

Datum: 24. August, 2021

**COMIRNATY®, COVID-19 mRNA vaccine (nucleoside-modified)**  
**Europäische Marketing Authorization Nummer EU/1/20/1528**

Sehr geehrte GesundheitsmitarbeiterIn,

Mit diesem Schreiben informieren wir Sie über die phasenweise Einführung von serialisierten Comirnaty® Verpackungen wie mit der EMA vereinbart. Die phasenweise Einführung je nach Produktionsstandort wurde gewählt, um eine stabile Impfstoffversorgung sicherstellen zu können. Seit Mitte August 2021 bis 31. Dezember 2021 ist der Empfang von serialisierten und nicht serialisierten Verpackungen möglich. Die Produktqualität bleibt dabei unverändert.

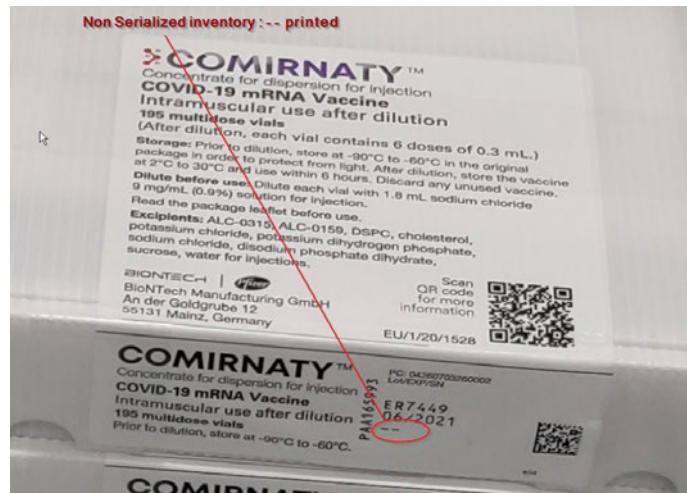
Serialisierung ist die Massnahme zur Vermeidung von Produktfälschungen und erfolgt in Übereinstimmung mit den Anforderungen des Europäischen und nationalen Rechts (Falsified Medicine Directive). Für serialisierte Chargen werden alle erforderlichen Daten in den NMVS zur Verifizierung und Dekommissionierung verfügbar sein, um den FMD delegierten Verordnungen zu folgen.

Bitte beachten Sie während der Übergangsphase, dass Sie in Abhängigkeit vom Serialisierungsstatus der erhaltenen Charge die folgenden Prozesse einhalten:

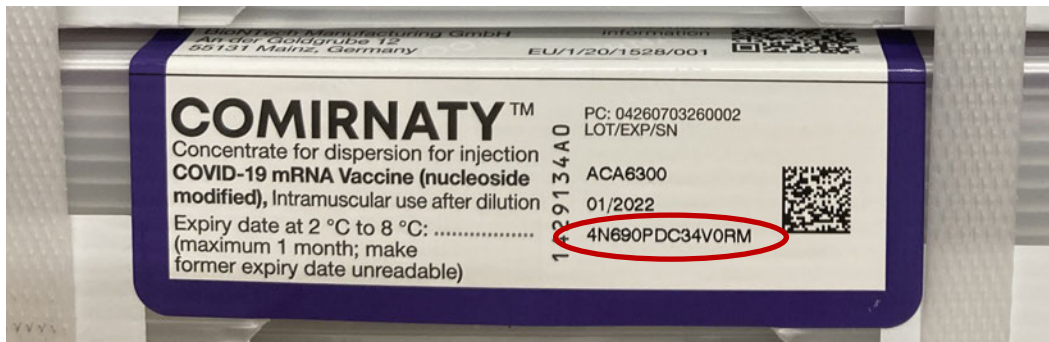
- Falls eine erhaltene Charge serialisiert ist, folgen Sie bitte dem Standardverfahren das Produkt zu dekommissionieren.
- Falls Sie eine nicht-seralisierte Charge erhalten haben, verfahren Sie bitte so wie bisher.

Im Folgenden finden Sie die Darstellung zur Unterscheidung von serialisierten und nicht-seralisierten Comirnaty® Labeln:

### Nicht-serialisiertes Comirnaty Label



### Serialisiertes Comirnaty Label



Vielen Dank für Ihre Unterstützung durch die richtige und korrekte Handhabung von Comirnaty. Bitte nehmen Sie mit uns Kontakt auf, falls Sie Fragen hierzu haben.

Herzlichst,

*CB*

