



ORDER/ADDRESS OF THE HOUSE OF COMMONS
ORDRE/ADRESSE DE LA CHAMBRE DES COMMUNES

Q-2745	Mr. Falk (Provencher)	May 29, 2024 / Le 29 mai 2024
--------	-----------------------	-------------------------------

RETURN BY THE LEADER OF THE GOVERNMENT IN THE HOUSE OF COMMONS
DÉPÔT DE LA LEADER DU GOUVERNEMENT À LA CHAMBRE DES COMMUNES

Mr. Lamoureux

PRINT NAME OF SIGNATORY
INSCRIRE LE NOM DU SIGNATAIRE

SIGNATURE
MINISTER OR PARLIAMENTARY SECRETARY
MINISTRE OU SECRÉTAIRE PARLEMENTAIRE

September 16, 2024 / Le 16 septembre 2024

(TABLED FORTHWITH /DÉPOSÉ AUSSITÔT)



INQUIRY OF MINISTRY

DEMANDE DE RENSEIGNEMENT AU GOUVERNEMENT

PREPARE IN ENGLISH AND FRENCH MARKING "ORIGINAL TEXT" OR "TRANSLATION"

PRÉPARER EN ANGLAIS ET EN FRANÇAIS EN INDIQUANT "TEXTE ORIGINAL" OU "TRADUCTION"

QUESTION NO./N° DE LA QUESTION	BY / DE	DATE
Q-2745	Mr. Falk (Provencher)	May 29, 2024

Reply by the Minister of Health

Réponse du ministre de la Santé

Signed by Mr. Yasir Naqvi

PRINT NAME OF SIGNATORY

INSCRIRE LE NOM DU SIGNATAIRE

SIGNATURE

MINISTER OR PARLIAMENTARY SECRETARY

MINISTRE OU SECRÉTAIRE PARLEMENTAIRE

QUESTION

With regard to the procurement, review and contents of the contract for the Pfizer COVID-19 mRNA vaccine signed by the former Minister of Public Services and Procurement in 2020: (a) when did the former Minister of Public Services and Procurement, the former Minister of Health and Health Canada initially receive the Pfizer contract; (b) which entities and agencies reviewed the contents of the Pfizer contract and who performed the review in each entity and agency; (c) which entities and agencies approved the final terms of the Pfizer contract and who signed the approval in each entity and agency; (d) did the contract specify whether their product was serialized by the manufacturer; (e) what is the purpose of product serialization by any drug manufacturer; (f) if the answer to (d) is negative, why not; (g) did the Pfizer contract provide unequivocal confirmation that their product was studied for its (i) efficacy to prevent infection of SARS-CoV-2, (ii) efficacy to prevent serious illness, (iii) efficacy to prevent hospitalization, (iv) efficacy to prevent death, (v) long-term side effects, (vi) ability to stop transmission of SARS-CoV-2, (vii) known adverse effects; (h) did the contract state that the mRNA vaccine was tested for its ability to stop transmission of SARS-CoV-2 to others; (i) with respect to the responses to (g) and (h), when was (i) Dr. Howard Njoo, (ii) Dr. Theresa Tam, (iii) Dr. Supriya Sharma, (iv) Dr. Caroline Quach-Thanh, (v) the Prime Minister, (vi) the Deputy Prime Minister and Minister of Finance, (vii) the former Minister of Health, (viii) the former Minister of Transport, provided this information; (j) with respect to the responses to (g)(i) to (g)(vii), when was the Office of the Prime Minister informed about the limitations of the vaccine as listed in the Pfizer contract and who informed them; and (k) who approved the communications plan after the contract was received and analyzed in early 2021 that would inform Canadians that the Pfizer product was "safe and effective" and prevented transmission of SARS-CoV-2 to others?

REPLY / RÉPONSE

ORIGINAL TEXT

TEXTE ORIGINAL

☒

TRANSLATION

TRADUCTION

☐

Public Health Agency of Canada

Part (e) to (j):

Product serialization by drug manufacturers serves several purposes, including traceability, quality control, and safety. It allows for tracking products throughout the supply chain, ensuring authenticity, preventing counterfeiting, and facilitating recalls if necessary.

