



EVROPSKÁ KOMISE

V Bruselu dne 28.6.2021
C(2021) 4538 final

pan Ondřej BENEŠÍK
předseda Výboru pro evropské záležitosti
Poslanecké sněmovny
Sněmovní 4
118 26 PRAHA 1

kopie: pan Radek VONDRÁČEK
předseda Poslanecké sněmovny
Sněmovní 4
118 26 PRAHA 1

Vážený pane předsedo,

rádi bychom poděkovali Poslanecké sněmovně za její stanovisko ke sdělení Evropskému parlamentu, Evropské radě a Radě „Jednotně proti COVID-19“ (COM(2021) 35 final).

Komise bere vážně obavy Poslanecké sněmovny, pokud jde o dodávky očkovacích látek, a rádi bychom připomněli, že do začátku června bylo dodáno přibližně 305 milionů dávek, přičemž podáno jich podle střediska ECDC bylo více než 258 milionů¹.

Komise úzce spolupracuje s výrobci na navýšení výroby očkovacích látek v Evropě a na urychlení jejich dodávek. Za účelem navýšení výrobních kapacit byla zřízena pracovní skupina pro navýšení průmyslové výroby, v jejímž čele stojí komisař Breton, se kterým spolupracuje komisařka Kyriakidesová². Pracovní skupina má tři hlavní úkoly: odstranit překážky ve stávající výrobě a tam, kde je to možné, ji urychlit a navýšit, přizpůsobit výrobu očkovacích látek variantám viru a na evropské úrovni pracovat na strukturálním plánu pro rychlejší reakci na biologická nebezpečí.

Ačkoli přesné údaje o budoucích dodávkách nelze v této fázi poskytnout, Komise očekává, že ve druhém čtvrtletí roku 2021 (do konce června) bude dodáno více než 300 milionů dávek.

Komise by dále ráda poznamenala, že Evropská agentura pro léčivé přípravky provádí průběžný přezkum očkovací látky od společnosti CureVac. Kromě toho již byly podepsány další smlouvy se společnostmi BioNTech-Pfizer a Moderna a Komise rovněž aktivně vede předběžná jednání se společností Novavax. Členské státy zvažují, zda a jak postupovat v případě společnosti Valneva.

Pokud jde o vývoz očkovacích látek mimo EU, zavedla Komise dne 30. ledna 2021 na omezenou dobu šesti týdnů mechanismus povolování vývozu, jenž byl s širokou podporou členských států (včetně České republiky) nedávno prodloužen do 30. června 2021.

¹ <https://gap.ecdc.europa.eu/public/extensions/COVID-19/vaccine-tracker.html#uptake-tab>

² https://ec.europa.eu/info/live-work-travel-eu/coronavirus-response/public-health/eu-vaccines-strategy_cs

Hlavním cílem tohoto mechanismu je řešit nedostatečnou transparentnost vývozu očkovacích látek z EU. Tím se v souladu se smluvními ujednáními s dodavateli očkovacích látek v EU napomůže zajištění včasného přístupu občanů EU k očkovacím látkám proti onemocnění COVID-19. Pokud některá společnost nedodrží své závazky tím, že do EU nedodá dohodnuté dávky, je legitimní, aby EU vývoz zamítla. Komise proto podpořila rozhodnutí Itálie z počátku března zamítnout žádost společnosti AstraZeneca o povolení vývozu. Vývoz očkovacích látek společnosti AstraZeneca byl celkově v rámci mechanismu co do množství velmi omezený a týkal se pouze materiálu pro klinická hodnocení a vzorků. Vzhledem k tomu, že společnost AstraZeneca dostala v prvním čtvrtletí roku 2021 méně než 10 % svých smluvních závazků, EU očekává, že společnost svůj závazek týkající se dodávek splní předtím, než bude z EU vyvážet.

Evropští občané nemohou rozumět tomu, proč očkovací látky směřují do jiných zemí, zatímco ty vyrobené jinde nejsou dováženy do EU. Dne 24. března 2021 proto EU posílila mechanismus pro zachování bezpečnosti našich dodavatelských řetězců tím, že zavedla zásady reciprocity a proporcionality představující doplňující kritéria, jež je třeba před povolením vývozu posoudit. Nyní se rovněž bere v úvahu situace v zemích určení, především zda země, které mají vlastní výrobní kapacity, omezují vývoz, nebo zda je epidemiologická situace v těchto zemích méně závažná než situace v EU a zda tyto země značně pokročily v očkování svých občanů. Jelikož Komise zpřísnila kritéria pro povolení vývozu, zvyšuje se riziko jejich obcházení. Proto jsou novým právním aktem do oblasti působnosti nařízení zahrnuty ty sousední země, jež nepatří mezi země s nízkými a středními příjmy.

Komise je i nadále plně odhodlána podporovat mezinárodní solidaritu a z posíleného mechanismu stále vyjímá vývoz do zemí s nízkými a středními příjmy a dodávky realizované prostřednictvím nástroje COVAX. Rovněž vývoz do zámořských zemí a území EU není nadále ničím podmíněn. Souběžně s tím Komise podporuje navyšování výrobních kapacit v EU i mimo ni a v tomto ohledu podporuje úsilí WTO.

Komise doufá, že tato objasnění jsou dostatečnou odpovědí na připomínky Poslanecké sněmovny, a těší se na další pokračování vzájemného politického dialogu.

S úctou

*Maroš Šeřčovič
místopředseda*

*Stella Kyriakidesová
členka Komise*

