

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam

**Comirnaty 3 mikrogrami/devā koncentrāts injekciju dispersijas pagatavošanai
Zīdaiņiem un bērniem vecumā no 6 mēnešiem līdz 4 gadiem
COVID-19 mRNS vakcīna (modificētu nukleozīdu)
COVID-19 mRNA Vaccine (nucleoside modified)
tozinameran**

Šīm zālēm tiek piemērota papildu uzraudzība. Tādējādi būs iespējams ātri identificēt jaunāko informāciju par šo zāļu drošumu. Jūs varat palīdzēt, ziņojot par jebkādam Jūsu bērnam novērotajām blakusparādībām. Par to, kā ziņot par blakusparādībām, skatīt 4. punkta beigās.

Pirms vakcīnas saņemšanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.
- Ja Jūsu bērnam rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Comirnaty un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina, pirms Jūsu bērns saņem Comirnaty
3. Kā ievada Comirnaty
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Comirnaty
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Comirnaty un kādam nolūkam to lieto

Comirnaty ir vakcīna, kas paredzēta, lai novērstu SARS-CoV-2 izraisīto COVID-19.

Comirnaty vakcīna 3 mikrogrami/devā koncentrāts injekciju dispersijas pagatavošanai ir piemērota lietošanai zīdaiņiem un bērniem no 6 mēnešu līdz 4 gadu vecumam.

Vakcīnas iedarbības rezultātā imūnsistēma (organisma dabiskā aizsardzība) ražo antivielas un asins šūnas, kas darbojas pret vīrusu, tādējādi nodrošinot aizsardzību pret COVID-19.

Tā kā Comirnaty imunitātes radīšanai nesatur vīrusu, tas nevar Jūsu bērnam izraisīt COVID-19.

2. Kas Jums jāzina, pirms Jūsu bērns saņem Comirnaty

Comirnaty nedrīkst ievadīt šādos gadījumos:

- ja Jūsu bērnam ir alerģija pret aktīvo vielu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Jūsu bērns saņem vakcīnu, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu:

- ja Jūsu bērnam kādreiz ir bijusi smaga alerģiska reakcija vai elpošanas grūtības pēc citu vakcīnu ievadīšanas vai pēc Comirnaty ievadīšanas agrāk;
- ja Jūsu bērns jūtas nervozs saistībā ar vakcinācijas procesu vai kādreiz pēc injekcijas ar adatu ir noģībis;
- ja Jūsu bērnam ir smaga slimība vai infekcija, kas noris ar lielu drudzi. Tomēr Jūsu bērnam var veikt vakcināciju, ja viņam ir nedaudz paaugstināta ķermeņa temperatūra vai viegla augšējo elpceļu infekcija, piemēram, saaukstēšanās;
- ja Jūsu bērnam ir ar asiņošanu saistītas problēmas, viņam viegli veidojas zilumi vai ja viņš lieto

- zāles asins recekļu novēršanai;
- ja Jūsu bērnam ir novājināta imūnsistēma, piemēram, HIV infekcijas dēļ vai tāpēc, ka viņš lieto zāles, piemēram, kortikosteroīdus, kas ietekmē imūnsistēmu.

Pēc vakcinācijas ar Comirnaty pastāv paaugstināts miokardīta (sirds muskuļa iekaisuma) un perikardīta (sirds somiņas iekaisuma) risks (skatīt 4. punktu). Šie stāvokļi var attīstīties dažu dienu laikā pēc vakcinācijas un pārsvarā ir radušies 14 dienu laikā. Tie ir novēroti biežāk pēc otrās vakcinācijas reizes un biežāk jaunākiem vīriešiem. Miokardīta un perikardīta risks bērniem vecumā no 5 līdz 11 gadiem šķiet mazāks nekā bērniem vecumā no 12 līdz 17 gadiem. Pēc vakcinācijas Jums jāpievērš uzmanība miokardīta un perikardīta pazīmēm, piemēram, elpas trūkumam, sirdsklauvēm un sāpēm krūtīs, kā arī nekavējoties jāmeklē medicīniskā palīdzība, ja tās rodas.

