

صحيفة وقائع للمستفيدين ومقدمي الرعاية عن لقاح PFIZER-BIONTECH لكوفيد-19 ولقاح PFIZER-BIONTECH لكوفيد-19،
ثنائي التكافؤ (الأصلي وأوميكرون BA.4/BA.5) للوقاية من مرض فيروس كوفيد-19 للاستخدام لدى الأفراد
من عمر 5 إلى 11 عامًا

من أجل عمر 5 إلى 11

يُعرض على طفلك لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 لكوفيد-19¹ أو لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 لكوفيد-19، ثنائي التكافؤ (الأصلي وأوميكرون BA.4/BA.5)²، يشار إليه فيما بعد باسم لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19، ثنائي التكافؤ للوقاية من مرض فيروس SARS-CoV-2.

وتشمل صحيفة الحقائق للمتلقين ومقدمي الرعاية كل الحقائق المتصلة بلقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 ولقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 المصرح باستخدامه مع الأفراد الذين تتراوح أعمارهم بين 5 سنوات و 11 سنة.

حصل لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 على إذن استخدام طارئ (EUA) من إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) لتوفير:

- سلسلة أولية من جرعتين للأفراد من سن 5 حتى سن 11.
- جرعة ثالثة أساسية للأفراد من سن 5 إلى 11 عامًا المصابين بأنواع معينة من نقص المناعة.

¹ لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19، وهو لقاح أحادي التكافؤ، يشفر البروتين المرتفع فقط من فيروس SARS-CoV-2 الأصلي.

² لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19، ثنائي التكافؤ يشفر البروتين المرتفع في SARS-CoV-2 الأصلي و أوميكرون BA.4/BA.5 SARS-CoV-2.

³ قد تتلقى صحيفة الوقائع هذه حتى لو كان عمر طفلك 4 سنوات. قد يتلقى الأطفال الذين سيتحولون من سن 4 إلى 5 سنوات أي جرعات في السلسلة الأولية سلسلة أولية من جرعتين مع لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 المصرح باستخدامه في الأفراد 5 حتى سن 11. الأطفال الذين سيتحولون من 4 سنوات إلى 5 سنوات بين أي جرعات في السلسلة الأولية، والذين بدأوا سلسلة أولية من 3 جرعات باستخدام لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 المصرح باستخدامه في الأفراد 6 أشهر إلى 4 سنوات من العمر، قد يتلقى لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 المصرح باستخدامه في الأفراد 11 سنة للجرعتين 2 و/أو 3.

⁴ قد تتلقى صحيفة الوقائع هذه حتى لو كان طفلك يبلغ من العمر 12 عامًا. الأطفال الذي سيُمنون عامهم الحادي عشر وبيدأون عامهم الثاني عشر بين الجرعات في النظام الأساسي قد يتلقون، لأي جرعة في السلسلة الأساسية، إما: (1) لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 المصرح باستخدامه للأفراد من سن 5 إلى 11 عامًا أو (2) كوميرناتي (لقاح كوفيد-19، القائم على الحمض النووي الريبي) أو لقاح فايزر-بيونتك لكوفيد-19 المصرح باستخدامه للأفراد الذين تبلغ أعمارهم 12 عامًا أو أكبر.

- حصل لقاح فايزر-بيونتيك كوفيد-19 على ترخيص الاستخدام الطارئ من إدارة الغذاء والدواء الأمريكية من أجل توفير:
- جرعة معززة واحدة للأفراد الذين تتراوح أعمارهم بين 5 و 11 سنة على الأقل بعد شهرين من الانتهاء من التطعيم الأولي بأي لقاح مصرح به أو معتمد لكوفيد-19؛ أو
 - جرعة معززة واحدة للأفراد الذين تبلغ أعمارهم بين 5 و 11 سنة بعد شهرين على الأقل من تلقي أحدث جرعة معززة مع أي لقاح أحادي التكافؤ مصرح به أو معتمد.

