

**TỜ THÔNG TIN VẮC-XIN DÀNH CHO NGƯỜI ĐƯỢC TIÊM VẮC-XIN VÀ
NGƯỜI CHĂM SÓC VỀ COMIRNATY (VẮC-XIN COVID-19, mRNA)
VÀ VẮC-XIN COVID-19 PFIZER-BIONTECH ĐỂ PHÒNG BỆNH
CORONAVIRUS 2019 (COVID-19)**

Quý vị được đề nghị tiêm COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) hoặc Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech để phòng Bệnh Coronavirus 2019 (COVID-19) gây ra bởi SARS-CoV-2.

Tờ Thông Tin Vắc-xin Này dành cho Người Được Tiêm Vắc-xin và Người Chăm Sóc gồm có Tờ Thông Tin đối với Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech và cũng gồm có thông tin về vắc-xin đã được FDA cấp phép, COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA).

Vắc-xin COMIRNATY được FDA duyệt (Vắc-xin COVID-19, mRNA) và Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech được FDA Cho Phép Sử Dụng Khẩn Cấp (EUA) có cùng công thức và có thể được sử dụng hoán đổi cho nhau để cung cấp loạt vắc-xin COVID-19.^[1]

COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) là vắc-xin COVID-19 được FDA duyệt, do Pfizer sản xuất cho BioNTech.

- Nó được duyệt như loạt 2 liều để phòng COVID-19 ở người 16 tuổi trở lên.
- Nó cũng được cho phép theo EUA để được sử dụng nhằm:
 - phòng ngừa COVID-19 ở người từ 12 đến 15 tuổi, và
 - cung cấp liều thứ 3 cho người 12 tuổi trở lên đã được xác định là mắc các dạng suy giảm miễn dịch nhất định.

Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech đã nhận được EUA của FDA để:

- phòng ngừa COVID-19 ở người từ 12 trở lên, và
- cung cấp liều thứ 3 cho người 12 tuổi trở lên đã được xác định là mắc các dạng suy giảm miễn dịch nhất định.

Tờ Thông Tin Vắc-xin này chứa thông tin để giúp quý vị hiểu được những rủi ro và lợi ích của COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) và Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech, mà quý vị có thể được tiêm vì đang có đại dịch COVID-19. Hãy trao đổi với nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin của quý vị nếu quý vị có thắc mắc.

COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) và Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech được tiêm vào cơ như một loạt 2 liều, cách nhau 3 tuần.

^[1] Vắc-xin đã được cấp phép này có cùng công thức với vắc-xin được cho phép theo EUA và các sản phẩm này có thể được sử dụng hoán đổi cho nhau để cung cấp loạt vắc-xin mà không thể hiện bất kỳ quan ngại nào về sự an toàn hay tính hiệu quả. Các sản phẩm này là khác biệt về mặt pháp lý với những điểm khác biệt không ảnh hưởng đến sự an toàn hay tính hiệu quả.

Theo EUA, đối với những ai được xác định là mắc các dạng suy giảm miễn dịch nhất định, có thể tiêm liều thứ ba ít nhất 4 tuần sau liều thứ 2.

COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) và Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech có thể không bảo vệ được tất cả mọi người.

Tờ Thông Tin này có thể đã được cập nhật. Để biết Tờ Thông Tin mới nhất, vui lòng xem www.cvdvaccine.com.

QUÝ VỊ CẦN BIẾT GÌ TRƯỚC KHI TIÊM VẮC-XIN NÀY

COVID-19 LÀ GÌ?