Tāpat kā citu vakcīnu gadījumā, Comirnaty var nenodrošināt pilnīgu aizsardzību visiem tās saņēmējiem, un nav zināms, cik ilga būs vakcīnas nodrošinātā aizsardzība.

Comirnaty efektivitāte pat pēc trešās devas var būt zemāka cilvēkiem, kuriem ir imūnās sistēmas traucējumi. Šādos gadījumos Jums ir jāturpina ievērot fiziskus piesardzības pasākumus, lai palīdzētu novērst COVID-19. Turklāt Jūsu tuvām kontaktpersonām ir jābūt piemēroti vakcinētām. Piemērotus individuālus ieteikumus apspriediet ar ārstu.

Bērni

Comirnaty 3 mikrogrami/devā koncentrātu injekciju dispersijas pagatavošanai nav ieteicams lietot bērniem vecumā no 5 līdz 11 gadiem. Bērniem vecumā no 5 līdz 11 gadiem ir pieejama pediatriskā zāļu forma. Sīkāku informāciju skatīt Comirnaty 10 mikrogrami/devā koncentrāta injekciju dispersijas pagatavošanai lietošanas instrukcijā.

Comirnaty nav ieteicams lietot zīdaiņiem, kuri jaunāki par 6 mēnešiem.

Citas zāles un Comirnaty

Pastāstiet ārstam vai farmaceītam par visām zālēm, kuras Jūsu bērns lieto, pēdējā laikā ir lietojis vai varētu lietot, vai par citām vakcīnām, kuras viņš pēdējā laikā ir saņēmis.

Grūtniecība un barošana ar krūti

Comirnaty 3 mikrogrami/devā koncentrāts injekciju dispersijas pagatavošanai nav paredzēts personām, kuras ir vecākas par 5 gadiem.

Sīkāku informāciju par lietošanu personām, kuras ir vecākas par 5 gadiem skatīt Comirnaty 30 mikrogrami/devā koncentrāta injekciju dispersijas pagatavošanai, Comirnaty 30 mikrogrami/devā injekciju dispersijas vai Comirnaty 10 mikrogrami/devā koncentrāta injekciju dispersijas pagatavošanai lietošanas instrukcijā.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Dažas vakcinācijas blakusparādības, kas minētas 4. punktā (Iespējamās blakusparādības), var īslaicīgi ietekmēt spēju apkalpot mehānismus vai veikt tādas darbības kā, piemēram, braukšana ar velosipēdu. Pirms atsākat veikt darbības, kurām nepieciešama pilnīga koncentrēšanās, pagaidiet, līdz šīs blakusparādības ir izzudušas.

3. Kā ievada Comirnaty

Comirnaty pēc atšķaidīšanas ievada 0,2 ml injekcijas veidā augšstilba muskulī zīdaiņiem vecumā no 6 līdz mazāk par 12 mēnešiem. Zīdaiņiem un bērniem no 1 gada vecuma Comirnaty pēc atšķaidīšanas ievada 0,2 ml injekcijas veidā augšstilba muskulī vai augšdelma muskulī.

Jūsu bērns saņems 3 injekcijas.

Ieteicams saņemt šīs vakcīnas otru devu 3 nedēļas pēc pirmās devas, un pēc tam trešo devu vismaz 8 nedēļas pēc otrās devas, lai uzskatītu vakcināciju par pabeigtu.

