

Informacja Prezesa Urzędu w sprawie dodatkowej szóstej dawki szczepionki Comirnaty

Wysłane przez m.koszewski w Pią, 08/01/2021 - 14:40



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak

Informacja Prezesa Urzędu w sprawie dodatkowej szóstej dawki szczepionki Comirnaty

Komitet ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi Europejskiej Agencji Leków (CHMP) zaktualizował informację dotyczącą szczepionki Comirnaty. Celem aktualizacji jest przedstawienie zalecanego sposobu użycia i pozyskiwania sześciu dawek szczepionki z pojedynczej fiolki produktu. Sugeruje się, aby w tym celu stosować strzykawki i/lub igły o małej martwej objętości tak, aby objętość ta nie przekraczała 35 mikrolitrów. W przypadku zastosowania standardowych strzykawek oraz igieł, objętość szczepionki może być niewystarczająca do pobrania szóstej dawki z pojedynczej fiolki Comirnaty. Co więcej, jeśli objętość szczepionki pozostająca w fiolce po pobraniu piątej dawki nie zapewnia możliwości pobrania szóstej, pełnej dawki (0,3 ml), zaleca się wyrzucenie fiolki z pozostałą zawartością po 6 godzinach od rozcieńczenia szczepionki. Jednocześnie odradza się zbieranie materiału z różnych fiolek i mieszanie go w celu pozyskania pełnej dawki.

Więcej informacji dotyczących wszystkich etapów korzystania z Comirnaty można znaleźć w zaktualizowanych informacjach o produkcie.

Prezes Urzędu Rejestracji
Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych
i Produktów Biobójczych
/-/ Grzegorz Cessak

 [PL_EMA communication_Comirnaty extra dose.pdf](#) [1]

 [EN_EMA communication_Comirnaty extra dose.pdf](#) [2]

Źródłowy URL: <http://www.urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-w-sprawie-dodatkowej-sz%C3%B3stej-dawki-szczepionki-comirnaty>

Odnośniki

[1] http://www.urpl.gov.pl/sites/default/files/PL_EMA%20communication_Comirnaty%20extra%20dose.pdf

[2] http://www.urpl.gov.pl/sites/default/files/EN_EMA%20communication_Comirnaty%20extra%20dose.pdf