



Sesijas dokuments

B9-0311/2021

2.6.2021

REZOLŪCIJAS PRIEKŠLIKUMS

iesniegts, noslēdzot debates par Padomes un Komisijas paziņojumiem,

saskaņā ar Reglamenta 132. panta 2. punktu

par vispārējās Covid-19 pandēmijas radītās krīzes novēršanu: ietekme, ko jaunattīstības valstīs radītu atbrīvojums no PTO *TRIPS* līguma ievērošanas attiecībā uz Covid-19 vakcīnām, ārstēšanu un aprīkojumu, kā arī ražošanas un izgatavošanas jaudas palielināšanu
(2021/2692(RSP))

Samira Rafaela, Karen Melchior, Dita Charanzová, Liesje Schreinemacher, Svenja Hahn, Nicola Danti, Nicolae Ștefănuță, Frédérique Ries, Petras Auštrevičius, Martin Hojsík
grupas “Renew” vārdā

Eiropas Parlamenta rezolūcija par vispārējās Covid-19 pandēmijas radītās krīzes novēršanu: ietekme, ko jaunattīstības valstīs radītu atbrīvojums no PTO *TRIPS* līguma ievērošanas attiecībā uz Covid-19 vakcīnām, ārstēšanu un aprīkojumu, kā arī ražošanas un izgatavošanas jaudas palielināšanu (2021/2692(RSP))

Eiropas Parlaments,

- ņemot vērā Pasaules Tirdzniecības organizācijas (PTO) Līgumu par intelektuālā īpašuma tiesību komercaspektiem (*TRIPS*), kas stājās spēkā 1995. gada 1. janvārī,
 - ņemot vērā Dohas deklarāciju par *TRIPS* līgumu un sabiedrības veselību, kas pieņemta 2001. gada 14. novembrī,
 - ņemot vērā Indijas un Dienvidāfrikas 2020. gada 2. oktobra priekšlikumu par atbrīvojumu no *TRIPS* līguma noteikumu ievērošanas,
 - ņemot vērā vēstnieces *Katherine Tai* 2021. gada 5. maija paziņojumu par atbrīvojumu no *TRIPS* līguma ievērošanas saistībā ar Covid-19,
 - ņemot vērā pārskatīto priekšlikumu par atbrīvojumu no *TRIPS* noteikumu ievērošanas, par ko 2021. gada 21. maijā paziņoja 62 PTO dalībvalstis,
 - ņemot vērā Reglamenta 132. panta 2. punktu,
- A. tā kā Pasaules Veselības organizācija 2020. gada 11. martā oficiāli pasludināja Covid-19 uzliesmojumu par pasaules mēroga pandēmiju; tā kā 2021. gada 24. maijā visā pasaulē bija vairāk nekā 166 miljoni apstiprinātu saslimšanas gadījumu un vairāk nekā 3,4 miljoni apstiprinātu nāves gadījumu;
- B. tā kā, ņemot vērā pašreizējo globālo Covid-19 pandēmiju, ir vajadzīga globāla stratēģija vakcīnu, diagnostikas, ārstēšanas un aprīkojuma ražošanas un izplatīšanas jomā; tā kā, lai risinātu ar pandēmiju saistītās veselības problēmas, ir vajadzīga holistiska, zinātniski pamatota un uz faktiem balstīta pieeja;
- C. tā kā PTO ir brīdinājusi, ka pandēmija rada vēl nepieredzētus traucējumus pasaules sanitārajā situācijā, ekonomikā un tirdzniecībā; tā kā sanitāru traucējumu, piemēram, pandēmiju, gadījumā ir nepieciešama saskaņota reakcija uz pasaules mēroga draudiem; tā kā, lai novērstu globālus tirdzniecības traucējumus un šķēršļus, ir nepieciešama globāla sadarbība un risinājumi un ar tiem saistītie jautājumi pēc iespējas ir jārisina starptautiskā un Eiropas līmenī; tā kā plaša un visaptveroša ražošanas un izplatīšanas pieeja var labvēlīgi ietekmēt jo īpaši ar Covid-19 pandēmiju saistīto vakcīnu un medicīniskā aprīkojuma ražošanu un izplatīšanu;
- D. tā kā 2020. gada 2. oktobrī Indija un Dienvidāfrika iepazīstināja PTO *TRIPS* padomes dalībvalstis ar priekšlikumu par atbrīvojumu no dažu *TRIPS* līguma noteikumu ievērošanas Covid-19 profilakses, ierobežošanas un ārstēšanas nolūkā un ar ierosināto