Ja laikā starp vakcinācijas kursa devām bērns sasniedz 5 gadu vecumu, viņam ir jāpabeidz vakcinācijas kurss ar to pašu 3 mikrogramu devu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par Comirnaty lietošanu, jautājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas vakcīnas, Comirnaty var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Ļoti biežas blakusparādības: var rasties vairāk nekā 1 no 10 cilvēkiem:

- aizkaitināmība (vecumā no 6 mēnešiem līdz mazāk par 2 gadiem);
- injekcijas vietā: sāpes/jutīgums, pietūkums;
- nogurums;
- galvassāpes;
- miegainība (vecumā no 6 mēnešiem līdz mazāk par 2 gadiem);
- sāpes muskuļos;
- drebuļi;
- locītavu sāpes;
- caureja;
- drudzis.

Biežas blakusparādības: var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem:

- slikta dūša;
- vemšana;
- apsārtums injekcijas vietā (“ļoti bieži” bērniem vecumā no 6 mēnešiem līdz 11 gadiem).

Retākas blakusparādības: var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem:

- palielināti limfmezgli (novērots biežāk pēc balstvakcinācijas devas);
- slikta pašsajūta;
- sāpes rokā;
- bezmiegs;
- nieze injekcijas vietā;
- alerģiskas reakcijas, piemēram, izsitumi (“bieži” vecumā no 6 mēnešiem līdz mazāk par 2 gadiem) vai nieze;
- vājuma sajūta vai enerģijas trūkums/miegainība;
- samazināta ēstgriba (“ļoti bieži” vecumā no 6 mēnešiem līdz mazāk par 2 gadiem);
- reibonis;
- pārmērīga svīšana;
- svīšana naktīs.

Retas blakusparādības: var rasties līdz 1 no 1000 cilvēkiem:

- īslaicīga vienas sejas puses noslīdēšana;
- alerģiskas reakcijas, piemēram, nātrene vai sejas pietūkums.

Ļoti retas blakusparādības: var rasties līdz 1 no 10 000 cilvēku:

- sirds muskuļa iekaisums (miokardīts) vai sirds somiņas iekaisums (perikardīts), kas var izraisīt elpas trūkumu, sirdsklauves vai sāpes krūtīs.

Nav zināmi (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem):

- smaga alerģiska reakcija;
- plašs pietūkums vakcīnas injekcijas ekstremitātē;

- sejas pietūkums (sejas pietūkums var rasties pacientiem, kuriem iepriekš sejā ievadītas dermatoloģiskas pildvielas);
- ādas reakcija, kas izraisa sarkanus punktus vai plankumus uz ādas, kuri var izskatīties kā mērķis vai kā “vēršacs” ar tumši sarkanu centru, ko apņem blāvāki sarkani gredzeni (multiformā eritēma);
- neparastas sajūtas ādā, piemēram, tirpšanas vai “skudriņu tekalēšanas” sajūta (parestēzija);
- samazinātas sajūtas vai jutīgums, it īpaši ādā (hipestēzija);
- smaga menstruālā asiņošana (vairumā gadījumu tā nebija nopietna un bija īslaicīga).

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003, un norādīt sērijas/partijas numuru, ja tas ir pieejams. Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Comirnaty

Uzglabāt vakcīnu bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Turpmākā informācija par uzglabāšanu, derīguma termiņu un lietošanu un rīkošanos ar vakcīnu ir paredzēta veselības aprūpes speciālistiem.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes un marķējuma pēc “EXP”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Uzglabāt saldētavā no -90 °C līdz -60 °C temperatūrā.

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Vakcīna tiks piegādāta sasaldēta temperatūrā no -90 °C līdz -60 °C. Sasaldētu vakcīnu pēc saņemšanas var uzglabāt temperatūrā no -90 °C līdz -60 °C vai temperatūrā no 2 °C līdz 8 °C.

Ja vakcīnu uzglabā sasaldētu temperatūrā no -90 °C līdz -60 °C, vakcīnas 10 flakonu iepakojumu var atkausēt temperatūrā no 2 °C līdz 8 °C 2 stundas vai atsevišķus flakonus var atkausēt istabas temperatūrā (līdz 30 °C) 30 minūtes.

