

**HOJA INFORMATIVA SOBRE LA VACUNA PARA RECEPTORES Y CUIDADORES  
SOBRE LA VACUNA COMIRNATY (VACUNA DE ARNm CONTRA EL COVID-  
19), LA VACUNA CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH Y LA VACUNA  
CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH, BIVALENTE (ORIGINAL Y  
OMICRON BA.4/BA.5) PARA PREVENIR LA ENFERMEDAD DEL  
CORONAVIRUS 2019 (COVID-19) EN PERSONAS DE 12 AÑOS Y MAYORES**

**PARA PERSONAS DE 12 AÑOS Y MAYORES**

Se le está ofreciendo COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19), la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech o la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech (Original y Omicron BA.4/BA.5), en lo sucesivo denominada la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech, bivalente, para prevenir la enfermedad del coronavirus 2019 (COVID-19) causada por el SARS-CoV-2.

Esta hoja informativa sobre la vacuna para receptores y cuidadores contiene la hoja informativa sobre la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada y la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech, bivalente y también incluye información sobre la vacuna aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de los EE. UU. (FDA, por sus siglas en inglés), COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19) para su uso en personas de 12 años y mayores.<sup>1</sup>

La vacuna COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19), aprobada por la FDA y la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech bajo la Autorización de Uso de Emergencia (EUA, por sus siglas en inglés) para personas de 12 años y mayores, cuando se preparan de acuerdo con sus respectivas instrucciones de uso, pueden utilizarse indistintamente.<sup>2</sup>

COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19) es una vacuna contra el COVID-19 aprobada por la FDA y fabricada por Pfizer para BioNTech. Está aprobada como una serie de 2 dosis para la prevención del COVID-19 en personas de 12 años y mayores. También está autorizada bajo la EUA para proporcionar:

- una tercera dosis del esquema principal de vacunación a personas de 12 años y mayores con ciertos tipos de compromiso inmunitario.

<sup>1</sup> Usted puede recibir esta hoja informativa sobre la vacuna incluso si su hijo tiene 11 años. Los niños que cumplan de 11 a 12 años entre las dosis del esquema principal de vacunación pueden recibir, para cualquier dosis del régimen primario, una de las dos: (1) la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para su uso en niños de 5 a 11 años; o (2) COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19) o la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para su uso en personas de 12 años y mayores.

<sup>2</sup> Cuando se preparan de acuerdo con sus respectivas instrucciones de uso, la vacuna COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19), aprobada por la FDA y la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech, autorizadas por la EUA para personas de 12 años y mayores, pueden utilizarse indistintamente sin presentar ningún problema de seguridad o eficacia.

**La vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech ha recibido una EUA de la FDA para proporcionar:**

- un esquema principal de vacunación de dos dosis a personas de 12 años y mayores; y
- una tercera dosis del esquema principal de vacunación a personas de 12 años y mayores con ciertos tipos de compromiso inmunitario.

**La vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech, bivalente ha recibido una EUA de la FDA para proporcionar:**

- una dosis única de refuerzo a personas de 12 años y mayores al menos 2 meses después de completar la vacunación primaria con cualquier vacuna contra el COVID-19 monovalente<sup>3</sup> autorizada o aprobada; o
- una dosis única de refuerzo a personas de 12 años y mayores al menos 2 meses después de recibir la dosis de refuerzo más reciente con cualquier vacuna contra el COVID-19 monovalente autorizada o aprobada.

---

Esta hoja informativa sobre la vacuna contiene información para ayudarle a entender los riesgos y beneficios de la vacuna COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19), la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech y la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech, bivalente, que puede recibir porque actualmente existe una pandemia del COVID-19. Hable con su proveedor de vacunas si tiene preguntas.

Esta hoja informativa puede haber sido actualizada. Para ver la hoja informativa más reciente, por favor consulte <https://www.cvdvaccine.com/es>.

## **LO QUÉ DEBE SABER ANTES DE RECIBIR UNA DE ESTAS VACUNAS**

### **¿QUÉ ES EL COVID-19?**

La enfermedad del COVID-19 es causada por un coronavirus llamado SARS-CoV-2. Usted puede contraer el COVID-19 a través del contacto con otra persona que tenga el virus. Es una enfermedad predominantemente respiratoria que puede afectar a otros órganos. Las personas con el COVID-19 han tenido una amplia gama de síntomas reportados, desde síntomas leves hasta la enfermedad grave que lleva a la muerte. Los síntomas pueden aparecer de 2 a 14 días después de la exposición al virus. Los síntomas pueden incluir: fiebre o escalofríos; tos; falta de aliento; fatiga; dolores musculares o corporales; dolor de cabeza; nueva pérdida del gusto o del olfato; dolor de garganta; congestión o secreción nasal; náuseas o vómitos; diarrea.