تحتوي صحيفة الوقائع هذه على معلومات لمساعدتك على فهم مخاطر وفوائد لقاح -Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine لكوفيد-19، ولقاح فايزر بيونتك ثنائي التكافؤ، والذي قد يحصل عليه طفلك نظرًا لوجود جائحة كوفيد -19. تحدث إلى مقدم خدمات التطعيم لطفلك إذا كانت لديك أسئلة.

ربما تم تحديث صحيفة الحقائق هذه. للاطلاع على أحدث صحيفة وقائع، يرجى زيارة www.cvdvaccine.com.

ما الذي تحتاج إلى معرفته قبل أن يحصل طفلك على أي من هذه اللقاحات

ما هو كوفيد-19؟

كوفيد-19 هو مرض يحدث بسبب فيروس كورونا يسمى سارس-كوف-2. يمكنك أن تُصاب بفيروس كوفيد-19 عن طريق الاتصال بشخص آخر مصاب بالفيروس. وهو في الغالب مرض تنفسي يمكن أن يؤثر على أعضاء أخرى. يعاني الأشخاص المصابون بفيروس كوفيد-19 من مجموعة واسعة من الأعراض التي تم الإفادة بها، وهي تتراوح من الأعراض الخفيفة إلى المرض الشديد الذي يؤدي إلى الوفاة. قد تظهر الأعراض بعد يومين إلى 14 يومًا من التعرض للفيروس. قد تشمل الأعراض: حمى أو قشعريرة؛ سُعال؛ ضيق في التنفس؛ إعياء؛ آلام في العضلات أو الجسم؛ صداع الرأس؛ فقدان جديد في حاسة التذوق أو الشم؛ التهاب الحلق؛ احتقان أو سيلان الأنف؛ الغثيان أو القيء؛ إسهال.

لمزيد من المعلومات حول ترخيص الاستخدام الطارئ، راجع قسم " ما هو ترخيص الاستخدام الطارئ (EUA)؟" في نهاية صحيفة الحقائق هذه.

ما الذي ينبغي أن تذكره لمقدم خدمات التطعيم الخاص بطفلك قبل أن يحصل طفلك على أي من هذه اللقاحات؟
أخبر مقدم اللقاح لطفلك عن جميع حالات طفلك الطبية، بما في ذلك إذا كان طفلك:

- يعاني من الحساسية
- يعاني من التهاب عضلة القلب (التهاب العضلة القلبية) والتهاب التامور (التهاب غلاف القلب)
- لديه حمى
- يعاني من خلل في نزيف الدم أو إذا كان يعاني من تجلط الدم

⁵ أحادي التكافؤ يشير إلى أي لقاح مصرح به أو معتمد لفيروس كوفيد-19 يحتوي أو يشفر بروتين سبايك الخاص فقط بـ sars-cov-2 الأصلي.

- يعاني من نقص المناعة أو يتناول دواء يؤثر على جهازه المناعي
- حامل
- مرضعة
- تلقى لقاح آخر لفيروس كوفيد-19
- سبق أن تعرض للإغماء بسبب حقنة

كيف يتم إعطاء هذه اللقاحات؟

سيتلقى طفلك لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 ولقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 على شكل حقنة في العضل.

السلسلة الأولية: يتم إعطاء لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 للسلسلة الأولية. سيتم إعطاء اللقاح كسلسلة من جرعتين، بفواصل 3 أسابيع. ويمكن إعطاء جرعة أساسية ثالثة بعد 28 يوماً على الأقل من الجرعة الثانية للأفراد المصابين بأنواع معينة من نقص المناعة.

الجرعة المعززة:

- لقاح فايزر بيونتك لكوفيد-19 ثنائي التكافؤ يُعطى كجرعة معززة واحدة بعد شهرين على الأقل من:
- إتمام التطعيم الأساسي بأي لقاح كوفيد-19 أحادي التكافؤ مرخص به أو معتمد؛ أو
 - تلقي أحدث جرعة معززة مع أي لقاح أحادي التكافؤ مصرح به أو معتمد.

قد لا يوفر اللقاح الحماية للجميع.