Pēc izņemšanas no saldētavas neatvērtu flakonu var uzglabāt un transportēt ledusskapī no 2 °C līdz 8 °C temperatūrā līdz 10 nedēļām, nepārsniedzot norādīto derīguma termiņu (EXP). Uz ārējās kastītes jānorāda jaunais iznīcināšanas datums temperatūrā no 2 °C līdz 8 °C. Pēc atkausēšanas vakcīnu nedrīkst atkārtoti sasaldēt.

Pirms lietošanas neatvērtus flakonus var uzglabāt līdz 12 stundām temperatūrā no 8 °C līdz 30 °C.

Ar atkausētajiem flakoniem var rīkoties istabas apgaismojumā.

Pēc atšķaidīšanas vakcīna jāuzglabā no 2 °C līdz 30 °C temperatūrā un jāizlieto 12 stundu laikā, ieskaitot transportēšanas laiku līdz 6 stundām. Neizlietotā vakcīna jāiznīcina.

Nelietojiet vakcīnu, ja pēc atšķaidīšanas redzamas daļiņas vai krāsas izmaiņas.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Comirnaty satur

- Aktīvā viela ir COVID-19 mRNS vakcīna, ko sauc par tozinamerānu. Pēc atšķaidīšanas flakons satur 10 devas pa 0,2 ml (katra deva satur 3 mikrogramus tozinamerāna).
- Citas sastāvdaļas ir:
 - ((4-hidroksibutīl)-azāndiil)-*bis*-(heksān-6,1-diil)-*bis*-(2-heksildekanoāts) (ALC-0315)
 - 2-[(polietilēnglikol)-2000]-*N,N*-ditetradecilacetamīds (ALC-0159)
 - 1,2-distearoil-*sn*-glicero-3-fosfoholīns (DSFH)
 - holesterīns
 - trometamols
 - trometamola hidrohlorīds
 - saharoze
 - ūdens injekcijām

Comirnaty ārējais izskats un iepakojums

Vakcīna ir balta vai bālgana dispersija (pH: 6,9–7,9) daudzdevu flakonā – 10 devas 2 ml caurspīdīga stikla (I klases) flakonā ar gumijas aizbāzni un noņemamu sarkanbrūnu plastmasas vāciņu ar alumīnija pārklājumu.

Iepakojuma lielumi: 10 flakoni

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

BioNTech Manufacturing GmbH
An der Goldgrube 12
55131 Mainz
Vācija
Tālrunis: +49 6131 9084-0
Fakss: +49 6131 9084-2121
service@biontech.de

Ražotāji

BioNTech Manufacturing GmbH
Kupferbergterrasse 17 - 19
55116 Mainz
Vācija

Pfizer Manufacturing Belgium NV
Rijksweg 12
2870 Puurs
Beļģija

Lai saņemtu papildu informāciju par šo vakcīnu, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā
Tel.: +371 670 35 775

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 01/2023.

Noskenējiet kodu ar mobilo ierīci, lai saņemtu šo lietošanas instrukciju dažādās valodās.



URL: www.comirnatyglobal.com

Sīkāka informācija par šo vakcīnu ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē:

<http://www.ema.europa.eu>.

Šī lietošanas instrukcija ir pieejama visās ES/EEZ valodās Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē.

Tālāk sniegtā informācija paredzēta tikai veselības aprūpes speciālistiem.

Ievadiet Comirnaty pēc atšķaidīšanas intramuskulāri kā 3 devu (katra pa 0,2 ml) vakcinācijas kursu; šīs pašas vakcīnas otro devu ievada 3 nedēļas pēc pirmās devas, un pēc tam ievada trešo devu vismaz 8 nedēļas pēc otrās devas, lai vakcinācijas kursu uzskatītu par pabeigtu.

