

V Bruseli 30. marca 2022  
(OR. en)

7749/22

COVID-19 72  
JAI 424  
POLGEN 44  
FRONT 142  
FREMP 69  
IPCR 43  
VISA 62  
MI 240  
SAN 192

TRANS 201  
COCON 26  
COMIX 158  
SCHENGEN 36  
AVIATION 59  
PHARM 53  
RELEX 418  
TOUR 28

#### SPRIEVODNÁ POZNÁMKA

---

Od: Martine DEPREZOVÁ, riaditeľka, v zastúpení generálnej tajomníčky Európskej komisie

Dátum doručenia: 29. marca 2022

Komu: Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN, generálny tajomník Rady Európskej únie

---

Č. dok. Kom.: C(2022) 2050 final

---

Predmet: DELEGOVANÉ NARIADENIE KOMISIE (EÚ) .../... z 29. 3. 2022 ktorým sa mení nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2021/953, pokiaľ ide o vyňatie maloletých osôb z obdobia uznávania potvrdení o očkovaní vydaných vo formáte digitálneho COVID preukazu EÚ

---

Delegáciám v prílohe zasielame dokument C(2022) 2050 final.

Príloha: C(2022) 2050 final



V Bruseli 29. 3. 2022  
C(2022) 2050 final

**DELEGOVANÉ NARIADENIE KOMISIE (EÚ) .../...**

**z 29. 3. 2022**

**ktorým sa mení nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2021/953, pokiaľ ide o vyňatie maloletých osôb z obdobia uznávania potvrdení o očkovaní vydaných vo formáte digitálneho COVID preukazu EÚ**

(Text s významom pre EHP)

## DÔVODOVÁ SPRÁVA

### 1. KONTEXT DELEGOVANÉHO AKTU

Nariadením (EÚ) 2021/953 sa stanovuje rámec pre vydávanie, overovanie a uznávanie interoperabilných potvrdení o očkovaní proti ochoreniu COVID-19, o vykonaní testu a prekonaní tohto ochorenia (ďalej len „digitálny COVID preukaz EÚ“), aby sa držiteľom takýchto potvrdení uľahčilo uplatňovanie ich práva na voľný pohyb počas pandémie ochorenia COVID-19.

Komisia 21. decembra 2021 prijala delegované nariadenie (EÚ) 2021/2288, ktorým sa mení nariadenie (EÚ) 2021/953<sup>1</sup> a ktorým sa na účely cestovania stanovilo štandardné obdobie uznávania potvrdení o očkovaní, v ktorých sa uvádza dokončenie primárnej vakcinačnej série, v trvaní 270 dní. V uvedenom nariadení sa stanovuje, že aby sa zaistil koordinovaný prístup, členské štáty by nemali uznávať potvrdenia, v ktorých sa uvádza dokončenie primárnej vakcinačnej série, ak od podania dávky uvedenej v potvrdení uplynulo viac ako 270 dní. Členské štáty by zároveň nemali na účely cestovania stanoviť obdobie uznávania kratšie ako 270 dní.

Komisia sa domnieva, že je potrebné upraviť pravidlá týkajúce sa obdobia uznávania stanovené v delegovanom nariadení (EÚ) 2021/2288, pokiaľ ide o potvrdenia o očkovaní, ktorých držiteľmi sú osoby mladšie ako 18 rokov. Vychádza to z prehodnotenia prístupu týkajúceho sa obdobia uznávania, ako sa uvádza v odôvodnení 15 uvedeného delegovaného nariadenia.

Európska agentúra pre lieky (ďalej len „EMA“) 24. februára 2022 oznámila, že jej Výbor pre lieky na humánne použitie vydal odporúčanie, na základe ktorého sa dospelým vo veku od 12 rokov môže v prípade potreby podať posilňovacia dávka vakcíny proti ochoreniu COVID-19 Comirnaty<sup>2</sup>. Výbor usúdil, že dostupné dôkazy postačujú na vyvodenie záveru, že imunitná odpoveď na posilňovaciu dávku u dospelých by mala byť prinajmenšom taká istá ako u dospelých. Z dostupných údajov nevyplývali žiadne nové bezpečnostné riziká. Komisia 28. februára 2022 prijala vykonávacie rozhodnutie, ktorým sa zodpovedajúcim spôsobom mení podmienkové povolenie na uvedenie na trh udelené pre očkovaciu látku Comirnaty<sup>3</sup>.

