

## Szczepionki COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

## Szczepionki COVID-19

Wysłane przez admin w Wto, 22/12/2020 - 23:54

Nazwa	Producent	Numer rejestru	Decyzja pierwotna*	Aktualne druki informacyjne
Comirnaty	Pfizer/BioNTech	EU/1/20/1528	<a href="#">(2020) 9598 of 21 Dec 2020</a> [1]	<a href="#">Charakterystyka Produktu Leczniczego</a> [2], <a href="#">ulotka dla pacjenta</a> [2]
Spikevax (Covid-19 Vaccine Moderna)	MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.	EU/1/20/1507	<a href="#">(2021) 94 of 06 Jan 2021</a> [3]	<a href="#">Charakterystyka Produktu Leczniczego</a> [4], <a href="#">ulotka dla pacjenta</a> [4]
Vaxzevria (COVID-19 Vaccine AstraZeneca)	AstraZeneca AB	EU/1/21/1529	<a href="#">(2021) 698 of 29 Jan 2021</a> [5]	<a href="#">Charakterystyka Produktu Leczniczego</a> [6], <a href="#">ulotka dla pacjenta</a> [6]
			<a href="#">(2024) 2239 of 27 Mar 2024</a> [7]	wycofanie pozwolenia
JCOVDEN (Covid-19 Vaccine Janssen)	Janssen-Cilag International NV	EU/1/20/1525	<a href="#">(2021) 1763 of 11 Mar 2021</a> [8]	<a href="#">Charakterystyka Produktu Leczniczego</a> [9], <a href="#">ulotka dla pacjenta</a> [9]
Nuvaxovid	Novavax CZ a.s.	EU/1/21/1618	<a href="#">(2021) 9893 of 20 Dec 2021</a> [10]	<a href="#">Charakterystyka Produktu Leczniczego</a> [11], <a href="#">ulotka dla pacjenta</a> [11]
Valneva	Valneva Austria GmbH	EU/1/21/1624	<a href="#">(2022) 4522 of 24 Jun 2022</a> [12]	<a href="#">Charakterystyka Produktu Leczniczego</a> [13], <a href="#">ulotka dla pacjenta</a> [13]

## Szczepionki COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

Nazwa	Producent	Numer rejestru	Decyzja pierwotna*	Aktualne druki informacyjne
VidPrevtyl Beta	Sanofi Pasteur	EU/1/21/1580	<a href="#">(2022)8248 of 10 Nov 2022</a> [14]	<a href="#">Charakterystyka Produktu Leczniczego</a> , [15] <a href="#">ulotka dla pacjenta</a> [15]
Bimervax	Hipra Human Health, S.L.U.	EU/1/22/1709	<a href="#">(2023)2354 of 30 Mar 2023</a> [16]	<a href="#">Charakterystyka Produktu Leczniczego</a> [17], <a href="#">ulotka dla pacjenta</a> [17]

\* - Aktualna i historyczne wersje decyzji oraz starsze wersje druków informacyjnych znajduj? si? na podstronach poszczególnych szczepionek przeciw COVID-19

## Istotne informacje dotycz?ce szczepionek przeciw COVID-19

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 13.11.2023 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, Nuvaxovid, firmy Novavax CZ a.s.](#) [18]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 26.09.2023 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, Spikevax, firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [19]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 12.09.2023 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](#) [20]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 05.06.2023 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, Spikevax, firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [21]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 05.04.2023 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Bimervax, firmy Hipra Human Health, S.L.U](#) [22]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 04.01.2023 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](#) [23]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 06.12.2022 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](#) [24]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 23.11.2022 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](#) [25]

