

HOJA INFORMATIVA DE LA VACUNA PARA LOS RECEPTORES Y CUIDADORES SOBRE LA VACUNA COMIRNATY (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH CONTRA EL COVID-19 Y LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH BIVALENTE (ORIGINAL Y ÓMICRON BA.4/BA.5) CONTRA EL COVID-19 PARA PREVENIR LA ENFERMEDAD POR CORONAVIRUS 2019 (COVID-19) PARA SU USO EN INDIVIDUOS DE 12 AÑOS DE EDAD O MAYORES

PARA PERSONAS DE 12 AÑOS O MÁS

Se le está ofreciendo la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm), la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 o la vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente (original y ómicron BA.4/BA.5) contra el COVID-19, en adelante denominada como la vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19, para prevenir la enfermedad del coronavirus 2019 (COVID-19) causada por el SARS-CoV-2.

Esta hoja informativa sobre la vacuna para receptores y cuidadores comprende la hoja informativa de la vacuna contra el COVID-19 autorizada por Pfizer-BioNTech y la vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19, y también incluye información sobre la vacuna autorizada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA), la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm), para su uso en personas de 12 años o más.¹

La vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, mRNA), aprobada por la FDA, y la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19, autorizada mediante una autorización para uso de emergencia (Emergency Use Authorization, EUA) para mayores de 12 años, cuando se preparan según sus respectivas instrucciones de uso, pueden utilizarse indistintamente.²

La vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm) es una vacuna contra el COVID-19 aprobada por la FDA fabricada por Pfizer para BioNTech. Está aprobada como un esquema de vacunación de dos dosis para prevenir el COVID-19 en personas de 12 años o más. Asimismo, está autorizada en virtud de una EUA para suministrar:

- una tercera dosis de un esquema de vacunación primario a personas de 12 años o más con determinados tipos de inmunodepresión.

La vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 ha recibido una EUA de la FDA para administrar:

- **un esquema de vacunación primario de dos dosis a personas de 12 años o más; y**
- **una tercera dosis de un esquema de vacunación primario a personas de 12 años o más con determinados tipos de inmunodepresión.**

La vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 obtuvo una EUA de la FDA para suministrar:

- **una dosis única de refuerzo a personas de 12 años o más, al menos 2 meses después de completar el esquema de vacunación primario con cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada; o**
- **una única dosis de refuerzo a personas de 12 años o más, al menos 2 meses después de haber recibido la dosis de refuerzo más reciente con cualquier vacuna monovalente³ contra el COVID-19 autorizada o aprobada.**

Esta hoja informativa de vacunación contiene información para ayudarle a comprender los riesgos y beneficios de la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm), la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 y la vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 que usted puede recibir debido a la actual pandemia de COVID-19. Hable con su proveedor de vacunación si tiene alguna pregunta.

Esta hoja informativa puede haberse actualizado. Para consultar la hoja informativa más reciente, acceda a www.cvdvaccine.com.

¹ Puede recibir esta hoja informativa de la vacuna aunque su hijo tenga 11 años. Los niños que cumplan de 11 a 12 años de edad entre las dosis del régimen primario pueden recibir, para cualquiera de las dosis del régimen primario, (1) la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 autorizada para su uso en personas de 5 a 11 años de edad, o (2) la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm), o la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 autorizadas para su uso en personas mayores de 12 años.

² Cuando se preparan de acuerdo con sus instrucciones de uso correspondientes, la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, mRNA), aprobada por la FDA, y la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19, autorizada por la EUA, para mayores de 12 años, pueden utilizarse indistintamente sin presentar ningún problema de seguridad o eficacia.

LO QUE DEBE SABER ANTES DE RECIBIR CUALQUIER DE ESTAS VACUNAS

¿QUÉ ES EL COVID-19?

La enfermedad de COVID-19 es causada por un coronavirus llamado SARS-CoV-2. Puede contraer COVID-19 a través del contacto con otra persona que tenga el virus. Es predominantemente una enfermedad respiratoria que puede afectar a otros órganos. Las personas con COVID-19 han informado haber tenido una amplia gama de síntomas, que van desde síntomas leves hasta enfermedades graves que causan la muerte. Los síntomas pueden aparecer entre 2 y 14 días después de la exposición al virus. Los síntomas pueden ser fiebre o escalofríos, tos, dificultad para respirar, fatiga, dolores musculares o corporales, dolor de cabeza, pérdida del gusto o del olfato, dolor de garganta, congestión o secreción nasal, náuseas o vómitos y diarrea.

