

**REGOLAMENT (UE) 2020/1043 TAL-PARLAMENT EWROPEW U TAL-KUNSILL**

**tal-15 ta' Lulju 2020**

**dwar it-twettiq ta' provi klinici ta' prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem li fihom jew li jikkonsistu f'organizmi ġenetiċkament modifikati mahsuba biex jittrattaw jew jiġi prejvju l-marda tal-coronavirus (COVID-19) u l-provvista ta' dawn il-prodotti**

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

IL-PARLAMENT EWROPEW U L-KUNSILL TAL-UNJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidraw it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea, u b'mod partikolari l-Artikolu 114 u l-Artikolu 168(4)(c) tieghu,

Wara li kkunsidraw il-proposta mill-Kummissjoni Ewropea,

Wara li l-abbozz tal-att leġiżlattiv intbagħat lill-parlamenti nazzjonali,

Wara li kkonsultaw lill-Kumitat Ekonomiku u Soċċali Ewropew,

Wara li kkonsultaw lill-Kumitat tar-Reġjuni,

Filwaqt li jaġixxu skont il-proċedura leġiżlattiva ordinarja (¹),

Billi:

- (1) Il-marda tal-coronavirus (COVID-19) hi marda li tittieħed, ikkaġunata minn coronavirus li għadu kemm ġie skopert. Fit-30 ta' Jannar 2020, l-Organizzazzjoni Dinjija tas-Saħħa (WHO) iddiż-żarrat it-tifqigha bhala emerġenza tas-saħħa pubblika ta' thassib internazzjonali. Fil-11 ta' Marzu 2020, id-WHO kkaratterizzat il-COVID-19 bhala pandemija.
- (2) Id-Direttiva 2001/83/KE (²) u r-Regolament (KE) Nru 726/2004 (³) tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill jitkolbu li l-applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni sabiex prodott medicinali jitqiegħed fis-suq, fi Stat Membru jew fl-Unjoni, ikunu akkumpanjati minn dossier li jkun fih ir-riżultati tal-provi klinici li twettqu fuq il-prodott.
- (3) Skont id-Direttiva 2001/20/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (⁴) jirriżulta li, qabel ma tinbeda xi prova klinika, l-isponsors għandhom ikunu meħtieġa li jitkolbu l-awtorizzazzjoni mill-awtoritā kompetenti tal-Istat Membru li fih ser issir il-prova klinika. L-iskop tal-awtorizzazzjoni huwa li jitharsu d-drittijiet, is-sikurezza u l-benesseri tas-sugġetti tal-provi klinici, u li tiġi żgurata l-affidabbiltà u r-robustezza tad-data ġġenerata mill-prova klinika.
- (4) Skont id-Direttiva 2001/20/KE, l-awtorizzazzjoni għal prova klinika tinhareġ mingħajr preġudizzju għall-applikazzjoni tad-Direttivi 2001/18/KE (⁵) u 2009/41/KE (⁶) tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill.
- (5) Id-Direttiva 2001/18/KE tipprevedi li rilaxx intenzjonat fl-ambjent ta' organizmi ġenetiċkament modifikati ('OĞM') għal-kwalunkwe skop iehor għajnej it-taqiegħid fis-suq hu soġġett għal-notiċċa u għal-kunsens bil-miktub tal-awtoritā kompetenti tal-Istat Membru li fit-territorju tiegħu se jsir ir-rilaxx. In-notiċċa għandha tinkludi valutazzjoni tar-riskju ambientali mwettqa f'konformità mal-Anness II għad-Direttiva 2001/18/KE u dossier tekniku li jipprovd i-l-informazzjoni speċifikata fl-Anness III għal dik id-Direttiva.

(¹) Pożizzjoni tal-Parlament Ewropew tal-10 ta' Lulju 2020 (ghadha mhix ippubblikata fil-Ġurnal Uffiċjali)] u d-Deċiżjoni tal-Kunsill tal-14 ta' Lulju 2020.