من الأشخاص الذين يحظر عليهم الحصول على لقاح فايزر بيونتك لكوفيد-19 ولقاح فايزر بيونتك ثنائي التكافؤ؟
يجب ألا يحصل طفلك على أي من هذه اللقاحات إذا كان طفلك:

- كان لديه رد فعل تحسسي شديد بعد جرعة سابقة من لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19.
- كان لديه رد فعل تحسسي شديد تجاه أي من مكونات هذه اللقاحات.

ما هي مكونات هذه اللقاحات؟

يحتوي لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 ولقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 على المكونات التالية:
الحمض النووي الريبوزي المرسال (mRNA)، دهون ((4-هيدروكسي بيوتيل) أزانيديل) مكرر (هكسان -6.1-دييل)
مكرر (2-هيكسيديكانوات)، ((بولي إيثيلين جلايكول) -2000) [N، N - ثنائي ميثيل اسيتاميد، 2، 1-ديستيروبول-إن-جلايكرو-3- الفوسفوكولين والكوليسترول)، تروميثامين، تروميثامين هيدروكلوريد، سكروز، وكلوريد الصوديوم.

هل تم استخدام هذه اللقاحات من قبل؟

ففي تجربة سريرية، تلقى حوالي 3100 فرد تتراوح أعمارهم بين 5 و 11 عاماً جرعة واحدة على الأقل من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19. تلقى ملايين الأفراد لقاح فايزر بيونتك لكوفيد-19 تحت تصريح بالاستخدام الطارئ، منذ 11 ديسمبر 2020.

في تجربة سريرية، تلقى ما يقرب من 300 فرد أعمارهم تتجاوز 55 عام، جرعة واحدة من لقاح ثنائي التكافؤ يختلف عن لقاح فايزر بيونتك لكوفيد-19 ثنائي التكافؤ من حيث إنه يحتوي على مكون مختلف من أوميكرون.

ما هي فوائد هذه اللقاحات؟

ثبت أن لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 يحول دون الإصابة بكوفيد-19. أجازت إدارة الغذاء والدواء لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19 ثنائي التكافؤ لتوفير حماية أفضل للمرض الناجم عن متحور أوميكرون من sars-cov-2. مدة الحماية ضد كوفيد-19 غير معروفة حاليًا.

ما هي مخاطر هذه اللقاحات؟

هناك احتمال بعيد أن تسبب هذه اللقاحات رد فعل تحسسي شديد. هناك احتمال بعيد أن تسبب هذه اللقاحات رد فعل تحسسي شديد. ولهذا السبب، يمكن لمقدم تلقيح طفلك أن يطلب من طفلك البقاء في المكان الذي تلقى فيه طفلك اللقاح لمراقبته بعد تلقيه للقاح. يمكن أن تشمل علامات رد الفعل التحسسي الشديد ما يلي:

- صعوبة في التنفس
- تورم في الوجه والحلق
- تسارع ضربات القلب
- طفح جلدي كزير في جميع أنحاء الجسم
- الدوخة والضعف

حدث التهاب عضلة القلب (التهاب العضلة القلبية) والتهاب التامور (التهاب غلاف القلب) لدى بعض الأشخاص الذين تلقوا

لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19. ولقد بدأت الأعراض في غضون أيام قليلة بعد تلقي الجرعة الثانية من اللقاح لدى معظم هؤلاء الأشخاص. فرصة حدوث ذلك منخفضة للغاية، ويجب عليك طلب الرعاية الطبية على الفور إذا كان لدى طفلك أي من الأعراض التالية بعد تلقي اللقاح:

- ألم في الصدر
- ضيق في التنفس
- الشعور بخفقان القلب السريع أو الارتجاف أو دقات القلب الشديدة

تشمل الآثار الجانبية التي تم الإبلاغ عنها مع هذه اللقاحات ما يلي:

- ردود فعل تحسسية شديدة
- ردود فعل تحسسية غير شديدة مثل الطفح الجلدي، أو الحكة، أو الإصابة بالبهثور أو تورم الوجه
- التهاب عضلة القلب (التهاب العضلة القلبية)
- التهاب التامور (التهاب غلاف القلب)
- ألم مكان الحقنة
- شعور بالتعب
- الصداع
- ألم العضلات