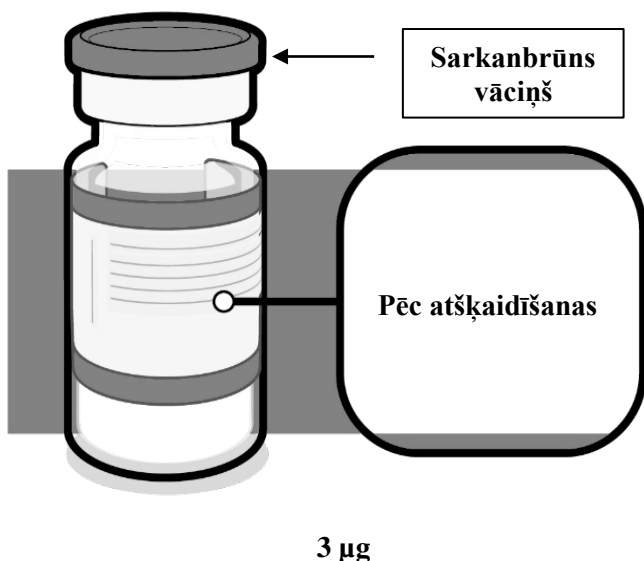
Izsekojamība

Lai uzlabotu bioloģisko zāļu izsekojamību, ir skaidri jāreģistrē lietoto zāļu nosaukums un sērijas numurs.

Norādījumi par rīkošanos

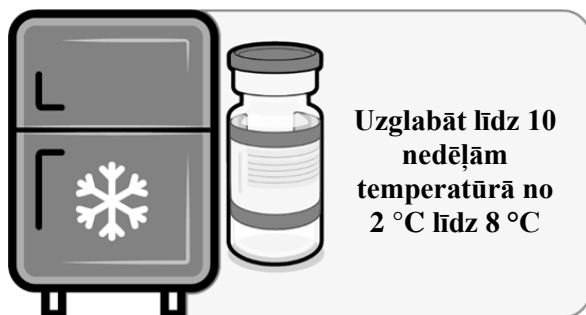
Comirnaty 3 mikrogrami/devā ir jāgatavo veselības aprūpes speciālistam, izmantojot aseptikas tehniku, lai garantētu sagatavotās dispersijas sterilitāti.

**COMIRNATY 3 MIKROGRAMI/DEVĀ KONCENTRĀTA INJEKCIJU DISPERSIJAS
PAGATAVOŠANAI (ZĪDAIŅIEM UN BĒRNIEM VECUMĀ NO 6 MĒNEŠIEM LĪDZ
4 GADIEM) FLAKONA PĀRBAUDE**



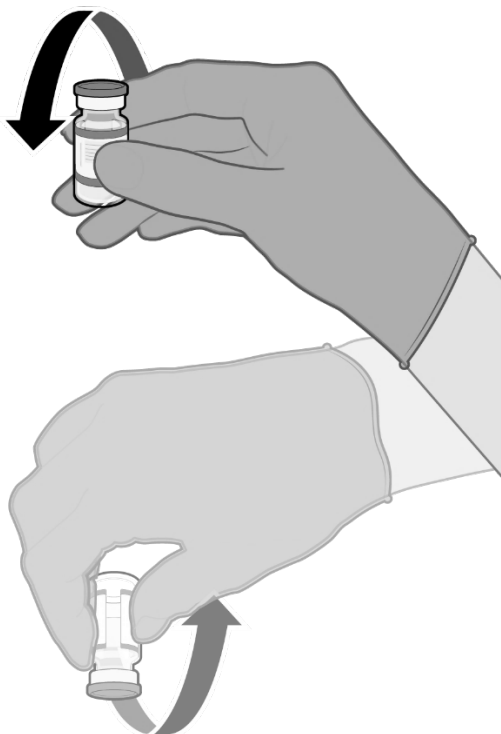
- Pārlicinieties, ka flakonam ir sarkanbrūns plastmasas vāciņš.
- Ja flakonam ir violets plastmasas vāciņš, lūdzu, skatiet Comirnaty 30 mikrogrami/devā koncentrāta injekciju dispersijas pagatavošanai zāļu aprakstu.
- Ja flakonam ir pelēks plastmasas vāciņš, lūdzu, skatiet Comirnaty 30 mikrogrami/devā dispersijas injekcijām, Comirnaty Original/Omicron BA.1 (15/15 mikrogrami)/devā dispersijas injekcijām vai Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogrami)/devā dispersijas injekcijām zāļu aprakstu.
- Ja flakonam ir oranžs plastmasas vāciņš, lūdzu, skatiet Comirnaty 10 mikrogrami/devā koncentrāta injekciju dispersijas pagatavošanai vai Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrami)/devā koncentrāta injekciju dispersijas pagatavošanai zāļu aprakstu.