lēmuma projekta tekstu; tā kā līdz 2021. gada 25. maijam no 227 miljoniem eksportēto vakcīnu lielākā daļa tika nosūtīta uz attīstītajām valstīm un tuviem sabiedrotajiem; tā kā līdz 2021. gada 8. maijam 72 miljoni tika eksportēti uz Japānu, 19 miljoni uz Apvienoto Karalisti, 18 miljoni uz Kanādu, 10 miljoni uz Meksiku, 7 miljoni uz Saūda Arābiju, 5 miljoni uz Turciju, 5 miljoni uz Šveici, 3 miljoni uz Singapūru, 3 miljoni uz Kolumbiju un 3 miljoni uz Koreju;

- E. tā kā līdz 2021. gada 30. maijam ES savā teritorijā bija izplatījusi 260 miljonus vakcīnu un eksportējusi 226 miljonus vakcīnu; tā kā ES ir galvenais atbalsta sniedzējs *COVAX*;
- F. tā kā *Biden-Harris* administrācija 2021. gada 5. maijā nāca klajā ar paziņojumu, lai atbalstītu atteikšanos no intelektuālā īpašuma aizsardzības attiecībā uz Covid-19 vakcīnām, un uzsvēra, ka ASV aktīvi piedalīsies PTO uz tekstu balstītās sarunās, kas vajadzīgas, lai minēto īstenotu; tā kā joprojām nav skaidrs, kas ir paredzēts ASV priekšlikumā un vai tas atbilst Indijas un Dienvidāfrikas priekšlikumam;
- G. tā kā ASV ir bijusi pasaules vadošā loma Covid-19 vakcīnu ražošanā; tā kā ASV ir izmantojušas kara laika pilnvaras, proti Aizsardzības ražošanas likumu (*Defense Production Act — DPA*), lai piespiestu privātos ASV uzņēmumus izpildīt līgumus ar ASV pirms pārējiem pasūtījumiem; tā kā *DPA* ir *de facto* eksporta aizliegums gan vakcīnām, gan starpproduktiem, kas nepieciešami vakcīnu ražošanai, un saskaņā ar to līdz 2021. gada maija sākumam ASV gandrīz nav eksportējušas vakcīnas vai to sastāvdaļas, tādējādi palēninot vakcīnu ražošanu pasaulē;
- H. tā kā sakarā ar līdz šim nepieredzētu un satraucošu epidemioloģisko situāciju Indijā šīs valsts valdība noteica aizliegumu eksportēt vakcīnas, izraisot piegādes traucējumus pasaulē; tā kā *COVAX* mehānisms ir ļoti atkarīgs no Indijā ražotajām vakcīnām, lai izplatītu vakcīnas visā pasaulē;
- I. tā kā 2021. gada 21. maijā 62 PTO dalībvalstis iesniedza pārskatītu priekšlikumu par pagaidu atbrīvojumu no *TRIPS* līguma ievērošanas, lai panāktu progresu uz tekstu balstīto diskusiju jomā; tā kā pārskatītā priekšlikuma mērķis ir vismaz trīs gadus atteikties no *TRIPS* līguma II daļas 1., 4., 5. un 7. iedaļas īstenošanas, kā arī *TRIPS* līguma III daļas izpildes attiecībā uz Covid-19 profilaksei, ārstēšanai vai ierobežošanai paredzētiem veselības produktiem un tehnoloģijām;
- J. tā kā šis jaunais priekšlikums paredz plašāku darbības jomu nekā Indijas un Dienvidāfrikas sākotnējais priekšlikums un attiecas ne tikai uz vakcīnu patentiem, bet arī uz visiem veselības produktiem un tehnoloģijām visā intelektuālā īpašuma tiesību (IĪT) aizsardzības spektrā, izņemot izpildītājus, fonogrammu producentus vai raidorganizācijas;
- K. tā kā Eiropas Savienības svarīga prioritāte ir vispārēja un taisnīga piekļuve Covid-19 vakcīnām un ārstēšanai; tā kā ir nepieciešama ātra un efektīva visu valstu aizsardzība, lai aizsargātu visus ES iedzīvotājus, ierobežotu jaunu bažas raisošu variantu rašanos Eiropā un atjaunotu ES pilsoņu mobilitāti visā pasaulē; tā kā, lai panāktu pasaules mēroga vakcināciju, ir būtiski palielināt ražošanu; tā kā vakcīnu ražošanas palielināšana ir globāla prioritāte; tā kā protekcionisma pasākumi vai ar tarifiem nesaistīti tirdzniecības šķēršļi nedrīkst kavēt globālās izejvielu piegādes ķēdes; tā kā ES uzskata, ka ir vairākas daudzsološas iespējas un pasākumi, kas jāveic, lai sekmētu šā mērķa

