

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

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

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

aprašymą kartu su 6, 8 ir 9 straipsniuose nurodytu pranešimu arba institucijai pareikalavus.

sveikatai;

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

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

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

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

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

5) užtikrinti kiekvienai genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasei <...> apsaugos pavojingumo lygiui taikomas specialias ribojimo priemones, įskaitant atliekų tvarkymą ir priežiūrą;“

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

1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, atitinkantys šio įstatymo 10<sup>1</sup> straipsnio 3 dalies 1–6 punktuose

	<p>nustatytus reikalavimus, norintys gauti leidimą riboto naudojimo veiklai, turi pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą vykdyti riboto naudojimo veiklą, kuriam teikiama informacija nustatyta aplinkos ministro patvirtintame Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo tvarkos apraše. Šiame pranešime pateikiama informacija, susijusi su ribotu naudojimu, turi būti proporcinga numatomos vykdyti veiklos pobūdžiui ir su tokia veikla susijusiai rizikai.</p> <p>&lt;...&gt;“</p> <p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>8 straipsnis. 10 straipsnio pakeitimas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>2. Papildyti 10 straipsnį nauja 4 dalimi:</p> <p>„4. Fiziniai ir juridiniai asmenys, vykdančys genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, privalo nuolat peržiūrėti kiekvienai pavojingumo klasei &lt;...&gt; taikomas specialias ribojimo priemones, nustatytas šio įstatymo 9 straipsnio 1 dalyje nurodytoje tvarkoje, ir laikytis jų, kad būtų išlaikytas kiek įmanoma mažesnis darbo vietos ir aplinkos sąlytis su bet kokiais genetiškai modifikuotais organizmais, užtikrintas aukštas saugos lygis ir užkirstas kelias kiti pavojai žmonių sveikatai ar aplinkai.“</p> <p>3. Papildyti 10 straipsnį nauja 5 dalimi:</p> <p>„5. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys, vykdančys genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklą &lt;...&gt;, gauna naujos informacijos, susijusios su galimu reikšmingu neigiamu poveikiu aplinkai ar žmonių sveikatai, kuri nebuvo pateikta pranešime, ar pakeičia ribotą naudojimą &lt;...&gt; taip, kad tai gali turėti reikšmingų pasekmių keliamai rizikai, apie tai jie ne</p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Kartu su Įstatymu Nr. 413</i></p>
--	--	---

### 5 straipsnis

1. Išskyrus tuos atvejus, kai pagal IV priedo 2 punktą leidžiama taikyti kitas priemones, naudotojas taiko bendrus principus, reikalingą apribojimą ir kitas IV priede nustatytas apsaugos priemones, atitinkančias konkrečią riboto naudojimo klasę, kad būtų išlaikytas kiek įmanoma mažesnis darbo vietos ir aplinkos sąlytis su bet kokiais GMM ir užtikrintas aukštas saugos lygis.

2. 4 straipsnio 2 dalyje nurodytas vertinimas ir apribojimas bei kitos taikomos apsaugos priemonės peržiūrimos nuolat, o nedelsiant jei:

a) taikytų apribojimo priemonių nebepakanka ar klasė, kuriai anksčiau buvo priskirtas ribotas naudojimas, nebetinka, arba

b) dėl tam tikrų priežasčių įtariama, kad, atsižvelgiant į naujas mokslo ar technikos žinias, ankstesnis įvertinimas nebetinka.

<p><b>6 straipsnis</b></p> <p>Reikalaujama, kad prieš pirmą kartą pradėdamas ribotą naudojimą tam tikrose patalpose naudotojas iš anksto pateiktų kompetentingoms institucijoms pranešimą, kuriame būtų nurodyta bent V priedo A dalyje išvardyta informacija.</p>	<p>vėliau kaip per 3 kalendorines dienas nuo informacijos apie riziką aplinkai ir žmonių sveikatai gavimo dienos praneša Aplinkos ministerijai, pakeičia pranešime nurodytą informaciją ir imasi būtinų priemonių žmonių sveikatai ir aplinkai apsaugoti. &lt;...&gt;“</p> <p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>9 straipsnis.</b> Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p><b>„TREČIASIS<sup>1</sup> SKIRSNIS</b></p> <p><b>GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ</b></p> <p><b>RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA</b></p> <p><b>10<sup>1</sup> straipsnis.</b> Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:</b></p> <p><b>1) pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą apie riboto naudojimo veiklą aplinkos ministro nustatyta tvarka;</b></p> <p><b>2) turėti riboto naudojimo veiklai tinkamas patalpas ar įrenginius (toliau – uždaro patalpos) ir apie jas pranešti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai;</b></p> <p><b>3) atlikti planuojamos riboto naudojimo veiklos rizikos vertinimą pagal 2000 m. rugsėjo 27 d. Europos Komisijos sprendimą 2000/608/EB dėl rekomendacinių pastabų rizikos įvertinimui, išdėstytam Direktyvos 90/219/EEB dėl riboto genetiškai modifikuotų mikroorganizmų naudojimo III priede (OL 2004 specialusis leidimas, 15 skyrius, 5 tomas, p. 218), ir pagal aplinkos ministro, sveikatos apsaugos ministro ir</b></p>	<p><b>Visiškas</b></p> <p><i>Kartu su Įstatymu Nr. 413</i></p>

