

ACTUALIZACIÓN DE AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (AUE) No. 001-AUE-DNFD

Panamá, 16 de agosto de 2022.

SEÑORES

Pfizer Free Zone Panamá, S. de R. L.

Nos dirigimos a ustedes para informarles que hemos procedido otorgar la "Autorización de Uso de Emergencia" para la actualización presentada a nuestra Dirección de la "Vacuna Pfizer-BioNTech COVID-19 (Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine)", la cual es específica y se refiere a:

Aumento de vida útil de 9 a 12 meses

a. Fabricantes.

| Función | Tris/Sacarosa | |
|----------------------------------|---|--|
| Fabricante de Producto Terminado | Pfizer Manufacturing Belgium NV, Bélgica. | |
| Empacador Primario y Secundario | Pfizer Manufacturing Belgium NV, Bélgica. | |

b. Formulación.

| Formulación de Tris/Sacarosa 30 μg No se diluye Mayores de 12 años | ARNm y lípidos ((4-hidroxibutil)azanodiilo)bis(hexano-6,1-diilo)bis(2-hexildecanoato), 2-[(polietilenglicol)-2000]-N,N-ditetradecilacetamida, 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina, y colesterol), trometamina, clorhidrato de trometamina y sacarosa. |
|--|---|
|--|---|

c. Condiciones de almacenamiento y vida útil.

| Condiciones de almacenamiento | Formulación de Tris/Sacarosa 30 ug /dosis | |
|--|--|--|
| -90 a -60 °C | Vida útil 12 meses | |
| 2-8 °C en los sitios de administración | 10 semanas | |

d. Información para Prescribir

La Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech suministrada en viales multidosis con tapa gris está autorizada para su uso, para proporcionar:

- un esquema primario de 2 dosis a personas de 12 años de edad y mayores;
- una tercera dosis del esquema primario a personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromiso;
- una primera dosis de refuerzo a las personas de 12 años de edad y mayores que han completado un esquema primario con la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm);
- una primera dosis de refuerzo a las personas de 18 años de edad y mayores que han completado la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada. El intervalo de dosificación para la dosis de refuerzo heteróloga es el mismo que el autorizado para una dosis de refuerzo de la vacuna utilizada para la vacunación primaria;
- una segunda dosis de refuerzo a las personas de 50 años de edad y mayores que han recibido una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada; y
- una segunda dosis de refuerzo a las personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromiso y que han recibido una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada.

Ciertos tipos de inmunocompromiso se refiere a personas que hayan sido sometidas a un trasplante de órganos sólidos, o que hayan sido diagnosticadas con enfermedades que se consideran tienen un nivel equivalente de inmunocompromiso.

La vacuna COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) aprobada por la FDA y la Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para la EUA para las personas de 12 años de edad y mayores pueden utilizarse de forma intercambiable cuando se preparan de acuerdo a sus respectivas instrucciones de uso.

La vacuna COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) y la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para la EUA para las personas de 12 años de edad y mayores no deben utilizarse en personas de 5 a 11 años de edad debido al potencial de errores de administración de la vacuna, incluyendo errores de dosificación.

Cuando se preparan de acuerdo a sus respectivas instrucciones de uso, la vacuna COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) aprobada por la FDA y la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para la EUA para las personas de 12 años de edad y mayores pueden utilizarse de forma intercambiable sin presentar ningún problema de seguridad o eficacia.

A pesar de las limitaciones de edad para el uso de las diferentes formulaciones y presentaciones descritas anteriormente, las personas que pasarán de los 11 a los 12 años de edad entre la primera y la segunda dosis en el esquema primario pueden recibir, para cada dosis, ya sea: (1) la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para su uso en personas entre 5 a 11 años de edad (cada dosis de 0,2 mL contiene 10 mcg de modARN) (se suministra en viales multidosis tapa naranja); o (2) COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) o la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para su uso en personas de 12 años de edad y mayores (cada dosis de 0,3 mL contiene 30 mcg de modARN) (se suministra en viales multidosis con tapa gris y viales multidosis con tapa morada



e. Administración

La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) Sólo para inyección intramuscular.

Esquema primario: La vacuna se administra como un esquema de 2 dosis, con un intervalo de 3 semanas a las personas de 12 años de edad y mayores. Se Autoriza administrar una tercera dosis del esquema primario al menos 28 días después de la segunda dosis a personas de al menos 12 años de edad que se ha determinado con ciertos tipos de inmunocompromiso.

Dosis de refuerzo:

- Una primera dosis de refuerzo de la vacuna se puede administrar por lo menos 5 meses después de completar el esquema primario de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) a personas de 12 años de edad y mayores.
- Una primera dosis de refuerzo se puede administrar a las personas de 18 años de edad y mayores que han completado la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada. El intervalo de dosificación para la dosis de refuerzo heteróloga es el mismo que el autorizado para una dosis de refuerzo de la vacuna utilizada para la vacunación primaria.
- Una segunda dosis de refuerzo se puede administrar a las personas de 50 años de edad y mayores por lo menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada.
- Una segunda dosis de refuerzo se puede administrar a las personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromiso al menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada.

f. Dosificación

La información de almacenamiento, preparación y administración de esta Hoja Informativa aplica a la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech para las personas de 12 años de edad y mayores, que se suministra en un vial multidosis con una tapa gris y etiqueta con un borde gris y **NO SE DILUYE** antes de su uso.



| Formulación de Tris/Sacarosa 30 ug dosis |
|---|
| Winds de 197 |

| Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, Vial Multidosis con Tapa Gris Intervalo de edad | Información de dilución | Dosis por vial | Volumen de dosis |
|--|------------------------------|-------------------|---------------------|
| 12 años y mayores | No se diluye antes de su uso | 6 | 0,3 mL |

Se anexa la información completa y actualizada de la información para prescribir: (versión 13 de abril de 2022)

1. Formulación Tris/Sacarosa 30 (vial de tapa y etiqueta gris)

La decisión de autorizar se basa en el reconocimiento de Autoridades Regulatorias Nacionales de Alto Estándar, Autoridades Reguladoras Nacionales Regionales o la lista de uso de emergencia de la OMS, las cuales han emitido su Autorización de Uso de Emergencia.

La Autorización de Uso de Emergencia otorgada a Vacuna Pfizer-BioNTech COVID-19 (Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine)" no constituye un Registro Sanitario.

Fecha de emisión de Aprobación: 18 de febrero de 2021.

Duración de la Autorización.

La AUE otorgada será válida hasta cuando se promulgue una declaración del cese de la Emergencia Nacional, o se decida la cancelación por la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas, ante circunstancias en que el uso constituya un riesgo a la salud de la población por encima del beneficio esperado.

Mgtra. Elvia C. Lau R.

Directora Nacional de Farmacia y Drogas Cédula: 1-19-1389

Ley 66 de 10 de noviembre de 1947 que aprueba el Código Sanitario de la República de Panamá; Ley 1 de 10 de enero de 2001 Sobre medicamentos y otros productos para la salud humana; Decreto Eiecutivo No. 64 de 28 de enero de 2020: Decreto Ejecutivo No. 99 de 15 febrero de 2021; Resolución No. 037 de 17 de febrero de 2021.



ANEXO

Hoja Informativa para Proveedores de la Salud que administren la vacuna

HOJA INFORMATIVA PARA PROVEEDORES DE LA SALUD QUE ADMINISTREN LA VACUNA (PROVEEDORES DE VACUNACIÓN)

AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA, por sus siglas en inglés) DE LA VACUNA COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH PARA PREVENIR LA ENFERMEDAD DEL CORONAVIRUS 2019 (COVID-19)

PARA 12 AÑOS DE EDAD Y MAYORES NO DILUIR

La Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA, por sus siglas en inglés) ha emitido una Autorización de Uso de Emergencia (EUA) para permitir el uso de emergencia del producto no aprobado, Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, para inmunización activa para prevenir el COVID-19 en personas de 5 años de edad y mayores.

Existen 2 formulaciones de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizadas para uso en personas de 12 años de edad y mayores:

La formulación suministrada en un vial multidosis con una tapa gris y una etiqueta con un borde gris NO SE DILUYE ANTES DE SU USO.

La formulación suministrada en un vial multidosis con una tapa morada DEBE DILUIRSE ANTES DE SU USO.

Esta Hoja Informativa se refiere únicamente a la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech suministrada en un vial multidosis con una tapa gris y una etiqueta con borde gris, autorizada para uso en personas de 12 años de edad o mayores, y NO SE DILUYE ANTES DE SU USO.

La Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech suministrada en un vial multidosis con una tapa gris y una etiqueta con borde gris está autorizada para su uso para proporcionar:

- un esquema primario de 2 dosis a personas de 12 años de edad y mayores;
- una tercera dosis del esquema primario a personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromiso;
- una primera dosis de refuerzo a las personas de 12 años de edad y mayores que han completado un esquema primario con la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm);
- una primera dosis de refuerzo a las personas de 18 años de edad y mayores que han completado la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada. El intervalo de dosificación para la dosis de refuerzo heteróloga es el mismo que el autorizado para una dosis de refuerzo de la vacuna utilizada para la vacunación primaria;
- una segunda dosis de refuerzo a las personas de 50 años de edad y mayores que han recibido una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada; y
- una segunda dosis de refuerzo a las personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromiso y que han recibido una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada.

Effective EUA_PI and HCP Facts_TrisSuc-30 m cg 'Gray' 13 April 2022_v1.0

¹ Ciertos tipos de inmunocompromiso se refiere a personas que hayan sido sometidas a un trasplante de órganos sólidos, o que hayan sido diagnosticadas con enfermedades que se consideran tienen un nivel equivalente de inmuno compromiso.

MINISTERIO DE SALUD

DIRECCIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS

COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) es una vacuna COVID-19 aprobada por la FDA y fabricada por Pfizer para BioNTech que está indicada para la inmunización activa para prevenir el COVID-19 en individuos de 16 años de edad y mayores. Está aprobada para su uso como un esquema primario de 2 dosis para la prevención de COVID-19 en personas de 16 años de edad y mayores. También está autorizada para uso de emergencia para proporcionar:

- un esquema primario de dos dosis a personas entre 12 a 15 años de edad;
- una tercera dosis del esquema primario a personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromiso:
- una primera dosis de refuerzo a las personas de 12 años de edad y mayores que han completado un esquema primario con la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm);
- una primera dosis de refuerzo a las personas de 18 años de edad y mayores que han completado la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada.
 El intervalo de dosificación para la dosis de refuerzo heteróloga es el mismo que el autorizado para una dosis de refuerzo de la vacuna utilizada para la vacunación primaria;
- una segunda dosis de refuerzo a las personas de 50 años de edad y mayores que han recibido una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada; y
- una segunda dosis de refuerzo a las personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromiso y que han recibido una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada.

La vacuna COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) aprobada por la FDA y la Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para la EUA para las personas de 12 años de edad y mayores pueden utilizarse de forma intercambiable cuando se preparan de acuerdo a sus respectivas instrucciones de uso. ²

La vacuna COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) y la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para la EUA para las personas de 12 años de edad y mayores no deben utilizarse en personas de 5 a 11 años de edad debido al potencial de errores de administración de la vacuna, incluyendo errores de dosificación. ³

RESUMEN DE LAS INSTRUCCIONES PARA LOS PROVEEDORES DE VACUNACIÓN DEL COVID-19

Los proveedores de la vacunación inscritos en el Programa Federal de Vacunación COVID-19 deben reportar todos los errores de administración de la vacuna, todas las reacciones adversas graves, casos de Síndrome Inflamatorio Multisistémico (MIS, por sus siglas inglés) en adultos y niños, y casos de COVID-19 que resulten en hospitalización o muerte tras la administración de la vacuna

² Cuando se preparan de acuerdo a sus respectivas instrucciones de uso, la vacuna COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) aprobada por la FDA y la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para la EUA para las personas de 12 años de edad y mayores pueden utilizarse de forma intercambiable sin presentar ningún problema de seguridad o eficacia

³ A pesar de las limitaciones de edad para el uso de las diferentes formulaciones y presentaciones descritas anteriormente, las personas que pasarán de los 11 a los 12 años de edad entre la primera y la segunda dosis en el esquema primario pueden recibir, para cada dosis, ya sea: (1) la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para su uso en personas entre 5 a 11 años de edad (cada dosis de 0,2 mL contiene 10 mcg de modARN) (se suministra en viales multidosis tapa naranja); o (2) COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) o la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para su uso en personas de 12 años de edad y mayores (cada dosis de 0,3 mL contiene 30 mcg de modARN) (se suministra en viales multidosis con tapa gris y viales multidosis con tapa morada).



COVID-19 de Pfizer-BioNTech. Consulte "REQUISITOS OBLIGATORIOS PARA LA ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH BAJO AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA" para leer los requisitos de reporte.

La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech es una suspensión para inyección intramuscular.

Esquema primario:

La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se administra en un esquema primario de 2 dosis (0,3 mL cada una) con una diferencia de 3 semanas en personas de 12 años de edad y mayores.

Se autoriza la administración de una tercera dosis del esquema primario de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (0,3 mL) al menos 28 días después de la segunda dosis a personas de al menos 12 años de edad con ciertos tipos de inmunocompromiso.

Dosis de refuerzo

Primera dosis de refuerzo

Una primera dosis de refuerzo (0,3 mL) de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se puede administrar por lo menos 5 meses después de completar un esquema primario de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) a personas de 12 años de edad y mayores.

Se puede administrar una primera dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech a personas de 18 años de edad y mayores como una dosis de refuerzo heteróloga después de completar la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada. El intervalo de dosificación para la dosis de refuerzo heteróloga es el mismo que el autorizado para una dosis de refuerzo de la vacuna utilizada para la vacunación primaria.

Segunda dosis de refuerzo

Una segunda dosis de refuerzo (0,3 mL) de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se puede administrar a las personas de 50 años de edad y mayores por lo menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada.

Una segunda dosis de refuerzo (0,3 mL) de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se puede administrar por lo menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada a personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromiso.

Consulte esta Hoja Informativa para obtener instrucciones de preparación y administración. Esta Hoja Informativa pudo haber sido actualizada. Para acceder a la Hoja Informativa más reciente, consulte www.cvdvaccine.com.

Para información sobre estudios clínicos que están probando el uso de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech para inmunización activa contra el COVID-19, por favor consulte www.clicinaltrials.gov.

DESCRIPCIÓN DE COVID-19

La enfermedad de Coronavirus 2019 (COVID-19) es una enfermedad infecciosa causada por el nuevo coronavirus, SARS-CoV-2 que apareció a finales de 2019. Es principalmente una enfermedad respiratoria que puede afectar a otros órganos. Las personas con COVID-19 han reportado una amplia gama de síntomas, que van desde síntomas leves hasta enfermedades graves. Los síntomas pueden aparecer de 2 a 14 días después de la exposición al virus. Los síntomas pueden incluir: fiebre o escalofríos; tos; disnea; fatiga; dolores musculares o corporales; cefalea; nueva pérdida del gusto o del olfato; dolor de garganta; congestión o goteo nasal; náuseas o vómitos; diarrea.

DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN

La información de almacenamiento, preparación y administración de esta Hoja Informativa aplica a la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech para las personas de 12 años de edad y mayores, que se suministra en un vial multidosis con una tapa gris y etiqueta con un borde gris y NO SE DILUYE antes de su uso.

Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, Vial Multidosis con Tapa Gris y Etiqueta con Borde Gris

| Intervalo de edad | Información de dilución | Dosis por vial | Volumen de dosis |
|-------------------|---------------------------------|----------------|---------------------|
| 12 años y mayores | No se diluye antes de su uso | 6 | 0,3 mL |

Almacenamiento y Manejo

Durante el almacenamiento, minimice la exposición a la luz ambiente y evite la exposición a la luz solar directa y a la luz ultravioleta.

No volver a congelar los viales descongelados.

Almacenamiento del vial antes de su uso

Las cajas de viales multidosis con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech pueden llegar congeladas a temperaturas ultra bajas en envases térmicos con hielo seco.

Una vez recibidos, los viales congelados se pueden transferir inmediatamente a un refrigerador [entre 2 °C a 8 °C (35 °F a 46 °F)], descongelados y almacenados por hasta 10 semanas. La fecha de caducidad de 10 semanas debe registrarse en la caja en el momento de la transferencia. Una caja de 10 viales puede tardar hasta 6 horas en descongelarse a esta temperatura.

Alternativamente, los viales congelados se pueden almacenar en un congelador a temperatura ultra baja entre -90 °C a -60 °C (-130 °F a -76 °F) por hasta 12 meses desde la fecha de fabricación. No almacenar los viales a temperaturas entre -25 °C a -15 °C (-13 °F a 5 °F). Una vez que los viales se han descongelado, no se deben volver a congelar.

Las cajas de viales multidosis con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, también pueden llegar entre 2 °C a 8 °C. Si se reciben entre 2 °C a 8 °C, deben



almacenarse entre 2 °C a 8 °C. Compruebe que la caja se ha actualizado para reflejar la fecha de caducidad de 10 semanas en refrigeración.

Independientemente de las condiciones de almacenamiento, la vacuna no debe utilizarse después de 12 meses a partir de la fecha de fabricación impresa en el vial y en las cajas. La fecha de caducidad basada en los 12 meses de la fecha de fabricación se muestra a continuación.

| Fecha de fabricación impresa | Fecha de caducidad basada en los 12 meses |
|------------------------------|---|
| 06/2021 | 31-May-2022 |
| 07/2021 | 30-Jun-2022 |
| 08/2021 | 31-Jul-2022 |
| 09/2021 | 31-Ago-2022 |
| 10/2021 | 30-Sep-2022 |
| 11/2021 | 31-Oct-2022 |
| 12/2021 | 30-Nov-2022 |
| 01/2022 | 31-Dic-2022 |
| 02/2022 | 31-Ene-2023 |

Almacenamiento del vial durante su uso

Si no se ha descongelado previamente entre 2 °C a 8 °C (35 °F a 46 °F), dejar que los viales se descongelen a temperatura ambiente [hasta 25 °C (77 °F)] durante 30 minutos.

