



REPUBLIKA E SHQIPËRISË
KUVENDI
KOMISIONI PËR PUNËN, ÇËSHTJET SOCIALE DHE SHËNDETËSINË

Tiranë, më 28.02.2022

Dokument parlamentar

(Komision për dhënie mendimi)

RAPORT

I. Hyrje

Aktin normativ nr. 1 "Për disa ndryshime (amendimi i trete) tekstin e marreveshjes për prodhimin e furnizimin, nga dhe ndermjet pfiizer export b. v., Ministrise se Shendetesise dhe Mbrojtjes Sociale te Shqiperise, Ministrit te Shtetit per Rindertimit dhe Institutit te Shendetit Publik, miratuar me aktin normativ nr.3, date 18.1.2021, te Keshillit te Ministra ve, te ndryshuar.

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. Anila Denaj. Të ftuar gjatë mbledhjes së Komisionit ishin përfaqësues të Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Social, Znj. Ogerta Manastirliu, Ministre e Shendetesise dhe Mbrojtjes Sociale, Znj. Eugena Tomini, Drejtor I Institutit te Shendetit Publik, Znj. Antoneta Njehrrrena, Drejtor Juridik, Znj. Nejsi Lleshi, Keshilltare, Znj. Etiola Kola, Keshillitare.

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

II. Baza ligjore Kushtetuese

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

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

III. Qëllimi, përmbajtja dhe risitë e aktit normativ.

Qëllimi

Qëllimi i këtij akti normativ është miratimi i disa ndryshimeve në marrëveshjen me kompaninë Pfizer, të cilat do të mundësojnë blerjen e dozave të vaksinës për periudhën 2022 – 2023.

Risitë

Amendimet e këtij Akti Normativ do të përcaktojnë rregullat e zbatueshme të vendosjes së produktit në Shqipëri, ndër të tjera, që Pfizer të veprojë në përputhje me të gjitha licencat dhe lejet rregullatore qeveritare, si dhe të veprojë në përputhje me të gjitha praktikat aktuale të prodhimit lidhur me proceset e saj të prodhimit e të paketimit, objektet apo të tjera, për të lejuar përmbushjen e detyrimeve të saj sipas këtij ligji.

Pfizer-i do të sigurohet që i gjithë produkti të jetë i etiketuar dhe i paketuar sic duhet, në përputhje me autorizimin, specifikimet dhe standardet e materialeve të praktikave aktuale të prodhimit në fuqi.

Amendimet në këtë akt ligjor parashikojnë modalitetet që zbatohen në rast se Shqipëria dëshiron të dhurojë doza kundrejt vendeve të treta. Për këto të fundit parashikohet se, në rastet kur dozat e kontraktuara të furnizohet nga Pfizeri për blerësin përbejnë një tepricë të furnizimit mbi kërkesat e blerësit dhe ka jetegjatesi të pershtatshme për këto doza të tepërta blerësi mundet, në varesi të kushteve, të kryejë një donacion në një vend ose institucion publik (p.sh. COV AX Facility) për produktet që nuk i kalojnë 5% (pese për qind) të dozave të kontraktuara.

Në vijim të njoftimit të Pfizer-it për ndryshimet e lartpërmendura, me urdhrin nr.42, datë 20.1.2022, të Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, "Për ngritjen e grupit negociator për vlerësimin e kushteve të ndryshimit të marrëveshjes "Për prodhimin dhe furnizimin ndërmjet Pfizer Export B. V. dhe Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, Ministrisë së Shtetit për Rindërtimin dhe Institutit të Shëndetit Publik", në Ministrinë e Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale u ngrit grupi negociator për vlerësimin e kushteve të ndryshimit të marrëveshjes, me specialiste të fushave të ndryshme, i cili diskutoi për ndryshimet e propozuara nga Pfizer Export B. V, si amendament i tretë i marrëveshjes baze.

Përmbajtja e aktit normativ

Akti normativ përmban parashikimet e mëposhtme:

Neni 1

Parashikon miratimin e tekstit të disa ndryshimeve (amendimi i tretë).

Neni 2

Parashikon detyrimet e organeve shtetërore.

Neni 3

Parashikon hyrjen ne fuqi.

IV. Efektet financiare

Ky akt normativ shoqerohet me efekte financiare, te cilat do te mbulohen nga buxheti i alokuar per Ministrine e Shendetesise dhe Mbrojtjes Sociale per furnizimin me vaksina per vitin 2022.

V. Shqyrtimi i projektligjit në komision.

Akti normativ u prezantuar nga përfaqësuesit e Ministrisë së Shëndetësisë, Ministria znj.Ogerta Manasterliu.

Ne fjalen e saj Ministria theksoj qe nevoja e miratimit te amendamentit te Aktit normativ ishte garantimi i 1 milion dozave per vitin 2022 mundesuar nga marrveshtja me Pfizer. Kjo marreveshje eshte nenshkruar ne diskrecion te plote midis kompanise Pfizer dhe Republikes se Shqiperise. Ministrtia theksoj qe keto doza do te mundesohen ne baze te nje kalendari te shperndarjes se vakisinave ne muajn mars, qershor dhe shtator.

Gjate mbledhjes se komisionit u shtruan pyetjet nga deputetet si zonja Gjergji, z. Shehu, z.Vasili dhe znj. Pampuri. Fokusi i pyetjeve te tyre ishte i vendosur ne numrin e te vaksinuarve, sa eshte numri i te rinjeve te vaksinuar? Sa eshte numri i dozave te vaksinave qe kane ardhur ne Shqiperi? Sa eshte numri i vaksinave stok te mbetura ne Shqiperi? Sa eshte perqindja e pergjithshme e te gjitha moshave te vaksinuar ne Shqiperi me nje doze me dy doza dhe me tre doza?

Te gjitha pyejet moren pergjigje nga perfaqesues te Ministrise dhe perfaqesues te Institutit te Shendetit Publik.

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, Komisioni miratoi Akti Normativ nr. 1 "Per disa ndryshime (amendimi i trete) ne tekstin e marreveshjes per prodhimin e furnizimin, nga dhe ndermjet pfizer export b. v., Ministrise se Shendetesise dhe Mbrojtjes Sociale te Shqiperise, Ministrit te Shtetit per Rindertimit dhe Institutit te Shendetit Publik, miratuar me aktin normativ nr.3, date 18.1.2021, te Keshillit te Ministra ve, te ndryshuar.

RELATOR

Anila DENAJ

KRYETAR

Grida DUMA