

DIRECTION DES CONTROLES

ANSM
143-147 boulevard Anatole France
93285 Saint-Denis
Tel : 01-55-87-41-14 & 01-55-87-41-15

BULLETIN D'ANALYSE N° 22D00072-01

BR/CF

Dénomination : VAXZEVRIA (previously COVID-19 Vaccine AstraZeneca)

Fabricant : AstraZeneca Nijmegen B.V.

N° de lot : 210233 / 21E33

Date de péremption : 31/05/2022

Présentation : Flacon

Date de réception : 05/01/2022

Forme : Solution injectable

Titulaire/Responsable : ASTRAZENECA

Principe actif : -

Exploitant : -

N° dossier d'AMM : EU/1/21/1529/002

Ces analyses ne concernent que les échantillons soumis à l'essai, réceptionnés dans des conditions satisfaisantes.

Demandeur : ASTRAZENECA AB - SODERTALJE (AstraZeneca AB, Accounts Payable, 151 85 Södertälje, SUÈDE)

Motif de l'analyse : Libération de lot

RESULTATS DES ANALYSES

Les lignes en gras correspondent à des résultats hors spécifications.

Pôle CBIOMI (Site : 321 Av, Jean JAURES 69007 LYON, date de mise en analyse : 25-01-2022)

Analyses		
Paramètres	Résultats Agence	Spécifications / normes
Activité (Détermination du titre infectieux sur cellules HEK293)		
Titre infectieux	11,0 10e8 IFU/ml	
Identification (PCR)		
Identité du vecteur et transgène Coronavirus	Positif	
Aspect du vaccin (Inspection visuelle)		
Forme liquide	Conforme	

Commentaires : -

Conclusion : Conforme

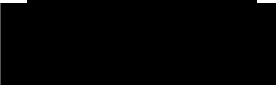
COMMENTAIRES

CONCLUSION GENERALE

Conforme

Le : 16/02/2022

Pour le Directeur Général et par délégation



François CANO

Chef du pôle Libération de lots et surveillance du marché
des produits biologiques

Direction des contrôles
321 Av. Jean JAURES 69007 LYON
Tel: (+33)4-72-76-65-00 - Fax : (+33)4-72-76-65-13

**CERTIFICAT DE LIBERATION DE LOT ETABLIS PAR L'AUTORITE OFFICIELLE DE CONTROLE
EC/EEA OFFICIAL CONTROL AUTHORITY BATCH RELEASE CERTIFICATE**

Produit fini / Finished product

Examiné selon l'article 114 de la directive 2001/83/EC, amendée par la directive 2004/27/EC (Médicaments immunologiques) et en accord avec la Procédure Administrative pour la libération de Lot par un Laboratoire Officiel de Contrôle.

Examined under Article 114 of Directive 2001/83/EC, as amended by Directive 2004/27/EC (Immunological Medicinal Products) and in accordance with the Administrative Procedure for Official Control Authority Batch Release.

Nom Commercial / Trade Name :	VAXZEVRIA (previously COVID-19 Vaccine AstraZeneca)	
Nom générique (Nom Pharmacopée Européenne / Nom usuel)	Vaccin pandémique COVID-19 : Vaccin à adénovirus non réplicatif	
Non-proprietary Name (I.N.N. / Ph.Eur.Name / Common name)	Pandemic COVID-19 Vaccine: Non Replicating Adenovirus-Vectored Vaccine	
Numéro du lot / Batch number :	210233 / 21E33	
N° du vrac final,composant / Final bulk number, component :	NA (PFV du 21E33)	
Conditionnement / Type of container :	Flacon - 10 dose(s) 5 ml - Vial	
Taille du lot / Total number of containers :	[REDACTED]	
Date de début de période de validité / Date of start of period of validity :	19/12/2021	
Date de péremption / Expiry date :	31/05/2022	
N° A.M.M. / Marketing Authorisation Number :	EU/1/21/1529/002	
Nom et adresse du Titulaire A.M.M. / Name and address of Marketing Authorisation's holder :	ASTRAZENECA - AB - SE-151 85 SODERTALJE SE	
Nom et adresse du fabricant / Name and address of Manufacturer :	AstraZeneca Nijmegen B.V. - Lagelandseweg 78 - 6545 CG Nijmegen NL	

Ce lot a été examiné selon des procédures documentées qui font partie d'un système qualité qui suit la norme ISO17025. Sa vérification est basée sur la Recommandation applicable à ce produit (Note for Guidance). Ce lot est conforme aux spécifications décrites dans la monographie de la Pharmacopée Européenne du produit, et approuvées dans l'AMM du produit. Ce lot est libéré.

This batch has been examined using documented procedures which form part of a quality system which is in accordance with the ISO/IEC/17025 standard. This examination is based on the relevant Note for Guidance for this product. This batch is in compliance with the approved specifications laid down in the relevant European Pharmacopoeia monographs and the above Marketing Authorisation and is released.

Date de réception de la demande du certificat : Date of receipt of release application :	14/02/2022	
Date du certificat / Date of issue :	16/02/2022	
Numéro du certificat / Certificate number :	BR-22D00072-01	
Nom et fonction du signataire : Name and function of signatory :	Pour le Directeur Général et par délégation [REDACTED] François CANO Chef du pôle Libération de lots et surveillance du marché des produits biologiques	
