

Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) organizează o a doua reuniune publică despre noile vaccinuri COVID-19

<https://www.ema.europa.eu/en/news/ema-organises-second-public-meeting-about-new-covid-19-vaccines>)

EMA organizează o a doua reuniune publică în data de 8 ianuarie 2021, pentru a informa cetățenii europeni cu privire la evaluarea, aprobarea și lansarea noilor vaccinuri COVID-19.

Împreună cu rețeaua de reglementare în domeniul medicamentului din UE, EMA a lucrat continuu pentru a aduce cetățenilor UE, cât mai repede posibil, vaccinurile COVID-19 atât de necesare, păstrând în același timp standardele riguroase de aprobare, ca pentru toate vaccinurile.

Primul vaccin COVID-19, Comirnaty, dezvoltat de BioNTech și Pfizer, a fost autorizat în UE la 21 decembrie 2020. O cerere de autorizație de punere pe piață pentru un alt vaccin COVID-19, dezvoltat de Moderna, este în curs de desfășurare și ar putea fi încheiată la o reuniune extraordinară a Comitetului EMA pentru medicamente de uz uman (CHMP) din 6 ianuarie 2021.

Reuniunea publică va fi o oportunitate de a informa cetățenii cu privire la aprobarea și utilizarea noilor vaccinuri, pentru a explica modul în care va fi asigurată siguranța vaccinurilor și pentru a furniza informații cu privire la rolul Comisiei Europene și al autorităților naționale de sănătate publică în ceea ce privește lansarea vaccinurilor. Participanții vor putea, de asemenea, să-și împărtășească opiniile, așteptările și să își exprime orice temeri.

Reuniunea va avea loc online și va fi transmisă în direct.

<https://www.ema.europa.eu/en/events/public-stakeholder-meeting-approval-roll-out-covid-19-vaccines-eu>)

Agenda evenimentului este disponibilă pe site-ul EMA.

https://www.ema.europa.eu/en/documents/agenda/draft-agenda-ema-public-stakeholder-meeting-approval-roll-out-covid-19-vaccines-eu_en.pdf)