skatinti visuomenės švietimą ir informavimą, išklaisyti, konsultuotis ir įvertinti visuomenės nuomonę kiekvienam atveju prieš priimančią sprendimą dėl veiklos, susijusios su ribotu naudojimui ar apgalvotam išleidimu į aplinką, įskaitant tiekiamą rinkai;</p> <p>5) stebėsenos ir kontrolės priemonių užtikrinimo, reiškiančių, kad genetiškai modifikuotas organizmas leidžiamas apgalvotam išleidimui į aplinką ar tiekimui rinkai tik, jei fizinis ir juridinis asmuo, teikiantis pranešimą vykdyti veiklą, pateikia genetiškai modifikuoto organizmo nustatymo ir aptikimo metodų aprašymą;</p> <p>6) auginti skirtą genetiškai modifikuoto organizmo (augalo) ribojimo, reiškiančių 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</p>	
--	---	--

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.“

10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu

Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:

„TREČIASIS² SKIRSNIS

**GENETIŠKAI MODIFIKUOTO ORGANIZMO
APGALVOTO IŠLEIDIMO Į APLINKĄ, IŠSKYRUS
TIEKIMĄ RINKAI, IR GENETIŠKAI MODIFIKUOTO
ORGANIZMO, KAIP PRODUKTO AR ESANČIO
KITUOSE PRODUKTUOSE, TIEKIMO RINKAI VEIKLA**
10³ 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 pagal aplinkos ministro nustatytus reikalavimus;

4) gauti leidimą genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai.

<...>

	<p>10⁵ straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose, tiekimo rinkai veiklos vykdymo sąlygos</p> <p>1) pateikti Aplinkos ministerijai pranešimą apie planuojamą produkto tiekimą rinkai aplinkos ministro nustatyta tvarka;</p> <p>2) įvertinti riziką aplinkai pagal aplinkos ministro, sveikatos apsaugos ministro, žemės ūkio ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus nustatytus reikalavimus;</p> <p>3) pateikti rizikos aplinkai vertinimui būtinas duomenis Aplinkos ministerijai;</p> <p>4) gauti sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai.</p> <p><...>“</p>	
<p>Direktyvos 2001/18/EB B</p> <p>4 straipsnis</p> <p>Bendrieji ipareigojimai</p> <p><...></p> <p>2. Prieš pateikdami pagal B arba C dalį pranešimą, visi asmenys įvertina riziką aplinkai. Informacija, kurios gali prireikti aplinkai keliamai rizikai įvertinti, yra nustatyta III priede. Siekdamas nustatyti ir palaipsniui panaikinti GMO esančias atsparumo antibiotikams dalis, galinčias daryti neigiamą poveikį žmonių sveikatai ir aplinkai, valstybės narės ir Komisija užtikrina, kad įvertinant riziką aplinkai ypatingas dėmesys būtų skiriamas tiems GMO, kurie turi genų, atsparių antibiotikams, vartojamiems žmonių ir veterinariniam gydymui. Pagal C dalį į rinką pateikiamuose GMO šios dalys panaikinamos iki 2004 m. gruodžio 31 d., o pagal B dalį pateikti į rinką leidžiamuose GMO — iki 2008 m. gruodžio</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p>3 straipsnis. Įstatymo papildymas 2¹ straipsniu</p> <p>Papildyti Įstatymą 2¹ straipsniu:</p> <p>„2¹ straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinio valdymo principai</p> <p>Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinis valdymas grindžiamas šiais principais:</p> <p><...></p> <p>2) rizikos aplinkai vertinimo – išankstinį rizikos aplinkai vertinimą kiekvienu atveju genetiškai modifikuotą organizmą ribotai naudojant, apgalvotai išleidžiant į aplinką ar tiekiant rinkai ji kaip produktą ar esanį kituose produktuose. Draudžiama genetiškai modifikuotą organizmą apgalvotai išleisti į aplinką ar ji 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;</p> <p><...></p>	Visiškas

31 d.

10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniuPapildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:

<...>

10³ straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką, išskyrus tiekiamą rinkai, veiklos vykdymo sąlygos

1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką, išskyrus tiekiamą 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;

<...>

10⁵ 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 tiekiamą rinkai 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;

<...>“

Direktivos 2001/18/EB B	Pakeitimo projektas	Visiškas
<p>4 straipsnis Bendrieji įpareigojimai <...></p> <p>3. Valstybės narės ir, jei reikia, Komisija užtikrina, kad kiekvienu atveju būtų kruopščiai įvertintas galimas neigiamas poveikis žmonių sveikatai ir aplinkai, kuri gali tiesiogiai ar netiesiogiai sukelti genų perkėlimas iš GMO į kitus organizmus. Vertinama pagal II priedo reikalavimus aisižvelgiant į poveikį aplinkai pagal perkėlio organizmo ir priimančios aplinkos kilmę.</p>	<p><...></p> <p>10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu: <...></p> <p>10⁴ straipsnis. Leidimo genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, jo pakeitimo, galiojimo sustabdymo ir galiojimo sustabdymo panaikinimo pagrindai</p> <p>1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, atitinkantys šio įstatymo 10³ straipsnio 1 dalies 1–3 punktuose nustatytus reikalavimus, norintys gauti leidimą genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai, turi pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą vykdyti išleidimo į aplinką veiklą, kuriam teikiama informacija, nustatyta aplinkos ministro patvirtintame Genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką ir tiekimo apgalvoto išleidimo į aplinką veikla, turi būti proporcinga numatomos vykdyti veiklos pobūdžiui ir su tokia veikla susijusiai rizikai.</p> <p><...></p> <p>10⁶ straipsnis. Sutikimo vykdyti produkto tiekimo rinkai veiklą išdavimo pagrindai ir neišdavimo priežastys</p> <p>1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, atitinkantys šio įstatymo 10⁵ straipsnio 1 dalies 1–3 punktuose nustatytus reikalavimus, norintys gauti sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai, turi pateikti Aplinkos ministerijai pranešimą vykdyti produkto tiekimo rinkai veiklą, kuriam teikiama informacija, nustatyta aplinkos ministro patvirtintame Genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką ir tiekimo rinkai tvarkos apraše. Šiame pranešime pateikiama informacija, susijusi su produkto tiekimo rinkai veikla, turi būti proporcinga numatomos vykdyti veiklos pobūdžiui ir su tokia veikla susijusiai rizikai.</p> <p><...></p>	<p>Visiškas <i>kartu su įgyvendinamaisiais teisės aktais</i></p>

Direktyvos 2001/18/EB		Visiškas
<p>B</p> <p>B DALIS</p> <p>APGALVOTAS GMO IŠLEIDIMAS Į APLINKĄ KITAIS NEI PATEIKIMO Į RINKĄ TIKSLAIS</p> <p>5 straipsnis</p> <p>1. 6-11 straipsniai netaikomi iš GMO arba jų kombinacijų sudarytoms ar jų turinčioms žmonėms skirtoms vaistinėms medžiagoms ir junginiams, jei apgalvotas jų išleidimas į aplinką bet kuriam tikslui, išskyrus pateikimą į rinką, yra leidžiamas Bendrijos teisės aktais, numatančiais:</p> <p>a) konkrečių rizikos aplinkai vertinimą pagal II priedą, remiantis III priede nurodytos informacijos rūšimi, nepažeidžiant minėtuose teisės aktuose numatytų papildomų reikalavimų;</p> <p>b) išsamų sutikimą, duodamą prieš išleidžiant į aplinką;</p> <p>c) monitoringo pagal atitinkamas III priedo dalis planą, padedantį nustatyti GMO poveikį žmonių sveikatai ir aplinkai;</p> <p>d) tinkamus reikalavimus, susijusius su naujų informacijos detalių apdorojimu, visuomenės informavimu, informavimu apie išleidimo į aplinką rezultatus ir keitimusi informacija, kurie būtų bent jau lygiaverčiai nustatytiesiems šioje direktyvoje ir priemonėse, kurių imamasi pagal šią direktyvą.</p> <p>2. Tokių medžiagų ir junginių aplinkai keliamos rizikos vertinimą koordinuoja šioje direktyvoje minėtos nacionalinės ir Bendrijos</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p>1 straipsnis. 1 straipsnio pakeitimas</p> <p><...></p> <p>3. Papildyti 1 straipsnį 6 dalimi:</p> <p>„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.“</p> <p>2 straipsnis. 2 straipsnio pakeitimas</p> <p>1. Papildyti 2 straipsnį 17 dalimi:</p> <p>„17. Genetiškai modifikuotas organizmas arba genetiškai modifikuoti organizmai taip pat reiškia genetiškai modifikuotų organizmų kombinaciją (derinį).“</p>	<p>Karu su Įsakymu Nr. D1-225 ir farmacinę veiklą reguliuojančiais teisės aktais</p>

<p>institucijos.</p> <p>3. Minėtuose teisės aktuose būtina numatyti atitikties konkrečiam rizikos aplinkai vertinimui ir šios direktyvos nuostatoms užtikrinimo tvarką, kuriuose turi būti nuoroda į šią direktyvą.</p>		
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>B</p> <p><...></p> <p>6 straipsnis</p> <p>Standartinė leidimų išdavimo tvarka</p> <p>1. Nepažeidžiant 5 straipsnio, prieš apgalvotai išleisdami į aplinką GMO ar GMO kombinaciją, asmenys turi pateikti valstybės narės, kurios teritorijoje bus atliktas toks išleidimas, kompetentingai institucijai pranešimą.</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>2 straipsnis. 2 straipsnio pakeitimas</p> <p>1. Papildyti 2 straipsnį 17 dalimi:</p> <p>„17. Genetiškai modifikuotas organizmas arba genetiškai modifikuoti organizmai taip pat reiškia genetiškai modifikuotų organizmų kombinaciją (derinį).“</p> <p><...></p> <p>10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10³ straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką, išskyrus tiekiną rinkai, veiklos vykdymo sąlygos</p> <p>1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką, išskyrus tiekiną rinkai (toliau – genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką), veiklą, turi:</p> <p>1) pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą apie planuojamą genetiškai modifikuoto organizmo išleidimo į aplinką veiklą (toliau – išleidimas į aplinką) aplinkos ministro nustatyta tvarka;</p> <p>2) įvertinti riziką aplinkai pagal aplinkos ministro, sveikatos apsaugos ministro, žemės ūkio ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus nustatytus reikalavimus;</p> <p>3) pateikti rizikos aplinkai vertinimui būtinus duomenis</p> <p>Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pagal aplinkos ministro nustatytus reikalavimus;</p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Karu su Įsakyimu Nr. D1-225</i></p>
<p>2. Šio straipsnio 1 dalyje nurodytame pranešime pateikiami:</p> <p>a) techniniai dokumentai, kuriuose išdėstoma III priede nurodyta informacija, reikalinga rizikos aplinkai, kurią gali kelti apgalvotas GMO ar GMO kombinacijos išleidimas į aplinką, vertinimui atlikti, ypač:</p> <p>i) bendro pobūdžio informacija, įskaitant ir informaciją apie personalą bei jo mokymą;</p> <p>ii) informacija, susijusi su GMO;</p> <p>iii) informacija, susijusi su išleidimo į aplinką sąlygomis ir potencialia priimančia aplinka;</p> <p>iv) informacija apie GMO ir aplinkos sąveiką;</p> <p>v) monitoringo planas, parengtas pagal atitinkamas III priedo dalis, padedantis nustatyti GMO poveikį žmonių sveikatai ir aplinkai;</p> <p>vi) informacija apie kontrolę, atkuriamuosius</p>		