(²) Id-Direttiva 2001/83/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Novembru 2001 dwar il-kodiċi tal-Komunità li għandu x'jaqsam ma' prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem (GU L 311, 28.11.2001, p. 67).

(³) Ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-31 ta' Marzu 2004 li jistabbilixxi proċeduri tal-Unjoni għall-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza ta' prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem u veterinarju u li jistabbilixxi l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini (GU L 136, 30.4.2004, p. 1).

(⁴) Id-Direttiva 2001/20/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-4 ta' April 2001 dwar l-approssimazzjoni tal-liġiġiet, tar-regolamenti u tad-dispożiżzjonijiet amministrattivi tal-Istati Membri li jirrelataw għall-implimentazzjoni ta' prattika korretta ta' klinika fit-twettiq ta' provi klinici fuq prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem (GU L 121, 1.5.2001, p. 34).

(⁵) Id-Direttiva 2001/18/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta' Marzu 2001 dwar ir-rilaxx intenzjonat fl-ambjent ta' organizmi modifikati ġenetiċkament u li thassar id-Direttiva tal-Kunsill 90/220/KEE (GU L 106, 17.4.2001, p. 1).

(⁶) Id-Direttiva 2009/41/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Mejju 2009 dwar l-użu konfinat ta' mikro-organizmi modifikati ġenetiċkament (GU L 125, 21.5.2009, p. 75).