Canada's advanced purchase agreement (APA) with Pfizer did not provide information on drug safety or efficacy, as the product was not yet fully developed at the time of contract signing. However, the APA did obligate Pfizer to obtain Health Canada (HC) authorization for any vaccine that they sought to bring to market in Canada under that agreement. Additionally, through the development of the vaccine, Pfizer conducted extensive clinical trials to assess the efficacy and safety of its COVID-19 vaccine. The safety data milestone required by U.S. Food and Drug Administration for Emergency Use Authorization was achieved, and HC closely scrutinized available data to ensure that the vaccines met acceptable thresholds for efficacy and safety that aligned with Canadian and international standards, before granting authorization under the interim order (IO).

The contract did not state that the mRNA vaccine was tested for its ability to stop transmission of SARS-CoV-2 to others, as the product was not yet developed upon contract signing. On November 18, 2020, Pfizer and BioNTech announced that, after conducting the primary efficacy analysis, their mRNA-based COVID-19 vaccine met all of the study's primary efficacy endpoints, including prevention of COVID-19 (disease, not asymptomatic infection), severe COVID-19 disease, and hospitalization.

The National Advisory Committee on Immunization (NACI) provides the Public Health Agency of Canada (PHAC) with ongoing and timely medical, scientific, and public health advice relating to immunization. The

health and safety of Canadians has always been a priority, and leading up to and during the height of the pandemic, officials were briefed regularly on developments in relation to COVID-19. Senior officials are routinely briefed on matters related to vaccines, and therefore specific dates for initial briefings and updates were not located in PHAC's records.



INQUIRY OF MINISTRY

DEMANDE DE RENSEIGNEMENT AU GOUVERNEMENT

PREPARE IN ENGLISH AND FRENCH MARKING "ORIGINAL TEXT" OR "TRANSLATION"

PRÉPARER EN ANGLAIS ET EN FRANÇAIS EN INDIQUANT "TEXTE ORIGINAL" OU "TRADUCTION"

QUESTION NO./N° DE LA QUESTION	BY / DE	DATE
Q-2745	M. Falk (Provencher)	Le 29 mai 2024

Reply by the Minister of Health

Réponse du ministre de la Santé

Signé par M. Yasir Naqv

PRINT NAME OF SIGNATORY

INSCRIRE LE NOM DU SIGNATAIRE

SIGNATURE

MINISTER OR PARLIAMENTARY SECRETARY

MINISTRE OU SECRÉTAIRE PARLEMENTAIRE

QUESTION

En ce qui concerne l'adjudication, l'examen et le contenu du contrat pour le vaccin à ARNm contre la COVID-19 de Pfizer signé par l'ancienne ministre des Services publics et de l'approvisionnement en 2020 : a) quand l'ancienne ministre des Services publics et de l'approvisionnement, l'ancienne ministre de la Santé et Santé Canada ont-ils initialement reçu le contrat avec Pfizer; b) quels organismes et entités ont examiné le contenu du contrat avec Pfizer et qui a effectué l'examen au sein de chaque organisme et entité; c) quels organismes et entités ont approuvé les modalités définitives du contrat avec Pfizer et qui a signé l'approbation au sein de chaque organisme et entité; d) le contrat précisait-il si le fabricant avait assigné un numéro de série au produit; e) pourquoi le fabricant d'un médicament assigne-t-il un numéro de série à son produit; f) si la réponse en d) est négative, pourquoi pas; g) le contrat avec Pfizer confirmait-il sans équivoque que son produit avait fait l'objet d'une étude pour vérifier (i) son efficacité à prévenir l'infection au SRAS-CoV-2, (ii) son efficacité à prévenir les symptômes graves, (iii) son efficacité à prévenir l'hospitalisation, (iv) son efficacité à prévenir la mort, (v) les effets secondaires à long terme, (vi) sa capacité à enrayer la transmission du SRAS-CoV-2, (vii) les effets indésirables connus; h) le contrat stipulait-il que le vaccin à ARNm avait été testé pour en vérifier la capacité à empêcher la transmission du SARS-CoV-2 aux autres; i) en ce qui concerne les réponses en g) et h), quand a-t-on fourni cette information (i) au Dr Howard Njoo, (ii) à la Dre Theresa Tam, (iii) à la Dre Supriya Sharma, (iv) à la Dre Caroline Quach-Thanh, (v) au premier ministre, (vi) à la vice-première ministre et ministre des Finances, (vii) à l'ancienne ministre de la Santé, (viii) à l'ancien ministre des Transports; j) en ce qui concerne les réponses en g)(i) à g)(vii), quand le Cabinet du premier ministre a-t-il été informé des limites du vaccin énumérées dans le contrat avec Pfizer et qui l'en a informé; k) après la réception et l'analyse du contrat au début de l'année 2021, qui a approuvé le plan de communication utilisé pour informer les Canadiens que le produit de Pfizer était « sûr et efficace » et empêchait la transmission du SRAS-CoV-2 aux autres?

