



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

Nr. CRP 2122 / 07.01.2022

Către,

Domnul Mihai Floarea

Având în vedere solicitarea dumneavoastră transmisă Ministerului Sănătății, vă comunicăm următoarele:

1. Care sunt contraindicațiile actualizate ale fiecărui vaccin disponibil, ținând cont de prospectele acestora și de efectele adverse înregistrate la nivel mondial până la această dată?

R.1 Informațiile solicitate se regăsesc, public, pe site-ul <https://vaccinare-covid.gov.ro> și de pe pagina oficială a Platformei naționale de informare cu privire la vaccinarea împotriva COVID-19, # ROVaccinare.

Contraindicațiile vaccinurilor COVID-19 sunt următoarele:

- Comirnaty Pfizer BioNTech: hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții produsului;
- Spikevax Moderna: hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții produsului;
- Vaxzevria AstraZeneca Oxford: hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții produsului; persoanele care au prezentat sindrom de tromboză cu trombocitopenie (STT) după vaccinare; persoanele care au avut anterior episoade de sindrom de scurgere capilară;
- Janssen Johnson&Johnson: hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții produsului; persoanele care au avut anterior episoade de sindrom de extravazare capilară (SEC).



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

Chiar dacă pacientul urmează un tratament cu anticoagulante/aveți trombocitopenie/orice tulburare de coagulare, vă puteți vaccina în mod similar oricărui vaccin, acesta va fi administrat cu prudență pentru a evita apariția sângeștilor/echimozelor.

Vaccinarea trebuie amânată în cazul persoanelor care prezintă afecțiune febrilă severă acută sau infecție acută. Cu toate acestea, prezența unei infecții minore și/sau creșterea ușoară a temperaturii nu constituie un motiv de amânare a vaccinării. Mai multe informații despre vaccinurile împotriva COVID-19 le regăsiți în Rezumatul Caracteristicilor Produsului (RCP):

- Comirnaty Pfizer BioNTech: <https://bit.ly/RCP-Comirnaty>
- Spikevax (Moderna): <https://bit.ly/RCP-Spikevax>
- Vaxzevria (AstraZeneca Oxford): <https://bit.ly/RCP-Vaxzevria>
- Janssen (Johnson&Johnson): <https://bit.ly/RCP-Janssen>

De asemenea, toate informațiile legate despre contraindicațiile vaccinurilor sunt disponibile în prospectele produselor care pot fi consultate accesând linkurile:

1. Pentru vaccinul produs de compania Janssen

[https://www.anm.ro/_FARMACOVIGILENTA/Prospect%20\(informatie%20adresa ta%20pacientilor\)%20COVID-19%20Vaccine%20Janssen%20suspensie%20injectabil%C4%83.pdf](https://www.anm.ro/_FARMACOVIGILENTA/Prospect%20(informatie%20adresa ta%20pacientilor)%20COVID-19%20Vaccine%20Janssen%20suspensie%20injectabil%C4%83.pdf)

2. Pentru vaccinul produs de compania Moderna

https://www.anm.ro/_FARMACOVIGILENTA/Prospect%20Covid-19%20Vaccine%20Moderna.pdf

3. Pentru vaccinul produs de compania Pfizer

[https://www.anm.ro/_FARMACOVIGILENTA/Prospect%20Comirnaty%20\(informatie%20adresata%20pacientilor\).pdf](https://www.anm.ro/_FARMACOVIGILENTA/Prospect%20Comirnaty%20(informatie%20adresata%20pacientilor).pdf)



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

4. Pentru vaccinul produs de compania Astra Zeneca

[https://www.anm.ro/_FARMACOVIGILENTA/Prospect%20Vaxzevria%20suspensie%20injectabila%20\(informatie%20adresata%20pacientilor\)%20\(fost%20COVID-19%20Vaccine%20AstraZeneca%20suspensie%20injectabila\).pdf](https://www.anm.ro/_FARMACOVIGILENTA/Prospect%20Vaxzevria%20suspensie%20injectabila%20(informatie%20adresata%20pacientilor)%20(fost%20COVID-19%20Vaccine%20AstraZeneca%20suspensie%20injectabila).pdf)

