



KOMISJA  
EUROPEJSKA

Bruksela, dnia 31.10.2022  
C(2022)8011 (final)

## **DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI**

**z dnia 31.10.2022 r.**

**przyznająca na podstawie rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego stosowanego u ludzi „Vaxzevria - Szczepionka przeciw COVID-19 (ChAdOx1-S [rekombinowana])” i uchylająca decyzję C(2021) 698(final)**

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

(JEDYNIIE TEKST W JĘZYKU ANGIELSKIM JEST AUTENTYCZNY)

## DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI

z dnia 31.10.2022 r.

**przyznająca na podstawie rozporządzenia (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego stosowanego u ludzi „Vaxzevria - Szczepionka przeciw COVID-19 (ChAdOx1-S [rekombinowana])” i uchylająca decyzję C(2021) 698(final)**

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

(JEDYNIIE TEKST W JĘZYKU ANGIELSKIM JEST AUTENTYCZNY)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 marca 2004 r. ustanawiające unijne procedury wydawania pozwoleń dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i nadzoru nad nimi oraz ustanawiające Europejską Agencję Leków<sup>1</sup>, w szczególności jego art. 10 ust. 2 i art. 14-a ust. 8,

uwzględniając dane przedstawione w dniu 22 lipiec 2022 przez przedsiębiorstwo AstraZeneca AB.,

uwzględniając opinię Europejskiej Agencji Leków wydaną w dniu 13 październik 2022 r. przez Komitet ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W dniu 29 styczeń 2021 decyzją C(2021) 698(final) przyznano pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu „Vaxzevria - Szczepionka przeciw COVID-19 (ChAdOx1-S [rekombinowana])”, z zastrzeżeniem spełnienia określonych wymogów, zgodnie z art. 14-a rozporządzenia (WE) nr 726/2004 i rozporządzeniem (WE) nr 507/2006.
- (2) W świetle danych przedłożonych w dniu 22 lipiec 2022 zobowiązania określone w warunkowym pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu zostały spełnione.
- (3) W związku ze zmianami wprowadzonymi do jednej lub kilku części załączników, dla zachowania czytelności i przejrzystości zaleca się przygotowanie ich skonsolidowanej wersji. Należy zatem zastąpić załączniki do decyzji C(2021) 698(final).
- (4) Produkt leczniczy "Vaxzevria - Szczepionka przeciw COVID-19 (ChAdOx1-S [rekombinowana])" spełnia wymogi dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi<sup>2</sup>.

---

<sup>1</sup> Dz.U. L 136 z 30.4.2004, s. 1.

<sup>2</sup> Dz.U. L 311 z 28.11.2001, str. 67.

- (5) Należy zatem zastąpić warunkowe pozwolenie na dopuszczenie do obrotu pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu, które nie podlega określonym zobowiązaniom.
- (6) Środki przewidziane w niniejszej decyzji są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

#### *Artykuł 1*

Przyznaje się pozwolenie na dopuszczenie do obrotu, o którym mowa w art. 3 rozporządzenia (WE) nr 726/2004, dla produktu leczniczego „Vaxzevria - Szczepionka przeciw COVID-19 (ChAdOx1-S [rekombinowana])”, którego charakterystyka znajduje się w załączniku I do niniejszej decyzji. Produkt leczniczy „Vaxzevria - Szczepionka przeciw COVID-19 (ChAdOx1-S [rekombinowana])” jest wpisany do unijnego rejestru produktów leczniczych pod numerem EU/1/21/1529.

#### *Artykuł 2*

Pozwolenie na wprowadzenie do obrotu dotyczące produktu leczniczego, o którym mowa w art. 1, jest uzależnione od spełnienia warunków, w szczególności dotyczących produkcji i przywozu, kontroli i dostawy, określonych w załączniku II.

#### *Artykuł 3*

Etykietowanie i instrukcje dotyczące produktu leczniczego, o którym mowa w art. 1, są zgodne warunkami określonymi w załączniku III.

#### *Artykuł 4*

Wprowadzenie do obrotu produktu "Vaxzevria - Szczepionka przeciw COVID-19 (ChAdOx1-S [rekombinowana])" podlega niniejszej decyzji od dnia jej notyfikacji.

Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu przyznaje się na okres pięciu lat od daty notyfikacji niniejszej decyzji.

#### *Artykuł 5*

Niniejsza decyzja uchyla i zastępuje decyzję C(2021) 698(final) z dnia 29 stycznia 2021 r.

#### *Artykuł 6*

Niniejsza decyzja skierowana jest do Przedsiębiorstwa AstraZeneca AB, 151 85 Södertälje, Sverige.

Sporządzono w Brukseli dnia 31.10.2022 r.

*W imieniu Komisji*  
*Sandra GALLINA*  
*Dyrektor Generalny*