

Szczepionka Comirnaty

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

Szczepionka Comirnaty

Wysłane przez admin w Śro, 23/12/2020 - 10:32

Nazwa	Comirnaty	
Producent	Pfizer/BioNTech	
Numer rejestru	Decyzja	
EU/1/20/1528	(2020) 9598 of 21 Dec 2020 [1]	Charakterystyka
	(2021) 176 of 08 Jan 2021 [3]	Charakterystyka Leczenie
	(2021) 763 of 02 Feb 2021 [5]	Charakterystyka Leczenie
	(2021) 1373 of 23 Feb 2021 [7]	Charakterystyka Leczenie
	(2021) 2687 of 14 Apr 2021 [9]	Charakterystyka Leczenie
	(2021) 4034 of 31 May 2021 [11]	Charakterystyka Leczenie
	(2021) 5335 of 13 Jul 2021 [13]	Charakterystyka Leczenie
	(2021) 5652 of 23 Jul 2021 [15]	Charakterystyka Leczenie
	(2021) 7343 of 05 Oct 2021 [17]	Charakterystyka Leczenie

Szczepionka Comirnaty

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

	(2021) 7992 of 03 Nov 2021 [19]	Ch Lec
	(2021) 8740 of 26 Nov 2021 [21]	Ch Lec
	(2022) 1351 of 28 Feb 2022 [23]	Ch Lec
	(2022)5814 of 05 Aug 2022 [24]	Ch Lec
	(2022) 6459 of 01 Sep 2022 [26]	Ch Lec
	(2022) 6783 of 16 Sep 2022 [28]	Ch Lec
	(2022) 8258 of 10 Nov 2022 [30]	Ch Leczn
	(2022) 9136 of 02 Dec 2022 [32]	Ch Lec
	(2022) 10034 of 22 Dec 2022 [34]	Ch Lec
	(2023) 1755 of 9 Mar 2023 [36]	Ch Lec
	(2023) 5519 of 8 Aug 2023 [38]	Ch Lec
	(2023) 6028 of 31 Aug 2023 [40]	Ch Lec

Szczepionka Comirnaty

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

[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](#) [42]

[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](#) [43]

[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](#) [44]

[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](#) [45]

[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.](#) [46]

[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](#) [47]

[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](#) [48]

[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](#) [49]

[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](#) [50]

[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](#) [51]

[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](#) [52]

[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](#) [53]

[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](#) [54]

[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](#) [55]

[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](#) [56]

Szczepionka Comirnaty

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

[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](#) [57]

[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](#) [58]

[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](#) [59]

[Informacja Prezesa Urzędu w sprawie dodatkowej szóstej dawki szczepionki Comirnaty](#) [60]

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

Odnosiniki

- [1] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2020/20201221150522/dec_150522_pl.pdf
- [2] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2020/20201221150522/anx_150522_pl.pdf
- [3] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210108150594/dec_150594_pl.pdf
- [4] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210108150594/anx_150594_pl.pdf
- [5] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210202150883/dec_150883_pl.pdf
- [6] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210202150883/anx_150883_pl.pdf
- [7] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210223151110/dec_151110_pl.pdf
- [8] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210223151110/anx_151110_pl.pdf
- [9] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210414151699/dec_151699_pl.pdf
- [10] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210414151699/anx_151699_pl.pdf
- [11] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210531152130/dec_152130_pl.pdf
- [12] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210531152130/anx_152130_pl.pdf
- [13] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210713152604/dec_152604_pl.pdf
- [14] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210713152604/anx_152604_pl.pdf
- [15] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210723152678/dec_152678_pl.pdf
- [16] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210723152678/anx_152678_pl.pdf
- [17] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211005153458/dec_153458_pl.pdf
- [18] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211005153458/anx_153458_pl.pdf

Szczepionka Comirnaty

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

- [19] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211103153695/dec_153695_pl.pdf
- [20] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211103153695/anx_153695_pl.pdf
- [21] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211126154181/dec_154181_pl.pdf
- [22] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211126154181/anx_154181_pl.pdf
- [23] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220228155228/dec_155228_pl.pdf
- [24] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220805156801/dec_156801_pl.pdf
- [25] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220805156801/anx_156801_pl.pdf
- [26] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220901156975/dec_156975_pl.pdf
- [27] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220901156975/anx_156975_pl.pdf
- [28] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220916157154/dec_157154_pl.pdf
- [29] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220916157154/anx_157154_pl.pdf
- [30] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20221110157753/dec_157753_pl.pdf
- [31] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20221110157753/anx_157753_pl.pdf
- [32] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20221202158022/dec_158022_pl.pdf
- [33] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20221202158022/anx_158022_pl.pdf
- [34] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20221222158245/dec_158245_pl.pdf
- [35] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20221222158245/anx_158245_pl.pdf
- [36] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230309158729/dec_158729_pl.pdf
- [37] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230309158729/anx_158729_pl.pdf
- [38] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230808159940/dec_159940_pl.pdf
- [39] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230808159940/anx_159940_pl.pdf
- [40] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2023/20230831160389/dec_160389_pl.pdf
- [41] https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/comirnaty-epar-product-information_pl.pdf
- [42] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-12092023-r-o-publikacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [43] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-04012023-r-o-publikacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [44] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-06122022-r-o-publikacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>
- [45] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-23112022-r-o-publikacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji-0>
- [46] <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>
- [47] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-30092022-r-o-publikacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji>

Szczepionka Comirnaty

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

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

[49] <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>

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

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

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

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

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

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

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

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

[58] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6131>

[59] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6112>

[60] <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/node/6074>