

ONE PAGER VACCIN-AANKOOPTRAJECT TBV OVERLEGGEN WEEK 9 NOVEMBER

- De Europese Commissie sluit namens de EU-lidstaten Advanced Purchase Agreements (APA's) met een zevental vaccinproducenten. AstraZeneca, Janssen, Biontech/Pfizer, Sanofi/GSK, Curevac, Moderna en Novavax.
- De Commissie sluit de overeenkomsten en doet een aanbetaling. De lidstaten verkrijgen op basis hiervan het recht om vaccins af te nemen tegen een vastgestelde prijs. Deze overeenkomst wordt voorgelegd aan de lidstaten en zij krijgen vijf werkdagen de tijd om desgewenst voor een opt-out te kiezen. Iedere lidstaat krijgt bij akkoord een aandeel gebaseerd op zijn inwoneraantal (pro-rata-deel). Voor Nederland is dat 3,89 %. Sommige lidstaten hebben aangegeven mogelijk niet hun hele pro rata deel te willen afnemen. Er is een systeem van een "bazaar" opgezet, waarbinnen andere lidstaten deze vaccins kunnen overnemen. Op basis hiervan heeft Nederland bij Janssen en Biontech/Pfizer aangegeven, grotere aantallen vaccins te willen afnemen. Echter, tot het moment dat de verdeling onder de lidstaten wordt vastgesteld, heeft Nederland alleen nog een recht op het pro-rata-deel.
- Met een viertal andere producenten worden vergelijkbare, maar in omvang beperktere overeenkomsten besproken. Het gaat dan om 5.1.2h Deze producenten zullen (veel) later leveren, maar hun vaccins worden gebaseerd op andere technieken dan de vaccins in het huidige portfolio en vormen hier daardoor mogelijk een aanvulling daarop.
- Er zijn reeds contracten gesloten met AstraZeneca, Janssen en Sanofi. Met Biontech/Pfizer wordt de overeenkomst verwacht op 12 november. De brief om de kamer te informeren gaat deze week de lijn in. De overige onderhandelingen lopen nog en een einddatum is nog niet voorzien.
- Nederland hoeft pas te betalen op het moment dat er geleverd gaat worden. Hiertoe is een budget van € 5.1.2b gereserveerd. Dat is vooralsnog voldoende voor de eerste zeven contracten.
- Vooral de vaccins van AZ en Biontech/Pfizer maken goede kans op snelle levering (zie schema hieronder). Geen enkele producent heeft al een markttoelating verkregen.
- Deze week zijn er goede berichten over Biontech/Pfizer. Werkzaamheid zou 90% zijn. Dat is heel hoog (gemiddeld griepvaccin circa 50%). In gunstigste geval geeft EMA op 15/12 haar goedkeuring en kan Commissie nog dit jaar een markttoelating afgeven. Realistischer is dat dit gebeurt in het eerste kwartaal van 2021. Tussen markttoelating en levering zit circa 4 tot 8 weken. Het is bij dit vaccin van belang om de logistiek rond de uitrol goed op orde te hebben en hier zo snel mogelijk over te communiceren met Pfizer. Het vaccin moet gehouden worden bij zeer lage temperaturen en die infrastructuur moet op orde zijn, alvorens Pfizer gaat leveren. Goede afstemming hierover met Pfizer kan helpen om vroeger in het leveringsschema te komen.

