



B9-0311/2021

2.6.2021`

PASIŪLYMAS DĖL REZOLIUCIJOS

pateiktas siekiant užbaigti diskusijas dėl Tarybos ir Komisijos pareiškimų

pagal Darbo tvarkos taisyklių 132 straipsnio 2 dalį

Visuotinės COVID-19 grėsmės įveikimas: PPO TRIPS sutarties netaikymo poveikis COVID-19 vakcinoms, gydymui, įrangai ir gamybos pajėgumų didinimui besivystančiose šalyse
(2021/2692(RSP))

Samira Rafaela, Karen Melchior, Dita Charanzová, Liesje Schreinemacher, Svenja Hahn, Nicola Danti, Nicolae Ștefănuță, Frédérique Ries, Petras Auštrevičius, Martin Hojsík
Frakcijos „Renew Europe“ vardu

B9-0311/2021

**Europos Parlamento rezoliucija „Visuotinės COVID-19 grėsmės įveikimas: PPO TRIPS sutarties netaikymo poveikis COVID-19 vakcinoms, gydymui, įrangai ir gamybos pajėgumų didinimui besivystančiose šalyse“
(2021/2692(RSP))**

Europos Parlamentas,

- atsižvelgdamas į Pasaulio prekybos organizacijos (PPO) Sutartį dėl intelektinės nuosavybės teisių aspektų, susijusių su prekyba (TRIPS), kuri įsigaliojo 1995 m. sausio 1 d.,
 - atsižvelgdamas į 2001 m. lapkričio 14 d. priimtą Dohos deklaraciją dėl TRIPS sutarties ir visuomenės sveikatos,
 - atsižvelgdamas į 2020 m. spalio 2 d. Indijos ir Pietų Afrikos pasiūlymą netaikyti tam tikrų TRIPS sutarties nuostatų,
 - atsižvelgdamas į 2021 m. gegužės 5 d. ambasadorės Katherine'os Tai pareiškimą dėl TRIPS sutarties netaikymo su COVID-19 susijusiems produktams,
 - atsižvelgdamas į peržiūrėtą pasiūlymą netaikyti tam tikrų TRIPS sutarties nuostatų, kurią 2021 m. gegužės 21 d. perdavė 62 PPO narės,
 - atsižvelgdamas į Darbo tvarkos taisyklių 132 straipsnio 2 dalį,
- A. kadangi 2020 m. kovo 11 d. Pasaulio sveikatos organizacija COVID-19 protrūkį paskelbė pasauline pandemija; kadangi 2021 m. gegužės 24 d. visame pasaulyje buvo daugiau kaip 166 mln. patvirtintų užsikrėtusiųjų šia liga atvejų ir daugiau kaip 3,4 mln. patvirtintų mirties atvejų;
- B. kadangi, norint įveikti dabartinę pasaulinę COVID-19 pandemiją, reikalinga visuotinė vakcinų, diagnostikos ir gydymo priemonių bei įrangos gamybos ir paskirstymo strategija; kadangi, norint spręsti su šia pandemija susijusias sveikatos problemas, reikalingas holistinis, mokslu ir faktais grindžiamas požiūris;
- C. kadangi PPO įspėjo, kad ši pandemija yra precedento neturintis visuotinės sanitarinės padėties, ekonomikos ir pasaulio prekybos sutrikdymas; kadangi, norint įveikti tokius sanitarinės padėties sutrikdymus kaip pandemijos, reikalingas suderintas atsakas į pasaulinio masto grėsmę; kadangi tam, kad būtų pašalinti pasaulinės prekybos sutrikdymai ir kliūtys, reikalingas pasaulinis bendradarbiavimas ir sprendimai, o šie sutrikdymai ir kliūtys, kai tik įmanoma, turi būti šalinami tarptautiniu ir Europos lygmenimis; kadangi su COVID-19 pandemija susijusių vakcinų ir medicinos įrangos gamybai ir paskirstymui gali būti ypač naudingas plataus masto ir holistinis požiūris į gamybą ir paskirstymą;
- D. kadangi 2020 m. spalio 2 d. Indija ir Pietų Afrika PPO TRIPS tarybos narėms pateikė pasiūlymą COVID-19 prevencijos, plitimo valdymo ir gydymo tikslais netaikyti tam