Los viales multidosis con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se pueden almacenar a temperatura ambiente [entre 8 °C y 25 °C (46 °F a 77 °F) durante un total de 12 horas antes de la primera perforación. Después de la primera perforación, el vial debe conservarse entre 2 °C a 25 °C (35 °F a 77 °F). Los viales deben desecharse 12 horas después de la primera perforación.

NO DILUIR ANTES DE USO.

Las etiquetas de los viales y las cajas pueden indicar que el vial debe desecharse 6 horas después de la primera perforación. La información de esta Hoja Informativa sustituye al número de horas impresas en las etiquetas de los viales y las cajas.

Transporte de viales

Si se necesita una redistribución local, los viales se pueden transportar entre -90 °C a -60 °C (-130 °F a -76 °F) o entre 2 °C a 8 °C (35 °F a 46 °F).

Dosis y Esquema

Esquema primario:

La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se administra por vía intramuscular como un esquema primario de 2 dosis (de 0,3 mL cada una) con un intervalo de 3 semanas a las personas de 12 años de edad y mayores.

Se autoriza la administración de una tercera dosis del esquema primario de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (0,3 mL) al menos 28 días después de la segunda dosis a personas de al menos 12 años de edad con ciertos tipos de inmunocompromiso.

 $Effective EUA_PI and HCP Facts_TrisSuc-30mcg `Gray' 13 April 2022_v 1.0$



MINISTERIO DE SALUD

DIRECCIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS

Dosis de refuerzo:

Primera Dosis de Refuerzo

Una primera dosis de refuerzo (0,3 mL) de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se puede administrar por lo menos 5 meses después de completar un esquema primario de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) a personas de 12 años de edad y mayores.

Se puede administrar una primera dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech a personas de 18 años de edad y mayores como una dosis de refuerzo heteróloga después de completar la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada. El intervalo de dosificación para la dosis de refuerzo heteróloga es el mismo que el autorizado para una dosis de refuerzo de la vacuna utilizada para la vacunación primaria.

Segunda Dosis de Refuerzo

Una segunda dosis de refuerzo (0,3 mL) de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se puede administrar a las personas de 50 años de edad y mayores por lo menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada.

Una segunda dosis de refuerzo (0,3 mL) de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se puede administrar por lo menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada a personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromiso.

La vacuna COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) y la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech para las personas de 12 años de edad y mayores no deben utilizarse en personas de 5 a 11 años de edad debido al potencial de errores de administración de la vacuna, incluyendo errores de dosificación.

Preparación de la dosis

NO DILUIR

- El vial multidosis con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech contiene un volumen de 2,25 mL, y se suministra como una suspensión congelada que no contiene preservantes. Cada vial debe descongelarse antes de la administración. NO DILUIR antes de uso.
- Los viales pueden descongelarse en el refrigerador [2 °C a 8 °C (35 °F a 46 °F)] o a temperatura ambiente [hasta 25 °C (77 °F)].
- Consultar las instrucciones para descongelar en el recuadro a continuación.
- Un vial contiene 6 dosis de 0,3 mL.



Instrucciones Preparación

Vial con Tapa Gris y Etiqueta con Borde Gris de la Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech -

VERIFICACIÓN DEL VIAL



✓ Tapa de plástico gris y borde de etiqueta gris. Compruebe que el vial de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech tiene una tapa de plástico gris y una etiqueta con borde gris.

Vial con Tapa Gris y Etiqueta con Borde Gris de la Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech -

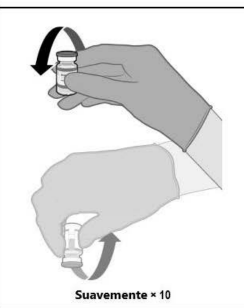
DESCONGELACIÓN ANTES DE USO



- Descongelar el(los) vial(es) de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech antes de su uso, empleando uno de los siguientes métodos:
 - Permitiendo que el(los) vial(es) se descongelen en el refrigerador [entre 2 °C y 8 °C (35 °F a 46° F)].
 Una caja de 10 viales puede tardar hasta 6 horas en descongelarse y los viales descongelados pueden almacenarse en el refrigerador hasta por 10 semanas.
 - Permitiendo que el(los) vial(es) permanezcan a temperatura ambiente [hasta 25 °C (77 °F)] durante 30 minutos.
- Los viales se pueden almacenar a temperatura ambiente [hasta 25 °C (77 °F)] hasta 12 horas antes de su uso.



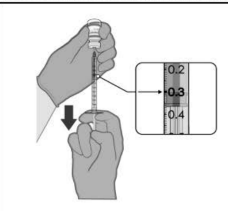
Instrucciones Preparación



- Antes de utilizar, invierta suavemente el vial de la vacuna 10 veces.
- No agitar.
- Antes de mezclar, la vacuna descongelada puede contener partículas amorfas opacas de color blanco a blanquecino.
- Después de mezclar, la vacuna debe aparecer como una suspensión blanca o blanquecina sin partículas visibles.
- No usar si el líquido está decolorado o si se observan partículas después de la mezcla.

Vial con Tapa Gris y Etiqueta con Borde Gris de la Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech -

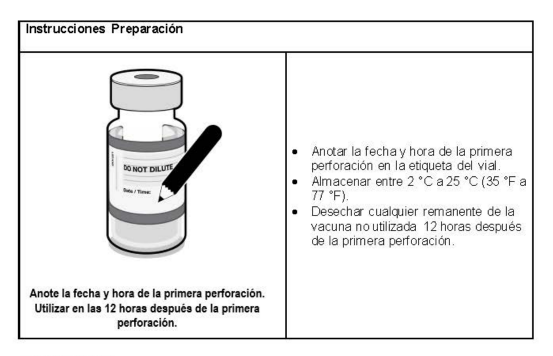
PREPARACIÓN DE DOSIS INDIVIDUALES DE 0,3 mL



Extraiga dosis de 0,3 mL de vacuna.

- Utilizando una técnica aséptica, limpie el tapón del vial con una torunda antiséptica desechable y extraiga <u>0,3 mL</u> de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech preferentemente utilizando una jeringa y/o aguja de bajo volumen muerto.
- Cada dosis debe contener 0,3 mL de vacuna.
- Si la cantidad de vacuna que queda en el vial no puede proporcionar una dosis completa de 0,3 mL, debe desechar el vial y cualquier exceso de volumen.
- Administrar inmediatamente.





Administración

Inspeccionar visualmente cada dosis en la jeringa dosificadora antes de la administración. La vacuna será una suspensión blanca a blanquecina. Durante la inspección visual,

- verificar el volumen de dosificación final de 0,3 mL.
- confirmar que no haya partículas y que no se observa ningún cambio de color.
- no administrar la vacuna si se observa algún cambio de color o si contiene partículas.

Administrar la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech por vía intramuscular.

Los viales de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech con tapas grises y etiquetas con bordes grises contienen 6 dosis de 0,3 mL de vacuna. Para extraer 6 dosis de un solo vial se pueden utilizar jeringas y/o agujas de bajo volumen muerto. Si se utilizan jeringas y agujas estándar, puede que no haya volumen suficiente para extraer 6 dosis de un solo vial. Independientemente del tipo de jeringa v aguja:

- Cada dosis debe contener 0,3 mL de vacuna.
- Si la cantidad de vacuna que queda en el vial no puede proporcionar una dosis completa de 0,3 mL, debe desechar el vial y su contenido.
- No acumule el exceso de vacuna de varios viales.

Contraindicaciones

No administrar la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech a personas con antecedentes conocidos de reacción alérgica grave (por ejemplo, anafilaxia) a cualquier componente de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (ver *Información Completa de Prescripción de la EUA*).

EffectiveEUA_PlandHCPFacts_TrisSuc-30mcg'Gray'13April2022_v1.0



MINISTERIO DE SALUD

DIRECCIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS

Advertencias

Manejo de reacciones alérgicas agudas

Deberá disponerse inmediatamente del tratamiento médico adecuado para el manejo de las reacciones alérgicas inmediatas, en caso de que se produzca una reacción anafiláctica aguda tras la administración de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Monitorear a los destinarios de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech por la ocurrencia de reacciones adversas inmediatas de acuerdo con las directrices de los Centros para el Control y Prevención de Enfermedades (CDC) (https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/managing-anaphylaxis.html).

Miocarditis v pericarditis

Los datos posteriores a la comercialización demuestran un mayor riesgo de miocarditis y pericarditis especialmente a los 7 días siguientes a la segunda dosis. El riesgo observado es mayor entre los hombres menores de 40 años que entre las mujeres y los hombres mayores. El riesgo observado es mayor en los hombres de 12 a 17 años de edad. Aunque algunos casos requirieron apoyo de cuidados intensivos, los datos disponibles del seguimiento a corto plazo sugieren que la mayoría de las personas han tenido una resolución de los síntomas con un manejo conservador. Aún no se dispone de información sobre las posibles secuelas a largo plazo. El CDC ha publicado consideraciones relacionadas con la miocarditis y la pericarditis después de la vacunación, incluyendo la vacunación de individuos con antecedentes de miocarditis o pericarditis (https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/myocarditis.html).

<u>Síncope</u>

Puede producirse síncope (desmayos) asociado con la administración de vacunas inyectables, en particular en adolescentes. Deben existir procedimientos para evitar lesiones por desmayos.

Alteración de la inmunocompetencia

Las personas inmunocomprometidas, incluyendo individuos que reciben tratamiento inmunosupresor, pueden tener una respuesta inmune disminuida a la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Limitación de la eficacia

La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech puede no proteger a todos los vacunados.

Reacciones adversas

Reacciones adversas en estudios clínicos

Las reacciones adversas que se han reportado después de la administración de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech durante los estudios clínicos incluyen dolor en el lugar de la inyección, fatiga, cefalea, dolor muscular, escalofríos, dolor articular, fiebre, inflamación en el lugar de la inyección, enrojecimiento en el lugar de la inyección, náuseas, malestar general, linfadenopatía, disminución del apetito, erupción y dolor en la extremidad (ver Información Completa de Prescripción de la EUA).



Reacciones adversas en experiencias postcomercialización

Se han reportado reacciones alérgicas graves, incluyendo anafilaxia y otras reacciones de hipersensibilidad (por ejemplo, erupción, picazón, urticaria, angioedema), diarrea, vómitos, dolor en la extremidad (brazo) y síncope tras la administración de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Se han reportado miocarditis y pericarditis tras de la administración de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Con un uso más amplio de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech pueden llegar a manifestarse reacciones adversas adicionales, algunas de las cuales pueden ser graves.

Uso con otras vacunas

No hay información sobre la administración conjunta de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech con otras vacunas.

INFORMACIÓN QUE DEBE FACILITARSE A LOS DESTINATARIOS DE LA VACUNA/CUIDADORES

Como proveedor de vacunación, debe comunicar al destinatario o a su cuidador información coherente con la "Hoja Informativa de la vacuna para destinatarios y cuidadores" (y proporcionar una copia o dirigirlo al sitio www.cvdvaccine.com para obtener la Hoja Informativa de la vacuna) antes de que la persona reciba cada dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, esto incluye:

- La FDA ha autorizado el uso de emergencia de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, la cual no es una vacuna aprobada por la FDA.
- El destinatario o su cuidador tienen la opción de aceptar o rechazar la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.
- Los riesgos y beneficios significativos conocidos y potenciales de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, y hasta qué punto se desconocen dichos riesgos y beneficios.
- Información sobre las vacunas alternativas disponibles y los riesgos y beneficios de esas alternativas.

Para información sobre estudios clínicos que están probando el uso de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech para prevenir COVID-19, ingresar a www.clinicaltrials.gov.

Proporcionar una tarjeta de vacunación al destinatario o a su cuidador con la fecha en que el destinatario necesita volver para la segunda dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Proporcionar la Hoja Informativa v-safe a los vacunados/cuidadores y alentar a los vacunados a participar en v-safe. V-safe es una herramienta voluntaria nueva basada en telefonía inteligente que utiliza mensajes de texto y encuestas en la web para chequear con personas que han sido vacunadas para identificar posibles efectos secundarios después de la vacunación contra el COVID-19. V-safe hace preguntas que ayudan al CDC a monitorear la seguridad de las vacunas contra el COVID-19. V-safe también proporciona recordatorios de la segunda dosis si es necesario y seguimiento telefónico en vivo por parte del CDC si los participantes reportan un impacto significativo en la salud después de la vacunación contra el COVID-19. Para obtener más información, visite: www.cdc.gov/vsafe.

REQUISITOS OBLIGATORIOS PARA LA ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH BAJO AUTORIZACIÓN DE EMERGENCIA⁴

A fin de mitigar los riesgos de utilizar este producto no aprobado en el marco de la EUA y para optimizar el beneficio potencial de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, se requieren las siguientes condiciones. El uso de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech de inmunización activa para prevenir el COVID-19, no aprobada en esta EUA se limita a lo siguiente (deben cumplirse todos los requisitos):

- La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech está autorizada para su uso en personas de 5 años de edad y mayores.
- El proveedor de la vacunación debe comunicar a la persona que recibe la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o a su cuidador, información coherente con la "Hoja Informativa de la vacuna para destinatarios y cuidadores" antes de recibir la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.
- 3. El proveedor de vacunación debe incluir información sobre la vacunación en el Sistema de Información de Inmunización (IIS, por sus siglas en inglés) de jurisdicción estatal/local u otro sistema designado.
- 4. El proveedor de vacunación es responsable del reporte obligatorio de lo siguiente al Sistema de Reporte de Reacciones Adversas para Vacunas (VAERS, por sus siglas en inglés):
 - errores en la administración de la vacuna, estén o no asociados a una reacción adversa.
 - reacciones adversas graves* (independientemente de su atribución a la vacunación),
 - · casos de Síndrome Inflamatorio Multisistémico (MIS), en adultos y niños, y
 - casos de COVID-19 que resulten en hospitalización o muerte.

Completar y enviar los reportes a VAERS en línea en https://vaers.hhs.gov/reportevent.html. Para mayor asistencia en la presentación de informes a VAERS, llame al 1-800-822-7967. Los reportes deben incluir las palabras "Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine EUA" en la sección de descripción del reporte.

- 5. El proveedor de vacunación es responsable de responder a las solicitudes de información de la FDA sobre errores de administración de la vacuna, reacciones adversas, casos de MIS en adultos y niños y casos de COVID-19 que resulten en hospitalización o muerte tras la administración de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech a los destinatarios.
- * Las reacciones adversas graves se definen como:
 - Muerte:
 - · Una reacción adversa que amenaza la vida;
 - Hospitalización o prolongación de la hospitalización existente;
 - Una incapacidad persistente o significativa o una alteración sustancial de la capacidad para realizar funciones de la vida normal;
 - Una anomalía congénita/defecto de nacimiento;
 - Un acontecimiento médico importante que, basado en un juicio médico apropiado, pueda poner en peligro a la persona y pueda requerir una intervención médica o quirúrgica para prevenir 1 de los resultados enumerados anteriormente.

⁴ Los proveedores de vacunación que administren COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) deben cumplir los mismos requisitos de reporte.



REPORTE DE OTRAS REACCIONES ADVERSAS A VAERS Y PFIZER INC.

Los proveedores de vacunación pueden reportar a VAERS de otras reacciones adversas que no requieren ser reportadas utilizando la información de contacto anterior.

En la medida de lo posible, reportar los eventos adversos a Pfizer Inc. utilizando la información de contacto a continuación o proporcionando una copia del formulario VAERS a Pfizer Inc.

| Sitio web | Número de fax | Número de teléfono |
|-------------------------------|----------------|-----------------------|
| www.pfizersafetyreporting.com | 1-866-635-8337 | 1-800-438-1985 |

INFORMACIÓN ADICIONAL

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

Para acceder a las hojas informativas más recientes sobre la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, por favor escanee el código QR que se encuentra a continuación.

| Sitio web global | Número de teléfono |
|--------------------|------------------------------------|
| www.cvdvaccine.com | 1-877-829-2619 (1-877-VAX-CO19) |

ALTERNATIVAS DISPONIBLES

COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) y SPIKEVAX (Vacuna COVID-19, ARNm) son vacunas COVID-19 aprobadas por la FDA para prevenir el COVID-19 causado por el SARS-CoV-2. Puede haber estudios clínicos o disponibilidad bajo la EUA de otras vacunas COVID-19.

La vacuna COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) y la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para la EUA para las personas de 12 años de edad y mayores no deben utilizarse en personas de 5 a 11 años de edad debido al potencial de errores de administración de la vacuna, incluyendo errores de dosificación.

PROGRAMA FEDERAL DE VACUNACIÓN COVID-19

Esta vacuna está disponible para uso de emergencia exclusivamente a través del Programa de Vacunación CDC COVID-19 (el Programa de Vacunación). Los proveedores de atención médica deben inscribirse como proveedores en el Programa de Vacunación y cumplir con los requisitos de los proveedores. Los proveedores de vacunación no pueden cobrar ningún cargo por la vacuna y no pueden cobrar al destinatario de la vacuna ningún cargo directo por la administración. Sin embargo, los proveedores de vacunación pueden solicitar el reembolso apropiado de un programa o plan que cubre tarifas de administración de la vacuna COVID-19 para el destinatario (seguro privado,

Effective EUA_PI and HCP Facts_TrisSuc-30 mcg 'Gray' 13 April 2022_v1.0

Medicare, Medicaid, Health Resources & Services Administration [HRSA] COVID-19 Programa No Asegurado para destinatarios no asegurados). Para obtener información acerca de los requisitos del proveedor y la inscripción en el programa de vacunación CDC COVID-19, consulte https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/provider-enrollment.html.

Se alienta a las personas que estén al tanto de cualquier posible violación de los requisitos del Programa de Vacunación CDC COVID-19 a que lo comuniquen a la Oficina del Inspector General, Departamento de Salud y Servicios Humanos de los Estados Unidos, al 1-800-HHS-TIPS o https://TIPS.HHS.GOV.

