

IV

(Oplysninger)

OPLYSNINGER FRA DEN EUROPÆISKE UNIONS INSTITUTIONER, ORGANER, KONTORER OG AGENTURER

EUROPA-KOMMISSIONEN

Oversigt over EU-afgørelser om tilladelse til markedsføring af lægemidler den 10. november 2022

(Offentliggjort i henhold til artikel 13 eller artikel 38 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 726/2004 ⁽¹⁾ eller Artikel 5 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2019/6 ⁽²⁾)

(2022/C 429 I/01)

— **Udstedelse af markedsføringstilladelse** (artikel 13 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 726/2004): **Godkendt**

Dato for afgørelser	Lægemidlets navn	INN-navn (International Non-Proprietary Name)	Indehaver af markedsføringstilladelsen	Nummer i EF-registret	Lægemiddelform	ATC-kode (Anatomical Therapeutic Chemical Code)	Dato for notifikation
10.11.2022	VidPrevtyl Beta	COVID-19 vaccine (rekombinant, adjuveret)	Sanofi Pasteur 14 Espace Henry Vallée, 69007 Lyon, France	EU/1/21/1580	Opløsning og emulsion til injektionsvæske, emulsion	J07BX03	10.11.2022

Alle interesserede kan ved henvendelse på nedenstående adresse få tilsendt den offentlige evalueringsrapport om de pågældende lægemidler og de afgørelser, der er truffet vedrørende disse:

European Medicines Agency
Domenico Scarlattilaan 6
1083 HS Amsterdam
NETHERLANDS

⁽¹⁾ EUT L 136 af 30.4.2004, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 4 af 7.1.2019, s. 43.