	<p>Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus nustatytus kriterijus;</p> <p>4) atliekant rizikos vertinimą nustatyti numatomų ribotai naudoti genetiškai modifikuotų organizmų (mikroorganizmų) galimas žalingas savybės (pavojus) ir atsižvelgiant į galimo neigiamo (žalingo) poveikio aplinkai ir žmonių sveikatai dydį genetiškai modifikuotus mikroorganizmus priskirti vienai iš keturių pavojingumo klasių, kaip nurodyta šio straipsnio 2 dalies 1 punkte, &lt;...&gt;;</p> <p>5) užtikrinti kiekvienai genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasei &lt;...&gt; taikomas specialias ribojimo priemones, įskaitant atliekų tvarkymą ir priežiūrą;</p> <p>6) parengti avarinį reagavimo planą, kuriame nurodyti priemonės ir veiksmus nelaimingo atsitikimo atveju, kai numatoma vykdyti genetiškai modifikuotų mikroorganizmų trečiosios ar ketvirtosios pavojingumo klasės ar genetiškai modifikuotų organizmų aukštesniojo pavojingumo lygio riboto naudojimo veiklą, ir paskelbti ji viešai, kad informacija būtų priinama fiziniams ir juridiniams asmenims, kurie tokio įvykio atveju gali patirti neigiamą poveikį;</p> <p>7) gauti leidimą riboto naudojimo veiklai, kai riboto naudojimo veikla susijusi su rizika aplinkai ir žmonių sveikatai.</p> <p>4. Genetiškai modifikuotų mikroorganizmų pirmosios pavojingumo klasės &lt;...&gt; riboto naudojimo veiklą gali vykdyti fiziniai ir juridiniai asmenys, pateikę pranešimą, jeigu atitinka šio straipsnio 3 dalyje, išskyrus 6 ir 7 punkte, nustatytas genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos vykdymo sąlygas.“</p>	
--	---	--

<p><b>7 straipsnis</b></p> <p>Pateikus 6 straipsnyje nurodytą pranešimą, leidžiama be jokių kitų pranešimų atlikti 1 klasės ribotą naudojimą. 1 klasės riboto naudojimo GMM naudotojai privalo aprašyti kiekvieną vertinimą, nurodytą 4 straipsnio 6 dalyje, ir pateikti aprašymą kompetentingai institucijai jo pareikalavus.</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</b></p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p style="text-align: center;"><b>„TREČIASIS<sup>1</sup> SKIRSNIS</b></p> <p style="text-align: center;"><b>GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ</b></p> <p style="text-align: center;"><b>RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA</b></p> <p>10<sup>1</sup> straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:</p> <p>1) pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą apie riboto naudojimo veiklą aplinkos ministro nustatyta tvarka;</p> <p>2) turėti riboto naudojimo veiklai tinkamas patalpas ar įrenginius (toliau – uždaros patalpos) ir apie jas pranešti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai;</p> <p>3) atlikti planuojamos riboto naudojimo veiklos rizikos vertinimą pagal 2000 m. rugsėjo 27 d. Europos Komisijos sprendimą 2000/608/EB dėl rekomendacinių pastabų rizikos įvertinimui, išdėstytam Direktyvos 90/219/EEB dėl riboto genetiškai modifikuotų mikroorganizmų naudojimo III priede (OL 2004 <i>specialusis leidimas</i>, 15 skyrius, 5 tomas, p. 218), ir pagal aplinkos ministro, sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus nustatytus kriterijus;</p> <p>4) atliekant rizikos vertinimą nustatyti numatomų ribotai naudoti genetiškai modifikuotų organizmų (mikroorganizmų) galimas žalingas savybės (pavojus)</p>	<p>Visiškas</p> <p style="text-align: right;"><i>Kartu su Įstatymu Nr. 413</i></p>
--	--	--

