



Bruxelles, 24.1.2022  
C(2022) 498 (final)

**DECIZIE DE PUNERE ÎN APLICARE A COMISIEI**

**din 24.1.2022**

**de modificare a autorizației de comercializare condiționată a „Comirnaty - tozinameran, Vaccin de tip ARNm COVID-19 (cu nucleozide modificate)”, medicament de uz uman, acordată prin Decizia C(2020) 9598(final)**

(Text cu relevanță pentru SEE)

(NUMAI TEXTUL ÎN LIMBA ENGLEZĂ ESTE AUTENTIC)

## DECIZIE DE PUNERE ÎN APLICARE A COMISIEI

din 24.1.2022

**de modificare a autorizației de comercializare condiționată a „Comirnaty - tozinameran, Vaccin de tip ARNm COVID-19 (cu nucleozide modificate)”, medicament de uz uman, acordată prin Decizia C(2020) 9598(final)**

(Text cu relevanță pentru SEE)

(NUMAI TEXTUL ÎN LIMBA ENGLEZĂ ESTE AUTENTIC)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 31 martie 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar și de instituire a unei Agenții Europene pentru Medicamente<sup>1</sup>,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 1234/2008 al Comisiei din 24 noiembrie 2008 privind examinarea modificării condițiilor autorizațiilor de introducere pe piață acordate pentru medicamentele de uz uman și veterinar<sup>2</sup>, în special articolul 17 alineatul (2),

având în vedere modificările condițiilor deciziei de acordare a autorizației de introducere pe piață solicitate de BioNTech Manufacturing GmbH în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1234/2008,

având în vedere avizele Agenției Europene pentru Medicamente, formulate la 16 decembrie 2021 și la 13 ianuarie 2022 de Comitetul pentru medicamente de uz uman,

întrucât:

- (1) Avizul Agenției Europene pentru Medicamente este favorabil modificării termenilor deciziei de acordare a autorizației de punere pe piață.
- (2) Prin urmare, Decizia C(2020) 9598(final) ar trebui modificată în consecință, Registrul medicamentelor din Uniune ar trebui să fie, de asemenea, actualizat.
- (3) În scopul clarității și al transparenței, este adecvat, în urma modificării uneia sau mai multor părți ale anexelor, să se asigure versiunea consolidată a acestora. Prin urmare, anexele la Decizia C(2020) 9598(final) ar trebui înlocuite.

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

### *Articolul 1*

Decizia C(2020) 9598(final) se modifică după cum urmează:

---

<sup>1</sup> JO L 136, 30.4.2004, p. 1.

<sup>2</sup> JO L 334, 12.12.2008, p. 7.

- 1) Anexa I se înlocuiește cu textul din anexa I la prezenta decizie;
- 2) Anexa II se înlocuiește cu textul din anexa II la prezenta decizie;
- 3) Anexa III se înlocuiește cu textul din anexa III la prezenta decizie.

*Articolul 2*

Prezenta decizie se adresează BioNTech Manufacturing GmbH, An der Goldgrube 12, 55131 Mainz, Deutschland.

Adoptată la Bruxelles, 24.1.2022

*Pentru Comisie*  
*Sandra GALLINA*  
*Director general*