

### **Korte terugblik op de Impuls vaccinontwikkeling COVID-19**

(9 december 2020)

- In april jl. heeft het Kabinet ingezet op de Impuls vaccinontwikkeling COVID-19: alles op alles om de ontwikkeling, productie en brede toegankelijkheid van vaccins mogelijk te maken.
- De focus ligt daarbij op het stimuleren van: onderzoek en ontwikkeling, productie en de aankoop, distributie en immunisatie. *(Zie bijlage voor de projectnotitie bij aanvang van deze impuls dd 29 april jl.)*
- In de periode daaropvolgend heeft Nederland onder andere bijgedragen aan een drietal 'pledging events':
  - o op 4 mei jl. met 5.1.2b (inclusief 5.1.2b voor Coalition for Epidemic Preparedness Innovations (CEPI))
  - o op 4 juni jl. tijdens de GAVI-Vaccine Summit 2020 met 5.1.2b euro voor GAVI (in 10 jaar)
  - o aanvullend op 27 juni jl. tijdens een pledging event op initiatief van Ursula von der Leyen met nog 5.1.2b euro, specifiek voor vaccins voor kwetsbare landen.
- Nederland heeft zich vanaf het begin naast multilateraal ook in kleiner en bilateraal verband zeer actief opgesteld, ook met inzet van 5.1.2e de heer 5.1.2e.
- Zo heb ik in mei jl. (*check: 15 mei?*) samen met 5.1.2e 5.1.2e tijdens een werkbezoek aan het Radboud UMC in Nijmegen concrete afspraken gemaakt over samenwerking met Duitsland en andere EU-landen op het gebied van vaccinaankoop.
- De lopende gesprekken en de gemaakte afspraak met Duitsland resulteerde onder andere op 3 juni jl. in de officiële lancering van de Inclusive Vaccine Alliance: een samenwerking met Duitsland, Frankrijk, Italië en Nederland, gericht op het beschikbaar krijgen van COVID-19 vaccins voor alle EU lidstaten. *(Zie bijlage voor de MoU van de alliantie.)*
- Hieruit volgde al op 13 juni jl. een eerste overeenkomst met AstraZeneca, en gesprekken met diverse andere aanbieders.
- De Europese Commissie heeft in de twee weken daarna voorgesteld samen op te trekken in een Joint Negotiation Team en daarbij ook het ESI-fonds (2,7 mld) ingezet voor het mogelijk maken van overeenkomsten. *(Zie bijlage voor brief IVA aan EC.)*
- Ook heeft de EC de overeenkomst met AstraZeneca overgenomen, waarmee de risicofinanciering voor het schalen van productie (nog voor een vaccin is goedgekeurd) bij de EC kwam te liggen en niet meer bij de vier landen die overigens dit risico bereid waren te dragen voor alle EU-lidstaten (met ieder 25%).
- Stapsgewijs zijn er overeenkomsten bereikt met verschillende producenten. Over de genoemde internationale samenwerking, maar ook de concrete afspraken en daaropvolgende contracten met producenten is keer op keer de kamer tijdig geïnformeerd.
- Inmiddels is nu sprake van zes producenten waarmee de contracten rond zijn, nog een enkele zevende kandidaat wordt nader verkend. Daarmee is het deels ook wachten op de succesvolle afronding van de ontwikkeling en toelating.
- Voor Biontech/Pfizer en Moderna is dat mogelijk een kwestie van weken, maar het is belangrijk om te benadrukken dat pas als alle data is beoordeeld we hier zekerheid over gaan krijgen. Het is dus wachten op de EMA die in samenwerking met onder andere het CBG aan de beoordeling werkt.

- Daarnaast heb ik op 4 juni jl. advies aan de Gezondheidsraad gevraagd, wat na publicatie van het advies heeft geresulteerd in de vaccinatiestrategie die we als kabinet op 20 november jl. aan de Kamer hebben gezonden.
- We beginnen bij het beschermen van de mensen die het meest kwetsbaar zijn.
- Het gaat daarbij om de bewoners van verpleeghuizen en mensen met een verstandelijke beperking die in een instelling wonen en hun zorgmedewerkers.
- We werken al sinds de zomer intensief samen met het RIVM en andere partijen aan de implementatie en dus voorbereiding van de toediening in Nederland. We werken samen met uitvoerende partijen aan verschillende scenario's, afhankelijk van welk vaccin als eerste op de markt komt en wat dat van de uitvoering vraagt.
- Door het RIVM zijn al verschillende voorbereidingen getroffen, en zijn er harde afspraken gemaakt over voldoende vriezers en toedieningsmaterialen (spuiten, naalden, etc).
- Vooralsnog verwacht ik in januari de eerste prikken te kunnen zetten. Echter er zijn zoals toegelicht in de vaccinatiestrategie nog wel wat onzekerheden, waardoor wendbaarheid van onze aanpak en strategie kan worden geëist.
- Zo weten we pas op het moment dat de vaccins worden goedgekeurd zeker dat de vaccins geschikt zijn voor een bepaalde doelgroep. Ook de logistieke eigenschappen en wanneer hoeveel precies geleverd wordt heeft impact op de strategie.
- Ondanks deze onzekerheden, wordt er hard aan gewerkt om na de eerste goedkeuring, de eerste vaccins te kunnen zetten
- En al met al naderen we een bijzonder moment wat na een stevige inspanning van april tot nu dichterbij lijkt te komen.