	<p>ir atsižvelgiant į galimo neigiamo (žalingo) poveikio aplinkai ir žmonių sveikatai dydį genetiškai modifikuotus mikroorganizmus priskirti vienai iš keturių pavojingumo klasių, kaip nurodyta šio straipsnio 2 dalies 1 punkte, &lt;...&gt;’</p> <p>5) užtikrinti kiekvienai genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasei &lt;...&gt; taikomas specialias ribojimo priemones, įskaitant atliekų tvarkymą ir priežiūrą;</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>4. Genetiškai modifikuotų mikroorganizmų pirmosios pavojingumo klasės &lt;...&gt; riboto naudojimo veiklą gali vykdyti fiziniai ir juridiniai asmenys, pateikę pranešimą, jeigu atitinka šio straipsnio 3 dalyje, išskyrus 6 ir 7 punkte, nustatytas genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos vykdymo sąlygas.“</p>	
<p><b>8 straipsnis</b></p> <p>1. Pirmą kartą ir vėliau atliekant 2 klasės ribotą naudojimą patalpose, apie kurias pranešta pagal 6 straipsnį, pateikiamas pranešimas, kuriame nurodoma V priedo B dalyje išvardyta informacija.</p> <p>2. Jei pranešimas apie patalpą, kuriose bus vykdomas 2 ar aukštesnės klasės ribotas naudojimas, buvo pateiktas anksčiau ir visi reikalavimai sutikimui gauti buvo patenkinti, 2 klasės ribotą naudojimą galima tęsti iš karto po naujo pranešimo pateikimo.</p> <p>Tačiau pats pareiškėjas gali pareikalauti, kad kompetentinga institucija priimtų sprendimą dėl oficialaus leidimo suteikimo. Sprendimas turi būti priimtas ne vėliau kaip per 45 dienas po pranešimo.</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</b></p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p>„TREČIASIS<sup>1</sup> SKIRSNIS</p> <p><b>GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ</b></p> <p><b>RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA</b></p> <p>10<sup>1</sup> straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos</p> <p>3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:</p> <p>1) pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą apie riboto naudojimo veiklą aplinkos ministro nustatyta tvarka;</p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Kartu su Įsakymu Nr. 413</i></p>



3. Jei anksčiau apie patalpą, kuriose vyks 2 ar aukštesnės klasės ribotas naudojimas, pranešimas nebuvo pateiktas, 2 klasės ribotas naudojimas, neprieštaraujant kompetentingoms institucijoms, gali būti vykdomas praėjus 45 dienoms po 1 dalyje nurodyto pranešimo pateikimo arba anksčiau, gavus kompetentingos institucijos sutikimą.

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

<...>

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

1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, atitinkantys šio įstatymo 10<sup>1</sup> straipsnio 3 dalies 1–6 punktuose nustatytus reikalavimus, norintys gauti leidimą riboto naudojimo veiklai, turi pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą vykdyti riboto naudojimo veiklą, kuriamė teikiama informacija nustatyta aplinkos ministro patvirtintame Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo tvarkos apraše. Šiame pranešime pateikiama informacija, susijusi su ribotu naudojimui, turi būti proporcinga numatomos vykdyti veiklos pobūdžiui ir su tokia veikla susijusiai rizikai.

2. Jeigu fiziniams ir juridiniams asmenims, pateikus visus išsamius ir tinkamai įformintus būtinus dokumentus gauti leidimą genetiškai modifikuotų mikroorganizmų antrosios pavojingumo klasės <...> riboto naudojimo veiklai, leidimas riboto naudojimo veiklai neišduodamas ir nepateikiamas motyvuotas atsisakymas jį išduoti per 45 kalendorines dienas nuo prašymo gavimo dienos, laikoma, kad leidimas riboto naudojimo veiklai išduotas. Leidimo nereikia norint tęsti genetiškai modifikuotų mikroorganizmų antrosios pavojingumo klasės riboto naudojimo veiklą, jei vykdė leistą antrosios arba aukštesnės pavojingumo klasės veiklą, laikėsi šio straipsnio 1 dalyje nurodyto leidimo

