

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

Persona vaccinata (Nome e Cognome):

---

**Soggetti di età pari o superiore a 5 anni:**

Data della dose: \_\_\_\_\_ Denominazione completa e Lotto n.:\* \_\_\_\_\_

**Prima infanzia e bambini di età compresa fra 6 mesi e 4 anni:**

Data della dose: \_\_\_\_\_ Denominazione completa e Lotto n.:\* \_\_\_\_\_

Data della dose: \_\_\_\_\_ Denominazione completa e Lotto n.:\* \_\_\_\_\_

Data della dose: \_\_\_\_\_ Denominazione completa e Lotto n.:\* \_\_\_\_\_

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

## Soggetti di età pari o superiore a 5 anni

COMIRNATY, COMIRNATY Omicron XBB.1.5, o COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 viene somministrato come singola dose, indipendentemente dallo stato della precedente vaccinazione anti-COVID-19.

COMIRNATY Original/Omicron BA.1 viene somministrato come singola dose in soggetti di età pari o superiore a 12 anni che abbiano ricevuto in precedenza almeno un ciclo primario di vaccinazione contro COVID-19.

Nei soggetti precedentemente vaccinati con un vaccino anti-COVID-19, COMIRNATY, COMIRNATY Original/Omicron BA.1, COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 o COMIRNATY Omicron XBB.1.5 deve essere somministrato a distanza di almeno 3 mesi dalla dose di vaccino anti-COVID-19 più recente.

## Prima infanzia e bambini di età compresa fra 6 mesi e 4 anni

Senza storia di completamento di un ciclo primario di vaccinazione anti-COVID-19 o di infezione pregressa da SARS-CoV-2: COMIRNATY, COMIRNATY Omicron XBB.1.5, o COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 viene somministrato come ciclo primario di 3 dosi. Si raccomanda di somministrare la seconda dose 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, dovrà completare il ciclo primario continuando a ricevere la dose di 3 microgrammi o di 1,5/1,5 microgrammi.



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

Il vaccino COMIRNATY a mRNA anti-COVID-19 (modificato a livello dei nucleosidi), 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



Il ciclo primario può essere costituito da COMIRNATY, COMIRNATY Omicron XBB.1.5, o COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 (o da una combinazione), senza tuttavia superare il numero totale di dosi previste come ciclo primario. Il ciclo primario deve essere somministrato una sola volta.

Con storia di completamento di un ciclo primario di vaccinazione anti-COVID-19 o di infezione pregressa da SARS-CoV-2: COMIRNATY, COMIRNATY Omicron XBB.1.5, o COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 viene somministrato come singola dose.

Nei soggetti precedentemente vaccinati con un vaccino anti-COVID-19, COMIRNATY, COMIRNATY Omicron XBB.1.5, o COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 deve essere somministrato a distanza di almeno 3 mesi dalla dose di vaccino anti-COVID-19 più recente.

È possibile somministrare dosi aggiuntive a soggetti di età pari o superiore a 6 mesi severamente immunocompromessi, in accordo alle raccomandazioni nazionali.

**Può segnalare una reazione avversa sospetta all'Agenzia Italiana del Farmaco, sito web:**

**<https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>**

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

PP-CMR-ITA-0198

© 2023 Pfizer Inc. Tutti i diritti riservati.

Settembre 2023