sasniedzšanu;

- L. tā kā Covid-19 vakcīnas un ar tām saistītā intelektuālā īpašuma aizsardzība veicina globālo ražošanu un izplatīšanu, kā arī pētniecību, izstrādi un inovāciju; tā kā intelektuālā īpašuma aizsardzība rada uzticēšanās vidi ražotājiem un ieguldītājiem, kā arī ilgtermiņa noteiktību; tā kā pētniecībai un izstrādei ilgtermiņā būs izšķiroša nozīme, lai ražotu revakcinācijas devas, kas aizsargā pret jauniem Covid-19 variantiem;
 - M. tā kā PVO ģenerāldirektors *Tedros Adhanom Ghebreyesus* 2021. gada aprīlī paziņoja, ka visā pasaulē ir ievadīti 890 miljoni vakcīnu devu, no kurām vairāk nekā 81 % valstīs ar augstiem un vidēji augstiem ienākumiem; tā kā valstis ar zemiem ienākumiem ir saņēmušas tikai 0,3 % vakcīnu;
 - N. tā kā 2021. gada 14. aprīlī PTO ģenerāldirektore *Ngozi Okonjo-Iweala* sacīja, ka viņa no PTO dalībvalstīm sagaida "rīcību, lai vēl vairāk samazinātu eksporta ierobežojumus un piegādes ķēdes šķēršļus, un sadarbību ar citām organizācijām nolūkā atvieglot loģistikas un muitas procedūras. Mēs uzraugām šo situāciju sava parastā darba ietvaros, un mēs turpināsim to darīt, lai palielinātu piegādes un arī turpmāk nodrošinātu piegādes ķēžu stabilitāti. Tirdzniecība ir uzsvērtā kā izšķirošs ražošanas faktors; PTO dalībvalstu pienākums ir rīkoties"¹;
 - O. tā kā daudzas valstis izmanto *COVAX*, lai saņemtu Covid-19 vakcīnas; tā kā Komisija ir paziņojusi, ka līdz 2021. gada beigām Eiropas komanda valstīm ar zemiem un vidējiem ienākumiem ziedos vismaz 100 miljonus vakcīnu; tā kā *COVAX* mehānismu būtiski vājina Indijas Seruma institūta lēmums apturēt ziedojumus *COVAX* sakarā ar augsto pandēmijas intensitāti Indijā;
 - P. tā kā dažas jaunattīstības valstis, kas saņēma vakcīnas, izmantojot *COVAX*, tās neizmantoja, jo trūka pārliecības un bija vērojama vilcināšanās vakcinēties; tā kā ir jāuzlabo piegādes ķēdes jaunattīstības valstīs; tā kā vietējās ražošanas paplašināšana, iedzīvotāju informētība un lielāks atbalsts izplatīšanai jaunattīstības valstīs varētu palielināt vakcinēto personu skaitu pasaulē;
 - Q. tā kā ES prioritātēm vajadzētu būt cīņai pret nacionālismu veselības jomā, piegādes ķēžu atvērtībai un visu pieejamo rīku izmantošanai nolūkā atbalstīt piekļuvi vakcīnām, diagnostikai, terapijai un citiem medicīniskiem risinājumiem, lai Covid-19 vakcīna kļūtu par globālu sabiedrisku labumu, kas pieejams ikvienam,
1. pauž dziļas bažas par Covid-19 un tā variantu izplatīšanos visā pasaulē; uzskata, ka garantēt vakcīnu ātru ražošanu un izplatīšanu katrā valstī ir ne tikai ES un tās partneru, bet visas pasaules pienākums; uzskata, ka ārkārtas apstākļos ir vajadzīgi ārkārtas risinājumi; uzsver Eiropas Slimību profilakses un kontroles centra (*ECDC*) un Eiropas Zāļu aģentūras (*EMA*) svarīgo lomu, lai Eiropas Savienība atklātu un izvērtētu jaunus Covid-19 variantus;
 2. atzinīgi vērtē zinātnieku un farmācijas kopienu nepieredzētos centienus tik īsā laikā izstrādāt vairākas vakcīnas, kas ir apliecinājušas savu efektivitāti cīņā pret Covid-19

