

Biontech/Pfizer vragen EU-toelating aan voor vaccin

Kort nieuws - 2 december 2020 - Auteur: Redactie Duitslandweb

Het Duitse biotechbedrijf Biontech en de Amerikaanse farmaceut Pfizer hebben bij de EU een vergunningsaanvraag voor hun coronavaccin BNT162b2 aangevraagd. Het vaccin zal door de European Medicines Agency (EMA) worden beoordeeld.

De resultaten van de EMA-keuring zullen volgens minister voor Onderwijs en Wetenschap Anja Karliczek op 29 december beschikbaar zijn. Eerder dienden Biontech en Pfizer ook een aanvraag in de VS in, daar wordt in de eerste twee weken van december een toelating verwacht. Vandaag werd het vaccin al in het Verenigd Koninkrijk goedgekeurd.

Biontech bracht onlangs naar buiten dat hun vaccin in 95 procent van de gevallen effectief is, en ook geen ernstige bijwerkingen heeft. Het vaccin is op tienduizenden mensen getest.

Zodra de toelatingsprocedure is doorlopen kan het vaccin volgens Biontech binnen enkele uren worden geleverd. Biontech en Pfizer kunnen dit jaar nog 50 miljoen doses van het vaccin produceren, voor het eind van 2021 tot wel 1,3 miljard. [Lees meer bij Tagesschau](#)

Dit is een artikel gedownload via [duitslandinstituut.nl](https://www.duitslandinstituut.nl).

Artikel:

<https://www.duitslandinstituut.nl/artikel/41170/biontechpfizer-vragen-eu-toelating-aan-voor-vaccin>