

Europeiska unionens officiella tidning

C 116 I



Svensk utgåva

Meddelanden och upplysningar

sextiosjätte årgången

31 mars 2023

Innehållsförteckning

IV Upplysningar

UPPLYSNINGAR FRÅN EUROPEISKA UNIONENS INSTITUTIONER, BYRÅER OCH ORGAN

Europeiska kommissionen

2023/C 116 I/01

Översikt över EU-beslut om godkännande för försäljning av läkemedel fr.o.m. 30 mars 2023 t.o.m. 30 mars 2023 (Offentliggjort i enlighet med artikel 13 eller artikel 38 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004 eller Artikel 5 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2019/6) 1

SV

IV

(Upplysningar)

UPPLYSNINGAR FRÅN EUROPEISKA UNIONENS INSTITUTIONER, BYRÅER OCH ORGAN

EUROPEISKA KOMMISSIONEN

Översikt över EU-beslut om godkännande för försäljning av läkemedel fr.o.m. 30 mars 2023 t.o.m. 30 mars 2023

(Offentliggjort i enlighet med artikel 13 eller artikel 38 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004 ⁽¹⁾ eller Artikel 5 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2019/6 ⁽²⁾)

(2023/C 116 I/01)

— **Utfärdande av godkännande för försäljning** (artikel 13 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004): **Godkännes**

Datum för beslut	Läkemedlets namn	INN (internationell generisk benämning)	Innehavare av godkännande för försäljning	Nummer i gemenskapsregistret	Läkemedelsform	ATC-kod (Anatomical Therapeutic Chemical Code)	Datum för delgivning
30.3.2023	BIMERVAX	Covid-19-vaccin (rekombinant, adjuvanterat)	Hipra Human Health, S.L.U. Avda. la Selva, 135, 17170 Amer (Girona), España	EU/1/22/1709	Injektionsvätska, emulsion	J07BN	30.03.2023

Alla intresserade kan på begäran erhålla det offentliga utredningsprotokollet om de berörda läkemedlen och relaterade beslut genom att kontakta:

European Medicines Agency
Domenico Scarlattiilaan 6
1083 HS Amsterdam
NETHERLANDS

⁽¹⁾ EUT L 136, 30.4.2004, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 4, 7.1.2019, s. 43.

ISSN 1977-1061 (elektronisk utgåva)
ISSN 1725-2504 (pappersutgåva)