

## **Informacja Prezesa Urzędu z dnia 23.12.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine Janssen**

Wysłane przez m.koszewski w Czw, 23/12/2021 - 13:02



**PREZES**

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak

### **Informacja Prezesa Urzędu z dnia 23.12.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine Janssen**

Informuję, że w dniu 16 grudnia 2021 r. Komisja Europejska opublikowała decyzję w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium Unii Europejskiej szczepionki przeciw COVID-19 Covid-19 Vaccine Janssen firmy Janssen-Cilag NV wraz z **Charakterystyką Produktu Leczniczego, oznakowaniem opakowań i ulotką dla pacjenta.**

Zmiana wprowadza informację na temat możliwości i sposobu podania dawki przypominającej produktu leczniczego. Dawkę przypominającą (0,5 ml) należy podać po upływie co najmniej 2 miesięcy po szczepieniu podstawowym osobom w wieku 18 lat i starszym.

Stosowne informacje dostępne są pod następującymi linkami.

#### **Unijny rejestr produktów leczniczych stosowanych u ludzi**

<https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/h1525.htm> [1]

**Decyzja Wykonawcza Komisji** z dnia 16.12.2021 r. w sprawie zmiany wydanego decyzją C(2021) 1763(final) warunkowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego stosowanego u ludzi „COVID-19 Vaccine Janssen - Szczepionka przeciw COVID-19 (Ad26.COV2-S [rekombinowana])”

[https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211216154458/dec\\_154458\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211216154458/dec_154458_pl.pdf) [2]

Załącznikiem do ww. decyzji są druki informacyjne szczepionki, tj. Charakterystyka Produktu Leczniczego, oznakowanie opakowań i ulotka dla pacjenta - dostępne w językach narodowych UE, w tym wersja polskojęzyczna zweryfikowana przez ekspertów Urzędu, opublikowana w dniu 21 grudnia 2021 r.:

[https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211216154458/anx\\_154458\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211216154458/anx_154458_pl.pdf) [3]

Prezes Urzędu  
Rejestracji Produktów Leczniczych,

---

## Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych /-/ Grzegorz Cessak

**Źródłowy URL:** <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-23122021-r-o-publikacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>

### **Odnosiniki**

[1] <https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/h1525.htm>

[2] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211216154458/dec\\_154458\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211216154458/dec_154458_pl.pdf)

[3] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211216154458/anx\\_154458\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211216154458/anx_154458_pl.pdf)