Bệnh COVID-19 gây ra bởi một loại coronavirus được gọi là SARS-CoV-2. Quý vị có thể mắc COVID-19 qua tiếp xúc với một người khác đã mắc virus này. Nó chủ yếu là một bệnh hô hấp có thể ảnh hưởng đến các cơ quan khác. Người mắc COVID-19 có các triệu chứng khác nhau được báo cáo, từ nhẹ đến bệnh nặng dẫn đến tử vong. Các triệu chứng có thể xuất hiện 2 đến 14 ngày sau phơi nhiễm virus. Những triệu chứng có thể gồm có: sốt hoặc rét run; ho; hụt hơi; mệt mỏi; đau nhức cơ hoặc cơ thể; nhức đầu; mất vị giác hoặc khứu giác; đau họng; nghẹt mũi hoặc sổ mũi; buồn nôn hoặc ói mửa; tiêu chảy.

COMIRNATY (VẮC-XIN COVID-19, mRNA) LÀ GÌ VÀ NÓ LIÊN QUAN THẾ NÀO ĐẾN VẮC-XIN COVID-19 PFIZER-BIONTECH?

COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) và Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech có cùng công thức và có thể được sử dụng hoán đổi cho nhau để cung cấp loạt vắc-xin COVID-19.¹

Để biết thêm thông tin về EUA, xem phần “**Cho Phép Sử Dụng Khẩn Cấp (EUA) là gì?**” ở cuối Tờ Thông Tin này.

¹ Vắc-xin đã được cấp phép này có cùng công thức với vắc-xin được cho phép theo EUA và các sản phẩm này có thể được sử dụng hoán đổi cho nhau để cung cấp loạt vắc-xin mà không thể hiện bất kỳ quan ngại nào về sự an toàn hay tính hiệu quả. Các sản phẩm này là khác biệt về mặt pháp lý với những điểm khác biệt không ảnh hưởng đến sự an toàn hay tính hiệu quả.

QUÝ VỊ NÊN ĐỀ CẬP ĐẾN VẤN ĐỀ GÌ VỚI NHÀ CUNG CẤP DỊCH VỤ TIÊM VẮC-XIN CỦA QUÝ VỊ TRƯỚC KHI QUÝ VỊ TIÊM VẮC-XIN?

Cho nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin của quý vị biết tất cả các bệnh trạng của quý vị, bao gồm liệu quý vị:

- có bất kỳ dị ứng nào
- đã mắc viêm cơ tim hoặc viêm màng ngoài tim
- bị sốt
- mắc rối loạn chảy máu hoặc đang sử dụng thuốc chống đông máu
- bị suy giảm miễn dịch hoặc đang sử dụng một loại thuốc ảnh hưởng đến hệ miễn dịch của quý vị
- đang mang thai hoặc có kế hoạch mang thai
- đang cho con bú
- đã được tiêm một loại vắc-xin COVID-19 khác
- từng ngất xỉu liên quan đến tiêm thuốc

AI NÊN TIÊM VACCIN?

FDA đã duyệt COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) để sử dụng cho người 16 tuổi trở lên và đã cho phép sử dụng khẩn cấp ở người 12 tuổi đến 15 tuổi.

FDA đã cho phép sử dụng khẩn cấp đối với Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech ở người 12 tuổi trở lên.

AI KHÔNG NÊN TIÊM VACCIN?

Quý vị không nên tiêm COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) hoặc Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech nếu quý vị:

- đã có phản ứng dị ứng nghiêm trọng sau liều trước đây của vắc-xin này
- đã có phản ứng dị ứng nghiêm trọng với bất kỳ thành phần nào của vắc-xin này.

CÁC THÀNH PHẦN TRONG COMIRNATY (VẮC-XIN COVID-19, mRNA) VÀ VẮC-XIN COVID-19 PFIZER-BIONTECH LÀ GÌ?

COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) và Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech gồm có các thành phần sau đây: mRNA, lipid ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane- 6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate), 2 [(polyethylene glycol)-2000]-N,N- ditetradecylacetamide, 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine, và cholesterol), potassium chloride, monobasic potassium phosphate, sodium chloride, dibasic sodium phosphate dihydrate, và sucrose.

VẮC-XIN NÀY ĐƯỢC TIÊM NHƯ THẾ NÀO?

COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) và Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech sẽ được tiêm vào cơ của quý vị.

Loại vắc-xin gồm có 2 liều, cách nhau 3 tuần.

Nếu quý vị được tiêm một liều vắc-xin, quý vị sẽ được tiêm liều thứ hai 3 tuần sau để hoàn thành loại vắc-xin.

COMIRNATY (VẮC-XIN COVID-19, mRNA) VÀ VẮC-XIN COVID-19 PFIZER-BIONTECH TRƯỚC ĐÂY ĐÃ ĐƯỢC SỬ DỤNG HAY CHƯA?

Trong các thử nghiệm lâm sàng, có khoảng 23.000 người 12 tuổi trở lên đã được tiêm ít nhất 1 liều Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech. Dữ liệu từ các thử nghiệm lâm sàng này đã hỗ trợ Cho Phép Sử Dụng Khẩn Cấp Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech và phê duyệt COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA). Hàng triệu người đã được tiêm Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech theo EUA từ ngày 11 tháng 12, 2020.

NHỮNG LỢI ÍCH CỦA COMIRNATY (VẮC-XIN COVID-19, mRNA) VÀ VẮC-XIN COVID-19 PFIZER-BIONTECH LÀ GÌ?

Vắc-xin đã được chứng minh là phòng ngừa COVID-19 sau 2 liều, cách nhau 3 tuần. Hiện nay người ta chưa biết thời lượng hiệu lực chống lại COVID-19.

NHỮNG RỦI RO CỦA COMIRNATY (VẮC-XIN COVID-19, mRNA) VÀ VẮC-XIN COVID-19 PFIZER-BIONTECH LÀ GÌ?

Có khả năng thấp là vắc-xin có thể gây ra phản ứng dị ứng nghiêm trọng. Phản ứng dị ứng nghiêm trọng thường xuất hiện trong vòng vài phút đến một giờ sau khi tiêm một liều vắc-xin. Vì lý do này, nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin của quý vị có thể yêu cầu quý vị ở tại chỗ đã tiêm vắc-xin để theo dõi sau tiêm vắc-xin.

Các dấu hiệu của phản ứng dị ứng nghiêm trọng có thể gồm có:

- Khó thở
- Sung mặt và cổ họng
- Nhịp tim nhanh
- Phát ban nặng khắp cơ thể
- Chóng mặt và yếu

Viêm cơ tim và viêm màng ngoài tim đã xuất hiện ở một số người được tiêm COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) hoặc Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech. Ở hầu hết những người này, các triệu chứng bắt đầu xuất hiện trong vòng vài ngày sau khi tiêm liều vắc-xin thứ 2. Khả năng xuất hiện tình trạng này là rất thấp. Quý vị nên tìm kiếm sự chăm sóc y tế ngay lập tức nếu quý vị có bất kỳ triệu chứng nào sau đây sau khi tiêm vắc-xin:

- Đau ngực
- Hụt hơi
- Cảm giác tim đập nhanh, rung tim, hoặc đánh trống ngực

Các tác dụng phụ đã được báo cáo liên quan đến COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) hoặc Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech gồm có:

- phản ứng dị ứng nghiêm trọng
- phản ứng dị ứng không nghiêm trọng như phát ban, ngứa, mề đay hoặc sung mặt
- viêm cơ tim
- viêm màng ngoài tim
- đau ở vị trí tiêm
- mệt mỏi
- nhức đầu

- đau cơ
- rét run
- đau khớp
- sốt
- sưng ở vị trí tiêm
- tấy đỏ ở vị trí tiêm
- buồn nôn
- cảm giác không khỏe
- sưng hạch bạch huyết (bệnh hạch bạch huyết)
- tiêu chảy
- ói mửa
- đau cánh tay

Những tác dụng phụ này không phải là tất cả tác dụng phụ có thể có của vắc-xin. Các tác dụng phụ nghiêm trọng và bất ngờ có thể xuất hiện. Các tác dụng phụ có thể có của vắc-xin vẫn đang được nghiên cứu trong các thử nghiệm lâm sàng.

