

# Covid-19: EU-koordinering for sikker og effektiv vaccinering

Medicinalfirmaer ansøger Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) om tilladelse, hvilket er den første betingelse for, at deres vacciner kan tages i brug på EU's marked. Vaccinerne kan først udrulles efter EMA's positive udtalelse og Europa-Kommissionens godkendelse.

## Hvordan fremskyndes covid-19-vacciner til godkendelse?

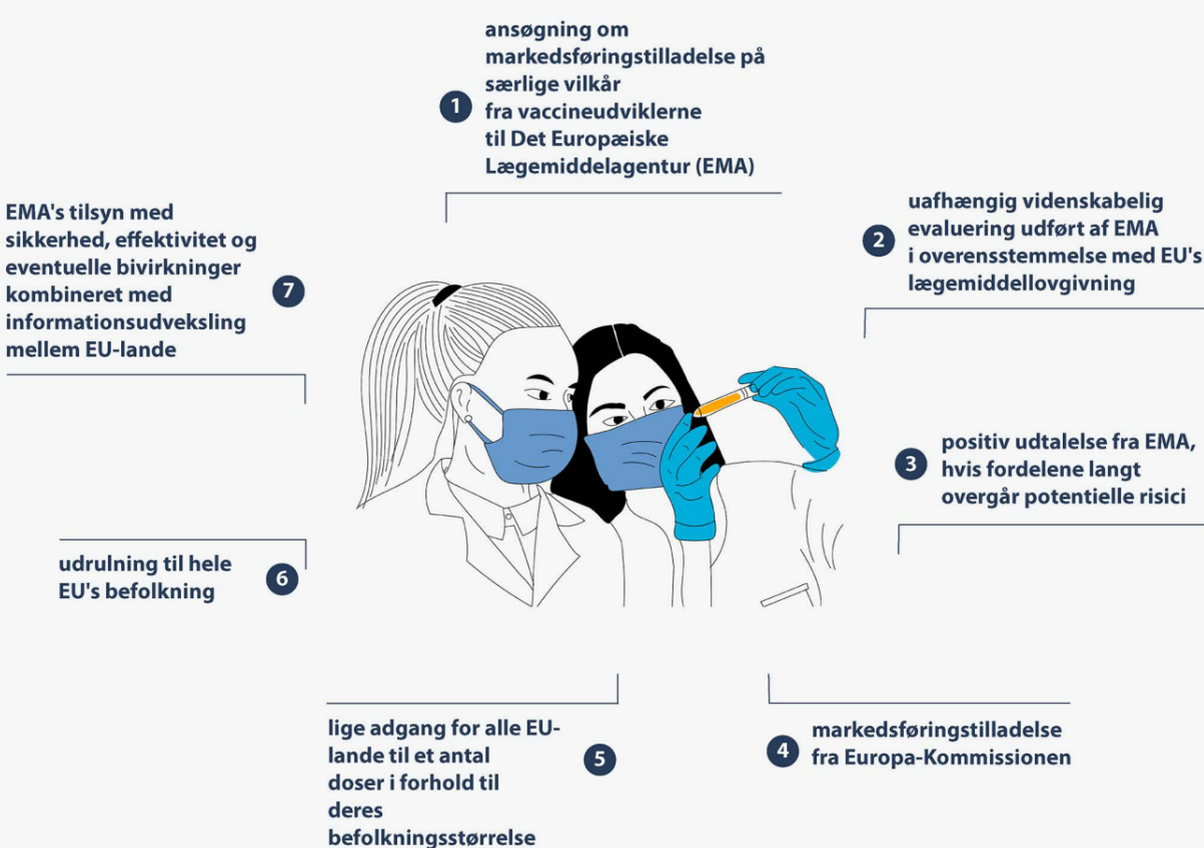
Medicinalfirmaer sender normalt alle nødvendige data om vaccinen til EMA ved afslutningen af udviklingsprocessen.

Med covid-19 gør de det, så snart dataene er tilgængelige. Denne proces kaldes "rullende gennemgang". Når de ansøger om markedsføringstilladelse, er de fleste data allerede vurderet, så EMA meget hurtigere kan afgive udtalelse.



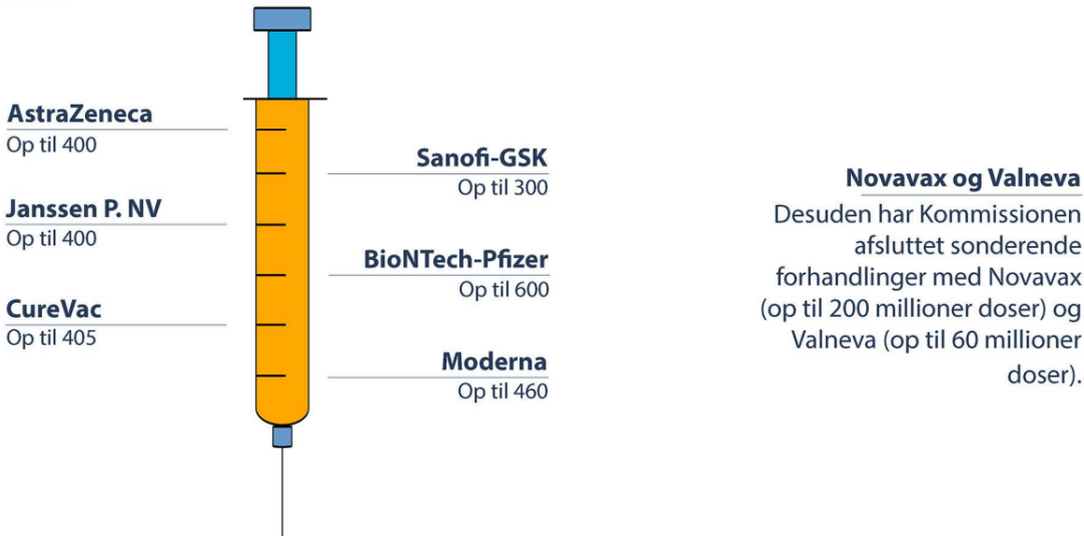
Covid-19-vaccinerne skal leve op til samme krav til kvalitet, sikkerhed og virkning som alle andre vacciner i EU.

## Køreplan for godkendelse og ibrugtagning af vacciner



## Næsten 2,6 milliarder doser allerede sikret

I millioner doser:



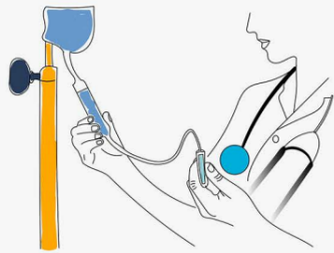
Doserne er sikret gennem forhåndsftaler om køb med vaccineudviklere. Gennem forhåndsftalerne dækker Europa-Kommissionen og EU-landene en del af startomkostningerne ved udvikling af en vaccine.



Til gengæld sikrer EU-landene sig retten til at købe nok doser inden for en bestemt periode og til en rimelig pris.

Finansieringen kommer fra EU's nødhjælpsinstrument og er en forudbetaling for de doser, som EU-landene senere får.

## Effektive vaccinationskampagner i hele EU kræver



kapacitet til at sikre kvalificerede medarbejdere og udstyr



let og prisoverkommelig adgang

sikker opbevaring, transport og udrulning



passende offentlig kommunikation for at sikre tillid og bekæmpe misinformation

