

Európska komisia a spoločnosť AstraZeneca podpísali prvú zmluvu



Prvá zmluva, ktorú Európska komisia uzatvorila v mene členských štátov EÚ s farmaceutickou spoločnosťou AstraZeneca, nadobudla platnosť po tom, ako ju obe strany formálne podpísali. Zmluva umožní nákup vakcíny proti COVID-19 pre všetky členské štáty EÚ, ako aj jej darovanie krajinám s nižším a stredným príjmom alebo distribúciu do ďalších európskych krajín.

Vďaka zmluve budú môcť všetky členské štáty kúpiť 300 miliónov dávok vakcíny spoločnosti AstraZeneca s opciou zakúpiť ďalších 100 miliónov dávok, ktoré sa budú distribuovať úmerne k počtu obyvateľov.

Komisia pokračuje v rokovaní o podobných zmluvách s inými výrobcami vakcín a úspešne ukončila prípravné rozhovory s týmito spoločnosťami:

Sanofi-GSK, Johnson & Johnson, CureVac a Moderna.

Predsedníčka Európskej komisie Ursula von der Leyenová v tejto súvislosti uviedla: „Komisia neustále pracuje na tom, aby občanom EÚ čo najrýchlejšie poskytla bezpečnú a účinnú vakcínu proti COVID-19. V tejto súvislosti je nadobudnutie platnosti zmluvy so spoločnosťou AstraZeneca dôležitým krokom vpred. Teší ma, že vďaka zmluvám s ďalšími farmaceutickými spoločnosťami a v spolupráci s medzinárodnými partnermi rozšírime naše portfólio potenciálnych vakcín, aby sme zabezpečili všeobecný a spravodlivý prístup k očkovaní.“

Komisárka pre zdravie a bezpečnosť potravín Stella Kyriakidesová sa vyjadrila: „Naše rokovania priniesli konkrétne výsledky: prvá podpísaná zmluva, ktorou plníme náš záväzok zabezpečiť diverzifikované portfólio vakcín na ochranu verejného zdravia našich občanov. Dnešným podpisom, ktorý je možný vďaka dôležitému úsiliu Francúzska, Nemecka, Talianska a Holandska, zabezpečíme distribúciu dávok vakcíny v členských štátoch, ak sa preukáže jej účinnosť a bezpečnosť. Očakávame, že čoskoro budeme môcť ohlásiť ďalšie zmluvy s inými výrobcami vakcín.“

Spoločnosť AstraZeneca a Oxfordská univerzita spojili sily, aby vyvinuli a distribuovali potenciálnu rekombinantnú vakcínu na báze adenovírusu, ktorá má ochrániť pred infekciou COVID-19.

Potenciálna vakcína spoločnosti AstraZeneca je už v druhej a tretej fáze rozsiahleho klinického skúšania na ľuďoch po tom, ako v prvej a druhej fáze dosiahla sľubné výsledky z hľadiska bezpečnosti a imunogenicity.

Táto zmluva je založená na dohode o predbežnom nákupe schválenej 14. augusta so spoločnosťou AstraZeneca, ktorá sa bude financovať z nástroja núdzovej podpory v rámci Únie. Krajiny inkluzívnej aliancie pre vakcíny (Nemecko, Francúzsko, Taliansko a Holandsko), ktoré začali rokovania so spoločnosťou AstraZeneca, požiadali Komisiu, aby pokračovala v ich úsilí a podpísala dohodu v mene všetkých členských štátov.

Rozhodnutie podporiť vakcínu spoločnosti AstraZeneca sa zakladá okrem iného na riadnom vedeckom prístupe, použitej technológii [nereplikatívna rekombinantná vakcína na báze šimpanzieho adenovírusu (ChAdOx1)], rýchlosti dodania v dostatočnom objeme, nákladoch, rozdelení rizika, zodpovednosti a výrobnéj kapacite schopnej zaistiť dodávky pre celú EÚ.

