

COVID-19: EU-coördinatie voor veilige en doeltreffende vaccinatie

Farmaceutische bedrijven dienen aanvragen voor toelating in bij het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA), een eerste voorwaarde om hun vaccins op de EU-markt te mogen brengen. Uitrol van vaccins kan pas na positief advies van het EMA én goedkeuring door de Europese Commissie.

Hoe worden COVID-19-vaccins versneld goedgekeurd?

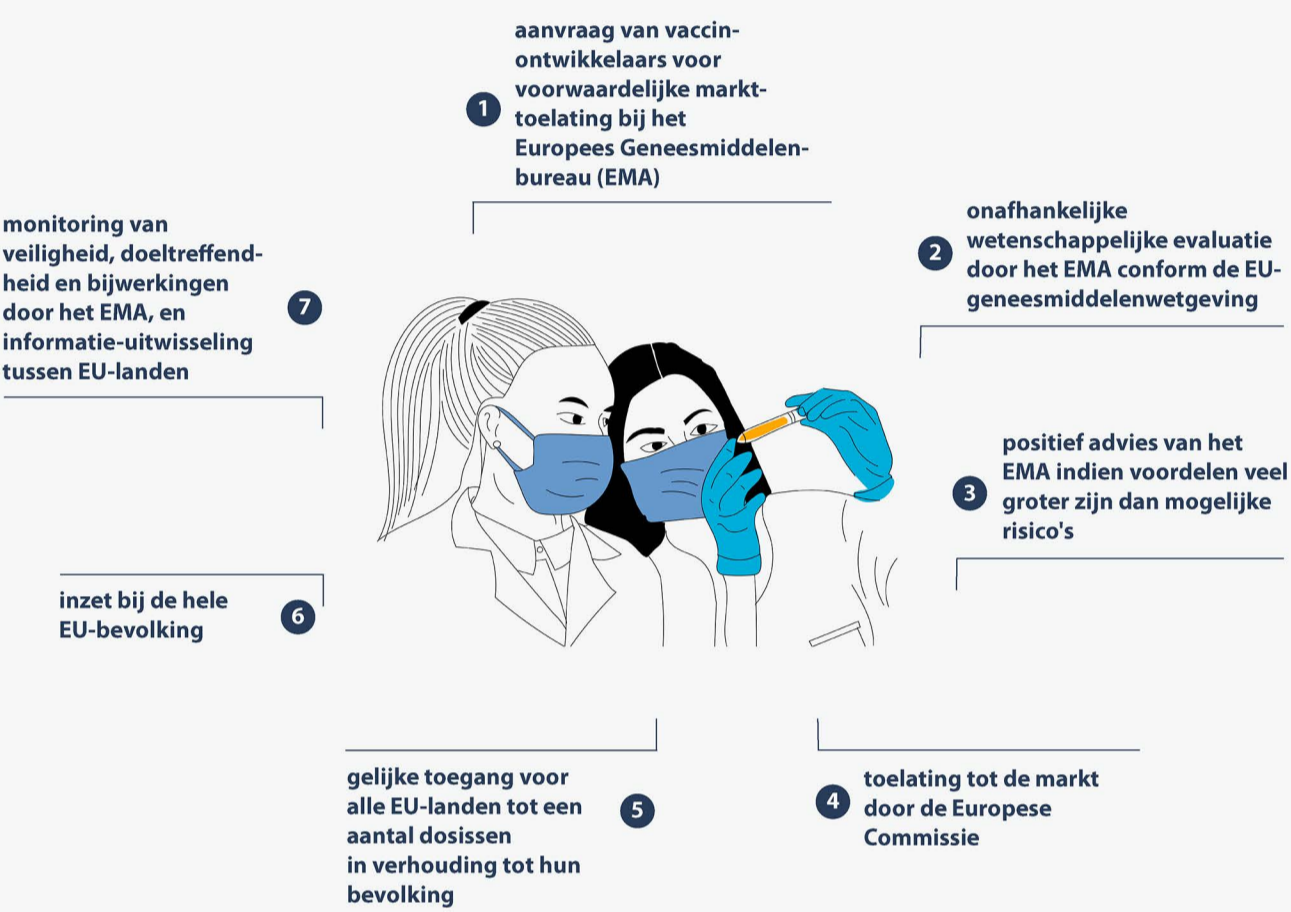
Normaliter verstrekken farmabedrijven aan het einde van het ontwikkelingsproces de nodige gegevens over een vaccin aan het EMA.

