



KOMISJA
EUROPEJSKA

Bruksela, dnia 9.3.2023
C(2023)1746 (final)

DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI

z dnia 9.3.2023 r.

zmieniająca, na podstawie art. 28 rozporządzenia (WE) nr 726/2004, przyznane decyzją C(2022)8011(final) pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego stosowanego u ludzi „Vaxzevria - Szczepionka przeciw COVID-19 (ChAdOx1-S [rekombinowana])” w następstwie oceny okresowo aktualizowanego sprawozdania dotyczącego bezpieczeństwa

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

(JEDYNIIE TEKST W JĘZYKU ANGIELSKIM JEST AUTENTYCZNY)

DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI

z dnia 9.3.2023 r.

zmieniająca, na podstawie art. 28 rozporządzenia (WE) nr 726/2004, przyznane decyzją C(2022)8011(final) pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego stosowanego u ludzi „Vaxzevria - Szczepionka przeciw COVID-19 (ChAdOx1-S [rekombinowana])” w następstwie oceny okresowo aktualizowanego sprawozdania dotyczącego bezpieczeństwa

(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 Leków¹, w szczególności jego art. 10 i 28,

uwzględniając opinię Europejskiej Agencji Leków wydaną w dniu 26 styczeń 2023 r. przez Komitet ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi dotyczącą okresowo aktualizowanego sprawozdania dotyczącego bezpieczeństwa tego produktu leczniczego,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Decyzją Komisji C(2022)8011(final) z dnia 31 październik 2022 r. zezwolono na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego „Vaxzevria - Szczepionka przeciw COVID-19 (ChAdOx1-S [rekombinowana])”.
- (2) Posiadacz pozwolenia na dopuszczenie do obrotu złożył dla tego produktu leczniczego okresowo aktualizowane sprawozdanie dotyczące bezpieczeństwa. Sprawozdanie to zostało poddane ocenie przez Komitet ds. Oceny Ryzyka w ramach Nadzoru nad Bezpieczeństwem Farmakoterapii pod kątem tego, czy przedmiotowe pozwolenie na dopuszczenie do obrotu powinno zostać utrzymane, zmienione, zawieszona czy cofnięte.
- (3) Z oceny naukowej Komitetu ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi, z której wnioski zawarto w załączniku IV do niniejszej decyzji, wynika, że należy przyjąć decyzję zmieniającą pozwolenie na dopuszczenie do obrotu przedmiotowego produktu leczniczego.
- (4) Należy zatem odpowiednio zmienić decyzję C(2022)8011(final). Należy także uaktualnić unijny rejestr produktów leczniczych.

¹ Dz.U. L 136 z 30.4.2004, s. 1.

- (5) 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(2022)8011(final).
- (6) Środki przewidziane w niniejszej decyzji są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Decyzję C(2022)8011(final) zmienia się następująco:

- 1) załącznik I zastępuje się tekstem znajdującym się w załączniku I do niniejszej decyzji;
- 2) załącznik II zastępuje się tekstem znajdującym się w załączniku II do niniejszej decyzji;
- 3) załącznik III zastępuje się tekstem znajdującym się w załączniku III do niniejszej decyzji;

Artykuł 2

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

Sporządzono w Brukseli dnia 9.3.2023 r.

W imieniu Komisji
Sandra GALLINA
Dyrektor Generalny