**RĪKOŠANĀS AR COMIRNATY 3 MIKROGRAMI/DEVĀ KONCENTRĀTU INJEKCIJU
DISPERSIJAS PAGATAVOŠANAI (ZĪDAIŅIEM UN BĒRNIEM VECUMĀ NO
6 MĒNEŠIEM LĪDZ 4 GADIEM) PIRMS LIETOŠANAS**



- Ja daudzdevu flakons tiek uzglabāts saldētavā, pirms lietošanas tas jāatkausē. Sasaldēti flakoni atkausēšanai jāpārvieta temperatūrā no 2 °C līdz 8 °C; 10 flakonu iepakojuma atkausēšana var ilgt 2 stundas. Pārlicinieties, ka flakoni pirms lietošanas ir pilnībā atkausēti.
- Flakonus pārvietojot uzglabāšanai temperatūrā no 2 °C līdz 8 °C, atjauniniet derīguma termiņu uz iepakojuma.
- Neatvērtus flakonus var uzglabāt līdz 10 nedēļām temperatūrā no 2 °C līdz 8 °C, nepārsniedzot norādīto derīguma termiņu (EXP).
- Atsevišķus sasaldētus flakonus var atkausēt arī 30 minūšu laikā temperatūrā līdz 30 °C.
- Pirms lietošanas neatvērtus flakonus var uzglabāt līdz 12 stundām temperatūrā līdz 30 °C. Ar atkausētajiem flakoniem var rīkoties istabas apgaismojumā.

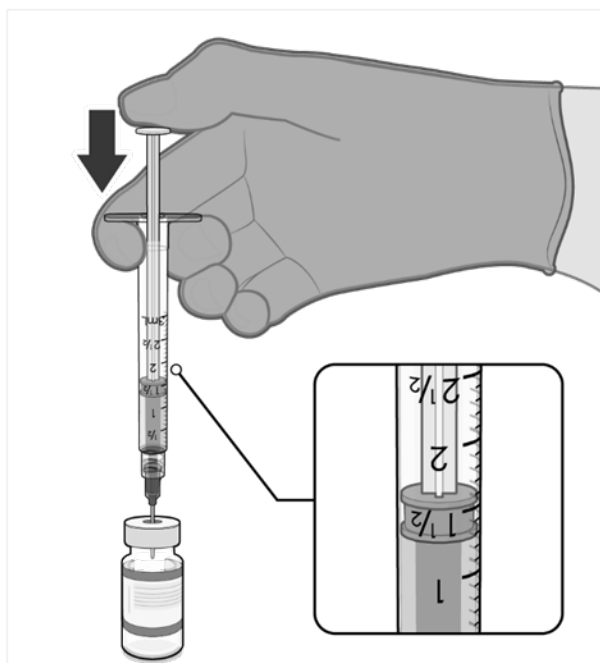
**COMIRNATY 3 MIKROGRAMI/DEVĀ KONCENTRĀTA INJEKCIJU DISPERSIJAS
PAGATAVOŠANAI (ZĪDAIŅIEM UN BĒRNIEM VECUMĀ NO 6 MĒNEŠIEM LĪDZ
4 GADIEM) SAJAUKŠANA PIRMS ATŠĶAIDĪŠANAS**



