

DECIZIA DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2021/2301 A COMISIEI**din 21 decembrie 2021****de modificare a Deciziei de punere în aplicare (UE) 2021/1073 de stabilire a specificațiilor tehnice și a regulilor de punere în aplicare a cadrului de încredere pentru certificatul digital al UE privind COVID instituit prin Regulamentul (UE) 2021/953 al Parlamentului European și al Consiliului****(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (UE) 2021/953 al Parlamentului European și al Consiliului privind cadrul pentru eliberarea, verificarea și acceptarea certificatelor interoperabile de vaccinare, testare și vindecare de COVID-19 (certificatul digital al UE privind COVID) pentru a facilita libera circulație pe durata pandemiei de COVID-19 ⁽¹⁾, în special articolul 9 alineatul (1) litera (c),

întrucât:

- (1) Regulamentul (UE) 2021/953 stabilește certificatul digital al UE privind COVID al cărui scop este de a servi drept dovadă că o persoană a primit un vaccin împotriva COVID-19, un rezultat negativ la testul de depistare a infecției cu virusul SARS-CoV-2 sau s-a vindecat de COVID-19, cu scopul de a facilita exercitarea de către titulari a drepturilor lor la liberă circulație în timpul pandemiei de COVID-19.
- (2) Pentru ca certificatul digital al UE privind COVID să fie operațional în întreaga Uniune, Comisia a adoptat Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/1073 ⁽²⁾, care stabilește specificații tehnice și reguli care să asigure completarea, eliberarea în condiții de siguranță și verificarea certificatelor digitale ale UE privind COVID, garantarea protecției datelor cu caracter personal, stabilirea structurii comune a identificatorului unic al certificatului și emiterea unui cod de bare valabil, securizat și interoperabil.
- (3) La 17 noiembrie 2021, Comisia a adoptat Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/2014 ⁽³⁾ de stabilire a normelor uniforme pentru completarea certificatelor de vaccinare menționate la articolul 3 alineatul (1) litera (a) din Regulamentul (UE) 2021/953, eliberate în urma administrării dozelor de rapel de vaccinare împotriva COVID-19.
- (4) Astfel cum se prevede în Regulamentul delegat (UE) 2021/2288 al Comisiei ⁽⁴⁾, trebuie aplicată o perioadă standard de acceptare de 270 de zile pentru certificatele de vaccinare care indică finalizarea seriei de vaccinare primară, fie că este vorba de un ciclu primar cu doză unică, de o serie primară de două doze sau, în conformitate cu strategia de vaccinare a statului membru de vaccinare, de un ciclu primar cu doză unică al unui vaccin cu două doze, după o infectare anterioară cu SARS-CoV-2. În același timp, nu trebuie stabilită nicio perioadă de acceptare pentru certificatele care indică administrarea dozelor de rapel sau a dozelor suplimentare administrate pentru a proteja mai bine persoanele care prezintă răspunsuri imune inadecvate după finalizarea seriei de vaccinare primară. Trimiterile din prezentul regulament la dozele de rapel ar trebui înțelese ca incluzând și astfel de doze suplimentare.

⁽¹⁾ JO L 211, 15.6.2021, p. 1.

⁽²⁾ Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/1073 a Comisiei din 28 iunie 2021 de stabilire a specificațiilor tehnice și a regulilor de punere în aplicare a cadrului de încredere pentru certificatul digital al UE privind COVID instituit prin Regulamentul (UE) 2021/953 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 230, 30.6.2021, p. 32).

⁽³⁾ Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/2014 a Comisiei din 17 noiembrie 2021 de modificare a Deciziei de punere în aplicare (UE) 2021/1073 de stabilire a specificațiilor tehnice și a regulilor de punere în aplicare a cadrului de încredere pentru certificatul digital al UE privind COVID instituit prin Regulamentul (UE) 2021/953 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 410, 18.11.2021, p. 180).

⁽⁴⁾ Regulamentul delegat (UE) 2021/2288 al Comisiei din 21 decembrie 2021 de modificare a anexei la Regulamentul (UE) 2021/953 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește perioada de acceptare a certificatelor de vaccinare eliberate în formatul certificatului digital al UE privind COVID care indică finalizarea seriei de vaccinare primară (a se vedea pagina 459 din prezentul Jurnal Oficial).

