

**ASUNTO: RESOLUCIÓN DE CONCESIÓN DE SOLICITUD DE ACCESO A LA  
INFORMACIÓN PÚBLICA N.º 83607**

**DESTINATARIO:**

[REDACTED]  
[REDACTED]  
[REDACTED]

Con fecha 2 de noviembre de 2023, 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 83607.

El mismo día 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 el siguiente:

*Solicito conocer cuánto dinero le costaron al Gobierno de España las vacunas contra el Covid-19 y a qué empresas se destinó dicho dinero.*

A tenor del contenido de la solicitud, se resuelve por parte de la Dirección de esta Agencia, **CONCEDER PARCIALMENTE** el acceso a la información solicitada en el ámbito de la AEMPS informando de lo siguiente:

La denegación relativa a la difusión del coste de las vacunas viene motivada por lo dispuesto el artículo 14 de la Ley 19/2013, de 9 de diciembre, de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno, que señala que podrá estar limitado el acceso a la información cuando suponga un perjuicio para: *k) La garantía de la confidencialidad o el secreto requerido en procesos de toma de decisión.*

La adquisición de las vacunas no se ha realizado de manera directa, sino que se han comprendido dentro de los Acuerdos de Adquisición Anticipada concluidos por la Comisión Europea con los fabricantes de vacunas, los cuales tienen carácter confidencial. 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 julio de 2020 (BOE núm. 211, de 05/08/2020), la Comisión Europea estableció un comité rector, 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 relación a las empresas que se han adquirido las vacunas, le informamos que son las siguientes:

- AstraZeneca
- HIPRA
- Janssen
- Moderna
- Novavax
- Pfizer/BioNTech
- Sanofi/GSK

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**