

Του **ΘΑΝΟΥ ΑΘΑΝΑΣΙΟΥ**
Ανταπόκριση, Βρυξέλλες

Σε τρεις έως επτά εβδομάδες αναμένεται η απόφαση του βελγικού δικαστηρίου επί της κοινής προσφυγής της Κομισιόν και των 27 κρατών-μελών της Ε.Ε. κατά της εταιρείας AstraZeneca (AZ) λόγω παραβίασης των όρων της σύμβασης προσαγοράς εμβολίων, με την ευρωπαϊκή πλευρά να επιδιώκει διαταγή προς την AZ για βελτίωση της συμμόρφωσής της.

Σύμφωνα με πληροφορίες της Realnews, η

Ο κύριος στόχος της Κομισιόν είναι να διασφαλίσει την ταχεία χορήγηση εμβολίων σύμφωνα με την ΑΡΑ, έστω στο υπόλοιπο κομμάτι της σύμβασης. Η Κομισιόν ενεργεί εξ ονόματος και των 27 κρατών-μελών, τα οποία ευθυγραμμίστηκαν πλήρως προς τη νομική προσφυγή σχετικά με την ανάγκη να εξασφαλιστεί η έγκαιρη και αποτελεσματική εφαρμογή του ΑΡΑ που έχει συναφθεί με την AZ. Αν η προσφυγή πετύχει, όλα τα κράτη-μέλη θα είναι σε θέση να επωφεληθούν από πιθανές αποφάσεις του δικαστηρίου των Βρυξελλών.

Τα μέτρα που μπορεί να διατάξει το δικαστήριο, όπως στις περισσότερες επείγουσες διαδικασίες, αναμένεται να εκδοθούν εντός τριών έως επτά εβδομάδων από την υποβολή της αξίωσης. Η Κομισιόν υπέβαλε προσφυγή την Παρασκευή 23 Απριλίου. Αυτή η ημερομηνία ήταν η εκ της σύμβασης νόμιμη προθεσμία για την υποβολή προσφυγής. Η Κομισιόν δεν ενημέρωσε το κοινό την Παρασκευή για την κίνηση, διότι, καλή τη πίστη, θεώρησε σημαντικό η εταιρεία να

κέρδος ή ότι γίνεται επίκληση των λεγόμενων «βέλτιστων προσπαθειών». Όπως εξηγούν, το δικαστήριο θα πρέπει να σταθμίσει τα δεδομένα, αλλά ταυτόχρονα θα λάβει υπόψη τις υποσχέσεις της εταιρείας, αλλά και την πραγματικότητα της παραγωγής. Ειδικά το τελευταίο θα καθορίσει το ύψος της οποιασδήποτε εκπλήρωσης. Αξίζει να σημειωθεί ότι η Κομισιόν δεν αναζητεί αποζημίωση (damages), αλλά μόνο συγκεκριμένη δράση (specific performance). Σε κάθε περίπτωση, είναι προφανές ότι στη δεύτερη φάση των προμηθειών της Ε.Ε. είναι πιθανό να μη μετασεί οι οποίοι έχει αποδειχθεί

Γιατί η Ε.Ε. κήρυξε πόλεμο στην AstraZeneca

Η «R» αποκαλύπτει τους λόγους που η Κομισιόν αποφάσισε να κινήσει νομική διαδικασία κατά της βρετανικής φαρμακοβιομηχανίας

Η ΠΡΟΕΔΡΟΣ της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, Ούρσουλα φον ντερ Λάιεν

Κομισιόν αποφάσισε να κινήσει νομική διαδικασία κατά της εταιρείας AZ για τους εξής λόγους:

1 Διότι η παράβαση της Συμφωνίας Προκαθορισμένης Αγοράς (ΑΡΑ), που συνήφθη με την εταιρεία στις 27 Αυγούστου 2020 για την προμήθεια 300 εκατ. δόσεων εμβολίου COVID-19 έως το τέλος του β' τριμήνου του 2021, είναι διαρκής και δεν προβλέπεται να διορθωθεί.

2 Διότι η παράβαση έρχεται σε αντίθεση με σειρά όρων της σύμβασης.

