

# Pandemia de COVID-19: coordonarea la nivelul UE pentru o vaccinare sigură și eficientă

Companiile farmaceutice depun cereri de autorizație la Agenția Europeană pentru Medicamente (EMA), aceasta fiind prima condiție pe care trebuie să o îndeplinească pentru a-și introduce vaccinurile pe piața UE. Vaccinurile pot fi administrate populației numai în urma unui aviz pozitiv al EMA și a aprobării de către Comisia Europeană.

## Cum este accelerată aprobarea vaccinurilor împotriva COVID-19?

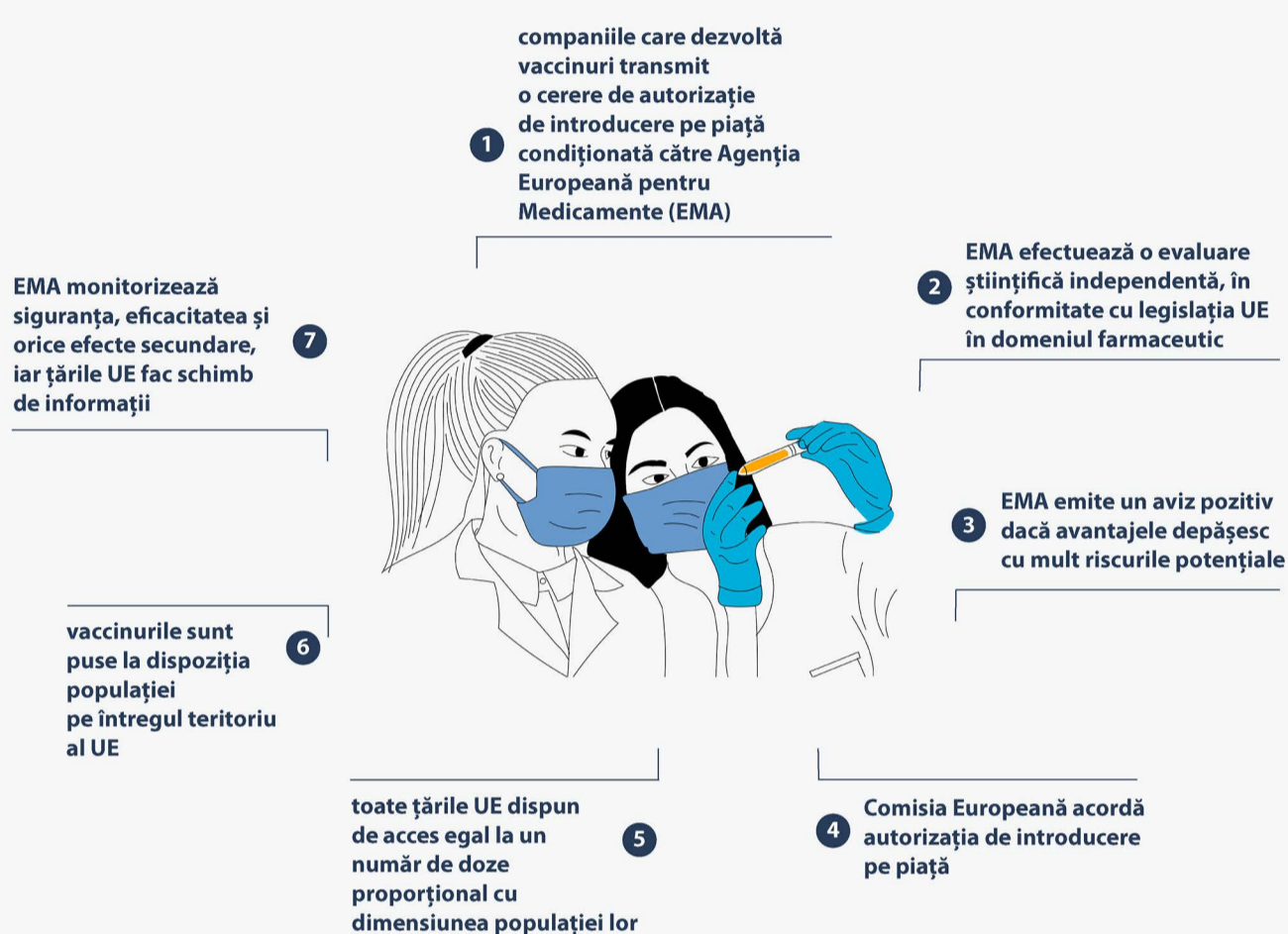
În mod normal, companiile farmaceutice depun la EMA toate datele necesare referitoare la un vaccin la finalul procesului de dezvoltare.

În cazul COVID-19, acest lucru se întâmplă de îndată ce datele sunt disponibile. Acest proces se numește „analiză permanentă”. Atunci când se solicită autorizația de introducere pe piață, majoritatea datelor au fost deja evaluate, ceea ce îi permite EMA să emită mult mai repede un aviz.



Vaccinurile împotriva COVID-19 trebuie să respecte aceleași cerințe de calitate, siguranță și eficacitate ca orice alt vaccin din UE.

## Foia de parcurs pentru aprobarea și punerea la dispoziție a vaccinurilor



## Sunt deja asigurate aproape 2,6 miliarde de doze

În milioane de doze:

**AstraZeneca**

Până la 400

**Janssen P. NV**

Până la 400

**CureVac**

Până la 405

**Sanofi-GSK**

Până la 300

**BioNTech-Pfizer**


Până la 600

**Moderna**


Până la 460

**Novavax și Valneva**

În plus, Comisia a încheiat discuțiile preliminare cu Novavax (până la 200 de milioane de doze) și cu Valneva (până la 60 de milioane de doze).



Dozele au fost asigurate prin acorduri preliminare de achiziție (APA) cu companiile care dezvoltă vaccinuri. Prin APA-uri, Comisia Europeană și țările UE acoperă o parte din costurile inițiale pentru dezvoltarea unui vaccin.

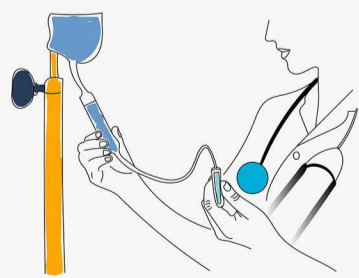


În schimb, țările UE își rezervă dreptul de a achiziționa un număr suficient de doze, într-un interval de timp stabilit și la un preț abordabil.



Finanțarea provine din Instrumentul pentru sprijin de urgență al UE și este un acout pentru dozele pe care țările UE le vor obține în cele din urmă.

## Elemente-cheie pentru campanii de vaccinare eficiente pe întreg teritoriul UE

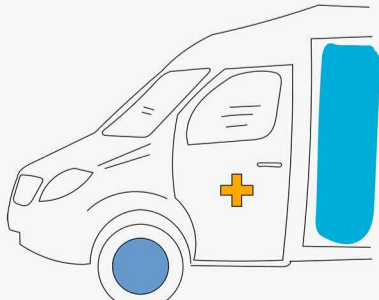


capacitatea de a pune la dispoziție forță de muncă calificată și echipamente



acces ușor și la un preț abordabil

depozitare, transport și punere la dispoziție în condiții de siguranță



comunicare publică adecvată pentru a garanta încrederea și a combate dezinformarea