¹ https://www.wto.org/english/news_e/spno_e/spno7_e.htm

izplatīšanos;

3. atgādina, ka Komisija ar atsevišķiem vakcīnu ražotājiem dalībvalstu vārdā noslēdza pirkuma priekšlīgumus un no Ārkārtas atbalsta instrumenta 2,7 miljardu EUR apmērā finansēja daļu no sākotnējām izmaksām, kas vakcīnu ražotājiem jāsedz;
4. pauž pārliecību, ka vakcīnu ziedošana trešām valstīm un eksportēšana uz tām ir būtiski soļi vakcīnu izplatīšanā, bet, lai vakcīnas izplatītu visā pasaulē, ir nepieciešams arī palielināt vakcīnu ražošanu pasaulē, labāk koordinēt piegādes un nodrošināt stipras, diversificētas un noturīgas vakcīnu vērtību ķēdes; uzsver, ka tehnoloģiju nodošanas un licences līgumi starp laboratorijām un ražošanas vienībām trešās valstīs ir izšķiroši svarīgi, lai palielinātu vakcīnu ražošanu pasaulē, un ir lietderīgs veids, kā palielināt ražošanu trešās valstīs, jo īpaši Āfrikā; uzskata, ka būtu jāizpēta diversificēti un savstarpēji papildinoši pasākumi, lai uzlabotu cīņu pret pandēmiju; uzsver, ka farmācijas uzņēmumiem šajā ziņā ir būtiska nozīme vakcīnu ražošanas un izplatīšanas izvēršanā;
5. uzsver, ka lielāka prioritāte būtu jāpiešķir vakcīnu ražošanas jaudai, un uzsver nepieciešamību novērst papildu spiedienu uz ražotājiem, ko rada cīņa par vakcīnu ražošanai nepieciešamajām izejvielām;
6. šajā sakarībā prasa veikt rūpīgu analīzi par to, kā piemērot un sekmīgi īstenot *TRIPS* līguma 31. a pantu un atļaut piešķirt eksporta licences attiecībā uz valstīm, kuras nespēj apmierināt iekšzemes pieprasījumu;
7. uzsver, ka ilgtermiņā ir jāpalielina vakcīnu ražošana pasaulē, lai apmierinātu pieprasījumu visā pasaulē; uzsver, ka vakcīnu ražošanai un izplatīšanai jaunattīstības valstīs ir jābūt balstītai uz labu pārvaldību un vienlīdzīgu piekļuvi vakcīnām; uzsver, ka ir vajadzīgi ieguldījumi jaunattīstības valstu ražošanas spējās, lai tās ilgtermiņā kļūtu pašpietiekamas; uzsver — pandēmija ir parādījusi, ka, ņemot vērā veselības aprūpes sistēmu zemo attīstības līmeni dažās valstīs, daudzpusējā līmenī būtu jāapspriež globāla veselības stratēģija turpmākām pandēmijām;
8. uzsver, ka ir svarīgi īstenot PTO dalībvalstu un attiecīgo starptautisko organizāciju sadarbību zāļu pieejamības stratēģijas īstenošanā un pasaules mēroga centienos uzlabot veselības rezultātus un piekļuvi zālēm par pieņemamu cenu;
9. pauž bažas par *de facto* eksporta aizliegumu, ko ASV un Apvienotā Karaliste ir ieviesušas attiecībā uz Covid-19 vakcīnām un vakcīnu ražošanai nepieciešamajiem starpproduktiem, kā rezultātā faktiski tiek eksportētas tikai nedaudzas vakcīnas un nav pieejami vakcīnu izgatavošanai nepieciešamie resursi, piemēram, izejvielas un aktīvās farmaceitiskās vielas (AFV), un par to, ka tiek palēnināts globālais vakcīnu ražošanas temps; stingri mudina ASV un Apvienoto Karalisti nekavējoties atcelt eksporta aizliegumu un sadarboties ar ES, PTO un citiem partneriem, lai nāktu klajā ar konkrētiem priekšlikumiem par vakcīnu pieejamību pasaules mērogā; norāda, ka ASV priekšlikums skar tikai uz tekstu balstītās sarunas par atteikšanos no intelektuālā īpašuma tiesībām uz Covid-19 vakcīnām PTO ietvaros, un nav iesniegts konkrēts priekšlikums paplašināt ražošanu un atcelt eksporta ierobežojumus; pauž nožēlu par to, ka ASV un citas valstis ir aizkavējušas diskusijas par to, lai sagatavotu ES ierosināto līgumu par pandēmijām, kura mērķis ir stiprināt PVO sagatavotību un reaģēšanu

