

IV

(Informări)

INFORMĂRI PROVENIND DE LA INSTITUȚIILE, ORGANELE ȘI ORGANISMELE UNIUNII EUROPENE

COMISIA EUROPEANĂ

Rezumatul deciziilor Uniunii Europene privind autorizațiile de introducere pe piață pentru medicamentele din 10 noiembrie 2022

(Publicat în temeiul articolului 13 sau al articolului 38 din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽¹⁾ sau al Articolul 5 din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽²⁾)

(2022/C 429 I/01)

— **Emiterea unei autorizații de introducere pe piață** (articolul 13 din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului): **Acceptat**

Data deciziei	Denumirea medicamentului	DCI (Denumirea Comună Internațională)	Titularul autorizației de introducere pe piață	Numărul de înregistrare în Registrul comunitar	Formă farmaceutică	Codul ATC (Codul Anatomic-Terapeutic-Chimic)	Data notificării
10.11.2022	VidPrevtyl Beta	Vaccin COVID-19 (recombinant, cu adjuvant)	Sanofi Pasteur 14 Espace Henry Vallée, 69007 Lyon, France	EU/1/21/1580	Soluție și emulsie pentru emulsie injectabilă	J07BX03	10.11.2022

Oricine este interesat să consulte raportul public de evaluare al medicamentului în cauză și deciziile aferente este invitat să contacteze:

European Medicines Agency
Domenico Scarlattilaan 6
1083 HS Amsterdam
NETHERLANDS

⁽¹⁾ JO L 136, 30.4.2004, p. 1.

⁽²⁾ JO L 4, 7.1.2019, p. 43.