

# Europos Sąjungos oficialusis leidinys

# C 429 I



Leidimas  
lietuvių kalba

## Informacija ir pranešimai

65 metai

2022 m. lapkričio 11 d.

Turinys

IV *Pranešimai*

EUROPOS SĄJUNGOS INSTITUCIJŲ, ĮSTAIGŲ IR ORGANŲ PRANEŠIMAI

### **Europos Komisija**

2022/C 429 I/01

Europos Sąjungos sprendimų dėl vaistų rinkodaros leidimų santrauka 2022 m. lapkritis 10 d. (*Paskelbta pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 726/2004 13 straipsnį arba 38 straipsnį arba Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2019/6 5 straipsnis*) .....

1

LT



## IV

(Pranešimai)

### EUROPOS SAJUNGOS INSTITUCIJŲ, ĮSTAIGŲ IR ORGANŲ PRANEŠIMAI

## EUROPOS KOMISIJA

#### Europos Sąjungos sprendimų dėl vaistų rinkodaros leidimų santrauka 2022 m. lapkritis 10 d.

(Paskelbta pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 726/2004 <sup>(1)</sup> 13 straipsnį arba 38 straipsnį arba Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2019/6 5 straipsnis <sup>(2)</sup>)

(2022/C 429 I/01)

— **Rinkodaros leidimo suteikimas** (Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 726/2004 13 straipsnis): **Priimta**

Sprendimo data	Vaisto pavadinimas	INN (Tarptautinis nepatentuotas pavadinimas)	Rinkodaros leidimo turėtojas	Įrašo numeris Bendrijos vaistų registre	Farmacinė forma	ATC kodas (Anatominis terapinis cheminis kodas)	Pranešimo data
10.11.2022	VidPrevtyl Beta	COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)	Sanofi Pasteur 14 Espace Henry Vallée, 69007 Lyon, France	EU/1/21/1580	Tirpalas ir emulsija injekcinei emulsijai	J07BX03	10.11.2022

Norintieji susipažinti su nagrinėjamųjų vaistų vieša vertinimo ataskaita ir su ja susijusiais sprendimais, gali kreiptis į:

European Medicines Agency  
Domenico Scarlattilaan 6  
1083 HS Amsterdam  
NETHERLANDS

<sup>(1)</sup> OL L 136, 2004 4 30, p. 1.

<sup>(2)</sup> OL L 4, 2019 1 7, p. 43.



ISSN 1977-0960 (elektroninis leidimas)  
ISSN 1725-521X (popierinis leidimas)



■ Europos Sąjungos  
leidinių biuras  
L-2985 Liuksemburgas  
LUXEMBURGAS

LT