### **¿CÓMO SE RELACIONAN COMIRNATY (VACUNA DE ARNm CONTRA EL COVID-19), LA VACUNA CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER BIONTECH Y LA VACUNA CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER BIONTECH, BIVALENTE?**

COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19) y la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech pueden utilizarse indistintamente, cuando se preparan según sus respectivas instrucciones de uso. La vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech, bivalente, se fabrica de la misma manera que

---

<sup>3</sup> Monovalente se refiere a cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada que contenga o codifique la proteína de pico de sólo el SARS-CoV-2 original.

COMIRNATY y la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech, pero también contiene un componente de ómicron para ayudar a prevenir el COVID-19 causado por la variante ómicron del SARS-CoV-2.

Para obtener más información sobre la EUA, consulte la sección "**¿Qué es una autorización de uso de emergencia (EUA, por sus siglas en inglés)?**" al final de esta hoja informativa.

## **¿QUÉ DEBE MENCIONARLE A SU PROVEEDOR DE VACUNAS ANTES DE RECIBIR UNA DE ESTAS VACUNAS?**

**Informe al proveedor de la vacuna sobre todas sus condiciones médicas, incluyendo si usted:**

- tiene alguna alergia
- ha tenido miocarditis (inflamación del músculo cardíaco) o pericarditis (inflamación del revestimiento exterior del corazón)
- tiene fiebre
- tiene un trastorno hemorrágico o está tomando un anticoagulante
- está inmunocomprometido o está tomando un medicamento que afecta a su sistema inmunológico
- está embarazada o planea quedar embarazada
- está amamantando
- ha recibido otra vacuna contra el COVID-19
- se ha desmayado alguna vez en relación con una inyección

## **¿CÓMO SE ADMINISTRAN ESTAS VACUNAS?**

La vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech, la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech, bivalente o COMIRNATY se le administrará en forma de inyección en el músculo.

Esquema principal de vacunación: La vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech y COMIRNATY se administran en el esquema principal de vacunación, como una serie de 2 dosis, con un intervalo de 3 semanas. Puede administrarse una tercera dosis del esquema principal al menos 4 semanas después de la segunda dosis a las personas con ciertos tipos de compromiso inmunitario.

Dosis de refuerzo:

- La vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech, bivalente se administra como una dosis única al menos 2 meses después de completar el esquema principal de vacunación con cualquier vacuna monovalente contra el COVID-19 autorizada o aprobada; o
- Después de recibir la dosis de refuerzo más reciente con cualquier vacuna contra el COVID-19 monovalente autorizada o aprobada.

Es posible que la vacuna no proteja a todas las personas.

## **¿QUIÉN NO DEBE RECIBIR LA VACUNA COMIRNATY (VACUNA DE ARNm CONTRA EL COVID-19), LA VACUNA CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH Y LA VACUNA CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH, BIVALENTE?**

Usted no debe recibir una de estas vacunas si:

- tuvo una reacción alérgica severa después de una dosis previa de COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19) o la vacuna contra el COVID-19 de PFIZER-BIONTECH
- tuvo una reacción alérgica severa a cualquier ingrediente de estas vacunas

## **¿CUÁLES SON LOS INGREDIENTES DE ESTAS VACUNAS?**

COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19), la vacuna contra el COVID-19 de PFIZER-BIONTECH y la vacuna contra el COVID-19 de PFIZER-BIONTECH, bivalente contienen los siguientes ingredientes:

- ARNm y lípidos (((4-hidroxi)butil) azanodiol) bis(hexano-6,1-diol) bis(2-hidroxidecanoato), 2 [(polietilenglicol)-2000]-N,N-ditetradecilacetamida, 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfolina y colesterol).

La vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech para personas de 12 años y mayores contiene 1 de los siguientes conjuntos de ingredientes adicionales; pregunte al proveedor de la vacuna qué versión se le está administrando:

- cloruro de potasio, fosfato de potasio monobásico, cloruro de sodio, fosfato de sodio dibásico dihidratado y sacarosa

○

- trometamina, clorhidrato de trometamina y sacarosa

COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19) contiene 1 de los siguientes ingredientes adicionales; pregunte al proveedor de la vacuna qué versión se le está administrando:

- cloruro de potasio, fosfato de potasio monobásico, cloruro de sodio, fosfato de sodio dibásico dihidratado y sacarosa

○

- trometamina, clorhidrato de trometamina y sacarosa

### ¿SE HAN USADO ANTES ESTAS VACUNAS?

En estudios clínicos, aproximadamente 23,000 personas de 12 años y mayores han recibido al menos una dosis de la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech. Millones de personas han recibido la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech bajo la EUA desde el 11 de diciembre de 2020.

En un estudio clínico, aproximadamente 300 personas mayores de 55 años recibieron una dosis de una vacuna bivalente que difiere de la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech, bivalente, en el sentido de que contiene un componente de ómicron diferente.

### ¿CUÁLES SON LOS BENEFICIOS DE ESTAS VACUNAS?

COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19) y la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech han demostrado que previenen el COVID-19. La FDA ha autorizado la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech, bivalente, para proporcionar una mejor protección contra el COVID-19 causado por la variante ómicron del SARS-CoV-2.

Actualmente se desconoce la duración de la protección contra el COVID-19.

### ¿CUÁLES SON LOS RIESGOS DE ESTAS VACUNAS?

Hay una remota posibilidad de que estas vacunas puedan causar una reacción alérgica grave. Una reacción alérgica grave suele ocurrir entre unos minutos y una hora después de recibir una dosis. Por esta razón, su proveedor de vacunas puede pedirle que permanezca en el lugar donde recibió la vacuna para vigilarlo después de la vacunación. Los signos de una reacción alérgica grave pueden incluir:

- Dificultad para respirar
- Hinchazón de la cara y la garganta
- Latido cardíaco rápido
- Sarpullido severo en todo el cuerpo
- Mareos y debilidad

En algunas personas que han recibido COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19) o la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer-BioNTech se ha producido miocarditis (inflamación del músculo cardíaco) y pericarditis (inflamación del revestimiento exterior del corazón), más comúnmente en

hombres menores de 40 años que en mujeres y hombres mayores. En la mayoría de estas personas, los síntomas comenzaron a los pocos días de recibir la segunda dosis de la vacuna. La probabilidad de que esto ocurra es muy baja. Debe buscar atención médica inmediatamente si tiene alguno de los siguientes síntomas después de recibir la vacuna:

- Dolor en el pecho
- Dificultad para respirar
- Sensación de tener el corazón acelerado, agitado o palpitando.

Los efectos secundarios que se han reportado con estas vacunas incluyen:

- Reacciones alérgicas graves
- Reacciones alérgicas no graves como erupción, comezón, urticaria o hinchazón de la cara
- Miocarditis (inflamación del músculo cardíaco)
- Pericarditis (inflamación del revestimiento exterior del corazón)
- Dolor en el lugar de la inyección
- Cansancio
- Dolor de cabeza
- Dolor muscular
- Escalofríos
- Dolor en las articulaciones
- Fiebre
- Hinchazón del lugar de la inyección
- Enrojecimiento del lugar de la inyección
- Náusea
- Sentirse mal
- Ganglios linfáticos inflamados (linfadenopatía)
- Disminución del apetito
- Diarrea
- Vómitos
- Dolor en el brazo
- Desmayos asociados a la inyección de la vacuna

Puede que estos no sean todos los posibles efectos secundarios de estas vacunas. Pueden ocurrir efectos secundarios serios e inesperados. Los posibles efectos secundarios de estas vacunas todavía se están investigando.

### **¿QUÉ DEBO HACER CON RESPECTO A LOS EFECTOS SECUNDARIOS?**

Si experimenta una reacción alérgica grave, llame al 9-1-1 o vaya al hospital más cercano.

Llame al proveedor de estas vacunas o a su proveedor de atención médica si tiene algún efecto secundario que le moleste o que no desaparezca.

Reporte los efectos secundarios de estas vacunas al Sistema de Reporte de Eventos Adversos de Vacunas de la FDA/los CDC (VAERS, por sus siglas). El número gratuito del VAERS es 1-800-822-7967 o envíe un reporte en línea a <https://vaers.hhs.gov/reporteventSpanish.html>. Por favor, incluya “Vacuna COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19)”, “EUA de la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer- BioNTech” o “EUA de la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer- BioNTech, bivalente”, según corresponda, en la primera línea del cuadro #18 del formulario del informe.

Además, puede reportar los efectos secundarios a Pfizer Inc. a la información de contacto que se proporciona a continuación.