- (5) Pentru a putea face distincția, în toate cazurile, între certificatele eliberate pe baza finalizării seriei de vaccinare primară și certificatele eliberate pe baza administrării unei doze de rapel, normele uniforme pentru completarea certificatelor de vaccinare menționate la articolul 3 alineatul (1) litera (a) din Regulamentul (UE) 2021/953 ar trebui adaptate.
- (6) Statele membre ar trebui să elibereze din nou certificate care respectă norme diferite în ceea ce privește încodarea dozelor de rapel, pentru a se evita aplicarea perioadei standard de acceptare de 270 de zile în cazul acestora.
- (7) Prin urmare, Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/1073 ar trebui modificată în consecință.
- (8) Autoritatea Europeană pentru Protecția Datelor a fost consultată în conformitate cu articolul 42 alineatul (1) din Regulamentul (UE) 2018/1725 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽⁹⁾ și și-a prezentat observațiile oficiale la 14 decembrie 2021.
- (9) Având în vedere necesitatea punerii în aplicare rapide a specificațiilor tehnice modificate pentru certificatul digital al UE privind COVID, prezenta decizie ar trebui să intre în vigoare în a treia zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.
- (10) Măsurile prevăzute în prezenta decizie sunt conforme cu avizul comitetului instituit în temeiul articolului 14 din Regulamentul (UE) 2021/953,

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

Articolul 1

Anexa II la Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/1073 se modifică în conformitate cu anexa la prezenta decizie.

Articolul 2

Prezenta decizie intră în vigoare în a treia zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Adoptată la Bruxelles, 21 decembrie 2021.

Pentru Comisie
Președintele
Ursula VON DER LEYEN

⁽⁹⁾ Regulamentul (UE) 2018/1725 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 octombrie 2018 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal de către instituțiile, organele, oficiile și agențiile Uniunii și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 45/2001 și a Deciziei nr. 1247/2002/CE (JO L 295, 21.11.2018, p. 39).

ANEXĂ

Secțiunea 5.2 din anexa II la Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/1073 se înlocuiește cu următorul text:

„5.2. Doze de rapel

În cazul în care persoana primește doze după seria de vaccinare primară, aceste doze de rapel se reflectă în certificatele corespunzătoare după cum urmează:

- 2/1 indică administrarea unei doze de rapel în urma unui ciclu de vaccinare primară cu doză unică sau administrarea unei doze de rapel în urma finalizării unui ciclu primar constând într-o doză dintr-un vaccin cu două doze administrată unei persoane vindecate, în conformitate cu protocolul de vaccinare aplicat de un stat membru. Ulterior, dozele (X) administrate după prima doză de rapel se indică cu $(2 + X)/(1) > 1$ (3/1, de exemplu);
- 3/3 indică administrarea unei doze de rapel în urma unei serii de vaccinare primară cu două doze. Ulterior, dozele (X) administrate după prima doză de rapel se indică cu $(3 + X)/(3 + X) = 1$ (4/4, de exemplu).

Statele membre pun în aplicare normele de încodare stabilite în prezenta secțiune până la 1 februarie 2022.

Statele membre eliberează din nou, în mod automat sau la cererea persoanelor în cauză, certificatele în care administrarea unei doze de rapel după un ciclu primar de vaccinare cu doză unică este încodată astfel încât să nu poată fi distinsă de finalizarea seriei de vaccinare primară.

În sensul prezentei anexe, trimerile la «dozele de rapel» ar trebui înțelese ca incluzând și dozele suplimentare administrate pentru a proteja mai bine persoanele care prezintă răspunsuri imune inadecvate după finalizarea seriei de vaccinare primară standard. În cadrul juridic instituit prin Regulamentul (UE) 2021/953, statele membre pot lua măsuri pentru a aborda cu prioritate situația grupurilor vulnerabile care pot primi doze suplimentare. De exemplu, dacă un stat membru decide să administreze doze suplimentare numai unor subgrupuri specifice ale populației, acesta poate alege, în conformitate cu articolul 5 alineatul (1) din Regulamentul (UE) 2021/953, să elibereze certificate de vaccinare care să indice administrarea unor astfel de doze suplimentare numai la cerere, și nu în mod automat. În cazul în care se iau astfel de măsuri, statele membre informează persoanele în cauză cu privire la aceasta, precum și cu privire la faptul că persoanele respective pot continua să utilizeze certificatul primit în urma finalizării seriei de vaccinare primară standard.”