<p>metodus, atliekų tvarkymą ir reagavimo į kritines situacijas planus; vii) dokumentų santrauką; b) rizikos aplinkai įvertinimas ir II priedo D skirsnyje reikalaujamos išvados, taip pat naudoti metodai ir bibliografinės nuorodos į juos.</p>	<...>.	
<p>3. Pranešime pranešėjas gali nurodyti duomenis ar rezultatus, paimtus iš kitų pranešėjų pirmiau pateiktų pranešimų, jei informacija, duomenys ir rezultatai nėra konfidencialūs arba jei tie pranešėjai yra davę savo raštišką sutikimą, taip pat jis gali pateikti papildomą informaciją, kuri jo manymu yra svarbi.</p>	<p>Pakeitimo projektas <...> 10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu: „<...> 10³ straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką, išskyrus tiekiną rinkai, veiklos vykdymo sąlygos <...> 3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, teikiantys pranešimą išleidimui į aplinką nurodo: 1) duomenis ar rezultatus, paimtus 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.“</p>	Visiškas
<p>4. Kompetentinga institucija gali sutikti, kad apie to paties GMO arba GMO kombinacijos išleidimą toje pačioje vietoje ar skirtingose vietose tuo pačiu tikslu ir per tam tikrą nustatytą terminą būtų pranešta viename pranešime.</p>	<p>Pakeitimo projektas <...> 10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu: „<...> 10³ straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką, išskyrus tiekiną rinkai, veiklos vykdymo sąlygos</p>	Visiškas

	<p><...></p> <p>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.</p> <p><...></p> <p>2 straipsnis. 2 straipsnio pakeitimas</p> <p>1. Papildyti 2 straipsnį 17 dalimi:</p> <p>„17. Genetiškai modifikuotas organizmas arba genetiškai modifikuoti organizmai taip pat reiškia genetiškai modifikuotų organizmų kombinaciją (derinį).“</p>	
<p>5. Kompetentinga institucija patvirtina pranešimo gavimo datą ir tam tikrais atvejais išnagrinėjusi visas pastabas, kurias pagal 11 straipsnį pateikė kitos valstybės narės, per 90 dienų nuo pranešimo gavimo raštu atsako pranešėjui, nurodydama, kad:</p> <p>a) jos manymu, pranešime laikomasi šios direktyvos ir kad išleidimas į aplinką gali būti vykdomas; arba</p> <p>b) išleidimas į aplinką neatitinka šios direktyvos sąlygų, todėl pranešimas yra atmetamas.</p> <p>6. Apskaičiuojant šio straipsnio 5 dalyje nurodytą 90 dienų laikotarpį, neįskaitomas laikas, kol kompetentinga institucija:</p> <p>a) laukia daugiau informacijos, kurios ji gali būti paprašiusi pranešėjo;</p> <p>arba</p> <p>b) vykdo viešą tyrimą ar konsultuojasi pagal 9 straipsnį; dėl šio viešo tyrimo ar konsultacijos 90 dienų terminas, minėtas šio straipsnio 5 dalyje, negali būti pratęstas ilgiau nei 30</p>	<p>Įsakymas Nr. D1-225</p> <p><...></p> <p>19. Aplinkos ministerija pagal šios Tvarkos 17 punktą, gavusi paraišką ir pranešimą:</p> <p>19.1. užregistruoja paraiškos ir pranešimo gavimo datą;</p> <p><...></p> <p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁴ straipsnis. Leidimo genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, jo pakeitimo, galiojimo sustabdymo ir galiojimo sustabdymo panaikinimo pagrindai</p> <p>1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, atitinkantys šio įstatymo 10³ straipsnio 1 dalies 1–3 punktuose nustatytus reikalavimus, norintys gauti leidimą genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai, turi pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą vykdyti išleidimo į aplinką veiklą, kuriame teikiama informacija, nustatyta</p>	Visiškas

<p>dienų.</p> <p>7. Jei kompetentinga institucija paprašo naujos informacijos, ji privalo tuo pat metu nurodyti šio prašymo priežastis.</p>	<p>aplinkos ministro patvirtintame Genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką ir tiekimo rinkai tvarkos apraše. Šiame pranešime 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.</p> <p>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.</p> <p><...></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><...></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 ar apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai, negali būti trumpesnis kaip 30 kalendorinių dienų. Viešo konsultavimosi terminas</p>
---	---

<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>B</p> <p><...></p> <p>8 straipsnis</p> <p>Pakeitimai ir nauja informacija</p> <p>1. Jeigu po to, kai kompetentinga institucija davė raštišką sutikimą, apgalvotai išleidžiant į aplinką GMO ar GMO kombinaciją, yra daromi bet kokie pakeitimai ar atsiranda nenumatytų pasikeitimų, dėl kurių galėtų kilti neigiamų padarinių, susijusių su žmonių sveikatai ir aplinkai keliamą riziką, arba jei apie tokią riziką gaunama naujos informacijos tuo metu, kai pranešimą nagrinėja valstybės narės kompetentinga institucija, arba po to, kai toji institucija jau yra davusi savo raštišką sutikimą, pranešėjas nedelsdamas:</p> <p>a) imasi būtinų priemonių žmonių sveikatai ir aplinkai apsaugoti;</p> <p>b) iš anksto arba iš karto, gavęs naujos informacijos arba sužinojęs apie nenumatytą pakeitimą, informuoja kompetentingą instituciją apie visus pakeitimus;</p> <p>c) peržiūri pranešime nurodytas priemones.</p> <p>2. Jei šio straipsnio 1 dalyje minėta kompetentinga institucija gauna informacijos apie galimus sunkius padarinius, susijusius su žmonių sveikatai ir aplinkai keliamą riziką, arba susiklosčius šio straipsnio 1 dalyje nurodytoms aplinkybėms, kompetentinga institucija įvertina tokią informaciją ir leidžia su ja susipažinti visuomenei. Ji gali pareikalauti, kad pranešėjas pakeistų</p>	<p>negali būti pratęstas ilgiau nei 30 kalendorinių dienų.“</p>	
<p>Įsakymas Nr. D1-225</p> <p><...></p> <p>23. Jeigu pranešimo nagrinėjimo metu ar po to, kai patvirtintas Leidimas išleisti į aplinką GMO, pranešėjas gauna naujos informacijos apie poveikį žmonių sveikatai ar aplinkai ir jeigu planuojamoje ar leistoje veikloje atsiranda nenumatytų pasikeitimų, dėl kurių kyla ar gali kilti neigiamas poveikis žmonių sveikatai ar aplinkai, pranešėjas nedelsdamas:</p> <p>23.1. imasi būtinų priemonių žmonių sveikatai ir aplinkai apsaugoti;</p> <p>23.2. iš anksto arba iš karto gavęs naujos informacijos arba sužinojęs apie planuojamoje ar leistinoje veikloje nenumatytą pakeitimą, informuoja Aplinkos ministeriją apie visus pakeitimus;</p> <p>23.3. peržiūri pranešime nurodytas priemones, patikslina pranešime nurodytą informaciją ir sąlygas.</p> <p><...></p> <p>GMO įstatymas</p> <p><...></p> <p>10 straipsnis. Fizinį ir juridinių asmenų, kurie naudoja genetiškai modifikuotus organizmus ir (ar) genetiškai modifikuotus mikroorganizmus, teisės ir pareigos</p> <p><...></p> <p>5. Fiziniai ir juridiniai asmenys privalo teikti informaciją ir duomenis apie jų naudojamus genetiškai modifikuotus mikroorganizmus ir (ar) genetiškai modifikuotus organizmus Aplinkos ministerijai Vyriausybės ar jos įgaliotos institucijos nustatyta tvarka.</p> <p><...></p> <p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>2 straipsnis. 2 straipsnio pakeitimas</p> <p>1. Papildyti 2 straipsnį 17 dalimi:</p> <p>„17. Genetiškai modifikuotas organizmas arba genetiškai</p>	<p>Visiškas</p>	

apgalvoto išleidimo į aplinką sąlygas, ji sustabdytų arba visiskai nutrauktų ir apie tai praneštų visuomenei.

modifikuoti organizmai taip pat reiškia genetiškai modifikuotų organizmų kombinaciją (derinį).“

<...>

8 straipsnis. 10 straipsnio pakeitimas

<...>

2. Papildyti 10 straipsnį nauja 5 dalimi:

„5. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys, vykdanys genetiškai modifikuotų organizmų <...> apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą <...> gauna naujos informacijos, susijusios su galimu reikšmingu neigiamu poveikiu aplinkai ar žmonių sveikatai, kuri nebuvo pateikta pranešime ar pakeičia <...> apgalvotą išleidimą į aplinką taip, kad tai gali turėti reikšmingų padarinių keliamai rizikai, apie tai jie ne vėliau kaip per 3 darbo dienas praneša Aplinkos ministerijai ar jos įgaliotai institucijai, pakeičia pranešime nurodytą informaciją ir imasi būtinų priemonių žmonių sveikatai ir aplinkai apsaugoti. <...>“

<...>

10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu

Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu: <...>

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

6. Kai leidimo genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai turėtojas nepraneša apie naują informaciją, susijusią su galimu reikšmingu neigiamu poveikiu aplinkai ar žmonių sveikatai, kuri nebuvo pateikta pranešime, pakeičia genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą ir nesiima būtinų priemonių žmonių sveikatai ir aplinkai apsaugoti 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 genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai galiojimą.

