



REPUBLIKA E SHQIPËRISË

KUVENDI

KOMISIONI PËR PUNËN, ÇËSHTJET SOCIALE DHE SHËNDETËSINË

Tiranë, më 30.04.2021

Dokument parlamentar

(*Komision për dhënie mendimi*)

RAPORT

PËR

Aktin normativ Nr. 17 datë 08.04.2021 “Për miratimin e marrëveshjes ndryshuese të marrëveshjes së furnizimit të nënshkruar ndërmjet Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, Ministrit të Shtetit për Rindërtimin dhe Institutut të Shëndetit Publik dhe distributorit të autorizuar “Keymen ilaç sanayi ve ticaret” a.s.”

I. *Hyrje*

Komisioni per Punën, Çështjet Sociale dhe Shëndetësinë, në cilësinë e Komisionit për dhënie mendimi, në mbledhjen e datës 30.4.2021 shqyrton projektligjin, Aktin normativ Nr. 17 datë 08.04.2021 “Për miratimin e marrëveshjes ndryshuese të marrëveshjes së furnizimit të nënshkruar ndërmjet Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, Ministrit të Shtetit për Rindërtimin dhe Institutut të Shëndetit Publik dhe distributorit të autorizuar “Keymen ilaç sanayi ve ticaret” a.s.”.

Komisioni për Punën, Çështjet Sociale dhe Shëndetësinë, e shqyrton projektligjin në cilësinë e komisionit për dhënie mendimi bazuar në nenet 32-38 të Rregullores së Kuvendit. Relator për këtë Akt Normativ ishte znj. Klodiana Spahiu. Të ftuar gjatë mbledhjes së Komisionit ishin dhe përfaqësues të Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Social, më konkretisht Zv/ministria znj. Mira Rakacolli, Sekretarja e Përgjithshme znj. Geraldina Prodani dhe Drejtoresha Juridike znj. Antoneta Njehrrena.

Ky akt normativ nuk është planifikuar në planin e përgjithshëm analistik të projektakteve të vitiit 2021.

II. Baza ligjore Kushtetuese

Akti normativ i Këshillit të Ministrave është në përputhje me Kushtetutën e Shqipërisë, numri 101 të saj.

Akti normativ shoqërohet me relacionin përkatës sipas nenit 68, të Rregullores së Kuvendit.

III. Qëllimi, përbajtja dhe risitë e aktit normativ.

Qëllimi i Aktit Normativ është miratimi i marrëveshjes së nënshkruar, ndërmjet “Keymen Ilaç Sanayi ve ticaret” dhe A.S dhe Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, Ministrit të Shtetit për Rindërtimin dhe Institutit të Shëndetit Publik.

Objekti i marrëveshjes është furnizimi i popullatës me vaksinës kundër COVID-19 “Coronavac, të krijuar nga Sinovac Life Science Co, Ltd të prodhuar në Republikën Popullore të Kinës”.

Me anë të këtij akti normativ synohet të miratohet marrëveshja e nënshkruar ndërmjet ministrit të Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, ministrit të Shtetit për Rindërtim dhe Institutit të Shëndetit Publik dhe “Keymen Ilaç Sanayi ve ticaret” dhe A.S.

Risitë

Pandemia e shkaktuar nga SARS-CoV-2 (Coronavirus i ri, COVID-19) ishte një sfidë globale jo vetëm përfaktin se ishte një virus i ri dhe i panjohur, por edhe përfshak të numrit të lartë të personave të prekur dhe atyre që kanë pësuar fatalite në mbarë botën. Në këto kushte, qeveria shqiptare, ashtu si qeveritë e shteteve të tjera të rajonit, Evropes dhe botës, ka ndërmarrë një sërë masash përfshirë parandalimin dhe kufizimin e shpërndarjes së virusit në popullatë.