- tikrų TRIPS sutarties nuostatų, taip pat siūlomo sprendimo projekto tekstą; kadangi 2021 m. gegužės 25 d. iš 227 mln. eksportuotų vakcinų didžioji dalis vakcinų buvo išsiųsta besivystančioms šalims ir artimiems sąjungininkams; kadangi 2021 m. gegužės 8 d. į Japoniją buvo eksportuota 72 mln. vakcinų, į Jungtinę Karalystę – 19 mln. vakcinų, į Kanadą – 18 mln. vakcinų, į Meksiką – 10 mln. vakcinų, į Saudo Arabiją – 7 mln. vakcinų, į Turkiją – 5 mln. vakcinų, į Šveicariją – 5 mln. vakcinų, į Singapūrą – 3 mln. vakcinų, į Kolumbiją – 3 mln. vakcinų ir į Korėją – 3 mln. vakcinų;
- E. kadangi 2021 m. gegužės 30 d. ES buvo viduje paskirsčiusi 260 mln. vakcinų ir eksportavusi 226 mln. vakcinų; kadangi ES yra viena iš pagrindinių priemonės COVAX rėmėjų;
- F. kadangi 2021 m. gegužės 5 d. J. Bideno ir K. Harris administracija paskelbė pareiškimą, kuriame palaikoma galimybė COVID-19 vakcinoms netaikyti intelektinės nuosavybės apsaugos priemonių ir pabrėžiama, kad JAV aktyviai dalyvaus PPO diskusijose dėl susitarimo teksto, reikalingose šiam tikslui pasiekti; kadangi vis dar neaišku, ką konkrečiai apima šis JAV pasiūlymas ir ar jis atitinka Indijos ir Pietų Afrikos pateiktą pasiūlymą;
- G. kadangi COVID-19 vakcinų gamybos srityje JAV pirmauja pasaulyje; kadangi JAV, siekdamas priversti privačias įmones prieš imantis kitų užsakymų įgyvendinti sutartis Jungtinėse Amerikos Valstijose, naudojami karo metu taikoma priemonė – Gynybos gamybos įstatymu (angl. *Defense Production Act*, DPA); kadangi Gynybos gamybos įstatymas *de facto* yra draudimas eksportuoti tiek vakcinas, tiek tarpinius vakcinų gamybos produktus, pagal kurį JAV iki 2021 m. gegužės mėn. pradžios beveik neeksportavo jokių vakcinų ar jų sudedamųjų dalių, todėl sulėtėjo pasaulinė vakcinų gamyba;
- H. kadangi dėl precedento neturinčios ir nerimą keliančios epidemiologinės situacijos Indijoje Indijos vyriausybė uždraudė eksportuoti vakcinas, todėl sutriko pasaulinis tiekimas; kadangi, paskirstant vakcinas visame pasaulyje, priemonė COVAX yra itin priklausoma nuo Indijoje gaminamų vakcinų;
- I. kadangi 2021 m. gegužės 21 d. 62 PPO narės, siekdamos pereiti prie diskusijų dėl susitarimo teksto, pateikė peržiūrėtą pasiūlymą dėl laikino TRIPS sutarties netaikymo; kadangi peržiūrėtu pasiūlymu siekiama, kiek tai sietina su sveikatos produktais ir technologijomis, susijusiais su COVID-19 prevencija, gydymu ar plitimo valdymu, bent trejų metų laikotarpį neįgyvendinti TRIPS sutarties II dalies 1, 4, 5 ir 7 skyrių ir netaikyti TRIPS sutarties III dalies;
- J. kadangi šiuo nauju pasiūlymu viršijamas pradinis Indijos ir Pietų Afrikos pateiktas pasiūlymas, nes į jį įtraukti ne tik vakcinų patentai, bet ir visi sveikatos produktai ir technologijos, patenkantys į visas intelektinės nuosavybės teisių apsaugos sritis, išskyrus atlikėjus, fonogramų gamintojus ar transliuojančiąsias organizacijas;
- K. kadangi visuotinė ir teisinga prieiga prie COVID-19 vakcinų ir gydymo yra vienas iš pagrindinių Europos Sąjungos prioritetų; kadangi, norint apsaugoti visus ES piliečius, sumažinti riziką, kad Europoje atsirastų naujų susirūpinimą keliančių atmainų, ir atkurti ES piliečių judumą visame pasaulyje, reikia greitai užtikrinti veiksmingą visų šalių apsaugą; kadangi, norint užtikrinti visuotinę vakcinaciją, labai svarbu didinti gamybos

mastą; kadangi vakcinų gamybos masto didinimas yra vienas iš visuotinių prioritetų; kadangi protekcionistinės priemonės arba netarifinės prekybos kliūtys neturi trikdyti pasaulinių žaliavų tiekimo grandinių veikimo; kadangi ES mano, kad yra daug perspektyvių būdų ir veiksmų, kurių turi būti imamasi norint padėti pasiekti šį tikslą;