EMA vo svojom stanovisku podporuje vnútroštátne očkovacie kampane v členských štátoch, ktoré sa rozhodnú ponúknuť posilňovacie dávky vakcíny dospelým. Ako uvádza EMA, zároveň je pri rozhodovaní o tom, či a kedy ponúknuť posilňovacie dávky v tejto vekovej skupine, potrebné zohľadniť také faktory, ako je šírenie a pravdepodobný závažný priebeh ochorenia u mladších osôb, najmä v súvislosti s variantom omikron, známe riziko vedľajších účinkov, najmä veľmi zriedkavá, ale závažná komplikácia myokarditídy, a existencia iných ochranných opatrení a obmedzení. Je preto úlohou odborníkov, ktorí riadia očkovacie kampane v jednotlivých členských štátoch, aby vydali odporúčanie, ktoré prispeje k optimálnemu rozhodnutiu a načasovaniu pre ich krajinu.

---

<sup>1</sup> Delegované nariadenie Komisie (EÚ) 2021/2288 z 21. decembra 2021, ktorým sa mení príloha k nariadeniu Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2021/953, pokiaľ ide o obdobie uznávania potvrdení o očkovaní vydaných vo formáte digitálneho COVID preukazu EÚ, v ktorých sa uvádza dokončenie primárnej vakcinačnej série (Ú. v. EÚ L 458, 22.12.2021, s. 459).

<sup>2</sup> <https://www.ema.europa.eu/en/news/ema-recommends-authorisation-booster-doses-comirnaty-12-years-age>

<sup>3</sup> Vykonávacie rozhodnutie Komisie z 28. februára 2022, ktorým sa mení a dopĺňa povolenie na uvedenie lieku na humánne použitie „Comirnaty – tozinameran, mRNA očkovacia látka proti COVID-19 (modifikovaný nukleozid)“ na trh udelené rozhodnutím C(2020) 9598(final) [C(2022) 1351 final].

Európske centrum pre prevenciu a kontrolu chorôb (ďalej len „ECDC“) vo svojej technickej správe o účinnosti vakcín proti ochoreniu COVID-19 u dospelých vo veku 12 – 17 rokov a o predbežnom zohľadnení faktora verejného zdravia pri podávaní posilňovacích dávok z 8. februára 2022<sup>4</sup> dospelo k záveru, že z dostupných štúdií zameraných na účinnosť očkovania proti ochoreniu COVID-19 v rámci primárnej vakcinačnej schémy vyplýva, že táto schéma poskytuje u dospelých veľmi vysokú úroveň ochrany proti infekcii, symptomatickému a závažnému priebehu ochorenia spôsobeného znepokojujúcim variantom Delta. Podľa ECDC boli k dispozícii len obmedzené dôkazy o znižovaní imunity dospelých po očkovaní. Z dostupných údajov vyplynulo, že účinnosť vakcíny proti symptomatickej infekcii sa znižuje päť až šesť mesiacov po ukončení primárnej vakcinačnej schémy. Dôkazy o znižujúcej sa imunite proti závažnému priebehu ochorenia však v tom čase neboli k dispozícii. Z matematického modelovania ECDC vyplynulo, že podávanie posilňovacích dávok dospelým pravdepodobne nebude mať výrazný vplyv na prenos vírusu SARS-CoV-2 medzi populáciou.

Počas konzultácií s Komisiou sa veľký počet expertov z členských štátov pôsobiacich vo Výbore pre zdravotnú bezpečnosť zriadenom článkom 17 rozhodnutia Európskeho parlamentu a Rady č. 1082/2013/EÚ<sup>5</sup> vyjadril, že aj keď sa niektoré členské štáty môžu na základe rôznych úvah, ktoré načrtla EMA, rozhodnúť ponúknuť posilňovaciu dávku vakcíny maloletým osobám, je vhodné vyňať maloleté osoby zo štandardného obdobia uznávania stanoveného delegovaným nariadením (EÚ) 2021/2288.

Vzhľadom na uvedené skutočnosti by sa štandardné obdobie uznávania malo obmedziť na osoby vo veku 18 rokov a viac.