Conform Strategiei de vaccinare împotriva COVID-19 aprobată prin Hotărârea de Guvern nr. 1.031/2020, vaccinarea împotriva COVID-19 în România este voluntară. La centrul de vaccinare se completează un *Formular de exprimare a acordului informat* prin care pacientul consimte informat la efectuarea actului medical. Totodată, în cazul pacienților predispuși la alergii sau cu alte afecțiuni asociate se recomandă consultarea medicului de familie sau a celui de specialitate, înainte de vaccinare.

2. Ce anume analize trebuie să îmi fac înainte de vaccinare, în funcție de fiecare vaccin în parte și de contraindicațiile specifice ale acestuia?

R.2 Înainte de vaccinare trebuie discutat, întotdeauna, cu medicul curant sau cel de familie eventualele contraindicații la vaccinare. Un vaccin este contraindicat celor care sunt alergici la una din substanțele active sau la ingredientele vaccinului, menționate în informațiile despre acesta. Nu trebuie să participați la o programare pentru vaccinare COVID-19 dacă:

- Nu vă simțiți bine și aveți febră, tușă, vă curge nasul sau aveți alte simptome care ar putea fi de la COVID-19.
- Așteptați rezultatele testului COVID-19.
- Ați testat pozitiv la COVID-19 și sunteți în izolare.
- Sunteți în carantină.
- Sunteți un contact apropiat de cineva care are COVID-19.

Dacă vă încadrați în oricare dintre categoriile de mai sus, s-ar putea să fie necesar să vă reprogramați pentru vaccinare. Nu este necesar să efectuați teste pentru COVID-



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE**

19 înainte de vaccinare dacă nu aveți febră sau simptome respiratorii. Nu este necesar ca titrul de anticorpi să fie măsurat înainte de vaccinare.

3. Ce specialitate trebuie să aibă medicul care îmi va recomanda vaccinul și care ar putea fi acel vaccin apt a-mi oferi maximul de protecție și minimul de risc de efecte secundare, în raport de problemele medicale particulare ale subsemnatului și de rezultatele analizelor realizate în urma indicațiilor oferite de răspunsul dvs. la întrebarea de mai sus?

R. 3 Este indicat să obțineți recomandarea medicului curant sau medicul de familie, după caz, care vor decide dacă vaccinul poate fi administrat în siguranță, precum și momentul oportun vaccinării. Toate persoanele vaccinate trebuie supravegheate cel puțin 15 minute după vaccinare; pentru eventualele reacții adverse tardive, eventual cele locale, pacientul trebuie să ia legătura cu medicul curant.

4. Ce medic trebuie să urmărească evoluția medicală a subsemnatului în urma vaccinării și pe ce perioadă?

R.4 După vaccinare, trebuie așteptat 15 minute. În acest timp, starea dumneavoastră de sănătate este monitorizată. Dacă apar reacții imediate, ele pot fi tratate cu ușurință de către personalul medical aflat în centrul de vaccinare. Persoanele cu reacții alergice în istoricul medical vor fi monitorizate timp de 30 de minute, pentru siguranță, iar pentru eventualele reacții adverse tardive, eventual cele locale, pacientul trebuie să ia legătura cu medicul curant.

5. Există vreun set de proceduri medicale/scheme de tratament stabilit pentru fiecare tip de efect secundar advers în funcție de fiecare vaccin existent pe piață?