AUTORIDAD DE EMISIÓN DE LA EUA

La Secretaría de Salud y Servicios Humanos (HHS, por sus siglas en inglés) ha declarado una emergencia de salud pública que justifica el uso de emergencia de fármacos y productos biológicos durante la pandemia del COVID-19. En respuesta, la FDA ha emitido una EUA para el producto no aprobado, la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y para ciertos usos de COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) aprobado por la FDA para inmunización activa frente a COVID-19.

La FDA emitió este EUA, basándose en la solicitud de Pfizer-BioNTech y en los datos presentados.

Aunque se dispone de información científica limitada para los usos autorizados, sobre la base de la totalidad de las pruebas científicas disponibles hasta la fecha, es razonable creer que la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) puede ser eficaz para la prevención del COVID-19 en personas como se especifica en la *Información Completa de Prescripción de la EUA*.

Esta EUA para la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) finalizará cuando el Secretario de la HHS determine que ya no existen las circunstancias que justifican la EUA o cuando se produzca un cambio en el estado de aprobación del producto de tal manera que ya no sea necesario un EUA.

Para más información sobre la Autorización de Uso de Emergencia, visite FDA en: https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization.

El Programa de Compensación de Lesiones de Contramedidas

El Programa de Compensación de Lesiones de Contramedidas (CICP, por sus siglas en inglés) es un programa federal que se ha creado para ayudar a pagar los costos relacionados de la atención médica y otros gastos específicos para compensar a las personas lesionadas tras el uso de ciertas contramedidas médicas. Las contramedidas médicas son vacunas, medicamentos, dispositivos u otros artículos específicos utilizados para prevenir, diagnosticar o tratar al público durante una emergencia de salud pública o una amenaza a la seguridad. Para más información sobre el CICP en relación con la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech utilizado para prevenir COVID-19, visite www.hrsa.gov/cicp, correo electrónico cicp@hrsa.gov, o llame al 1-855-266-2427.



Pfizer Inc., Nueva York, NY 10017

Effective EUA_PI and HCP Facts_TrisSuc-30 m cg 'Gray' 13 April 2022_v1.0



BIONTECH

Fabricado para BioNTech Manufacturing GmbH An der Goldgrube 12 55131 Mainz, Alemania

LAB-1484-8.0

Revisado: 13 de abril de 2022

FIN DE HOJA INFORMATIVA VERSIÓN CORTA Versión Larga (Información Completa de Prescripción de la EUA) Comienza en la Próxima Página

INFORMACIÓN COMPLETA DE PRESCRIPCIÓN DE LA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA, por sus siglas en inglés)

VACUNA COVID-19 de PFIZER-BIONTECH

INFORMACIÓN COMPLETA DE PRESCRIPCIÓN DE LA AUTORIZACIÓN DE EMERGENCIA: ÍNDICE*

- 1 USO AUTORIZADO
- 2 DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

 - 2.1 Preparación para la administración 2.2 Información sobre la administración
- 2.3 Esquema de vacunación
 3 FORMAS FARMACÉUTICAS Y CONCENTRACIONES
- 4 CONTRAINDICACIONES 5 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES
 - 5.1 Tratamiento de las reacciones alérgicas agudas
 - 5.2 Miocarditis y Pericarditis 5.3 Síncope

 - 5.4 Alteración de la inmunocompetencia 5.5 Limitación de la eficacia
- 6 RESUMEN GENERAL DE SEGURIDAD
 - 6.1 Experiencia en estudios clínicos
- 6.2 Experiencia postcomercialización
- 8 REQUISITOS E INSTRUCCIONES PARA EL REPORTE DE REACCIONES ADVERSAS Y ERRORES DE ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA
- 10 INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS
- 11 USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS
 - 11.1 Embarazo

- 11.2 Lactancia
- 11.3 Uso pediátrico 11.4 Uso geriátrico
- 11.5 Uso en inmunocomprometidos
 13 DESCRIPCIÓN
- 14 FARMACOLOGÍA CLÍNICA
- 14.1 Mecanismo de Acción 18 RESULTADOS DE LOS ESTUDIOS CLÍNICOS Y DATOS DE APOYO PARA LA EUA 18.1 Eficacia del esquema primario en los participantes de 16 años de edad

- 18.2 Eficacia del esquema primario en adolescentes entre 12 y 15 años de
- 18.3 Inmunogenicidad del esquema primario en adolescentes entre 12 y 15 años de edad
- 18.4 Inmunogenicidad de una tercera dosis del esquema primario en
- personas con ciertos tipos de inmunocompromiso 18.5 Inmunogenicidad de una primera dosis de refuerzo tras un esquema primario de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech en participantes entre 18 y 55 años de edad
- 18.6 Inmunogenicidad de una primera dosis de refuerzo tras la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada
- 18.7 Inmunogenicidad de una segunda dosia de refuerzo
 19 CÓMO SE SUMINISTRA/ALMACENAMIENTO Y MANEJO
 20 INFORMACIÓN DE ASES ORAMIENTO PARA PACIENTES
- 21 INFORMACIÓN DE CONTACTO
- * No se enumeran las secciones o subsecciones omitidas de la información de prescripción de uso de emergencia completa.

INFORMACIÓN COMPLETA DE PRESCRIPCIÓN DE LA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA)

1 USO AUTORIZADO

La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech está autorizada para su uso bajo una Autorización de Uso de Emergencia (EUA) para la inmunización activa para prevenir la enfermedad del coronavirus 2019 (COVID-19) causada por el coronavirus de tipo 2 causante del síndrome respiratorio agudo severo (SARS-CoV-2) en personas de 5 años de edad y mayores.

Esta Información de Prescripción de EUA se refiere únicamente a la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech suministrada en un vial multidosis con una tapa gris y una etiqueta con un borde gris, autorizada para el uso en personas de 12 años de edad y mayores.

2 DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Sólo para invección intramuscular.

La información de almacenamiento, preparación y administración de esta Información de Prescripción aplica a la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech para las personas de 12 años de edad y mayores, que se suministra en un vial multidosis con una tapa gris y una etiqueta con un borde gris y NO DEBE DILUIRSE antes de su uso.

Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, Vial Multidosis con Tapa Gris y Etiqueta con Borde Gris

| Intervalo de edad | Información de dilución | Dosis por vial | Volumen de dosis |
|-------------------|---------------------------------|----------------|------------------|
| 12 años y mayores | No se diluye antes de su uso | 6 | 0,3 mL |

2.1 Preparación para la administración

NO DILUIR

- El vial multidosis con tapa gris y etiqueta con un borde gris de la vacuna contra COVID-19 de Pfizer-BioNTech contiene un volumen de 2,25 mL, y se suministra como una suspensión congelada que no contiene preservantes. Cada vial debe descongelarse antes de la administración. NO DILUIR antes de su uso.
- Los viales pueden descongelarse en el refrigerador [2 °C a 8 °C (35 °F a 46 °F)] o a temperatura ambiente [hasta 25 °C (77 °F)] [ver Cómo se suministra/Almacenamiento y Manejo (Sección 19)].
- Consultar las instrucciones para descongelar en el recuadro a continuación.
- Un vial contiene 6 dosis de 0,3 mL.



Instrucciones de Preparación

Vial con Tapa Gris y Etiqueta con Borde Gris de la Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech-VERIFICACIÓN DEL VIAL



Tapa de plástico gris y borde de etiqueta gris.

Compruebe que el vial de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech tiene una tapa de plástico gris y una etiqueta con borde gris.

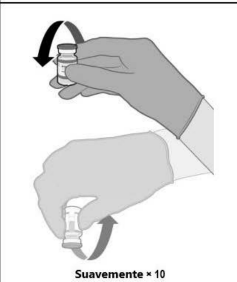
Vial con Tapa Gris y Etiqueta con Borde Gris de la Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech-DESCONGELACIÓN ANTES DE USO



- Descongelar el(los) vial(es) de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (No Diluir, para 12 años de edad y mayores) antes de su uso, empleando uno de los siguientes métodos:
 - Permitiendo que el(los) vial(es) se descongelen en el refrigerador [2 °C a 8 °C (35 °F a 46° F)].
 Una caja de 10 viales puede tardar hasta 6 horas en descongelarse y los viales descongelados pueden almacenarse en el refrigerador hasta por 10 semanas.
 - o Permitiendo que el(los) vial(es) permanezcan a temperatura ambiente [hasta 25 °C (77 °F)] durante 30 minutos.
- Los viales se pueden almacenar a temperatura ambiente [hasta 25 °C (77 °F)] hasta 12 horas antes de su uso.

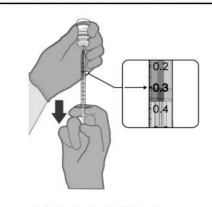


Instrucciones de Preparación



- Antes de utilizar, invierta su avemente el vial de la vacuna 10 veces.
- No agitar.
- Antes de mezclar, la vacuna descongelada puede contener partículas amorfas opacas de color blanco a blanquecino.
- Después de mezclar, la vacuna debe aparecer como un a suspensión blanca o blanque cina sin partículas visibles.
- No usar si el líquido está decolorado o si se observan partículas después de la mezcla.

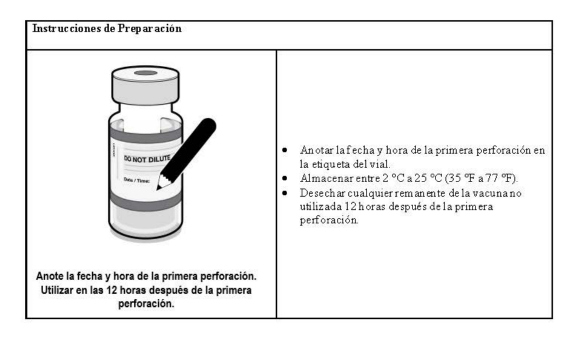
Vial con Tapa Gris y Etiqueta con Borde Gris de la Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech - PREPARACIÓN DE DOSIS INDIVIDUALES DE 0,3 mL



Extraiga dosis de 0,3 mL de vacuna.

- Utilizan do un a técnica aséptica, limpie el tapón del vial con un a torun da antiséptica desechable y extraiga 0,3 mL de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech preferentemente utilizando un a jeringa y/o aguja de bajo volumen muerto.
- Cada dosis debe contener 0,3 mL de vacuna.
- Si la cantidad de vacuna que queda en el vial no puede proporcionar una dosis completa de 0,3 mL, debe desechar el vial y cualquier exceso de volumen.
- Administrar inmediatamente.





2.2 Información sobre la administración

Inspeccionar visualmente cada dosis en la jeringa dosificadora antes de la administración. La vacuna será una suspensión blanca a blanquecina. Durante la inspección visual,

- verificar el volumen de dosificación final de 0,3 mL.
- confirmar que no hay a partículas y que no se observa ningún cambio de color.
- no administrar la vacuna si se observa algún cambio de color o si contiene partículas.

Administrar la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech por vía intramuscular.

Los viales de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech con tapas grises y etiquetas con bordes grises contienen 6 dosis de 0,3 mL de vacuna. Para extraer 6 dosis de un solo vial se pueden utilizar jeringas y/o agujas de bajo volumen muerto. Si se utilizan jeringas y agujas están dar, puede que no haya volumen suficiente para extraer 6 dosis de un solo vial. Independientemente del tipo de jeringa y aguja:

- Cada dosis debe contener 0,3 mL de vacuna.
- Si la cantidad de vacuna que queda en el vial no puede proporcionar una dosis completa de 0,3 mL, debe desechar el vial y cualquier exceso de volumen.
- No acumule el exceso de vacuna de varios viales.

2.3 Esquema de vacunación

Esquema primario⁵:

La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se administra por vía intramuscular en un esquema primario de 2 dosis (de 0,3 mL cada una) con un intervalo de 3 semanas en personas de 12 años de edad y mayores.

Se autoriza la administración de una tercera dosis del esquema primario de la Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (0,3 mL) administrada al menos 28 días después de la segunda dosis a personas de al menos 12 años de edad con ciertos tipos de inmunocompromiso.⁶

Dosis de refuerzo⁵

Primera Dosis de Refuerzo

Una primera dosis de refuerzo (0,3 mL) de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se puede administrar por lo menos 5 meses después de completar un esquema primario de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) a personas de 12 años de edad y mayores.

Se puede administrar una primera dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech a personas de 18 años de edad y mayores como una dosis de refuerzo heteróloga después de completar la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada. El intervalo de dosificación para la dosis de refuerzo heteróloga es el mismo que el autorizado para una dosis de refuerzo de la vacuna utilizada para la vacunación primaria.

Segunda Dosis de Refuerzo

Una segunda dosis de refuerzo (0,3 mL) de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se puede administrar a las personas de 50 años de edad y mayores por lo menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada.

Una segunda dosis de refuerzo (0,3 mL) de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se puede administrar por lo menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada a personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromiso.

La vacuna COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) y la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech para las personas de 12 años de edad y mayores no deben utilizarse en personas de 5 a 11 años de edad debido al potencial de errores de administración de la vacuna, incluyendo errores de dosificación.

3 FORMAS FARMACÉUTICAS Y CONCENTRACIONES

La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech es una suspensión para inyección.

Cada dosis de la la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech suministrada en viales con tapas grises y etiquetas con bordes grises, es de 0,3 mL para las personas de 12 años de edad y mayores [ver Preparación para la administración (2.1)].

⁵ La vacuna COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) a probada por la FDA y la Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech a utorizada para la EUA para las personas de 12 años de edad y mayores pueden utilizarse de forma intercambiable cuando se preparan de a cuerdo a sus respectivas instrucciones de uso.

⁶ Ciertos tipos de inmunocompromiso se refiere a personas que hayan sido sometidas a un trasplante deórga nos sólidos, o que hayan sido diagnosticadas con enfermedades que se consideran tienen un nivel equivalente de inmunocompromiso.

MINISTERIO DE SALUD

DIRECCIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS

4 CONTRAINDICACIONES

No administrar la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech a personas con antecedentes conocidos de reacción alérgica grave (por ejemplo, anafilaxia) a cualquier componente de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech [ver Descripción (Sección 13)].

5 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

5.1 Manejo de las reacciones alérgicas agudas

Deberá disponerse inmediatamente del tratamiento médico adecuado para el manejo de las reacciones alérgicas inmediatas en caso de que se produzca una reacción anafiláctica aguda tras la administración de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Monitorear a los destinarios de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech por la ocurrencia de reacciones adversas inmediatas de acuerdo con las directrices de los Centros para el Control y Prevención de Enfermedades (CDC, por sus siglas en inglés) (https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/managing-anaphylaxis.html).

5.2 Miocarditis y pericarditis

Los datos posteriores a la comercialización demuestran un mayor riesgo de miocarditis y pericarditis especialmente a los 7 días siguientes a la segunda dosis. El riesgo observado es mayor entre los hombres menores de 40 años que entre las mujeres y los hombres mayores. El riesgo observado es mayor en los hombres de 12 a 17 años de edad. Aunque algunos casos requirieron apoyo de cuidados intensivos, los datos disponibles del seguimiento a corto plazo sugieren que la mayoría de las personas han tenido una resolución de los síntomas con un manejo conservador. Aún no se dispone de información sobre las posibles secuelas a largo plazo. El CDC ha publicado consideraciones relacionadas con la miocarditis y la pericarditis después de la vacunación, incluyendo la vacunación de individuos con antecedentes de miocarditis o pericarditis (https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/myocarditis.html).

5.3 Síncope

Se ha asociado síncope (desmayos) con la administración de vacunas inyectables, particularmente en adolescentes. Deben existir procedimientos para evitar lesiones por desmayos.

5.4 Alteración de la inmunocompetencia

Las personas inmunocomprometidas, incluyendo individuos que reciben tratamiento inmunosupresor, pueden tener una respuesta inmune disminuida a la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

5.5 Limitación de la eficacia

La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech puede no proteger a todos los vacunados.

6 RESUMEN GENERAL DE SEGURIDAD

Es OBLIGATORIO que los proveedores de la vacunación reporten al Sistema de Reporte de Reacciones Adversas para Vacunas (VAERS, por sus siglas en inglés) todos los errores de administración de la vacuna, todas las reacciones adversas graves, casos de Síndrome Inflamatorio Multisistémico (MIS, por sus siglas en inglés) en adultos y niños, y casos de COVID-19 que resulten en hospitalización o muerte

tras la vacunación con la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech. ⁷ En la medida de lo posible, proporcione una copia del formulario VAERS a Pfizer Inc. Consulte los detalles la sección de REQUISITOS E INSTRUCCIONES PARA EL REPORTE DE REACCIONES ADVERSAS Y ERRORES DE ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA para detalles sobre cómo se reporta a VAERS y a Pfizer Inc.

Esquema primario

En los estudios clínicos de participantes a partir de los 16 años de edad y mayores, que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech que contenía 30 mcg de ARN mensajero con nucleósido modificado que codifica la glicoproteína viral en forma de pico (S) del SARS-CoV-2 (30 mcg modARN), las reacciones adversas tras la administración del esquema primario incluyen dolor en el lugar de la inyección (84,1%), fatiga (62,9%), cefalea (55,1%), dolor muscular (38,3%), escalofríos (31,9%), dolor articular (23,6%), fiebre (14,2%), inflamación en el lugar de la inyección (10,5%), enrojecimiento en el lugar de la inyección (9,5%), náuseas (1,1%), malestar general (0,5%) y linfadenopatía (0,3%).

En un estudio clínico en adolescentes de 12 a 15 años de edad, que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN), las reacciones adversas tras la administración del esquema primario incluyeron dolor en el lugar de la inyección (90,5%), fatiga (77,5%), cefalea (75,5%), escalofrios (49,2%), dolor muscular (42,2%), fiebre (24,3%), dolor articular (20,2%), inflamación en el lugar de la inyección (9,2%), enrojecimiento del lugar de la inyección (8,6%), linfadenopatía (0,8%) y náuseas (0,4%).