	<p>reikalavimų ir pateikė naują pranešimą.</p> <p>&lt;...&gt;</p>	
<p><b>9 straipsnis</b></p> <p>1. Pirmą kartą ir vėliau atliekant 3 ar 4 klasės ribotą naudojimą patalpose, apie kurias pranešta pagal 6 straipsnį, pateikiamas pranešimas, kuriame nurodoma V priedo C dalyje išvardyta informacija.</p> <p>2. 3 ar aukštesnės klasės ribotas naudojimas negali būti vykdomas negavus išankstinio kompetentingos institucijos sutikimo, kuri apie savo sprendimą raštu informuoja:</p> <p>a) ne vėliau kaip praėjus 45 dienoms po naujo pranešimo pateikimo, kai jau anksčiau buvo pateiktas pranešimas apie patalpą 3 ar aukštesnės klasės ribotam naudojimui ir kai buvo patenkinti visi reikalavimai sutikimui gauti dėl riboto naudojimo, kurio klasė yra tokia pati kaip numatomo naudojimo klasė arba aukštesnė;</p> <p>b) kitais atvejais – ne vėliau kaip praėjus 90 dienų po pranešimo įteikimo.</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</b></p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p>„TREČIASIS<sup>1</sup> SKIRSNIS</p> <p>GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ</p> <p>RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA</p> <p>10<sup>1</sup> straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos</p> <p>3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:</p> <p>1) pateikti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai pranešimą apie riboto naudojimo veiklą aplinkos ministro nustatyta tvarka;</p> <p>2) turėti riboto naudojimo veiklai tinkamas patalpas ar įrenginius (toliau – uždaros patalpos) ir apie jas pranešti Aplinkos ministerijos įgaliotai institucijai;</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>7) gauti leidimą riboto naudojimo veiklai, kai riboto naudojimo veikla susijusi su rizika aplinkai ir žmonių sveikatai.</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>10<sup>2</sup> straipsnis. Leidimo riboto naudojimo veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, galiojimo sustabdymo, galiojimo sustabdymo panaikinimo ir leidimo panaikinimo pagrindai</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>3. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija išduoda leidimą genetiškai modifikuotų mikroorganizmų trečiosios ar ketvirtosios pavojingumo</p>	<p>Visiškas</p> <p>Kartu su Įstatymu Nr. 413</p>

	<p><b>klases riboto naudojimo veiklai:</b></p> <p>1) per 90 kalendorinių dienų nuo visų, išsamių ir tinkamai įformintų būtinų dokumentų gavimo dienos, jei uždaros patalpos atitinka aplinkos ministro nustatytus atitinkamos pavojingumo klasės reikalavimus, išskyrus šios dalies 2 punkte nurodytus atvejus;</p> <p>2) per 45 kalendorines dienas nuo visų, išsamių ir tinkamai įformintų būtinų dokumentų gavimo dienos, jei veikia bus vykdoma uždaroje patalpose, atitinkančiose aplinkos ministro nustatytus pavojingumo klasės reikalavimus, kuriose vykdė leistą veiklą tokia pačia arba aukštesne pavojingumo klase.</p> <p>&lt;...&gt;“</p>	
<p><b>10 straipsnis</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>2. Kompetentingos institucijos išnagrinėja, ar pranešimai atitinka šios direktyvos reikalavimus, ar suteiktoji informacija yra tiksli ir išsami, ar 4 straipsnio 2 dalyje nurodytas vertinimas ir riboto naudojimo klasė yra teisingi ir, kai reikia, ar tinka ribojimo ir kitos apsaugos priemonės, atliekų tvarkymas ir padarinių likvidavimo priemonės.</p> <p>3. Jei būtina, kompetentinga institucija gali:</p> <p>a) paprašyti naudotojo suteikti daugiau informacijos arba pakeisti planuojamo riboto naudojimo sąlygas, arba priskirti ribotą naudojimą kitai klasei. Tokiu atveju kompetentinga institucija gali reikalauti, kad ribotas naudojimas, jei jis tik planuojamas, nebūtų pradėtas, o jei jis jau atliekamas, tai būtų sustabdytas ar nutrauktas, kol kompetentingoji institucija, remdamasi gauta tolimese informacija arba pakeistomis riboto naudojimo sąlygomis, neduos savo sutikimo;</p> <p>b) apriboti leistiną riboto naudojimo laiką ar nustatyti jam</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</b></p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p style="text-align: center;"><b>GENETIŠKAI MODIFIKUOTŲ ORGANIZMŲ „TREČIASIS“ SKIRSNIS RIBOTO NAUDOJIMO VEIKLA</b></p> <p><b>10<sup>2</sup> straipsnis.</b> Leidimo riboto naudojimo veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, galiojimo sustabdymo, galiojimo sustabdymo panaikinimo ir leidimo panaikinimo pagrindai</p> <p>1. Fiziniai ir juridiniai asmenys, atitinkantys šio įstatymo 10<sup>1</sup> straipsnio 3 dalies 1–6 punktuose nustatytus reikalavimus, norintys gauti leidimą riboto naudojimo veiklai, turi pateikti Aplinkos ministerijos įgaliojimai institucijai pranešimą vykdyti riboto naudojimo veiklą, kuriam teikiama informacija nustatyta aplinkos ministro patvirtintame Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo tvarkos</p>	<p>Visiškas</p> <p><i>Kartu su Įstatymu Nr. 413</i></p>