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

R.5 Beneficiile vaccinării depășesc clar riscul dezvoltării unei forme severe de COVID-19, ținând cont de faptul că mai mult de 30% din populație suferă de afecțiuni alergice, conform recomandărilor European Academy of Allergy and Clinical Immunology (EAACI) - Allergic Rhinitis and Impact on Asthma ARIA. Atenționări și precauții speciale la pacienții cu istoric de anafilaxie de orice cauză sau istoric de reacții alergice imediate la alte vaccinuri sau medicamente injectabile (excepție fiind contraindicațiile de mai jos legate de hipersensibilitatea la substanța activă a vaccinurilor sau la excipienți, inclusiv polietilenglicol sau analog). Din motive de siguranță, la administrarea de vaccin ARNm COVID-19 trebuie să fie întotdeauna rapid disponibil tratament pentru anafilaxie, inclusiv adrenalina i.m., conform procedurii de lucru Comitetului Național de Vaccinare împotriva SARS-CoV-2 (CNCAV), și supraveghere adecvată la acești pacienți timp de 30 minute, în caz de reacție de tip anafilactic după administrarea vaccinului. Vă rugăm să consultați documentul referitor la procedura de lucru privind metodologia de supraveghere a reacțiilor adverse post-vaccinale indezirabile-RAPI accesând link-ul https://www.spsnm.ro/public/data_files/content-static/vaccinare-covid-19/proceduri-vaccinare/procedura-de-lucru-privind-metodologia-de-supraveghere-rapi.pdf

6. Cine își asumă răspunderea civilă (respectiv penală) pentru un eventual malpraxis, respectiv, pentru efectele adverse survenite în urma injectării cu un vaccin experimental, autorizat condiționat și (posibil) administrat în urma unei recomandări medicale greșite sau emise cu nesocotirea problemelor medicale ale subsemnatului?

R.6 În conformitate cu **Hotărârea de Guvern nr.1031 din 27 noiembrie 2020** privind Strategia de vaccinare împotriva Covid-19 în România, cu modificările



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

și completările ulterioare, monitorizarea cu strictețe a siguranței vaccinurilor va fi realizată prin activitățile de farmacovigilență specifice, în conformitate cu cadrul legislativ existent, reprezentat de Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 31 martie 2004 de stabilire a procedurilor privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar și de instituire a unei Agenții Europene pentru Medicamente, Directiva 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului, Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr.520/2012 al Comisiei din 19 iunie 2012 privind efectuarea activităților de farmacovigilență prevăzute în Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și în Directiva 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului, care prezintă detaliile practice care trebuie respectate atât de deținătorii autorizației de introducere pe piață, de autoritățile naționale competente, cât și de Agenția Europeană a Medicamentului (EMA).

În ceea ce privește regimul de monitorizare suplimentară, acesta se aplică întotdeauna unui medicament în următoarele situații:

- când medicamentul conține o substanță activă nouă autorizată în UE după 1 ianuarie 2011;
- când este un medicament biologic, precum un vaccin sau un medicament derivat din plasmă (sânge), autorizat în UE după 1 ianuarie 2011;
- când medicamentul i s-a acordat o aprobată condiționată (compania care comercializează medicamentul trebuie să furnizeze mai multe date despre acesta) sau când acesta a fost autorizat în condiții excepționale (există motive speciale pentru care compania nu poate furniza un set complet de date);
- când companiei care comercializează medicamentul i se solicită studii suplimentare, de exemplu să furnizeze mai multe date privind utilizarea pe termen



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

lung a medicamentului sau cu privire la o reacție adversă rară observată în timpul studiilor clinice.

7. Este sau nu Statul român responsabil solidar cu producătorul vaccinului pentru daunele cauzate de efectele adverse ale vaccinului și, dacă răspunsul este pozitiv, care este proporția în care cele două entități suportă pagubele? În ce măsură plătitorii de taxe, impozite și contribuții au fost informați că, din banii colectați de la ei, Statul român ar urma să răspundă în locul sau alături de producătorii de vaccinuri pentru daunele provocate pacienților, fără ca Statul roman să participe și la profitul producătorului de vaccinuri sau să încaseze taxe și impozite de la acesta?