Ne kushtet aktuale, vendosja e një vaksine të sigurt dhe efektive COVID-19 është thelbësore përfshirë rikthimin e një normaliteti jetësor.

Aktualisht, Shqipëria është bërë pjesë e aleancës COVAX dhe nje pjesë e vaksinave do të sigurohen nëpërmjet kësaj aleance në të cilën Shqipëria ka aderuar nëpërmjet ligjit nr.134/2020.

Shume vende të përfshira në alenacën COVAX kanë lidhur marrëveshje të drejtperdrejtë përfshirë sigurimin e vaksinës me kompaninë Pfizer B.V. të tillë si Serbia, Maqedonia dhe disa vende te BE-së.

Numri i siguruar i vaksinave nga marrëveshja me kompaninë Pfizer B.V nuk ishte I mjaftueshëm përfshirë vaksinim masiv të popullsisë. Në këto kushte Qeveria Shqiptare me anë të marrëveshjes, ndërmjet distributorit të autorizuar “Keymen Ilaç Sanayi ve ticaret” dhe A.S dhe Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, Ministrit të Shtetit për Rindërtimin dhe Institutit të Shëndetit Publik, të datë 23.03.2021, Republika e Shqipërisë

është funizuar me vaksinën e inaktivizuar kundër Covid-19 (Vero Cell), Coronavac, të krijuar nga Sinovac Life Science Co, Ltd të prodhuar në Republikën Popullore të Kinës miratuar me Aktin Normativ nr.10 të datës 25.03.2021.

Në Ministrinë e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale është ngritur një grup pune me specialistë te ministrise dhe te strukturave te varesise, i cili vlerësoi kontratën e propozuar dhe zhvilloi negociata për marrëveshjen.

Përbajtja e aktit normativ

Akti normativ përbëhet nga 1 nen gjithsej.

- Neni 1 parashikon miratimin e tekstit të marrëveshjes për prodhimin dhe fumizimin, ndërmjet “Keymen İlaç Sanayi ve ticaret” dhe A.S dhe Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, ministrit të Shtetit për Rindërtimin dhe Institutit të Shëndetit Publik, sipas tekstit që i bashkëlidhet këtij akti normativ.

IV. Efektet financiare

Nënskrimi i kësaj marrëveshjeje shoqërohet me efekte financiare të cilat do të perballohen nga fondi rezerve i buxhetit të shtetit.

V. Shqyrtimi i projektligjit në komision.

Akti normativ u prezantuar nga përfaqësuesit e Ministrisë së Shëndetësisë, Zv/Ministria znj. Mira Rakacolli, ku ndër të tjera theksoj se vaksinimi i popullsisë është një ndër priorititetet e qeverisë në këtë kohë për menjanimin sa më të madhe të përhapjes së virusit Covid -19.

Znj. Rakacolli përmëndi që marrëveshja që sot propozohet për miratim në Komision, është ndryshimi i paketimit të vaksinës Coronavac e prodhuar në Turqi. Duke qënë se ky ndyshim i paketimit vjen në një dozë të re të vaksinës duhet dhe miratimi nga Komisioni.

VI. Përfundime.

Në përfundim të shqyrtimit Komisioni për Punën, Çështjet Sociale dhe Shëndetësinë, vlerësoi se miratimi i këtij akti normativ në kushtet e nevojës dhe urgjencës, do të ketë impakt pozitiv në mbrojtjen e shëndetit publik, dhe me votat pro të të gjithë anëtarëve të pranishëm, e miratoi Aktin normativ Nr. 17 datë 08.04.2021 “Për miratimin e marrëveshjes ndryshuese të marrëveshjes së furnizimit të nënshkruar ndërmjet Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, Ministrit të Shtetit për Rindërtimin dhe Institutit të Shëndetit Publik dhe distributorit të autorizuar “Keymen ilaç sanayi ve ticaret” a.s.”.

RELATOR

Klodiana SPAHIU

KRYETAR

Enver ROSHI

