

COMUNICAT DE PRESĂ

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România prezintă în cele ce urmează traducerea în limba română a comunicatului de presă al Agenției Europene pentru Medicamente (European Medicines Agency - EMA):

Loc de fabricație suplimentar pentru COVID-19 Vaccine Janssen

7 Octombrie 2021
EMA/562768/2021

Comitetul EMA pentru medicamente de uz uman (Committee for Medicinal Products for Human Use - [CHMP](#)) a aprobat un loc de fabricație suplimentar pentru producția vaccinului COVID-19 Vaccine Janssen, dezvoltat de compania Janssen-Cilag International NV.

Locul de fabricație, situat în West Point, Pennsylvania, pe teritoriul Statelor Unite ale Americii, aparține companiei Merck Sharp & Dohme Corp și va fabrica produsul finit.

Se așteaptă ca locul de fabricație să asigure furnizarea continuă a vaccinului COVID-19 Vaccine Janssen pe teritoriul Uniunii Europene.

Această recomandare nu necesită o [decizie a Comisiei Europene](#), iar locul de fabricație poate deveni operațional imediat.

EMA poartă un dialog continuu cu toți [deținătorii de autorizații de punere pe piață](#) pentru vaccinurile COVID-19, pe măsură ce caută să își extindă capacitatea de producție în vederea furnizării de vaccinuri pe piața UE. Agenția oferă îndrumări și sfaturi cu privire la dovezile necesare pentru susținerea și accelerarea cererilor de adăugare de noi locuri sau creșterea capacității locurilor existente pentru fabricarea de vaccinuri COVID-19 de calitate.

Notă

1. Acest comunicat de presă, împreună cu toate documentele aferente, este disponibil pe website-ul Agenției.
2. Mai multe informații despre activitatea Agenției Europene a Medicamentului sunt disponibile pe website-ul acesteia: www.ema.europa.eu