REPLY / RÉPONSE

ORIGINAL TEXT

TEXTE ORIGINAL

☐

TRANSLATION

TRADUCTION

☒

Agence de la santé publique du Canada

Partie e) à j) :

La sérialisation des produits par les fabricants de médicaments répond à plusieurs objectifs, notamment la traçabilité, le contrôle de la qualité et la sécurité. Elle permet de suivre les produits tout au long de la chaîne d'approvisionnement, d'en garantir l'authenticité, de prévenir la contrefaçon et de faciliter les rappels si nécessaire.

L'entente d'achat anticipé (EAA) conclu par le Canada avec Pfizer ne fournissait pas d'informations sur l'innocuité ou l'efficacité du médicament, étant donné que le produit n'était pas encore complètement développé au moment de la signature du contrat. Toutefois, l'EAA obligeait Pfizer à obtenir l'autorisation de Santé Canada (SC) pour tout vaccin qu'elle souhaitait commercialiser au Canada dans le cadre de cette entente. En outre, tout au long du développement du vaccin, Pfizer a mené des essais cliniques approfondis pour évaluer l'efficacité et l'innocuité de son vaccin COVID-19. L'étape des données de sécurité exigée par la Food and Drug Administration des États-Unis pour l'autorisation d'utilisation d'urgence a été franchie, et SC a examiné de près les données disponibles pour s'assurer que les vaccins atteignaient des seuils acceptables d'efficacité et de sécurité conformes aux normes canadiennes et internationales, avant d'accorder l'autorisation dans le cadre de l'arrêté d'urgence (AU).

Le contrat n'indiquait pas que le vaccin à ARNm avait été testé pour sa capacité à empêcher la transmission du SRAS-CoV-2 à d'autres personnes, car le produit n'était pas encore développé au moment de la signature du contrat. Le 18 novembre 2020, Pfizer et BioNTech ont annoncé qu'après l'analyse primaire d'efficacité, leur vaccin contre la COVID-19 à base d'ARNm satisfaisait à tous les critères

d'efficacité principaux de l'étude, y compris la prévention de COVID-19 (maladie, pas infection asymptomatique), de la maladie COVID-19 sévère et de l'hospitalisation.

Le Comité consultatif national de l'immunisation (CCNI) fournit à l'Agence de la santé publique du Canada (ASPC) des conseils médicaux, scientifiques et de santé publique continus et opportuns en matière d'immunisation. La santé et la sécurité des Canadiens ont toujours été une priorité et, avant et pendant le pic de la pandémie, les fonctionnaires ont été régulièrement informés de l'évolution de la situation concernant le COVID-19. Les hauts fonctionnaires sont régulièrement informés des questions liées aux vaccins, et les dossiers de l'ASPC ne contiennent donc pas de dates précises pour les réunions d'information initiales et les mises à jour.



