

LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS KANCELIARIJA
SOCIALINĖS POLITIKOS GRUPĖ
PAŽYMA

DĖL VYRIAUSYBĖS NUTARIMO „DĖL 2021 M. SAUSIO 29 D. KOMISIJOS
ĮGYVENDINIMO REGLAMENTO (ES) 2021/111, KURIUO TAM TIKRUS GAMINIUS
LEIDŽIAMA EKSPORTUOTI TIK PAGAL EKSPORTO LEIDIMĄ, ĮGYVENDINIMO“
PROJEKTO (Nr. TAP-21-166(2); TAIS Nr. 21-19280(3))

2021-03-03 Nr. NV-395

Vilnius

Projekto rengėjas: Sveikatos apsaugos ministerija.

Projekto tikslas: paskirti instituciją - Valstybinę vaistų kontrolės tarnybą, atsakingą už eksporto leidimų COVID-19 vakcinoms, dėl kurių su Europos Sąjunga, sudarytos išankstinės pirkimo sutartys, išdavimą (įgyvendinamas Komisijos reglamentas (ES) 2021/111). Eksporto leidimų išdavimo tikslas – laikinai apriboti Sąjungoje gaminamų vakcinų ir jų veikliųjų medžiagų eksportą.

Dabartinė situacija: siekiant užtikrinti pakankamą COVID-19 vakcinų tiekimą ES valstybės narėms ir išvengti atvejų, kuomet kai kurie vakcinų gamintojai nesilaiko įsipareigojimų Sąjungai pristatyti sutartų vakcinų kiekio, imtasi skubių ribotos trukmės veiksmų ir 2021 m. sausio 29 d. priimtas Komisijos įgyvendinimo reglamentas, kuriuo numatyta, kad COVID-19 vakcinos, dėl kurių su Sąjunga sudarytos išankstinės pirkimo sutartys, galėtų būti eksportuojamos, tik gavus išankstinį leidimą. Eksporto leidimą suteikia valstybės narės, kurioje gaminami gaminiai, kompetentingos institucijos tik tada, kai dėl eksporto apimties nekyla grėsmė su vakcinų gamintojais sudarytų Sąjungos išankstinių pirkimo sutarčių vykdymui. Kad būtų užtikrintas suderintas sprendimas Sąjungos lygmeniu, valstybės narės turi iš anksto prašyti Komisijos pateikti nuomonę ir ja remdamosi priimti sprendimą (numatoma, kad paraiškos turi būti išnagrinėtos ir sprendimas paskelbtas per 2 (atskirais atvejais – 4) dienas).

Šiuo metu atsakingos institucijos neturi duomenų, kad Lietuvoje minėtos vakcinos ir veikliosios medžiagos būtų gaminamos, tačiau pradėjus gaminti bent vieną iš jų ir prireikus eksporto leidimo, leidimo pareiškėjai turėtų žinoti, į kurią instituciją kreiptis, ir ši institucija turėtų būti pasiruošusi išduoti leidimus per Reglamente nustatytus terminus.

Projekto esmė: siūloma paskirti Valstybinę vaistų kontrolės tarnybą, atsakingą už Reglamente (ES) 2021/111 kompetentingai institucijai nurodytų funkcijų vykdymą bei pavesti sveikatos apsaugos ministrui, suderinus su Muitinės departamentu, nustatyti Komisijos reglamentuose nurodytų eksporto leidimų išdavimo tvarką.

Atitiktis Vyriausybės programai: atitinka Vyriausybės programos siekius dėl efektyvaus COVID-19 sukeltos situacijos valdymo, reagavimo į grėsmes visuomenės sveikatai, bendradarbiavimo su atitinkamomis struktūromis, siekiant užtikrinti piliečių saugumą ir gerovę.

Derinimas: projektas derintas su Teisingumo, Ekonomikos ir inovacijų ministerijomis, Valstybine vaistų kontrolės tarnyba, svarstytas 2021 m. kovo 2 d. tarpinstituciniame pasitarime ir patikslintas pagal Vyriausybės kanceliarijos Teisės grupės 2021 m. vasario 22 d. išvadoje Nr. NV-343 pateiktas pastabas (antrinėje išvadoje Teisės grupė pastabų neturi).

Dalykinio vertinimo išvada. Siūlome projektą svarstyti Vyriausybės posėdžio B dalyje.

Socialinės politikos grupės vadovė

Eglė Neciunskienė

Eglė Neciunskienė, tel. 8 706 63790, el. p. egle.neciunskiene@lr.lt