- القشعريرة
- ألم المفاصل
- حمى
- تورم مكان الحقنة
- احمرار مكان الحقنة
- غثيان
- الشعور بالإعياء
- تضخم الغدد الليمفاوية (تضخم العقد اللمفية)
- فقد الشهية
- إسهال
- التقيؤ
- ألم الذراع
- الإغماء المصاحب لحقن اللقاح

ما الذي يتعين فعله بخصوص الآثار الجانبية؟ قد لا تكون هذه الآثار هي جميع الآثار الجانبية المحتملة لهذه اللقاحات. وقد تحدث آثار جانبية خطيرة وغير متوقعة. لا تزال الآثار الجانبية المحتملة لهذه اللقاحات قيد الدراسة.

ما الذي يتعين فعله بخصوص الآثار الجانبية؟

إذا كان طفلك يعاني من رد فعل تحسسي شديد، فاتصل برقم 911 أو اذهب إلى أقرب مستشفى.

اتصل بمقدم التطعيم أو مقدم الرعاية الصحية الخاص بطفلك إذا كان لدى طفلك أي آثار جانبية تزعجه أو لا تختفي.

أبلغ إدارة الغذاء والدواء الأمريكية/مركز السيطرة على الأمراض والوقاية منها عن الآثار الجانبية للقاح وفقاً لنظام الإبلاغ عن الأحداث الضارة للقاح. رقم الاتصال المجاني الخاص بنظام الإبلاغ عن آثار اللقاحات العكسية هو 800-822-796-1، وإلا فأبلغ عبر الإنترنت من خلال <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. يرجى تضمين عبارة "Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine EUA" أو "BioNTech COVID-19 Vaccine"، في السطر الأول من المربع رقم 18 من نموذج الإبلاغ.

بالإضافة إلى ذلك، يمكنك إبلاغ شركة فايزر عن الآثار الجانبية من خلال معلومات الاتصال المتوفرة أدناه.

رقم الهاتف	رقم الفاكس	الموقع الإلكتروني
1-800-438-1985	1-866-635-8337	www.pfizersafetyreporting.com

قد يتم منحك أيضاً خيار التسجيل في تطبيق V-safe. V-safe هي أداة طوعية قائمة على الهواتف الذكية تستخدم الرسائل النصية واستطلاعات الويب لتسجيل الوصول مع الأشخاص الذين تلقوا اللقاح لتحديد الآثار الجانبية المحتملة بعد تلقي اللقاح ضد كوفيد-19. يطرح تطبيق V-safe أسئلة تساعد مركز السيطرة على الأمراض والوقاية منها في مراقبة سلامة لقاحات كوفيد-19. يوفر تطبيق V-safe أيضاً تذكيرات بالجرعة الثانية إذا لزم الأمر وخاصية الاتصال المباشر

للمتابعة عن طريق مركز مكافحة الأمراض إذا أبلغ المشاركون عن حصول تأثير كبير على صحتهم بعد التطعيم ضد كوفيد-19. لمزيد من المعلومات حول كيفية التسجيل، قم بزيارة: www.cdc.gov/vsafe.

ماذا لو قررت عدم جعل طفلي يحصل على لقاح PFIZER-BIONTECH لكوفيد-19

أو لقاح BioNTech COVID-19 Vaccine ثنائي التكافؤ؟
يمكن لك قبول أو رفض تلقي أي من هذه اللقاحات بموجب ترخيص الاستخدام الطارئ. في حال قررت لطفلك عدم الحصول على أي من هذه اللقاحات، لن تتغير الرعاية الطبية الخاصة به.