- (6) Id-Direttiva 2009/41/KE tipprevedi li r-riskji għas-sahha tal-bniedem u ghall-ambjent marbuta mal-użu konfinat ta' mikro-organiżmi ġengetikament modifikati għandhom jiġi vvaluata każ b'każ. Għal dak il-ghan, dik id-Direttiva tipprevedi li l-utent għandu jivaluta r-riskji għas-sahha tal-bniedem u ghall-ambjent li jistgħu jinħolqu mit-tip speċifiku ta' użu konfinat, u għandu juža bħala minimu l-elementi ta' valutazzjoni u l-proċedura stabbilita fl-Anness III għal dik id-Direttiva.
- (7) Il-provi kliniči jeħtiegu t-twettiq ta' operazzjonijiet multipli, inkluż, il-manifattura, it-trasport u l-hżeń tal-prodotti mediciinali ta' investigazzjoni, l-imballaġġ u t-tikkettar, l-amministrazzjoni tagħhom għas-suġġetti tal-provi kliniči u l-monitoraġġ sussegwenti tas-suġġetti, u r-rimi tal-iskart u ta' prodotti mediciinali ta' investigazzjoni li ma ntu żawwx. Dawk l-operazzjonijiet jistgħu fi ħdan il-kamp ta' applikazzjoni tad-Direttiva 2001/18/KE jew 2009/41/KE f'każiżiet fejn il-prodott mediciinali ta' investigazzjoni fih OĞM jew li jikkonsisti minnhom.
- (8) L-esperjenza turi li, fil-provi kliniči ta' prodotti mediciinali ta' investigazzjoni li fihom OĞM jew li jikkonsisti minnhom, il-proċedura biex tinkiseb il-konformità mar-rekwiżiċi tad-Direttivi 2001/18/KE u 2009/41/KE fir-rigward tal-valutazzjoni tar-riskju ambjentali u tal-kunsens mill-awtoritāt kompetenti ta' Stat Membru hi kumplessa u tista' tieħu ammont sinifikanti ta' żmien.
- (9) Il-kumplessità ta' dik il-proċedura tiżdied hafna f'każ tat-twettiq ta' provi kliniči mwettqa fħafna ċentri f'bosta Stati Membri, peress li l-isponsors tal-provi kliniči jeħtiegu jressqu diversi talbiet ghall-awtorizzazzjoni lil awtoritajiet kompetenti multipli f'diversi Stati Membri b'mod parallel. Barra minn hekk, ir-rekwiżi u l-proċeduri nazzjonali ghall-valutazzjoni tar-riskju ambjentali u għall-kunsens bil-miktub mill-awtoritajiet kompetenti għar-rilaxx intenzjonat ta' OĞM skont id-Direttiva 2001/18/KE jvarjaw hafna minn Stat Membru għal iehor. Filwaqt li fi wħud mill-Istati Membri tista' titressaq talba waħda ghall-awtorizzazzjoni fir-rigward tat-twettiq tal-prova klinika u l-aspetti ta' OĞM lil awtoritāt kompetenti waħda, fi Stati Membri oħra jnjeħtieg li jitressqu talbiet paralleli lil awtoritajiet kompetenti differenti. Barra minn hekk, uħud mill-Istati Membri japplikaw id-Direttiva 2001/18/KE, filwaqt li oħra jnjeħtieg japplikaw id-Direttiva 2009/41/KE u hemm ukoll Stati Membri li japplikaw jew id-Direttiva 2009/41/KE jew 2001/18/KE skont iċ-ċirkostanzi specifici tal-prova klinika, u għaldaqstant mhux possibbli li tiġi stabbilita minn qabel il-proċedura nazzjonali li għandha tiġi segwita. Stati Membri oħra jnjeħtieg japplikaw iż-żewġ Direttivi simultanjament għal operazzjonijiet differenti fi ħdan l-istess prova klinika. It-tentattivi li saru għall-allinjament tal-proċess permezz ta' koordinazzjoni informali bejn l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri ma kinux ta' succcess. Hemm ukoll varjazzjonijiet bejn ir-rekwiżi nazzjonali fir-rigward tal-kontenut tad-dossier tekniku.
- (10) Għalhekk huwa partikolarmen diffiċċi biex jitwettqu provi kliniči fħafna ċentri ta' prodotti mediciinali ta' investigazzjoni li fihom OĞM jew li jikkonsisti minnhom li jinvolvu diversi Stati Membri.
- (11) Il-pandemija tal-COVID-19 holqot emergenza tas-sahha pubblika mingħajr preċedent li ħalliet eluf ta' nies mejtin, u affettwat b'mod partikolari lill-anzjani u lil dawk b'kundizzjonijiet tas-sahha digà eżistenti. Barra minn hekk, il-miżuri drastici ħafna li l-Istati Membri kellhom jadottaw biex irażżu l-firxa tal-COVID-19 holqu tfixkil maġġuri ghall-ekonomiji nazzjonali u għall-Unjoni kollha.
- (12) Il-COVID-19 hi marda kumplessa li taffettwa ħafna proċessi fiżjoloġiċi. It-trattamenti u l-vaċċini potenzjali għadhom qeqħdin jiġi žviluppati. Uħud mill-vaċċini li qeqħdin jiġi žviluppati fihom viruses attenwati jew vetturi ħajjin, li jistgħu jaqgħu skont id-definizzjoni ta' OĞM.
- (13) F'din is-sitwazzjoni ta' emerġenza tas-sahha pubblika, huwa fl-akbar interess tal-Unjoni li prodotti mediciinali sikuri u effiċċi mahsub biex jittrattaw jew jipprevvjenu l-COVID-19 ikunu jistgħu jiġi žviluppati u jsiru disponibbli fl-Unjoni mill-aktar fis possibbli.
- (14) Sabiex jinkiseb l-objettiv li prodotti mediciinali sikuri u effiċċi mahsub biex jittrattaw jew jipprevvjenu l-COVID-19 ikunu disponibbli, ittieħdu firxa ta' miżuri fil-livell tal-Unjoni mill-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini (EMA) u min-netwerk tal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti biex jiġi ffaċilitat, appoġġat u jithaffef l-izvilupp u l-awtorizzazzjoni tal-kummerċjalizzazzjoni tat-trattamenti u tal-vaċċini.
- (15) Iridu jitmexxew provi kliniči fħafna ċentri li jinvolvu diversi Stati Membri sabiex tiġi ġġenerata l-evidenza klinika robusta meħtieġa biex isiru applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni tal-kummerċjalizzazzjoni tal-prodotti mediciinali maħsuba biex jittrattaw jew jipprevvjenu l-COVID-19.
- (16) Huwa ta' importanza ferm kbira li fi ħdan l-Unjoni jitmexxew provi kliniči ta' prodotti mediciinali ta' investigazzjoni li fihom OĞM jew li jikkonsisti minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevvjenu l-COVID-19, li jibdew mill-aktar fis possibbli u li ma jiddewm minhabba l-kumplessità ta' proċeduri nazzjonali stabbiliti mill-Istati Membri biex jimplimentaw id-Direttiva 2001/18/KE u d-Direttiva 2009/41/KE u li jvarjaw ħafna bejniethom.