<p>tam tikras specialias sąlygas.</p> <p>4. Skaičiuojant 8 ir 9 straipsniuose nurodytus laikotarpius, neįskačiuojami laikotarpiai, kai kompetentinga institucija:</p> <p>a) laukia daugiau informacijos, kurios ji gali būti pareikalavusi iš pranešėjo pagal 3 dalies a punktą, arba</p> <p>b) vykdo viešą tyrimą ar konsultuojasi pagal 12 straipsnį.</p>	<p>aprašė. Šiame pranešime pateikiama informacija, susijusi su ribotu naudojimu, turi būti proporcinga numatomos vykdyti veiklos pobūdžiui ir su tokia veikla susijusiai rizikai.</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>4. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija turi teisę, prieš išduodama leidimą riboto naudojimo veiklai, vykdydama priežiūrą, atlikti patikrinimą ir įvertinti, ar fiziniai ir juridiniai asmenys yra pasirengę vykdyti šiame straipsnyje nurodytą riboto naudojimo veiklą. Leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimo terminą nustato Aplinkos ministerijos įgaliota institucija, atsižvelgdama į tokios veiklos ypatumus, vykdymo trukmę ir tęstinumą. Leidimo riboto naudojimo veiklai terminas negali būti ilgesnis kaip dešimt metų nuo jo išdavimo dienos.</p> <p>5. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija neišduoda leidimo riboto naudojimo veiklai, jei neįvykdytos šio įstatymo 10<sup>1</sup> straipsnio 3 dalyje nustatytos planuoto riboto naudojimo veiklos vykdymo sąlygos ar pranešime pateikta klaidinga informacija. Apie sprendimą atsisakyti išduoti leidimą riboto naudojimo veiklai Aplinkos ministerijos įgaliota institucija per 45 kalendorines dienas nuo prašymo gavimo dienos informuoja fizinį ir juridinį asmenį, kuris pateikė prašymą gauti leidimą riboto naudojimo veiklai.</p> <p>6. Leidimo genetiškai modifikuotų mikroorganizmų trečiosios ar ketvirtosios pavojingumo klasės riboto naudojimo veiklai neišdavimas arba motyvuoto atsisakymo išduoti leidimą genetiškai modifikuotų mikroorganizmų trečiosios ar ketvirtosios pavojingumo klasės riboto naudojimo veiklai nepateikimas per šio straipsnio 3 dalyje nustatytus terminus nelaikomas leidimo genetiškai modifikuotų mikroorganizmų</p>	
---	---	--

	<p>trečiosios ar ketvirtosios pavojingumo klasės riboto naudojimo veiklai išdavimu.</p> <p>7. Kai leidimo riboto naudojimo veiklai turėtojas nesiainko nustatytų veiklos vykdymo sąlygų, Aplinkos ministerijos įgaliojta institucija priima sprendimą sustabdyti leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimą visose arba dalyje uždarų patalpų, kuriose riboto naudojimo veikla neatitinka pavojingumo klasei ar lygiui nustatytų specialių ribojimo priemonių.</p> <p>8. Apie leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimo sustabdymą ne vėliau kaip per 7 kalendorines dienas nuo tokio sprendimo priėmimo dienos Aplinkos ministerijos įgaliojta institucija praneša leidimo riboto naudojimo veiklai turėtoju ir nustato terminą, per kurį leidimo riboto naudojimo veiklai turėtojas privalo atlikti reikiamus veiksmus leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimo sustabdymo priežastims pašalinti, kuris negali būti ilgesnis kaip 6 mėnesiai nuo Aplinkos ministerijos įgaliojtos institucijos sprendimo sustabdyti leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimą priėmimo dienos.</p> <p>9. Leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimo sustabdymas panaikinamas, kai leidimo riboto naudojimo veiklai turėtojas per Aplinkos ministerijos įgaliojtos institucijos nustatytą terminą atlieka reikiamus veiksmus leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimo sustabdymo priežastims pašalinti.</p> <p>10. Aplinkos ministerijos įgaliojta institucija priima sprendimą panaikinti leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimą, jeigu leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimas sustabdytas, o leidimo riboto naudojimo veiklai turėtojas per Aplinkos ministerijos įgaliojtos institucijos nustatytą terminą neatlieka reikiamų veiksmų leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimo</p>
--	---

	<p>sustabdymo priežastims pašalinti arba yra naujos pagrįstos informacijos apie galimus reikšmingus padarinius riboto naudojimo veiklos keliamai rizikai aplinkai ar žmonių sveikatai, kuri nebuvo pateikta pranešime, taip pat jeigu:</p> <p>1) to prašo leidimo riboto naudojimo veiklai turėtojas;</p> <p>2) leidimo riboto naudojimo veiklai turėtojas likviduojamas arba miršta.“</p> <p><b>11 straipsnis. 12 straipsnio pakeitimas</b></p> <p>Pakeisti 12 straipsnį ir jį išdėstyti taip:</p> <p><b>„12 straipsnis.</b> Visuomenės informavimas ir viešas konsultavimas, duomenų viešinimas ir priskyrimas konfidencialiai verslo informacijai</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>8. Su visuomene konsultuojamasi viešai, kai siekiama vykdyti trečiosios ar ketvirtosios pavojeingumo klasės &lt;...&gt; riboto naudojimo veiklą ir apgalvoto išleidimo į aplinką veiklą. Konsultavimosi su visuomene būdus ir tvarką nustato aplinkos ministras. Dokumentų pateikimui ir konsultacijoms su visuomene taikomos konfidencialios informacijos nuostatos, nustatytos šiame straipsnyje.</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><b>11 straipsnis</b></p> <p>1. Jei naudojimas gauna svarbios naujos informacijos ar</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p>	<p>Visiškas</p>