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

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

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

	<p>1) to prašo leidimo genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai turėtojas;</p> <p>2) leidimo genetiškai modifikuoto organizmo apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai turėtojas likviduojamas arba miršta.</p> <p><...></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>1. Informacija ir duomenys, pateikti pranešimuose apie planuojamą genetiškai modifikuoto organizmo riboto naudojimo ir apgalvoto išleidimo į aplinką, įskaitant tiekimą rinkai, veiklą, viešinami Genetiškai modifikuotų organizmų interneto svetainėje aplinkos ministro nustatyta tvarka, išskyrus šio straipsnio 2 dalyje nurodytus, ir informaciją, kuri pagal šio straipsnio nuostatas yra konfidenciali.“</p>	
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>B</p> <p>9 straipsnis</p> <p>Visuomenės informavimas konsultavimas ir</p> <p>1. Valstybės narės, nepažeisdamos 7 ir 25 straipsnių nuostatų, konsultuojasi su visuomene ir tam tikrais atvejais — su gyventojų grupėmis dėl siūlomo apgalvoto GMO išleidimo į aplinką. Tuo tikslu valstybės narės nustato šių konsultacijų tvarką, taip pat pakankamą laiką tarpą, kad suteiktų visuomenei ar gyventojų grupėms galimybę pareikšti savo nuomonę.</p> <p>2. Nepažeidžiant 25 straipsnio nuostatų:</p> <p>— valstybės narės leidžia visuomenei susipažinti su informacija apie visus jų teritorijoje pagal B dalį atliktus GMO</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></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>1. Informacija ir duomenys, pateikti pranešimuose apie planuojamą genetiškai modifikuoto organizmo riboto naudojimo ir apgalvoto išleidimo į aplinką, įskaitant tiekimą rinkai, veiklą, viešinami Genetiškai modifikuotų organizmų interneto svetainėje aplinkos ministro nustatyta tvarka, išskyrus šio straipsnio 2 dalyje nurodytus ir informaciją, kuri pagal šio straipsnio nuostatas yra konfidenciali.</p> <p>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</p>	Visiškas

išleidimo į aplinką atvejus,

Žemės ūkio ministerijos įgaliota institucija Parašų 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. Fizinų 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 fiziniams ir juridiniams asmenims, pateikusiems pranešimą apie genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo veiklą.

5. Konfidencialia informacija nelaikoma:

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);

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 specialių 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 tiekiamą 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 protinių 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 įgalios 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.

	<p>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>10. Išduodama leidimą riboto naudojimo ar apgalvoto išleidimo į aplinką veiklai, Aplinkos ministerijos įgaliojota institucija prideda pranešimą apie visuomenės pastabas ir pasiūlymus ir (arba) ataskaitą apie viešų konsultacijų rezultatus.“</p>	
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>B</p> <p>12 straipsnis</p> <p>Sektorijų teisės aktai</p> <p>1. 13-24 straipsniai netaikomi jokiems GMO kaip atskiriems produktams ar esantiems kituose produktuose, kuriuos pateikti į rinką leidžiama pagal Bendrijos teisės aktus, numatančius konkrečių rizikos aplinkai įvertinimą, atliekamą laikantis II priede nurodytų principų ir remiantis III priede nurodyta informacija, nepažeidžiant papildomų reikalavimų, kuriuos numato minėti Bendrijos teisės aktai, ir reikalavimų, susijusių su rizikos valdymu, ženklinimu, prireikus monitoringu, visuomenės informavimu ir apsaugos sąlyga, kurie būtų bent jau lygiaverčiai tiems, kurie yra nustatyti šioje direktyvoje.</p> <p>2. Šios direktyvos 13-24 straipsniai netaikomi jokiems GMO kaip atskiriems produktams ar esantiems kituose produktuose, kuriuos pateikti į rinką buvo leista pagal Tarybos reglamentą (EEB) Nr. 2309/93, jei laikantis šios direktyvos II priede nurodytų principų ir</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p>1 straipsnis. 1 straipsnio pakeitimas</p> <p>1. Papildyti 1 straipsnį nauja 5 dalimi:</p> <p>„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. <...>“</p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Karu su Įstatymu Nr. D1-225; Reglamentu (EB) Nr. 1829/2003; Reglamentu (EB) Nr. 726/2004; Reglamentu (EB) Nr. 1107/2009; LR farmacijos įstatymo, LR maisto įstatymu, LR pašarų įstatymu, LR augalų apsaugos įstatymu.</i></p>

<p>remiantis šios direktyvos III priede nurodyta informacija, atliekamas konkretus rizikos aplinkai įvertinimas, nepažeidžiant papildomų reikalavimų, susijusių su rizikos vertinimu ir rizikos valdymu, ženklinimu, prireikus monitoringu, visuomenės informavimu ir apsaugos sąlyga, numatytų Bendrijos teisės aktais, dėl žmoniems skirtų ir veterinarinių vaisių naudojimo.</p> <p>3. Europos Parlamentas ir Taryba priima reglamentą, kuriame nustato tvarką, užtikrinančią, kad rizikos įvertinimas, taip pat reikalavimai, susiję su rizikos valdymu, ženklinimu, prireikus monitoringu, visuomenės informavimu ir apsaugos sąlyga būtų lygiavertčiai nustatytiems šioje direktyvoje. Vėliau priimtuose minėto reglamento nuostatomis paremtuose sektorių teisės aktuose daroma nuoroda į šią direktyvą. Kol tas reglamentas neįsigalios, visi GMO kaip atskiri produktai ar esantys kituose produktuose, kuriuos pateikti į rinką yra leidžiama pagal kitus Bendrijos teisės aktus, į rinką pateikiami tik tada, kai juos leidžiama pateikti pagal šią direktyvą.</p> <p>4. Vertinant prašymus leisti pateikti į rinką šio straipsnio 1 dalyje minėtus GMO, konsultuojamasi su institucijomis, kurias Bendrija ir valstybės narės įsteigė pagal šią direktyvą tam, kad būtų įgyvendinta ši direktyva.</p>		
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>B</p> <p><...></p> <p>13 straipsnis</p> <p>Pranešimų pateikimo tvarka</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>2 straipsnis. 2 straipsnio pakeitimas</p> <p>1. Papildyti 2 straipsnį 17 dalimi:</p> <p>„17. Genetiškai modifikuotas organizmas arba genetiškai</p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Karu su Tvarkos aprašu Nr. DI-225</i></p>

<p>1. Prieš išleidžiant į rinką GMO ar tokių organizmų kombinaciją kaip atskirus produktus ar esančius kituose produktuose, valstybės narės, kurioje toks GMO bus pateiktas į rinką pirmą kartą, kompetentingai institucijai pateikiamas pranešimas. Kompetentinga institucija patvirtina pranešimo gavimo datą ir nedelsdama nusiunčia šio straipsnio 2 dalies h punkte minėtą dokumentų santrauką kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms ir Komisijai.</p> <p>Kompetentinga institucija nedelsdama išnagrinėja, ar pranešimas atitinka šio straipsnio 2 dalį, ir, jei reikia, paprašo pranešėjo pateikti papildomos informacijos. Jei pranešimas atitinka šio straipsnio 2 dalį, kompetentinga institucija vėliausiai iki įvertinimo ataskaitos išsiuntimo pagal 14 straipsnio 2 dalies reikalavimus dienos pateikia pranešimo kopiją Komisijai, kuri per 30 dienų nusiunčia ją kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms.</p>	<p>modifikuoti organizmai taip pat reiškia genetiškai modifikuotų organizmų kombinaciją (derinį).“</p> <p><...></p> <p>10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁵ straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose, tiekimo rinkai veiklos vykdymo sąlygos</p> <p>1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys pirmą kartą vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose (toliau – produkto), tiekimo rinkai veiklą, turi:</p> <p>1) pateikti Aplinkos ministerijai pranešimą apie planuojamą produkto tiekimą rinkai aplinkos ministro nustatyta tvarka;</p> <p><...>“</p>	
<p>2. Pranešime pateikiama:</p> <p>a) informacija, kurios reikalaujama III ir IV prieduose. Pateikiant šią informaciją atsižvelgiama į GMO kaip atskiro produkto ar esančio kitame produkte naudojimo vietų įvairovę, taip pat pateikiama informacija apie su moksliniu tiriamuoju darbu ir technikos plėtra susijusių iššaidimų į aplinką rezultatus ir duomenis, susijusius su iššaidimo į aplinką poveikiu žmonių sveikatai ir aplinkai;</p> <p>b) rizikos aplinkai įvertinimas ir išvados, kurias reikalaujama pateikti II priedo D</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁵ straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose, tiekimo rinkai veiklos vykdymo sąlygos</p> <p>1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys pirmą kartą vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose (toliau – produkto), tiekimo rinkai veiklą, turi:</p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Karu su Įsakyimu Nr. D1-225</i></p>

<p>skirsnyje;</p> <p>c) produkto pateikimo į rinką sąlygos, įskaitant konkrečias jo naudojimo ir tvarkymo sąlygas;</p> <p>d) remiantis 15 straipsnio 4 dalimi, siūlomas sutikimo galiojimo terminas, kuris neturėtų būti ilgesnis nei dešimt metų;</p> <p>e) monitoringo planas, parengtas pagal VII priedą, įskaitant pasiūlymą, kokiam laikotarpiui rengiamas tas planas; šis laikotarpis gali skirtis nuo siūlomo sutikimo galiojimo termino;</p> <p>f) pasiūlymas dėl ženklinimo, kuris turi atitikti IV priede nustatytus reikalavimus. Ženklinant aiškiai nurodoma, kad produkto sudėtyje yra GMO. Etiketėje arba produkto lydimajame dokumente užrašoma „Šio produkto sudėtyje yra genetiškai modifikuotų organizmų“;</p> <p>g) pasiūlymas dėl pakavimo, kuris turi atitikti IV priede nustatytus reikalavimus;</p> <p>h) dokumentų santrauka. Santraukos forma nustatoma 30 straipsnio 2 dalyje nustatyta tvarka.</p> <p>Jei pranešėjas, remdamasis GMO išleidimo į aplinką, apie kurį buvo pranešta pagal B dalį, rezultatais arba kitais esminiais įrodymais, pagrįstais moksliniais argumentais, mano, kad GMO kaip atskiro produkto ar esančio kitame produkte pateikimas į rinką ir jo naudojimas žmonių sveikatai ir aplinkai nekelia jokios rizikos, jis gali pasiūlyti kompetentingai institucijai neteikti dalies arba visos informacijos, kurią reikalaujama pateikti pagal IV priedo B skirsnį.</p>	<p>1) pateikti Aplinkos ministerijai pranešimą apie planuojamą produkto tiekimą rinkai aplinkos ministro nustatyta tvarka;</p> <p>2) įvertinti riziką aplinkai pagal aplinkos ministro, sveikatos apsaugos ministro, žemės ūkio ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus nustatytus reikalavimus;</p> <p>3) pateikti rizikos aplinkai vertinimui būtinus duomenis Aplinkos ministerijai;</p> <p>4) gauti sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai.</p> <p><...></p> <p>Įsakymas Nr. D1-225</p> <p><...></p> <p>27. Pranešėjas gali:</p> <p>27.1. prašyti Aplinkos ministerijos, kad būtų galima neteikti dalies ar visos šios Tvarkos 5 priedo B skirsnyje numatytos informacijos, jeigu pranešėjas, remdamasis GMO išleidimo į aplinką rezultatais arba pagrįstomis mokslinėmis išvadomis, mano, kad GMO tiekimas rinkai ir jo naudojimas nekelia jokios rizikos žmonių sveikatai ir aplinkai;</p>	
--	---	--