- (17) L-objettiv ewljeni tal-leġiżazzjoni tal-Unjoni dwar il-prodotti medicinali huwa l-harsien tas-sahha pubblika. Dan il-qafas legiżlattiv huwa ssupplimentat bir-regoli fid-Direttiva 2001/20/KE li tistabbilixxi standards specifici ghall-harsien tas-suġġetti ta' provi kliniči. L-ghan tad-Direttivi 2001/18/KE u 2009/41/KE hu li jiżguraw livell għoli ta' harsien tas-sahha tal-bniedem u tal-ambjent permezz tal-valutazzjoni tar-riskji li jinholqu mir-rilaxx intenzjon jew mill-użu konfinat tal-OĞM. Fis-sitwazzjoni ta' emerġenza tas-sahha pubblika mingħajr preċedent li l-pandemija tal-COVID-19 holqot, jeħtieg li tingħata preċedenza lill-harsien tas-sahha tal-bniedem. Għalhekk, jeħtieg li tingħata deroga temporanja mir-rekwiziti dwar il-valutazzjoni tar-riskju ambjentali u l-kunsens minn qabel skont id-Direttivi 2001/18/KE u 2009/41/KE għal tul il-pandemija tal-COVID-19 jew sakemm il-COVID-19 hija emerġenza tas-sahha pubblika. Id-deroga jenħtieg li tkun limitata għall-provi kliniči ta' prodotti medicinali ta' investigazzjoni li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevju l-COVID-19. Tul il-perjodu li fih tapplika d-deroga temporanja, jenħtieg li l-valutazzjoni tar-riskju ambjentali u l-kunsens skont id-Direttivi 2001/18/KE u 2009/41/KE ma jkunux prerekwizit għat-twettiq ta' dawk il-provi kliniči.
- (18) Sabiex jiġi żgurat livell għoli ta' harsien tal-ambjent, jenħtieg li s-siti fejn isseħħ il-modifikazzjoni ġengetika ta' viruses tat-tip selvaġġ u attivitajiet relatati, jissoktaw ikunu meħtieġa jikkonformaw mad-Direttiva 2009/41/KE. Għalhekk, jenħtieg li tigħi eskluża mid-deroga temporanja, il-manifattura ta' dawk il-prodotti medicinali li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevju l-COVID-19, inkluži prodotti medicinali ta' investigazzjoni. Barra minn hekk, jenħtieg li l-isponsors jintalbu jimplimentaw miżuri xierqa biex jimminimizzaw l-impatti ambjentali negattivi li, imsejsa fuq l-gharfien disponibbli, jaf ikunu mistennija bħala riżultat mir-rilaxx intenzjonat jew mhux intenzjonat fl-ambjent ta' prodotti medicinali ta' investigazzjoni.
- (19) Għaldaqstant, meta l-applikant jagħmel applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni tal-kummerċjalizzazzjoni skont id-Direttiva 2001/83/KE jew skont ir-Regolament (KE) Nru 726/2004 għall-prodotti medicinali li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevju l-COVID-19 u li, fil-każ tagħhom, il-provi kliniči jkunu koperti mid-deroga prevista f'dan ir-Regolament, jenħtieg li dan ma jintalabx jinkludi l-kunsens bil-miktub tal-awtorità kompetenti għar-rilaxx intenzjonat fl-ambjent ta' OĞM għal skopijiet ta' riċerka u ta' žvilupp kif stabbilit fil-Parti B tad-Direttiva 2001/18/KE.