Dosis de refuerzo

En un estudio clínico en participantes de 18 a 55 años de edad, las reacciones adversas tras la administración de una primera dosis de refuerzo fueron dolor en el lugar de la inyección (83,0%), fatiga (63,7%), cefalea (48,4%), dolor muscular (39,1%), escalofríos (29,1%), dolor articular (25,3%), linfadenopatía (5,2%), náuseas (0,7%), disminución del apetito (0,3%), erupción (0,3%) y dolor en las extremidades (0,3%).

Experiencia posterior a la autorización

Se han reportado reacciones alérgicas graves, incluyendo anafilaxia, tras la administración de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Se han reportado miocarditis y pericarditis tras de la administración de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

6.1 Experiencia en estudios clínicos

Dado que los estudios clínicos se realizan en condiciones muy diversas, las tasas de reacciones adversas observadas en los estudios clínicos de un medicamento no pueden compararse directamente con las tasas de los estudios clínicos de otro medicamento y pueden no reflejar las tasas observadas en la práctica.

Esquema primario

La seguridad del esquema primario de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech fue evaluada en participantes de 12 años de edad y mayores en 2 estudios clínicos realizados en Estados Unidos, Europa, Turquía, Sudáfrica y Sudamérica.

⁷ Los proveedores de vacunación que a dministren COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) deben cumplir los mismos requisitos de reporte.

El estudio BNT162-01 (Estudio 1) fue un ensayo de Fase 1/2, de 2 partes, de escalada de dosis, que incluyó a 60 participantes, de 18 a 55 años de edad. El estudio C4591001 (Estudio 2) es un ensayo de Fase 1/2/3, multicéntrico, multinacional, aleatorizado, controlado con placebo salino, observador ciego, de búsqueda de dosis, de selección de candidato a vacuna (Fase 1) y de eficacia (Fase 2/3) que ha incluido aproximadamente a 46.000 participantes, de 12 años de edad o mayores. De estos, aproximadamente 43.448 participantes [21.720 vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN) que codifica la glicoproteína viral en forma de pico (S) de SARS-CoV-2; 21.728 placebo] en Fase 2/3 tienen 16 o más años de edad (incluyendo 138 y 145 adolescentes de 16 y 17 años de edad en los grupos de vacunados y placebo, respectivamente) y 2260 adolescentes tienen entre 12 y 15 años de edad (1131 y 1129 en los grupos de vacuna y placebo, respectivamente).

En el Estudio 2, todos los participantes de 12 a 15 años de edad y de 16 años de edad y mayores en el subgrupo de reactogenicidad fueron monitoreados para detectar reacciones locales y sistémicas solicitadas y el uso de medicación antipirética después de cada vacunación en un diario electrónico. Los participantes están siendo monitoreados en cuanto a reacciones adversas no solicitadas, incluyendo reacciones adversas graves, a lo largo del estudio [desde la Dosis 1 hasta 1 mes (todas las reacciones adversas no solicitadas) o a los 6 meses (reacciones adversas graves) después de la última vacunación]. Las Tablas 1 a 6 presentan la frecuencia y la gravedad de las reacciones locales y sistémicas solicitadas, respectivamente, dentro de los 7 días posteriores a cada dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y el placebo.

Participantes 16 años de edad y mayores

En el momento del análisis del estudio 2 para la EUA, 37.586 [18.801 vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN) y 18.785 placebo] participantes de 16 o más años de edad habían sido monitoreados durante una mediana de 2 meses después de la segunda dosis.

La evaluación de seguridad en el Estudio 2 está en curso. La población de seguridad incluye participantes de 16 años de edad y mayores inscriptos antes del 9 de octubre de 2020 e incluye datos de seguridad acumulados hasta el 14 de noviembre de 2020.

Las características demográficas del Estudio 2 fueron generalmente similares con respecto a la edad, sexo, raza y origen étnico entre los participantes que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y los que recibieron placebo. En general, entre el total de los participantes que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o placebo, el 50,6% eran hombres y el 49,4% mujeres, el 83,1% eran blancos, el 9,1% eran negros o afroamericanos, el 28,0% eran hispanos/latinos, el 4,3% eran asiáticos y el 0,5% eran indios americanos/nativos de Alaska.

Reacciones adversas locales y sistémicas solicitadas

En ambos grupos de edad, de 18 a 55 años de edad y de 56 años de edad y mayores, la duración media del dolor en el lugar de la inyección después de la Dosis 2 fue de 2,5 días (intervalo 1 a 36 días), para el enrojecimiento 2,6 días (intervalo 1 a 34 días) e inflamación 2,3 días (intervalo 1 a 34 días) para los participantes en el grupo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Los datos de reactogenicidad solicitados en participantes de 16 y 17 años de edad son limitados.



Tabla 1: Estudio 2 - Frecuencia y porcentajes de los participantes con reacciones locales solicitadas, por gravedad máxima, durante los 7 días después de cada dosis - Participantes de 18 a 55 años de edad[‡] - Subgrupo de reactogenicidad de la población de seguridad*

| edad* - Subgrupo de reactogenicidad de la población de seguridad* | | | | |
|---|----------------------|--------------------|-----------------------------|--------------------|
| | | | Vacuna COVID-19 | |
| | Vacuna COVID-19 | Placebo | de Pfizer- | Placebo |
| | de Pfizer- BioNTech† | Dosis 1 | BioNTech [†] | Dosis 2 |
| | Dosis 1 $N^a = 2291$ | $N^a = 2298$ | Dosis N ^a = 2098 | $N^a = 2103$ |
| | n ^b (%) | n ^b (%) | n ^b (%) | n ^b (%) |
| Enrojecimiento ^c | | | | |
| Cualquiera (>2 cm) | 104 (4,5) | 26 (1,1) | 123 (5,9) | 14(0,7) |
| Leve | 70 (3,1) | 16 (0,7) | 73 (3,5) | 8 (0,4) |
| Moderado | 28 (1,2) | 6 (0,3) | 40 (1,9) | 6 (0,3) |
| Grave | 6 (0,3) | 4(0,2) | 10 (0,5) | 0(0,0) |
| Inflamación ^c | | | | |
| Cualquiera (>2 cm) | 132 (5,8) | 11 (0,5) | 132 (6,3) | 5 (0,2) |
| Leve | 88 (3,8) | 3 (0,1) | 80 (3,8) | 3 (0,1) |
| Moderado | 39 (1,7) | 5 (0,2) | 45 (2,1) | 2(0,1) |
| Grave | 5 (0,2) | 3 (0,1) | 7 (0,3) | 0(0,0) |
| Dolor en el lugar de la | | | | |
| inyección ^d | | | | |
| Cualquiera | 1904 (83,1) | 322 (14,0) | 1632 (77,8) | 245 (11,7) |
| Leve | 1170 (51,1) | 308 (13,4) | 1039 (49,5) | 225 (10,7) |
| Moderado | 710 (31,0) | 12 (0,5) | 568 (27,1) | 20(1,0) |
| Grave | 24(1,0) | 2(0,1) | 25 (1,2) | 0(0,0) |

Nota: Las reacciones se documentaron en el diario electrónico (e-diario) desde el día 1 al día 7 después devacunación.

Tabla 2: Estudio 2 – Frecuencia y porcentaje de participantes con reacciones sistémicas solicitadas, por gravedad máxima, durante los 7 días después de cada dosis - Participantes de 18 a 55 años de edad[‡] – Subgrupo de reactogenicidad de la Población de seguridad*

| | Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech† Dosis 1 Na = 2291 nb (%) | Placebo Dosis 1 N ^a = 2298 n ^b (%) | Vacuna COVID-19 de Pfizer- BioNTech [†] Dosis 2 N ^a = 2098 n ^b (%) | Placebo Dosis 2 N ^a = 2103 n ^b (%) |
|--------------------|---|--|---|---|
| Fiebre | | | | |
| ≥38,0 °C | 85 (3,7) | 20 (0,9) | 331 (15,8) | 10(0,5) |
| ≥38,0 °C a 38,4 °C | 64 (2,8) | 10(0,4) | 194 (9,2) | 5 (0,2) |
| >38,4 °C a 38,9 °C | 15 (0,7) | 5 (0,2) | 110 (5,2) | 3 (0,1) |
| >38,9 °C a 40,0 °C | 6 (0,3) | 3 (0,1) | 26 (1,2) | 2(0,1) |
| >40,0 °C | 0 (0,0) | 2(0,1) | 1 (0,0) | 0 (0,0) |
| Fatigac | | | | |
| Cualquiera | 1085 (47,4) | 767 (33,4) | 1247 (59,4) | 479 (22,8) |
| Leve | 597 (26,1) | 467 (20,3) | 442 (21,1) | 248 (11,8) |

Effective EUA_PI and HCP Facts_TrisSuc-30mcg 'Gray' 13 April 2022_v1.0

a. N = Número de participantes que reportaron al menos una respuesta de sí o no para la reacción especificada después de la dosis especificada.

b. n = Número de participantes con la reacción especificada.

c. Leve: >2,0 a $\le 5,0$ cm; Moderado: >5,0 a $\le 10,0$ cm; Grave: >10,0 cm.

d. Leve: no interfiere con la actividad; Moderado: interfiere con la actividad; Grave: impide la actividad diaria.

[‡] Ocho participantes tenían entre 16 y 17 años de edad. * Todos los participantes a leatorizados en la población de análisis de segurida d que recibieron a l menos una dosis de la intervención del estudio.

[†] Vacuna COVID-19 de Pfizer-Bio NTech (30 mcg modARN).



| Moderado | 455 (19,9) | 289 (12,6) | 708 (33,7) | 217 (10,3) |
|---|------------|------------|-------------|------------|
| Grave | 33 (1,4) | 11 (0,5) | 97 (4,6) | 14 (0,7) |
| Cefaleac | * * | | *** | |
| Cualquiera | 959 (41,9) | 775 (33,7) | 1085 (51,7) | 506 (24,1) |
| Leve | 628 (27,4) | 505 (22,0) | 538 (25,6) | 321 (15,3) |
| Moderado | 308 (13,4) | 251 (10,9) | 480 (22,9) | 170 (8,1) |
| Grave | 23 (1,0) | 19 (0,8) | 67 (3,2) | 15 (0,7) |
| Escalofríos ^c | | | 3 | |
| Cualquiera | 321 (14,0) | 146 (6,4) | 737 (35,1) | 79 (3,8) |
| Leve | 230 (10,0) | 111 (4,8) | 359 (17,1) | 65 (3,1) |
| Moderado | 82 (3,6) | 33 (1,4) | 333 (15,9) | 14 (0,7) |
| Grave | 9 (0,4) | 2(0,1) | 45 (2,1) | 0 (0,0) |
| Vómitos ^d | | | | |
| Cualquiera | 28 (1,2) | 28 (1,2) | 40 (1,9) | 25 (1,2) |
| Leve | 24(1,0) | 22 (1,0) | 28 (1,3) | 16 (0,8) |
| Moderado | 4 (0,2) | 5 (0,2) | 8 (0,4) | 9 (0,4) |
| Grave | 0 (0,0) | 1(0,0) | 4 (0,2) | 0 (0,0) |
| Diarreae | | | | |
| Cualquiera | 255 (11,1) | 270 (11,7) | 219 (10,4) | 177 (8,4) |
| Leve | 206 (9,0) | 217 (9,4) | 179 (8,5) | 144 (6,8) |
| Moderado | 46 (2,0) | 52 (2,3) | 36 (1,7) | 32 (1,5) |
| Grave | 3 (0,1) | 1(0,0) | 4(0,2) | 1 (0,0) |
| Dolor muscular nuevo o agravado ^c | | | | |
| Cualquiera | 487 (21,3) | 249 (10,8) | 783 (37,3) | 173 (8,2) |
| Leve | 256 (11,2) | 175 (7,6) | 326 (15,5) | 111 (5,3) |
| Moderado | 218 (9,5) | 72 (3,1) | 410 (19,5) | 59 (2,8) |
| Grave | 13 (0,6) | 2(0,1) | 47 (2,2) | 3 (0,1) |
| Dolor articular nuevo | | | • • | |
| o agravado ^c | | | | |
| Cualquiera | 251 (11,0) | 138 (6,0) | 459 (21,9) | 109 (5,2) |
| Leve | 147 (6,4) | 95 (4,1) | 205 (9,8) | 54 (2,6) |
| Moderado | 99 (4,3) | 43 (1,9) | 234 (11,2) | 51 (2,4) |
| Grave | 5 (0,2) | 0(0,0) | 20 (1,0) | 4 (0,2) |
| Uso de medicamentos antipiréticos o para el | | | | |
| dolorf | 638 (27,8) | 332 (14,4) | 945 (45,0) | 266 (12,6) |

Nota: Las reacciones y el uso de medicamentos antipiréticos o para el dolor se documentaron en el diario electrónico (e-diario) desde el día 1 al día 7 después de cada dosis.

 $a.\ \ N=N\'umero \ de participantes que reportaron \ al menos una respuesta de s\'u o no para la reacci\'on especificada después de la dosis de la dosi$ especificada.

b. n = Número de participantes con la reacción especificada.

c. Leve: no interfiere con la actividad; Moderado: interfiere con la actividad; Grave: impidela actividad diaria.

d. Leve: 1 a 2 veces en 24 horas; Moderado: >2 veces en 24 horas; Grave: requiere hidratación intravenosa.

e. Leve: 2 a 3 heces blandas en 24 horas; Moderado: 4 a 5 heces blandas en 24 horas; Grave: 6 o más heces blandas en 24 horas.

f. No se recolectó la gravedad para el uso de medicamentos antipiréticos o para el dolor.

Ocho participantes tenían entre 16 y 17 años de edad.

 Todos los participantes el ...

Todos los participantes a leatorizados que reciban al menos una dosis de la intervención del estudio.

[†] Vacuna COVID-19 de Pfizer-Bio NTech (30 mcg modARN).



Tabla 3: Estudio 2 — Frecuencia y porcenta jes de los participantes con reacciones locales solicitadas, por gravedad máxima, durante los 7 días después de cada dosis — Participantes de 56 años de edad y mayores — Subgrupo de reactogenicidad de la población de seguridad*

| mayores subgr | upo de reactogenicidad de la población de seguridad. | | | |
|--|--|--------------------|-----------------------|--------------------|
| | | | Vacuna COVID-19 | |
| | Vacuna COVID-19 | Placebo | de Pfizer- | Placebo |
| | de Pfizer-BioNTech† | Dosis 1 | BioNTech [†] | Dosis 2 |
| | Dosis 1 Na = 1802 | $N^a = 1792$ | Dosis 2 Na = 1660 | $N^a = 1646$ |
| | n ^b (%) | n ^b (%) | n ^b (%) | n ^b (%) |
| Enrojecimiento ^c | | | | |
| Cualquiera (>2 cm) | 85 (4,7) | 19 (1,1) | 120 (7,2) | 12(0,7) |
| Leve | 55 (3,1) | 12 (0,7) | 59 (3,6) | 8 (0,5) |
| Moderado | 27 (1,5) | 5 (0,3) | 53 (3,2) | 3 (0,2) |
| Grave | 3 (0,2) | 2(0,1) | 8 (0,5) | 1(0,1) |
| Inflamación ^c | | | | |
| Cualquiera (>2 cm) | 118 (6,5) | 21 (1,2) | 124 (7,5) | 11(0,7) |
| Leve | 71 (3,9) | 10 (0,6) | 68 (4,1) | 5 (0,3) |
| Moderado | 45 (2,5) | 11 (0,6) | 53 (3,2) | 5 (0,3) |
| Grave | 2 (0,1) | 0(0,0) | 3 (0,2) | 1(0,1) |
| Dolor en el lugar de la inyección ^d | | | | |
| Cualquiera (>2 cm) | 1282 (71,1) | 166 (9,3) | 1098 (66,1) | 127 (7,7) |
| Leve | 1008 (55,9) | 160 (8,9) | 792 (47,7) | 125 (7,6) |
| Moderado | 270 (15,0) | 6 (0,3) | 298 (18,0) | 2(0,1) |
| Grave | 4 (0,2) | 0 (0,0) | 8 (0,5) | 0(0,0) |

Nota: Las reacciones se documentaron en el diario electrónico (e-diario) desde el día 1 al día 7 después de cada dosis.

Tabla 4: Estudio 2 — Frecuencia y porcentajes de los participantes con reacciones sistémicas solicitadas, por gravedad máxima, durante los 7 días después de cada dosis — Participantes de 56 años de edad y mayores — Subgrupo de reactogenicidad de la población de seguridad*

| | Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech [†] Dosis 1 N ^a = 1802 n ^b (%) | Placebo Dosis 1 N ^a = 1792 n ^b (%) | Vacuna COVID-19 de Pfizer- BioNTech† Dosis 2 Na = 1660 nb (%) | Placebo Dosis 2 N ^a = 1646 n ^b (%) |
|--------------------|---|---|---|---|
| Fiebre | | | | |
| ≥38,0 °C | 26 (1,4) | 7 (0,4) | 181 (10,9) | 4 (0,2) |
| ≥38,0 °C a 38,4 °C | 23 (1,3) | 2(0,1) | 131 (7,9) | 2(0,1) |
| >38,4 °C a 38,9 °C | 1 (0,1) | 3 (0,2) | 45 (2,7) | 1 (0,1) |
| >38,9 °C a 40,0 °C | 1 (0,1) | 2 (0,1) | 5 (0,3) | 1 (0,1) |
| >40,0 °C | 1(0,1) | 0 (0,0) | 0 (0,0) | 0 (0,0) |
| Fatigac | | | | |
| Cualquiera | 615 (34,1) | 405 (22,6) | 839 (50,5) | 277 (16,8) |
| Leve | 373 (20,7) | 252 (14,1) | 351 (21,1) | 161 (9,8) |
| Moderado | 240 (13,3) | 150 (8,4) | 442 (26,6) | 114 (6,9) |

 $Effective\,EUA_PI\,and\,HCP\,Facts_TrisSuc-30\,m\,cg\,`Gray\,'13\,April\,2022_v\,1.0$

a. N = Número de participantes quereportaron al menos una respuesta de sí o no para la reacción especificada después de la dosis especificada.

b. n = Número de participantes con la reacción especificada.

c. Leve: >2,0 a $\le 5,0$ cm; Moderado: >5,0 a $\le 10,0$ cm; Grave: >10,0 cm.

d. Leve: no interfiere con la actividad; Moderado: interfiere con la actividad; Grave: impide la actividad diaria.

