



Odpověď Ministerstva zdravotnictví na žádost o informaci dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů

Dne 25. října 2021 obdrželo Ministerstvo zdravotnictví (MZ) Vaši žádost o poskytnutí informace dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, evidovanou pod č.j. xxx.

Předmětným podáním jste požádal o *odpověď na následující dotazy*:

1. *Co je Ministerstvu zdravotnictví známo o tom, v jaké fázi schvalování u EMA se nachází očkovací látka proti onemocnění covid-19 od firmy Novavax?*
2. *Počítá se s uvedením této očkovací látky na český trh?*
 - a) *Pokud ANO, za jakých podmínek a od kdy?*
 - b) *Pokud NE, proč?*

K Vaší žádosti Vám sděluji následující:

Ad 1

MZ disponuje informacemi od Evropské komise. Dle těchto informací se počítá se schválením vakcíny Novavax v prosinci t.r. Vakcína je nyní posuzována v rámci tzv. rolling review, tj. průběžného hodnocení, jakmile bude úspěšné, bude podána formální žádost o registraci.

Ad 2

Ano, odhadem počítáme s dodávkami v prvních třech měsících roku 2022, termín je však odvislý od schválení ze strany EMA. Jedná se o cca 371 tis. dávek, množství je rozhodnuto v návaznosti na celkový objem objednaný EU, dále je dáno cenou, odhadovaným časem dostupnosti atd. Jde o dvoudávkovou vakcínu, kterou bude možné skladovat delší dobu v chladničkové teplotě. Více informací momentálně není k dispozici.

S pozdravem





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

Mgr. Daniela Kobilková

ředitelka odboru Kancelář ministra

podepsáno elektronicky

