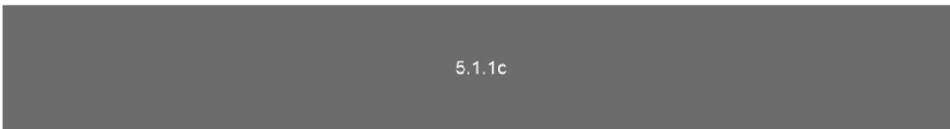


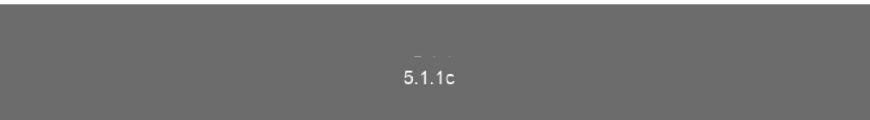
Extra SB 9 november-Biontech pfizer

- Het BioNTech/Pfizer contract is rond en ligt donderdag voor in het college van de EC.
- Het gaat om 200 miljoen doses met een mogelijkheid om 100 miljoen extra doses te kopen.
Die 100 miljoen extra doses is geen recht, maar is aan Pfizer om mede over te besluiten.
Mogelijk komen die 100 miljoen ook pas laat in volgend jaar. Anderen gaan voor.
NB: Is dat dan wel zo interessant?
- Eerste doses worden (afhankelijk van marktautorisatie) dit jaar of begin volgend jaar verwacht.
- De EMA marktautorisatie is op zijn vroegst 15 december.

-  5.1.1c

- De totaalprijs voor een doses is  waarvan  uit ESI middelen.
LS betalen  per doses. Voor werking zijn 2 doses nodig.

-  5.1.1c

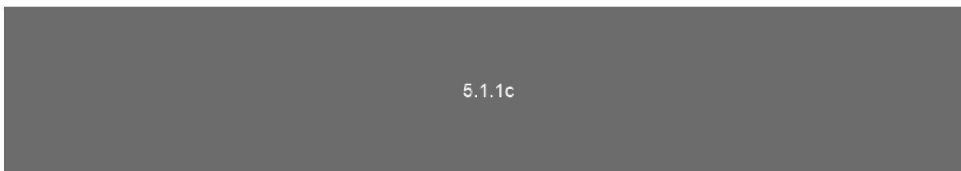
-  5.1.1c

NB NAKIJKEN!

- Biontec/Pfizer zeker van zaak.  5.1.1c
 5.1.1c

- Eerste batch eind dit jaar kan in principe uit 20 miljoen bestaan en Q1 2021 uit 40 miljoen doses. Een eerste levering in december is alleen waarschijnlijk als de gesprekken met lidstaten snel lopen en de marktautorisatie ook.

- **Planning:**

-  5.1.1c

Belangrijk voor tijdwinst is vooral om:

- snel te beslissen over aantallen
- snel duidelijkheid te geven aan Pfizer over opslag en leveringsplaatsen
- hoe meer je afneemt, hoe flexibeler ze zullen zijn over aantallen leveringsplaatsen (reasonable amount of locations)
-

Kijk wel echt grondig in je land hoe je de levering en koelsystemen voor de opslag gaat organiseren, want dat is niet gemakkelijk bij dit vaccin.

5.1.1c

5.1.2e en 5.1.2e werken aan Bazaar schema.

Dit zal morgen in het JNT besproken worden.

De meesten zullen de pro-rata willen hebben is de eerste indicatie, sommigen willen meer zoals NL, DEN en ZWE.

Als het gaat om extra doses uit extra optie, dan zullen deze extra doses zullen pas later volgen.

Snel kan alleen als je pro rata deel andere landen overneemt.

5.1.2e benadrukt dat het belangrijk is voorzichtig te zijn met te communiceren wanneer je de doses krijgt, **daarnaast is termijn van leveren vertrouwelijke informatie.**

Markttoelating bestaat uit twee stappen:

- goedkeuring door EMA
- markttoelatingsbesluit door Commissie