- L. kadangi COVID-19 vakcinos ir joms suteikiama intelektinės nuosavybės apsauga yra viena iš pasaulinės gamybos ir paskirstymo, taip pat mokslinių tyrimų, plėtros ir inovacijų varomųjų jėgų; kadangi suteikiant intelektinės nuosavybės apsaugą gamintojams ir investuotojams sukuriama pasitikėjimą garantuojanti aplinka, taip pat užtikrinamas ilgalaikis tikrumas; kadangi, norint gaminti stiprinamąsias vakcinas, apsaugančias nuo naujų COVID-19 atmainų, ilguoju laikotarpiu bus labai svarbūs moksliniai tyrimai ir plėtra;
- M. kadangi 2021 m. balandžio mėn. PSO generalinis direktorius dr. Tedros Adhanom Ghebreyesus pažymėjo, kad visame pasaulyje paskirta 890 mln. vakcinos dozių, iš kurių daugiau kaip 81 proc. – didelių ir didesnių vidutinių pajamų šalims; kadangi mažų pajamų šalims skirta tik 0,3 proc. vakcinų;
- N. kadangi 2021 m. balandžio 14 d. PPO generalinė direktorė Ngozi Okonjo-Iweala pažymėjo, kad tikisi, jog PPO narės „imsis veiksmų, siekdamos toliau mažinti eksporto apribojimus ir šalinti tiekimo grandinės kliūtis, taip pat bendradarbiauti su kitomis organizacijomis, kad būtų supaprastintos logistikos ir muitinės procedūros. Stebime šiuos aspektus atlikdami savo įprastą darbą ir toliau tai darysime, siekdami didinti tiekimo mastą ir išlaikyti patikimas tiekimo grandines. Buvo pabrėžta, kad prekyba yra vienas iš esminių gamybos veiksnių, todėl PPO narės turi imtis veiksmų“¹;
- O. kadangi daug šalių, norėdamos gauti COVID-19 vakcinų, kliaujasi priemone COVAX; kadangi Komisija paskelbė, kad įgyvendinant Europos komandos iniciatyvą iki 2021 m. pabaigos mažų ir vidutinių pajamų šalims bus neatlygintinai skirta mažiausiai 100 mln. vakcinų; kadangi priemonei COVAX labai didelį neigiamą poveikį daro Indijos serumo instituto (angl. *Serum Institute of India*) sprendimas dėl didelio pandemijos intensyvumo Indijoje stabdyti paramą priemonei COVAX;
- P. kadangi kai kurios pagal priemonę COVAX vakcinas gavusios besivystančios šalys dėl nepakankamo pasitikėjimo ir abejonių dėl skiepijimosi jomis nepasinaudojo; kadangi turi būti patobulintos tiekimo grandinės besivystančiose šalyse; kadangi tokie aspektai kaip vietos gamybos plėtra, gyventojų informuotumas ir didesnė pagalba skirstant vakcinas besivystančiose šalyse galėtų padėti didinti visame pasaulyje paskiepytų asmenų skaičių;
- Q. kadangi ES prioritetai turėtų būti kovoti su nacionalizmu sveikatos srityje, išlaikyti atviras tiekimo grandines ir naudotis visomis turimomis priemonėmis, siekiant suteikti daugiau galimybių gauti vakcinų ir naudotis diagnostikos ir terapijos priemonėmis ir kitais medicinos produktų tiekimo sprendimais, kad COVID-19 vakcina taptų visiems prieinama visuotine viešąja gėrybe;
- 1. yra labai susirūpinęs dėl COVID-19 ir jo atmainų plitimo visame pasaulyje; mano, kad

¹ https://www.wto.org/english/news_e/spno_e/spno7_e.htm.

užtikrinti greitą vakcinų gamybą ir paskirstymą kiekvienoje šalyje yra ne tik ES ir jos partnerių, bet ir viso pasaulio atsakomybė; mano, kad išskirtinėmis aplinkybėmis reikia išskirtinių sprendimų; pabrėžia svarbų Europos ligų prevencijos ir kontrolės centro (ECDC) ir Europos vaistų agentūros (EMA) vaidmenį Europos Sąjungoje nustatant ir įvertinant naujas COVID-19 atmainas;