Voor COVID-19 doen ze dit zodra deze beschikbaar zijn. Dit proces wordt "voortschrijdende beoordeling" genoemd. Op het ogenblik van de aanvraag voor markttoelating zijn de meeste gegevens al beoordeeld, zodat het EMA veel sneller advies kan geven.



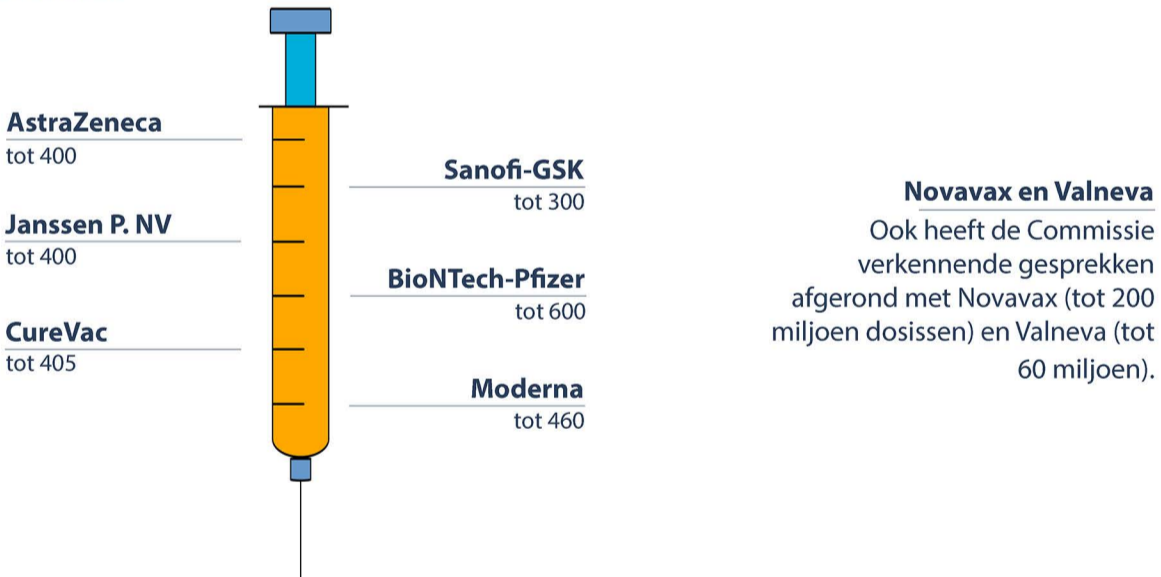
COVID-19-vaccins moeten aan dezelfde kwaliteits-, veiligheids- en werkzaamheidseisen voldoen als alle andere vaccins in de EU.

Traject voor goedkeuring en inzet van vaccins



Bijna 2,6 miljard dosissen reeds verzekerd

In miljoen dosissen:

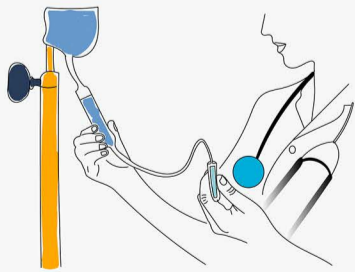


Dosissen zijn verzekerd via aankoopovereenkomsten met vaccinontwikkelaars. Via die overeenkomsten dekken de Europese Commissie en de EU-landen gedeeltelijk de ontwikkelingskosten voor een vaccin.

De financiering komt uit het EU-instrument voor noodhulp, als aanbetaling voor de dosissen die de EU-landen uiteindelijk aankopen.

In ruil krijgen de EU-landen het recht op aankoop van een toereikend aantal dosissen, binnen een bepaalde termijn en voor een betaalbare prijs.

Kernelementen voor doeltreffende vaccinatiedcampagnes in de EU



capaciteit inzake gekwalificeerd personeel en uitrusting



vlotte en betaalbare toegang

veilige opslag, vervoer en inzet



passende publieke communicatie voor meer vertrouwen en tegen desinformatie