هل هناك خيارات أخرى متاحة للوقاية من كوفيد-19 إلى جانب PFIZER-BIONTECH COVID-19، أو لقاح PFIZER-BIONTECH COVID-19 ثنائي التكافؤ؟

قد تتوفر لقاحات أخرى للوقاية من كوفيد-19 تحت الترخيص بالاستخدام الطارئ، بما في ذلك اللقاحات ثنائية التكافؤ التي تحتوي على مكون أو ميكرون من sars-cov-2

هل يمكن لطفلي الحصول على لقاح فايزر بيونتك كوفيد-19، أو لقاح فايزر بيونتك ثنائي التكافؤ في نفس الوقت الذي حصل فيه على لقاحات أخرى؟

لم يتم بعد تقديم البيانات إلى إدارة الغذاء والدواء الأمريكية بشأن استخدام Pfizer-BioNTech COVID-19 لقاح أو Pfizer-BioNTech COVID-19 ثنائي التكافؤ مع لقاحات أخرى. إذا كنت تفكر في حصول طفلك على لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19، أو Pfizer-BioNTech COVID-19 ثنائي التكافؤ مع لقاحات أخرى، يرجى مناقشة خيارات طفلك مع مقدم الرعاية الصحية الخاص بك.

ماذا لو كان طفلي منقوص المناعة؟

إذا كان طفلك منقوص المناعة، قد تُعطى خيار حصول طفلك على جرعة أساسية ثالثة من لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19.

قد يتلقى الأفراد الذين تتراوح أعمارهم بين 5 و 11 عامًا جرعة معززة من لقاح Pfizer-BioNTech COVID-19، ثنائي التكافؤ. قد لا توفر التطعيمات مناعة كاملة ضد كوفيد-19 للأشخاص الذين يعانون من نقص المناعة، ويجب عليك

الاستمرار في جعل طفلك يحتفظ باحتياطات جسدية للمساعدة في منع الإصابة بكوفيد-19. بالإضافة إلى ذلك، يجب تطعيم المخالطين المقربين لطفلك حسب الاقتضاء.

ماذا عن الحمل أو الإرضاع؟

إذا كانت طفلاتك حاملاً أو مرضعة، ناقش خياراتك مع مقدم خدمات الرعاية الصحية.

هل ستعطي هذه اللقاحات طفلي كوفيد-19 ؟

لا. لا تحتوي هذه اللقاحات على فيروس كورونا-سارس-2 ولا يمكنها أن تصيب طفلك بكوفيد-19.


احتفظ ببطاقة التطعيم الخاصة بطفلك

عندما يتلقى طفلك اللقاح الأول المضاد لكوفيد-19، سنحصل على بطاقة تلقيح. تذكر أن تحضر البطاقة معك عندما يعود طفلك.

معلومة إضافية

إذا كانت لديك أسئلة، قم بزيارة الموقع الإلكتروني أو اتصل برقم الهاتف الموضح أدناه. للوصول إلى أحدث صحيفة

حقائق، يرجى مسح رمز الاستجابة السريعة الوارد أدناه.

رقم الهاتف	الموقع الإلكتروني العالمي
1-877-829-2619 (1-877-VAX-CO19)	www.cvdvaccine.com 

كيف يمكنني معرفة المزيد؟

- اسأل موفر التطعيمات.
- تفضل بزيارة الموقع الإلكتروني لمركز السيطرة على الأمراض والوقاية منها على <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>
- تفضل بزيارة الموقع الإلكتروني لإدارة الغذاء والدواء الأمريكية على <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>
- اتصل بقسم الصحة العامة المحلي أو التابع للولاية.

أين سيتم تسجيل معلومات التطعيم الخاصة بطفلي؟

قد يقوم موفر التطعيم بتضمين معلومات التطعيم الخاصة بطفلك في نظام معلومات التحصين (IIS) في الولاية / الولايات القضاية المحلية أو أي نظام آخر معين. سيضمن ذلك حصول طفلك على نفس اللقاح عند العودة للجرعة الثانية من السلسلة الأولية. للمزيد من المعلومات حول نظام معلومات التحصين، تفضل بزيارة: <https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html>

هل سيتم تحصيل رسوم إدارية مقابل حصولي على لقاحات كوفيد-19؟

لا. في هذا الوقت، لا يمكن لمقدم الخدمة أن يفرض عليك رسومًا مقابل جرعة اللقاح ولا يمكن تحصيل رسوم إدارة اللقاح من الجيب أو أي رسوم أخرى إذا تلقيت لقاح كوفيد-19 فقط. ومع ذلك، قد يطلب مقدمو التطعيم السداد المناسب من برنامج أو خطة تغطي رسوم إدارة لقاح كوفيد-19 لمتلقي اللقاح (التأمين الخاص، Medicare، Medicaid، برنامج HRSA COVID-19 غير مؤمن عليه للمتلقين غير المؤمن عليهم).