Výnimka pre osoby mladšie ako 18 rokov by sa podobne ako štandardné obdobie uznávania stanovené v delegovanom nariadení (EÚ) 2021/2288 mala vykonávať na úrovni overovania, vrátane prispôsobenia mobilných aplikácií používaných na overovanie digitálnych COVID preukazov EÚ. Keďže potvrdenia o očkovaní obsahujú dátum narodenia držiteľa, mobilné aplikácie používané na ich overovanie dokážu určiť, či sa štandardná lehota uznávania má uplatňovať. V tejto súvislosti by sa mala výnimka vzťahovať na osoby, ktoré sú v deň overenia potvrdenia mladšie ako 18 rokov.

Komisia bude naďalej pozorne a dôkladne monitorovať štandardné obdobie uznávania potvrdení o očkovaní a posúdi, či je na základe nových vedeckých dôkazov potrebné vykonať úpravy alebo zmeny.

## **2. KONZULTÁCIE PRED PRIJATÍM AKTU**

Komisia uskutočnila pred prijatím tohto delegovaného aktu, a to 10. februára a 22. marca 2022, konzultácie s expertnou skupinou pre digitálny COVID preukaz EÚ.

Európsky parlament a Rada boli informovaní o zasadnutiach expertnej skupiny pre digitálny COVID preukaz EÚ, na ktorých sa diskutovalo o tomto návrhu delegovaného aktu, a obe inštitúcie preto dostali všetky príslušné dokumenty v rovnakom čase ako experti členských štátov v súlade s Medziinštitucionálnou dohodou o lepšej tvorbe práva z roku 2016 a so Spoločnou dohodou o delegovaných aktoch, ktorá tvorí jej prílohu.

<sup>4</sup> <https://www.ecdc.europa.eu/sites/default/files/documents/COVID-19-considerations-for-booster-doses-in-adolescents-Feb%202022.pdf>

<sup>5</sup> Rozhodnutie Európskeho parlamentu a Rady č. 1082/2013/EÚ z 22. októbra 2013 o závažných cezhraničných ohrozeniach zdravia, ktorým sa zrušuje rozhodnutie č. 2119/98/ES (Ú. v. EÚ L 293, 5.11.2013, s. 1).

### 3. PRÁVNE PRVKY DELEGOVANÉHO AKTU

Komisia je podľa článku 5 ods. 2 nariadenia (EÚ) 2021/953 splnomocnená prijímať delegované akty s cieľom zmeniť bod 1 prílohy k uvedenému nariadeniu tak, že upraví alebo odstráni dátové polia alebo doplní dátové polia patriace do kategórií osobných údajov uvedených v článku 5 ods. 2 prvom pododseku písm. b) a c), ak je takáto zmena potrebná na overenie a potvrdenie pravosti, platnosti a integrity potvrdenia o očkovaní v prípade vedeckého pokroku pri obmedzovaní šírenia pandémie ochorenia COVID-19 alebo na zabezpečenie interoperability s medzinárodnými normami.

Podľa článku 5 ods. 4 nariadenia (EÚ) 2021/953 platí, že ak sa to v prípade výskytu nových vedeckých dôkazov alebo na zabezpečenie interoperability s medzinárodnými normami a technologickými systémami vyžaduje z vážnych a naliehavých dôvodov, na delegované akty prijímané podľa článku 5 ods. 2 uvedeného nariadenia sa uplatňuje postup pre naliehavé prípady stanovený v jeho článku 13.

Vzhľadom na nové vedecké dôkazy o podávaní posilňovacích dávok dospelým vo veku od 12 rokov, najmä na také faktory, ako je šírenie a pravdepodobný závažný priebeh ochorenia u mladších osôb a známe riziko vedľajších účinkov, ako aj vzhľadom na účinnosť primárnej vakcinačnej schémy proti ochoreniu COVID-19 v tejto vekovej skupine, je z vážnych a naliehavých dôvodov potrebné použiť postup stanovený v článku 13 nariadenia (EÚ) 2021/953. Odkladom okamžitých opatrení by sa takisto zvýšilo riziko, že napriek tomuto vývoju sa už nebudú uznávať potvrdenia o očkovaní, ktorých držiteľmi sú maloleté osoby.

V článku 1 sa stanovuje zmena bodu 1 písm. h) prílohy k nariadeniu (EÚ) 2021/953, ktorý obsahuje štandardné 270-dňové obdobie uznávania potvrdení o očkovaní, v ktorých sa uvádza dokončenie primárnej vakcinačnej série, podľa ktorej by sa potvrdenia osôb mladších ako 18 rokov mali vyňať z obdobia uznávania.

