

COVID-19: coordinamento UE per una vaccinazione sicura ed efficace

Le aziende farmaceutiche presentano domande di autorizzazione all'Agenzia europea per i medicinali (EMA), la prima condizione da rispettare per poter distribuire i vaccini sul mercato dell'UE. I vaccini possono essere somministrati alla popolazione solo a seguito del parere positivo dell'EMA e dell'approvazione della Commissione europea.

Approvazione accelerata dei vaccini contro la COVID-19 - Come funziona?

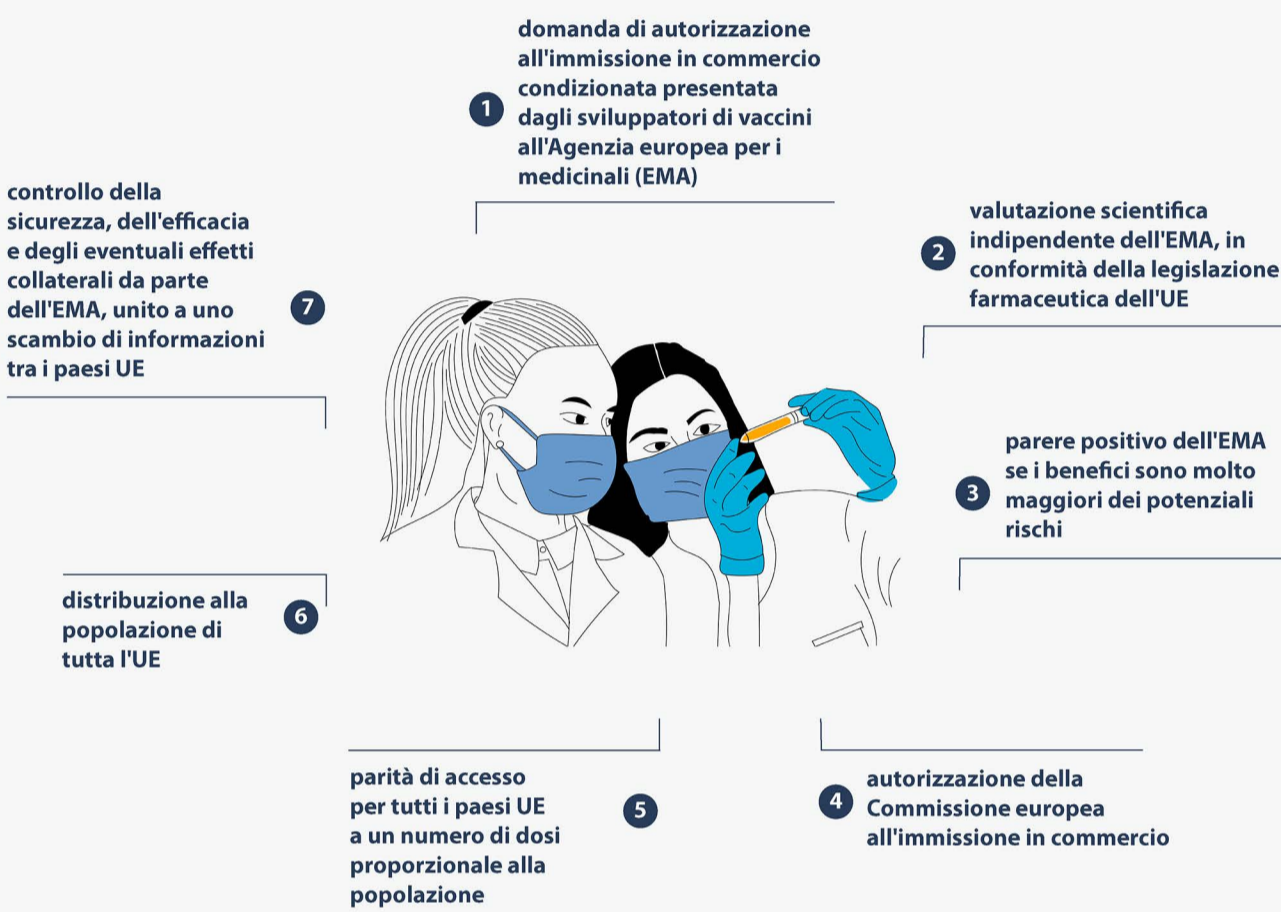
Normalmente, le aziende farmaceutiche presentano all'EMA tutti i dati necessari su un vaccino alla fine del processo di sviluppo.