ārkārtas situācijās veselības jomā;

10. uzskata, ka vakcīnas ražošanas un izplatīšanas pieaugums pasaulē īstermiņā ir ļoti atkarīgs no pašreizējo un turpmāko eksporta šķēršļu likvidēšanas, kā arī no pastiprināta starptautiska dialoga un sadarbības līmeņa; aicina visas lielākās starptautiskās vakcīnu ražotājvalstis pildīt savas globālās saistības un likvidēt visus eksporta ierobežojumus, lai palielinātu iespējas dalīties ar vakcīnām un to piedāvājumu pasaulē;
11. atzinīgi vērtē Komisijas ieceri darīt visu iespējamo, lai palīdzētu vakcīnu izstrādātājiem visā pasaulē atrast uzticamus partnerus, ar kuriem viņi var dalīties zinātnībā un tehnoloģijās vai slēgt ražošanas nolīgumus; atzinīgi vērtē Komisijas novērtējumu attiecībā uz to, ka brīvprātīga licencēšana ir visefektīvākais instruments, lai veicinātu ražošanas paplašināšanu un zinātnības apmaiņu; stingri uzstāj, ka ir cieši jāsadarbojas ar *UNITAID* un zāļu patentu kopienu (*Medicines Patent Pool*), lai valstīs ar zemiem un vidējiem ienākumiem nodrošinātu vienlīdzīgu piekļuvi vakcīnām, ārstēšanai un diagnostikai; norāda, ka Komisijas centieni apzināt un novērst trūkumus Covid-19 vakcīnas ražošanā ir devuši labus rezultātus un būtu jāparedz līdzīgas iniciatīvas ar mūsu starptautiskajiem partneriem;
12. stingri atbalsta PVO zāļu patentu kopienas (*MPP*) platformas izmantošanu, lai nodrošinātu piekļuvi vakcīnām un ārstēšanai valstīs ar zemiem un vidējiem ienākumiem; aicina farmācijas uzņēmumus izmantot brīvprātīgu licencēšanu, lai piegādātu gatavas vakcīnas ražošanas paketes zināšanu nodošanai un ražošanas atvieglošanai visās valstīs ar ierobežotiem resursiem;
13. uzsver — ir svarīgi, lai PTO dalībvalstis sadarbotos nolūkā nodrošināt savlaicīgu piekļuvi zālēm par pieņemamu cenu; ņem vērā dažu PTO dalībvalstu pašreizējo diskusiju par iespēju nodrošināt pagaidu atbrīvojumu no *TRIPS* līguma ievērošanas attiecībā uz Covid-19 vakcīnām; uzskata, ka atbrīvojums no *TRIPS* līguma ievērošanas neuzlabos pasaules ražošanas jaudu īstermiņā, ES pasaules mēroga diskusijās būtu stingri jāatbalsta inovācija un intelektuālā īpašuma tiesības un jebkuram lēmumam, ko pieņem pašreizējā regulējuma ietvaros, vajadzētu būt atkarīgam no efektīvas globālās ražošanas jaudas palielināšanas, nodrošinot vakcīnu taisnīgu un vienmērīgu izplatīšanu; atbalsta Komisijas un Eiropadomes neseno paziņojumu par to gatavību iesaistīties diskusijās ar mūsu partneriem PTO par pastāvošajām elastības iespējām *TRIPS* līgumā, piemēram, attiecībā uz piespiedu licencēšanu; atgādina, ka iespējamie individuālie risinājumi nenodrošina pašreizējās globālās ražošanas vajadzības, bet gan veido daļu no visaptveroša pasākumu kopuma, kas būtu jāizstrādā, lai samazinātu eksporta ierobežojumus, palielinātu ražošanu un novērstu loģistikas problēmas;
14. uzsver nepieciešamību atbalstīt ražošanas jaudu Āfrikas kontinentā un ļoti atzinīgi vērtē Eiropas komandas paziņojumu par 1 miljarda EUR vērtu atbalstu iniciatīvai, kas vērsta uz to, lai palielinātu vakcīnu, zāļu un veselības aprūpes tehnoloģiju ražošanu un pieejamību; uzsver arī to, cik svarīgs ir atbilstošs tiesiskais regulējums attiecībā uz farmaceitiskajiem produktiem, un uzstāj, ka ir jāatbalsta Āfrikas zāļu aģentūras izveide;
15. ņem vērā Komisijas paziņojumu, ka tā paredz iespēju vajadzības gadījumā atvieglot piespiedu licencēšanas izmantošanu *TRIPS* līguma ietvaros, ja ir pierādījumi par ražošanas problēmām, kas saistītas ar intelektuālo īpašumu, lai nodrošinātu ātru

