

RELACION

PËR

AKTIN NORMATIV “PËR DISA NDRYSHIME NË TEKSTIN E MARRËVESHJES PËR PRODHIMIN E 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”

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 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 analistik të projektakteve të vitit 2021.

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

Gjatë 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 dhe furnizimi me vaksina anticovid. Një ndër vaksinat me të cilat është furnizuar vendi ynë ka qenë vaksina e kompanisë *Pfizer Export B.V.*, me të cilën vendi ynë ka lidhur marrëveshje. Teksti i marrëveshjes fillestare është miratuar me aktin normativ nr.1, datë 10.1.2021, “Për miratimin e tekstit të marrëveshjes, për prodhimin dhe furnizimin nga dhe ndërmjet *Pfizer Export B.V.*, 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 anticovid-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.

Ndërkojë, Shqipëria, përvçse lehtësisë *Covax* dhe marrëveshjeve dybalëshe, 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 dhe furnizimin e një vaksine 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 pikën 2.1.f të marrëveshjes fillestare përcaktohet se blerësi (konkretisht, Shqipëria) angazhohet të marrë vaksinën direkt nga *Pfizer-i*, nga *Pfizer-i* 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-it*.

Ky parashikim i mësipërm kërkonte ndërhyrjen me akt normativ sa herë që do të kishim një dhurim të dozave *Pfizer* nga një shtet tjeter, për t’i përfshirë këto doza nën regjimin 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 kërkonte ndërhyrje në marrëveshjen bazë me *Pfizer-in*.

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 nenit, Këshilli i Ministrave, në rast nevoje dhe urgjencë, 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 urgjencia 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.

Për situatën e krijuar nga Sars-Cov-2 vlerësohet e pamundur pritja për nxjerrjen e ligjit të nevojshëm nga organi ligjvénës, 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, pas miratimit nga Këshilli i Ministrave, brenda afatit kushtetues, dërgohet për miratim në Kuvendin e Republikës së Shqipërisë.

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

Akti normativ nuk synon përputhshmëri me ndonjë *acquis* të Bashkimit Evropian.

VI. PËRMBLEDHJE SHPJEGUESE E PËRMBAJTJES SË PROJEKTAKTIT

Akti normativ përmban parashikimet e mëposhtme:

Në nenin 1 parashikohet miratimi i disa ndryshimeve në tekstin e marrëveshjes për prodhimin dhe furnizimin nga dhe ndërmjet *Pfizer Export B.V.*, Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, ministrit të Shtetit për Rindërtimin dhe Institutit të Shëndetit Publik, sipas tekstit që i bashkëlidhet këtij akti normativ.

Në nenin 2 përcaktohen detyrimet e organeve shtetërore dhe, konkretisht, parashikohet, si më poshtë:

1. Ndryshimet në tekstin e marrëveshjes për prodhimin dhe furnizimin nga dhe ndërmjet *Pfizer Export B.V.*, Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, ministrit të Shtetit për Rindërtimin dhe Institutit të Shëndetit Publik, bashkëlidhur këtij akti normativ, për shkak të sekretit tregtar, nuk do të publikohen në asnjë *website* të institucioneve apo në “Fletoren zyrtare”.
2. Të gjitha institucionet e përfshira në dhënien e mendimit, të miratimit apo që janë pjesë e procesit kanë detyrimin të mos bëjnë publike ndryshimet në marrëveshjen bashkëlidhur këtij akti normativ apo pjesë të saj.
3. Detyrimet e organeve shtetërore dhe përjashtimet nga detyrimet për furnizimin e vaksinës anticovid, të përcaktuara në aktin normativ nr.1, datë 10.1.2021, të Këshillit të Ministrave, të ndryshuar, janë të njëjtë dhe për ndryshimet në tekstin e marrëveshjes për prodhimin e furnizimin nga dhe ndërmjet *Pfizer Export B.V.*, Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, ministrit të Shtetit për Rindërtimin dhe Institutit të Shëndetit Publik, sipas kushteve të tekstit të marrëveshjes bashkëlidhur këtij akti normativ.

Në nenin 3 përcaktohet hyrja në fuqi e aktit normativ.

VII. INSTITUCIONET DHE ORGANET QË NGARKOHEN PËR ZBATIMIN E PROJEKTAKTIT

Institucioni përgjegjës për ndjekjen e zbatimin e këtij akti normativ janë ministria përgjegjëse për shëndetësinë dhe mbrojtjen sociale dhe Zëvendëskryeministri e ministër i Shtetit për Rindërtimin dhe Programin e Reformave.

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

Ky akt normativ është hartuar nga ministria përgjegjëse për shëndetësinë dhe mbrojtjen 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