<p>pakeičia ribotą naudojimą taip, kad tai gali turėti reikšmingų pasekmių keliama rizikai, apie tai jis nedelsdamas praneša kompetentingai institucijai ir pakeičia pranešimą, pateiktą pagal 6, 8 ir 9 straipsnius.</p> <p>2. Jei kompetentinga institucija vėliau gauna informacijos apie galimas reikšmingas pasekmes riboto naudojimo keliama rizikai, ji gali pareikalauti, kad naudotojas pakeistų riboto naudojimo sąlygas, arba ji sustabdytų ar nutrauktų</p>	
<p><b>8 straipsnis. 10 straipsnio pakeitimas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>1. Papildyti 10 straipsnį nauja 4 dalimi:</p> <p>„4. Fiziniai ir juridiniai asmenys, vykdančys genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, privalo nuolat pežiūrėti kiekvienai pavojingumo klasei ar lygii taikomas specialias ribojimo priemones, nustatytas šio įstatymo 9 straipsnio 1 dalyje nurodytoje tvarkoje, ir laikytis jų, kad būtų išlaikytas kiek imanoma mažesnis darbo vietos ir aplinkos sąlytis su bet kokiais genetiškai modifikuotais organizmais, užtikrintas aukštas saugos lygis ir užkirstas kelias kilti pavojui žmonių sveikatai ar aplinkai.“</p> <p>2. Papildyti 10 straipsnį nauja 5 dalimi:</p> <p>„5. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys, vykdančys genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklą arba &lt;...&gt;, gauna naujos informacijos, susijusios su galimu reikšmingu neigiamu poveikiu aplinkai ar žmonių sveikatai, kuri nebuvo pateikta pranešime, ar pakeičia ribotą naudojimą &lt;...&gt; taip, kad tai gali turėti reikšmingų padarinių keliama rizikai, apie tai jie ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo informacijos apie riziką aplinkai ir žmonių sveikatai gavimo dienos praneša Aplinkos ministerijai ar jos įgaliotai institucijai, pakeičia pranešime nurodytą informaciją ir imasi būtinų priemonių žmonių sveikatai ir aplinkai apsaugoti. &lt;...&gt;“</p> <p><b>9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</b></p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p><b>10<sup>2</sup> straipsnis.</b> Leidimo riboto naudojimo veiklai išdavimo, atsisakymo jį išduoti, galiojimo sustabdymo, galiojimo sustabdymo panaikinimo ir leidimo</p>	<p><i>Kartu su Įsakyimu Nr. 413</i></p>

### panaikinimo pagrindai



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

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

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

10. Aplinkos ministerijos įgaliota institucija priima sprendimą panaikinti leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimą, jeigu leidimo riboto naudojimo veiklai galiojimas sustabdytas, o leidimo riboto naudojimo veiklai turėtojas per Aplinkos ministerijos įgaliotos institucijos nustatytą terminą neatlieka reikiamų veiksmų leidimo riboto naudojimo veiklai



	<p>galiojimo sustabdymo priežastimis pašalinti arba yra naujos pagrįstos informacijos apie galimus reikšmingus padarinius riboto naudojimo veiklos keičiamai rizikai aplinkai ar žmonių sveikatai, kuri nebuvo pateikta pranešime, taip pat jeigu:</p> <p>1) to prašo leidimo riboto naudojimo veiklai turėtojas;</p> <p>2) leidimo riboto naudojimo veiklai turėtojas likviduojamas arba miršta.“</p>	
<p><b>12 straipsnis</b></p> <p>Jei valstybė narė mano, jog tai reikalinga, ji gali nustatyti, kad, nepažeidžiant 18 straipsnio, dėl tam tikrų planuojamo riboto naudojimo aspektų turi būti konsultuojamasi su visuomene.</p>	<p><b>Pakeitimo projektas</b></p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>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 &lt;...&gt; veiklą, viešinami Genetiškai modifikuotų organizmų interneto svetainėje aplinkos ministro nustatyta tvarka, išskyrus &lt;...&gt; informaciją, kuri pagal šio straipsnio nuostatas yra konfidenciali.</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>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>&lt;...&gt;;</p> <p>4) nelaimingo atsitikimo priemonių planai ir priemonės nelaimingo atsitikimo atveju;</p> <p>5) riboto naudojimo veiklos tikslas ir vieta (uždaros</p>	Visiškas

patalpos), genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasė, <...>, jų specialių ribojimo priemonių aprašymas, įskaitant rizikos vertinimą;

6) informacija apie atliekų tvarkymą ir jų nukreipimą;

7) išduoti leidimai <...> šiame įstatyme nustatyti riboto naudojimo <...> veiklai.