¿CÓMO SE RELACIONAN LA VACUNA COMIRNATY (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH CONTRA EL COVID-19 Y LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH BIVALENTE CONTRA EL COVID-19?

La vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm) y la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 pueden utilizarse indistintamente cuando se preparan de acuerdo con sus instrucciones de uso correspondientes. La vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 se fabrica de la misma manera que la vacuna COMIRNATY y la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19, pero también contiene un componente ómicron para ayudar a prevenir el COVID-19 causado por la variante ómicron del SARS-CoV-2.

Para obtener más información sobre la EUA, consulte la sección “**¿Qué es una autorización de uso de emergencia (EUA)?**” al final de esta hoja informativa.

³ Monovalente se refiere a cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada que contenga o codifique la proteína de la espícula solo del SARS-CoV-2 original.

¿QUÉ DEBE MENCIONARLE A SU PROVEEDOR DE VACUNACIÓN ANTES DE RECIBIR CUALQUIERA DE ESTAS VACUNAS?

Informe al proveedor de vacunación todos sus problemas de salud, por ejemplo, si:

- tiene alguna alergia;
- han tenido miocarditis (inflamación del músculo cardíaco) o pericarditis (inflamación del revestimiento exterior del corazón);
- tienen fiebre;
- tiene un trastorno hemorrágico o está en tratamiento con un anticoagulante;
- está inmunodeprimido o está en tratamiento con un medicamento que afecta al sistema inmunitario;
- está embarazada o planea quedar embarazada;
- están en período de lactancia;
- han recibido otra vacuna contra el COVID-19;
- alguna vez se han desmayado después de haber recibido una inyección.

¿CÓMO SE ADMINISTRAN ESTAS VACUNAS?

La vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19, la vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 o la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm) se le administrará en forma de inyección en el músculo.

Serie primaria: La vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 y la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm) se dan para la serie primaria. La vacuna se administra en forma de una serie de dos dosis, con un intervalo de 3 semanas. Se puede administrar una tercera dosis del esquema de vacunación primario al menos 4 semanas después de la segunda dosis a personas que tienen determinados tipos de inmunodepresión.

Dosis de refuerzo: La vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 se administra como una dosis única de refuerzo al menos 2 meses después de

- completar el esquema de vacunación primario con cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada; o
- recibir la dosis de refuerzo más reciente con cualquier vacuna monovalente contra el COVID-19 autorizada o aprobada.

Es posible que la vacuna no proteja a todo el mundo.

¿QUIÉN NO DEBE RECIBIR LA VACUNA COMIRNATY (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH CONTRA EL COVID-19 O LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH BIVALENTE CONTRA EL COVID-19?

No debe recibir ninguna de estas vacunas si:

- tuvo una reacción alérgica grave después de una dosis anterior de la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm) o de la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19;
- tuvo una reacción alérgica grave a cualquier componente de estas vacunas.

¿CUÁLES SON LOS COMPONENTES DE ESTAS VACUNAS?

La vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm), la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 y la vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 incluyen los siguientes ingredientes:

- ARNm y lípidos (((4-hidroxibutil)azanediil)bis(hexano-6,1-diil)bis(2-hexidecanoato), 2 [(polietilenglicol)-2000]-N, N-ditetradecilacetamida, 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfolina y colesterol).

La vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 para personas de 12 años o más contiene 1 de los siguientes conjuntos de ingredientes adicionales; pregunte al proveedor de la vacuna qué versión se está administrando:

- cloruro potásico, fosfato potásico monobásico, cloruro sódico, fosfato sódico dibásico dihidratado y sacarosa;

- trometamina, clorhidrato de trometamina y sacarosa.

La vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 para personas de 12 años o más contiene los siguientes ingredientes adicionales:

- trometamina, clorhidrato de trometamina y sacarosa.

Las vacunas COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm) contienen uno de los siguientes conjuntos de componentes adicionales; pregúntele al proveedor de vacunación qué versión se está administrando:

- cloruro potásico, fosfato potásico monobásico, cloruro sódico, fosfato sódico dibásico dihidratado y sacarosa;

- trometamina, clorhidrato de trometamina y sacarosa.

