



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

2020-12- 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. liepos 29 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės pasitarimo metu buvo nuspręsta pagal medikų grupės rekomendacijas sudarant išankstinę vakcinos nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) pirkimo sutartį su Europos Komisija ir siekiant kolektyvinio imuniteto, numatyti įsigyti tokį kiekį vakcinos, kad būtų galima paskiepyti 70 procentų šalies gyventojų (2020 m. liepos 29 d. protokolas Nr. 34).

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 įsigyjamų 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.

Lietuva jau yra priėmusi sprendimą įsigyti šias vakcinas iš farmacijos kompanijų:

1. „AstraZeneca“ – 1,86 mln. dozių (vakcinos platforma – adenoviruso);
2. „Janssen Pharmaceutica NV“ – 700 tūkst. dozių (vakcinos platforma – adenoviruso);
3. „Sanofi Pasteur & GSK“ – 1,5 mln. dozių (vakcinos platforma – adjuvantinė);
4. „BioNTech & Pfizer“ – 1,24 mln. dozių + 0,616 mln. papildomų dozių (vakcinos platforma – mRnR);
5. “Moderna” – 496 tūkst. dozių (vakcinos platforma – mRnR).

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, 2020 m. lapkričio 20 d. raštu Nr. 10-8206 „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės pasitarimo protokolo“ (toliau – Raštas) pateikė siūlymą pritarti 1,4 mln. vakcinos nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) dozių, tenkančių Lietuvai pagal *pro rata* kriterijų, įsigijimui iš farmacijos kompanijos „CureVac“ pagal išankstinę pirkimo sutartį.

2020 m. lapkričio 23 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybė, atsižvelgdama į Rašte išdėstytą pasiūlymą ir argumentus, priėmė sprendimą pritarti vakcinos nuo COVID-19 ligos įsigijimui iš farmacijos kompanijos „CureVac“ pagal išankstinę pirkimo sutartį ir informuoti apie tai Europos Komisiją (2020 m. lapkričio 23 d. protokolą Nr. 51). Dėl galimai techninės klaidos, protokole nebuvo nurodyta, kad pritariama vakcinos nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) dozių įsigijimui, tenkančių Lietuvai pagal *pro rata* kriterijų.

2020 m. gruodžio 29 d. iš Europos Komisijos gauti „CureVac“ vakcinos nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) dozių paskirstymo valstybėms narėms galutiniai kiekiai, kuriuos prašoma nedelsiant patvirtinti. Numatytas Lietuvos Respublikai pagal *pro rata* kriterijų tenkantis vakcinų dozių kiekis – 1 386 312.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, atsižvelgdama į pirmiau nurodytas aplinkybes, į esamą ir numatomą situaciją dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) protrūkio šalyje plitimo, siekdama užtikrinti visuomenės apsaugą nuo užsikrėtimo, taip pat siekdama užtikrinti teisinį aiškumą, siūlo pripažinti netekusiu galios 2020 m. lapkričio 23 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės pasitarimo protokolo Nr. 51 nutarimą ir priimti naują, nustatant, kad siūloma pritarti vakcinos nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) dozių, tenkančių Lietuvai pagal *pro rata* kriterijų, įsigijimui iš farmacijos kompanijos „CureVac“ pagal išankstinę pirkimo sutartį.

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 patarėjas Donatas Keršis, tel. (8 5) 205 5295, el. p. donatas.kersis@sam.lt.

PRIDEDAMA. Lietuvos Respublikos Vyriausybės pasitarimo protokolas, 1 lapas.

Sveikatos apsaugos ministras

Arūnas Dulkys