R.7 Strategia de Vaccinare împotriva COVID 19 în România

(<https://vaccinarcovid.gov.ro/strategia-de-vaccinare-impotriva-covid-19-in-romania-este-disponibila/>) stabilește viziunea, principiile și modul de acțiune pentru administrarea în România a vaccinurilor autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului. În momentul de față, în țara noastră se desfășoară o campanie de vaccinare împotriva COVID-19, coordonată de Guvernul României, dar nu a fost adoptată o legislație care să impună vaccinarea COVID-19 în mod direct, prin instituirea unei obligații legale de vaccinare a tuturor persoanelor, sau a anumitor categorii de persoane.

Având în vedere:

- faptul că în contextul generat de dinamica evoluției situației epidemiologice naționale și internaționale, determinată de răspândirea coronavirusului SARS-CoV-2, siguranța publică a necesitat adoptarea unor noi măsuri care să permită autorităților publice să intervină rapid și apelând la mijloace adecvate care să conducă la gestionarea crizei;



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

- că în considerarea necesității instituirii unor mecanisme care să protejeze drepturile la viață, la integritate fizică și la ocrotirea sănătății și având în vedere obligația instituită de Legea fundamentală în sarcina statului de a lua măsuri pentru asigurarea igienei și a sănătății publice a cetățenilor;
- în conformitate cu prevederile art. 53 din Constituția României, republicată, exercițiul unor drepturi sau al unor libertăți poate fi restrâns numai prin lege și numai dacă se impune, după caz, între altele, pentru apărarea ordinii, a sănătății publice, dar și a drepturilor și a libertăților cetățenilor.

Rezoluția nr.2361(2021) – Vaccinul împotriva Covid-19 considerații etice, juridice și practice (Covid-19 vaccine: ethical, legal and practical considerations) a fost adoptată de adunarea parlamentară a Consiliului Europei în data de 27.01.2021. Rezoluția cere ca *de îndată* statele membre ale UE să pună la dispoziția populației vaccinul, respectând însă, strict, o serie de condiții, între care:

- cu privire la vaccin, vechind ca organismele care reglementează producerea vaccinului să fie independente și la adăpost de orice presiune politică (7.1.2) și să existe programe independente care să acorde reparații în caz de daune sau prejudicii nejustificate suportate de cetățeni, consecutive vaccinării (7.1.5);
- cu privire la acceptarea vaccinului de către populație: să se asigure că cetățenii sunt informați că vaccinarea nu este obligatorie și că nimeni nu va suporta presiuni politice, sociale sau de altă natură pentru a accepta să fie vaccinat, dacă nu își dorește să facă lucrul acesta din proprie inițiativă (7.3.1); să vegheze ca nimeni să nu fie victimă a discriminării pentru că nu a fost vaccinat, din rațiuni care țin de riscuri potențiale pentru sănătate sau pentru că nu dorește să se vaccineze (7.3.2).

Potrivit aceleiași Rezoluții, pe acest subiect, adunarea parlamentară a solicitat statelor membre și Uniunii Europene să ia măsuri urgente și pentru a lupta contra falselor informații, dezinformări și neîncrederii contra vaccinului (7.3.3).



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

Ministerul Sănătății apreciază drept necesară amplificarea și continuarea demersurilor referitoare la protejarea sănătății populației, prin adoptarea unor măsuri care să aibă ca rezultat stoparea creșterii semnificative a numărului de infectări viitoare.

8. Care este gradul de autorizare de către Agenția Națională a Medicamentului sau de către Ministerul Sănătății a fiecărui vaccin comercializat în România pentru prevenția și combaterea pandemiei de Covid-19 și pe ce bază a fost dată respectiva autorizare, ținând cont că unele vaccinuri, cum ar fi cele produse de Pfizer, circulă pe piață sub mai multe nume de marcă sau comerciale (Comirnaty, Covid-19, Tozinameran)?