Saudzīgi 10 reizes

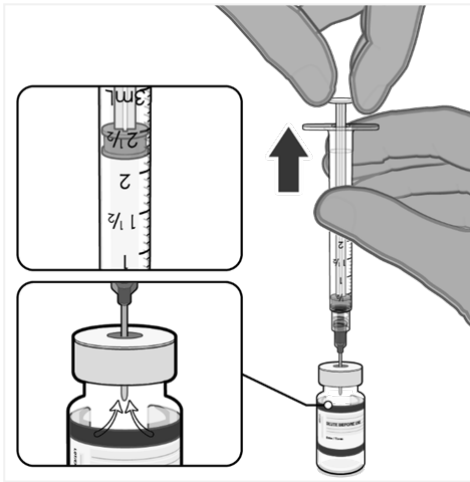
- Ļaujiet atkausētajam flakonam sasilt līdz istabas temperatūrai, un pirms atšķaidīšanas saudzīgi sajauciet, apgriežot flakonus 10 reizes. Nekrafit.
- Pirms atšķaidīšanas atkausētā dispersija var saturēt baltas vai bālganas necaurspīdīgas amorfas daļiņas.

**COMIRNATY 3 MIKROGRAMI/DEVĀ KONCENTRĀTA INJEKCIJU DISPERSIJAS
PAGATAVOŠANAI (ZĪDAIŅIEM UN BĒRNIEM VECUMĀ NO 6 MĒNEŠIEM LĪDZ
4 GADIEM) ATŠĶAIDĪŠANA**



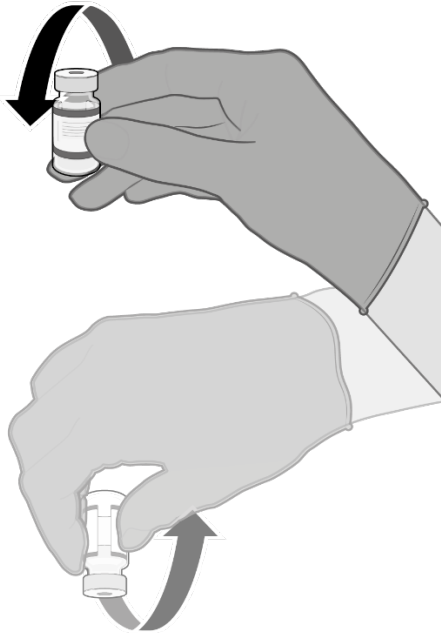
**2,2 ml nātrija hlorīda 9 mg/ml (0,9%)
šķīduma injekcijām**

- Atkausētā vakcīna jāatšķaida tās oriģinālajā flakonā ar 2,2 ml nātrija hlorīda 9 mg/ml (0,9%) šķīdumu injekcijām, izmantojot 21. izmēra vai šaurāku adatu un aseptikas tehniku.



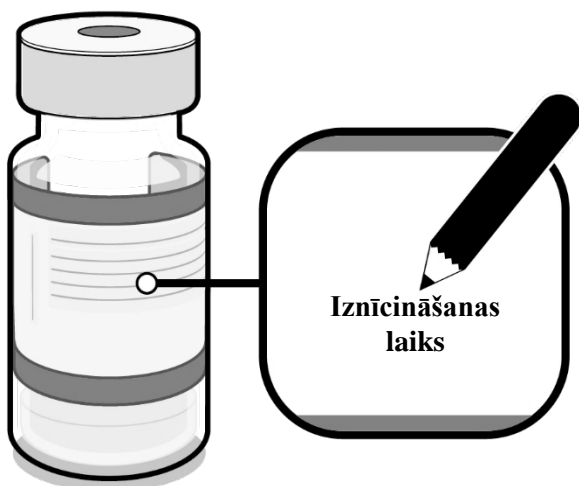
Atvelciet virzuli līdz 2,2 ml, lai no flakona izvilktu gaisu.