2. palankiai vertina precedento neturinčias mokslo ir farmacijos bendruomenių pastangas per tokį trumpą laiką sukurti kelias vakcinas, kurios, kaip paaiškėjo, padeda sėkmingai kovoti su COVID-19 plitimu;
3. primena, kad Komisija valstybių narių vardu su atskirais vakcinų gamintojais sudarė išankstines pirkimo sutartis ir Skubios paramos priemonei skirto 2,7 mlrd. EUR biudžeto lėšomis finansavo dalį vakcinų gamintojų patirtų išankstinių sąnaudų;
4. yra įsitikinęs, kad neatlygintinas vakcinų skyrimas trečiosioms šalims ir jų eksportas į trečiąsias šalis yra esminiai vakcinų paskirstymo etapai, tačiau pažymi, kad norint paskirstyti vakcinas visame pasaulyje taip pat būtina didinti vakcinų gamybos visame pasaulyje mastą, geriau koordinuoti tiekimą ir stiprinti bei įvairinti vakcinų vertės grandines ir didinti jų atsparumą; pabrėžia, kad trečiųjų šalių laboratorijų ir gamybos padalinių susitarimai dėl technologijų perdavimo ir licencijų suteikimo yra labai svarbūs siekiant plėsti pasaulinės vakcinų gamybos mastą ir yra naudingi didinant gamybos mastą trečiojoje šalyse, ypač Afrikoje; mano, kad, norint stiprinti kovą su pandemija, reikėtų išnagrinėti įvairesnius ir vienas kitą papildančius metodus; pabrėžia, kad todėl plėtojant vakcinų gamybą ir paskirstymą farmacijos įmonėms tenka vienas iš pagrindinių vaidmenų;
5. pabrėžia, kad daugiau dėmesio turėtų būti skiriama vakcinų gamybos pajėgumams, ir atkreipia dėmesį į būtinybę stengtis nedaryti papildomo spaudimo gamintojams pradedant kovą dėl vakcinų kūrimui reikalingų žaliavų;
6. atsižvelgdamas į tai, ragina atlikti išsamią analizę, kaip taikyti ir sėkmingai įgyvendinti TRIPS sutarties 31a straipsnį ir leisti suteikti licencijas eksportuoti į šalis, kurios negali patenkinti vidaus paklausos;
7. pabrėžia, kad ilguoju laikotarpiu turi būti išplėstas pasaulinės vakcinų gamybos mastas, kad būtų patenkinta visuotinė paklausa; pabrėžia, kad vakcinų gamyba ir paskirstymas besivystančiose šalyse turi būti grindžiami gero valdymo ir vienetų galimybių gauti vakcinų principais; pabrėžia, kad, norint užtikrinti besivystančių šalių savarankiškumą ilguoju laikotarpiu, reikia investuoti į jų gamybos pajėgumus; pabrėžia, kad iš šios pandemijos aiškiai matyti, jog dėl žemo sveikatos priežiūros sistemų išsivystymo lygio tam tikrose šalyse reikėtų daugiašaliu lygmeniu aptarti visuotinę sveikatos strategiją, skirtą būsimoms pandemijoms;
8. pabrėžia, jog svarbu, kad PPO narės ir atitinkamos tarptautinės organizacijos bendradarbiautų įgyvendindamos Galimybių įsigyti vaistų strategiją ir imdamosi visuotinių pastangų gerinti sveikatos rezultatus ir prieigą prie įperkamu medicinai produktų;
9. yra susirūpinęs dėl JAV ir Jungtinės Karalystės nustatyto *de facto* draudimo eksportuoti COVID-19 vakcinas ir tarpinius produktus, reikalingus vakcinoms gaminti, nes dėl to

