


# COMIRNATY COVID-19 mRNA vaktsiini (modifitseeritud nukleosiidiga) ravimvormide juhised

Kiirjuhised annustamise, lahjendamise ja säilitamise kohta, 12-aastased ja vanemad

12-aastased ja vanemad valmis kasutamiseks	
Viaali kate värv ja ravimvorm	 JN.1
Annus	<b>JN.1:</b> 30 µg bretovameraan
Süstemaht annuse kohta	0,3 ml
Lahjendamine	<b>MITTE LAHJENDADA</b>
Vajalik lahjendi kogus viaali kohta*	<b>MITTE LAHJENDADA</b>
Annused viaali kohta	1 annus ühes viaalis või 6 annust ühes viaalis
Täitemaht viaali kohta	2,25 ml mitmeannuselise viaali kohta
Ülimadala temperatuuriga sügavkülmik (-90 °C...-60 °C)	<b>JN.1:</b> 18 kuud (kõlblikkusaeg)
Sügavkülmas säilitamise aeg (-25 °C...-15 °C)	<b>MITTE SÄILITADA</b>
Külmkapis säilitamise aeg (2 °C...8 °C)	10 nädalat
Toatemperatuur (8 °C...30 °C)	12 tundi enne korgi esmakordset läbistamist (sealhulgas ülessulamise aeg)
Pärast korgi esmakordset läbistamist (2 °C...30 °C)	Hävitage 12 tunni möödumisel

# COMIRNATY COVID-19 mRNA vaktsiini (modifitseeritud nukleosiidiga) ravimvormide juhised


Kiirjuhised annustamise, lahjendamise ja säilitamise kohta, 5...11-aastased lapsed

	5...11-aastased lapsed valmis kasutamiseks
Viaali kate värv ja ravimvorm	 JN.1
Annus	<b>JN.1:</b> 10 µg bretovameraan
Süstemaht annuse kohta	0,3 ml
Lahjendamine	<b>MITTE LAHJENDADA</b>
Vajalik lahjendi kogus viaali kohta*	<b>MITTE LAHJENDADA</b>
Annused viaali kohta	1 annus ühes viaalis või 6 annust ühes viaalis
Täitemaht viaali kohta	2,25 ml mitmeannuselise viaali kohta
Ülimadala temperatuuriga sügavkülmik (-90 °C...-60 °C)	<b>JN.1:</b> 18 kuud (kõlblikkusaeg)
Sügavkülmas säilitamise aeg (-25 °C...-15 °C)	<b>MITTE SÄILITADA</b>
Külmkapis säilitamise aeg (2 °C...8 °C)	10 nädalat
Toatemperatuur (8 °C...30 °C)	12 tundi enne korgi esmakordset läbistamist (sealhulgas ülessulamise aeg)
Pärast korgi esmakordset läbistamist (2 °C...30 °C)	Hävitage 12 tunni möödumisel

# COMIRNATY COVID-19 mRNA vaktsiini (modifitseeritud nukleosiidiga) ravimvormide juhised

Kiirjuhised annustamise, lahjendamise ja säilitamise kohta, lapsed vanuses 6 kuud kuni 4 aastat

Lapsed vanuses  
6 kuud kuni 4 aastat  
enne kasutamist lahjendada

Viaali kate värv ja ravimvorm	 <b>JN.1</b>
Annus	<b>JN.1:</b> 3 µg bretovameraan
Süstemaht annuse kohta	0,3 ml
Lahjendamine	<b>LAHJENDAMINE NÕUTUD</b>
Vajalik lahjendi kogus viaali kohta*	1,1 ml
Annused viaali kohta	3 annust ühes viaalis (pärast lahjendamist)
Täitemaht viaali kohta	0,48 ml
Ülimadala temperatuuriga sügavkülmik (-90 °C...-60 °C)	<b>JN.1:</b> 18 kuud (kõlblikkusaeg)
Sügavkülmas säilitamise aeg (-25 °C...-15 °C)	<b>MITTE SÄILITADA</b>
Külmkapis säilitamise aeg (2 °C...8 °C)	10 nädalat
Toatemperatuur (8 °C...30 °C)	12 tundi enne lahjendamist (sh üles sulamise aeg)
Pärast korgi esmakordset läbistamist (2 °C...30 °C)	Hävitage 12 tunni möödumisel

## Euroopa Liidus on saanud müügiloa:

- COMIRNATY KP.2 COVID-19 mRNA vaktsiin (modifitseeritud nukleosiidiga) 6 kuu kuni 4 aasta vanuste imikute ja laste (3 mikrogrammi/annuses); 5...11-aastaste laste (10 mikrogrammi/annuses) ning 12-aastaste ja vanemate isikute (30 mikrogrammi/annuses) aktiivseks immuniseerimiseks, et ennetada SARS-CoV-2 poolt põhjustatud COVID-19.
- COMIRNATY JN.1 COVID-19 mRNA vaktsiin (modifitseeritud nukleosiidiga) 6 kuu kuni 4 aasta vanuste imikute ja laste (3 mikrogrammi/annuses); 5...11-aastaste laste (10 mikrogrammi/annuses) ning 12-aastaste ja vanemate isikute (30 mikrogrammi/annuses) aktiivseks immuniseerimiseks, et ennetada SARS-CoV-2 poolt põhjustatud COVID-19.
- COMIRNATY Omicron XBB.1.5 COVID-19 mRNA vaktsiin (modifitseeritud nukleosiidiga) 6 kuu kuni 4 aasta vanuste imikute ja laste (3 mikrogrammi/annuses); 5...11-aastaste laste (10 mikrogrammi/annuses) ning 12-aastaste ja vanemate isikute (30 mikrogrammi/annuses) aktiivseks immuniseerimiseks, et ennetada SARS-CoV-2 poolt põhjustatud COVID-19.

Enne COMIRNATY manustamist lugege palun iga ravimvormi ravimi omaduste kokkuvõtet, mis on kättesaadavad:

<https://www.comirnatyeducation-ee.com/et>

\* Lahjendi: steriilne naatriumkloriidi 9 mg/ml (0,9%) süstelahus. Bakteriostaatilisi ega teisi lahjendeid EI TOHI kasutada.



Lisateabe saamiseks COMIRNATY kohta külastage palun  
<https://comirnatyeducation-ee.com>

**BIONTECH**



Marketing Authorisation  
Holder: BioNTech  
Manufacturing GmbH

COMIRNATY COVID-19 mRNA vaktsiin (modifitseeritud nukleosiidiga) põhineb BioNTechi patenteeritud mRNA tehnoloogial ning on välja töötatud BioNTechi ja Pfizeri poolt.

**COMIRNATY**<sup>®</sup>  
COVID-19 mRNA vaktsiin (modifitseeritud nukleosiidiga)

PP-CMR-EST-0052  
© 2025 Pfizer Inc. Kõik õigused kaitstud. Veebruar 2025.