^{*} Todos los participantes a leatorizados en la población de análisis de seguridad que reciban al menos una dosis de la intervención del estudio.

[†] Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN).



| Grave | 2(0,1) | 3 (0,2) | 46 (2,8) | 2 (0,1) |
|--|-----------------|------------|---|------------|
| Cefaleac | • • • • | , , , , | • • • | 1 |
| Cualquiera | 454 (25,2) | 325 (18,1) | 647 (39,0) | 229 (13,9) |
| Leve | 348 (19,3) | 242 (13,5) | 422 (25,4) | 165 (10,0) |
| Moderado | 104 (5,8) | 80 (4,5) | 216 (13,0) | 60 (3,6) |
| Grave | 2 (0,1) | 3 (0,2) | 9 (0,5) | 4 (0,2) |
| Escalofríos ^c | | | * * | 1 |
| Cualquiera | 113 (6,3) | 57 (3,2) | 377 (22,7) | 46 (2,8) |
| Leve | 87 (4,8) | 40 (2,2) | 199 (12,0) | 35 (2,1) |
| Moderado | 26 (1,4) | 16 (0,9) | 161 (9,7) | 11 (0,7) |
| Grave | 0(0,0) | 1 (0,1) | 17 (1,0) | 0 (0,0) |
| Vómitod | 10. OC 10. OC 1 | | 55 II W. 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 | |
| Cualquiera | 9 (0,5) | 9 (0,5) | 11 (0,7) | 5 (0,3) |
| Leve | 8 (0,4) | 9 (0,5) | 9 (0,5) | 5 (0,3) |
| Moderado | 1 (0,1) | 0 (0,0) | 1(0,1) | 0 (0,0) |
| Grave | 0 (0,0) | 0 (0,0) | 1(0,1) | 0 (0,0) |
| Diarrea ^e | | | | |
| Cualquiera | 147 (8,2) | 118 (6,6) | 137 (8,3) | 99 (6,0) |
| Leve | 118 (6,5) | 100 (5,6) | 114 (6,9) | 73 (4,4) |
| Moderado | 26 (1,4) | 17 (0,9) | 21 (1,3) | 22 (1,3) |
| Grave | 3 (0,2) | 1 (0,1) | 2(0,1) | 4 (0,2) |
| Dolor muscular nuevo o agravado c | | | | |
| Cualquiera | 251 (13,9) | 149 (8,3) | 477 (28,7) | 87 (5,3) |
| Leve | 168 (9,3) | 100 (5,6) | 202 (12,2) | 57 (3,5) |
| Moderado | 82 (4,6) | 46 (2,6) | 259 (15,6) | 29 (1,8) |
| Grave | 1 (0,1) | 3 (0,2) | 16 (1,0) | 1 (0,1) |
| Dolor articular nuevo o agravado ^c | | | \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ | |
| Cualquiera | 155 (8,6) | 109 (6,1) | 313 (18,9) | 61 (3,7) |
| Leve | 101 (5,6) | 68 (3,8) | 161 (9,7) | 35 (2,1) |
| Moderado | 52 (2,9) | 40 (2,2) | 145 (8,7) | 25 (1,5) |
| Grave | 2(0,1) | 1 (0,1) | 7(0,4) | 1 (0,1) |
| Uso de medicamentos antipiréticos o para el dolor | 358 (19,9) | 213 (11,9) | 625 (37,7) | 161 (9,8) |

Nota: Las reacciones y el uso de medicamentos a ntipiréticos o para el dolor se documentaron en el diario electrónico (e-diario) desde el día 1 al día 7 después de cadadosis.

- b. n = Número de participantes con la reacción especificada.
- c. Leve: no interfiere con la actividad; Moderado: interfiere con la actividad; Grave: impide la actividad diaria.
- d. Leve: 1 a 2 veces en 24 horas; Moderado: >2 veces en 24 horas; Grave: requiere hidratación intravenosa.
- e. Leve: 2 a 3 heces blandas en 24 horas; Moderado: 4 a 5 heces blandas en 24 horas; Grave: 6 o más heces blandas en 24 horas.
- * Todos los participantes a leatorizados que reciban a l menos una dosis de la intervención del estudio.
- † Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN).

De un informe independiente (Kamar N, Abravanel F, Marion O y otros. Tres dosis de una vacuna de ARNm Covid-19 en receptores de trasplante de órganos sólidos. N Engl J Med), en 99 individuos que habían sido sometidos a varios procedimientos de trasplante de órganos sólidos (corazón, riñón, hígado, pulmón, páncreas) 97±8 meses antes, quienes recibieron una tercera dosis de vacuna, el perfil de reacciones adversas fue similar al perfil observado después de la segunda dosis y no se reportaron eventos de Grado 3 o 4 en los receptores a los cuales se les dio seguimiento durante un mes después de la Dosis 3.

 $Effective EUA_PI and HCP Facts_TrisSuc-30 mcg `Gray' 13 \ April 2022_v 1.0$

a. N = Número de participantes que reportaron al menos una respuesta de sí o no para la reacción especifica da después de la dosis especificada.



Reacciones adversas no solicitadas

Reacciones adversas graves

En el Estudio 2, entre los participantes de 16 a 55 años de edad que recibieron al menos 1 dosis de vacuna o placebo (vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech = 10.841; placebo = 10.851), se reportaron reacciones adversas graves desde la Dosis 1 hasta 30 días después de la administración de la Dosis 2 en el seguimiento en curso en el 0,4% de los participantes que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y en el 0,3% de los participantes que recibieron placebo. En un análisis similar, en los participantes de 56 años de edad y mayores, que recibieron al menos una dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o placebo (vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech = 7960, placebo = 7934), se reportaron reacciones adversas graves en el 0,8% de los participantes que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y en el 0,6% de los participantes que recibieron placebo, respectivamente. En estos análisis, el 91,6% de los participantes del estudio tuvieron al menos 30 días de seguimiento después de la Dosis 2.

Se notificó apendicitis como un acontecimiento adverso grave para 12 participantes, y numéricamente mayor en el grupo de la vacuna, 8 participantes que recibieron la vacuna y 4 participantes que recibieron placebo. La información actualmente disponible es insuficiente para determinar una relación causal con la vacuna. No hubo otros patrones notables o desequilibrios numéricos entre los grupos de tratamiento para categorías específicas de eventos adversos graves (incluidos eventos neurológicos, neuroinflamatorios y trombóticos) que sugieran una relación causal con la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Reacciones adversas no graves

En el Estudio 2, en el que 10.841 participantes de 16 a 55 años de edad recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y 10.851 recibieron placebo, se reportaron reacciones adversas no graves desde la Dosis 1 hasta 30 días después de la Dosis 2 en el seguimiento en curso en el 29,3% de los participantes que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y en el 13,2% de los participantes en el grupo placebo, para los participantes que recibieron al menos 1 dosis. En general, en un análisis similar en el que 7960 participantes de 56 años de edad y mayores recibieron vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, se reportaron reacciones adversas no graves dentro de los 30 días siguientes en 23,8% de los participantes quienes recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y en 11,7% de los participantes en el grupo placebo, para los participantes que recibieron al menos 1 dosis. En estos análisis, el 91,6% de los participantes del estudio tuvieron al menos 30 días de seguimiento después de la Dosis 2.

La mayor frecuencia de reacciones adversas no graves no solicitadas reportadas entre los que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech en comparación con los que recibieron placebo se atribuyó principalmente a las reacciones adversas locales y sistémicas reportadas durante los primeros 7 días después de la vacunación que son consistentes con las reacciones adversas solicitadas entre los participantes en el subgrupo de reactogenicidad y presentadas en las Tablas 3 y 4. De la Dosis 1 a los 30 días posteriores a la Dosis 2, los reportes de linfadenopatía fueron desequilibrados con notablemente más casos en el grupo de la Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (64) frente al grupo placebo (6), probablemente relacionado con la vacunación. A lo largo del periodo de seguimiento de seguridad hasta la fecha, 4 participantes en el grupo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech reportaron parálisis de Bell (parálisis facial). El inicio de la parálisis facial fue el día 37 después de la Dosis 1 (el participante no recibió la Dosis 2) y los días 3, 9 y 48 después de la Dosis 2. No se reportaron casos de parálisis de Bell en el grupo placebo. La información actualmente disponible es insuficiente para determinar una relación causal con la vacuna. No hubo otros esquemas o desequilibrios numéricos notables entre los grupos de tratamiento para categorías específicas de reacciones adversas no graves (incluyendo otros acontecimientos neurológicos o neuroinflamatorios y trombóticos) que pudieran sugerir una relación causal con la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.



Adolescentes de 12 a 15 años de edad

En un análisis del Estudio 2, basado en datos hasta la fecha de corte del 13 de marzo de 2021, 2260 adolescentes (1131 de la vacuna COVID-19 de Pfizer BioNTech (30 mcg modARN); 1129 del placebo) tenían entre 12 y 15 años de edad. De estos, se realizó un seguimiento de 1308 adolescentes (660 de la vacuna COVID-19 de Pfizer BioNTech y 648 del placebo) durante al menos 2 meses después de la segunda dosis. La evaluación de seguridad en el Estudio 2 está en curso.

Las características demográficas del Estudio 2 fueron generalmente similares con respecto a la edad, el sexo, la raza y la etnia entre los adolescentes que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer BioNTech y los que recibieron placebo. En general, entre los adolescentes que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer BioNTech, el 50,1% eran hombres y el 49,9% eran mujeres, el 85,9% eran blancos, el 4,6% eran negros o afroamericanos, el 1,7% eran hispanos/latinos, el 6,4% eran asiáticos y 0,4% eran indios americanos/nativos de Alaska.

Reacciones adversas locales y sistémicas solicitadas

La duración media del dolor en el lugar de la inyección después de la Dosis 1 fue de 2,4 días (rango de 1 a 10 días), para el enrojecimiento de 2,4 días (rango de 1 a 16 días) y para la hinchazón 1,9 días (rango de 1 a 5 días) para adolescentes en el grupo de vacunas COVID-19 de Pfizer BioNTech.

Tabla 5: Estudio 2 - Frecuencia y porcenta jes de adolescentes con reacciones locales solicitadas, por gravedad máxima, dentro de los 7 días posteriores a cada dosis - Adolescentes de 12 a 15 años de edad - Población de seguridad*

| | Vacuna COVID-19 | Placebo | Vacuna COVID-19 | Placebo |
|-----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------------|--------------------|
| | de Pfizer-BioNTech† | Dosis 1 | de Pfizer-BioNTech [†] | Dosis 2 |
| | Dosis 1 | $N^a = 1127$ | Dosis 2 | $N^a = 1078$ |
| | $N^a = 1127 n^b (\%)$ | n ^b (%) | $N^a = 1097 n^b (\%)$ | n ^b (%) |
| Enrojecimiento ^c | | | | |
| Cualquiera (>2 cm) | 65 (5,8) | 12(1,1) | 55 (5,0) | 10 (0,9) |
| Leve | 44 (3,9) | 11(1,0) | 29 (2,6) | 8 (0,7) |
| Moderado | 20 (1,8) | 1(0,1) | 26 (2,4) | 2 (0,2) |
| Grave | 1 (0,1) | 0 (0,0) | 0 (0,0) | 0 (0,0) |
| Inflamación ^c | | | | |
| Cualquiera (>2 cm) | 78 (6,9) | 11(1,0) | 54 (4,9) | 6 (0,6) |
| Leve | 55 (4,9) | 9 (0,8) | 36 (3,3) | 4 (0,4) |
| Moderado | 23 (2,0) | 2(0,2) | 18 (1,6) | 2 (0,2) |
| Grave | 0 (0,0) | 0 (0,0) | 0 (0,0) | 0 (0,0) |
| Dolor en el sitio de inye | eción ^d | | | |
| Cualquiera | 971 (86,2) | 263 (23,3) | 866 (78,9) | 193 (17,9) |
| Leve | 467 (41,4) | 227 (20,1) | 466 (42,5) | 164 (15,2) |
| Moderado | 493 (43,7) | 36 (3,2) | 393 (35,8) | 29 (2,7) |
| Grave | 11 (1,0) | 0 (0,0) | 7 (0,6) | 0 (0,0) |

Nota: Las reacciones se recogieron en el diario electrónico (e-diario) del día 1 al día 7 después de la vacunación.

a. N = Número de participantes que reportaron al menos una respuesta de sí o no para la reacción especificada después de la dosis especificada.

b. n = Número de participantes con la reacción especificada.

c. Leve: >2,0 a $\le 5,0$ cm; Moderado: >5,0 a $\le 10,0$ cm; Grave: >10,0 cm.

d. Leve: no interfiere con la actividad; Moderado: interfiere con la actividad, Grave: impide la actividad diaria.

^{*} Todos los participantes a leatorizados en la población de análisis de seguridad que recibieron a l menos una dosis de la intervención del estudio.

[†] Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 m cg m odARN).



Tabla 6: Estudio 2 - Frecuencia y porcentajes de adolescentes con reacciones sistémicas solicitadas, por gravedad máxima, en los 7 días siguientes a cada dosis - adolescentes de 12 a 15 años de edad - Población de seguridad*

| Poblacion de segurida | Vacuna COVID-19 | Placebo | Vacuna COVID-19 | Placebo |
|------------------------------|----------------------|--------------------|---------------------|--------------------|
| | de Pfizer-BioNTech† | Dosis 1 | de Pfizer-BioNTech† | Dosis 2 |
| | Dosis 1 $N^a = 1127$ | $N^a = 1127$ | Dosis 2 Na = 1097 | $N^a = 1078$ |
| | n ^b (%) | n ^b (%) | n ^b (%) | n ^b (%) |
| Fiebre | 1 h (70) | H (70) | n (70) | H (70) |
| ≥ 38,0 °C | 114(10,1) | 12 (1,1) | 215 (19,6) | 7 (0,6) |
| ≥ 38,0 °C a 38,4°C | 74 (6,6) | 8 (0,7) | 107 (9,8) | 5 (0,5) |
| >38,4 a 38,9 °C | 29 (2,6) | 2 (0,2) | 83 (7,6) | 1(0,1) |
| >38.9a 40.00 °C | 10 (0,9) | 2 (0,2) | 25 (2,3) | 1(0,1) $1(0,1)$ |
| >40.0 °C | 1(0,1) | 0 (0,0) | 0 (0,0) | 0(0.0) |
| Fatiga ^c | 1 (0,1) | 0 (0,0) | 0 (0,0) | 0 (0,0) |
| Cualquiera | 677 (60,1) | 457 (40,6) | 726 (66,2) | 264 (24,5) |
| Leve | 278 (24,7) | 250 (22,2) | 232 (21,1) | 133 (12,3) |
| Moderado | 384 (34,1) | 199 (17,7) | 468 (42,7) | 127 (11,8) |
| Grave | 15 (1,3) | 8 (0,7) | 26 (2,4) | 4(0,4) |
| Cefaleac | 1 15(1,5) | 0 (0,7) | 20 (2,4) | T (0,4) |
| Cualquiera | 623 (55,3) | 396 (35,1) | 708 (64,5) | 263 (24,4) |
| Leve | 361 (32,0) | 256 (22,7) | 302 (27,5) | 169 (15,7) |
| Moderado | 251 (22,3) | 131 (11,6) | 384 (35,0) | 93 (8,6) |
| Grave | 11 (1,0) | 9 (0,8) | 22 (2,0) | 1(0,1) |
| Escalofrios ^c | 11(1,0) |) (0,0) | 22 (2,0) | 1 (0,1) |
| Cualquiera | 311 (27,6) | 109 (9,7) | 455 (41,5) | 73 (6,8) |
| Leve | 195 (17,3) | 82 (7,3) | 221 (20,1) | 52 (4,8) |
| Moderado | 111 (9,8) | 25 (2.2) | 214 (19,5) | 21 (1,9) |
| Grave | 5 (0,4) | 2 (0,2) | 20 (1,8) | 0 (0,0) |
| Vómitos ^d | 5 (0,1) | 2 (0,2) | 20 (1,0) | 0 (0,0) |
| Cualquiera | 31 (2,8) | 10 (0,9) | 29 (2,6) | 12(1,1) |
| Leve | 30 (2,7) | 8 (0,7) | 25 (2,3) | 11 (1,0) |
| Moderado | 0 (0,0) | 2 (0,2) | 4 (0,4) | 1(0,1) |
| Grave | 1(0,1) | 0 (0,0) | 0 (0,0) | 0 (0,0) |
| Diarreae | 1 (0,1) | 0 (0,0) | 0 (0,0) | 0 (0,0) |
| Cualquiera | 90 (8,0) | 82 (7,3) | 65 (5,9) | 43 (4,0) |
| Leve | 77 (6,8) | 72 (6,4) | 59 (5,4) | 38 (3,5) |
| Moderado | 13 (1.2) | 10 (0,9) | 6 (0,5) | 5 (0,5) |
| Grave | 0 (0,0) | 0 (0,0) | 0 (0,0) | 0 (0,0) |
| Dolor muscular nuevo o agrav | | - (-,-) | - (-,-) | - (-3-) |
| Cualquiera | 272 (24,1) | 148 (13,1) | 355 (32,4) | 90 (8,3) |
| Leve | 125 (11,1) | 88 (7,8) | 152 (13,9) | 51 (4,7) |
| Moderado | 145 (12,9) | 60 (5,3) | 197 (18,0) | 37 (3,4) |
| Grave | 2(0,2) | 0 (0,0) | 6 (0,5) | 2(0,2) |
| Nuevo o empeoramiento del d | | - (~,~) | - (~,~) | (~, - / |
| Cualquiera | 109 (9,7) | 77 (6,8) | 173 (15,8) | 51 (4,7) |
| Leve | 66 (5,9) | 50 (4,4) | 91 (8,3) | 30 (2,8) |
| Moderado | 42 (3,7) | 27 (2,4) | 78 (7,1) | 21 (1,9) |
| Grave | 1(0,1) | 0 (0,0) | 4(0,4) | 0(0,0) |
| | 1 (0,1) | | | |
| Uso de medicamentos | 413 (36,6) | 111 (9,8) | 557 (50,8) | 95 (8,8) |

 $Effective EUA_PI and HCP Facts_TrisSuc-30mcg `Gray' 13 \ April 2022_v 1.0$

MINISTERIO DE SALUD

DIRECCIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS

Nota: Los acontecimientos y el uso de medicamentos antipiréticos o para el dolor se recogieron en el diario electrónico (e-diario) del día 1 al día 7 después de cada dosis.

