



COMMISSIONE  
EUROPEA

Bruxelles, 27.3.2024  
C(2024)2239 (final)

Pdf by:  
<https://www.pro-memoria.info>

**DECISIONE DI ESECUZIONE DELLA COMMISSIONE**

**del 27.3.2024**

**che revoca, a richiesta del titolare, l'autorizzazione ad immettere in commercio il  
medicinale per uso umano "Vaxzevria - Vaccino anti-COVID-19 (ChAdOx1-S  
[ricombinante])" rilasciata con decisione C(2021) 698(final)**

(Testo rilevante ai fini del SEE)

(IL TESTO IN LINGUA INGLESE È IL SOLO FACENTE FEDE)

IT

IT

## DECISIONE DI ESECUZIONE DELLA COMMISSIONE

del 27.3.2024

Pdf by:  
<https://www.pro-memoria.info>

**che revoca, a richiesta del titolare, l'autorizzazione ad immettere in commercio il medicinale per uso umano "Vaxzevria - Vaccino anti-COVID-19 (ChAdOx1-S [ricombinante])" rilasciata con decisione C(2021) 698(final)**

(Testo rilevante ai fini del SEE)

(IL TESTO IN LINGUA INGLESE È IL SOLO FACENTE FEDE)

LA COMMISSIONE EUROPEA,

visto il trattato sul funzionamento dell'Unione europea,

visto il regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 31 marzo 2004, che istituisce procedure dell'Unione per l'autorizzazione e la sorveglianza dei medicinali per uso umano, e che istituisce l'Agenzia europea per i medicinali<sup>1</sup>,

vista la domanda presentata il 5 marzo 2024 dalla AstraZeneca AB, al fine di ottenere il ritiro dell'autorizzazione ad immettere in commercio il medicinale "Vaxzevria - Vaccino anti-COVID-19 (ChAdOx1-S [ricombinante])",

considerando quanto segue:

- (1) L'immissione in commercio del medicinale "Vaxzevria - Vaccino anti-COVID-19 (ChAdOx1-S [ricombinante])", iscritto nel registro dell'Unione dei medicinali con il numero EU/1/21/1529 , è stata autorizzata con decisione C(2021) 698(final) della Commissione, del 29 gennaio 2021.
- (2) In seguito alla richiesta del titolare, è opportuno revocare tale autorizzazione,

HA ADOTTATO LA PRESENTE DECISIONE:

### *Articolo 1*

A richiesta del titolare, l'autorizzazione ad immettere in commercio il medicinale "Vaxzevria - Vaccino anti-COVID-19 (ChAdOx1-S [ricombinante])", rilasciata con decisione C(2021) 698(final) del 29 gennaio 2021, è revocata.

### *Articolo 2*

La revoca di cui all'articolo 1 è applicabile a decorrere dal 7 maggio 2024.

---

<sup>1</sup> GU L 136 del 30.4.2004, pag. 1.

*Articolo 3*

AstraZeneca AB, 151 85 Södertälje, Sverige è destinatario della presente decisione.

Fatto a Bruxelles, il 27.3.2024

*Per la Commissione*

*Sandra GALLINA*

*Direttore generale*

Pdf by:  
<https://www.pro-memoria.info>