

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

Wysłane przez m.koszewski w Pią, 12/08/2022 - 20:35



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak

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

Informuję, że w dniu 5 sierpnia 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 dotyczy produktu Comirnaty 30 mikrogramów/dawkę, koncentrat do sporządzania dyspersji do wstrzykiwań i wprowadza wydłużenie terminu ważności przechowywania nieotwartej, zamrożonej fiolki przez okres z dotychczasowego 1 roku do 15 miesięcy.

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 5.8.2022 r. w sprawie zmiany wydanego decyzją C(2020) 9598(final) 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/2022/20220805156801/dec_156801_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, opublikowana w dniu 5 sierpnia 2022 r.:

https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220805156801/anx_156801_pl.pdf [3]

z up. Prezesa
Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych
Urzędu Rejestracji
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych
i Produktów Biobójczych
/-/ Marcin Kołakowski

Źródłowy URL: <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-12082022-r-o-publikacji-w-j%C4%99zykach-narodowych-ue-decyzji-komisji-0>

Odnosińki

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

[2] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220805156801/dec_156801_pl.pdf

[3] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220805156801/anx_156801_pl.pdf