- (20) Dan ir-Regolament ma jaffettwax ir-regoli tal-Unjoni dwar il-prodotti medicinali għall-użu mill-bniedem. Kif previst fir-Regolament (KE) Nru 726/2004, l-impatt ambjentali tal-prodotti medicinali li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevju l-COVID-19 se jissoktaw jiġu vvalutati mill-EMA, b'mod parallel mal-evalwazzjoni tal-kwalità, is-sikurezza u l-effikacija tal-prodott medicinali kkonċernat, filwaqt li jiġu rispettati r-rekwiziti tas-sikurezza ambjentali stabbiliti fid-Direttiva 2001/18/KE.
- (21) Id-Direttiva 2001/20/KE tissokta tapplika u l-provi kliniči ta' prodotti medicinali ta' investigazzjoni li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevju l-COVID-19 għadhom jitolbu awtorizzazzjoni bil-miktub mogħti ja mill-awtorità kompetenti f'kull Stat Membru fejn titmexxa l-prova klinika. Il-konformità mar-rekwiziti etiċi u l-prattika klinika tajba fit-twettiq tal-provi kliniči jibqgħu obbligatorji, u anki l-konformità ma' prattika ta' manifattura tajjeb fil-manifattura jew fl-importazzjoni ta' prodotti medicinali ta' investigazzjoni li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom.
- (22) Bħala regola ġenerali, l-ebda prodott medicinali ma jista' jitqiegħed fis-suq fl-Unjoni jew fi Stat Membru sakemm ma tkunx ingħatat awtorizzazzjoni tal-kummerċjalizzazzjoni mill-awtoritajiet kompetenti skont id-Direttiva 2001/83/KE jew skont ir-Regolament (KE) Nru 726/2004. Madankollu, id-Direttiva 2001/83/KE u r-Regolament (KE) Nru 726/2004 jipprovdha għal eċċeżżjonijiet minn dak ir-rekwizit f'sitwazzjonijiet ikkaratterizzati mill-htiega urgjenti li jiġi amministrat prodott medicinali biex jiġi indirizzati l-htigġiġiet specifici ta' pazjent, għall-użu hanin jew bhala respons għall-firxa suspettata jew ikkonfermata ta' aġenti patoġenici, ta' tossini, ta' aġenti kimiċi jew ta' radjazzjoni nukleari li jistgħu jikkawżaw hsara. B'mod partikolari l-Artikolu 5(1) tad-Direttiva 2001/83/KE jippermetti lill-Istati Membri jissodisfaw htigġiġiet specjali, jista' jeskludu mid-dispozizzjonijiet ta' din id-Direttiva prodotti medicinali provvuti bi twiegħha għal ordni bona fede mhux mitluba, formulati skont l-ispecifikazzjoni ta' professjonist awtorizzat tal-kura tas-sahha u għall-użu minn pazjent individuali taħt ir-responsabbiltà diretta personali tiegħu. Skont l-Artikolu 5(2) tad-Direttiva 2001/83/KE, l-Istati Membri jistgħu wkoll temporanġament jawtorizzaw id-distribuzzjoni ta' prodott medicinali mhux awtorizzat bi twiegħha għat-tifrix suspettaw jew konfermat ta' aġenti patoġenici, ta' tossini, ta' aġenti kimiċi jew ta' radjazzjoni nukleari li kull wieħed minnhom jista' jagħmel hsara. Skont l-Artikolu 83(1) tar-Regolament (KE) Nru 726/2004, l-Istati Membri jistgħu jagħmlu prodott medicinali għall-użu mill-bniedem disponibbli għall-użu bbażat fuq il-hniex lill-grupp ta' pazjenti li għandhom mard kroniku jew mard li jdghajnej b'mod serju jew mard li hu kkunsidrat ta' theddida għall-hajja u li ma jistgħux ikunu kkurati b'mod sodisfaċenti minn prodott medicinali awtorizzat.