Regulačný proces bude flexibilný, ale zároveň dôkladný. Komisia v spolupráci s členskými štátmi a Európskou agentúrou pre lieky využije existujúcu flexibilitu regulačného rámca EÚ, aby urýchlila povolenie a sprístupnenie úspešných vakcín proti COVID-19 pri zachovaní noriem týkajúcich sa kvality, bezpečnosti a účinnosti.

Nevyhnutné bezpečnostné požiadavky a osobitné posúdenie Európskou agentúrou pre lieky ako súčasť postupu EÚ pri povoľovaní liekov na trh v plnej miere zaručujú ochranu práv občanov.

Ako kompenzáciu za takéto vysoké riziko pre výrobcov sa v dohodách o predbežnom nákupe stanovuje, že členské štáty výrobcu odškodnia za záväzky vzniknuté za určitých podmienok. Zodpovednosť však nesú spoločnosti.

Súvislosti

Zmluva so spoločnosťou AstraZeneca je dôležitým krokom k realizácii európskej stratégie v oblasti vakcín, ktorú Komisia prijala 17. júna 2020. Cieľom stratégie je do 12 až 18 mesiacov zabezpečiť pre všetkých európskych občanov kvalitné, bezpečné, účinné a cenovo dostupné vakcíny. Na tento účel Komisia spolu s členskými štátmi uzatvára dohody o predbežnom nákupe s výrobcami vakcín, ktoré vyhradia alebo poskytnú členským štátom právo kúpiť určitý počet dávok očkovacej látky za určitú cenu, keď bude k dispozícii.

Zdroj:
https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/sk/ip_20_1524

Európska komisia rozhodla o zaregistrovaní iniciatívy občanov „Právo na liečbu“



Európska komisia rozhodla o registrácii európskej iniciatívy občanov (EIO) s názvom „Právo na liečbu“. Skupina organizátorov vyzýva Úniu, *„aby uprednostnila verejné zdravie pred súkromným ziskom a aby zaručila, že vakcína a liečba ochorenia spôsobeného pandémiou sa stanú celosvetovým verejným statkom, ktorý bude voľne prístupný pre všetkých“*.

Táto európska iniciatíva občanov má nasledujúce ciele:

- a) zabezpečiť, aby práva duševného vlastníctva vrátane patentov nebránili v prístupnosti alebo dostupnosti akejkoľvek budúcej vakcíny alebo liečby ochorenia COVID-19;
- b) zabezpečiť, aby právne predpisy EÚ týkajúce sa údajov a trhovej exkluzivity neobmedzovali okamžitú účinnosť nútených licencií vydávaných členskými štátmi;
- c) zaviesť pre prijímateľov finančných prostriedkov EÚ právnu povinnosť podeliť sa o poznatky o zdravotníckych technológiách, duševné vlastníctvo a/alebo údaje súvisiace s ochorením COVID-19 v rámci združovania technológií a patentov;
- d) zaviesť právne povinnosti pre prijímateľov finančných prostriedkov EÚ z hľadiska transparentnosti verejných príspevkov a výrobných nákladov, ako aj doložky o prístupnosti a cenovej dostupnosti v spojení s nevýhradnými licenciami.

Komisia sa domnieva, že táto iniciatíva je z právneho hľadiska prijateľná, pretože spĺňa potrebné podmienky. Preto rozhodla o jej zaregistrovaní. Komisia v tomto štádiu neanalyzovala podstatu iniciatívy.

Ďalší postup

Po tejto registrácii iniciatívy môžu organizátori v najbližších 6 mesiacoch začať 1-ročný proces zbierania podpisov na jej podporu. Ak sa v priebehu roka podarí získať milión vyhlásení o podpore pochádzajúcich z aspoň siedmich rôznych členských štátov, Komisia sa bude musieť k iniciatíve do šiestich mesiacov vyjadriť. Svoje rozhodnutie, či sa žiadosťou bude alebo nebude zaoberať, musí v oboch prípadoch odôvodniť.

Súvislosti

Európska iniciatíva občanov bola zavedená Lisabonskou zmluvou ako nástroj občanov na ovplyvňovanie tvorby politík. Oficiálne bola aktivovaná v apríli 2012.