R.8 Conform informațiilor deținute și comunicate de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, vaccinurile utilizate în România, având ca indicație imunizarea activă pentru prevenirea COVID-19 intră sub incidența procedurii, centralizate a Agenției Europene a Medicamentului, procedură aplicabilă autorităților competente din statele membre ale Uniunii Europene, oferind în acest fel garanția conformității cu toate cerințele legislative și de calitate europene, respectiv conform Directivei 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 noiembrie 2001 de instituire a unui cod comunitar cu privire la medicamentele de uz uman.

Autorizarea de punere pe piață a acestor medicamente semnifică faptul că toate aspectele legate de siguranță, calitate și eficacitate au fost evaluate la nivel EMA, de către grupuri de experți din toate statele membre ale Uniunii Europene. Pentru toate vaccinurile autorizate de punere pe piață sau care urmează a fi autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (EMA), informațiile cu privire la compoziția calitativă și cantitativă, excipienți, modul de administrare, reacții adverse,



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

eficacitate, sunt disponibile pe site-ul EMA – <https://www.ema.europa.eu/en> și al Comisiei Europene, în cadrul informațiilor despre produs. Autorizarea de punere pe piață a acestor vaccinuri este o autorizație de punere pe piață condiționată acordată în conformitate cu **Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și ale Regulamentului (CE) nr.507/2006 al Comisiei din 29 martie 2006 privind autorizația de introducere pe piață condiționată pentru medicamente de uz uman care se încadrează în domeniul de aplicare al Regulamentului (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului.**

Autorizația de punere pe piață este acordată doar medicamentelor ale căror beneficii s-au dovedit a fi mai mari decât riscurile asociate. Prin aceasta se asigură faptul că pacienții pot avea acces la tratamentele de care au nevoie fără a fi expuși la reacții adverse inacceptabile.

Autorizarea condiționată acordată de către Comisia Europeană este reglementată la art.2 punctul 2 din Regulamentul (CE) nr.507/2006 al Comisiei privind autorizația de introducere pe piață condiționată pentru medicamente de uz uman care se încadrează în domeniul de aplicare al Regulamentului (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului: “*medicamente care urmează să fie utilizate în situații de urgență, ca răspuns la amenințări la adresa sănătății publice recunoscute în mod corespunzător fie de Organizația Mondială a Sănătății, fie de Comunitate în cadrul Deciziei 2119/98/CE*”.

În Uniunea Europeană, autorizările condiționate de punere pe piață permit autorizarea medicamentelor care acoperă nevoile medicale neacoperite pe baza unor date mai puțin complete decât se solicită în mod obișnuit. Aceasta se întâmplă dacă beneficiul pentru pacienți al punerii imediate pe piață a medicamentului sau vaccinului depășește riscul inherent faptului că nu toate datele sunt încă disponibile. Autorizările condiționate de punere pe piață sunt utilizate în contextul pandemiei



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

pentru a răspunde prompt amenințării la adresa sănătății publice. Datele trebuie să demonstreze faptul că beneficiile vaccinului depășesc orice riscuri. O dată ce autorizarea condiționată de punere pe piață a fost acordată, companiile trebuie să pună la dispoziție datele ulterioare din studiile clinice în curs de desfășurare la termenele predefinite, pentru a confirma faptul că beneficiile continuă să depășească riscurile.

“Autorizarea condiționată” nu este o sintagmă nou folosită pentru vaccinurile COVID-19, ci aceasta este prevăzută în reglementările referitoare la autorizarea prin procedură centralizată conform Regulamentului (CE) nr.726/2004.