## **Szczepionki COVID-19**

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

---

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 23.11.2022 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, VidPrevtyl Beta, firmy Sanofi Pasteur](#) [26]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 10.11.2022 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, Spikevax, firmy MODERNA BIOTECH SP](#) [27]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 20 października 2022 r. ws. rekomendacji Komitetu ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi \(CHMP\) EMA dot. dopuszczenia do obrotu drugiej adaptowanej szczepionki dwuwalentnej Spikevax przeciw podwariantom BA.4-5.](#) [28]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 20 października 2022 r. na temat rekomendacji Komitetu ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi \(CHMP\) EMA dot. stosowania szczepionek przeciw COVID-19 Comirnaty oraz Spikevax w grupie dzieci w wieku od 6 miesięcy.](#) [29]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 14.10.2022 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine \(inactivated, adjuvanted\) Valneva](#) [30]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 30.09.2022 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](#) [31]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 16.09.2022 r. w sprawie rekomendacji Europejskiej Agencji Leków \(EMA\) dot. przekształcenia dotychczasowych warunkowych pozwoleń na dopuszczenie do obrotu szczepionek Comirnaty i Spikevax w pozwolenia standardowe.](#) [32]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 13.09.2022 r. w sprawie rekomendacji Europejskiej Agencji Leków \(EMA\) dot. zatwierdzenia bivalentnej szczepionki adaptowanej przeciw podwariantom Omicron BA.4/5 oraz pierwotnemu wirusowi SARS-CoV-2.](#) [33]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 12.09.2022 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, Nuvaxovid, firmy Novavax CZ a.s.](#) [34]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 12.09.2022 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](#) [35]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 31.08.2022 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, Spikevax, firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [36]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 12.08.2022 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](#) [37]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 01.08.2022 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji KE w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine \(inactivated, adjuvanted\) Valneva](#) [38]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 13.07.2022 r. o publikacji w językach narodowych UE](#)

---

## Szczepionki COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

---

[decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine \(inactivated, adjuvanted\) Valvea](#) [39]

[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, Spikevax, firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [40]

[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, Covid-19 Vaccine Janssen](#) [41]

[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](#) [42]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 13.01.2022 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Nuvaxovid, firmy Novavax CZ a.s.](#) [43]

[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](#) [44]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 6.12.2021 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, Comirnaty](#) [45]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 09.11.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie przedłużenia i zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty](#) [46]

[Informacja Prezesa z dnia 03.11.2021 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, Spikevax, firmy MODERNA BIOTECH SPAIN S.L.](#) [47]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 27.10.2021 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 Vaxzevria firmy Astra Zeneca AB](#) [48]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 13.10.2021 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, Spikevax, firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [49]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 08.10.2021 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, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [50]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 01.10.2021 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](#) [51]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 29.07.2021 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, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [52]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 29.07.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE](#)

---

## **Szczepionki COVID-19**

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

---

[decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Spikevax, MODERNA BIOTECH SPAIN](#) [53]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 28.07.2021 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](#) [54]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 21.07.2021 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 Vaxzevria, firmy Astra Zeneca AB](#) [55]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 15.07.2021 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, Spikevax](#) [56]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 15.07.2021 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, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [57]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 14.07.2021 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](#) [58]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 02.07.2021 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 Vaxzevria firmy Astra Zeneca AB](#) [59]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 24.06.2021 r. o aktualizacji druków informacyjnych dla szczepionki przeciw COVID-19, COVID-19 Vaccine Moderna \(Spikevax\) firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L](#) [60]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 9.06.2021 r. o aktualizacji druków informacyjnych dla szczepionki przeciw COVID-19 COVID-19 Vaccine Moderna firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [61]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 02.06.2021 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, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [62]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 27.05.2021 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 Vaxzevria firmy Astra Zeneca AB](#) [63]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 18.05.2021 r. o aktualizacji druków informacyjnych dla szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [64]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 11.05.2021 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](#) [65]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 23.04.2021 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, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [66]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 23.04.2021 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](#) [67]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 12.04.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE](#)

---

## **Szczepionki COVID-19**

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

---

[decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19 Vaxzevria firmy Astra Zeneca AB](#) [68]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 24.03.2021 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 AstraZeneca](#) [69]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 15.03.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine Janssen, firmy Janssen-Cilag NV](#) [70]

[Informacja Prezesa z 11 marca 2021 r. w sprawie wydania przez Europejską Agencję Leków zalecenia dopuszczenia do obrotu szczepionki firmy Janssen na terenie UE](#) [71]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 24.02.2021 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, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [72]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 03.02.2021 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, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [73]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 01.02.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine AstraZeneca firmy Astra Zeneca AB](#) [74]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 29 stycznia 2021 r. w sprawie wydania rekomendacji dotyczącej wydania przez Europejską Agencję Leków \(EMA\) pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w UE dla szczepionki COVID-19 AstraZeneca](#) [75]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 28.01.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [76]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 26.01.2021 r. o publikacji Corigendum do decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, COVID-19 Vaccine Moderna firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [77]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 09.01.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki COVID-19 Vaccine Moderna firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [78]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 8 stycznia 2021 r. w sprawie wydania rekomendacji dotyczącej wydania przez Europejską Agencję Leków \(EMA\) pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w UE dla szczepionki COVID-19 Moderna](#) [79]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 23.12.2020 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19 Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [80]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 22.12.2020 r. w sprawie uzupełnień do bazy EDQM "Standard Terms", w tym termin określający postać farmaceutyczną szczepionki przeciw COVID-19](#) [81]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 21.12.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rekomendacji wydania warunkowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu dla szczepionki Comirnaty wyprodukowanej przez firmę Pfizer BioNTech.](#) [82]