INQUIRY OF MINISTRY

DEMANDE DE RENSEIGNEMENT AU GOUVERNEMENT

PREPARE IN ENGLISH AND FRENCH MARKING "ORIGINAL TEXT" OR "TRANSLATION"

PRÉPARER EN ANGLAIS ET EN FRANÇAIS EN INDIQUANT "TEXTE ORIGINAL" OU "TRADUCTION"

QUESTION NO./N° DE LA QUESTION	BY / DE	DATE
Q-2745	Mr. Falk (Provencher)	May 29, 2024

Reply by the Minister of Public Services and Procurement

Réponse du ministre des Services publics et de l'Approvisionnement

Charles Sousa

PRINT NAME OF SIGNATORY INSCRIRE LE NOM DU SIGNATAIRE	SIGNATURE MINISTER OR PARLIAMENTARY SECRETARY MINISTRE OU SECRÉTAIRE PARLEMENTAIRE
--	--

QUESTION
With regard to the procurement, review and contents of the contract for the Pfizer COVID-19 mRNA vaccine signed by the former Minister of Public Services and Procurement in 2020: (a) when did the former Minister of Public Services and Procurement, the former Minister of Health and Health Canada initially receive the Pfizer contract; (b) which entities and agencies reviewed the contents of the Pfizer contract and who performed the review in each entity and agency; (c) which entities and agencies approved the final terms of the Pfizer contract and who signed the approval in each entity and agency; (d) did the contract specify whether their product was serialized by the manufacturer; (e) what is the purpose of product serialization by any drug manufacturer; (f) if the answer to (d) is negative, why not; (g) did the Pfizer contract provide unequivocal confirmation that their product was studied for its (i) efficacy to prevent infection of SARS-CoV-2, (ii) efficacy to prevent serious illness, (iii) efficacy to prevent hospitalization, (iv) efficacy to prevent death, (v) long-term side effects, (vi) ability to stop transmission of SARS-CoV-2, (vii) known adverse effects; (h) did the contract state that the mRNA vaccine was tested for its ability to stop transmission of SARS-CoV-2 to others; (i) with respect to the responses to (g) and (h), when was (i) Dr. Howard Njoo, (ii) Dr. Theresa Tam, (iii) Dr. Supriya Sharma, (iv) Dr. Caroline Quach-Thanh, (v) the Prime Minister, (vi) the Deputy Prime Minister and Minister of Finance, (vii) the former Minister of Health, (viii) the former Minister of Transport, provided this information; (j) with respect to the responses to (g)(i) to (g)(vii), when was the Office of the Prime Minister informed about the limitations of the vaccine as listed in the Pfizer contract and who informed them; and (k) who approved the communications plan after the contract was received and analyzed in early 2021 that would inform Canadians that the Pfizer product was "safe and effective" and prevented transmission of SARS-CoV-2 to others?
REPLY / RÉPONSE

ORIGINAL TEXT
TEXTE ORIGINAL

☒

TRANSLATION
TRADUCTION

☐

Public Services and Procurement Canada (PSPC)

- (a) The Minister of Public Services and Procurement received and signed the Pfizer contract in October 2020.
- (b) PSPC’s review of the Pfizer contract was conducted by PSPC contracting officers, its Legal Services Branch, the Director General for vaccine procurements, the Assistant Deputy Minister of Procurement Branch, and the Deputy Minister.
- (c) The Minister of Public Services and Procurement approved and signed the Pfizer contract on October 20, 2020.
- (d) The contract did not specify whether their product was serialized by the manufacturer.
- (k) PSPC and Public Health Agency of Canada officials developed a communications approach on the safety and effectiveness of the COVID-19 vaccines for the Pfizer vaccine and other similar vaccines. The announcements were then made by Ministers.

Health Canada will respond to all other parts of the question.