<p>3. Pranešime pranešėjas pateikia informaciją apie duomenis arba rezultatus, gautus atlikus tyčių pačių GMO ar tos pačios GMO kombinacijos išleidimą į aplinką, apie kurią buvo pranešta anksčiau arba pranešama dabar ir (arba) kuris yra pranešėjo vykdomas Bendrijoje arba už jos ribų.</p> <p>4. Savo pranešime pranešėjas taip pat gali nurodyti duomenis bei rezultatus, paimtus iš kitų pranešėjų anksčiau pateiktų pranešimų arba pateikti papildomos informacijos, kuri, jo manymu, yra svarbi, jei ta informacija, duomenys ir rezultatai nėra konfidencialūs arba jei minėti pranešėjai yra davę raštišką sutikimą.</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>2 straipsnis. 2 straipsnio pakeitimas</p> <p>1. Papildyti 2 straipsnį 17 dalimi:</p> <p>„17. Genetiškai modifikuotas organizmas arba genetiškai modifikuoti organizmai taip pat reiškia genetiškai modifikuotų organizmų kombinaciją (derinį).“</p> <p><...></p> <p>10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁵ straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose, tiekimo rinkai veiklos vykdymo sąlygos</p> <p><...></p> <p>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 tiekimo rinkai pateikimo metu toks išleidimas į aplinką vykdomas Europos Sąjungoje arba už jos ribų.</p> <p>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.“</p>	Visiškas
<p>Direktyvos 2001/18/EB B</p> <p>13 straipsnis</p> <p>Pranešimų pateikimo tvarka</p> <p><...></p> <p>5. Kad GMO ar GMO kombinacija galėtų būti</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>2 straipsnis. 2 straipsnio pakeitimas</p> <p>1. Papildyti 2 straipsnį 17 dalimi:</p> <p>„17. Genetiškai modifikuotas organizmas arba genetiškai modifikuoti organizmai taip pat reiškia genetiškai</p>	Visiškas

<p>naudojama kitai paskirčiai nei nurodyta pranešime, pateikiamas atskiras pranešimas.</p> <p>6. Jeigu, prieš gaunant raštišką sutikimą, gaunama naujos informacijos apie GMO keliamą riziką žmonių sveikatai ar aplinkai, pranešėjas nedelsdamas imasi būtinų priemonių žmonių sveikatai ir aplinkai apsaugoti ir apie tai informuoja kompetentingą instituciją. Be to, pranešėjas patikslina pranešime nurodytą informaciją ir sąlygas.</p>	<p>modifikuotų organizmų kombinaciją (derinį).“</p> <p><...></p> <p>10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁵ straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose, tiekimo rinkai veiklos vykdymo sąlygos</p> <p><...></p> <p>2. Kad produktas galėtų būti naudojamas kitai paskirčiai nei nurodyta pranešime, turi būti pateikiamas atskiras pranešimas produkto tiekimui rinkai.</p>	
<p>8 straipsnis. 10 straipsnio pakeitimas</p> <p><...></p> <p>3. Papildyti 10 straipsnį nauja 5 dalimi:</p> <p>„5. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys, <...> pateikę pranešimą tiekimo rinkai veiklai, gauna naujos informacijos, susijusios su galimu reikšmingu neigiamu poveikiu aplinkai ar žmonių sveikatai <...>, 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. <...>“</p>	<p>Įsakymas Nr. D1-225</p> <p><...></p> <p>29. Aplinkos ministerija pagal šios Tvarkos 26 punktą, gavusi paraišką ir pranešimą:</p> <p>29.1. užregistruoja paraiškos ir pranešimo gavimo datą;</p> <p><...></p> <p>10. Pranešėjo kitos valstybės Europos Sąjungos narės kompetentingai institucijai pateikto pranešimo atmetimas neatima iš pranešėjo teisės pateikti pranešimą Aplinkos ministerijai.</p> <p><...></p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Karu su Įsakyimu Nr. D1-225</i></p>
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>B</p> <p><...></p> <p>14 straipsnis</p> <p>Įvertinimo ataskaita</p> <p>1. Kompetentinga institucija, gavusi pranešimą ir pagal 13 straipsnio 2 dalį patvirtinusi jo gavimą, išnagrinėja, ar jame laikomasi šios direktyvos.</p> <p>2. Gavusi pranešimą, kompetentinga institucija per 90 dienų:</p>		

<p>— parengia įvertinimo ataskaitą ir siunčia ją pranešėjui. Jei pranešėjas vėliau savo pranešimą atsiima, tai nepažeidžia jo teisės vėl pateikti pranešimą kitai kompetentingai institucijai,</p> <p>— remdamasi šio straipsnio 3 dalies a punkte nurodytu atveju, siunčia savo ataskaitą kartu su šio straipsnio 4 dalyje nurodyta ir bet kokia kita informacija, kuria ji rėmėsi rengdama ataskaitą, Komisijai, kuri per 30 dienų nuo jos gavimo dienos perduoda ją kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms.</p> <p>Remdamasi šio straipsnio 3 dalies b punkte nurodytu atveju, ne anksčiau kaip po 15 dienų nuo įvertinimo ataskaitos išsiuntimo pranešėjui dienos ir ne vėliau kaip po 105 dienų nuo pranešimo gavimo dienos kompetentinga institucija siunčia Komisijai savo ataskaitą kartu su šio straipsnio 4 dalyje nurodyta ir bet kokia kita informacija, kuria ji rėmėsi rengdama ataskaitą. Gavusi pranešimą, Komisija per 30 dienų nusiunčia ataskaitą kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms.</p> <p>3. Įvertinimo ataskaitoje nurodoma, ar:</p> <p>a) atitinkamas (-i) GMO turėtų būti pateiktas (-i) į rinką ir kokiomis sąlygomis; arba</p> <p>b) atitinkamas (-i) GMO neturėtų būti pateiktas (-i) į rinką.</p> <p>Įvertinimo ataskaitos rengiamos pagal VI priede nustatytas gaires.</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>,10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁶ straipsnis. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai išdavimo pagrindai ir neišdavimo priežastys</p> <p>1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, atitinkantys šio įstatymo 10⁵ straipsnio 1 dalies 1–3 punktuose nustatytus reikalavimus, norintys gauti sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai, turi pateikti Aplinkos ministerijai pranešimą vykdyti produkto tiekimo rinkai veiklą, kuriame teikiama informacija, nustatyta aplinkos ministro patvirtintame Genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką ir tiekimo rinkai tvarkos apraše. Šiame pranešime pateikiama informacija, susijusi su produkto tiekimo rinkai veikla, turi būti proporcinga numatomos vykdyti veiklos pobūdžiui ir su tokia veikla susijusiai rizikai.</p> <p>2. Aplinkos ministerija parengia vertinimo ataskaitą per 90 kalendorinių dienų nuo visų, išsamių ir tinkamai įformintų sutikimui produkto tiekimo rinkai veiklai išduoti būtinų dokumentų gavimo dienos, 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.</p> <p>3. Jeigu vertinimo ataskaitoje nurodytas sprendimas neišduoti sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai, Aplinkos ministerija vertinimo ataskaitą pateikia Europos Komisijai ne anksčiau kaip po 15 kalendorinių dienų nuo vertinimo ataskaitos išsiuntimo fiziniam ir juridiniam asmeniui, pateikusiam pranešimą produkto tiekimui rinkai, ir ne vėliau kaip po 105 kalendorinių dienų nuo pranešimo produkto tiekimui rinkai gavimo dienos.</p>	
--	--	--

	<p><...></p> <p>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 tiekimo rinkai veiklai, Aplinkos ministerija išduoda sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai, 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.</p>	
<p>4. Apskaičiuojant šio straipsnio 2 dalyje nurodytą 90 dienų laikotarpį, neįskaitomas laikas, kol kompetentinga institucija laukia papildomos informacijos, kurios ji gali būti paprašiusi pranešėjo. Kompetentinga institucija kiekvienu atveju nurodo prašymo pateikti papildomos informacijos priežastis.</p>	<p>Įsakymas Nr. D1-225</p> <p><...></p> <p>19. Aplinkos ministerija pagal šios Tvarkos 17 punktą, gavusi paraišką ir pranešimą:</p> <p>19.1. užregistruoja paraiškos ir pranešimo gavimo datą;</p> <p>19.2. nedelsdama išnagrinėja, ar gauta paraiška ir pranešimas atitinka šioje Tvarkoje numatytus reikalavimus ir, jei nustato, kad ne viskas pateikta, tai paprašo pranešėją pateikti trūkstamą informaciją;</p> <p>19.3. jei reikia, paprašo pranešėją pateikti papildomą informaciją, nurodydama tokio prašymo priežastis;</p> <p><...></p> <p>21. Apskaičiuojant šios Tvarkos 20 punkte nurodytą 90 dienų laikotarpį, neįskaitomas laikas, kai Aplinkos ministerija:</p> <p>21.1. laukia trūkstamos ar papildomos informacijos, kurios ji pareikalavo iš pranešėjo pagal šios Tvarkos 19.2 ar 19.3 punktus;</p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Karu su Įsakymu Nr. D1-225</i></p>