Po formálnom zaregistrovaní európskej iniciatívy občanov môže milión občanov z aspoň štvrtiny členských štátov EÚ vyzvať Európsku komisiu, aby v oblastiach, v ktorých má právomoc konať, navrhla právny akt.

Podmienky prípustnosti: 1) navrhovaná iniciatíva nesmie zjavne prekračovať rámec právomocí Komisie predložiť návrh právneho aktu, 2) nesmie predstavovať zjavné zneužitie práva, byť zjavne neopodstatnená ani šikanujúca, 3) ani nesmie byť zjavne v rozpore s hodnotami Únie.

Od začiatkov európskej iniciatívy občanov Komisia celkovo zaregistrovala 75 občianskych iniciatív a 26 ich odmietla.

Zdroj: https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/sk/ip_20_1499



Európska únia rozširuje preferenčný obchod s paneuro-stredomorskými štátmi



Európska komisia prijala balík návrhov, ktorý má zintenzívniť obchod medzi Európskou úniou a susednými krajinami v paneuro-stredomorskom regióne a pomôcť tak oživeniu hospodárstva po pandémie koronavírusu. Vďaka týmto návrhom sa zmodernizujú preferenčné obchodné dohody Únie s 20 obchodnými partnermi v paneuro-stredomorskom regióne, pričom príslušné „pravidlá pôvodu“ v týchto dohodách budú pružnejšie a priaznivejšie pre podnikanie.

Týmto návrhmi sa menia dvojstranné dohody EÚ s týmito krajinami: Island, Lichtenštajnsko, Nórsko, Švajčiarsko, Faerské ostrovy, Turecko, Egypt, Izrael, Jordánsko,

Libanon, Palestína, Gruzínsko, Moldavská republika, Ukrajina, Albánsko, Bosna a Hercegovina, Čierna Hora, Severné Macedónsko, Srbsko a Kosovo.

Komisár pre hospodárstvo Paolo **Gentiloni** uviedol: „Musíme urobiť všetko, čo je v našich silách, aby sme uľahčili obchod a hospodársku činnosť medzi Úniou a našimi susedmi v európsko-stredomorskej oblasti a podporili regionálnu integráciu. Krajínám, ako je Libanon, to zároveň pomôže s oživením a obnovou, a európskym podnikom to zase uľahčí prístup na nové trhy.“

Tzv. pravidlá pôvodu sú nevyhnutnou súčasťou každej obchodnej dohody, lebo určujú, na ktorý tovar sa môže vzťahovať preferenčné zaobchádzanie.

Pôvod vyjadruje akúsi hospodársku „príslušnosť“ tovaru, s ktorým sa obchoduje. Postupmi pôvodu sa zabezpečuje, aby colné orgány mohli overiť pôvod tovaru, a podnikom umožňujú preukázať pôvod svojho tovaru. Tovar so statusom preferenčného pôvodu je po splnení všetkých potrebných požiadaviek oprávnený na to, aby sa v závislosti od preferenčného sadzobného zaobchádzania dovážal s nižšími sadzbami cla, či dokonca s nulovou sadzbou.

Tieto prijaté nové pravidlá, ktoré sú výsledkom desiatich rokov rokovaní, sa budú uplatňovať popri pravidlách Regionálneho dohovoru o paneuro-stredomorských preferenčných pravidlách pôvodu, až kým sa nedokončí prebiehajúce preskúmanie tohto dohovoru.

Súvislosti

Tento balík je krokom k modernizácii paneuro-stredomorského dohovoru a pozostáva z 21 návrhov rozhodnutí Rady, ktorými sa stanovujú priaznivejšie pravidlá pôvodu v obchodných dohodách EÚ s väčšinou jej susedných krajín. Obchod s týmito krajinami dosiahol v roku 2019 677 miliárd eur, čo predstavuje takmer polovicu preferenčného obchodu EÚ.

