

## Bijlage 1

### Proces & tijdslijn Covid-19 vaccin-registratie en uitlevering t.b.v. gesprek met MinVWS 01 12 2020

Momenteel zitten we in de fase waarin de eerste vaccinproducenten hun dossiers in gaan indienen voor het verkrijgen van markttoelating in de EU. Hieronder wordt geschetst hoe dit registratieproces en het leveringsproces de komende weken mogelijk gaat verlopen. In dit overzicht richten we ons nu vooral op de vaccins van BionTech/Pfizer en Moderna. Naar verwachting zal de het registratieverzoek van AztraZeneca door omstandigheden later volgen. De verzoeken tot markttoelating vanuit Janssen, CureVac en Sanofi/GSK, worden sowieso niet dit jaar verwacht.

- **Week 49 (v.a. 30/11)**
  - Orderformulier **Moderna** indienen.
- **Week 50 (v.a. 7/12)**
  - Naar verwachting dienen **BionTech/Pfizer** en **Moderna** hun dossiers voor goedkeuring in bij EMA.
- **Week 51 (v.a. 14/12)**
- **Week 52 (v.a. 21/12) LET OP: IS WEEK VAN KERSTMIS**
  - Mogelijke goedkeuring door EMA van markttoelating **BionTech/Pfizer** en **Moderna**.
  - Markttoelatingsbesluit door Europese Commissie.
  - Vertaling markttoelatingsbesluit in 27 talen.
- **Week 53 (v.a. 28/12)**
  - Effectieve markttoelating en start gebruik
- **Week 1 (v.a. 4/1)**
- **Week 2 (v.a. 11/1)**
- **Week 3 (v.a. 18/1)**