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

7. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys atsiima arba atsiėmė prašymą gauti leidimą <...> 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.

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.

	<p>Konsultavimosi su visuomene būdus ir tvarką nustato aplinkos ministras. Dokumentų pateikimui ir konsultacijoms su visuomene taikomos konfidencialios informacijos nuostatos, nustatytos šiame straipsnyje.</p> <p>9. Terminas, per kurį visuomenė gali teikti pastabas ir pasiūlymus prieš išduodant leidimą riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklai, negali būti trumpesnis kaip 30 kalendorinių dienų. Viešo konsultavimosi terminas negali būti pratęstas ilgiau nei 30 kalendorinių dienų.</p> <p>10. Išduodama leidimą riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklai, Aplinkos ministerijos įgaliojta institucija prideda pranešimą apie visuomenės pastabas ir pasiūlymus ir (arba) ataskaitą apie viešų konsultacijų rezultatus.“</p>	
<p><b>13 straipsnis</b></p> <p>1. Kompetentingos institucijos užtikrina, kad prieš pradėdant ribotą naudojimą:</p> <p>a) būtų sudarytas avarinis planas tiems riboto naudojimo atvejams, kai nesuveikus ribojimo priemonėms gali iškilti rimtas pavojus, tiesioginis ar uždelstas, žmonėms, esantiems už patalpų ribų, ir (arba) aplinkai, išskyrus, jei toks avarinis planas parengtas pagal kitus Bendrijos teisės aktus;</p> <p>b) informacija apie tokius avarinius planus, taip pat ir apie nelaimingo atsitikimo atveju taikytinas saugumo priemones, būtų deramai ir be atskiro prašymo suteikiama įstaigoms ir institucijoms, kurios gali nukentėti nuo nelaimingo atsitikimo.</p> <p>&lt;...&gt;</p>	<p>9 straipsnis. Įstatymo papildymas trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu</p> <p>Papildyti įstatymą trečiuoju<sup>1</sup> skirsniu:</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>„10<sup>1</sup> straipsnis. Genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklos klasifikavimas ir vykdymo sąlygos</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>3. Fiziniai ir juridiniai asmenys, planuojantys vykdyti genetiškai modifikuotų organizmų riboto naudojimo veiklą, turi:</p> <p>&lt;...&gt;</p> <p>6) parengti avarinį reagavimo planą, kuriame nurodyti priemonės ir veiksmus nelaimingo atsitikimo atveju, kai numatoma vykdyti genetiškai modifikuotų mikroorganizmų trečiosios ar ketvirtosios pavojingumo klasės ar genetiškai modifikuotų organizmų aukštesniojo pavojingumo lygio riboto naudojimo veiklą, ir paskelbti jį viešai, kad informacija būtų prieinama fiziniams ir juridiniams asmenims, kurie tokio įvykio atveju gali patirti neigiamą poveikį;“</p>	Visiškas