	<p>Pakeitimo projektas</p> <p>„10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁶ straipsnis. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai išdavimo pagrindai ir neišdavimo priežastys</p> <p>1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, atitinkantys šio įstatymo 10⁵ straipsnio 1 dalies 1–3 punktuose nustatytus reikalavimus, norintys gauti šio įstatymo 10⁵ straipsnio 1 dalies 4 punkte nurodytą sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai, turi pateikti Aplinkos ministerijai pranešimą vykdyti produkto tiekimo rinkai veiklą, kuriamė teikiama informacija, nustatyta aplinkos ministro patvirtintame Genetiškai modifikuotų organizmų apgalvoto išleidimo į aplinką ir tiekimo rinkai tvarkos apraše. Šiame pranešime pateikiama informacija, susijusi su produkto tiekimo rinkai veikla, turi būti proporcinga numatomos vykdyti veiklos pobūdžiui ir su tokia veikla susijusiai rizikai.</p> <p>2. Aplinkos ministerija parengia vertinimo ataskaitą per 90 kalendorinių dienų nuo visų, išsamių ir tinkamai įformintų sutikimui produkto tiekimo rinkai veiklai išduoti būtinų dokumentų gavimo dienos, aplinkos ministro nustatyta tvarka. Aplinkos ministerija vertinimo ataskaitą kartu su papildomai gauta informacija ir bet kokia kita informacija, kuria ji remėsi rengdama vertinimo ataskaitą, turi išsiųsti Europos Komisijai. Vertinimo ataskaitoje nurodytas sprendimas dėl sutikimo produktą tiekti rinkai nėra pagrindas gauti sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai.“</p>	
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>B</p> <p>15 straipsnis</p> <p>Standartinė tvarka</p> <p><...></p> <p>2. 14 straipsnio 3 dalies b punkte minėtu atveju, jei ataskaitą parengusi kompetentinga institucija nusprendžia, kad GMO neturėtų</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>„10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁶ straipsnis. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai išdavimo pagrindai ir neišdavimo priežastys</p> <p><...></p>	<p>Visiškas</p>

<p>būti pateiktas (-i) į rinką, pranešimas atmetamas. Sprendime nurodomos atmetimo priežastys.</p>	<p>3. Jeigu vertinimo ataskaitoje nurodytas sprendimas neišduoti sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai, Aplinkos ministerija vertinimo ataskaitą pateikia Europos Komisijai ne anksčiau kaip po 15 kalendorinių 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.</p> <p>4. Aplinkos ministerija priima sprendimą neišduoti sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai, jei neįvykdytos produkto tiekimo rinkai veiklos vykdymo sąlygos, kaip nustatyta šio įstatymo 10⁵ 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 rinkai, pagrįstai buvo prašoma.</p> <p>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.“</p>	
<p>3. Jei ataskaitą parengusi kompetentinga institucija nusprendžia, kad produktas gali būti pateiktas į rinką, o valstybė narė ar Komisija per 60 dienų nuo įvertinimo ataskaitos, minėtos 14 straipsnio 3 dalies a punkte, išplatinimo dienos nepateikia jokių argumentuotų prieštaravimų arba jei neišspręsti klausimai išsprendžiami per šio straipsnio 1 dalyje minėtą 105 dienų laikotarpį, ataskaitą parengusi kompetentinga institucija raštu duoda sutikimą pateikti produktą į rinką, perduoda tą sutikimą pranešėjui ir per 30 dienų informuoja apie tai</p>	<p>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 tiekimo rinkai veiklai, Aplinkos ministerija išduoda sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai, 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. Valstybės narėms ar Europos Komisijai</p>	Visiškas

<p>kitas valstybes nares ir Komisija.</p> <p>4. Sutikimas duodamas ne ilgesniam kaip dešimties metų laikotarpiui, kuris pradedamas skaičiuoti nuo sutikimo davimo dienos.</p> <p>Norint patvirtinti GMO ar to GMO palikuonis, kurių sėklomis ketinama prekiauti pagal atitinkamus Bendrijos teisės aktus, pirmojo sutikimo galiojimo terminas baigiasi ne vėliau kaip praėjus dešimčiai metų nuo pirmosios GMO turinčio augalo veislės pirmojo įtraukimo į oficialių augalų veislių nacionalinį katalogą pagal Tarybos direktyvas 70/457/EEB (4) ir 70/458/EEB (5).</p> <p>Miško dauginamosios medžiagos atveju pirmojo sutikimo galiojimo terminas baigiasi ne vėliau kaip praėjus dešimčiai metų nuo GMO turinčios sėklinės bazės pirmojo įtraukimo į oficialių sėklinės bazės nacionalinį registrą pagal Tarybos direktyvą 1999/105/EB (6).</p> <p>(4) 1970 m. rugsėjo 29 d. Tarybos direktyva 70/457/EEB dėl bendrojo įvairių žemės ūkio augalų rūšių katalogo (OL L 225, 1970 10 12, p. 1). Direktyva su paskutiniais pakeitimais, padarytais Direktyva 98/96/EB (OL L 25, 1999 2 1, p. 27).</p> <p>(5) 1970 m. rugsėjo 29 d. Tarybos direktyva 70/458/EEB dėl prekybos daržovių sėklomis (OL L 225, 1970 10 12, p. 7). Direktyva su paskutiniais pakeitimais, padarytais Direktyva 98/96/EB.</p> <p>(6) 1999 m. gruodžio 22 d. Tarybos direktyva 1999/105/EB dėl prekybos miško dauginamąja medžiaga (OL L 11, 2000 1 15, p. 17).</p>	<p>pateikus prieštaravimus dėl tokio produkto tiekimo rinkai, sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai Europos Komisija tvirtina įgyvendinamuoju sprendimu.</p> <p><...></p> <p>8. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai galiojimo terminas negali būti ilgesnis kaip dešimt metų nuo jo išdavimo dienos.</p> <p>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.</p> <p>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.“</p>	
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p>	<p>Pakeitimo projektas</p>	<p>Visiškas</p>

<p>B</p> <p><...></p> <p>17 straipsnis</p> <p>Sutikimo atnaujinimas</p> <p><...></p> <p>2. Likus ne mažiau kaip devyneriems mėnesiams iki sutikimo galiojimo termino pabaigos, noredamas atnaujinti šio straipsnio 1 dalies a punkte minėtus sutikimus ir ne vėliau kaip iki 2006 m. spalio 17 d. noredamas atnaujinti šio straipsnio 1 dalies b punkte minėtus sutikimus, pagal šį straipsnį pranešėjas kompetentingai institucijai, kuri gavo pirmąjį pranešimą, pateikia pranešimą, į kurį įtraukia:</p> <p>a) sutikimo pateikti į rinką GMO kopiją;</p> <p>b) pagal 20 straipsnį vykdyto monitoringo rezultatų ataskaitą. Atnaujinant šio straipsnio 1 dalies b punkte minėtus sutikimus, ši ataskaita pateikiama baigus vykdyti monitoringą;</p> <p>c) gautą kitą naują informaciją apie produkto keliamą riziką žmonių sveikatai ir (arba) aplinkai ir</p> <p>d) tam tikrais atvejais pasiūlymą dėl pirmojo sutikimo sąlygų pakeitimo ar papildymo, <i>inter alia</i>, dėl būsimojo monitoringo ir dėl sutikimo galiojimo termino sąlygų.</p> <p>Kompetentinga institucija patvirtina pranešimo gavimo datą ir, jei pranešimas atitinka šios straipsnio dalies nuostatas, nedelsdama nusiunčia pranešimo kopiją ir savo įvertinimo ataskaitą Komisijai, kuri per 30 dienų nuo jų gavimo dienos nusiunčia tuos dokumentus kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms. Įvertinimo ataskaitą ji nusiunčia ir pranešėjui.</p> <p>3. Įvertinimo ataskaitoje nurodoma, ar:</p> <p>a) atitinkamas (-i) GMO turėtų likti rinkoje ir kokiomis sąlygomis arba</p> <p>b) atitinkamas (-i) GMO neturėtų likti rinkoje.</p>	<p><...></p> <p>„10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁷ straipsnis. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai atnaujinimo pagrindai</p> <p>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 veiklai pabaigos turi pateikti Aplinkos ministerijai:</p> <p>1) naują pranešimą produkto tiekimui rinkai atnaujinti;</p> <p>2) ataskaitą apie vykdyto monitoringo rezultatus ir gautą naują mokslinę informaciją apie produkto galimą neigiamą poveikį aplinkai ir žmonių sveikatai;</p> <p>3) pasiūlymą dėl galiojančio sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai sąlygų pakeitimo ar papildymo, remiantis šio straipsnio 1 dalies 1 punkte nurodytame pranešime pateikta informacija, ir sutikimo galiojimo termino.</p> <p>2. Fiziniai ir juridiniai asmenys, pateikę pranešimą dėl sutikimo produkto tiekimui rinkai atnaujinimo, gali vykdyti veiklą pagal galiojančiame sutikime nustatytas veiklos vykdyimo sąlygas iki sprendimo dėl produkto tiekimo rinkai atnaujinimo priėmimo.</p> <p>3. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai atnaujinimo terminas negali būti ilgesnis kaip dešimt metų nuo atnaujinto sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai išdavimo dienos.</p>	<p>Karu su Įsakymu Nr. DI-225</p>
---	---	-----------------------------------

<p>4. Kitos kompetentingos institucijos arba Komisija gali per 60 dienų nuo įvertinimo ataskaitos išplatavimo dienos paprašyti papildomos informacijos, pateikti pastabas arba pareikšti argumentuotus prieštaravimus.</p> <p>5. Visos pastabos, argumentuoti prieštaravimai ir atsakymai perduodami Komisijai, kuri nedelsdama išplatina juos visoms kompetentingoms institucijoms.</p> <p>6. Šio straipsnio 3 dalies a punkte nurodytu atveju ir jei valstybė narė arba Komisija per 60 dienų nuo įvertinimo ataskaitos išplatavimo dienos nepareikšia jokių argumentuotų prieštaravimų, ataskaitą parengusi kompetentinga institucija raštu pateikia pranešėjui galutinį sprendimą ir per 30 dienų informuoja apie tai kitas valstybes nares bei Komisiją. Paprastai susikimo galiojimo terminas neturėtų viršyti dešimties metų ir dėl konkrečių priežasčių jis gali būti atitinkamai apribotas arba pratęstas.</p> <p>7. Kad sustartų, kompetentingos institucijos ir Komisija gali per 75 dienas nuo įvertinimo ataskaitos išplatavimo dienos aptarti visus neišspręstus klausimus.</p> <p>8. Jei neišspręsti klausimai išsprendžiami per 75 dienų laikotarpį, minėtą šio straipsnio 7 dalyje, ataskaitą pateikusi kompetentinga institucija raštu pateikia pranešėjui savo galutinį sprendimą ir per 30 dienų apie tai informuoja kitas valstybes nares ir Komisiją. Prireikus susikimo, galiojimo terminas gali būti apribotas.</p> <p>9. Pagal šio straipsnio 2 dalį pateiktą pranešimą dėl sutikimo atnaujinimo, pranešėjas gali tol teikti GMO į rinką pagal tame sutikime nurodytas sąlygas, kol bus priimtas galutinis sprendimas dėl to pranešimo.</p>	<p>Pakeitimo projektas „10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu: <...> 10⁶ straipsnis. Sutikimo vykdyti produkto tiekimo rinkai veiklą išdavimo pagrindai ir neišdavimo priežastys <...> 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.“</p>	
Direktivos 2001/18/EB	Pakeitimo projektas	Visiškas