pasaules mēroga piekļuvi vakcīnu ražošanai; aicina Komisiju noteikt objektīvus kritērijus attiecībā uz to, vai, kad un kādos gadījumos tā izmantos piespiedu licencēšanu; uzsver, ka *TRIPS* līgumā nav norādīti iemesli, kurus varētu izmantot, lai pamatotu piespiedu licencēšanu; uzsver, ka Dohas deklarācija par *TRIPS* un sabiedrības veselību apstiprina, ka valstis var brīvi noteikt piespiedu licenču piešķiršanas pamatojumu un noteikt, kas uzskatāms par valsts mēroga ārkārtas stāvokli; uzsver, ka piespiedu licencēšanai ir vajadzīgs efektīvs tiesiskais regulējums un tā varētu radīt juridiskus sarežģījumus jaunattīstības valstīs; aicina Komisiju izpētīt, vai un kā tā var sniegt juridisku atbalstu piespiedu licencēšanai vismazāk attīstītajās valstīs;

16. uzsver, ka īpaša uzmanība jāpievērš jaunām problēmām, ko rada ražotāju skaita pieaugums, piemēram, iespējamiem piegādes ķēdes traucējumiem un izejvielu un starpproduktu nepietiekamībai un cenu pieaugumam;
17. atzinīgi vērtē Pasaules veselības samitā sniegto Komisijas paziņojumu par to, ka tiks palielināta Eiropas komandas apņemšanās, tādējādi nodrošinot vismaz 100 miljonus vakcīnu līdz 2021. gada beigām; uzsver, ka šis ziedojums tiek veikts, izmantojot *COVAX*; aicina visas dalībvalstis dalīties ar vakcīnu devām, izmantojot *COVAX*; atzinīgi vērtē ES civilās aizsardzības mehānisma sniegto atbalstu vakcīnu un palīgmateriālu piegādei; aicina dalībvalstis ievērojami palielināt savu ieguldījumu *COVAX*, vienlaikus nodrošinot, ka tiek sasniegts mērķis līdz 2021. gada jūlijam vakcinēt 70 % pieaugušo ES iedzīvotāju; atgādina, ka Eiropas Savienība pagaidām ir nodrošinājusi aptuveni 30 % no *COVAX* vakcīnām;
18. aicina Komisiju apsvērt visus pieejamos līdzekļus, lai garantētu Covid-19 vakcīnu ātru ražošanu un to ātru izplatīšanu visā pasaulē; uzsver, ka ir svarīgi palielināt Covid-19 vakcīnu ražošanai nepieciešamo izejvielu un AFV ražošanas jaudu un nodrošināt to piegādes drošību;
19. aicina ES vadītājus darīt visu iespējamo, lai efektīvi sadarbotos, likvidētu visus šķēršļus vakcīnu izplatīšanai un nodrošinātu plašu vakcināciju visā pasaulē; uzsver, ka minētā uzdevuma neizpilde radīs katastrofālas sekas mūsu ekonomikai un sabiedrības veselībai un attiecīgi paildzinās šos apstākļus, kādi patlaban valda pasaulē;
20. uzdod priekšsēdētājam šo rezolūciju nosūtīt Padomei, Komisijai un Pasaules Tirdzniecības organizācijas ģenerāldirektori.