

Nº EXPEDIENTE: 001-050528
FECHA DE LA SOLICITUD: 25 de noviembre de 2020
FECHA DEL DOCUMENTO: 21 de enero de 2021

NOMBRE: [REDACTED]

NIF: [REDACTED]

CORREO ELECTRÓNICO: [REDACTED]

Con fecha 2 de diciembre de 2020, tuvo entrada en la Unidad de Información de Transparencia del Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social su solicitud de acceso a la información pública al amparo de la *Ley 19/2013, de 9 de diciembre, de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno* [en adelante, LTAIBG], solicitud que quedó registrada con el número 001-050528.

Con fecha 2 de diciembre de 2020, esta solicitud se recibió en la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios [en adelante, AEMPS], fecha a partir de la cual se inicia el plazo de un mes para su resolución, de conformidad con lo previsto en el artículo 20.1 de la LTAIBG.

El objeto de la solicitud de acceso a la información es:

"[...] entregar a esta parte copia, probatoria, no meramente informativa del ACUERDO, DECRETO, CONVENIO, O CUALQUIER OTRO DOCUMENTO firmado con la industria Farmacéutica con el fin de que el Estado ejerza la defensa jurídica e indemnizatoria de los riesgos de responsabilidad, civil penal, etc. que deriven como consecuencia de los efectos adversos, colaterales, o fallecimientos ocasionados por la vacuna anunciada por el Ministerio de Sanidad del Gobierno de España, contra el COVID-19, con firma de sus emisores."

Una vez analizada la solicitud, la AEMPS **DENIEGA** el acceso a la información a que se refiere la solicitud deducida por [REDACTED].

Para centrar el objeto de la solicitud de acceso y los fundamentos de esta resolución, debe entenderse que el interesado pretende acceder al documento que recoge los términos del acuerdo entre, en sentido amplio, la industria farmacéutica y la Administración, donde se recoge la cláusula de responsabilidad ante efectos adversos por las vacunas que se autoricen para la inmunización frente al SARS-COV-2.

Estos documentos son los denominados "APA" [del inglés Advance Purchase Agreement], suscritos por la Comisión Europea y la compañía farmacéutica para recoger las cláusulas de desarrollo, producción, opción de compra prioritaria y suministro de las distintas vacunas con potencial para ser autorizadas para la inmunización frente al SARS-COV-2.

Es de relevancia para lo que aquí interesa que, como ha señalado la Abogacía del Estado, en estos acuerdos los Estados Miembro, como España, no son parte suscriptora, ya que se celebran entre la Comisión Europea y la compañía, siendo en una etapa posterior cuando se adhieren a ellos mediante un mecanismo de adhesión voluntaria. Estos acuerdos tienen la naturaleza de acuerdo internacional administrativo, tal como se define en el artículo 2 b) de la Ley 25/2014, de 27 de noviembre, de Tratados y otros Acuerdos Internacionales, y no se rigen por el derecho interno.

España, obviamente, conoce estos acuerdos. Así, el Consejo de Ministros ha otorgado autorización para el adecuado cumplimiento a sus previsiones, pero el Reino de España se encuentra vinculado a la cláusula de estricta confidencialidad que se recoge en todos ellos. En este sentido, la Comisión Europea ha sido clara al

CORREO ELECTRÓNICO

D I R E C C I Ó N

PARQUE EMPRESARIAL LAS MERCEDES – EDIFICIO 8C./ CAMPEZO, 1E-28
TELÉFONO:
FAX:

ÁMBITO- PREFIJO

TRN

EXPEDIENTE

001-050528

CÓDIGO SEGURO DE VERIFICACIÓN

DIRECCIÓN DE VALIDACIÓN

FECHA Y HORA DEL DOCUMENTO

21/01/2021

NIF INTERESADO



subrayar que hará públicos tales acuerdos, pero que lo hará a su debido tiempo y con las necesarias garantías.

Entre las necesarias garantías que la Comisión quiere asegurar, y esta Administración considera esencial proteger, se encuentra la de salvaguardar el necesario secreto en la toma de decisiones en aquellas negociaciones que aún se encuentran en proceso. Perjudica seriamente el interés general, tanto económico como sanitario que la Administración nacional y europea trata de salvaguardar en este momento, hacer pública dicha información al poder ser empleada por otras compañías como ventaja capaz de romper el equilibrio de información que debe existir entre las partes si se pretende que el consenso alcanzado sea para ambas equitativo en obligaciones y beneficios.

Todos los límites expuestos se recogen en la Ley 19/2013, de 9 de diciembre, de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno. Así, en el artículo 14.1 se enumeran como límites al derecho de acceso tanto la garantía de la confidencialidad o el secreto requerido en procesos de toma de decisión [letra a], los intereses económicos y comerciales [letra h] e incluso, las relaciones exteriores [letra c]. Por todo ello se debe desestimar esta solicitud.

Contra la presente resolución, que pone fin a la vía administrativa, podrá interponerse recurso contencioso-administrativo ante los Juzgados Centrales de lo Contencioso-administrativo [Ley 39/2015, de 1 de octubre, del procedimiento administrativo común de las administraciones públicas, y Ley 29/1998, de 13 de julio, reguladora de la jurisdicción contencioso-administrativa], en el plazo de dos meses o, previa y potestativamente, reclamación ante el Consejo de Transparencia y Buen Gobierno en el plazo de un mes; en ambos casos, el plazo se contará desde el día siguiente al de la notificación de la presente resolución.

Firma,

María Jesús Lamas Díaz

ÁMBITO- PREFIJO

TRN

EXPEDIENTE

001-050528

CÓDIGO SEGURO DE VERIFICACIÓN

DIRECCIÓN DE VALIDACIÓN

FECHA Y HORA DEL DOCUMENTO

21/01/2021

NIF INTERESADO