šiuo metu faktiškai eksportuojama labai nedaug vakcinų, trūksta galimybių gauti vakcinoms kurti reikalingų išteklių, pavyzdžiui, žaliavų ir veikliųjų vaistinių medžiagų, ir lėtėja pasaulinės vakcinų gamybos tempas; primygtinai ragina JAV ir Jungtinę Karalystę nedelsiant panaikinti šį eksporto draudimą ir bendradarbiauti su ES, PPO ir kitais partneriais teikiant konkrečius pasiūlymus, kaip užtikrinti vakcinų prieinamumą visame pasaulyje; pažymi, kad JAV pateiktas pasiūlymas susijęs tik su derybomis dėl susitarimo PPO sistemoje COVID-19 vakcinoms netaikyti intelektinės nuosavybės teisių teksto ir kad jos nepateikė jokio konkretaus pasiūlymo dėl gamybos masto didinimo ir eksporto apribojimų panaikinimo; apgailestauja, kad JAV ir kitos šalys atidėjo diskusijas dėl ES inicijuotos sutarties dėl pandemijų, kuria siekiama stiprinti PSO pasirengimą ekstremaliosioms sveikatos situacijoms ir reaguojimą į jas, pasirašymo;

10. mano, kad pasaulinės vakcinų gamybos ir paskirstymo stiprinimas trumpuoju laikotarpiu labai priklauso nuo to, ar bus pašalintos dabartinės ir būsimos eksporto kliūtys, ir nuo aktyvesnio tarptautinio dialogo ir bendradarbiavimo; ragina visas pagrindines tarptautines vakcinas gaminančias šalis palaikyti prisiimtų visuotinių įsipareigojimų lygį ir šalinti visus eksporto apribojimus, kad būtų galima didinti dalijimosi vakcinomis ir jų tiekimo pasaulyje mastą;
11. palankiai vertina Komisijos ketinimą dėti visas pastangas, siekiant padėti vakcinų kūrėjams visame pasaulyje rasti patikimų partnerių, su kuriais jie galėtų pasidalyti savo praktine patirtimi ir technologijomis arba sudaryti gamybos susitarimus; palankiai vertina Komisijos įvertinimą, kad bendradarbiavimas ir savanoriškas licencijavimas yra veiksmingiausios priemonės, padedančios plėsti gamybą ir dalytis praktine patirtimi; pabrėžia, kad, siekiant užtikrinti lygias galimybes gauti vakcinų, gydytis ir naudotis diagnostikos priemonėmis mažų ir vidutinių pajamų šalyse, būtina glaudžiai bendradarbiauti su organizacija „Unitaid“ ir Vaistų patentų fondu (angl. *Medicines Patent Pool*); pažymi, kad Komisijos pastangos nustatyti ir pašalinti COVID-19 vakcinų gamybos kliūtis duoda gerų rezultatų, todėl reikėtų numatyti panašias iniciatyvas įgyvendinti kartu su mūsų tarptautiniais partneriais;
12. tvirtai palaiko galimybę naudotis PSO vaistų patentų priemonės (angl. *Medicines Patent Tool*, MPP) platforma, siekiant užtikrinti galimybes gauti vakcinų ir gydytis mažų ir vidutinių pajamų šalyse; ragina farmacijos įmones naudotis savanorišku licencijavimu, siekiant parengti visiškai užbaigtus vakcinų gamybos rinkinius, kad būtų galima perduoti žinias ir palengvinti gamybą visose šalyse, kurių ištekliai yra riboti;
13. pabrėžia, kad, siekiant užtikrinti galimybes laiku gauti įperkamus medicinos produktus, svarbu, kad PPO narės bendradarbiautų; atkreipia dėmesį į dabartines kai kurių PPO narių diskusijas dėl galimybės COVID-19 vakcinoms laikinai netaikyti TRIPS sutarties; laikosi nuomonės, kad TRIPS sutarties netaikymas nepadėtų trumpuoju laikotarpiu padidinti pasaulinių gamybos pajėgumų, kad ES pasaulinėse diskusijose turėtų tvirtai remti inovacijas ir intelektinės nuosavybės teises ir kad priimant bet kokią sprendimą pagal esamą sistemą turėtų būti taikoma sąlyga veiksmingai didinti pasaulinius gamybos pajėgumus užtikrinant sąžiningą ir vienodą vakcinų paskirstymą; palaiko Komisijos ir Europos Vadovų Tarybos neseniai paskelbtą deklaraciją ir jų pasirengimą pradėti diskusijas su mūsų partneriais PPO dėl esamų TRIPS sutartyje numatytų lankstumo priemonių, pavyzdžiui, privalomo licencijavimo; primena, kad galimi

pavieniai sprendimai negali padėti išspręsti su dabartiniais pasaulinės gamybos poreikiais susijusių problemų, tačiau jie sudaro visapusišką veiksmų, kuriais turėtų būti siekiama mažinti eksporto apribojimus, didinti gamybos mastą ir įveikti logistikos sunkumus, rinkinį;

