



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

1 giugno 2021
EMA/307503/2021
Media and Public Relations

Comunicato

Aumento della capacità produttiva per il vaccino anti-COVID-19 di BioNTech/Pfizer

L'EMA ha raccomandato l'approvazione di linee di produzione e riempimento aggiuntive presso il sito produttivo del vaccino di Pfizer a Puurs, Belgio. Si prevede che la raccomandazione del comitato per i medicinali per uso umano ([CHMP](#)) dell'Agenzia avrà un impatto significativo e immediato sulla fornitura di Comirnaty, il vaccino anti-COVID-19 sviluppato da BioNTech e Pfizer, nell'Unione europea.

Sulla base della revisione dei dati presentati da BioNTech Manufacturing GmbH, l'EMA ha ribadito, con la sua decisione, che l'impianto di Puurs è in grado di produrre sistematicamente vaccini di elevata qualità e consente a Pfizer/BioNTech di aumentare i volumi di vaccino prodotti presso tale sito.

Le modifiche descritte saranno incluse nelle informazioni disponibili al pubblico relative al vaccino, presenti sul sito web dell'EMA.

Note

1. Il presente comunicato e tutta la documentazione relativa sono disponibili sul sito web dell'Agenzia
2. Maggiori informazioni sulle attività dell'Agenzia europea per i medicinali sono disponibili sul sito www.ema.europa.eu

Contatti

Ufficio stampa EMA

Tel. +31 (0)88 781 8427

E-mail: press@ema.europa.eu

Follow us on Twitter [@EMA_News](https://twitter.com/EMA_News)