V článku 2 sa stanovuje prechodné obdobie. S cieľom poskytnúť dostatočný čas na technické vykonanie zmeny zavedenej článkom 1 môžu členské štáty do 6. apríla 2022 uplatňovať štandardné obdobie uznávania stanovené delegovaným nariadením (EÚ) 2021/2288 aj na potvrdenia, ktorých držiteľmi sú osoby mladšie ako 18 rokov.

## DELEGOVANÉ NARIADENIE KOMISIE (EÚ) .../...

z 29. 3. 2022

**ktorým sa mení nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2021/953, pokiaľ ide o vyňatie maloletých osôb z obdobia uznávania potvrdení o očkovaní vydaných vo formáte digitálneho COVID preukazu EÚ**

(Text s významom pre EHP)

EURÓPSKA KOMISIA,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2021/953 o rámci pre vydávanie, overovanie a uznávanie interoperabilných potvrdení o očkovaní proti ochoreniu COVID-19, o vykonaní testu a prekonaní tohto ochorenia (digitálny COVID preukaz EÚ) s cieľom uľahčiť voľný pohyb počas pandémie ochorenia COVID-19<sup>6</sup>, a najmä na jeho článok 5 ods. 2 a 4,

keďže:

- (1) Nariadením (EÚ) 2021/953 sa stanovuje rámec pre vydávanie, overovanie a uznávanie interoperabilných potvrdení o očkovaní proti ochoreniu COVID-19, o vykonaní testu a prekonaní tohto ochorenia (ďalej len „digitálny COVID preukaz EÚ“), aby sa držiteľom takýchto potvrdení uľahčilo uplatňovanie ich práva na voľný pohyb počas pandémie ochorenia COVID-19. Uvedené nariadenie prispieva aj k uľahčeniu koordinovaného, postupného rušenia obmedzení voľného pohybu, ktoré zaviedli členské štáty v súlade s právom Únie na obmedzenie šírenia vírusu SARS-CoV-2.
- (2) Komisia 21. decembra 2021 prijala delegované nariadenie (EÚ) 2021/2288, ktorým sa mení nariadenie (EÚ) 2021/953<sup>7</sup> a ktorým sa na účely cestovania stanovuje štandardné obdobie uznávania potvrdení o očkovaní, v ktorých sa uvádza dokončenie primárnej vakcinačnej série, v trvaní 270 dní. V uvedenom delegovanom nariadení sa stanovuje, že aby sa zaistil koordinovaný prístup, členské štáty neuznávajú potvrdenia o očkovaní, v ktorých sa uvádza dokončenie primárnej vakcinačnej série, ak od podania dávky uvedenej v potvrdení uplynulo viac ako 270 dní. Členské štáty zároveň nestanovia na účely cestovania obdobie uznávania kratšie ako 270 dní.
- (3) Je potrebné upraviť pravidlá týkajúce sa štandardného obdobia uznávania v trvaní 270 dní stanoveného v delegovanom nariadení (EÚ) 2021/2288, pokiaľ ide o potvrdenia o očkovaní, ktorých držiteľmi sú osoby mladšie ako 18 rokov. Vychádza to z prehodnotenia prístupu týkajúceho sa obdobia uznávania, ako sa uvádza v odôvodnení 15 uvedeného delegovaného nariadenia.

<sup>6</sup> Ú. v. EÚ L 211, 15.6.2021, s. 1.

<sup>7</sup> Delegované nariadenie Komisie (EÚ) 2021/2288 z 21. decembra 2021, ktorým sa mení príloha k nariadeniu Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2021/953, pokiaľ ide o obdobie uznávania potvrdení o očkovaní vydaných vo formáte digitálneho COVID preukazu EÚ, v ktorých sa uvádza dokončenie primárnej vakcinačnej série (Ú. v. EÚ L 458, 22.12.2021, s. 459).