¿SE HAN UTILIZADO ANTES ESTAS VACUNAS?

En ensayos clínicos, aproximadamente 23,000 personas de 12 años o más han recibido al menos 1 dosis de la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19. Millones de personas han recibido la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 en virtud de la EUA desde el 11 de diciembre de 2020.

En un ensayo clínico, aproximadamente 300 personas de más de 55 años de edad recibieron una dosis de una vacuna bivalente que difiere de la vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 en que contiene un componente ómicron diferente.

¿CUÁLES SON LOS BENEFICIOS DE ESTAS VACUNAS?

Se ha demostrado que la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm) y la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 previenen el COVID-19. La FDA ha autorizado la vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 para proporcionar una mejor protección contra el COVID-19 causado por la variante ómicron del SARS-CoV-2.

En este momento, se desconoce la duración de la protección contra el COVID-19.

¿CUÁLES SON LOS RIESGOS DE ESTAS VACUNAS?

Existe una remota posibilidad de que estas vacunas pueda causar una reacción alérgica grave. En general, una reacción alérgica grave se podría producir entre unos minutos y una hora después de recibir una dosis. Por este motivo, el proveedor de vacunación podría pedirle que permanezca en el lugar donde recibió la vacuna para supervisarle después de la vacunación. Los signos de una reacción alérgica grave pueden ser:

- dificultad para respirar;
- hinchazón de la cara y de la garganta;
- ritmo cardíaco acelerado;
- erupción cutánea intensa en todo el cuerpo;
- mareos y debilidad.

Se ha producido miocarditis (inflamación del músculo cardíaco) y pericarditis (inflamación del revestimiento exterior del corazón) en algunas personas que han recibido la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm) o la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19, más comúnmente en los adolescentes y hombres menores de 40 años que en las mujeres y los hombres mayores. En la mayoría de estas personas, los síntomas comenzaron a los pocos días de haber recibido la segunda dosis de la vacuna.

La probabilidad de que esto ocurra es muy baja. Debe buscar atención médica inmediatamente si tiene alguno de los siguientes síntomas después de recibir la vacuna:

- dolor torácico;
- falta de aliento;
- sensación de tener latidos cardíacos rápidos, el pulso acelerado o palpitaciones.

Los efectos secundarios que se han notificado con respecto a estas vacunas incluyen los siguientes:

- Reacciones alérgicas graves
- Reacciones alérgicas no graves, como sarpullido, picazón, urticaria o hinchazón de la cara;
- Miocarditis (inflamación del músculo cardíaco)
- Pericarditis (inflamación del revestimiento exterior del corazón)
- Dolor en el lugar de la inyección;
- Cansancio
- Dolor de cabeza
- Dolor muscular
- Escalofríos
- Dolor en las articulaciones
- Fiebre

- Hinchazón en el lugar de la inyección
- Enrojecimiento en el lugar de la inyección
- Náuseas
- Malestar
- Ganglios linfáticos inflamados (linfadenopatía)
- Disminución del apetito
- Diarrea
- Vómitos
- Dolor en el brazo
- Desmayos asociados a la inyección de la vacuna
- Mareos

Puede que estos no sean todos los posibles efectos secundarios de estas vacunas. Pueden producirse efectos secundarios graves e inesperados. Todavía se están estudiando los posibles efectos secundarios de estas vacunas.

¿QUÉ DEBO HACER SI MI HIJO/A TIENE EFECTOS SECUNDARIOS?

Si tiene una reacción alérgica grave, llame al 9-1-1 o acuda al hospital más cercano.

Llame al proveedor de vacunación o a su proveedor de atención médica si tiene algún efecto secundario que le molesta o no desaparece.

Informe los efectos secundarios de la vacuna al Sistema de Notificación de Eventos Adversos de Vacunas (Vaccine Adverse Event Reporting System, VAERS) de la FDA y los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (Centers for Disease Control and Prevention, CDC). El número gratuito del VAERS es 1-800-822-7967. También puede notificarlos en línea en <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Escriba “vacuna COMIRNATY” (vacuna contra el COVID-19, ARNm)” o “vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 de EUA” o “vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 de EUA” en la primera línea del recuadro n.º 18 del formulario de informe, según corresponda.