- a. N = Número de participantes que reportaron al menos una respuesta de sí o no para la reacción especificada después de la dosis especificada.
- b. n = Número de participantes con la reacción especificada.
- c. Leve: no interfiere con la actividad; Moderado: interfiere con la actividad; Grave: impide la actividad diaria.
- d. Leve: 1 a 2 veces en 24 horas; Moderado: >2 veces en 24 horas; Grave: requiere hidratación intravenosa.
- e. Leve: 2 a 3 heces blandas en 24 horas; Moderado: 4 a 5 heces blandas en 24 horas; Grave: 6 o más heces blandas en 24 horas.
- f. No se recolectó la gravedad para el uso de medicamentos antipiréticos o para el dolor.
- * Todos los participantes a leatorizados en la población de análisis de seguridad que recibieron a l menos una dosis de la intervención del estudio.
- † Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 m cg m od ARN).

Reacciones adversas no solicitadas

En los siguientes análisis del Estudio 2 en adolescentes de 12 a 15 años de edad (1131 de los cuales recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y 1129 recibieron placebo), el 98,3% de los participantes en el estudio tuvieron al menos 30 días de seguimiento después de la Dosis 2.

Reacciones adversas graves

Se reportaron reacciones adversas graves desde la Dosis 1 hasta 30 días después de la administración de la Dosis 2 en el seguimiento en curso en el 0,4% de los que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y en el 0,1% de los que recibieron placebo. No hubo patrones o desequilibrios numéricos notables entre los grupos de tratamiento para categorías específicas de reacciones adversas graves que sugieran una relación causal con la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Reacciones adversas no graves

Se reportaron reacciones adversas no graves desde la Dosis 1 hasta 30 días después de la Dosis 2 en el seguimiento en curso en el 5,8% de los que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y en el 5,8% de los que recibieron placebo. De la Dosis 1 a 30 días después de la Dosis 2, las notificaciones de linfadenopatía posiblemente relacionadas con la intervención en el estudio fueron desequilibradas, con un número notablemente mayor de casos en el grupo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (7) frente al grupo placebo (1). No hubo otros patrones o desequilibrios numéricos notables entre los grupos de tratamiento para categorías específicas de reacciones adversas no graves que sugieran una relación causal con la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Primera dosis de refuerzo tras un esquema primario de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm)

Un subgrupo de participantes del Estudio 2 Fase 2/3 de 306 adultos de 18 a 55 años de edad recibieron una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN) aproximadamente 6 meses (rango de 4,8 a 8,0 meses) después de completar el esquema primario. Adicionalmente, un total de 23 participantes en el Estudio 2 en Fase 1 (11 participantes de 18 a 55 años de edad y 12 participantes de 65 a 85 años de edad) recibieron una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 Pfizer-BioNTech aproximadamente 8 meses (rango 7,9 a 8,8 meses) después de completar el esquema primario. La monitorización de la seguridad después de la dosis de refuerzo fue la misma que en el subgrupo de reactogenicidad que recibió el esquema primario.

Entre los 306 participantes de la Fase 2/3, la mediana de edad fue de 42 años (rango de 19 a 55 años de edad), 45,8% fueron hombres y 54,2% mujeres, 81,4% eran blancos, 27,8% eran hispanos/latinos, 9,2% eran negros o afroamericanos, 5,2% eran asiáticos, y 0,7% eran indios americanos/nativos de Alaska. Entre los 12 participantes de la Fase 1 de 65 a 85 años de edad, la mediana de edad fue de 69 años (rango de 65 a 75 años de Effective EUA PlandHCPFacts TrisSuc-30mcg 'Gray' 13 April 2022 v 1.0



edad), 6 eran hombres y todos eran blancos y no hubo hispanos/latinos. Tras la dosis de refuerzo, la mediana del tiempo de seguimiento fue de 2,6 meses (intervalo 2,1 a 2,9 meses) para los participantes en la Fase 1 y de 2,6 meses (intervalo 1,1 a 2,8 meses) para los participantes en la Fase 2/3.

Reacciones adversas locales y sistémicas solicitadas

La Tabla 7 y la Tabla 8 presentan la frecuencia y gravedad de las reacciones locales y sistémicas solicitadas reportadas, respectivamente, dentro de los 7 días siguientes a la administración de una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 Pfizer-BioNTech en los participantes de la Fase 2/3 de 18 a 55 años de edad.

En los participantes que recibieron una dosis de refuerzo, la duración media del dolor en el lugar de inyección después de la dosis de refuerzo fue de 2,6 días (intervalo 1 a 8 días), para el enrojecimiento 2,2 días (intervalo 1 a 15 días) e hinchazón 2,2 días (intervalo 1 a 8 días).

Tabla 7: Estudio 2 - Frecuencia y porcentajes de los participantes con reacciones locales solicitadas, por gravedad máxima, durante los 7 días después a la dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech -participantes de 18 a 55 años de edad*

| | Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech [†] |
|--|---|
| | Dosis de refuerzo |
| | $N^a = 289$ |
| Reacción local solicitada | n ^b (%) |
| Enrojecimiento ^c | |
| Cualquiera (>2 cm) | 17 (5,9) |
| Leve | 10 (3,5) |
| Moderado | 7 (2,4) |
| Grave | 0 |
| Inflamación ^c | |
| Cualquiera (>2 cm) | 23 (8,0) |
| Leve | 13 (4,5) |
| Moderado | 9 (3.1) |
| Grave | 1 (0,3) |
| Dolor en el lugar de la inyección ^d | |
| Cualquiera | 240 (83,0) |
| Leve | 174 (60,2) |
| Moderado | 65 (22,5) |
| Grave | 1 (0,3) |

Nota: Las reacciones se documentaron en el dia rio electrónico (e-diario) desde el día 1 al día 7 después de la dosis de refuerzo. Nota: No se reportaron reacciones locales solicitadas de Grado 4.

^{*} Un subgrupo de participantes de Fase 2/3 de 18 a 55 años de edad que recibieron una dosis de refuerzo de COMIRNATY (va cuna COVID-19 ARNm) a proximadamente 6 meses después de completar el esquema primario.

a. N = Número de participantes que reportaron al menos una respuesta de sí o no para la reacción especificada después de la dosis especificada.

b. n = Número de participantes con la reacción especificada.

c. Leve: >2,0 a 5,0 cm; Moderado: >5,0 a 10,0 cm; Grave: >10,0 cm.

d. Leve: no interfiere con la actividad; Moderado: interfiere con la actividad; Grave: impide la actividad diaria.

[†]Va cuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN).



Tabla 8: Estudio 2 - Frecuencia y porcentajes de los participantes con reacciones sistémicas solicitadas, por gravedad máxima, en los 7 días después a la dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech - participantes de 18 a 55 años de edad*

| Pfizer-BioNTech - participantes de 18 a 55 año | Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech† | | |
|--|---------------------------------------|--|--|
| | Dosis de refuerzo | | |
| | $N^a = 289$ | | |
| Reacción sistémica solicitada | n^b (%) | | |
| Fiebre | n (70) | | |
| ≥ 38,0 °C | 25 (8,7) | | |
| ≥ 38,0 °C a 38,4 °C | 12 (4,2) | | |
| >38,4 °C a 38,9 °C | 12 (4,2) | | |
| >38,9 a 40 °C | 1 (0,3) | | |
| >40,0 °C | 0 | | |
| Fatiga ^c | U | | |
| Cualquiera | 184 (63,7) | | |
| Leve | 68 (23,5) | | |
| Moderado | 103 (35,6) | | |
| Grave | | | |
| | 13 (4,5) | | |
| Cefaleac Cualquiare | 140 (49 4) | | |
| Cualquiera | 140 (48,4) 83 (28,7) | | |
| Leve | \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ | | |
| Moderado | 54 (18,7) | | |
| Grave | 3 (1,0) | | |
| Escalofríosc | 0.1.20.43 | | |
| Cualquiera | 84 (29,1) | | |
| Leve | 37 (12,8) | | |
| Moderado | 44 (15,2) | | |
| Grave | 3 (1,0) | | |
| Vómitos ^d | 98 100 100 | | |
| Cualquiera | 5 (1,7) | | |
| Leve | 5 (1,7) | | |
| Moderado | 0 | | |
| Grave | 0 | | |
| Diarreae | | | |
| Cualquiera | 25 (8,7) | | |
| Leve | 21 (7,3) | | |
| Moderado | 4 (1,4) | | |
| Grave | 0 | | |
| Dolor muscular nuevo o agravado ^c | | | |
| Cualquiera | 113 (39,1) | | |
| Leve | 52 (18,0) | | |
| Moderado | 57 (19,7) | | |
| Grave | 4(1,4) | | |
| Dolor articular nuevo o agravado ^c | <u> </u> | | |
| Cualquiera | 73 (25,3) | | |
| Leve | 36 (12,5) | | |
| Moderado | 36 (12,5) | | |
| Grave | 1(0,3) | | |
| Uso de medicamentos antipiréticos o para el dolor ^f | 135 (46,7) | | |



| | Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech [†] |
|-------------------------------|---|
| | Dosis de refuerzo |
| | $N^a = 289$ |
| Reacción sistémica solicitada | n ^b (%) |

Nota: Las reacciones y el uso de medicamentos a ntipiréticos o para el dolor se documentaron en el diario electrónico (e-diario) desde el día 1 al día 7 después la dosis de refuerzo.

Nota: No se reportaron reacciones sistémicas solicitadas de Grado 4.

- * Un subgrupo de participantes de Fase 2/3 de 18 a 55 años de edad que recibieron una dosis de refuerzo de COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) a proximadamente 6 meses después de completar el esquema primario.
- a. N = Número de participantes que reportaron al menos una respuesta de sí o no para la reacción especificada después de la dosis especificada.
- b. n = Número de participantes con la reacción especificada.
- c. Leve: no interfiere con la actividad; Moderado: interfiere con la actividad; Grave: impide la actividad diaria.
- d. Leve: 1 a 2 veces en 24 horas; Moderado: >2 veces en 24 horas; Grave: requiere hidratación intravenosa.
- e. Leve: 2 a 3 heces blandas en 24 horas; Moderado: 4 a 5 heces blandas en 24 horas; Grave: 6 o más heces blandas en 24 horas.
- f. No se recolectó la gravedad para el uso de medicamentos antipiréticos o para el dolor.
- Va cuna COVID-19 de Pfizer-Bio NTech (30 mcg modARN).

En los participantes de Fase $1 \ge 65$ años de edad (n = 12), reportaron dolor de reacción local en el lugar de inyección (n = 8; 66,7%) y fatiga por reacciones sistémicas (n = 5; 41,7%), cefalea (n = 5; 41,7%), escalofríos (n = 2; 16,7%), dolor muscular (n = 4; 33,3%) y dolor articular (n = 2; 16,7%) después de la dosis de refuerzo. Ningún participante en este grupo de edad reportó un evento sistémico grave o fiebre después de la dosis de la dosis de refuerzo.

Reacciones adversas no solicitadas

En general, los 306 participantes que recibieron una dosis de refuerzo tuvieron una mediana de tiempo de seguimiento de 2,6 meses después de la dosis de refuerzo hasta la fecha de corte (17 de junio de 2021).

En un análisis de todas las reacciones adversas no solicitadas reportadas después de la dosis de refuerzo, hasta 1 mes después de la dosis de refuerzo, en los participantes de 18 a 55 años de edad (N = 306), las reacciones adversas no captadas entre las reacciones locales y sistémicas solicitadas incluyen linfadenopatía (n = 16; 5,2%), náuseas (n = 2; 0,7%), disminución del apetito (n = 1; 0,3%), erupción (n = 1; 0,3%) y dolor en las extremidades (n = 1; 0,3%).

Reacciones adversas graves

De los 306 participantes que recibieron una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, no se reportaron efectos adversos graves a partir de la dosis de refuerzo hasta 30 días después de la dosis de refuerzo. Un participante notificó un acontecimiento adverso grave 61 días después de la dosis de refuerzo que se consideró no relacionado con la vacunación.

Seguridad del Intervalo de Dosis de Refuerzo de Cinco Meses

La evidencia pragmática obtenida del Ministerio de Salud de Israel sobre la administración de más de 4,1 millones de terceras dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech administrada al menos 5 meses después de la serie primaria no reveló nuevas preocupaciones de seguridad en adultos.

Dosis de refuerzo tras la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada

La seguridad de una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN) en personas que completaron la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada (dosis de refuerzo heteróloga) se infiere de la seguridad de una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech administrada tras la finalización del esquema primario (dosis de refuerzo homóloga) y a partir de

Effective EUA Pland HCP Facts TrisSuc-30mcg 'Gray' 13 April 2022 v1.0

datos de un estudio clínico independiente del Instituto Nacional de Salud (NIH, por sus siglas en inglés) Fase 1/2 abierto (NCT04889209) realizado en Estados Unidos que evaluó una dosis de refuerzo heteróloga de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech. En este estudio, adultos que habían completado la vacunación primaria con un esquema de 2 dosis de la vacuna COVID-19 de Moderna (N = 151), una dosis única de la vacuna COVID-19 de Janssen (N = 156) o un esquema de 2 dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (N = 151) al menos 12 semanas antes de la inscripción y que no notificaron antecedentes de infección por el SARS-CoV-2 fueron aleatorizados 1:1:1 para recibir una dosis de refuerzo de una de las tres vacunas: vacuna COVID-19 de Moderna, vacuna COVID-19 de Janssen o vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN). Las reacciones adversas se evaluaron a los 28 días de la administración de la dosis de refuerzo. Una revisión general de las reacciones adversas notificadas en el estudio tras la dosis de refuerzo heteróloga de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech no identificó ninguna nueva preocupación por la seguridad, en comparación con las reacciones adversas notificadas tras la administración del esquema primario de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech o dosis de refuerzo homólogas.

Segunda dosis de refuerzo tras un esquema primario y una primera dosis de refuerzo

Datos de vigilancia de seguridad del Ministerio de Salud de Israel sobre la administración de aproximadamente 700.000 cuartas dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech administradas al menos 4 meses después de la tercera dosis en adultos de 18 años de edad y mayores (dentro de ellos aproximadamente 600.000 de 60 años de edad y mayores) no demostró nuevos riesgos de seguridad.

6.2 Experiencias postcomercialización

Se han identificado las siguientes reacciones adversas durante el uso postcomercialización de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech. Debido a que estas reacciones se informan de manera voluntaria, no siempre es posible estimar de manera confiable su frecuencia o establecer una relación caus al con la exposición a la vacuna.

Trastornos Cardiacos: miocarditis, pericarditis

Trastornos Gastrointestinales: diarrea, vómitos

Trastornos del Sistema Inmune: reacciones alérgicas severas, incluyendo anafilaxia, y otras reacciones de

hipersensibilidad (por ejemplo, erupción, picazón, urticaria, angioedema)

Trastornos Musculoesqueléticos y del Tejido Conjuntivo: dolor en la extremidad (brazo)

Trastornos del Sistema Nervioso: síncope

REQUISITOS E INSTRUCCIONES PARA EL REPORTE DE REACCIONES ADVERSAS Y ERRORES DE ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA⁸

Para información adicional, consulte el Resumen General de Seguridad (Sección 6).

El proveedor de vacunación inscrito en el Programa federal de Vacunación COVID-19 es responsable del reporte OBLIGATORIO de los eventos enumerados tras la administración de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech al Sistema de Reporte de Reacciones Adversas para Vacunas (VAERS, por sus siglas en inglés):

- Errores de administración de vacunas, estén o no asociados a una reacción adversa
- Reacciones adversas graves* (independientemente de su atribución a la vacunación)
- Casos de Síndrome Inflamatorio Multisistémico (MIS) en adultos y niños
- Casos de COVID-19 que resulten en hospitalización o muerte

Effective EUA_PI and HCP Facts_TrisSuc-30 mcg 'Gray' 13 April 2022_v1.0

⁸ Los proveedores de vacunación que a dministren COMIRNATY (Vacuna COVID-19, ARNm) deben cumplir los mismos requisitos

MINISTERIO DE SALUD

DIRECCIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS

*Las reacciones adversas graves se definen como:

- Muerte
- Una reacción adversa que amenaza la vida
- Hospitalización o prolongación de la hospitalización existente
- Una incapacidad persistente o significativa o una alteración sustancial de la capacidad para realizar funciones de la vida normal
- Una anomalía congénita/defecto de nacimiento
- Un acontecimiento médico importante que, basado en un juicio médico apropiado, pueda poner en peligro a la persona y pueda requerir una intervención médica o quirúrgica para prevenir 1 de los resultados enumerados anteriormente

Instrucciones para reportar a VAERS

El proveedor de vacunación inscrito en el Programa federal de Vacunación COVID-19 debe completar y someter un formulario VAERS a la FDA utilizando 1 de los siguientes métodos:

- Complete y someta el reporte en línea https://vaers.hhs.gov/reportevent.html, o
- Si no puede enviar este formulario electrónicamente, puede enviarlo por fax a VAERS al 1-877-721-0366. Si necesita ayuda adicional para someter un reporte, puede llamar a la línea de información gratuita VAERS al 1-800-822-7967 o enviar un correo electrónico a info@vaers.org.

