

RELACION

PËR

AKTIN NORMATIV “PËR MIRATIMIN E DISA NDRYSHIMEVE TË NËNSHKRUARA (AMENDAMENTI I DYTË) NË MARRËVESHJEN PËR PRODHIMIN DHE FURNIZIMIN, NGA DHE NDËRMJET *PFIZER EXPORT B.V.* DHE MINISTRISË SË SHËNDETËSISË DHE MBROJTJES SOCIALE TË SHQIPËRISË, MINISTRIT TË SHËNDETIT PËR RINDËRTIMIN DHE INSTITUTIT TË SHËNDETIT PUBLIK, MIRATUAR ME AKTIN NORMATIV NR.3, DATË 18.1.2021, TË KËSHILLIT TË MINISTRAVE”

I. QËLLIMI I PROJEKTAKTIT DHE OBJEKTIVAT QË SYNOHEN TË ARRIHEN

Akti normativ i Këshillit të Ministrave propozohet në zbatim të nenit 101 të Kushtetutës.

Qëllimi i tij është miratimi i disa ndryshimeve të nënshkruara në marrëveshjen me kompaninë *Pfizer*, të cilat do të mundësojnë lehtësimin e procedurave për alokimin e dozave të vaksinës *Pfizer*, të dhuruara nga shtete të tjera.

II. VLERËSIMI I PROJEKTAKTIT NË RAPORT ME PROGRAMIN POLITIK TË KËSHILLIT TË MINISTRAVE, ME PROGRAMIN ANALITIK TË AKTEVE DHE DOKUMENTE TË TJERA POLITIKE

Akti normativ nuk është planifikuar në planin e përgjithshëm analitik të projektakteve të vitit 2021.

III. ARGUMENTIMI I PROJEKTAKTIT LIDHUR ME PËRPARËSITË, PROBLEMATIKAT, EFEKTET E PRITSHME

Përgjatë vitit 2021, Republika e Shqipërisë ka ndërmarrë një sërë masash për t'u përballur me sfidat e shkaktuara nga Covid-19. Ndër më kryesoret është edhe furnizimi me vaksina anticovid. Një ndër vaksinat me të cilat është furnizuar vendi ynë ka qenë vaksina e kompanisë *Pfizer Export BV*, me të cilën vendi ynë ka lidhur marrëveshje. Teksti i marrëveshjes fillestare është miratuar me aktin normativ nr.1, datë 10.1.2021, të Këshillit të Ministrave, “Për miratimin e tekstit të marrëveshjes, për prodhimin dhe furnizimin, nga dhe ndërmjet *Pfizer Export BV*, dhe Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale të Shqipërisë, Institutit të Shëndetit Publik, dhe Ministrit të Shtetit për Rindërtimin, autorizimin e

procedurës për lejimin e hyrjes dhe administrimit të vaksinave Anti-Covid-19 në Republikën e Shqipërisë, si dhe përdorimin e tyre në popullatë”, i cili ka parashikuar edhe detyrimet për organet shtetërore lidhur me hyrjen e vaksinës.

Marrëveshja e nënshkruar është miratuar me aktin normativ nr.3, datë 18.1.2021. Sasia fillestare e dozave u shtua me anë të një amendimi të kontratës. Çmimi për dozë mbeti i njëjti. Edhe ndryshimi i marrëveshjes që parashikonte rritjen e sasisë së dozave u miratua me të njëjtën procedurë që u miratua marrëveshja bazë; pra, fillimisht u miratua me aktin normativ nr.29, datë 13.9.2021, të Këshillit të Ministrave, teksti i ndryshimeve të marrëveshjes e pastaj ndryshimet e nënshkruara të marrëveshjen me aktin normativ nr.30, datë 27.9.2021, të Këshillit të Ministrave.

Ndërkohë, Shqipëria përveçse Lehtësisë Covax dhe marrëveshjeve dypalëshe, ka shfrytëzuar edhe mundësinë e donacioneve nga vende të tjera.

Komisioni Evropian ka lidhur marrëveshje të blerjes paraprake (“*Advance Purchase Agreement - APA*”) për prodhimin, blerjen e furnizimin e një vaccine Covid-19, në Bashkimin Evropian me kompaninë *Pfizer*, i cili përcakton mundësinë e shteteve anëtare për t’i rishitur ose dhuruar kundrejt palëve të treta.

Në marrëveshjen fillestare përcaktohet se blerësi (konkretisht, Shqipëria) angazhohet të marrë vaksinën direkt nga *Pfizer*, nga *Pfizer* përmes Lehtësisë COVAX ose nga një palë e tretë, qoftë me dhurim, rishitje ose ndryshe, vetëm nëse blerësi ka marrë pëlqimin paraprak me shkrim të *Pfizer*.

Ky parashikim i mësipërm kërkonte ndërhyrjen me akt normativ sa herë që do të kishim një dhurim të dozave *Pfizer* nga një shtet tjetër, për t’i përfshirë këto doza nën rregjimin e së njëjtës marrëveshje.