14. pabrėžia būtinybę remti gamybos pajėgumus Afrikos žemyne ir labai palankiai vertina Europos komandos pranešimą, kad 1 mlrd. EUR parama bus skirta iniciatyvai, kuria siekiama didinti vakcinų, vaistų ir sveikatos technologijų gamybos mastą ir gerinti prieigą prie jų; taip pat pabrėžia tinkamos farmacijos produktų reguliavimo sistemos svarbą ir atkakliai tvirtina, kad reikia remti Afrikos vaistų agentūros įsteigimo procesą;
15. atkreipia dėmesį į Komisijos pranešimą, kad ji yra pasirengusi pasinaudoti TRIPS sutartyje numatyta galimybe prireikus palengvinti naudojimąsi privalomu licencijavimu, jeigu iškyla įrodytų gamybos problemų, susijusių su intelektine nuosavybe, kad būtų galima greitai užtikrinti visuotines galimybes gaminti vakcinas; ragina Komisiją pateikti objektyvius kriterijus, kuriais remiantis būtų nustatoma, ar, kada ir kokiais atvejais ji pasinaudos privalomo licencijavimo priemone; pabrėžia, kad TRIPS sutartyje nenurodytos priežastys, kuriomis galima pasinaudoti privalomam licencijavimui pagrįsti; pabrėžia, kad Dohos deklaracijoje dėl TRIPS sutarties ir visuomenės sveikatos patvirtinta, kad šalys gali laisvai nustatyti privalomų licencijų suteikimo pagrindus ir apibrėžti, kas yra nacionalinė ekstremalioji situacija; pabrėžia, kad, norint pasinaudoti privalomu licencijavimu, reikalinga veiksminga teisinė sistema ir kad dėl to besivystančiose šalyse gali kilti teisinių sunkumų; ragina Komisiją išsiaiškinti, ar ir kaip ji gali teikti teisinę paramą privalomam licencijavimui mažiausiai išsivysčiusiose šalyse;
16. pabrėžia, kad itin daug dėmesio turi būti skiriama problemoms, kurių kyla dėl didėjančio gamintojų skaičiaus, pavyzdžiui, galimiems tiekimo grandinės sutrikdymams ir žaliavų bei tarpinių produktų trūkumui ir jų kainų didėjimui;
17. palankiai vertina Komisijos per pasaulinį aukščiausiojo lygio susitikimą visuomenės sveikatos klausimais padarytą pareiškimą, kuriuo ji pranešė apie padidintus Europos komandos įsipareigojimus iki 2021 m. pabaigos skirti ne mažiau negu 100 mln. vakcinų; primygtinai ragina šias neatlygintinas vakcinas skirti per priemonę COVAX; ragina visas valstybes nares vakcinų dozėmis dalytis per priemonę COVAX; palankiai vertina pasitelkiant Sąjungos civilinės saugos mechanizmą suteiktą paramą vakcinų ir papildomų reikmenų pristatymui; ragina valstybes nares gerokai padidinti savo indėlį į priemonę COVAX, kartu užtikrinant, kad iki 2021 m. liepos mėn. būtų pasiektas tikslas paskiepyti 70 proc. suaugusių ES gyventojų; primena, kad šiuo metu Europos Sąjunga yra skyrusi maždaug 30 proc. priemonės COVAX vakcinų;
18. ragina Komisiją apsvarstyti visas turimas priemones, kuriomis būtų galima užtikrinti greitą COVID-19 vakcinų gamybą ir greitą jų paskirstymą visame pasaulyje; pabrėžia, kad svarbu didinti gamybos pajėgumus ir užtikrinti žaliavų bei veikliųjų vaistinių medžiagų, reikalingų COVID-19 vakcinoms gaminti, tiekimo saugumą;
19. ragina ES vadovus daryti viską, ką gali, siekiant palaikyti veiksmingą bendradarbiavimą, pašalinti visas vakcinų paskirstymo kliūtis ir užtikrinti plataus masto vakcinaciją visame pasaulyje; pabrėžia, kad to nepadarius mūsų ekonomiką ir visuomenės sveikatą ištiks katastrofa ir galiausiai užsitęs tokia pasaulio padėtis;

20. paveda Pirmininkui perduoti šią rezoliuciją Tarybai, Komisijai ir Pasaulio prekybos organizacijos generaliniam direktoriui.