

BEWERTUNGS- AN ZUULOSSUNGSSCHRÄTTER FIR COVID-19-IMPFFSTOFFER



D'IMPFFSTOFF-ENTWÄCKLER

**DEMANDE OP ZUULOSSUNG
OP DE MARCHÉ**

Reechen d'Resultater vun allen Tester déi den europäeschen Autoritéiten an déi fir Medikamenter zoustänneg sinn



**D'WÄSSENSCHAFTLECH EXPERTE VUN DER AEM
BEWÄERTUNG A WÄSSENSCHAFTLECHEN
AVIS VUN DER AGENCE EUROPÉENNE DES
MÉDICAMENTS**

Féieren d'wëssenschaftlech Bewäertung vun Impffstoffter duerch



**D'PANDEMIE TASK FORCE VUN DER
AGENCE EUROPÉENNE
DES MÉDICAMENTS**

Erméiglecht et den EU-Staaten an der Europäescher Kommissioun, schnell a koordinéiert regulatoresch Moosnamen zur Entwécklung, Zouloossung a Sécherheetsiwwerwachung vun Traitementen an Impffstoffter zum Traitement an zur Präventioun vu COVID-19 ze ergräifen



**D'EUROPÄESCH KOMMISSIOUN
IWWERPRÉIWUNG A GENEEMEGUNG
DURCH D'EUROPÄESCH KOMMISSIOUN**

Iwwerprüft de wëssenschaftlechen Avis vun der Agence européenne des médicaments an erdeelt am Fall vun engem positive Resultat eng EU-wäit Marchézuuloossung



**NATIONALE BEHÖRDEN
EINFÜHRUNG DER IMPFFSTOFFE IN DEN
NATIONALEN GESUNDHEITSSYSTEMEN**

Entscheiden über die Einführung des neu zugelassenen Impffstoffs und die Impffpolitik

ÉTAPES D'ÉVALUATION ET D'APPROBATION DES VACCINS COVID-19



DÉVELOPPEUR DE VACCINS

DEMANDE D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Soumet les résultats de tous les tests aux autorités européennes compétentes en matière de médicaments



EXPERTS SCIENTIFIQUES DE AEM

ÉVALUATION ET AVIS SCIENTIFIQUE DE L'AGENCE EUROPÉENNE DES MÉDICAMENTS

Effectuent l'évaluation scientifique des vaccins



TASK FORCE PANDÉMIE DE L'AGENCE EUROPÉENNE DES MÉDICAMENTS

Permet aux États membres de l'UE et à la Commission européenne de prendre des mesures réglementaires rapides et coordonnées pour le développement, l'autorisation et la surveillance de la sécurité des traitements et des vaccins pour le traitement et la prévention de la COVID-19



COMMISSION EUROPÉENNE

EXAMEN ET APPROBATION PAR LA COMMISSION EUROPÉENNE

Examine l'avis scientifique de l'Agence européenne des médicaments et, si le résultat est positif, accorde une autorisation de mise sur le marché à l'échelle européenne



LES AUTORITÉS NATIONALES

INTRODUCTION DES VACCINS DANS LES SYSTÈMES DE SANTÉ NATIONAUX

Décident de l'introduction du vaccin nouvellement approuvé et de la politique de vaccination

BEWERTUNGS- UND ZULASSUNGSSCHRITTE FÜR COVID-19 IMPFSTOFFE



IMPFSTOFF-ENTWICKLER

ANTRAG AUF
MARKTZULASSUNG

Reichen die Ergebnisse aller Tests bei den Arzneimittelbehörden in Europa ein



WISSENSCHAFTLICHE EXPERTEN DER EAA
BEWERTUNG UND WISSENSCHAFTLICHE
STELLUNGNAHME DER EUROPÄISCHEN
ARZNEIMITTEL-AGENTUR

Führen die wissenschaftliche Bewertung von Impfstoffen durch



PANDEMIE TASK FORCE DER
EUROPÄISCHEN
ARZNEIMITTEL-AGENTUR

Ermöglicht es den EU-Mitgliedstaaten und der Europäischen Kommission, rasch und koordiniert regulatorische Maßnahmen zur Entwicklung, Zulassung und Sicherheitsüberwachung von Behandlungen und Impfstoffen zur Behandlung und Prävention von COVID-19 zu ergreifen.



EUROPÄISCHE KOMMISSION
ÜBERPRÜFUNG UND GENEHMIGUNG
DURCH DIE EUROPÄISCHE KOMMISSION

Überprüft das wissenschaftliche Gutachten der Europäischen Arzneimittel-Agentur und erteilt im Falle eines positiven Ergebnisses eine EU-weite Marktzulassung



NATIONALE BEHÖRDEN
EINFÜHRUNG DER IMPFSTOFFE IN DEN
NATIONALEN GESUNDHEITSSYSTEMEN

Entscheiden über die Einführung des neu zugelassenen Impfstoffs und die Impfpolitik

EVALUATION AND APPROVAL STEPS FOR COVID-19 VACCINES



VACCINE DEVELOPERS

**MARKETING
AUTHORISATION
APPLICATION**

Submit the results of all testing to the medicines regulatory authorities in Europe



EMA SCIENTIFIC EXPERTS

**EMA'S EVALUATION AND
SCIENTIFIC OPINION**

Carry out scientific evaluation of vaccines



**EMA PANDEMIC
TASK FORCE
(COVID-ETF)**

Enables EU Member States and the European Commission to take quick and coordinated regulatory action on the development, authorisation and safety monitoring of treatment and prevention of COVID-19



EUROPEAN COMMISSION

**EUROPEAN COMMISSION
REVIEW AND
AUTHORISATION**

Reviews EMA's scientific opinion and grants an EU-wide marketing authorisation in case of a positive outcome



NATIONAL AUTHORITIES

**VACCINE ADOPTION IN
NATIONAL HEALTHCARE
SYSTEMS**

Decide on introduction of the newly approved vaccine and vaccination policies