



COMISIA
EUROPEANĂ

Bruxelles, 21.5.2021
C(2021)3851 (final)

DECIZIE DE PUNERE ÎN APLICARE A COMISIEI

din 21.5.2021

de modificare a autorizației de comercializare condiționată a „Vaxzevria - COVID-19 Vaccine (ChAdOx1-S [recombinant])”, medicament de uz uman, acordată prin Decizia C(2021) 698(final)

(Text cu relevanță pentru SEE)

(NUMAI TEXTUL ÎN LIMBA ENGLEZĂ ESTE AUTENTIC)

DECIZIE DE PUNERE ÎN APLICARE A COMISIEI

din 21.5.2021

de modificare a autorizației de comercializare condiționată a „Vaxzevria - COVID-19 Vaccine (ChAdOx1-S [recombinant])”, medicament de uz uman, acordată prin Decizia C(2021) 698(final)

(Text cu relevanță pentru SEE)

(NUMAI TEXTUL ÎN LIMBA ENGLEZĂ 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 comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar și de instituire a unei Agenții Europene pentru Medicamente¹,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 1234/2008 al Comisiei din 24 noiembrie 2008 privind examinarea modificării condițiilor autorizațiilor de introducere pe piață acordate pentru medicamentele de uz uman și veterinar², în special articolul 17 alineatul (2),

având în vedere modificările condițiilor deciziei de acordare a autorizației de introducere pe piață solicitate de AstraZeneca AB în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1234/2008,

având în vedere avizele Agenției Europene pentru Medicamente, formulate la 23 aprilie 2021 și la 20 mai 2021 de Comitetul pentru medicamente de uz uman,

întrucât:

- (1) Avizul Agenției Europene pentru Medicamente este favorabil modificării termenilor deciziei de acordare a autorizației de punere pe piață.
- (2) Prin urmare, Decizia C(2021) 698(final) ar trebui modificată în consecință, Registrul medicamentelor din Uniune ar trebui să fie, de asemenea, actualizat.
- (3) În scopul clarității și al transparenței, este adecvat, în urma modificării uneia sau mai multor părți ale anexelor, să se asigure versiunea consolidată a acestora. Prin urmare, anexele la Decizia C(2021) 698(final) ar trebui înlocuite.

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

Articolul 1

Decizia C(2021) 698(final) se modifică după cum urmează:

- 1) Anexa I se înlocuiește cu textul din anexa I la prezenta decizie;

¹ JO L 136, 30.4.2004, p. 1.

² JO L 334, 12.12.2008, p. 7.

- 2) Anexa II se înlocuiește cu textul din anexa II la prezenta decizie;
- 3) Anexa III se înlocuiește cu textul din anexa III la prezenta decizie.

Articolul 2

Prezenta decizie se adresează AstraZeneca AB, 151 85 Södertälje, Sverige.

Adoptată la Bruxelles, 21.5.2021

Pentru Comisie
Sandra GALLINA
Director general