<p>B 19 straipsnis Sutikimas</p> <p><...></p> <p>2. Pranešėjas gali pradėti teikti GMO į rinką tik gavęs kompetentingos institucijos raštišką sutikimą pagal 15, 17 ir 18 straipsnius ir laikydamasis visų tame sutikime numatytų sąlygų.</p> <p><...></p>	<p><...></p> <p>„10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁵ straipsnis. Genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose, tiekimo rinkai veiklos vykdymo sąlygos</p> <p>1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys pirmą kartą vykdyti genetiškai modifikuoto organizmo, kaip produkto ar esančio kituose produktuose (toliau – produkto), tiekimo rinkai veiklą, turi:</p> <p><...></p> <p>4) gauti sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai šio įstatymo 9 straipsnio 3 dalyje nurodyta tvarka.</p> <p><...></p> <p>10⁶ straipsnis. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai išdavimo pagrindai ir neišdavimo priežastys</p> <p><...></p> <p>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 tiekimo rinkai veiklai, Aplinkos ministerija išduoda sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai, 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. Valstybės narės ar Europos Komisijai pateikus prieštaravimus dėl tokio produkto tiekimo rinkai, sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai Europos Komisija tvirtina įgyvendinamuoju sprendimu.</p> <p><...></p> <p>8. Sutikimas produkto tiekimo rinkai veiklai išduodamas</p>
---	---

	<p>aplinkos ministro nustatytais sąlygomis ir tvarka. Sutikimo produkto tiekimui rinkai galiojimo terminas negali būti ilgesnis kaip dešimt metų nuo jo išdavimo dienos.</p> <p>10⁷ straipsnis. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai atnaujinimo pagrindai</p> <p>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 veiklai pabaigos turi pateikti Aplinkos ministerijai:</p> <p><...></p> <p>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.</p> <p>3. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai atnaujinimo terminas negali būti ilgesnis kaip dešimt metų nuo atnaujinto sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai išdavimo dienos.“</p>	
<p>4. Valstybės narės imasi visų būtinų priemonių siekdamos užtikrinti, kad, remiantis raštišku sutikimu ir sprendimu, nurodytais 18 straipsnyje, būtų leidžiama, kai tikslinga, susipažinti visuomenei ir kad būtų laikomasi raštiškame sutikime ir sprendime išdėstytų sąlygų.</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></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>1. Informacija ir duomenys, pateikti pranešimuose apie planuojamą genetiškai modifikuoto organizmo riboto naudojimo ir apgalvoto išleidimo į aplinką, įskaitant tiekimą rinkai, veiklą, viešinami Genetiškai modifikuotų organizmų interneto svetainėje aplinkos ministro nustatyta tvarka, išskyrus šio straipsnio 2 dalyje nurodytus, ir informaciją, kuri pagal šio straipsnio nuostatas yra konfidenciali.</p>	Visiškas

	<p>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.“</p>	
<p>Direktyvos 2001/18/EB <...> B 22 straipsnis Laisva apyvarta Nepažeisdamos 23 straipsnio, valstybės narės negali drausti, riboti ar trukdyti pateikti į rinką GMO kaip atskirus produktus ar esančius kituose produktuose, jei jie atitinka šios direktyvos reikalavimus.</p>	<p>GMO įstatymas <...> 9 straipsnis. Leidimai ir sutikimai veiklai, kurios metu yra naudojami genetiškai modifikuoti organizmai ir genetiškai modifikuoti mikroorganizmai <...> 4. Aplinkos ministerija, remdamasi nauja ar papildoma informacija, galinčia paveikti rizikos aplinkai įvertinimą arba pakartotinį turimos informacijos įvertinimą, taip pat naujomis ar papildomomis mokslo žiniomis, turi svarbių priežasčių manyti, kad genetiškai modifikuotas organizmas, kaip atskiras produktas ar esantis kitame produkte, kurio naudojimas įteisintas Europos Sąjungoje, kelia riziką žmonių sveikatai ar aplinkai, gali priimti sprendimą laikinai apriboti arba uždrausti tokio genetiškai modifikuoto organizmo, kaip atskiro produkto ar esančio kitame produkte, naudojimą ir (arba) pardavimą Lietuvos Respublikoje. <...> Pakeitimo projektas <...> 3 straipsnis. Įstatymo papildymas 2¹ straipsniu Papildyti Įstatymą 2¹ straipsniu: „2¹ straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinio valdymo principai Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinis valdymas grindžiamas šiais principais: <...> 6) auginti skirti genetiškai modifikuoto organizmo (augalo) ribojimo, reiškiančiu galimybę, vadovaujantis subsidiarumo principu, riboti ar drausti genetiškai modifikuotą organizmą, teikiamą kaip sėklos ar kita augalų dauginamoji medžiaga,</p>	<p>Visiškas</p>

	<p>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.”</p>	
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>B</p> <p><...></p> <p>24 straipsnis</p> <p>Visuomenės informavimas</p> <p>1. Nepažeisdama 25 straipsnio, Komisija, gavusi pagal 13 straipsnio 1 dalį pateiktą pranešimą, nedelsdama leidžia visuomenei susipažinti su 13 straipsnio 2 dalies h punkte nurodyta santrauka. 14 straipsnio 3 dalies a punkte minimu atveju Komisija taip pat leidžia visuomenei susipažinti su įvertinimo ataskaitomis. Visuomenė per 30 dienų gali Komisijai pateikti savo pastabas. Komisija nedelsdama nusiunčia šias pastabas kompetentingoms institucijoms.</p> <p>2. Nepažeidžiant 25 straipsnio, visuomenei leidžiama susipažinti su visų GMO, kuriuos pateikti į rinką kaip atskirus produktus ar esančius kituose produktuose buvo duotas raštiškas sutikimas arba dėl kurių pateikimo į rinką pateikti prašymai buvo atmesti pagal šią direktyvą, įvertinimo ataskaitomis ir mokslinių komitetų, su kuriais buvo konsultuojamasi, nuomone (-ėmis). Aiškiai nurodoma kiekviename produkte esantis (-ys) GMO ir jo (jų) paskirtis ar paskirtys.</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></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>1. Informacija ir duomenys, pateikti pranešimuose apie planuojamą genetiškai modifikuoto organizmo riboto naudojimo ir apgalvoto išleidimo į aplinką, įskaitant tiekimą rinkai, veiktą, viešinami Genetiškai modifikuotų organizmų interneto svetainėje aplinkos ministro nustatyta tvarka, išskyrus šio straipsnio 2 dalyje nurodytus, ir informaciją, kuri pagal šio straipsnio nuostatas yra konfidenciali.</p> <p>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.“</p> <p><...></p> <p>5. Konfidencialia informacija nelaikoma:</p> <p>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);</p> <p>2) genetiškai modifikuoto organizmo išleidimo į aplinką auginimo vieta, koordinatės ir laikas, planuojamas jų</p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Karu su Įsakyimu Nr. DI-225</i></p>

	<p>panaudojimo būdas;</p> <p>3) genetiškai modifikuoto organizmo rizikos aplinkai vertinimas, monitoringo metodai ir monitoringo planas;</p> <p><...></p> <p>7) išduoti leidimai ar sutikimai šiame įstatyme nustatyta riboto naudojimo ir apgalvoto išleidimo į aplinką, įskaitant tiekiamą rinkai ir vertinimo ataskaitas, veiklai.</p> <p><...></p> <p>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><...>“</p>	
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>B</p> <p><...></p> <p>25 straipsnis</p> <p>Konfidencialumas</p> <p>1. Komisija ir kompetentingos institucijos neatskleidžia trečiosioms šalims jokios pagal šią direktyvą gautuose pranešimuose esančios ar pasikeistos konfidencialios informacijos ir gina su gautais duomenimis susijusias intelektinės nuosavybės teises.</p> <p>2. Pagal šią direktyvą pateiktame pranešime pranešėjas gali nurodyti informaciją, kurios atskleidimas galėtų pakenkti jo konkurencingumui, todėl ji turėtų būti laikoma konfidenciali informacija. Tokiais atvejais būtina pateikti įmanomą patikrinti tokio konfidencialumo pagrindimą.</p> <p>3. Pasikonsultavusi su pranešėju, kompetentinga institucija nusprendžia, kuri informacija bus laikoma konfidenciali, ir apie savo sprendimus praneša pranešėjui.</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></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>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 nurodytus, ir informaciją, kuri pagal šio straipsnio nuostatas yra konfidenciali.</p> <p><...></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. 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</p>	Visiškas

<p>4. Joku būdu negalima laikyti konfidencialia šios pagal 6, 7, 8, 13, 17, 20 ar 23 straipsnius pateiktos informacijos:</p> <ul style="list-style-type: none"> — bendras GMO aprašas, pranešėjo pavadinimas ir adresas, išleidimo į aplinką tikslas, vieta ir tikslinės paskirtys, — GMO monitoringo ir reagavimo į kritines situacijas metodai ir planai, — rizikos aplinkai įvertinimas. <p>5. Jei dėl kokios nors priežasties pranešėjas pranešimą atsiima, kompetentingos institucijos ir Komisija privalo saugoti pateiktos informacijos konfidencialumą.</p>	<p>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, pateikusi 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, pateikusiame pranešimą apie genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo veiklą.</p> <p>5. Konfidencialia informacija nelaikoma:</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>2) genetiškai modifikuoto organizmo išleidimo į aplinką auginimo vieta, koordinatės ir laikas, planuojamas jų panaudojimo būdas;</p> <p>3) genetiškai modifikuoto organizmo rizikos aplinkai vertinimas, monitoringo metodai ir monitoringo planas;</p> <p>4) nelaimingo atsitikimo priemonių planai ir priemonės nelaimingo atsitikimo atveju;</p> <p><...></p> <p>6) informacija apie atliekų tvarkymą ir jų nukkenksminimą;</p> <p>7) išduoti leidimai ar sutikimai šiame įstatyme nustatyta riboto naudojimo ir apgalvoto išleidimo į aplinką, įskaitant tiekiamą rinkai ir vertinimo ataskaitas, veiklai.</p> <p>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, nesima protingų priemonių. Konfidencialios informacijos atskleidimo draudimas netaikomas, kai informacija teikiama pagal atskirą prašymą kompetentingoms institucijoms,</p>
--	---