- (23) Uhud mill-Istati Membri leħħnu d-dubji tagħhom dwar l-interazzjoni ta' dawk id-dispożizzjonijiet fid-Direttiva 2001/83/KE u fir-Regolament (KE) Nru 726/2004 mal-leġiżlazzjoni dwar il-OĞM. Fid-dawl tal-ħtieġa urgenti li vaċċini jew trattamenti ghall-COVID-19 isiru disponibbli għall-pubbliku malli jtitlestew għal dan l-iskop, u sabiex jiġi evitaw dewmien jew incertezzi fir-rigward tal-istatus ta' dawn il-prodotti f'certi Stati Membri, huwa xieraq li, meta l-Istati Membri jadottaw deċiżjonijiet skont l-Artikolu 5(1) u (2) tad-Direttiva 2001/83/KE jew l-Artikolu 83(1) tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 dwar prodotti mediciinali li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevvjenu l-COVID-19, il-valutazzjoni tar-riskju ambjentali jew il-kunsens fkonformità mad-Direttiva 2001/18/KE jew tad-Direttiva 2009/41/KE ma jkunux prerekwiżit.
- (24) Minħabba li l-objettivi ta' dan ir-Regolament, b'mod partikolari li tingħata deroga temporanja mil-leġiżlazzjoni tal-Unjoni dwar l-OĞM biex jiġi żgurat li t-twettiq tal-provi kliniči fit-territorju ta' diversi Stati Membri ta' prodotti mediciinali ta' investigazzjoni li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevvjenu l-COVID-19 ma tiddewwimx u li tigi ċċarata l-applikazzjoni tal-Artikolu 5(1) u (2) tad-Direttiva 2001/83/KE u l-Artikolu 83(1) tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 fir-rigward ta' prodotti mediciinali li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevvjenu l-COVID-19, ma jistax jinkiseb b'mod suffiċienti mill-Istati Membri idha jista' pjuttost, minħabba d-daqs u l-effetti tagħha, jinkiseb ahjar fil-livell tal-Unjoni, l-Unjoni tista' tadotta miżuri, fkonformità mal-principju tas-sussidjarjet, kif stabbilit fl-Artikolu 5 tat-Trattat dwar l-Unjoni Ewropea ('TUE'). Minħabba l-importanza li jiġi żgurat livell għoli ta' harsien tal-ambjent fil-politiki kollha u fkonformità mal-principju tal-proporzjonalità stabbilit f'dak l-Artikolu, jenhtieġ li dan ir-Regolament ikun limitat għal din is-sitwazzjoni ta' emerġenza li tinvolvi theddida urgenti għas-saħħha tal-bniedem fejn mhux possibbli li jintla haq mod ieħor l-objettiv biex titħares is-saħħha tal-bniedem u jenhtieġ li dan ir-Regolament ma jmurx lil hinn minn dak li huwa meħtieġ sabiex jinkisbu dawk l-objettivi.
- (25) Fid-dawl ta' din l-urgenza, tqies li huwa xieraq li tingħatal-ecċeżżjoni mill-perijodu ta' tmien ġimħat imsemmi fl-Artikolu 4 tal-Protokoll Nru 1 dwar ir-rwol tal-Parlamenti nazzjonali fl-Unjoni Ewropea, meħmuż mat-TUE, mat-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea u mat-Trattat li jistabbilixxi l-Komunità Ewropea tal-Enerġija Atomika.
- (26) Minħabba l-objettivi msemija hawn fuq ta' dan ir-Regolament, li jiġi żgurat li l-provi kliniči ta' prodotti mediciinali ta' investigazzjoni li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevvjenu l-COVID-19, jistgħu jibdew mingħajr dewmien u li tigi ċċarata l-applikazzjoni tal-Artikolu 5(1) u (2) tad-Direttiva 2001/83/KE u tal-Artikolu 83(1) tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 fir-rigward ta' prodotti mediciinali li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevvjenu l-COVID-19, jenhtieġ li dan ir-Regolament jidhol fis-sejjh b'urgenza fil-jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu f'Il-Ġurnal Ufficjali tal-Unjoni Ewropea.