9. Având în vedere că majoritatea vaccinurilor au la nivel internațional fie o autorizare provizorie, fie o autorizare condiționată, vaccinul fiind în studii clinice, potrivit declarațiilor oficiale ale producătorilor, există la această dată echipe de lucru mixte cu specialiști ai ministerului sănătății și respectiv ai producătorilor vaccinurilor propuse de către minister?

R.9 Potrivit Comitetului Național de Coordonare a Activităților privind Vaccinarea împotriva COVID-19, vaccinurile **autorizate** în România sunt: Comirnaty – Pfizer; Spikevax – Moderna; Vaxzevria – AstraZeneca; Janssen – Johnson&Johnson și Covishield (AstraZeneca – Serum Institute of India).

Scopul activității de vaccinare a populației este asigurarea dreptului la sănătate individuală și colectivă, prin eliminarea sau reducerea morbidității, invalidității și a mortalității prin boli transmisibile. Întervențiile non farmaceutice aplicate au avut efectul de atenuare a răspândirii virusului și a efectelor pandemiei și au încetinit ritmul de transmitere a infecției cu SARS-CoV-2. Este unanim acceptată pe scară largă ideea ca vaccinarea populației împotriva COVID-19 este modalitatea principală de a controla aceasta pandemie.



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

Mai multe studii internaționale arată eficacitatea vaccinurilor anti-COVID-19 atât pentru prevenirea contactării bolii, cât și pentru împiedicarea dezvoltării formelor severe de boală/deceselor. Accesând link-urile de mai jos puteți găsi aceste informări:

- Largest CDC COVID-19 Vaccine Effectiveness Study in Health Workers Shows mRNA Vaccines 94 Effective

<https://www.cdc.gov/media/release/2021/p0514-covid-19-vaccine-effectiveness.html>

- Comparing the COVID-19 Vaccines: How Are They Different?

<https://www.yalemedicine.org/news/covid-19-vaccine-comparison>

- Effectiveness of the Pfizer-BioNTech and Oxford-AstraZeneca vaccines on covid-19 related symptoms, hospital admissions, and mortality in older adults in England: test negative case-control study

<https://www.bmjjournals.org/content/373/bmj.n1088>

- COVID-19 vaccine efficacy summary

<https://www.healthdata.org/covid/covid-19-vaccine-efficacy-summary>

- COVID-19 vaccine efficacy and effectiveness—the elephant (not) in the room

[https://www.thelancet.com/journals/lanmic/article/PIIS2666-5247\(21\)000069-0/fulltext](https://www.thelancet.com/journals/lanmic/article/PIIS2666-5247(21)000069-0/fulltext)

10. Suplimentar față de cele 9 întrebări de mai sus, vă solicit să îmi puneți la dispoziție contractele încheiate de către Statul român, respectiv Uniunea Europeană, cu producătorii vaccinurilor experimentale autorizate condiționat de autoritățile competente, în vederea prevenției și combaterii epidemiei de Covid-19, precum și orice anexe semnate ulterior de către Statul român cu aceste companii.



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
DIRECȚIA RELAȚII CU PRESA, AFACERI EUROPENE
ȘI RELAȚII INTERNAȚIONALE

R. 10 În ceea ce privește contractele pentru achiziționarea de vaccinuri anti-COVID19 de pe urma cărora România are acces la vaccin împotriva COVID-19 sunt încheiate centralizat la nivelul Comisiei Europene, în numele tuturor statelor member, între Comisia Europeană și producătorul vaccinului, și nu direct de către statul roman. Acestea sunt sub formă de APA (Advance Purchase Agreement) și PA (Purchase Agreement), traduse în limba română: ACA (Acord de Cumpărare în Avans) și AC (acord de Cumpărare). Statele membre trebuie să mențină confidențialitatea acestor contracte.

Pentru informații de interes în timp util, vă recomandăm urmărirea comunicatelor zilnice afișate pe site-ul official: <https://vaccinare-covid.gov.ro/comunicate-oficiale/>

Cu stimă,

Director,
Oana Cătălina GRIGORE