Sitio web	Número de fax	Número de teléfono
<a href="http://www.pfizersafetyreporting.com">www.pfizersafetyreporting.com</a>	1-866-635-8337	1-800-438-1985

También se le puede dar la opción de inscribirse en v-safe. V-safe es una herramienta voluntaria basada en un teléfono inteligente que utiliza mensajes de texto y encuestas en Internet para consultar con las personas que han sido vacunadas para identificar los posibles efectos secundarios después de la vacunación contra el COVID-19. V-safe hace preguntas que ayudan a los CDC a vigilar la seguridad de las vacunas contra el COVID-19. V-safe también proporciona recordatorios de la segunda dosis si es necesario, y un seguimiento telefónico en vivo por parte de los CDC si los participantes reportan un impacto significativo en la salud después de la vacunación contra el COVID-19. Para más información sobre cómo inscribirse, visite: [www.cdc.gov/vsafe](http://www.cdc.gov/vsafe).

**¿QUÉ OCURRE SI DECIDO NO RECIBIR LA VACUNA COMIRNATY (VACUNA DE ARNm CONTRA EL COVID-19), LA VACUNA CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH O LA VACUNA CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH, BIVALENTE?**

Bajo la EUA, es su decisión recibir o no una de estas vacunas. La atención médica estándar que recibe no cambiará si decide no recibir una de estas vacunas.

**¿HAY OTRAS OPCIONES DISPONIBLES PARA PREVENIR EL COVID-19 ADEMÁS DE LA VACUNA COMIRNATY (VACUNA DE ARNm CONTRA EL COVID-19), LA VACUNA CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH O LA VACUNA CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH, BIVALENTE?**

Para el esquema principal de vacunación, otra opción para prevenir el COVID-19 es SPIKEVAX (vacuna de ARNm contra el COVID-19), una vacuna contra el COVID-19 aprobada por la FDA. Otras vacunas para prevenir el COVID-19 pueden estar disponibles bajo una EUA, incluyendo vacunas bivalentes que contienen un componente ómicron del SARS-CoV-2.

**¿PUEDO RECIBIR LA VACUNA COMIRNATY (VACUNA DE ARNm CONTRA EL COVID-19), LA VACUNA CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH O LA VACUNA CONTRA EL COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH, BIVALENTE, AL MISMO TIEMPO QUE OTRAS VACUNAS?**

Todavía no se han presentado datos a la FDA sobre la administración de la vacuna COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19), la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech o la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech, bivalente, al mismo tiempo que otras vacunas. Si está considerando recibir COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19) o la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech, bivalente, con otras vacunas, discuta sus opciones con su proveedor de atención médica.

**¿QUÉ DEBO HACER SI ESTOY INMUNODEPRIMIDO?**

Si está inmunocomprometido, puede recibir una tercera dosis del esquema principal de la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech o COMIRNATY (vacuna de ARNm contra el COVID-19). Las personas de 12 años y mayores pueden recibir una segunda dosis de refuerzo de la vacuna contra el COVID-19 de Pfizer BioNTech, bivalente. Es posible que las vacunas no proporcionen una inmunidad completa al COVID-19 en personas inmunocomprometidas, por lo que debe seguir manteniendo las precauciones físicas para ayudar a prevenir el COVID-19. Sus contactos cercanos deben ser vacunados como corresponde.

**¿QUÉ DEBO HACER SI ESTOY EMBARAZADA O AMAMANTANDO?**

Si está embarazada o amamantando, discuta sus opciones con su proveedor de atención médica.

## ¿ESTAS VACUNAS ME DARÁN EL COVID-19?

No. Estas vacunas no contienen el SARS-CoV-2 y no puede darle el COVID-19.


## CONSERVE SU TARJETA DE VACUNACIÓN

Cuando reciba su primera vacuna contra el COVID-19, recibirá una tarjeta de vacunación. Recuerde llevar su tarjeta cuando regrese.

## INFORMACIÓN ADICIONAL

Si tiene preguntas, visite el sitio web o llame al número de teléfono que se indica a continuación.

Para acceder a las hojas informativas más recientes, por favor escanee el código QR proporcionado a continuación.

Sitio web global	Número de teléfono
<p><a href="https://www.cvdvaccine.com/es">https://www.cvdvaccine.com/es</a></p> 	<p>1-877-829-2619 (1-877-VAX-CO19)</p>

## ¿CÓMO PUEDO APRENDER MÁS?

- Consulte con el proveedor de la vacuna.
- Visite los CDC en <https://espanol.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html> (en inglés)
- Visite a la FDA en <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/autorizacion-de-uso-de-emergencia>.
- Póngase en contacto con el departamento de salud pública local o estatal.