- (4) Európska agentúra pre lieky (ďalej len „EMA“) 24. februára 2022 oznámila, že jej Výbor pre lieky na humánne použitie vydal odporúčanie, na základe ktorého sa dospievajúcim vo veku od 12 rokov môže v prípade potreby podať posilňovacia dávka vakcíny proti ochoreniu COVID-19 Comirnaty<sup>8</sup>. Výbor usúdil, že dostupné dôkazy postačujú na vyvodenie záveru, že imunitná odpoveď na posilňovaciu dávku u dospievajúcich by mala byť prinajmenšom taká istá ako u dospelých. Z dostupných údajov nevyplynuli žiadne nové bezpečnostné riziká. Komisia 28. februára 2022 prijala vykonávacie rozhodnutie, ktorým sa zodpovedajúcim spôsobom mení podmienené povolenie na uvedenie na trh udelené pre očkovaciu látku Comirnaty<sup>9</sup>.
- (5) V stanovisku EMA sa podporujú vnútroštátne očkovacie kampane v členských štátoch, ktoré sa rozhodnú ponúknuť posilňovacie dávky vakcíny dospievajúcim. Ako uvádza EMA, zároveň je pri rozhodovaní o tom, či a kedy ponúknuť posilňovacie dávky v tejto vekovej skupine, potrebné zohľadniť také faktory, ako je šírenie a pravdepodobný závažný priebeh ochorenia u mladších osôb, najmä v súvislosti s variantom omikron, známe riziko vedľajších účinkov, najmä veľmi zriedkavá, ale závažná komplikácia myokarditídy, a existencia iných ochranných opatrení a obmedzení. Je preto úlohou odborníkov, ktorí riadia očkovacie kampane v jednotlivých členských štátoch, aby vydali odporúčanie, ktoré prispeje k optimálnemu rozhodnutiu a načasovaniu pre ich krajinu.
- (6) Európske centrum pre prevenciu a kontrolu chorôb (ďalej len „ECDC“) vo svojej technickej správe o účinnosti vakcín proti ochoreniu COVID-19 u dospievajúcich vo veku 12 – 17 rokov a o predbežnom zohľadnení faktora verejného zdravia pri podávaní posilňovacích dávok z 8. februára 2022<sup>10</sup> dospelo k záveru, že z dostupných štúdií zameraných na účinnosť očkovania proti ochoreniu COVID-19 v rámci primárnej vakcinačnej schémy vyplýva, že táto schéma poskytuje u dospievajúcich veľmi vysokú úroveň ochrany proti infekcii, symptomatickému a závažnému priebehu ochorenia spôsobeného znepokojujúcim variantom Delta. Podľa ECDC boli k dispozícii len obmedzené dôkazy o znižovaní imunity dospievajúcich po očkovaní. Z dostupných údajov vyplynulo, že účinnosť vakcíny proti symptomatickej infekcii sa znižuje päť až šesť mesiacov po ukončení primárnej vakcinačnej schémy. Dôkazy o znižujúcej sa imunite proti závažnému priebehu ochorenia však v tom čase neboli k dispozícii. Z matematického modelovania ECDC vyplynulo, že podávanie posilňovacích dávok dospievajúcim pravdepodobne nebude mať výrazný vplyv na prenos vírusu SARS-CoV-2 medzi populáciou.
- (7) Počas konzultácií s Komisiou sa veľký počet expertov z členských štátov pôsobiacich vo Výbore pre zdravotnú bezpečnosť zriadenom článkom 17 rozhodnutia Európskeho parlamentu a Rady č. 1082/2013/EÚ<sup>11</sup> vyjadril, že aj keď sa niektoré členské štáty môžu na základe rôznych úvah, ktoré načrtla EMA, rozhodnúť ponúknuť posilňovaciu dávku vakcíny maloletým osobám, je vhodné vyňať maloleté osoby zo štandardného obdobia uznávania stanoveného delegovaným nariadením (EÚ) 2021/2288. Nie všetky

<sup>8</sup> <https://www.ema.europa.eu/en/news/ema-recommends-authorisation-booster-doses-comirnaty-12-years-age>

<sup>9</sup> Vykonávacie rozhodnutie Komisie z 28. februára 2022, ktorým sa mení a dopĺňa povolenie na uvedenie lieku na humánne použitie „Comirnaty – tozinameran, mRNA očkovacia látka proti COVID-19 (modifikovaný nukleozid)“ na trh udelené rozhodnutím C(2020) 9598(final) [C(2022) 1351 final].