- Izlīdziniet flakona spiedienu, tukšajā šļircē, ievelkot 2,2 ml gaisa, pirms izvelkat adatu no flakona.



Saudzīgi 10 reizes

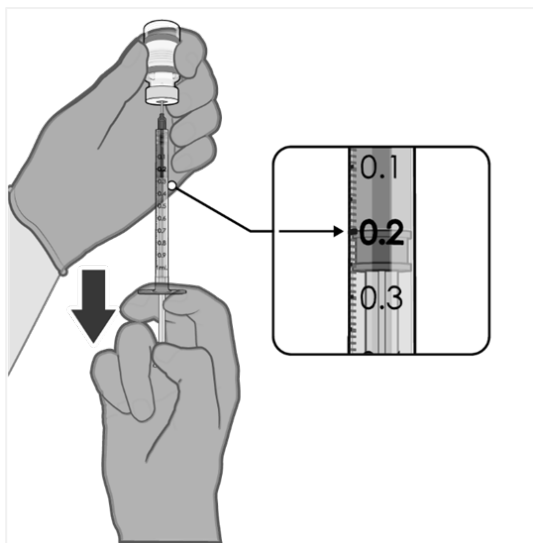
- Saudzīgi apgrieziet flakonu ar atšķaidīto dispersiju 10 reizes. Nekratīt.
- Atšķaidītajai vakcīnai jāizskatās pēc baltas vai bālganas dispersijas bez redzamām daļiņām. Nelietojiet atšķaidīto vakcīnu, ja tajā redzamas daļiņas vai tā ir mainījusi krāsu.



Norādiet atbilstošu datumu un laiku.
Izlietot 12 stundu laikā pēc atšķaidīšanas.

- Pēc atšķaidīšanas flakoni ir jāmarķē, norādot atbilstošu datumu un laiku.
- Pēc atšķaidīšanas uzglabājiet temperatūrā no 2 °C līdz 30 °C un izlietojiet 12 stundu laikā.
- Atšķaidīto dispersiju nesaldējiet un nekratiet. Ja tā ir atdzesēta ledusskapī, pirms lietošanas ļaujiet atšķaidītajai dispersijai sasniegt istabas temperatūru.

ATSEVIŠĶU COMIRNATY 0,2 ML DEVU SAGATAVOŠANA COMIRNATY 3 MIKROGRAMI/DEVĀ KONCENTRĀTS INJEKCIJU DISPERSIJAS PAGATAVOŠANAI (ZĪDAIŅIEM UN BĒRNIEM VECUMĀ NO 6 MĒNEŠIEM LĪDZ 4 GADIEM)



0,2 ml atšķaidītās vakcīnas

- Pēc atšķaidīšanas flakons satur 2,6 ml dispersijas, no kā var iegūt 10 devas pa 0,2 ml.
- Izmantojot aseptikas tehniku, notīriet flakona aizbāzni ar vienreizējās lietošanas antiseptisko tamponu.
- Ievelciet šļircē 0,2 ml Comirnaty devu zīdaiņiem un bērniem vecumā no 6 mēnešiem līdz 4 gadiem.
- Lai no viena flakona iegūtu 10 devas, ir jālieto šļirces un/vai adatas ar mazu neizmantojamo tilpumu. Šļircei un adai ar mazu neizmantojamo tilpumu kopējam neizmantojamam tilpumam jābūt mazākam par 35 mikrolitriem.

Ja tiek lietotas standarta šļirces un adatas, esošais tilpums var būt nepietiekams, lai no viena flakona iegūtu desmit devas.

- Katrai devai ir jā satur 0,2 ml vakcīnas.
- Ja flakonā atlikušais vakcīnas tilpums nespēj nodrošināt pilnu 0,2 ml devu, iznīciniet flakonu un jebkuru atlikušo tilpumu.
- Iznīciniet jebkuru neizlietoto vakcīnu, ja pēc atšķaidīšanas pagājušas 12 stundas.

Likvidēšana

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.