

## A. PRODUTTORE(I) PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) BIOLOGICO(I) E PRODUTTORE(I) RESPONSABILE(I) DEL RILASCIO DEI LOTTI

Nome e indirizzo del(dei) produttore(i) del(dei) principio(i) attivo(i) biologico(i)

Hemogen S.A.  
Rue de la Marlette 14  
7180 Senneffe  
Belgio

Catalent Maryland, Inc  
7555 Harman's Road  
Harmans, MD 21077  
Stati Uniti

Oxford Biomedica (UK) Limited  
Unit A  
Plot 7000  
Alec Issigonis Way  
Oxford OX4 2ZY  
Regno Unito

Medimmune Pharma B.V., Nijmegen  
Lagelandsweeg 78  
Nijmegen, 6545CG  
Olanda

Nome e indirizzo del(dei) produttore(i) responsabile(i) del rilascio dei lotti

## B. CONDIZIONI DI FORNITURA E UTILIZZO

In conformità all'articolo 11 della Direttiva 2001/83/CE, il rilascio ufficiale dei lotti di fabbricazione deve essere effettuato da un laboratorio di Stato o da un laboratorio appositamente designato.

Medicinale soggetto a prescrizione medica

Rilascio ufficiale dei lotti

## C. ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve presentare il primo PSUR per queste medicinale entro 6 mesi successivi all'autorizzazione.

I requisiti per la presentazione degli PSUR per questo medicinale sono definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione europea (elenco EURD) di cui all'articolo 107 quartier, paragrafo 7, della Direttiva 2001/83/CE e successive modifiche, pubblicato sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali.

## D. CONDIZIONI O LIMITAZIONI PER QUANTO RIGUARDA L'USO SICURO ED EFFICACIE DEL MEDICINALE

<b>DESCRIZIONE</b>	<b>TEMPISTICA</b>	<b>AL fine di garantire una qualità costante del prodotto, il richiedente deve fornire ulteriori informazioni sulla stabilità del principio attivo e del prodotto finito e individuare le specifiche del prodotto finito, il richiedente deve fornire ulteriori esperienze di produzione.</b>
Dicembre 2021	con aggiornamento mensili intermedi a partire da febbraio 2021	Al fine di confermare la correnza del processo di produzione del prodotto finito, il richiedente deve fornire ulteriori informazioni sulla stabilità del principio attivo e del prodotto finito e individuare le specifiche del prodotto finito, il richiedente deve fornire ulteriori esperienze di produzione.
Gennaio 2022	con aggiornamento mensili intermedi a partire da febbraio 2021	Al fine di garantire una qualità costante del prodotto, il richiedente deve fornire ulteriori informazioni sulla stabilità del principio attivo e del prodotto finito e individuare le specifiche del prodotto finito, il richiedente deve fornire ulteriori esperienze di produzione.
31 maggio 2021	con aggiornamento mensili intermedi a partire da febbraio 2021	Al fine di confermare l'efficacia e la sicurezza di COVID-19 Vacime C0V001, C0V002, C0V003 e C0V005.
Analisi primaria: 5 marzo 2021	Analisi aggregata finale: 31 marzo 2021	Al fine di confermare l'efficacia e la sicurezza di COVID-19 Vacime C0V001, C0V002, C0V003 e C0V005.
Analisi primaria: 30 aprile 2021	Analisi con malattia sottostante, titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve presentare la panormica e le sintesi dell'analisi primaria e la relazione finale (CSR) dello studio clinico per lo studio D8110C00001.	Al fine di confermare l'efficacia e la sicurezza di COVID-19 Vacime C0V001, C0V002, C0V003 e C0V005.
31 marzo 2024	CSR finale: 31 marzo 2024	Al fine di confermare l'efficacia e la sicurezza di COVID-19 Vacime C0V001, C0V002, C0V003 e C0V005.

La presente autorizzazione all'immissione in commercio è subordinata a condizioni, pertanto ai sensi dell'articolo 14-bis del Regolamento 726/2004/CE e successive modifiche, il titolare

seguenti attività:

del' autorizzazione all'immissione in commercio deve compilare, entro la tempestica stabilita, le

del' articolo 14-bis del Regolamento 726/2004/CE e successive modifiche, il titolare

La presente autorizzazione all'immissione in commercio è subordinata a condizioni, pertanto ai sensi

## E. OBBLIGO SPECIFICO DI COMPLETARE LE ATTIVITA' POST-AUTORIZZAZIONE PER L'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO SUBORDINATA CONDIZIONI

- su richiesta della Agenzia europea dei medicinali;
- ogni volta che il sistema di gestione del rischio è modificato, in particolare a seguito del ricavimento di nuove informazioni che possono portare a un cambiamento significativo del profilo beneficio/rischio o a seguito del raggiungimento di un importante obiettivo (di validità e comparabilità e introdurre test ottimizzati).
- Al fine di confermare la correnza del principio attivo e del processo di produzione del prodotto finito, il richiedente deve fornire ulteriori dati di produzione del prodotto finito, il richiedente deve fornire ulteriori esperienze di produzione.

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve effettuare le attività e le azioni di farmacovigilanza o di minimizzazione del rischio.

modulo 1.8.2 dell'autorizzazione all'RMP approvato e presentato nel modulo 1.8.2 dell'autorizzazione all'RMP approvato e in ogni successivo aggiornamento approvato del RMP.

- Piano di gestione del rischio (RMP)

Agenzia Italiana delle Imprese