INQUIRY OF MINISTRY

DEMANDE DE RENSEIGNEMENT AU GOUVERNEMENT

PREPARE IN ENGLISH AND FRENCH MARKING "ORIGINAL TEXT" OR "TRANSLATION"

PRÉPARER EN ANGLAIS ET EN FRANÇAIS EN INDIQUANT "TEXTE ORIGINAL" OU "TRADUCTION"

QUESTION NO./N° DE LA QUESTION	BY / DE	DATE
Q-2745	M. Falk (Provencher)	Le 29 mai 2024

Reply by the Minister of Public Services and Procurement

Réponse du ministre des Services publics et de l'Approvisionnement

Charles Sousa

PRINT NAME OF SIGNATORY INSCRIRE LE NOM DU SIGNATAIRE	SIGNATURE MINISTER OR PARLIAMENTARY SECRETARY MINISTRE OU SECRÉTAIRE PARLEMENTAIRE
--	--

QUESTION
With regard to the procurement, review and contents of the contract for the Pfizer COVID-19 mRNA vaccine signed by the former Minister of Public Services and Procurement in 2020: (a) when did the former Minister of Public Services and Procurement, the former Minister of Health and Health Canada initially receive the Pfizer contract; (b) which entities and agencies reviewed the contents of the Pfizer contract and who performed the review in each entity and agency; (c) which entities and agencies approved the final terms of the Pfizer contract and who signed the approval in each entity and agency; (d) did the contract specify whether their product was serialized by the manufacturer; (e) what is the purpose of product serialization by any drug manufacturer; (f) if the answer to (d) is negative, why not; (g) did the Pfizer contract provide unequivocal confirmation that their product was studied for its (i) efficacy to prevent infection of SARS-CoV-2, (ii) efficacy to prevent serious illness, (iii) efficacy to prevent hospitalization, (iv) efficacy to prevent death, (v) long-term side effects, (vi) ability to stop transmission of SARS-CoV-2, (vii) known adverse effects; (h) did the contract state that the mRNA vaccine was tested for its ability to stop transmission of SARS-CoV-2 to others; (i) with respect to the responses to (g) and (h), when was (i) Dr. Howard Njoo, (ii) Dr. Theresa Tam, (iii) Dr. Supriya Sharma, (iv) Dr. Caroline Quach-Thanh, (v) the Prime Minister, (vi) the Deputy Prime Minister and Minister of Finance, (vii) the former Minister of Health, (viii) the former Minister of Transport, provided this information; (j) with respect to the responses to (g)(i) to (g)(vii), when was the Office of the Prime Minister informed about the limitations of the vaccine as listed in the Pfizer contract and who informed them; and (k) who approved the communications plan after the contract was received and analyzed in early 2021 that would inform Canadians that the Pfizer product was "safe and effective" and prevented transmission of SARS-CoV-2 to others?
REPLY / RÉPONSE

ORIGINAL TEXT
TEXTE ORIGINAL

☐

TRANSLATION
TRADUCTION

☒

Services publics et Approvisionnement Canada (SPAC)

- (a) La ministre de Services publics et Approvisionnement a reçu et signé le contrat de Pfizer en octobre 2020.
- (b) L'examen du contrat Pfizer par SPAC a été mené par les officiers d'approvisionnement de SPAC, la Direction générale des services juridiques, le directeur général de l'approvisionnement des vaccins, la sous-ministre adjointe de la Direction générale de l'approvisionnement et le sous-ministre.
- (c) La ministre de Services publics et Approvisionnement a approuvé et signé le contrat de Pfizer le 20 octobre 2020.
- (d) Le contrat ne comprenait pas si leur produit était sérialisé par le fabricant.
- (k) Les fonctionnaires de SPAC et de l'Agence de la santé publique du Canada ont élaboré une approche de communication sur l'innocuité et l'efficacité des vaccins contre la COVID-19 pour le vaccin Pfizer et d'autres vaccins similaires. Les annonces ont ensuite été faites par les ministres.
- Santé Canada répondra à toutes les autres parties de la question.