

## Szczepionki COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://www.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]
JCOVDEN (Covid-19 Vaccine Janssen)	Janssen-Cilag International NV	EU/1/20/1525	<a href="#">(2021) 1763 of 11 Mar 2021</a> [7]	<a href="#">Charakterystyka Produktu Leczniczego</a> [8], <a href="#">ulotka dla pacjenta</a> [8]
Nuvaxovid	Novavax CZ a.s.	EU/1/21/1618	<a href="#">(2021) 9893 of 20 Dec 2021</a> [9]	<a href="#">Charakterystyka Produktu Leczniczego</a> [10], <a href="#">ulotka dla pacjenta</a> [10]
Valneva	Valneva Austria GmbH	EU/1/21/1624	<a href="#">(2022) 4522 of 24 Jun 2022</a> [11]	<a href="#">Charakterystyka Produktu Leczniczego</a> [12], <a href="#">ulotka dla pacjenta</a> [12]

\* - Aktualna i historyczne wersje decyzji oraz starsze wersje druków informacyjnych znajdują się na podstronach poszczególnych szczepionek przeciw COVID-19

# Istotne informacje dotycz?ce szczepionek przeciw COVID-19

[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](#) [13]

[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.](#) [14]

[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.](#) [15]

[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.](#) [16]

[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](#) [17]

[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.](#) [18]

[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](#) [19]

[Informacja Prezesa Urz?du z dnia 01.08.2022 r. o publikacji w j?zykach narodowych UE decyzji KE w sprawie zmiany decyzji dotycz?cej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID?19, Covid-19 Vaccine \(inactivated, adjuvanted\) Valneva](#) [20]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 13.07.2022 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine \(inactivated, adjuvanted\) Valneva](#) [21]

[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.](#) [22]

[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](#) [23]

[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](#) [24]

[Informacja Prezesa Urz?du z dnia 13.01.2022 r. o publikacji w j?zykach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotycz?cej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID?19, Nuvaxovid, firmy Novavax CZ a.s.](#) [25]

## **Szczepionki COVID-19**

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

---

[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](#) [26]

[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](#) [27]

[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](#) [28]

[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.](#) [29]

[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](#) [30]

[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.](#) [31]

[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](#) [32]

[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](#) [33]

[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](#) [34]

[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, Spikevax, MODERNA BIOTECH SPAIN](#) [35]

[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](#) [36]

[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](#) [37]

[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](#) [38]

[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](#) [39]

## **Szczepionki COVID-19**

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

---

[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](#) [40]

[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](#) [41]

[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](#) [42]

[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.](#) [43]

[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](#) [44]

[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](#) [45]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 18.05.2021 r. o aktualizacji druków informacyjnych dla szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [46]

[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](#) [47]

[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](#) [48]

[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](#) [49]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 12.04.2021 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 Vaxzevria firmy Astra Zeneca AB](#) [50]

[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](#) [51]

[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](#) [52]

[Informacja Prezesa z 11 marca 2021 r. w sprawie wydania przez Europejską Agencję Leków zalecenia dopuszczenia do obrotu szczepionki firmy Janssen na terenie UE](#) [53]

[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](#) [54]

[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](#)

---

## Szczepionki COVID-19

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

[na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [55]

[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](#) [56]

[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](#) [57]

[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](#) [58]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 26.01.2021 r. o publikacji Corrigendum 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.](#) [59]

[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.](#) [60]

[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](#) [61]

[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](#) [62]

[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](#) [63]

[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.](#) [64]

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

### Odnośniki

[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://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220916157154/anx\\_157154\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220916157154/anx_157154_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/2022/20220901156977/anx\\_156977\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220901156977/anx_156977_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/2022/20220808156682/anx\\_156682\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220808156682/anx_156682_pl.pdf)

[7] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220808156682/anx\\_156682\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220808156682/anx_156682_pl.pdf)

## Szczepionki COVID-19

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

---

[register/2021/20210311151284/dec\\_151284\\_pl.pdf](https://www.urpl.gov.pl/register/2021/20210311151284/dec_151284_pl.pdf)

[8] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220525155949/anx_155949_pl.pdf)

[register/2022/20220525155949/anx\\_155949\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220525155949/anx_155949_pl.pdf)

[9] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211220154520/dec_154520_pl.pdf)

[register/2021/20211220154520/dec\\_154520\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20211220154520/dec_154520_pl.pdf)

[10] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220906156980/anx_156980_pl.pdf)

[register/2022/20220906156980/anx\\_156980\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220906156980/anx_156980_pl.pdf)

[11] <https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/h1624.htm>

[12] [https://ec.europa.eu/health/documents/community-](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220728156743/anx_156743_pl.pdf)

[register/2022/20220728156743/anx\\_156743\\_pl.pdf](https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2022/20220728156743/anx_156743_pl.pdf)

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

[14] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-16-wrze%C5%9Bnia-2022-r-w-sprawie-rekomendacji-europejskiej-agencji>

[15] <https://urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-13-wrze%C5%9Bnia-2022-r-w-sprawie-rekomendacji-europejskiej-agencji>

[16] <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>

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

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

[19] <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>

[20] <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>

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

[22] <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>

[23] <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>

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

[25] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6764>

[26] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6743>

[27] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6702>

[28] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6652>

[29] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6643>

[30] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6619>

[31] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6590>

[32] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6575>

[33] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6561>

[34] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6456>

[35] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6455>

[36] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6454>

[37] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6446>

[38] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6435>

[39] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6434>

[40] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6431>

[41] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6410>

[42] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6393>

[43] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6360>

[44] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6347>

[45] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6328>

[46] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6308>

[47] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6297>

[48] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6264>

[49] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6263>

## Szczepionki COVID-19

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

---

- [50] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6244>
- [51] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6210>
- [52] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6183>
- [53] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6177>
- [54] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6158>
- [55] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6131>
- [56] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6121>
- [57] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6119>
- [58] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6112>
- [59] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6105>
- [60] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6076>
- [61] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6072>
- [62] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6044>
- [63] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6041>
- [64] <https://www.urpl.gov.pl/pl/node/6040>