



# REPUBLIKA E SHQIPËRISË

## KUVENDI

*Komisioni për Politikën e Jashtme*

### RAPORT

#### MBI MBLEDHJEN E KOMISIONIT PËR POLITIKËN E JASHTME

#### PËR SHQYRTIMIN E

#### PROJEKTLIGJIT

#### "PËR ADERIMIN E REPUBLIKËS SË SHQIPËRISË NË KONVENTËN PËR PËRPUNIMIN E FARMAKOPESË EVROPIANE, STRASBURG 22.VII.1964, TEKST I NDRYSHUAR NË PËRPUTHJE ME DISPOZITAT E PROTOKOLLIT TË KONVENTËS (EST NR.134)"

#### I. HYRJE

Komisioni për Politikën e Jashtme, në cilësinë e Komisionit për dhënie mendimi, në zbatim të neneve 32-38 të Rregullores së Kuvendit, shqyrtoi projektligjin "Për aderimin e Republikës së Shqipërisë në Konventën për Përpunimin e Farmakopesë Evropiane, Strasburg 22.VII.1964, tekst i ndryshuar në përputhje me dispozitat e protokollit të konventës (EST nr.134)".

Projektligji i paraqitur për shqyrtim është propozuar nga Këshilli i Ministrave, sipas përcaktimeve të neneve 78, 83, pika 1, dhe 121, pika 1 të Kushtetutës së Republikës së Shqipërisë dhe shoqërohet me relacionin përkatës sipas nenit 68 të Rregullores së Kuvendit.

Të pranishëm në mbledhjen e Komisionit për të prezantuar projektligjin dhe për t'u dhënë shpjegime pyetjeve të deputetëve ishin përfaqësues të Ministrisë së Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale.

#### II. QËLLIMI DHE PERMBAJTJA E PROJEKTLIGJIT

Ky projektligj synon anëtarësimin me të drejta të plota të Republikës së Shqipërisë në Konventën e Farmakopesë Evropiane, ndryshuar me protokollin ETS Nr.134, i cili ka hyrë në fuqi në vitin 1992. Kjo konventë aplikohet në 38 vende evropiane dhe përdoret në 100 vende të tjera në të gjithë botën. Aktualisht, Republika e Shqipërisë është anëtare e kësaj konvente me statusin e vëzhguesit.

Sipas konventës, shtetet pjesëmarrëse do të përpunojnë në mënyrë progresive një Farmakope që do të titullohet "Farmakopea Evropiane" dhe do të jetë e përbashkët për shtetet kontraktuese.

Aderimi i Republikës së Shqipërisë në Konventën e Farmakopesë Evropiane do të bëjë të mundur pjesëmarrjen dhe vendimmarrje lidhur me çështjet e shëndetit publik dhe praktikat më të mira të prodhimit e të shpërndarjes së barnave. Ai synon marrjen e masave të nevojshme për të siguruar që monografite që do të miratohen sipas neneve 6 dhe 7, të kësaj konvente, të bëhen standardet zyrtare të zbatueshme në vendet e tyre përkatëse.

Aderimi i Republikës së Shqipërisë në Konventën e Farmakopesë Evropiane, ndryshuar me protokollin ETS nr.134, i cili ka hyrë në fuqi në vitin 1992, do të bëjë të mundur:

- arritjen e një uniteti më të madh midis anëtarëve të Këshillit të Evropës, me qëllim promovimi, ndër të tjera, të progresit ekonomik dhe social, me përfundimin e marrëveshjeve dhe me veprime të përbashkëta në fushat ekonomike, sociale, kulturore, shkencore, ligjore si dhe në çështjet administrative;
  - promovimin e progresit si në fushën sociale, ashtu edhe në fushën e shëndetit publik, për harmonizimin e ligjeve të tyre kombëtare në zbatim të dispozitave të konventës;
  - marrjen e masave nga vendet anëtare në lidhje me prodhimin, qarkullimin dhe shpërndarjen e ilaçeve në Evropë;
  - harmonizimin e specifikimeve për substancat mjekësore, të cilat, në gjendjen e tyre origjinale ose në formën e preparateve farmaceutike janë me interes dhe rëndësi të përgjithshme për popujt e Evropës;
  - nevojën për të shpejtuar hartimin e specifikimeve për numrin në rritje të substancave të reja mjekësore që shfaqen në treg;
  - promovimin e lëvizjes së lirë të produkteve mjekësore në Evropë edhe më gjerë;
  - marrjen e masave nga prodhuesit e barnave dhe të produkteve farmaceutike lidhur me zbatimin e standardeve të cilësisë gjatë gjithë ciklit të prodhimit, qarkullimit dhe shpërndarjes së tyre në tregjet e shteteve anëtare të kësaj konvente.
- Nga zbatimi i kësaj marrëveshjeje nuk do të ketë efekt financiar në buxhetin e shtetit.

### **III. DISKUTIMI NË KOMISION**

Zëvendësministrja Shëndetësisë dhe Mbrojtjes Sociale, znj. Mira Rakacolli informoi deputetët për qëllimin, vlerën dhe natyrën e marrëveshjes si dhe iu përgjigj pyetjeve të deputetëve për mënyrën se si do të zbatohet ajo nga pala shqiptare dhe ndikimin e saj në rritjen e standardeve dhe përafrimin e tyre me ato europiane.

Relatorja, znj. Eglantina Gjermeni u shpreh se në aspektin e teknikës legislative, plotësohen të gjitha kërkesat formale të një marrëveshjeje.

Kryetarja e Komisionit Kodheli, pasi vlerësoi paraqitjet e bëra dhe falënderoi pjesëmarrësit për ndërhyrjet, ftoi Komisionin të votonte projekt-ligjin.

**Në përfundim të diskutimeve,** Komisioni miratoi me unanimitet projektligjin në parim, nen për nen dhe në tërësi dhe u shpreh dakord për kalimin e tij për votim në seancë plenare.

**RELATORE**

**EGLANTINA GJERMENI**

**KRYETARE**

**MIMI KODHELI**