



COMISIA
EUROPEANĂ

Bruxelles, 28.7.2025
C(2025) 5381 final

DECIZIE DE PUNERE ÎN APLICARE A COMISIEI

din 28.7.2025

**privind reînnoirea anuală a autorizației de comercializare condiționată pentru
medicamentul orfan de uz uman „AYVAKYT - avapritinib”, acordată prin Decizia
C(2020)6702 final**

(Text cu relevanță pentru SEE)

(NUMAI TEXTUL ÎN LIMBA NEERLANDEZĂ ESTE AUTENTIC)

DECIZIE DE PUNERE ÎN APLICARE A COMISIEI

din 28.7.2025

privind reînnoirea anuală a autorizației de comercializare condiționată pentru medicamentul orfan de uz uman „AYVAKYT - avapritinib”, acordată prin Decizia C(2020)6702 final

(Text cu relevanță pentru SEE)

(NUMAI TEXTUL ÎN LIMBA NEERLANDEZĂ ESTE AUTENTIC)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 31 martie 2004 de stabilire a procedurilor la nivelul Uniunii privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și de instituire a unei Agenții Europene pentru Medicamente¹, în special articolul 10 alineatul (2) și articolul 14-a,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 507/2006 al Comisiei privind autorizației de introducere pe piață condiționată a medicamentelor de uz uman aflate sub incidența Regulamentului (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului²,

având în vedere cererea înaintată de Blueprint Medicines (Netherlands) B.V. la data de 5 martie 2025, în temeiul articolului 6 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 507/2006, în scopul reînnoirii anuale a autorizației de introducere pe piață condiționată pentru medicamentul "AYVAKYT - avapritinib",

având în vedere avizul Agenției Europene pentru Medicamente, formulat la 22 mai 2025 de Comitetul pentru medicamente de uz uman,

întrucât:

- (1) Medicamentul „AYVAKYT - avapritinib”, înregistrat în Registrul medicamentelor din Uniune cu numărul EU/1/20/1473 și autorizat prin Decizia C(2020)6702 final a Comisiei din 24 septembrie 2020, îndeplinește în continuare cerințele prevăzute la articolul 14-a din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și în Regulamentul (CE) nr. 507/2006,
- (2) Prin urmare, autorizația de introducere pe piață condiționată acordată prin Decizia C(2020)6702 final ar trebui reînnoită.
- (3) Registrul medicamentelor din Uniune ar trebui să fie actualizat.
- (4) Măsurile prevăzute de prezenta decizie sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru medicamente de uz uman,

¹ JO L 136, 30.4.2004, p. 1.

² JO L 92, 30.3.2006, p. 6.

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

Articolul 1

Autorizația de introducere pe piață condiționată acordată prin Decizia C(2020)6702 final din 24 septembrie 2020 este reînnoită fără modificări.

Articolul 2

Perioada de valabilitate a autorizației reînnoite este de un an începând din 25 septembrie 2025.

Articolul 3

Prezenta decizie se adresează Blueprint Medicines (Netherlands) B.V., Gustav Mahlerplein 2, 1082 MA Amsterdam, Nederland.

Adoptată la Bruxelles, 28.7.2025

Pentru Comisie

Sandra GALLINA

Director general