3 Διότι, στις έως τώρα συζητήσεις, η εταιρεία δεν παρέχει αξιόπιστη στρατηγική για την έγκαιρη διασφάλιση της παροχής εμβολίων υπό τις τρέχουσες συνθήκες.

ενημερωθεί πρώτη -πριν από το ευρύ κοινό- για το περιεχόμενο της διαδικασίας και τα παράπονα.

Η πρώτη ακρόαση ενώπιον του δικαστηρίου των Βρυξελλών πραγματοποιήθηκε τη Μ. Τετάρτη. Ωστόσο, κοινοτικές πηγές κοντά στην υπόθεση αρνούνται να ποσοτικοποιήσουν το τι ακριβώς αναμένουν από τη διαταγή. «Η νομική δράση θα επιδιώξει να ευθυγραμμίσει την ταχεία χορήγηση εμβολίων με τους στόχους ΑΡΑ. Αυτό που έχει σημασία για την Κομισιόν είναι η ταχεία παράδοση από την εταιρεία επαρκούς αριθμού δόσεων σύμφωνα με προηγούμενες συμβατικές δεσμεύσεις», αναφέρουν.

Νομικοί κύκλοι εξηγούν στην «R» ότι μια «διαταγή για συγκεκριμένη δράση» (specific performance) είναι εφικτός στόχος με βάση το βελγικό δίκαιο των συμβάσεων (στο οποίο έχει συναφθεί και η ΑΡΑ με την AZ). Η σύμβαση περιέχει και ποσά και ημερομηνίες. Περιέχει, όμως, όπως τονίζουν οι ίδιοι κύκλοι, και αρκετές «άμυνες» για την AZ, όπως το ότι παρουσιάζεται ως επικείμενη με στόχο το

αναξιοπιστός. Η Ε.Ε. έχει ήδη ξεκινήσει τη διαπραγμάτευση προμήθειας 1,8 δισ. δόσεων για το 2022 και το 2023 για τις μεταλλάξεις μόνο από μία εταιρεία (Pfizer), μόνο με παραγωγή στην Ευρώπη και de facto μόνο με μία τεχνολογία (mRNA). Αν και η πρόεδρος της Κομισιόν ήταν σαφής όταν έλεγε ότι αυτή είναι μια από τις τεχνολογίες που δουλεύουν και ότι η μόνη τεχνολογία που δουλεύει και κατά των μεταλλάξεων (η επιτροπος Στέλλα Κυριακίδου τη Δευτέρα επιβεβαίωσε ότι όλα τα εμβόλια για τα οποία η Ε.Ε. έχει ΑΡΑ είναι αποτελεσματικά σχεδόν σε όλες τις μεταλλάξεις), η μέχρι στιγμής αποτύπωση της κατάστασης είναι πολύ συγκεκριμένη.

Βεβαίως, πολλά αναμένεται να αλλάξουν μετά την ανακοίνωση των αποτελεσμάτων της φάσης 3 από τις κλινικές δοκιμές της CureVac (τεχνολογίας mRNA), την παραγωγή της οποίας θα αναλάβει και θα υποβοηθήσει η Bayer, βιομηχανικός κολοσσός με δυνατότητα τεράστιας παραγωγής. Η ανακοίνωση ενδέχεται να έρθει μέσα στις επόμενες τρεις εβδομάδες. Την ίδια ώρα, η γαλλική Valneva φαίνεται πως αποσύρεται από την κούρσα των ευρωπαϊκών προμηθειών, ενώ αποτελέσματα και έγκριση EMA αναμένονται και για το εμβόλιο της Novavax (89,3% αποτελεσματικότητα και έναντι των μεταλλάξεων στη φάση 3 στη Βρετανία).

Με όλα τα παραπάνω δεδομένα, κοινοτικές πηγές εκτιμούν ότι ο στόχος για εμβολιασμό του 70% του ενήλικου πληθυσμού πριν από το τέλος του καλοκαιριού παραμένει εφικτός και ίσως να ξεπεραστεί και χρονικά και ποσοτικά.