## ¿DÓNDE SE REGISTRARÁN LOS DATOS SOBRE MI VACUNACIÓN?

El proveedor de la vacuna puede incluir la información de su vacunación en el Sistema de Información de Inmunización (IIS, por sus siglas en inglés) de su estado o jurisdicción local u otro sistema designado. Esto asegurará que reciba la misma vacuna cuando regrese para la segunda dosis. Para obtener más información sobre los IIS visite: <https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html> (en inglés).

## ¿SE ME PUEDE COBRAR UNA CUOTA DE ADMINISTRACIÓN POR RECIBIR UNA DE ESTAS VACUNAS CONTRA EL COVID-19?

No. En este momento, el proveedor no puede cobrarle por una dosis de la vacuna y no se le puede cobrar una tarifa de administración de la vacuna de su bolsillo ni ninguna otra tarifa si sólo recibe una vacuna contra el COVID-19. Sin embargo, los proveedores de vacunas pueden solicitar el reembolso correspondiente a un programa o plan que cubra los gastos de administración de la vacuna contra el COVID-19 para el receptor de la vacuna (seguro privado, Medicare, Medicaid, Programa COVID-19 de la Administración de Recursos y Servicios de Salud (HRSA, por sus siglas en inglés) para receptores no asegurados).

## ¿DÓNDE PUEDO DENUNCIAR CASOS DE SOSPECHA DE FRAUDE?

Se anima a las personas que tengan conocimiento de cualquier posible infracción de los requisitos del Programa de Vacunación contra el COVID-19 de los CDC a que lo denuncien a la Oficina del Inspector General del Departamento de Salud y Servicios Humanos de los EE. UU. llamando al 1-800-HHS-TIPS o en <https://TIPS.HHS.GOV> (en inglés)

## ¿QUÉ ES EL PROGRAMA DE COMPENSACIÓN POR LESIONES DE CONTRAMEDIDAS?

El Programa de compensación por lesiones de contramedidas (CICP, por sus siglas en inglés) es un programa federal que puede ayudar a pagar los costos de atención médica y otros gastos específicos de ciertas personas que han sido gravemente lesionadas por ciertos medicamentos o vacunas, incluyendo estas vacunas. Por lo general, se debe presentar una reclamación al CICP dentro de un (1) año a partir de la fecha de recibir la vacuna. Para obtener más información sobre este programa, visite [www.hrsa.gov/cicp/](http://www.hrsa.gov/cicp/) (en inglés) o llame al 1-855-266-2427.

## ¿QUÉ ES UNA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA, por sus siglas en inglés)?

Una EUA es un mecanismo para facilitar la disponibilidad y el uso de productos médicos, incluidas las vacunas, durante las emergencias de salud pública, como la actual pandemia del COVID-19. Una EUA está respaldada por una declaración del secretario de Salud y Servicios Humanos (HHS, por sus siglas en inglés) en la que se afirma que existen circunstancias que justifican el uso de emergencia de medicamentos y productos biológicos durante la pandemia del COVID-19. Un producto autorizado para uso de emergencia no se ha sometido al mismo tipo de revisión por parte de la FDA que un producto aprobado por ésta.

La FDA puede emitir una EUA cuando se cumplen ciertos criterios, incluyendo que no hay alternativas adecuadas, aprobadas y las alternativas disponibles. Además, la decisión de la FDA se basa en la totalidad de las pruebas científicas disponibles que demuestran que el producto puede ser eficaz para prevenir la pandemia del COVID-19 y que los beneficios conocidos y potenciales del producto superan los riesgos conocidos y potenciales del mismo. Todos estos criterios deben cumplirse para permitir que el producto se utilice durante la pandemia del COVID-19.

Una EUA está en vigor mientras dure la declaración de la EUA del COVID-19 que justifica el uso de emergencia de este producto, a menos que se termine o se revoque (después de lo cual el producto ya no puede ser utilizado).

Fabricado por  
**BIONTECH**  
BioNTech Manufacturing GmbH  
An der Goldgrube 12  
55131 Mainz, Germany



Fabricado por  
Pfizer Inc., New York, NY 10017

LAB-1451 21.6f

Actualizado: 31 de agosto de 2022



Escanee para registrar que esta hoja informativa se proporcionó al receptor de la vacuna para los sistemas electrónicos de información de registros médicos e inmunización.

GDTI: 0886983000424