TÔI NÊN LÀM GÌ KHI GẶP CÁC TÁC DỤNG PHỤ?

Nếu quý vị gặp một phản ứng dị ứng nghiêm trọng, hãy gọi 9-1-1, hoặc đến bệnh viện gần nhất.

Hãy gọi cho nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin của quý vị nếu quý vị có bất kỳ tác dụng phụ nào làm phiền quý vị hoặc không hết.

Báo cáo các tác dụng phụ của vắc-xin thông qua Hệ Thống Báo Cáo Biến Cố Bất Lợi của Vắc-xin (VAERS) của FDA/CDC. Số điện thoại miễn phí của VAERS là 1-800-822-7967 hoặc báo cáo trực tuyến cho <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Vui lòng bao gồm “COMIRNATY (COVID-19 Vaccine, mRNA)” hoặc “Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine EUA”, khi thích hợp, ở dòng đầu tiên của ô #18 của mẫu đơn báo cáo.

Ngoài ra, quý vị có thể báo cáo các tác dụng phụ cho Pfizer Inc. qua thông tin liên lạc được cung cấp bên dưới.

Trang web	Số fax	Số điện thoại
www.pfizersafetyreporting.com	1-866-635-8337	1-800-438-1985

Quý vị cũng có thể được cung cấp một lựa chọn để ghi danh tham gia v-safe. V-safe là một công cụ tự nguyện mới, trên điện thoại thông minh, sử dụng tin nhắn văn bản và khảo sát web để hỏi thăm những người đã được tiêm vắc-xin để xác định các tác dụng phụ có thể có sau khi tiêm vắc-xin COVID-19. V-safe đặt ra các câu hỏi giúp CDC theo dõi sự an toàn của các vắc-xin COVID-19. V-safe cũng cung cấp thông báo nhắc tiêm liều thứ 2 nếu cần và dịch vụ theo dõi trực tiếp qua điện thoại bởi CDC nếu người tham gia báo cáo sự tác động đáng kể đến sức khỏe sau khi tiêm vắc-xin COVID-19. Để biết thêm thông tin về cách đăng ký, hãy truy cập: www.cdc.gov/vsafe.

NẾU TÔI QUYẾT ĐỊNH KHÔNG TIÊM COMIRNATY (VẮC-XIN COVID-19, mRNA) HAY VẮC-XIN COVID-19 PFIZER-BIONTECH THÌ SAO?

Theo EUA, quý vị có thể chọn tiêm hoặc không tiêm vắc-xin. Nếu quý vị quyết định không tiêm, việc đó sẽ không làm thay đổi sự chăm sóc y tế tiêu chuẩn của quý vị.

CÓ CÁC LỰA CHỌN KHÁC ĐỂ PHÒNG NGỪA COVID-19 NGOÀI COMIRNATY (VẮC-XIN COVID-19, mRNA) HOẶC VẮC-XIN COVID-19 PFIZER-BIONTECH KHÔNG?

Có thể có các vắc-xin khác để phòng ngừa COVID-19 theo Cho Phép Sử Dụng Khẩn Cấp.

TÔI CÓ THỂ TIÊM COMIRNATY (VẮC-XIN COVID-19, mRNA) HOẶC VẮC-XIN COVID-19 PFIZER-BIONTECH CÙNG LÚC VỚI CÁC VẮC-XIN KHÁC KHÔNG?

Chưa có dữ liệu nộp cho FDA về việc tiêm COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) hay Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech cùng lúc với các vắc-xin khác. Nếu quý vị cân nhắc tiêm COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) hoặc Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech với các vắc-xin khác, hãy thảo luận về các lựa chọn của quý vị với nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe của quý vị.

NẾU TÔI BỊ SUY GIẢM MIỄN DỊCH THÌ SAO?