	<p>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 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 institucijos, gavusios pranešimą, ir fizinių ir juridinių asmenų, pateikusių prašymą genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo veiklai, nuomonę dėl konfidencialumo.“</p>	
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>B</p> <p>26a straipsnis</p> <p>Priemonės, skirtos išvengti netęsimo GMO atsiradimo</p> <p>1. Valstybės narės gali imtis atitinkamų priemonių, kad išvengtų netęsimo GMO atsiradimo kituose produktuose.</p> <p>M4</p> <p>1a. Nuo 2017 m. balandžio 3 d. valstybės narės, kuriose auginami GMO, turi imtis atitinkamų priemonių savo teritorijos pasienio zonosose siekdamas išvengti galimo GMO plitimo į kaimynines valstybes narės, kuriose GMO augini draudžiama, nebent tokios priemonės nereikalingos dėl tam tikrų geografinių sąlygų. Apie tas priemones pranešama Komisijai.</p> <p><...></p>	<p>GMO įstatymas</p> <p><...></p> <p>6 straipsnis. Žemės ūkio ministerijos kompetencija</p> <p>Žemės ūkio ministerija:</p> <p><...></p> <p>2)atlieka šio įstatymo bei kitų Lietuvos Respublikos teisės aktų jai priskirtas funkcijas.“</p> <p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>10⁸ straipsnis. Sutikimo (leidimo) produkto tiekimo rinkai veiklai išdavimo ribojimas, kai genetiškai modifikuotas organizmas skirtas auginimui</p> <p><...></p> <p>3. Aplinkos ministerija, pritarus Žemės ūkio ministerijai, teikia prašymą valstybės narės kompetentingai institucijai pagal Direktivą 2001/18/EB, kuri išdavė rašytinį sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai, arba Europos Komisijai, jei leidimas produkto tiekimo rinkai veiklai išduotas pagal Reglamentą Nr. 1829/2003, kad Lietuvos Respublikos teritorija ar jos dalis būtų įtraukta į sutikimo ar leidimo geografinės teritorijos taikymą, iš kurios buvo išbraukta šio</p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Kartu su Sambūrio taisyklėmis Nr. 3D-504/D1-608</i></p> <p><i>Pastaba: Lietuvoje GMO neauginami, todėl nereikia imtis atitinkamų priemonių savo teritorijos pasienio zonosose, siekiant išvengti galimo GMO plitimo į kaimynines valstybes narės, kuriose GMO augini draudžiama.</i></p> <p><i>Jeigu Lietuva ateityje apsispres susilaikyti nuo GMO auginimo draudimo, o kaimyninės valstybės tokį auginimą uždraus, išgyvendinant šį direktyvos reikalavimą reikės nustatyti</i></p>

	<p>straipsnio nustatyta tvarka. Tokiu atveju Žemės ūkio ministerija priima priemones, laikydamosi Direktyvos 2001/18/EB 26a straipsnio 1a dalies tvarkos, apie kurias praneša Europos Komisijai.“</p>	<p><i>atitinkamas priemonės pasienio teritorijose, todėl Įstatymo projektu siūloma nustatyti atsakingą instituciją.</i></p>
<p>Direktyvos 2001/18/EB M4</p> <p>26 b straipsnis</p> <p>Auginimas</p> <p>1. Leidimo konkrečiam GMO išdavimo procedūros metu arba atnaujinant sutikimą (leidimą) valstybė narė gali pareikalauti, kad būtų patikslinta rašytinio sutikimo arba leidimo geografinė taikymo sritis, kad visa tos valstybės narės teritorija ar jos dalis nebūtų įtraukta į auginimo zoną. Tas reikalavimas Komisijai perduodamas ne vėliau kaip per 45 dienas nuo šios direktyvos 14 straipsnio 2 dalyje nurodytos įvertinimo 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. Komisija nedelsdama pateikia valstybės narės reikalaviną pranešėjui/pareiškėjui ir kitoms valstybėms narėms. Komisija padaro reikalaviną viešai prieinamą, pasinaudodama elektroninėmis priemonėmis.</p> <p>2. Per 30 dienų nuo tos dienos, kai Komisija pateikė tą reikalaviną, pranešėjas/pareiškėjas gali patikslinti arba patvirtinti jo pradinio pranešimo/paraiškos geografinę taikymo sritį. Jei patvirtinimo negauta, pranešimo/paraiškos geografinė taikymo sritis patikslinama rašytiniame sutikime arba leidime, kuris išduodamas pagal šią direktyvą ir, kai</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p>7 straipsnis. 9 straipsnio pakeitimas</p> <p><...></p> <p>3. Papildyti 9 straipsnį 6 dalimi:</p> <p>„6. Aplinkos ministerija:</p> <p>1) pritarus Žemės ūkio ministerijai, kiekvienu atveju teikia Europos Komisijai prašymą, kaip nurodyta šio įstatymo 10⁸ 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 iš geografinės teritorijos taikymo Lietuvos Respublikos teritoriją numatomame išduoti:</p> <p>a) sutikime pagal Direktyvą 2001/18/EB;</p> <p>b) leidime pagal 2003 m. rugsėjo 22 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1829/2003 dėl genetiškai modifikuoto maisto ir pašarų (OL 2004 m. <i>specialusis leidimas</i>, 13 skyrius, 32 tomas, p. 432);</p> <p>2) neteikia prašymo Europos Komisijai dėl Lietuvos Respublikos reikalavimo išbraukti iš geografinės teritorijos taikymo Lietuvos Respublikos teritoriją numatomame išduoti sutikime (leidime), kai Žemės ūkio ministerija nepritaria konkretaus genetiškai modifikuoto organizmo draudimui auginti ir prašymo, nurodyto šios dalies 1 punkte, pateikimui Europos Komisijai.“</p> <p>4. Papildyti 9 straipsnį 7 dalimi:</p> <p>„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</p>	<p>Visiškas</p>

<p>taikytina, spendime, priimaname pagal šios direktyvos 19 straipsnį, taip pat spendime dėl leidimo išdavimo, kuris priimanas pagal Reglamento (EB) Nr. 1829/2003 7 ir 19 straipsnius.</p> <p>Tuomet pagal šią direktyvą išduodamas rašytinis sutikimas ir, kai taikytina, pagal šios direktyvos 19 straipsnį priimanas spendimas, taip pat spendimas dėl leidimo išdavimo, priimanas pagal Reglamento (EB) Nr. 1829/2003 7 ir 19 straipsnius, turi būti išduotas remiantis patikslinta pranešimo/paraškos geografinė taikymo sritimi.</p> <p>Jei pagal šio straipsnio 1 dalį reikalavimas perduodamas Komisijai po šios direktyvos 14 straipsnio 2 dalyje nurodytos įvertinimo 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, šios direktyvos 15 straipsnyje nustatyti laikotarpiai, per kuriuos turi būti išduotas rašytinis sutikimas, arba, atitinkamai atvejais, Reglamento (EB) Nr. 1829/2003 7 ir 19 straipsniuose nustatyti laikotarpiai, per kurios Komitetui turi būti pateiktas spendimo projektas, vieną kartą pratęsiami 15 dienų, neatsižvelgiant į tai, kiek valstybių narių pateikė tokius reikalavimus.</p>	<p>nurodyto prašymo pateikimui, arba dėl kurių geografinės teritorijos taikymo išimtis, kai valstybės narės ar Europos Komisija pateikia prieštaravimus dėl tokio produkto tiekimo rinkai, patvirtinta Europos Komisijos įgyvendinamuoju sprendimu.“</p> <p>10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁸ straipsnis. Sutikimo (leidimo) produkto tiekimo rinkai veiklai išdavimo ribojimas, kai genetiškai modifikuotas organizmas skirtas auginimui</p> <p>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.</p> <p>2. Per 30 dienų nuo informacijos apie prašymą gavimo dienos patvirtinamas pradinis pranešimo produktą tiekti rinkai geografinės teritorijos taikymas arba atsižvelgiama į prašymą patikslinti geografinės teritorijos taikymą ir patikslinamas pranešimas. Patikslintas geografinės teritorijos taikymas nurodomas rašytiniame sutikime arba leidime, kuris išduodamas pagal Direktyvą 2001/18/EB, ir prireikus priimaname sprendime, nustatytame šios direktyvos 19 straipsnyje, taip pat sprendime dėl leidimo išdavimo Reglamento (EB) Nr. 1829/2003 7 ir 19 straipsniuose nustatyta tvarka.</p> <p><...>“</p> <p>12 straipsnis. Įstatymo priedo pakeitimas</p> <p>Pakeisti įstatymo priedą ir jį išdėstyti taip:</p> <p>1. 2001 m. kovo 12 d. Europos Parlamento ir Tarybos</p>
---	---

	<p>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 pakeitimas, padarytais 2018 m. kovo 8 d. Komisijos direktyva (ES) 2018/350 (OL 2018, L 67, p. 30).</p> <p><...></p> <p>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).“</p>	
<p>3. Jei pagal šio straipsnio 1 dalį reikalavimo nepateikta, arba jeigu pranešėjas/pareiškėjas patvirtino jo pradinio pranešimo/paraškos geografinę taikymo sritį, valstybė narė gali patvirtinti priemones, kuriomis apribojamas arba uždraudžiamas GMO arba GMO grupės, nustatytos pagal kultūrą ar savybę, kuriems buvo suteiktas leidimas pagal šios direktyvos C dalį arba Reglamentą (EB) Nr. 1829/2003, auginimas visoje jos teritorijoje arba jos dalyje, su sąlyga, kad tokios priemonės atitinka Sąjungos teisę, yra pagrįstos, proporcingos, nediskriminacinės ir, be kita ko, yra grindžiamos įtikinamais pagrindais, kaip antai susijusiais su:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) aplinkos politikos tikslais; b) miesto ir kaimo planavimu; c) žemės naudojimui; d) socialiniu ir ekonominiu poveikiu; e) GMO buvimo kituose produktuose išvengimu, nedarant poveikio 	<p><i>Pastaba: VN neprivalo įgyvendinti šią Direktyvą ar įgyvendinti ją visa apimtimi.</i></p>	<p>Direktyvos (ES) 2015/412 1 straipsnio 3 dalis (antrasis etapas) taikoma, kai dėl konkretaus GMO jau yra suteiktas sutikimas augini, pareiškėjui nesutikus patenkinti valstybės narės pirmajame etape pateikto prašymo, arba kai valstybė narė GMO įteisinimo procedūros eigoje nebuvo pateikusi tokio prašymo.</p>

