

Ha ricevuto **COMIRNATY VACCINO mRNA ANTI-COVID-19 (modificato a livello dei nucleosidi)**.

Nome della persona  
vaccinata: \_\_\_\_\_

Data della  
prima dose: \_\_\_\_\_

Denominazione  
completa e Lotto n.:\* \_\_\_\_\_

Data della  
seconda dose: \_\_\_\_\_

Denominazione  
completa e Lotto n.:\* \_\_\_\_\_

Data della  
terza dose del  
ciclo primario: <sup>†‡§</sup> \_\_\_\_\_

Denominazione  
completa e Lotto n.:\* \_\_\_\_\_

Data della  
dose di richiamo: <sup>||¶</sup> \_\_\_\_\_

Denominazione  
completa e Lotto n.:\* \_\_\_\_\_

Data della  
dose di richiamo: <sup>||¶</sup> \_\_\_\_\_

Denominazione  
completa e Lotto n.:\* \_\_\_\_\_

\* Inserire il numero di lotto riportato sull'etichetta del flaconcino o posizionare l'etichetta adesiva prestampata del flaconcino.

# PORTI QUESTA SCHEDA AL PROSSIMO APPUNTAMENTO.

## Soggetti di età pari o superiore a 12 anni

**Il ciclo primario di vaccinazione** è composto da due dosi. La seconda dose deve essere somministrata 3 settimane dopo la prima dose.

†È possibile somministrare una terza dose del ciclo primario almeno 28 giorni dopo la seconda dose a soggetti severamente immunocompromessi.

‡**La dose di richiamo di COMIRNATY, COMIRNATY Original/Omicron BA.1 o COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5** deve essere somministrata almeno 3 mesi dopo l'ultima dose di un vaccino anti-COVID-19. COMIRNATY Original/Omicron BA.1 e COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 sono indicati unicamente nei soggetti che abbiano ricevuto in precedenza almeno un ciclo primario di vaccinazione contro COVID-19.

## Bambini di età compresa fra 5 e 11 anni

**Il ciclo primario di vaccinazione** è composto da due dosi. La seconda dose deve essere somministrata 3 settimane dopo la prima dose.

Se il bambino compie 12 anni tra una dose e l'altra nel corso del ciclo primario di vaccinazione, dovrà completare il ciclo continuando a ricevere la dose di 10 microgrammi.

†È possibile somministrare una terza dose del ciclo primario almeno 28 giorni dopo la seconda dose a soggetti severamente immunocompromessi.

‡**La dose di richiamo di COMIRNATY** deve essere somministrata almeno 6 mesi dopo il completamento del ciclo primario.

**COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5** è indicato unicamente nei soggetti che abbiano ricevuto in precedenza almeno un ciclo primario di vaccinazione contro COVID-19. La formulazione COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 deve essere somministrata dopo almeno 3 mesi dall'ultima dose di vaccino anti-COVID-19.

## Bambini di età compresa fra 6 mesi e 4 anni

‡**Il ciclo primario di vaccinazione** è composto da 3 dosi. La seconda dose deve essere somministrata 3 settimane dopo la prima dose, seguita da una terza dose somministrata almeno 8 settimane dopo la seconda dose. Se il bambino compie 5 anni tra una dose e l'altra nel corso del ciclo primario di vaccinazione, dovrà completare il ciclo continuando a ricevere la dose di 3 microgrammi.

**Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, si rivolga al medico. Può segnalare una reazione avversa sospetta all'Agenzia Italiana del Farmaco, sito web: <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>**



Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio: BioNTech Manufacturing GmbH

Il vaccino COMIRNATY a mRNA anti-COVID-19 (modificato a livello del nucleoside), basato sulla tecnologia mRNA di proprietà di BioNTech, è stato sviluppato sia da BioNTech, sia da Pfizer.

Scansioni il codice per ricevere ulteriori informazioni direttamente sul suo dispositivo mobile.



**COMIRNATY™**  
COVID-19 mRNA Vaccine (nucleoside modified)

PP-CMR-ITA-0168

© 2023 Pfizer Inc. Tutti i diritti riservati.

Marzo 2023