

# Publicatieblad van de Europese Unie

# C 116 I



Uitgave  
in de Nederlandse taal

## Mededelingen en bekendmakingen

66e jaargang

31 maart 2023

### Inhoud

#### IV Informatie

INFORMATIE AFKOMSTIG VAN DE INSTELLINGEN, ORGANEN EN INSTANTIES VAN DE EUROPESE UNIE

#### Europese Commissie

2023/C 116 I/01

Overzicht van de door de Europese Unie genomen besluiten inzake vergunningen om geneesmiddelen in de handel te brengen in de periode van 30 maart 2023 tot en met 30 maart 2023 (*Publicatie krachtens artikel 13 of artikel 38 van Verordening (EG) nr. 726/2004 van het Europees Parlement en de Raad of Artikel 5 van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad*) .....

1



## IV

(Informatie)

## INFORMATIE AFKOMSTIG VAN DE INSTELLINGEN, ORGANEN EN INSTANTIES VAN DE EUROPESE UNIE

## EUROPESE COMMISSIE

**Overzicht van de door de Europese Unie genomen besluiten inzake vergunningen om geneesmiddelen in de handel te brengen in de periode van 30 maart 2023 tot en met 30 maart 2023**

(Publicatie krachtens artikel 13 of artikel 38 van Verordening (EG) nr. 726/2004 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(1)</sup> of Artikel 5 van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(2)</sup>)

(2023/C 116 I/01)

— **Verlening van een vergunning voor het in de handel brengen** (artikel 13 van Verordening (EG) nr. 726/2004 van het Europees Parlement en de Raad): **Goedgekeurd**

| Datum van het besluit | Naam van het geneesmiddel | INN (internationale generieke benaming)       | Houder van de vergunning voor het in de handel brengen                            | Nr. in het communautair geneesmiddelenregister | Farmaceutische vorm   | ATC-code (Anatomical Therapeutic Chemical Code) | Datum van kennisgeving |
|-----------------------|---------------------------|-----------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------|-----------------------|-------------------------------------------------|------------------------|
| 30.3.2023             | BIMERVAX                  | COVID-19-vaccin (recombinant, geadjuvanteerd) | Hipra Human Health, S.L.U.<br>Avda. la Selva, 135, 17170 Amer<br>(Girona), España | EU/1/22/1709                                   | Emulsie voor injectie | J07BN                                           | 30.3.2023              |

Het openbare beoordelingsrapport van de desbetreffende geneesmiddelen en de beslissingen dienaangaande zijn voor belangstellenden op verzoek verkrijgbaar bij:

European Medicines Agency  
Domenico Scarlattilaan 6  
1083 HS Amsterdam  
NETHERLANDS

<sup>(1)</sup> PB L 136 van 30.4.2004, blz. 1.

<sup>(2)</sup> PB L 4 van 7.1.19, blz. 43.



ISSN 1977-0995 (elektronische uitgave)  
ISSN 1725-2474 (papieren uitgave)



Bureau voor publicaties  
van de Europese Unie  
L-2985 Luxemburg  
LUXEMBURG

NL