<sup>10</sup> <https://www.ecdc.europa.eu/sites/default/files/documents/COVID-19-considerations-for-booster-doses-in-adolescents-Feb%202022.pdf>

<sup>11</sup> Rozhodnutie Európskeho parlamentu a Rady č. 1082/2013/EÚ z 22. októbra 2013 o závažných cezhraničných ohrozeniach zdravia, ktorým sa zrušuje rozhodnutie č. 2119/98/ES (Ú. v. EÚ L 293, 5.11.2013, s. 1).

členské štáty ponúkajú v súčasnosti posilňovacie dávky vakcíny osobám mladším ako 18 rokov.

- (8) Štandardné obdobie uznávania by sa preto malo obmedziť na osoby vo veku 18 rokov a viac.
- (9) Výnimka pre osoby mladšie ako 18 rokov by sa podobne ako štandardné obdobie uznávania stanovené v delegovanom nariadení (EÚ) 2021/2288 mala vykonávať na úrovni overovania, vrátane prispôsobenia mobilných aplikácií používaných na overovanie digitálnych COVID preukazov EÚ. Keďže potvrdenia o očkovaní obsahujú dátum narodenia držiteľa, mobilné aplikácie používané na ich overovanie dokážu určiť, či sa štandardná lehota uznávania má uplatňovať. V tejto súvislosti by sa mala výnimka vzťahovať na osoby, ktoré sú v deň overenia potvrdenia mladšie ako 18 rokov.
- (10) Komisia by mala naďalej monitorovať a pravidelne prehodnocovať prístup týkajúci sa obdobia uznávania, aby sa posúdilo, či na základe nových vedeckých dôkazov netreba vykonať úpravy, a to aj v súvislosti s obdobím uznávania potvrdení, v ktorých sa uvádza podanie posilňovacej dávky.
- (11) Nariadenie (EÚ) 2021/953 by sa preto malo zodpovedajúcim spôsobom zmeniť.
- (12) Vzhľadom na nové vedecké dôkazy o podávaní posilňovacích dávok dospelým vo veku od 12 rokov, najmä na také faktory, ako je šírenie a pravdepodobný závažný priebeh ochorenia u mladších osôb a známe riziko vedľajších účinkov, ako aj vzhľadom na účinnosť primárnej vakcinačnej schémy proti ochoreniu COVID-19 v tejto vekovej skupine, je z vážnych a naliehavých dôvodov potrebné použiť postup stanovený v článku 13 nariadenia (EÚ) 2021/953. Odkladom okamžitých opatrení by sa takisto zvýšilo riziko, že napriek tomuto vývoju sa už nebudú uznávať potvrdenia o očkovaní, ktorých držiteľmi sú maloleté osoby. Preto sa má uplatniť postup pre naliehavé prípady stanovený v článku 13 nariadenia (EÚ) 2021/953.
- (13) Týmto nariadením nie sú dotknuté rozhodnutia členských štátov, pokiaľ ide o ich vnútroštátne očkovacie kampane.
- (14) S cieľom poskytnúť dostatočný čas na technické vykonávanie tohto nariadenia by členské štáty mali mať možnosť uplatňovať do 6. apríla 2022 štandardné obdobie uznávania stanovené delegovaným nariadením (EÚ) 2021/2288 aj na osvedčenia, ktorých držiteľmi sú osoby mladšie ako 18 rokov.
- (15) Vzhľadom na naliehavosť situácie súvisiacej s pandémiou COVID-19 by toto nariadenie malo nadobudnúť účinnosť dňom nasledujúcim po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

#### Článok 1

V bode 1 prílohy k nariadeniu (EÚ) 2021/953 sa písmeno h) nahrádza takto:

„h) dátum očkovania s uvedením dátumu poslednej podanej dávky (potvrdenia, ktorých držiteľmi sú osoby vo veku 18 rokov a viac a v ktorých sa uvádza dokončenie primárnej vakcinačnej série, sa uznávajú len vtedy, ak od dátumu podania poslednej dávky v tejto sérii neuplynulo viac ako 270 dní);“.

## *Článok 2*

Členské štáty môžu do 6. apríla 2022 uplatňovať bod 1 písm. h) prílohy k nariadeniu (EÚ) 2021/953 zmenenému delegovaným nariadením (EÚ) 2021/2288 aj na potvrdenia, ktorých držiteľmi sú osoby mladšie ako 18 rokov.

## *Článok 3*

Toto nariadenie nadobúda účinnosť dňom nasledujúcim po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 29. 3. 2022

*Za Komisiu  
predsedníčka  
Ursula VON DER LEYEN*