



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJA

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, http://www.sam.lt.
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Lietuvos Respublikos Vyriausybei

2021-05-

Nr. (1.1.3E-141)10-

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS PASITARIMO PROTOKOLO

2020 m. birželio 18 d. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro susitarimu su Europos Komisija, Europos Komisijai buvo suteikti įgaliojimai Lietuvos Respublikos vardu dalyvaujant valstybėms narėms, su vakcinų gamintojais sudaryti išankstinę vakcinos nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) pirkimo sutartį.

2020 m. rugsėjo 23 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės pasitarimo metu *inter alia* nuspręsta pritarti:

1. vakcinų nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) įsigijimų diversifikavimui, vakcinas įsigyjant iš skirtingų gamintojų, su kuriais Europos Komisija sudaro išankstines vakcinų pirkimo–pardavimo sutartis;

2. įsigyjamų vakcinų nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) iš konkretaus gamintojo dozių kiekio nustatymui taikant atitinkamai Europos Komisijos nustatytą *pro rata* kriterijų arba pagal Lietuvos Respublikos pateiktą poreikį (kai *pro rata* kriterijus netaikomas), nebent įsigyjamos vakcinos nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) kiekio mažinimas būtų galimas ir pakankamas Lietuvos Respublikos populiacijai vakcinuoti;

3. bendro iš skirtingų gamintojų įsigyjamų vakcinų dozių kiekio, reikalingo Lietuvos Respublikos Vyriausybės nustatytam 70 procentų Lietuvos Respublikos populiacijos vakcinuoti, galimam viršijimui.

2020 m. rugsėjo 23 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės pasitarimo metu taip pat buvo pavesta Sveikatos apsaugos ministerijai, įvertinus vakcinos nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) poreikį, jau įsigytų vakcinų dozių kiekį ir vakcinų veikimo platformas, prieinamus vakcinų saugumo ir efektyvumo duomenis, pateiktos vakcinos įsigijimo sutarties sąlygas ir kitas reikšmingas aplinkybes, teikti motyvuotą siūlymą Lietuvos Respublikos Vyriausybei dėl vakcinų nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) įsigijimo pagal konkrečią Europos Komisijos išankstinę vakcinų pirkimo–pardavimo sutartį.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, atsižvelgdama į esamą ir numatomą situaciją dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) protrūkio šalyje plitimo ir siekdama užtikrinti visuomenės apsaugą nuo užsikrėtimo pateikė, o Lietuvos Respublikos Vyriausybė pritarė šių vakcinų kiekio įsigijimui:

1. „AstraZeneca“ – 1,86 mln. dozių (vakcinos platforma – adenoviruso);
2. „Janssen Pharmaceutica NV“ – 0,7 mln. dozių (vakcinos platforma – adenoviruso);
3. „Sanofi Pasteur & GSK“ – 1,5 mln. dozių (vakcinos platforma – adjuvantinė);
4. „CureVac“ – 1,38 mln. dozių (vakcinos platforma – mRnR);
5. „Moderna“ – 0,506 mln. dozių (vakcinos platforma – mRnR);
6. „BioNTech & Pfizer“ – 3,716 mln. dozių (vakcinos platforma – mRnR);
7. „Novavax“ – 0,633 mln. dozių, jei bus sudaryta išankstinė pirkimo sutartis (vakcinos platforma – adjuvantinė);
8. „Valneva“ – 0,372 mln. dozių, jei bus sudaryta išankstinė pirkimo sutartis (vakcinos platforma – inaktyvuota vakcina).

Šiuo metu Lietuva turi priimti sprendimą dėl vakcinos nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) pirkimo pagal sutartį dėl vakcinų nuo COVID-19 ligos tolimesnio vystymo, gamybos, įsigijimo ir tiekimo su farmacijos kompanija „BioNTech & Pfizer“. Lietuva ne vėliau kaip iki 2021 m.

gegužės 17 d. (įskaitytinai) privalo informuoti Europos Komisiją apie savo sprendimą dalyvauti šioje sutartyje. Vadovaujantis sutarties sąlygomis, Lietuvai tenkantis vakcinų nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) kiekis pagal šią sutartį yra lygus 5,58 mln., kurių tiekimas numatytas 2021 m. gruodžio mėn. - 2022 m. birželio mėn. (2,79 mln.) ir 2023 m. sausio – birželio mėn. (2,79 mln.). Pažymime, kad šios sutarties konfidencialumui keliama ypatingai aukšti reikalavimai, todėl negalima atskleisti jos nuostatų.

Atkreiptinas dėmesys, kad pagal šiuo metu sudarytas sutartis, pagrindinis vakcinų tiekimas numatytas 2021 m., tik *CureVac*, *Valneva* ir *Novavax* gamintojai sutartyse nurodė vakcinų tiekimą 2022 m. I ketv. (pažymėtina, kad šių gamintojų vakcinų dar nėra registruotos EVA). Todėl pagal šiuo metu sudarytas sutartis vakcinų poreikis yra užtikrintas tik 2021 m.

Atsižvelgiant į naujoje „*BioNTech & Pfizer*“ sutartyje nurodytus vakcinų tiekimo terminus (2022-2023 m.), tai, kad vakcina yra registruota, ja paskiepytas didelis skaičius žmonių, šios vakcinų efektyvumas turimais duomenimis siekia apie 95 proc., vis daugėja mokslinių duomenų apie jos patikimumą ir veiksmingumą ir siekiant užtikrinti infekcijos plitimo prevenciją, mažinti sergamumą ir mirtingumą bei savalaikį asmenų skiepijimą bei užtikrinti revakcinacijos poreikį, Sveikatos apsaugos ministerija siūlo **pritarti pirkimo sutarčiai su farmacijos kompanija „BioNTech & Pfizer“, pagal kurią, vadovaujantis *pro rata* kriterijumi, bus įsigyjama 5,58 mln. vakcinų nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) dozių Lietuvos Respublikai.**

Pritarus šių dozių įsigijimui, iš viso Lietuva iš farmacijos kompanijos „*BioNTech & Pfizer*“ įsigis 9,296 mln. vakcinų dozių (pagal galiojančią sutartį su farmacijos kompanija „*BioNTech & Pfizer*“ ir siūlomą naują sutartį), kurios užtikrins vakcinų poreikį 2021 m. ir 2022-2023 metams.

Pasitarimo protokolo projektą parengė Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Farmacijos politikos skyriaus vedėja Anželika Oraitė, tel. (8 5) 266 1443, el. p. anzelika.oraite@sam.lt, ir Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Teisės skyriaus patarėja Aušrinė Storpirstienė, tel. (8 5) 219 3319, el. p. ausrine.storpirstiene@sam.lt

PRIDEDAMA. Lietuvos Respublikos Vyriausybės pasitarimo protokolo projektas, 1 lapas.

Sveikatos apsaugos ministras

Arūnas Dulkys

Anželika Oraitė, tel. (8 5) 266 1443, el. p. anzelika.oraite@sam.lt

Aušrinė Storpirstienė, tel. (8 5) 219 3319, el. p. ausrine.storpirstiene@sam.lt