Nếu quý vị bị suy giảm miễn dịch, quý vị có thể được tiêm liều vắc-xin thứ 3. Liều thứ 3 có thể vẫn không mang lại tính miễn dịch đầy đủ chống lại COVID-19 ở những người bị suy giảm miễn dịch, và quý vị nên tiếp tục duy trì các biện pháp đề phòng vật lý để giúp phòng ngừa COVID-19. Ngoài ra, những người có tiếp xúc gần với quý vị nên tiêm vắc-xin khi thích hợp.

NẾU TÔI ĐANG MANG THAI HOẶC CHO CON BÚ THÌ SAO?

Nếu quý vị đang mang thai hoặc cho con bú, hãy thảo luận về các lựa chọn của quý vị với nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe của quý vị.

LIỆU COMIRNATY (VẮC-XIN COVID-19, MRNA) VÀ VẮC-XIN COVID-19 PFIZER-BIONTECH SẼ LÀM CHO TÔI MẮC COVID-19?

Không. Vắc-xin này không chứa SARS-CoV-2 và không làm cho quý vị mắc COVID-19.

GIỮ PHIẾU TIÊM VẮC-XIN CỦA QUÝ VỊ

Khi quý vị được tiêm liều đầu tiên, quý vị sẽ nhận được phiếu tiêm vắc-xin để trình khi quý vị trở lại tiêm liều thứ 2 hoặc nếu quý vị mắc các dạng suy giảm miễn dịch nhất định, tiêm liều thứ 3 của vắc-xin COMIRNATY (Vắc-xin COVID-19, mRNA) hoặc Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech. Hãy nhớ mang theo phiếu của quý vị khi quý vị trở lại.

THÔNG TIN BỔ SUNG

Nếu quý vị có thắc mắc, hãy truy cập trang web hoặc gọi số điện thoại được cho biết bên

dưới. Để truy cập các Tài Thông Tin mới nhất, vui lòng scan mã QR được cho biết bên dưới.

Trang web toàn cầu	Số điện thoại
www.cvdvaccine.com 	1-877-829-2619 (1-877-VAX-CO19)

TÔI CÓ THỂ TÌM HIỂU THÊM THÔNG TIN Ở ĐÂU?

- Hãy hỏi nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin.
- Truy cập trang web của CDC tại <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>.
- Truy cập trang web của FDA tại <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>.
- Liên hệ với sở y tế địa phương hoặc tiểu bang của quý vị.

THÔNG TIN TIÊM VẮC-XIN CỦA TÔI SẼ ĐƯỢC GHI NHẬN Ở ĐÂU?

Nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin có thể bao gồm thông tin tiêm vắc-xin của quý vị vào Hệ Thống Thông Tin Tiêm Chủng (Immunization Information System, IIS) của tiểu bang/khu vực địa phương của quý vị hoặc hệ thống được chỉ định khác. Việc này sẽ đảm bảo rằng quý vị được tiêm cùng loại vắc-xin khi trở lại tiêm liều thứ 2. Để biết thêm thông tin về IIS, hãy truy cập: <https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html>.

TÔI CÓ THỂ BỊ TÍNH PHÍ TIÊM VẮC-XIN COVID-19 KHÔNG?

Không. Vào lúc này, nhà cung cấp dịch vụ không được tính phí tiêm một liều vắc-xin cho quý vị và quý vị không thể bị tính phí tiêm vắc-xin xuất túi hay bất kỳ khoản phí nào khác nếu chỉ tiêm vắc-xin COVID-19. Tuy nhiên, các nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin có thể yêu cầu hoàn tiền thích hợp từ một chương trình có chi trả phí tiêm vắc-xin COVID-19 cho người được tiêm vắc-xin (bảo hiểm tư nhân, Medicare, Medicaid, Chương Trình COVID-19 Uninsured Program của Cơ Quan Quản Lý Tài Nguyên & Dịch Vụ Y Tế (Health Resources & Services Administration) [HRSA] dành cho người được tiêm vắc-xin không có bảo hiểm).

