

ASUNTO: RESOLUCIÓN DE CONCESIÓN PARCIAL DE SOLICITUD DE ACCESO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA N.º 001-075084

DESTINATARIO: [REDACTED]
[REDACTED]

Con fecha de 28 de diciembre de 2022, tuvo entrada en la Unidad de Información de Transparencia del Ministerio de Sanidad 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 001-075084.

Con fecha de 30 de diciembre de 2022, 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 es el siguiente:

“SOLICITUD DE INFORMACION INVESTIGACION TESIS DOCTORAL

Me dirijo a este Ministerio como investigador del Sistema de Información Científica de Andalucía (SICA) y doctorando del programa de Doctorado en Ciencias Jurídicas y Sociales de la Universidad de Málaga (UMA), en relación a mi proyecto de tesis doctoral «Examen de la Resiliencia de los Derechos Fundamentales en la Gestión de la Pandemia por COVID-19: Especial atención a la intervención Administrativa y Control Judicial». A fin de describir adecuadamente el esfuerzo acometido en la campaña de vacunación contra la COVID-19, así como su alcance, y muy especialmente, su distribución y coordinación con las CCAA, mediante la presente solicito la siguiente información:

1º ¿Cuántas unidades vacunales contra la COVID-19 ha recibido el Reino de España?, desglosado por marcas y lotes.

2º Cómo se han Distribuido las unidades vacunales entre todas las CCAA y las Ciudades Autónomas de Ceuta y Melilla, desglosado por marcas y lotes.

3º ¿Cuántas unidades vacunales han sido inoculadas?

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 10/02/2023

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: [REDACTED]
[REDACTED]

4º ¿Qué stock sobrante ha resultado?

5º ¿Ha habido algún lote que tuviera que ser inmovilizado o retirado de la comercialización?, en caso afirmativo, ¿por qué motivo?

6º ¿Qué coste total ha sufragado el sistema público de salud en la adquisición de las vacunas contra la COVID-19?

7º ¿Ha recibido el Reino de España alguna ayuda económica de otros organismos públicos o privados a fin de sufragar los costes de adquisición de las vacunas?

8º ¿Qué cantidad económica ha destinado el Gobierno de España en la investigación y desarrollo de vacunas estudiadas en España o en tratamientos alternativos a las vacunas?

De las cuestiones planteadas, urge para su obtención de respuesta las enumeradas del 1 al 5. Dada la importancia de las cuestiones planteadas, rogamos que sea atendida esta petición de información por el canal de transparencia a fin de proporcionar los datos objetivos y veraces para evaluarlos e incluirlos en el proyecto de tesis doctoral”.

A tenor del contenido de la solicitud y a la vista de la información obrante en poder de la AEMPS, se resuelve por parte de la Dirección de esta Agencia **CONCEDER parcialmente** el acceso a la información solicitada, en los siguientes términos.

Por de pronto, ha de precisarse que la AEMPS no tiene atribuciones para resolver las **cuestiones nº 7 y 8**, entendiendo que serían competentes para ello, a priori, la Dirección General de Fondos Europeos del Ministerio de Hacienda y el Ministerio de Ciencia, respetivamente, y en su defecto los departamentos o centros directivos oportunos.

En segundo lugar, en relación con la **cuestión nº 3**, ha de señalarse que el conjunto de datos cuantitativos y cualitativos relativos al proceso de vacunación se recogen en los sucesivos Informes de Farmacovigilancia sobre Vacunas COVID-19 que la AEMPS publica periódicamente.

A la fecha de esta Resolución, la última edición es la del 18º Informe, disponible en el siguiente enlace: [18º Informe de Farmacovigilancia sobre Vacunas COVID-19](#).

Por su parte, no es posible conceder el acceso a la **cuestión nº 6**. En efecto, El coste de adquisición de las vacunas está sujeto a confidencialidad, al ser parte de los Acuerdos de Adquisición Anticipada concluidos por la Comisión Europea con los fabricantes de vacunas. De acuerdo con las directrices de negociación establecidas en el Acuerdo entre la Comisión Europea y los Estados miembros sobre vacunas contra la COVID-19, hecho en Madrid el 20 de

que la asiste en la toma de decisiones sobre los Acuerdos de Adquisición que deben concluirse. El artículo 10 de las Reglas de Procedimiento del comité rector (*"Rules of procedure of the Steering Board under the joint EU approach to COVID-19 vaccines procurement"*), señala expresamente que los documentos presentados a los miembros del comité rector deberán ser tratados como confidenciales, y que los miembros del comité rector y su secretaría deben suscribir estrictas declaraciones de confidencialidad y mantener las obligaciones de confidencialidad establecidas en dicho artículo.

En consonancia con ello, es de aplicación respecto de esta última cuestión el art. 14.1 k) de la Ley 19/2013, de 9 de diciembre, en virtud del cual el derecho de acceso podrá ser limitado cuando acceder a la información suponga un perjuicio, para la garantía de la confidencialidad o el secreto requerido en procesos de toma de decisión, tal y como ocurre en el presente caso.

Por último, en relación con **las demás cuestiones**, se da contestación a las mismas a través de las tablas Excel que se adjunta a las presente Resolución.

Contra la presente resolución, que pone fin a la vía administrativa, podrá interponerse recurso contencioso-administrativo ante el órgano jurisdiccional competente (*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.

DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

Mª Jesús Lamas Díaz