

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 a Medicamentului (European
Medicines Agency - EMA):
Creșterea capacității de producție a vaccinului COVID-19 de la BioNTech /
Pfizer

9 Septembrie 2021
EMA/502658/2021

Comitetul EMA pentru medicamente de uz uman (Committee for Medicinal Products for Human Use – CHMP) a aprobat locuri de fabricație suplimentare pentru fabricarea vaccinului COVID-19 Comirnaty, dezvoltat de companiile BioNTech și Pfizer.

Unul dintre aceste locuri, situat în Frankfurt am Main, Germania, este deținut de compania Siegfried Hameln GmbH. Ambele locuri vor asigura fabricarea produsului finit.

Aceste locuri vor asigura fabricarea a până la 50 de milioane de doze suplimentare în anul 2021.

Aceste recomandări nu necesită o [decizie a Comisiei Europene](#), iar locurile de fabricație pot deveni operaționale 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 datelor 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