TÔI CÓ THỂ BÁO CÁO CÁC TRƯỜNG HỢP NGHI NGỜ GIAN LẬN Ở ĐÂU?

Những ai biết có bất kỳ hành vi nào có thể vi phạm các yêu cầu của Chương Trình Tiêm Vắc-xin COVID-19 của CDC nên báo cáo cho Văn Phòng Tổng Thanh Tra, Bộ Y Tế và Dịch Vụ Nhân Sinh Hoa Kỳ, theo số 1-800-HHS-TIPS hoặc <https://TIPS.HHS.GOV>.

CHƯƠNG TRÌNH BỒI THƯỜNG THƯƠNG TỔN DO CÁC BIỆN PHÁP ỨNG PHÓ LÀ GÌ

Chương Trình Bồi Thường Thương Tổn Do Các Biện Pháp Ứng Phó (Countermeasures Injury Compensation Program, CICP) là một chương trình liên bang có thể giúp thanh toán chi phí chăm sóc y tế và các chi phí cụ thể khác cho những người nhất định đã bị thương tổn nghiêm trọng bởi các thuốc hoặc vắc-xin nhất định, bao gồm vắc-xin này. Nói chung, phải nộp yêu cầu bồi thường cho CICP trong vòng một (1) năm kể từ ngày tiêm vắc-xin.

Để tìm hiểu thêm về chương trình này, hãy truy cập www.hrsa.gov/cicp/ hoặc gọi số 1-855-266-2427.

CHO PHÉP SỬ DỤNG KHẨN CẤP (EUA) LÀ GÌ?

Cho Phép Sử Dụng Khẩn Cấp (EUA) là một cơ chế để tạo điều kiện cung cấp và sử dụng các sản phẩm y tế, bao gồm vắc-xin, trong các trường hợp khẩn cấp về y tế công, chẳng hạn như đại dịch COVID-19 hiện nay. EUA được ủng hộ bằng tuyên bố của Bộ Trưởng Y Tế và Dịch Vụ Nhân Sinh (HHS) rằng tồn tại các hoàn cảnh để cho phép sử dụng khẩn cấp các thuốc và sản phẩm sinh học trong đại dịch COVID-19.

FDA có thể ban hành EUA khi các tiêu chí nhất định được đáp ứng, bao gồm không có các biện pháp thay thế khả dụng đầy đủ, được duyệt. Ngoài ra, quyết định của FDA là dựa trên toàn bộ bằng chứng khoa học khả dụng cho thấy rằng sản phẩm có thể có hiệu quả phòng ngừa COVID-19 trong đại dịch COVID-19 và rằng những lợi ích đã biết và có thể có của sản phẩm là cao hơn những rủi ro đã biết và có thể có của sản phẩm. Tất cả các tiêu chí này phải được đáp ứng để cho phép sử dụng sản phẩm trong điều trị bệnh nhân trong đại dịch COVID-19.

EUA này đối với Vắc-xin COVID-19 Pfizer-BioNTech và COMIRNATY sẽ chấm dứt khi Bộ Trưởng HHS xác định rằng những hoàn cảnh làm căn cứ cho EUA không còn tồn tại hoặc khi có thay đổi về trạng thái phê duyệt của sản phẩm chẳng hạn như không còn cần EUA nữa.



Nhà sản xuất
Pfizer Inc., New York, NY 10017

BIONTECH

Được sản xuất cho
BioNTech Manufacturing GmbH
An der Goldgrube 12
55131 Mainz, Germany

LAB-1451-7.2



Scan để ghi nhận rằng Tờ Thông Tin này đã được cung cấp cho người được tiêm vắc-xin để lưu vào hồ sơ y tế điện tử/hệ thống thông tin tiêm chủng.

Dữ Liệu Mã Vạch: 08/2021

Chỉnh sửa: 23 tháng 8, 2021