Nel caso della COVID-19, li presentano appena sono disponibili. È il cosiddetto "esame continuo". Al momento della domanda di autorizzazione all'immissione in commercio gran parte dei dati sono già stati valutati e l'EMA può formulare un parere molto più rapidamente.



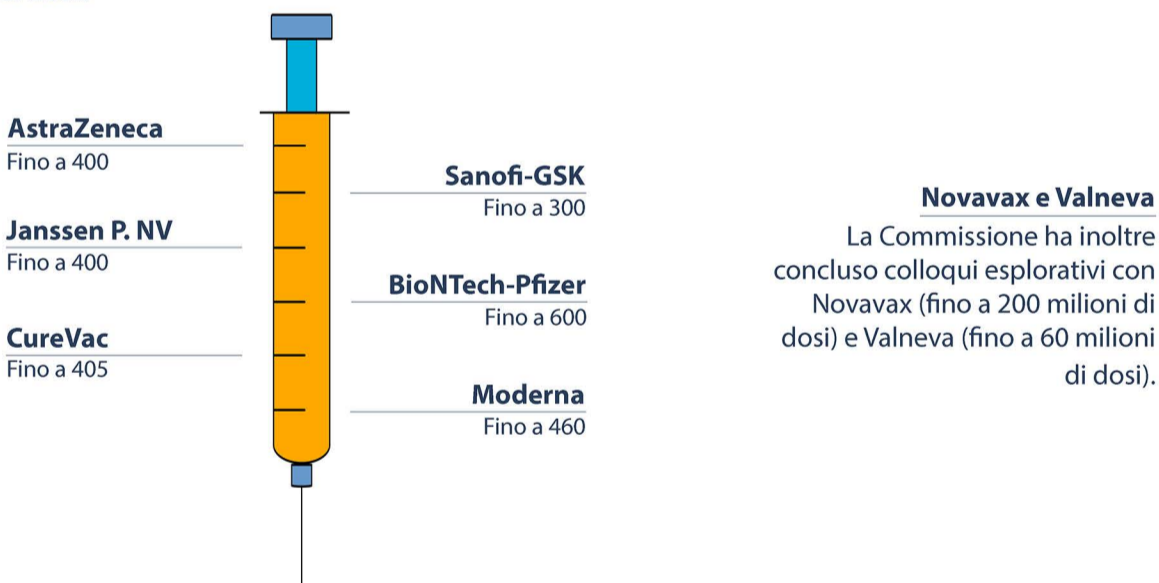
I vaccini contro la COVID-19 devono rispettare gli stessi requisiti di qualità, sicurezza ed efficacia di ogni altro vaccino nell'UE.

Tabella di marcia per l'approvazione e la distribuzione dei vaccini



Quasi 2,6 miliardi di dosi sono già garantiti

In milioni di dosi:



Le dosi sono state garantite mediante accordi preliminari di acquisto con gli sviluppatori di vaccini. Con questi accordi preliminari di acquisto, la Commissione europea e i paesi UE coprono una parte dei costi iniziali legati allo sviluppo di un vaccino.

In cambio, i paesi UE si assicurano il diritto di acquistare a un prezzo conveniente un numero sufficiente di dosi entro un certo periodo di tempo.

I finanziamenti provengono dallo strumento per il sostegno di emergenza dell'UE e rappresentano un acconto sulle dosi che sono poi acquistate dai paesi UE.

Elementi chiave per campagne di vaccinazione efficaci in tutta l'UE