Además, puede informar los efectos secundarios a Pfizer Inc. en la información de contacto que aparece a continuación.

Sitio web	Número de fax	Número de teléfono
www.pfizersafetyreporting.com	1-866-635-8337	1-800-438-1985

También se le puede dar la opción de inscribirse en v-safe. V-safe es una herramienta voluntaria para teléfonos inteligentes que utiliza mensajes de texto y encuestas en la web para consultar con las personas que han sido vacunadas e identificar posibles efectos secundarios después de la vacunación contra el COVID-19. V-safe realiza preguntas que ayudan a los CDC a monitorear la seguridad de las vacunas contra el COVID-19. V-safe también proporciona recordatorios de la segunda dosis si es necesario y realiza un seguimiento telefónico en vivo por parte de los CDC si los participantes notifican un impacto significativo en la salud después de la vacunación contra el COVID-19. Para obtener más información sobre cómo registrarse, visite www.cdc.gov/vsafe.

¿QUÉ PASA SI DECIDO NO RECIBIR LA VACUNA COMIRNATY (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH CONTRA EL COVID-19 O LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH BIVALENTE CONTRA EL COVID-19?

En virtud de la EUA, es su decisión si desea recibir o no cualquiera de estas vacunas. Si decide no recibir ninguna de estas vacunas, no cambiará su atención médica habitual.

¿EXISTEN OTRAS OPCIONES PARA PREVENIR EL COVID-19 ADEMÁS DE LA VACUNA COMIRNATY (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH CONTRA EL COVID-19 O LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH BIVALENTE CONTRA EL COVID-19?

Para el esquema de vacunación primario, otra opción para prevenir el COVID-19 es la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm), que está aprobada por la FDA. Otras vacunas para prevenir el COVID-19 pueden estar disponibles bajo la EUA, incluyendo vacunas bivalentes que contienen un componente ómicron del SARS-CoV-2.

¿PUEDO RECIBIR LA VACUNA COMIRNATY (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH CONTRA EL COVID-19 O LA VACUNA DE PFIZER-BIONTECH BIVALENTE CONTRA EL COVID-19 JUNTO CON OTRAS VACUNAS?

Aún no se ha enviado la información a la FDA sobre la administración de la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm), de la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 o de la vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 conjuntamente con otras vacunas. Si está considerando recibir la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm), la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 o la vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19 junto con otras vacunas, analice sus opciones con su proveedor de atención médica.

¿QUÉ SUCEDE SI ESTOY INMUNODEPRIMIDO?

Si está inmunodeprimido, puede recibir una tercera dosis de la serie primaria de la vacuna de Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 o la vacuna COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm). Las personas de 12 años o más pueden recibir una dosis de refuerzo de la vacuna de Pfizer-BioNTech bivalente contra el COVID-19. Es posible que las vacunas no proporcionen inmunidad total al COVID-19 en personas inmunodeprimidas, y debe continuar con las precauciones físicas para ayudar a prevenir el COVID-19. Sus contactos cercanos deben vacunarse según corresponda.

¿QUÉ SUCEDE SI ESTOY EMBARAZADA O EN PERÍODO DE LACTANCIA?

Si está embarazada o amamantando, discuta sus opciones con su proveedor de atención médica.

¿ESTAS VACUNAS PUEDEN CONTAGIAR EL COVID-19?

No. Estas vacunas no contienen el virus SARS-CoV-2 y no puede contagiarle el COVID-19.


CONSERVE SU TARJETA DE VACUNACIÓN

Cuando reciba la primera vacuna contra el COVID-19, recibirá una tarjeta de vacunación. Recuerde traer su tarjeta cuando regrese.

INFORMACIÓN ADICIONAL

Si tiene preguntas, visite el sitio web o llame al número de teléfono que se indica a continuación.

Para acceder a las hojas informativas más recientes, escanee el código QR que se proporciona a continuación.

Sitio web global	Número de teléfono
<p>www.cvdvaccine.com</p> 	<p>1-877-829-2619 (1-877-VAX-CO19)</p>

¿CÓMO PUEDO OBTENER MÁS INFORMACIÓN?

- Consulte al proveedor de vacunación.
- Visite el sitio web de los CDC en <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>.
- Visite el sitio web de la FDA en <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>.
- Póngase en contacto con el Departamento de Salud Pública local o estatal.

