

Bruselj, 24. januar 2022
(OR. fr, en)

Medinstitucionalna zadeva:
2021/0398(NLE)

5402/22
ADD 1

JAI 58
FREMP 15
COVID-19 13
FRONT 26
MI 40
SAN 34
TRANS 26
IPCR 12
COCON 10
COMIX 35

DOPIS O TOČKI POD „A“

Pošiljatelj:	Generalni sekretariat Sveta
Prejemnik:	Svet
Zadeva:	Usklajevanje v zvezi s COVID-19 Priporočilo Sveta o spremembi Priporočila Sveta (EU) 2020/1632 glede usklajenega pristopa k olajšanju varnega potovanja med pandemijo COVID-19 na schengenskem območju – izjava avstrijske delegacije

V zapisnik Sveta se vstavi naslednja izjava:

Izjava Avstrije o Priporočilu Sveta o usklajenem pristopu k olajšanju varnega prostega gibanja med pandemijo COVID-19 in nadomestitvi Priporočila (EU) 2020/1475 ter o Priporočilu Sveta (EU) 2020/1632 glede usklajenega pristopa k olajšanju varnega potovanja med pandemijo COVID-19 na schengenskem območju.

Avstrija načeloma podpira usklajen pristop, da bi dosegli večjo enotnost v zvezi z omejitvami potovanj. S tem naj bi se omogočilo sprejemanje ukrepov za varovanje javnega zdravja in uveljavljanje pravice do prostega gibanja. Avstrija se načeloma zavzema za ohranitev zahteve po digitalnem COVID potrdilu za potovanja po Evropi.

Na splošno želi Avstrija opozoriti, da je treba pri določanju enotnega obdobja priznavanja potrdil o cepljenju upoštevati tudi zmanjševanje učinkovitosti cepiv ter da mora še naprej obstajati možnost različnih pravil glede domače uporabe potrdila o cepljenju. Avstrija zato trenutno načrtuje, da bi s 1. februarjem 2022 skrajšala veljavnost potrdila „Grüner Pass“ (izraz za nacionalni instrument za izvajanje digitalnega COVID potrdila EU) za osebe, ki so bile cepljene dvakrat, in sicer z 270 na 180 dni. Za osebe, ki so bile cepljene trikrat, pa bo obdobje veljavnosti še vedno 270 dni.

Po mnenju Avstrije se predlagano enotno vseevropsko obdobje veljavnosti 270 dni po zaključku prve serije cepljenja ne bi smelo uporabljati za posameznike, ki so prejeli enkratni odmerek cepiva proti COVID-19 podjetja Janssen. Glede na znanstvene dokaze samo drugi odmerek cepiva, ki ga je odobrila Evropska agencija za zdravila, upravičuje izdajo certifikata, veljavnega 270 dni.