## Szczepionki COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

---

**Źródłowy URL:** <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/urz%C4%85d/szczepionki-covid-19>

### Odnosiniki

- [1] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2020/20201221150522/dec\\_150522\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2020/20201221150522/dec_150522_pl.pdf)
- [2] [https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/comirnaty-epar-product-information\\_pl.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/comirnaty-epar-product-information_pl.pdf)
- [3] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210106150575/dec\\_150575\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210106150575/dec_150575_pl.pdf)
- [4] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230915160561/anx\\_160561\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230915160561/anx_160561_pl.pdf)
- [5] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210129150842/dec\\_150842\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210129150842/dec_150842_pl.pdf)
- [6] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230309158489/anx\\_158489\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230309158489/anx_158489_pl.pdf)
- [7] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2024/20240327162288/dec\\_162288\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2024/20240327162288/dec_162288_pl.pdf)
- [8] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210311151284/dec\\_151284\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210311151284/dec_151284_pl.pdf)
- [9] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230629159695/anx\\_159695\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230629159695/anx_159695_pl.pdf)
- [10] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211220154520/dec\\_154520\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211220154520/dec_154520_pl.pdf)
- [11] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20231031161115/anx\\_161115\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20231031161115/anx_161115_pl.pdf)
- [12] <https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/h1624.htm>
- [13] [https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/covid-19-vaccine-inactivated-adjuvanted-valneva-epar-product-information\\_pl.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/covid-19-vaccine-inactivated-adjuvanted-valneva-epar-product-information_pl.pdf)
- [14] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20221110157716/dec\\_157716\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20221110157716/dec_157716_pl.pdf)
- [15] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20221110157716/anx\\_157716\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20221110157716/anx_157716_pl.pdf)
- [16] <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=OJ:C:2023:116I:TOC>
- [17] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230330159035/anx\\_159035\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230330159035/anx_159035_pl.pdf)
- [18] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-13112023-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [19] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-26092023-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [20] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-12092023-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [21] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-05062023-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [22] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-05042023-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [23] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-04012023-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [24] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-06122022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [25] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-23112022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji-0>
- [26] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-23112022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [27] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-10112022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [28] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-20-pa%C5%BAdziernika-2022-r>

## Szczepionki COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

---

ws-rekomendacji-komitetu-ds-produkt%C3%B3w

[29] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-20-pa%C5%BAdziernika-2022-r-na-temat-rekomendacji-komitetu-ds-produkt%C3%B3w>

[30] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-z-dnia-14102022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>

[31] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-30092022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>

[32] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-16-wrze%C5%Bnia-2022-r-w-sprawie-rekomendacji-europejskiej-agencji>

[33] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-13-wrze%C5%Bnia-2022-r-w-sprawie-rekomendacji-europejskiej-agencji>

[34] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-12092022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji-0>

[35] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-12092022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>

[36] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-31082022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>

[37] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-12082022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji-0>

[38] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-01082022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-ke-w>

[39] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-13072022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>

[40] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-08032022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji-1>

[41] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-08032022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji-0>

[42] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-08032022-r-o-publicacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>

[43] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6764>

[44] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6743>

[45] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6702>

[46] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6652>

[47] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6643>

[48] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6619>

[49] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6590>

[50] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6575>

[51] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6561>

[52] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6456>

[53] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6455>

[54] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6454>

[55] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6446>

[56] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6435>

[57] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6434>

[58] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6431>

[59] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6410>

[60] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6393>

[61] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6360>

[62] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6347>

[63] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6328>

[64] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6308>

[65] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6297>

[66] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6264>

[67] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6263>

[68] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6244>

[69] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6210>

[70] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6183>

[71] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6177>

[72] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6158>



## **Szczepionki COVID-19**

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

---

- [73] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6131>
- [74] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6121>
- [75] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6119>
- [76] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6112>
- [77] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6105>
- [78] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6076>
- [79] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6072>
- [80] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6044>
- [81] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6041>
- [82] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6040>