#### ADOTTAW DAN IR-REGOLAMENT:

#### Artikolu 1

Għall-finijiet ta' dan ir-Regolament, jaapplikaw id-definizzjonijiet li ġejjin:

- (1) "prova klinika" tfisser prova klinika kif definit fil-punt (a) tal-Artikolu 2 tad-Direttiva 2001/20/KE;
- (2) "sponsor" tfisser sponsor kif definit fil-punt (e) tal-Artikolu 2 tad-Direttiva 2001/20/KE;
- (3) "prodott mediciinali ta' investigazzjoni" tfisser prodott mediciinali ta' investigazzjoni" kif definit fil-punt (d) tal-Artikolu 2 tad-Direttiva 2001/20/KE;
- (4) "prodott mediciinali" tfisser prodott mediciinali kif definit fil-punt 2 tal-Artikolu 1 tad-Direttiva 2001/83/KE;
- (5) "organizmu ġenetiċkament modifikat" jew "OĞM" tfisser organizmu ġenetiċkament modifikat kif definit fil-punt (2) tal-Artikolu 2 tad-Direttiva 2001/18/KE.

#### Artikolu 2

1. L-operazzjonijiet kollha marbuta mat-twettiq tal-provi kliniči, inkluż l-imballaġġ u t-tikkettar, il-ħażin, it-trasport, il-qrerda, ir-rimi, id-distribuzzjoni, il-provvisti, l-amministrazzjoni jew l-użu ta' prodotti mediciinali ta' investigazzjoni għall-użu mill-bniedem li fihom OĞM jew li jikkonsistu minnhom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevvjenu l-COVID-19, bl-ecċeżżjoni għall-manifattura ta' prodotti mediciinali ta' investigazzjoni, ma għandhomx jeħtieġu valutazzjoni tar-riskju ambjentali jew kunsens minn qabel fkonformità mal-Artikoli 6 sa 11 tad-Direttiva 2001/18/KE jew mal-Artikoli 4 sa 13 tad-Direttiva 2009/41/KE meta dawn l-operazzjonijiet ikunu relatati mat-twettiq ta' prova klinika awtorizzata fkonformità mad-Direttiva 2001/20/KE.
2. L-isponsors għandhom jimplimentaw miżuri xierqa biex jipprevvjew l-impatti ambjentali negattivi prevedibbli li jirriżultaw mir-rilaxx intenzjonat jew mhux intenzjonat fl-ambjent tal-prodotti mediciinali ta' investigazzjoni.

3. B'deroga mill-punt (a) tal-Artikolu 6(2) tar-Regolament (KE) Nru 726/2004 u mit-tieni inciż tar-raba' paragrafu tal-punt 1.6 tal-Parti I tal-Anness I għad-Direttiva 2001/83/KE, l-applikant ma għandux ikun meħtieg li jinkludi kopja tal-kunsens bil-miktub tal-awtorità kompetenti għar-rilaxx intenzjonat fl-ambjent tal-OĞM għal finijiet ta' riċerka u žvilupp f'konformità mal-Parti B tad-Direttiva 2001/18/KE fapplikazzjoni għall-awtorizzazzjoni għat-tqeqħid fis-suq tal-prodotti mediciinali li fihom OĞM jew li jikkonsistu minn-hom maħsuba biex jittrattaw jew jipprevju l-COVID-19.

