



## 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

2021-12-

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 vakcinų 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 vakcinų 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 vakcinų nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) poreikį, jau įsigytų vakcinų dozių kiekį ir vakcinų veikimo platformas, prieinamus vakcinų saugumo ir efektyvumo duomenis, pateiktos vakcinų 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 Vyriausybė yra pritarusi šių farmacijos kompanijų vakcinų kiekio įsigijimui:

1. „AstraZeneca“ – 1,86 mln. dozių (vakcinų platforma – adenoviruso);
2. „Janssen Pharmaceutica NV“ – 0,7 mln. dozių (vakcinų platforma – adenoviruso);
3. „CureVac“ – 1,38 mln. dozių (vakcinų platforma – mRnR);
4. „Moderna“ – 0,517 mln. dozių (vakcinų platforma – mRnR);
5. „BioNTech & Pfizer“ – 9,296 mln. dozių (vakcinų platforma – mRnR);
6. „Novavax“ – 0,633 mln. dozių, jei bus sudaryta išankstinė pirkimo sutartis (vakcinų platforma – adjuvantinė).

Europos Komisija yra įregistravusi 4 vakcinas („Comirnaty“ (gamintojas „BioNTech & Pfizer“), „Spikevax“ (gamintojas „Moderna“), „Vaxzevria“ (gamintojas „AstraZeneca“) ir „COVID-19 Vaccine Janssen“ (gamintojas „Janssen Pharmaceutica NV“)), kurios gali būti naudojamos Lietuvoje.

Šiuo metu Europos Komisija aktyvuoja papildomą pirkimą su farmacijos kompanija „BioNTech & Pfizer“, pagal kurį minimaliai galima įsigyti 150 mln. Comirnaty vakcinų dozių. Pagal *pro rata* kriterijų Lietuvai tenkantis kiekis yra 930 tūkst. dozių. Maksimaliai papildomu pirkimu siūloma įsigyti 450 mln. vakcinų dozių, tokiu atveju, Lietuvai pagal *pro rata* kriterijų

tektų 2,79 mln. papildomų dozių. Pažymėtina, kad šioms siūlomoms dozėms *pro rata* principas nėra taikomas, valstybės narės gali nurodyti konkretų norimą įsigyti vakcinų kiekį. Vakcinų įsigijimas nėra privalomas, tačiau Europos Komisija prašo valstybių narių solidarumo.

Pagal su farmacijos kompanija „*BioNTech & Pfizer*“ sudarytą sutartį 2022 m. ir 2023 m. Lietuva gaus po 2,79 mln. vakcinos dozių kasmet, t. y. viso 5,58 mln. per 2 metus. Jei Lietuva pritartų papildomų *Comirnaty* vakcinų dozių įsigijimui, jos 2022 m. turėtų būti pristatytos papildomai 2022 m. II pusmetį.

Pagal papildomą pirkimą siūloma įsigyti originalų produktą. Kompanija planuotų vystyti vakciną ir pritaikyti naujoms viruso atmainoms. Galimybė įsigyti adaptuotas vakcinas numatyta vakcinos įsigijimo sutartyje. Taip pat Europos Komisija valstybes nares ragina įsigyti pakankamą vakcinų kiekį, kurio užtektų gyventojams vakcinuoti, jei sustiprinančioji dozė būtų skiriama 2 kartus per metus, t. y. pavasarį ir rudenį.

Informuojame, kad vakcinų kiekio poreikio skaičiavimai atlikti remiantis tokiomis prielaidomis:

- a) 2022 m. gyventojai toliau skiepytis pirmomis dozėmis (bendra imunizacija siektų 80 proc. visos populiacijos),
- b) visi pasiskiepiję pirmomis dozėmis (t. y. 80 proc. visos populiacijos), skiepytis 3 doze,
- c) preliminariai planuojama, kad 2022 m. rugsėjo – gruodžio mėn. reikės 4 dozės 80 proc. visos populiacijos.

Pažymėtina, kad vertinant dabar pristatomų vakcinų galiojimo laiką pagal 2022 m. sutartį I pusmetį 15 proc. (400 tūkst.) pristatomų farmacijos kompanijos „*BioNTech & Pfizer*“ vakcinų galios iki 2022 m. birželio pabaigos. Vertinama, kad tik apie 44 proc. (1,2 mln.) visų 2022 m. I pusmetį farmacijos kompanijos „*BioNTech & Pfizer*“ pristatomų vakcinų galios ilgiau nei iki 2022 m. rugsėjo mėn., todėl jų nepakaks intensyviai skiepijimui sustiprinančiąja doze 2022 m. rudenį. Taip pat labai svarbu, kad patvirtinus adaptuotą vakciną naujai viruso atmainai, jų užtektų suskiepyti 4 sustiprinančiąja vakcinos doze bent 80 proc. visos populiacijos.

Atsižvelgiant į pirmiau pateiktą informaciją ir siekiant užtikrinti COVID-19 ligos (koronaviruso 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 bus įsigyjama 1 mln. vakcinos nuo COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) dozių Lietuvos Respublikai.**

Pasitarimo protokolo projektą parengė Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Farmacijos politikos skyriaus vyriausioji specialistė Jolita Volkavičienė, tel. (8 5) 219 3334, el. p. jolita.volkaviciene@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

Jolita Volkavičienė, tel. (8 5) 219 3334, el. p. jolita.volkaviciene@sam.lt  
Aušrinė Storpirštienė, tel. (8 5) 219 3319, el. p. ausrine.storpirstiene@sam.lt