IMPORTANTE: Cuando se reportan reacciones adversas o errores de administración de la vacuna a VAERS, por favor complete todo el formulario con información detallada. Es importante que la información reportada a la FDA sea lo más detallada y completa posible. La información que debe incluir es:

- Datos demográficos del paciente (por ejemplo, nombre del paciente, fecha de nacimiento)
- Historia médica pertinente
- Detalles pertinentes sobre la admisión y el curso de la enfermedad
- Medicamentos concomitantes
- Tiempo de la(s) reacción(es) adversa(s) en relación con la administración de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech
- Información relevante de laboratorio y virología
- Resultado del evento y cualquier información adicional de seguimiento si está disponible en el momento
 del informe VAERS. Mas adelante, se deberá reportar y completar la información de seguimiento si se
 dispone de más detalles.

Se destacan los siguientes pasos para proporcionar la información necesaria para el seguimiento de seguridad:

- 1. En la Casilla 17, proporcionar información sobre la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y cualquier otra vacuna administrada el mismo día; y en la Casilla 22, facilitar información sobre cualquier otra vacuna recibida dentro 1 mes anterior.
- 2. En la Casilla 18, descripción del evento:
 - a. Escribir "Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine EUA" como primera línea.
 - b. Proporcionar un informe detallado de los errores de administración de la vacuna y/o de las reacciones adversas. Es importante proporcionar información detallada sobre el paciente y la reacción adversa/error de medicación para la evaluación continua de la seguridad de esta vacuna no aprobada. Consulte por favor la información que debe incluirse en la lista anterior.
- 3. Información de contacto:
 - a. En la Casilla 13, indique el nombre y la información de contacto del proveedor de atención de la salud o del designado institucional responsable del reporte.
 - En la Casilla 14, indique el nombre y la información de contacto del médico/profesional sanitario más adecuado para contactar con respecto a la reacción adversa.



 En la Casilla 15, indique la dirección del establecimiento donde se administró la vacuna (NO la dirección del proveedor de atención médica).

Otras instrucciones para el reporte

Los proveedores de vacunación pueden reportar a VAERS otras reacciones adversas que no requieren ser reportadas utilizando la información de contacto anterior.

En la medida de lo posible, reportar las reacciones adversas a Pfizer Inc. utilizando la información de contacto a continuación o proporcionando una copia del formulario VAERS a Pfizer Inc.

| Sitio web | Número de fax | Número de teléfono |
|-------------------------------|----------------|--------------------|
| www.pfizersafetyreporting.com | 1-866-635-8337 | 1-800-438-1985 |

10 INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS

No hay información sobre la administración conjunta de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech con otras vacunas.

11 USO EN POBLACIONES ESPECÍFICAS

11.1 Embarazo

Resumen de riesgos

Todos los embarazos tienen el riesgo de sufrir defectos congénitos, pérdida u otros desenlaces adversos. En la población general de los Estados Unidos, el riesgo de defectos congénitos graves y abortos espontáneos en embarazos clínicamente reconocidos es del 2% al 4% y del 15% al 20%, respectivamente. Los datos disponibles sobre la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech administrada a mujeres embarazadas son insuficientes para informar los riesgos asociados a la vacuna durante el embarazo.

En un estudio de toxicidad de reproducción y desarrollo, se incluyeron 0,06 mL de una formulación de vacuna que contenía la misma cantidad de ácido ribonucleico mensajero (modARN) modificado con nucleósidos (30 mcg) y otros ingredientes incluidos en una sola dosis humana de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech administrado a ratas hembra por vía intramuscular en 4 ocasiones: 21 y 14 días antes del apareamiento, y en los días 9 y 20 de gestación. En el estudio no se informaron efectos adversos relacionados con la vacuna sobre la fertilidad de las hembras, el desarrollo fetal o el desarrollo posnatal.

11.2 Lactancia

Resumen de riesgos

No se dispone de datos para evaluar los efectos de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech en el lactante amamantado o en la producción/excreción de leche.

11.3 Uso pediátrico

La Autorización de Uso de Emergencia de esta formulación de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, suministrada en viales multidosis con tapas grises y etiquetas con bordes grises, en adolescentes de 12 a 17 años de edad se basa en los datos de seguridad y eficacia en este grupo de edad y en adultos. También existe otra

Effective EUA Pland HCP Facts TrisSuc-30 mcg 'Gray' 13 April 2022 v1.0



formulación y presentación diferente de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para adolescentes de 12 a 17 años de edad.

La evidencia pragmática obtenida del Ministerio de Salud de Israel sobre la administración de terceras dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech administrada al menos 5 meses después de la serie primaria no reveló nuevas preocupaciones de seguridad en adolescentes entre 12 a 17 años.

Existe una presentación diferente de esta formulación de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para las personas de 5 a 11 años de edad.

La Autorización de Uso de Emergencia de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech no incluye su uso en personas menores de 5 años de edad.

11.4 Uso geriátrico

Los estudios clínicos de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech incluyen a participantes de 65 años de edad y mayores que recibieron el esquema primario y sus datos contribuyen a la evaluación general de seguridad y la eficacia [ver Resumen general de seguridad (6.1) y Resultados de los estudios clínicos y datos de apoyo para la EUA (18.1)]. Del número total de los que recibieron la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech en el Estudio 2 (N = 20.033), el 21,4% (n = 4294) fueron de 65 años de edad y mayores y el 4,3% (n = 860) fueron de 75 años de edad y mayores.

La seguridad de una primera dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech en personas de 65 años de edad y mayores se basa en los datos de seguridad de 12 participantes que recibieron dosis de refuerzo de 65 a 85 años de edad y 306 participantes que recibieron dosis de refuerzo de 18 a 55 años de edad en el Estudio 2. La eficacia de una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech en personas de 65 años de edad y mayores se basa en los datos de eficacia de 306 participantes que recibieron una dosis de refuerzo de 18 a 55 años de edad del Estudio 2.

La seguridad y eficacia de una segunda dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech en personas de 65 años de edad y mayores se basa en los datos de seguridad de personas de 60 años de edad y mayores.

11.5 Uso en inmunocomprometidos

De un informe independiente (Kamar N, Abravanel F, Marion O y otros. Tres dosis de una vacuna de ARNm Covid-19 en receptores de trasplante de órganos sólidos. N Engl J Med), se ha evaluado la seguridad y eficacia de una tercera dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech en personas que recibieron trasplantes de órganos sólidos. La administración de una tercera dosis de vacuna parece ser sólo moderadamente eficaz para aumentar los títulos de anticuerpos potencialmente protectores. Se debe aconsejar a los pacientes que mantengan las precauciones físicas para ayudar a prevenir el COVID-19. Además, se deben vacunar los contactos estrechos de las personas inmunocomprometidas, según sea apropiado para su estado de salud.

13 DESCRIPCIÓN

La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se suministra como una suspensión congelada en viales multidosis con tapas grises y etiquetas con bordes grises. Cada dosis de 0,3 mL de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech suministrada en viales multidosis con tapas grises y etiquetas con bordes grises contiene 30 mcg de un ARN mensajero con nucleósido modificado (modARN) que codifica la glicoproteína viral en forma de pico (S) del SARS-CoV-2.



Cada dosis de 0,3 mL de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech suministrada en viales multidosis con tapas grises y etiquetas con bordes grises, también incluye los siguientes componentes: lípidos (0,43 mg (4-hidroxibutil)azanodiilo)bis(hexano-6,1-diilo)bis(2-hexildecanoato), 0,05 mg 2[(polietilenglicol)-2000]-N,N-ditetradecilacetamida, 0,09 mg 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina y 0,19 mg colesterol), 0,06 mg trometamina, 0,4 mg clorhidrato de trometamina y 31 mg de sacarosa.

La vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech no contiene preservantes. Los tapones del vial no están fabricados con látex de goma natural.

14 FARMACOLOGÍA CLÍNICA

14.1 Mecanismo de Acción

El modARN de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se formula en partículas lipídicas, que permiten la entrega del ARN en las células huéspedes para permitir la expresión del antígeno SARS-CoV-2 S. La vacuna provoca una respuesta inmune al antígeno S, que protege en contra de COVID-19.

18 RESULTADOS DE LOS ESTUDIOS CLÍNICOS Y DATOS DE SOPORTE PARA LA EUA

18.1 Eficacia del esquema primario en los participantes de 16 años de edad y mayores

El Estudio 2 es un estudio multicéntrico, multinacional, de Fase 1/2/3, aleatorizado, controlado con placebo, observador ciego, de búsqueda de dosis, de selección de candidatos a la vacuna y de eficacia en participantes de 12 años de edad y mayores. La aleatorización se estratificó por edad: de 12 a 15 años de edad, de 16 a 55 años de edad, o de 56 años de edad o más, con un mínimo del 40% de los participantes en el estrato ≥56 años. El estudio excluyó a los participantes inmunocomprometidos y a los que tenían un diagnóstico clínico o microbiológico previo de COVID-19. Los participantes con enfermedad estable preexistente, definida como enfermedad que no requirió un cambio significativo en la terapia o la hospitalización por empeoramiento de la enfermedad durante las 6 semanas previas a la inscripción, fueron incluidos, al igual que los participantes con infección conocida estable por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH), el virus de la hepatitis C (VHC) o el virus de la hepatitis B (VHB).

En la fase 2/3 del Estudio 2, según los datos obtenidos hasta el 14 de noviembre de 2020, aproximadamente 44.000 participantes de 12 años de edad y mayores fueron aleatorizados por igual y recibieron 2 dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN) o placebo con un intervalo de 21 días. Se planea realizar un seguimiento de los participantes durante un máximo de 24 meses para evaluar la seguridad y la eficacia frente a COVID-19.

La población para el análisis del criterio de valoración de eficacia principal incluyó 36.621 participantes de 12 años de edad y mayores (18.242 en el grupo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech y 18.379 en el grupo placebo) que no presentaron evidencia de infección previa con el SARS-CoV-2 hasta 7 días después de la segunda dosis. La Tabla 9 presenta las características demográficas específicas de la población estudiada.

Tabla 9: Demografía (población para el criterio principal de eficacia)^a

| | Vacuna COVID-19 de Pfizer- BioNTech* (N = 18.242) n (%) | Placebo (N = 18.379) n (%) |
|-----------|--|----------------------------------|
| Género | | |
| Masculino | 9318 (51,1) | 9225 (50,2) |
| Femenino | 8924 (48,9) | 9154 (49,8) |



| Edad (años) | | |
|------------------------------------|---------------|---------------|
| Media (SD) | 50,6 (15,70) | 50,4 (15,81) |
| Mediana | 52,0 | 52,0 |
| Mín.; máx. | (12; 89) | (12; 91) |
| Grupo de edad | | |
| ≥ 12 a 15 años ^b | 46 (0,3) | 42 (0,2) |
| ≥ 16 a 17 años | 66 (0,4) | 68 (0,4) |
| ≥ 16 a 64 años | 14.216 (77,9) | 14.299 (77,8) |
| ≥ 65 a 74 años | 3176 (17,4) | 3226 (17,6) |
| ≥ 75 años | 804 (4,4) | 812 (4,4) |
| Raza | | |
| Blanco | 15.110 (82,8) | 15.301 (83,3) |
| Negro o afroamericano | 1617 (8,9) | 1617 (8,8) |
| Indio americano o nativo de Alaska | 118 (0,6) | 106 (0,6) |
| Asiático | 815 (4,5) | 810 (4,4) |
| Nativos de Hawái u otras islas del | | |
| Pacífico | 48 (0,3) | 29 (0,2) |
| Otras ^c | 534(2,9) | 516 (2,8) |
| Etnicidad | | |
| Hispano o latino | 4886 (26,8) | 4857 (26,4) |
| No hispano ni latino | 13.253 (72,7) | 13.412 (73,0) |
| No reportado | 103 (0,6) | 110 (0,6) |
| Comorbilidades ^d | | |
| Sí | 8432 (46,2) | 8450 (46,0) |
| No | 9810 (53,8) | 9929 (54,0) |

- * Va cuna COVID-19 de Pfizer-Bio NTech (30 mcg modARN)
- a. Todos los participantes elegibles a leatorizados que reciban toda(s) la(s) va cuna(s) de forma aleatoria dentro de la ventana predefinida, no tienen otras desviaciones importantes del protocolo determinadas por el médico y no tienen evidencia de infección por el SARS-CoV-2 antes de los 7 días posteriores a la Dosis 2.
- b. 100 participantes de 12 a 15 años de edad con un seguimiento limitado en la población aleatorizada recibieron al menos una do sis (49 en el grupo de la vacunación y 51 en el grupo placebo). Algunos de estos participantes se incluyeron en la evaluación de la eficacia dependiendo de la población analizada. Contribuyeron a la información de exposición, pero sin casos confirmados de COVID-19, y no a fectaron a las conclusiones de eficacia.
- c. Incluye multirracialy raza no declarada.
- d. Número de participantes que presentan 1 o más comorbilidades que aumentan el riesgo de enfermedad grave por COVID-19
 - Enfermedad pulmonar crónica (por ejemplo, enfisema y bronquitis crónica, fibrosis pulmonar idiopática y fibrosis quística) o a sma de moderado a grave
 - Enfermedades cardíacas significativas (por ejemplo, insuficiencia cardíaca, enfermedad arterial coronaria, cardiopatías congénitas, cardiomiopatías, e hipertensión pulmonar)
 - Obesidad (índice de masa corporal≥30 kg/m²)
 - Diabetes (tipo 1, tipo 2 o gestacional)
 - Enfermedad hepática
 - Infección por el Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH)(no incluida en la evaluación de la eficacia)

La población en el análisis primario de eficacia incluyó a todos los participantes de 12 años de edad y mayores que habían sido incluidos desde el 27 de julio de 2020, y que fueron seguidos para el desarrollo de COVID-19 hasta el 14 de noviembre de 2020. Los participantes de 18 a 55 años de edad y 56 años de edad y mayores empezaron a inscribirse desde el 27 de julio de 2020, de 16 a 17 años de edad comenzaron a inscribirse desde el 16 de septiembre de 2020 y de 12 a 15 años de edad a partir del 15 de octubre de 2020.



La información sobre la eficacia de la vacuna se presenta en la Tabla 10.

Tabla 10: Eficacia de la vacuna – Primer caso de COVID-19, 7 días después de la administración de la Dosis 2, por subgrupo de edad – Participantes sin evidencia de infección y participantes con o sin evidencia de infección antes de los 7 días después de la Dosis 2 – Población de eficacia evaluable (7 Días)

| (/ Dias) | NTT 40 F 1/ 1 / 1 1 P | | | |
|--|--|-----------------------------------|-----------------------|--|
| Primer caso de CC | OVID-19, 7 días después de la Do | | videncia previa de | |
| ~ - | infección por SA | | **** | |
| Subgrupo | Vacuna COVID-19 de | Placebo $N^a = 18.325$ | Eficacia de la | |
| | Pfizer-BioNTech [†] N ^a = | Casos n1 ^b | vacuna % | |
| | 18.198 | Tiempo de vigilancia ^c | (IC 95%) | |
| | Casos n1 ^b | (n2 ^d) | | |
| | Tiempo de vigilancia ^c (n2 ^d) | a | | |
| Todos los sujetose | 8 | 162 | 95,0 | |
| | 2,214 (17.411) | 2,222 (17.511) | $(90,3;97,6)^{f}$ | |
| 16 a 64 años | 7 | 143 | 95,1 | |
| | 1,706 (13.549) | 1,710 (13.618) | $(89,6;98,1)^g$ | |
| 65 años y mayores | 1 | 19 | 94,7 | |
| | 0,508 (3848) | 0,511 (3880) | $(66,7;99,9)^g$ | |
| Primer caso de COV | ID-19, 7 días después de la Dosis | s 2 en participantes con o si | n evidencia previa de | |
| | infección por SA | ARS-CoV-2 | | |
| Subgrupo | Vacuna COVID-19 de | Placebo $N^a = 20.172$ | Eficacia de la | |
| | Pfizer-BioNTech [†] N ^a = | Casos n1 ^b | vacuna % | |
| | 19.965 | Tiempo de vigilancia ^c | (IC 95%) | |
| | Casos n1 ^b | $(\mathbf{n2^d})$ | . , | |
| | Tiempo de vigilancia ^c (n2 ^d) | • • | | |
| Todos los sujetose | 9 | 169 | 94,6 | |
| | 2,332 (18.559) | 2,345 (18.708) | $(89,9;97,3)^{f}$ | |
| 16 a 64 años | 8 | 150 | 94,6 | |
| | 1,802 (14.501) | 1,814 (14.627) | (89,1;97,7)g | |
| 65 años y mayores | 1 | 19 | 94,7 | |
| ar a | 0,530 (4044) | 0,532 (4067) | $(66,8;99,9)^g$ | |

Nota: Los casos confirmados fueron determinados por Reacción en Cadena de la Polimerasa con Transcriptasa Inversa (RT-PCR) y al menos 1 síntoma consistente con COVID-19 (síntomas que se incluyeron: fiebre; tos nueva o agravada; dificultad respiratoria nueva o agravada; escalofríos; dolor muscular nuevo o agravado; pérdida del gusto o del olfato nuevas; dolor de garganta; diarrea; o vómitos).

- * Participantes que no tenían evidencia de infecciones pasadas por el SARS-CoV-2 (es decir, anticuerpos de unión a N [suero] negativos en la Visita 1 y el SARS-CoV-2 no detectados por la NAAT [frotis nasal] en la s Visitas 1 y 2), y que tuvieron NAAT negativo (frotis nasal) en ninguna visita no programada antes de los 7 días después de la Dosis 2 fueron incluidos en el análisis.
- † Vacuna COVID-19 de Pfizer-Bio NTech (30 mcg mod ARN).
- a. N = Número de participantes en el grupo especificado.
- b. n1 = Número de participantes que cumplen con la definición de criterio de valoración.
- c. Tiempo total de vigilancia en 1000 personas-años para el criterio de valoración definido en todos los participantes dentro de cada grupo con riesgo para el criterio de valoración. El período de tiempo para los casos acumulativos COVID-19 es de 7 días después de la Dosis 2 hasta el final del período de vigilancia.
- d. n2 = Número de participantes en riesgo para el criterio de valoración.
- e. No se identificaron casos confirmados en adolescentes de 12 a 15 años de edad.
- f. El intervalo de confianza IC para la Eficacia de la Vacuna (VE) se calculó utilizando un modelo beta-binomial con beta (0,700102; 1) anterior para θ=r(1-VE)/(1+r(1-VE)) donder es el tiempo de vigilancia.
- g. El intervalo de confianza (IC) para la eficacia de la vacuna se deriva según el método Clopper y Pearson ajustado por el tiem po de vigilancia.