Me anë të këtij amendimi lehtësohet procedura e alokimit të dozave *Pfizer* të dhuruara nga shtetet e tjera, pasi tashmë nuk do të jetë e nevojshme të ndryshohet marrëveshja bazë, por *Pfizer*-i do të njoftohet për këto doza.

Në këtë amendim përcaktohet një rregullim për të gjitha dhurimet në përgjithësi në mënyrë që, jo sa herë të ketë dhurime, të kërkohet ndërhyrje në marrëveshjen bazë me *Pfizer*-in.

Teksti i marrëveshjes është miratuar me anë të aktit normativ nr.32, datë 9.11.2021, të Këshillit të Ministrave.

Marrëveshja është nënshkruar nga palët më 10.11.2021.

IV. VLERËSIMI I LIGJSHMËRISË, KUSHTETUTSHMËRISË DHE HARMONIZIMI ME LEGJISLACIONIN NË FUQI VENDAS E NDËRKOMBËTAR

Akti normativ i Këshillit të Ministrave është në përputhje me Kushtetutën dhe veçanërisht me nenin 101 të saj.

Sipas këtij neni, Këshilli i Ministrave, në rast nevoje dhe urgjence, nën përgjegjësinë e tij, mund të nxjerrë akte normative që kanë fuqinë e ligjit, për marrjen e masave të përkohshme. Këto akte normative i dërgohen menjëherë Kuvendit, i cili mblidhet brenda 5 ditëve, nëse nuk është i mbledhur. Këto akte humbasin fuqinë që nga fillimi, në qoftë se nuk miratohen nga Kuvendi brenda 45 ditëve.

Nevoja dhe urgjenca janë parakushte të domosdoshme për nxjerrjen e një akti normativ.

Pandemia aktuale e shkaktuar nga Sars-Cov-2 (Covid-19) ka shkaktuar dëme të mëdha në shëndetin e njerëzve, duke kaluar deri në humbjen e jetës dhe dëme ekonomike, qoftë për buxhetin e personave të prekur, qoftë për buxhetin e bizneseve për shkak të vendosjes së masave kufizuese të frekuentimit të tyre, ashtu si dhe dëme në buxhetin e shtetit, duke kaluar fokusin më të madh në investimet në shërbimet shëndetësore, kryesisht spitalore.

Situata e krijuar nga Sars-Cov-2 vlerësohet e pamundur të presë aq kohë sa nevojitet për nxjerrjen e ligjit të nevojshëm nga organi ligjvënës, qoftë edhe nëpërmjet procedurave të përshpejtuara.

Nevoja për furnizimin me vaksina anticovid është imediate, pasi domosdoshmëria për të vaksinuar të gjithë popullatën target mbetet ende një emergjencë.

Ky akt normativ, pasi u miratua nga Këshilli i Ministrave, do t'i nënshtrohet, brenda afatit kushtetues, dërgimit për miratim në Kuvendin e Republikës së Shqipërisë.

V. VLERËSIMI I SHKALLËS SË PËRAFRIMIT ME *ACQUIS COMMUNITAIRE* TË BASHKIMIT EVROPIAN

Akti normativ nuk përfron ndonjë *acquis* të Bashkimit Evropian.

VI. PËRMBLEDHJE SHPJEGUESE E PËRMBAJTJES SË PROJEKTAKTIT

Akti normativ përmban 2 nene.

Neni 1 parashikon miratimin e disa ndryshimeve të nënshkruara (amendamenti i dytë) në marrëveshjen për prodhimin dhe furnizimin, nga dhe ndërmjet *Pfizer Export B.V.* dhe Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale të Shqipërisë, ministrit të Shtetit për Rindërtimin dhe Institutit të Shëndetit Publik, miratuar me aktin normativ nr.3, datë 18.1.2021, të Këshillit të Ministrave.

Në nenin 2 parashikohet hyrja në fuqi menjëherë e aktit normativ dhe botimi në “Fletoren zyrtare”.

VII. INSTITUCIONET DHE ORGANET QË NGARKOHEN PËR ZBATIMIN E PROJEKTAKTIT

Institucioni përgjegjës për ndjekjen dhe zbatimin e këtij akti normativ janë Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, Zëvendëskryeministri dhe ministër i Shtetit për Rindërtimin dhe Programin e Reformave dhe Instituti i Shëndetit Publik.

VIII. PERSONAT DHE INSTITUCIONET QË KANË KONTRIBUAR NË HARTIMIN E PROJEKTAKTIT

Akti normativ i Këshillit të Ministrave është hartuar nga Ministria e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale dhe Zëvendëskryeministri dhe ministër i Shtetit për Rindërtimin dhe Programin e Reformave.

IX. RAPORTI I VLERËSIMIT TË TË ARDHURAVE DHE SHPENZIMEVE BUXHETORE

Ky akt normativ nuk shoqërohet me efekte financiare.

KËSHILLI I MINISTRAVE