¿DÓNDE SE REGISTRARÁ LA INFORMACIÓN DE MI VACUNACIÓN?

El proveedor de la vacuna puede incluir la información de su vacunación en el Sistema de Información de Inmunización (IIS, por sus siglas en inglés) de su estado o jurisdicción local u otro sistema designado. Para obtener más información sobre el IIS, visite <https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html>.

¿SE ME PUEDE COBRAR UN HONORARIO DE ADMINISTRACIÓN POR RECIBIR ESTAS VACUNAS CONTRA EL COVID-19?

No. En este momento, el proveedor no puede cobrarle por una dosis de la vacuna, y no se le puede cobrar un honorario de administración de la vacuna de su bolsillo ni ningún otro cargo si solo recibe la vacunación contra el COVID-19. Sin embargo, los proveedores de vacunación pueden solicitar el reembolso correspondiente por parte de un programa o plan que cubra los honorarios de administración de la vacuna contra el COVID-19 para el receptor de la vacuna (seguro privado, Medicare, Medicaid, Programa de COVID-19 para Personas No Aseguradas de la Administración de Recursos y Servicios de Salud [Health Resources and Services Administration, HRSA] para receptores que no tienen seguro).

¿DÓNDE PUEDO DENUNCIAR CASOS DE SOSPECHA DE FRAUDE?

Se recomienda a las personas que tengan conocimiento de cualquier posible violación de los requisitos del Programa de vacunación contra el COVID-19 de los CDC que informen a la Oficina del Inspector General, Departamento de Salud y Servicios Humanos de EE. UU., al 1-800-HHS-TIPS o en <https://TIPS.HHS.GOV>.

¿QUÉ ES EL PROGRAMA DE COMPENSACIÓN POR DAÑOS CAUSADOS POR CONTRAMEDIDAS?

El Programa de Compensación por Daños Causados por Contramedidas (Countermeasures Injury Compensation Program, CICP) es un programa federal que puede ayudar a pagar los costos relacionados con la atención médica y otros gastos específicos de determinadas personas que han sufrido daños graves a causa de ciertos medicamentos o vacunas, incluida estas vacunas. Por lo general, se debe presentar una reclamación al CICP dentro de un (1) año a partir de la fecha de recibir la vacuna. Para obtener más información acerca de este programa, visite www.hrsa.gov/cicp/ o llame al 1-855-266-2427.

¿QUÉ ES UNA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA)?

Una EUA es un mecanismo para facilitar la disponibilidad y el uso de productos médicos, incluidas las vacunas, durante emergencias de salud pública, como la pandemia actual de COVID-19. Una EUA está respaldada por una declaración del secretario del Departamento de Salud y Servicios Humanos (Health and Human Services, HHS), que estipula que existen circunstancias que justifican el uso de emergencia de medicamentos y productos biológicos durante la pandemia de COVID-19. Un producto autorizado para uso de emergencia no ha pasado por el mismo tipo de revisión de la FDA como producto aprobado por la FDA.

La FDA puede emitir una EUA cuando se cumplen determinados criterios, lo que incluye que no existan alternativas aceptables, aprobadas y disponibles. Asimismo, la decisión de la FDA se basa en las pruebas científicas disponibles que demuestran que el producto puede ser eficaz para prevenir el COVID-19 durante la pandemia de COVID-19 y que los posibles beneficios conocidos del producto superan sus riesgos conocidos. Se deben cumplir todos estos criterios para permitir que el producto se utilice en el tratamiento de pacientes durante la pandemia de COVID-19.

Hay una EUA vigente mientras dure la declaración de la EUA para COVID-19 que justifica el uso de emergencia de este producto, a menos que se termine o se revoque (después de lo cual el producto ya no puede utilizarse).

BIONTECH

Fabricado para
BioNTech Manufacturing GmbH
An der Goldgrube 12
55131 Mainz, Alemania



Fabricado por
Pfizer Inc., New York, NY 10017

LAB-1451-23.1c

Revisado: 8 de diciembre de 2022



Escanee para registrar la entrega de esta hoja informativa al receptor de la vacuna en los registros médicos electrónicos/sistemas de información de inmunización.

GDTI: 0886983000332