أين يمكنني الإبلاغ عن حالات الاحتيال المشتبه بها؟

يتم تشجيع الأفراد الذين أصبحوا على بينة بوجود انتهاكات محتملة لمتطلبات برنامج مركز السيطرة على الأمراض والوقاية منها للتطعيم ضد فيروس كوفيد-19 على الإبلاغ عنها إلى مكتب المفتش العام، في وزارة الصحة والخدمات الإنسانية الأمريكية، على <https://TIPS.HHS.GOV> أو HHS-TIPS-800-1

ما هو برنامج التدابير المضادة للتعويض عن الإصابات؟

برنامج التعويض عن الأضرار المضادة (CICP) هو برنامج فيدرالي قد يساعد في دفع تكاليف الرعاية الطبية وغيرها من النفقات المحددة لبعض الناس

الذين أصيبوا بجروح خطيرة بسبب بعض الأدوية أو اللقاحات، بما في ذلك هذه اللقاحات. ترخيص الاستخدام الطارئ بشكل عام، يجب تقديم مطالبة إلى برنامج التدابير المضادة للتعويض عن الإصابات في غضون عام واحد (1) من تاريخ تلقي اللقاح. لمعرفة المزيد عن البرنامج، تفضل بزيارة www.hrsa.gov/cicp أو اتصل على 1-855-266-2427.

ما هو ترخيص الاستخدام الطارئ (EUA)؟

ترخيص الاستخدام الطارئ (EUA) هو آلية لتسهيل توافر واستخدام المنتجات الطبية، بما في ذلك اللقاحات، أثناء حالات الطوارئ الصحية العامة، مثل جائحة فيروس كوفيد-19 الحالية. يدعم ترخيص الاستخدام الطارئ إعلان وزير الصحة والخدمات البشرية الذي ينص على أن هناك ظروفًا تبرر الاستخدام الطارئ للأدوية والمنتجات البيولوجية أثناء جائحة فيروس كوفيد-19. لم يخضع المنتج المصرح به للاستخدام في حالات الطوارئ لنفس النوع من المراجعة من قبل إدارة الغذاء والدواء الأمريكية مثل المنتج المعتمد من إدارة الغذاء والدواء.

قد تُصدر إدارة الغذاء والدواء الأمريكية تصريح استخدام طارئ عند الوفاء بمعايير مُعيّنة، تتضمن عدم توفّر أي بدائل ملائمة مُعتمدة. بالإضافة إلى ذلك، يستند قرار إدارة الغذاء والدواء الأمريكية إلى إجمالي البراهين الطبية المتوفرة التي تبين أن المنتج قد يكون فعالاً للوقاية من كوفيد-19 خلال جائحة كوفيد-19، وأن فوائد المنتج المعروفة والمُحتملة التي تبين أن المنتج قد يكون فعالاً للوقاية من كوفيد-19 خلال جائحة كوفيد-19. يجب استيفاء كل هذه المعايير للسماح باستخدام المنتج أثناء وباء كوفيد-19.

يسري تصريح الاستخدام الطارئ للقاح موديرنا المضاد لكوفيد-19 طوال مدة إعلان تصريح الاستخدام الطارئ لكوفيد-19 الذي يبزر استخدام هذه الأدوية الطارئة، إلا في حال إلغائه أو سحبه (بعدها قد يتوقف استخدام الأدوية).

BIONTECH

صنّع لصالح

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

Mainz, Germany 55131



صنّع بواسطة

شركة فايزر، نيو يورك، ولاية نيو يورك 10017

LAB-1486-6.2i

تمت المراجعة في: 12 أكتوبر 2022



مسح ضوئي لالتقاط أن صحيفة الحقائق هذه قد تم تقديمها إلى
متلقي اللقاح من أجل السجلات الطبية الإلكترونية /
معلومات التطعيم.

GDTI: 0886983000424