	<p><b>11 straipsnis. 12 straipsnio pakeitimas</b></p> <p>Pakeisti 12 straipsnį ir jį išdėstyti taip:</p> <p><b>„12 straipsnis. Visuomenės informavimas ir viešas konsultavimas, duomenų viešinimas ir priskyrimas konfidencialiai verslo informacijai</b></p> <p><b>&lt;...&gt;</b></p> <p><b>5. Konfidencialia informacija nelaikoma:</b></p> <p><b>1. Informacija ir duomenys, pateikti pranešimuose apie planuojamą genetiškai modifikuoto organizmo riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklą viešinami Genetiškai modifikuotų organizmų interneto svetainėje aplinkos ministro nustatyta tvarka, išskyrus &lt;...&gt; informaciją, kuri pagal šio straipsnio nuostatas yra konfidenciali.</b></p> <p><b>&lt;...&gt;</b></p> <p><b>4) nelaimingo atsitikimo priemonių planai ir priemonės nelaimingo atsitikimo atveju;</b></p> <p><b>&lt;...&gt;“</b></p>	
<p><b>18 straipsnis</b></p> <p>1. Pranešėjas gali pagal šią direktyvą pateiktuose pranešimuose nurodyti informaciją, kurios atskleidimas gali pakenkti 2003 m. sausio 28 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2003/4/EB dėl visuomenės galimybės susipažinti su informacija apie aplinką (1) vienam ar daugiau 4 straipsnio 2 dalyje minėtų punktų ir kuri turėtų būti traktuojama kaip konfidenciali. Tokiais atvejais būtina pateikti įmanomą patikrinti pagrindimą.</p> <p>Pasitarusi su pranešėju, kompetentinga institucija nusprendžia, kuri informacija bus laikoma konfidencialia, ir apie tai praneša pranešėjui.</p> <p>2. Jokių būdu negalima laikyti konfidencialia tokios pagal 6, 8 ar 9 straipsnius pateiktos informacijos:</p> <p>a) GMM bendrojo aprašymo, pranešėjo pavadinimo</p>	<p><b>11 straipsnis. 12 straipsnio pakeitimas</b></p> <p>Pakeisti 12 straipsnį ir jį išdėstyti taip:</p> <p><b>„12 straipsnis. Visuomenės informavimas ir viešas konsultavimas, duomenų viešinimas ir priskyrimas konfidencialiai verslo informacijai</b></p> <p><b>&lt;...&gt;</b></p> <p><b>3. Pagal šį įstatymą pateiktame pranešime fiziniai ir juridiniai asmenys turi teisę nurodyti informaciją, kurios atskleidimas galėtų pakenkti jų konkurencingumui, dėl ko ji turėtų būti laikoma konfidencialia. Fizinį ir juridinių asmenų nurodyta konfidenciali informacija gali būti laikoma konfidencialia tik tuomet, kai fiziniai ir juridiniai asmenys įrodo, kodėl nurodyta informacija yra konfidenciali. Jeigu fiziniai ir juridiniai asmenys</b></p>	Visiškas

<p>(pavardės) ir adreso bei riboto naudojimo vietos;</p> <p>b) riboto naudojimo klasės ir ribojimo priemonių;</p> <p>c) numatomo poveikio, ypač žmonių sveikatai ir aplinkai kenksmingo poveikio, vertinimo.</p> <p>3. Komisija ir kompetentingos institucijos neatskleidžia trečiosioms šalims jokios informacijos, kurią pagal 1 dalies antrą pastraipą nuspręsta laikyti konfidencialia ir kuri yra pranešta ar kitaip suteikta pagal šią direktyvą, ir gina su gautais duomenimis susijusias intelektinės nuosavybės teises.</p> <p>4. Jei dėl kokios nors priežasties pranešėjas savo pranešimą atsiima, kompetentinga institucija privalo gerbi pateiktos informacijos konfidencialumą.</p>	<p>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 fiziniui ir juridiniam asmeniui, pateikusiam pranešimą apie genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo veiklą.</p> <p>5. Konfidencialiai 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>&lt;...&gt;;</p> <p>4) nelaimingo atsitikimo priemonių planai ir priemonės nelaimingo atsitikimo atveju;</p> <p>5) riboto naudojimo veiklos tikslas ir vieta (uždaros patalpos), genetiškai modifikuoto mikroorganizmo pavojingumo klasė, genetiškai modifikuoto organizmo pavojingumo lygis, jų specialių ribojimo priemonių aprašymas, įskaitant rizikos vertinimą;</p> <p>6) informacija apie atliktų tyrimų ir jų nukreipimą;</p> <p>7) išduoti leidimai &lt;...&gt; šiame įstatyme nustatyta riboto naudojimo &lt;...&gt; veiklai.</p> <p>6. Konfidencialia informacija negali būti laikomi duomenys, kurie viešai prieinami, taip pat duomenys, kurie negali būti laikomi konfidencialiais ar kurių apsaugai fiziniai ir juridiniai asmenys, teikiantys pranešimą, nesiima protinių priemonių.</p>	
---	---	--

	<p>Konfidencialios informacijos atskleidimo draudimas netaikomas, kai informacija teikiama pagal atskirą prašymą kompetentingoms institucijoms, atsakingoms už sprendimų priėmimą dėl genetiškai modifikuotų organizmų naudojimo ir koordinuojančioms jų priežiūrą, GMO ekspertams, vykdančioms ekspertizę, kurie neturi teisės atskleisti jos tretiesiems asmenims, jeigu įstatymu nenumatyta kitaip.</p> <p>7. Jei fiziniai ir juridiniai asmenys atsiima arba atsiėmė prašymą gauti leidimą 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>&lt;...&gt;“</p>	
--	--	--

  
 Administravimo departamento  
 direktorė  
 Reda Skirkevičiūtė  
 2019-11-18

  
 Sveikatos ministro  
 pavaduotoja  
 Jekaterina Jurkenienė  
 2019-11-18

  
 Administravimo departamento  
 organizacijos vystymo ir personalo  
 skyriaus vyriausioji specialistė  
 Jekaterina Jurkenienė  
 2019-11-18