Vďaka týmto ustanoveniam sa zjednoduší prístup výrobkov k využívaniu obchodných preferencií. Zavádzajú sa napríklad tieto zmeny:

- jednoduchšie špecifické pravidlá pôvodu pre výrobky, napríklad odstránenie kumulatívnych požiadaviek, limity pre miestnu pridanú hodnotu viac zohľadňujúce výrobné potreby EÚ a nové dvojité spracovanie textilu,
- zvýšenie prahových hodnôt tolerancie pre nepôvodné materiály z 10 % na 15 %,
- zavedenie „úplnej“ kumulácie, v rámci ktorej sa výrobné operácie potrebné na nadobudnutie pôvodu môžu pri väčšine výrobkov rozdeliť medzi viaceré krajiny,
- možnosť vrátenia cla (vrátenie ciel na dovážané komponenty) pri väčšine výrobkov s cieľom pomôcť vývozcom z EÚ k väčšej konkurencieschopnosti.

Autonómne uplatňované pravidlá pôvodu, ako aj vykonávacie ustanovenia týkajúce sa pôvodu, sú súčasťou colných predpisov EÚ.

Zdroj:

https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/sk/ip_20_1515



Študentská stáž v Informačnom centre Europe Direct Prešov

Informačné centrum Europe Direct Prešov organizuje program neplatených študentských stáží, ktorého cieľom je poskytnúť študentom vysokých škôl príležitosť spojiť teoretické vedomosti s praktickými skúsenosťami a umožniť im oboznámiť sa so základmi činností informačného centra, EÚ a európskych inštitúcií.



Čo táto stáž ponúka?

- prax v odbore
- možnosť lepšieho umiestnenia na trhu práce
- prepojenie teórie a praxe
- získanie nových znalostí a skúseností
- odborný dohľad interného mentora
- nadviazanie profesionálnych kontaktov
- zoznámenie sa s kultúrou a etiketou daného prostredia
- zdokonalenie sa v cudzom jazyku
- účasť na konferenciách
- Pomoc pri príprave podujatí

Nutné predpoklady

- záujem o dianie v Európskej únii
- prehľad o základoch fungovania EÚ, jej rozhodovacích procesoch a inštitúciách
- schopnosť pracovať s informačnými a komunikačnými technológiami

V prípade záujmu pošlite svoj životopis spolu s krátkym motivačným listom v slovenskom jazyku na adresu zac@sfpa.sk

Sieť informačných centier, dokumentačných centier a konferenčných prednášateľov je vo všetkých členských štátoch, aj v tom Vašom

Obráťte sa na vaše miestne informačné centrum Europe Direct v akomkoľvek úradnom jazyku EÚ a získajte:

- odpovede na otázky o vašich právach občana EÚ, o fondoch a pod.
- pozvánky na miestne informačné/kontaktné podujatia o EÚ
- dokumenty a publikácie EÚ
- odporúčania na zdroje informácií
- kontakty na príslušné organizácie

Obráťte sa na najbližšie európske dokumentačné centrum a získajte:

- prístup k oficiálnym publikáciám a dokumentom EÚ (v elektronickej alebo tlačenej podobe)
- pomoc pri vyhľadávaní podrobných informácií o právnych predpisoch, politikách a inštitúciách EÚ
- odborné školenia pre študentov zamerané na rešerš údajov súvisiacich s EÚ na výskumné účely

Plánujete zorganizovať vo vašom okolí podujatie zamerané na EÚ? Nájdite odborného konferenčného prednášateľa EÚ (právnici, konzultanti, akademici).

Viac info: https://europa.eu/european-union/contact/meet-us_sk

Kde nás nájdete



17. novembra 6600/1, 080 01 Prešov, č.m.93

europedirect@sfpa.sk



www.twitter.com/edpresov



www.instagram.com/edpresov



www.facebook.com/edpresov

Názory vyjadrené v diele vyjadrujú len názor autorov a Európska komisia nie je zodpovedná za prípadné použitie informácií obsiahnutých v tejto publikácii. Vydané s podporou Európskej komisie. Vydané za pomoci spolufinancovania EÚ.