### *Artikolu 3*

1. L-Artikoli 6 sa 11 u l-Artikoli 13 sa 24 tad-Direttiva 2001/18/KE kif ukoll l-Artikoli 4 sa 13 tad-Direttiva 2009/41/KE ma għandhomx japplikaw ghall-operazzjonijiet marbuta mal-provvista u l-użu ta' prodotti mediciinali li fihom OĞM jew li jikkonsistu minn-hom li huma mahsuba biex jittrattaw jew jipprevju l-COVID-19, inkluz l-imballaġġ u t-tikkettar, il-hzin, it-trasport, il-qerda, ir-rimi, id-distribuzzjoni, jew l-amministrazzjoni, bl-eċċeżżjoni tal-manifattura tal-prodotti mediciinali, f'dawn il-kažiżjet:

- (a) meta prodotti mediciinali bħal dawn ikunu ġew esku zu mid-dispożizzjonijiet tad-Direttiva 2001/83/KE minn Stat Membru skont l-Artikolu 5(1) ta' dik id-Direttiva;
- (b) meta prodotti mediciinali bħal dawn ikunu ġew temporanjament awtorizzati minn Stat Membru skont l-Artikolu 5(2) tad-Direttiva 2001/83/KE; jew
- (c) meta prodotti mediciinali bħal dawn ikunu saru disponibbli minn Stat Membru skont l-Artikolu 83(1) tar-Regolament (KE) Nru 726/2004.

2. Meta possibbli, l-Istati Membri għandhom jimplimentaw miżuri xierqa biex jimmimizzaw l-impatti ambjentali negattivi prevedibbli li jirriżultaw mir-rilaxx intenzjonat jew mhux intenzjonat fl-ambjent ta' prodott mediciinali.

### *Artikolu 4*

1. Dan ir-Regolament għandu japplika sakemm id-WHO tibqa' tiddikjara l-COVID\_19 bhala pandemija jew sakemm jibda japplika att ta' implementazzjoni li bih il-Kummissjoni tagħraf sitwazzjoni ta' emerġenza għas-sahħha pubblika minħabba l-COVID-19 f'konformità mal-Artikolu 12 tad-Deċiżjoni Nru 1082/2013/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (7).

2. Il-Kummissjoni għandha, meta l-kundizzjonijiet għall-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament imsemmija fil-paragrafu 1 ma jibqgħux jiġi ssodisfati, tippubblika avviż f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni għal dak il-ghan.

3. Il-provi kliniči, fi ħdan il-kamp ta' applikazzjoni tal-Artikolu 2 ta' dan ir-Regolament li ġew awtorizzati skont id-Direttiva 2001/20/KE qabel il-pubblikazzjoni tal-avviż imsemmi fil-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu jistgħu jissoktaw b'mod validu u jintużaw bhala appoġġ għall-applikazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni fin-nuqqas ta' valutazzjoni tar-riskju ambjentali jew kunsens f'konformità mal-Artikoli 6 sa 11 tad-Direttiva 2001/18/KE jew mal-Artikoli 4 sa 13 tad-Direttiva 2009/41/KE.

### *Artikolu 5*

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħ fil-jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħi f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħi u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussell, il-15 ta' Lulju 2020.

*Għall-Parlament Ewropew*

*Il-President*

D. M. SASSOLI

*Għall-Kunsill*

*Il-President*

J. KLOECKNER

(7) Id-Deċiżjoni Nru 1082/2013/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-22 ta' Ottubru 2013 dwar theddid transkonfinali serju għas-sahħha u li thassar id-Deċiżjoni Nru 2119/98/KE (GU L 293, 5.11.2013, p. 1).