

## **Informacja Prezesa Urzędu z dnia 08.03.2022 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, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech**

Wysłane przez m.koszewski w Wto, 08/03/2022 - 22:00



**PREZES**

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Grzegorz Cessak

### **Informacja Prezesa Urzędu z dnia 08.03.2022 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, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech**

Informuję, że w dniu 28 lutego 2022 r. Komisja Europejska opublikowała decyzję w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium Unii Europejskiej szczepionki przeciw COVID-19 Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech wraz z **Charakterystyką Produktu Leczniczego, oznakowaniem opakowań i ulotką dla pacjenta.**

Zmiana wprowadza informację na temat możliwości podania dawki przypominającej produktu leczniczego osobom w wieku od 12 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/h1528.htm> [1]

**Decyzja Wykonawcza Komisji** z dnia 28.2.2022 r. w sprawie zmiany wydanego decyzją C(2020) 9598(final) warunkowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego stosowanego u ludzi „Comirnaty - tozinameran, Szczepionka mRNA przeciw COVID-19 (ze zmodyfikowanymi nukleozydami)“:

[https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220228155228/dec\\_155228\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220228155228/dec_155228_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 4 marca 2022 r.:

[https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211005153458/anx\\_153458\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211005153458/anx_153458_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-08032022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>

**Odnosiniki**

[1] <https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/h1528.htm>

[2] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220228155228/dec\\_155228\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220228155228/dec_155228_pl.pdf)

[3] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211005153458/anx\\_153458\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211005153458/anx_153458_pl.pdf)