<p>26a straipsniui;</p> <p>f) žemės ūkio politikos tikslais;</p> <p>g) viešąją politiką.</p> <p>Tais pagrindais gali būti remiamasi atskirai arba jų deriniu, išskyrus g punkte nurodytą motyvą, kuriuo negali būti remiamasi atskirai, atsižvelgiant į konkrečias aplinkybes valstybėje narėje, regione arba vietovėje, kuriuose tos priemonės bus taikomos, tačiau bet kuriuo atveju jeigu jie neprieštaruoja pagal šią direktyvą arba Reglamentą (EB) Nr. 1829/2003 atliktam rizikos aplinkai įvertinimui.</p> <p>4. Valstybė narė, ketinanti patvirtinti priemones pagal šio straipsnio 3 dalį, pateikia tų priemonių projektą ir atitinkamus pagrindus, kuriais remiamasi, Komisijai. Tas perdavimas gali būti atliekamas prieš užbaigiant GMO skirto leidimo išdavimo procedūrą pagal šios direktyvos C dalį arba Reglamentą (EB) Nr. 1829/2003. Per 75 dienų laikotarpį, pradedamą skaičiuoti nuo tokio perdavimo dienos:</p> <p>a) atitinkama valstybė narė susilaiko nuo tų priemonių tvirtinimo ir jų neįgyvendina;</p> <p>b) atitinkama valstybė narė užtikrina, kad ūkio subjektai susilaikytų nuo susijusio (-ų) GMO sėjos ar sodinimo; ir</p> <p>c) Komisija gali pateikti pastabų, kurios, jos nuomone, yra tinkamos.</p> <p>Pasibaigus pirmoje pastraipoje nurodytam 75 dienų laikotarpiui, atitinkama valstybė narė per visą suikimo (leidimo) galiojimo laikotarpį ir nuo tos dienos, kai įsigalioja</p>		
--	--	--

<p>Sąjungos leidimas, gali patvirtinti iš pradžių pasiūlytas priemones arba iš dalies pakeistas priemonės siekiant atsizvelgti į neprivalomas Komisijos pateiktas pastabas. Apie tas priemones nedelsiant pranešama Komisijai, kitoms valstybės narėms ir leidimo turėtojiui.</p> <p>Valstybės narės padaro viešai prieinamomis tokias priemones visiems susijusiems ūkio subjektams, įskaitant augintojus.</p> <p><...></p> <p>7. Kai valstybė narė panaikina priemones, kurių imtasi pagal 3 ir 4 dalis, ji apie tai nedelsdama praneša Komisijai ir kitoms valstybės narėms.</p>		
<p>Direktyvos 2001/18/EB</p> <p>M4</p> <p>26 b straipsnis</p> <p>Auginimas</p> <p><...></p> <p>5. Kai valstybė narė pageidauja, kad visa jos teritorija ar jos dalis būtų vėl įtraukta į sutikimo/leidimo geografinę taikymo sritį, iš kurios ji anksčiau buvo pašalinta pagal 2 dalį, tuo tikslu ji gali pateikti prašymą kompetentingai institucijai, kuri išdavė rašytinį sutikimą pagal šią direktyvą, arba Komisijai, jeigu leidimas GMO buvo išduotas pagal Reglamentą (EB) Nr. 1829/2003. Kompetentinga institucija, kuri išdavė rašytinį sutikimą, arba atitinkamais atvejais Komisija atitinkamai iš dalies pakeičia sutikimo arba sprendimo dėl leidimo išdavimo geografinę taikymo sritį.</p> <p>6. Siekiant patikslinti GMO išduoto sutikimo (leidimo) geografinę taikymo sritį pagal 5</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>10 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju² skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju² skirsniu:</p> <p><...></p> <p>10⁸ straipsnis. Sutikimo (leidimo) produkto tiekimo rinkai veiklai išdavimo ribojimas, kai genetiškai modifikuotas organizmas skirtas auginimui</p> <p><...></p> <p>3. Aplinkos ministerija, priitarus Žemės ūkio ministerijai, teikia prašymą valstybės narės kompetentingai institucijai pagal Direktyvą 2001/18/EB, kuri išdavė rašytinį sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai, arba Europos Komisijai, jei leidimas produkto tiekimo rinkai veiklai išduotas pagal Reglamentą Nr. 1829/2003, kad Lietuvos Respublikos teritorija ar jos dalis būtų įtraukta į sutikimo ar leidimo geografinės teritorijos taikymą, iš kurios buvo išbraukta šio straipsnio nustatyta tvarka. <...>“</p>	<p>Visiškas</p>
<p>6. Siekiant patikslinti GMO išduoto sutikimo (leidimo) geografinę taikymo sritį pagal 5</p>	<p>7 straipsnis. 9 straipsnio pakeitimas</p> <p>2. Pakeisti 9 straipsnio 3 dalį ir ją išdėstyti taip:</p>	

dali:

a) GMO, kuriam išduotas leidimas pagal šią direktyvą, atveju kompetentinga institucija, kuri išdavė rašytinį sutikimą, atitinkamai iš dalies pakeičia sutikimo geografinę taikymo sritį ir informuoja Komisiją, valstybės nares ir leidimo turėtoją, kai tik ši procedūra užbaigiama;

b) GMO, kuriam išduotas leidimas pagal Reglamentą (EB) Nr. 1829/2003, atveju Komisija atitinkamai iš dalies pakeičia sprendimą dėl leidimo išdavimo netaikydama to reglamento 35 straipsnio 2 dalyje nustatytos procedūros. Komisija atitinkamai informuoja valstybes nares ir leidimo turėtoją.

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

„10⁵ 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:

<...>

4) gauti sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai šio įstatymo 9 straipsnio 3 dalyje nurodyta tvarka.“

„10⁶ straipsnis. Sutikimo produkto tiekimo rinkai veiklai išdavimo pagrindai ir neišdavimo priežastys

<...>

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 tiekimo rinkai veiklai, Aplinkos ministerija išduoda sutikimą produkto tiekimo rinkai veiklai, 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.“

<p>Direktyvos 2001/18/EB M4</p> <p>26 b straipsnis</p> <p>Auginimas</p> <p><...></p> <p>8. Pagal ši straipsnį patvirtintomis priemonėmis nedaromas poveikis GMO, kuriuos buvo leista tiekti rinkai kaip atskirus produktus ar esančius kituose produktuose, laisvai apyvartai.</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></p> <p>3 straipsnis. Įstatymo papildymas 2¹ straipsniu</p> <p>Papildyti Įstatymą 2¹ straipsniu:</p> <p>„2¹ straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinio valdymo principai</p> <p>Genetiškai modifikuotų organizmų valstybinis valdymas grindžiamas šiais principais:</p> <p><...></p> <p>6) auginti skirti genetiškai modifikuoto organizmo (augalo) ribojimo, reiškančiu galimybe, 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.“</p>	Visiškas
<p>Direktyvos 2001/18/EB B</p> <p>31 straipsnis</p> <p>Keitimasis informacija ir atskaitomybė</p> <p><...></p> <p>3. Nepažeisdamos šio straipsnio 2 dalies ir IV priedo A dalies 7 punkto:</p> <p><...></p> <p>b) valstybės narės taip pat sudaro registrus, kuriuose registruoja vietas, kuriose pagal C dalį auginami GMO, kad, be kita ko, būtų galima vykdyti galimo tokių GMO poveikio aplinkai monitoringą pagal 19 straipsnio 3 dalies f punkto ir 20 straipsnio 1 dalies</p>	<p>Pakeitimo projektas</p> <p><...></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><...></p> <p>2. Informacija ir duomenis, susijusius su auginti skirtų genetiškai modifikuotų organizmų (pasėlių) deklaravimo duomenimis, iškaitant auginimo vietų registravimą, kontrolei užtikrinti, visuomenei informuoti ir konsultuoti tvarko Žemės ūkio ministerijos įgaliota institucija</p> <p>Paraiškų priėmimo informacinėje sistemoje.</p>	Visiškas

Journal of Management Inquiry 22(8) 809–827 © The Author(s) 2013. Reprints and permissions: [DOI: 10.1177/1056492613505211](http://sagepub.com/journalsPermissions.nav)

Visiškas

Direktivos 2001/18/EB

B

32 straipsnis

Kartachenos biosaugos protokolo

įgyvendinimas

1. Komisija raginama nedelsiant ir bet kurio atveju iki 2001 m. liepos mėn. pateikti teisinį pasiūlymą dėl Kartachenos biosaugos protokolo išsmaus įgyvendinimo. Pasiūlymu pildomos ir prireikus keičiamos šios direktyvos nuostatos.

2. Į šį pasiūlymą pirmiausia įtraukiamos reikiamos Kartachenos protokole nustatytų procedūrų įgyvendinimo priemonės ir pagal protokolą Bendrijos eksportuotojų prašoma užtikrinti, kad būtų įvykdyti visi sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto, procedūros reikalavimai, nustatyti Kartachenos protokolo 7-10, 12 ir 14 straipsniuose.

Direktyvos 2001/18/EB

B

33 straipsnis

Nuobaudos

Valstybės narės nustato nuobaudas, taikytinas už pagal šią direktyvą priimtų nacionalinių nuostatų pažeidimus. Šios nuobaudos turi būti veiksmingos, proporcingos ir atgrasinančios.

Direktyvos 32 straipsnio perkelti ir įgyvendinti nereikia, nes jis skirtas Komisijai

Visiškas

Visiškas

ANK

312 straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų ar
genetiškai modifikuotų produktų naudojimą
reglamentuojančių teisės aktų reikalavimų pažeidimas

Administrativinio departamento
Organizacijos vystymui ir personalo
skaitmenis vystymosi specialistė
Regina Jurkonienė