18.2 Eficacia del esquema primario en adolescentes entre 12 a 15 años de edad

Se ha realizado un análisis descriptivo de eficacia del Estudio 2 en aproximadamente 2200 adolescentes de 12 a 15 años de edad evaluando casos confirmados de COVID-19 acumulados hasta la fecha de corte de datos del 13 de marzo de 2021.

La información de eficacia en adolescentes de 12 a 15 años de edad se presenta en la Tabla 11.

Tabla 11: Eficacia de la vacuna - Se presenta la primera aparición de COVID-19 a partir de los 7 días después de la Dosis 2: Sin evidencia de infección y con o sin evidencia de infección antes de los 7 días posteriores a la administración de la Dosis 2 - Periodo de seguimiento controlado con placebo ciego, población de adolescentes de 12 a 15 años de edad evaluable para eficacia (7 días)

| ciego, poblacion u | ciego, población de adolescentes de 12 a 15 anos de edad evaluable para encacia (7 días) | | | | |
|------------------------|---|---|------------------------|--|--|
| Primera aparición de (| Primera aparición de COVID-19 a partir de los 7 días posteriores a la administración de la Dosis 2 en | | | | |
| adolescentes de | adolescentes de 12 a 15 años de edad sin evidencia de infección previa por SARS-CoV-2* | | | | |
| | Vacuna COVID-19 de | Placebo N ^a = 978 | Eficacia de la | | |
| | Pfizer-BioNTech [†] N ^a = 1005 | Casos n1 ^b | vacuna % | | |
| | Casos n1 ^b | Tiempo de vigilancia (n2 ^d) | (95% IC ^e) | | |
| | Tiempo de vigilancia (n2 ^d) | 5000 500K NF NF | 9000 V. | | |
| Adolescentes de 12 a | 0 | 16 | 100,0 | | |
| 15 años de edad | 0,154 (1001) | 0,147 (972) | (75,3;100,0) | | |
| Primera aparición de C | Primera aparición de COVID-19 a partir de los 7 días posteriores a la administración de la Dosis 2 en | | | | |
| adolescentes de 12 a | i 15 años de edad con o sin evid | lencia de infección previa por o | el SARS-CoV-2 | | |
| | Vacuna COVID-19 de | Placebo Na=1110 | Eficacia de la | | |
| | Pfizer-BioNTech [†] N ^a =1119 | Casos n1 ^b | vacuna % | | |
| | Casos n1 ^b | Tiempo de vigilancia (n2 ^d) | (95% IC ^e) | | |
| | Tiempo de vigilancia (n2 ^d) | | | | |
| Adolescentes de 12 a | | | | | |
| 15 años de edad | 0 | 18 | 100,0 | | |
| | 0,170 (1109) | 0.163 (1094) | (78,1;100,0) | | |

Nota: Los casos confirmados fueron determinados por Reacción en Cadena de la Polimerasa con Transcriptasa Inversa (RT-PCR) y al menos 1 síntoma consistente con COVID-19 (síntomas que se incluyeron: fiebre; tos nuevao agravada; dificultad respiratoria nueva o agravada; escalofríos; dolor muscular nuevo o agravado; pérdida del gusto o del olfato nuevas; dolor de garganta; diarrea; vómitos).

* Participantes que no tenían evidencia de infecciones pasadas del SARS-COV-2 (es decir, a nticuerpos de unión a N[suero] negativos en la Vicita, 1 y SARS COV 2 no detectados por la NAAT [frotis pasall en las Vicitas 1 y 2) y que tuviero NAAT perativo (frotis

- en la Visita 1 y SARS-CoV-2 no detectados por la NAAT [frotis nasal] en las Visitas 1 y 2), y que tuvieron NAAT negativo (frotis nasal) en cualquier visita no programada antes de los 7 días después de la Dosis 2 fueron incluidos en el análisis.
- † Vacuna COVID-19 de Pfizer-Bio NTech (30 mcg mod ARN).
- a. N = Número de participantes en el grupo especificado.
- b. n1 = Número de participantes que cumplen la definición de criterio de valoración.
- c. Tiempo total de vigilancia en 1000 personas-años para el criterio de valoración definido en todos los participantes dentro de cada grupo con riesgo para el criterio de valoración. El período de tiempo para los casos acumulativos COVID-19 es de 7 días después de la Dosis 2 ha sta el final del período de vigilancia.
- d. n2 = Número de participantes en riesgo para el criterio de valoración.
- e. El interva lo de confianza (IC) para la eficacia de la vacuna se deriva de los métodos Clopper y Pearson a justado p or el tiempo de vigilancia.

18.3 Inmunogenicidad del esquema primario en adolescentes de 12 a 15 años de edad

En el Estudio 2, un análisis de títulos neutralizantes (NT50) del SARS-CoV-2 50% 1 mes después de la Dosis 2 en un subgrupo de participantes seleccionados al azar demostró respuestas inmunes no inferiores (dentro de 1,5 veces) comparando adolescentes de 12 a 15 años de edad con participantes de 16 a 25 años de edad que no tenían evidencia serológica o virológica de infección por el SARS-CoV-2 en el pasado, 1 mes después de la Dosis 2 (Tabla 12).



Tabla 12: Resumen de la relación media geométrica del Título de Neutralización del 50% - Comparación de adolescentes de 12 a 15 años de edad con los participantes de 16 a 25 años de edad (subgrupo de inmunogenicidad) - Participantes sin evidencia de infección hasta 1 mes después de la Dosis 2 - Dosis 2 Población de inmunogenicidad evaluable

| | DISCUSSION MAIN | idiogemeidad evan | | | |
|----------------|---------------------|-------------------|------------------|------------------|----------------------|
| | | Vacuna COVII | D-19 de Pfizer- | | |
| | | BioNT | ech * | | |
| | | De 12 a 15 Años | De 16 a 25 Años | | |
| | | $n^a = 190$ | $n^a = 170$ | De 12 A 15 | Años/16 a 25 Años |
| Ensayo | Punto de | GMT ^c | GMT ^c | GMR ^d | Objetivo de no |
| .E.V | tiempo ^b | (95% IC°) | (95% IC°) | (95% ICd) | inferioridad para el |
| | | | | | encuentro |
| | | | | | (S/N) |
| Ensayo de | 1 mes | 1239,5 | 705,1 | 1,76 | S |
| neutralización | después de | (1095,5; 1402,5) | (621,4; 800,2) | (1,47;2,10) | |
| SARS-CoV-2- | la Dosis 2 | | 2 2 2 2 4 | * * * * * | |
| NT50 (título)f | | | | | |

Abrevia turas: IC = intervalo de confianza; GMR = relación media geométrica; GMT = título medio geométrico; LLOQ = límite inferior de cua ntificación; NAAT = prueba de amplificación de ácidos nucleicos; NT50 = título de neutralización del 50%; SARS-CoV-2 = síndrome respiratorio agudo grave coronavirus 2.

Nota: Participantes que notenían evidencia serológica o virológica (hasta 1 mes después de recibir la última dosis) de infecciones pasadas del SARS-CoV-2 (es decir, anticuerpos de unión a N[suero] negativos en la Visita 1 y SARS-CoV-2 no detectados por la NAAT [frotis nasal] en las Visitas 1 y 2), y que tuvieron NAAT negativo (frotis nasal) en cualquier visita no programada hasta 1 mes después de la Dosis 2 fueron incluidos en el análisis.

- * Vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN).
- a. n = Número de participantes con resultados de ensayo válidos y determinados para el ensayo especificado en el punto de dosis/muestreo dado.
- b. Esquema especificado por el protocolo para la recogida de muestras de sangre.
- c. Se calcularon GMTs e ICs de 2 caras del 95% exponenciando el logaritmo medio de los títulos y los ICs correspondientes (basados en la distribución t de *Student*). Los resultados del ensayo por debajo del LLOQ se fijaron en 0,5 × LLOQ.
- d. Se calcularon los GMRs y los ICs de 2 caras del 95% exponenciando la diferencia media de los logaritmos de los títulos (grupo 1 [12 a 15 años de edad] grupo 2 [de 16 a 25 años de edad]) y el IC correspondiente (basado en la distribución t de *Student*).
- e. Se declara la no inferioridad si el límite inferior del IC del 95% de 2 caras para la GMR es superior a 0,67.
- f. Se determinaron el NT50 utilizando el ensayo de microneutralización del virus SARS-CoV-2 m NeonGreen. El ensayo utiliza un virus de reporteros fluorescentes derivado de la cepa USA_WA1/2020 y la neutralización del virus se lee en los monólogos de células Vero. La muestra NT50 se define como la dilución sérica recíproca en la que se neutraliza el 50% del virus.

18.4 Inmunogenicidad de una tercera dosis del esquema primario en personas con ciertos tipos de inmunocompromiso

De un informe independiente (Kamar N, Abravanel F, Marion O y otros, Tres dosis de una vacuna de ARNm Covid-19 en receptores de trasplante de órganos sólidos. <math>NEngl J Med), se ha realizado un estudio de un solo grupo en 101 individuos que habían sido sometidos a varios procedimientos de trasplante de órganos sólidos (corazón, riñón, hígado, pulmón, páncreas) 97 ± 8 meses antes. Se administró una tercera dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech a 99 de estos individuos aproximadamente 2 meses después haber recibido una segunda dosis. De los 59 pacientes que habían sido seronegativos antes de la tercera dosis, 26 (44%) fueron seropositivos a las 4 semanas de la tercera dosis. Los 40 pacientes que habían sido seropositivos antes de la tercera dosis seguían siendo seropositivos 4 semanas después. La prevalencia de anticuerpos anti-SARS-CoV-2 fue del 68% (67 de 99 pacientes) 4 semanas después de la tercera dosis.

18.5 Inmunogenicidad de una primera dosis de refuerzo tras un esquema primario de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech en participantes entre 18 y 55 años de edad

La eficacia de una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN) se basó en una evaluación títulos neutralizantes del SARS-CoV-2 50% (NT50) frente al SARS-CoV-2 (USA WA1/2020). En el Estudio 2, los análisis de NT50 1 mes después de la dosis de refuerzo comparados con

Effective EUA_Pland HCP Facts_TrisSuc-30mcg 'Gray' 13 April 2022_v1.0



1 mes después del esquema primario en personas de entre 18 y 55 años de edad que no tenían evidencia serológica o virológica de infecciones pasadas por el SARS-CoV-2 hasta 1 mes después de la vacunación de refuerzo demostraron no inferioridad tanto para la relación media geométrica (GMR) como para las tasas de serorrespuesta. La serorrespuesta de un participante se definió como la obtención de un incremento ≥ 4 veces en NT50 respecto al valor basal (antes del esquema primario). Estos análisis se resumen en las Tablas 13 y 14.

Tabla 13: Media geométrica de 50% de títulos neutralizantes (SARS-CoV-2 USA_WA1/2020) Comparación de 1 mes después del esquema primario contra 1 mes después de la dosis de refuerzo
- Participantes de 18 a 55 años de edad sin evidencia de infección hasta 1 mes después de la dosis
de refuerzo* - Población evaluable de inmunogenicidad con la dosis de refuerzo *

| de reideizo - 1 | | | | 1 mes después | |
|-----------------------|----------------|------------------------|------------------|------------------|---------------------------|
| | | | | de la dosis de | |
| | | | | refuerzo/1 mes | |
| | | | 1 mes después | después del | |
| | | 1 mes después de la | del esquema | esquema | Cumplió |
| | | dosis de refuerzo | primario | primario | objetivo de no |
| _ | _ | GMT ^b | GMT ^b | GMR ^c | inferioridad ^d |
| Ensayo | n ^a | (95% IC ^b) | (95% ICb) | (97,5% IC°) | (S/N) |
| Ensayo de | | | | | |
| neutralización SARS- | | | | | |
| CoV-2 - NT50 | | 2466,0 | 750,6 | 3,29 | |
| (título) ^e | 212 | (2202,6; 2760,8) | (656,2; 858,6) | (2,77;3,90) | S |

Abreviaturas: IC = intervalo deconfianza; GMR = rela ción media geométrica; GMT = título medio geométrico; LLOQ = límite inferior de cua ntificación; unión a N = unión a nucleoproteínas SARS-CoV-2; NAAT = prueba de amplificación del ácido nucleico; NT50 = título de neutralización del 50%; SARS-CoV-2 = síndrome respiratorio agudo gravecoronavirus 2; S/N = sí/no. Nota: Vacuna COVID-19 Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN).

- * Participantes que no tenían evidencia serológica o virológica (hasta 1 mes después de recibir una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech) de una infección anterior por el SARS-CoV-2 (es decir, negativos a anticuerpos de unión N [suero] y SARS-CoV-2 no detectados por NAAT [frotis na sal]) y tenían un NAAT negativo en cualquier visita no programada hasta 1 mes después de la inclusión de la dosis de refuerzo en el análisis.
- ± Todos los participantes elegibles que habían recibido 2 dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech a leatorizados inicia lmente, que recibieron la Dosis 2 dentro de la ventana predefinida (dentro de los 19 a 42 días después a la Dosis 1), recibieron una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, que tuvieron a l menos 1 resultado de inmunogenicidad válido y determinante tras la administración de la dosis de refuerzo a partir de una recolección de sangre dentro de una ventana a decuada (dentro de los 28 a 42 días después de la dosis de refuerzo), y no tuvieron desviaciones del protocolo importantes determinadas por el médico.
- a. n = Número de participantes con resultados de ensayo válidos y determinados en ambos puntos de tiempo de muestreo dentro de la ventana especificada.
- b. Se ca lcularon GMTs e ICs de 2 caras del 95% exponenciando el loga ritmo medio de los títulos y los ICs correspondientes (basados en la distribución t de *Student*). Los resultados del ensay o por debajo del LLOQ se fijaron en 0,5 × LLOQ.
- c. Se ca lcularon los GMRs y los ICs de 2 caras del 95% exponenciando la diferencia media de los logaritmos de los ensayos y el IC correspondiente (basado en la distribución t de *Student*).
- d. Se declara la no inferioridad si el límite inferior del IC del 97,5% de 2 caras para la GMR es >0,67 y la estimación puntual de la GMR es ≥0,80.
- e. El SARS-CoV-2 NT50 se determinó utilizando el ensayo de microneutralización del virus SARS-CoV-2 mNeonGreen. El ensayo utiliza un virus de reporte fluorescente derivado de la cepa USA_WA1/2020 y la neutralización del virus se lee en monocapas decélulas Vero. La muestra NT50 se define como la recíproca de la dilución sérica en la quese neutraliza el 50% del virus.



Tabla 14: Tasa de serorrespuesta de 50% de títulos neutralizantes (SARS-CoV-2 USA_WA1/2020) Comparación de 1 mes después de la dosis de refuerzo a 1 mes después del esquema primario Participantes de 18 a 55 años de edad sin evidencia de infección hasta 1 mes después de la dosis de
refuerzo * - Población evaluable de inmunogenicidad con la dosis de refuerzo *

| Teruerzo - Fobiaci | UII EVAIU | able de milidiog | emenaa com a | uosis de Teldela | 20 |
|--------------------|-----------|---------------------------|---------------------------|-----------------------|---------------------------|
| | | | | Diferencia | |
| | | | | (1 mes | |
| | | | | después de la | |
| | | | | dosis de | |
| | | | 1 mes | refuerzo - 1 | |
| | | 1 mes después | después del | mes después | Cumplió |
| | | de la dosis de | esquema | del esquema | objetivo de |
| | | refuerzo | primario | primario) | no |
| | | \mathbf{n}^{b} | \mathbf{n}^{b} | % ^d (97,5% | inferioridad ^f |
| Ensayo | N^a | % (95% IC°) | % (95% IC°) | IC ^e) | (S/N) |
| Ensayo de | | | | | |
| neutralización | | 199 | 196 | | |
| SARS-CoV-2 - | | 99,5 (97,2; | 98,0 (95,0; | | |
| NT50 (título)g | 200 | 100,0) | 99,5) | 1,5 (-0,7; 3,7) | S |

Abreviaturas: IC = intervalo deconfianza; LLOQ = límite inferior de cuantificación; unión a N=unión a nucleoproteínas SARS-CoV-2; NAAT = prueba de amplificación del ácido nucleico; NT50 = título de neutralización del 50%; SARS-CoV-2 = síndromerespiratorio agudo grave coronavirus 2; S/N = sí/no. Nota: La serorrespuesta se define como que obtuvo ≥4 veces incremento del nivel inicia l (antes de la Dosis 1). Si el nivel inicia l es menor que el LLOQ, un resultado posvacunación de ≥4 x LLOQ se considera como serorrespuesta.

Nota: Vacuna COVID-19 Pfizer-Bio NTech (30 mcg modARN).

- * Participantes que no tenían evidencia serológica o virológica (hasta 1 mes después de recibir una vacuna de refuerzo) de una infección anterior por el SARS-CoV-2 (es decir, anticuerpos de unión N[suero] negativos y SARS-CoV-2 no detectados por NAAT [frotis nasal]) y tenían un NAAT (frotis nasal) negativo en cualquier visita no programada hasta 1 mes después dela vacunación de refuerzo se incluy eron en el análisis.
- ± Todos los participantes elegibles que habían recibido 2 dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech a lea torizados inicia lmente, que recibieron la Dosis 2 dentro de la ventana predefinida (dentro de los 19 a 42 días posteriores a la Dosis 1), recibieron una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, que tuvieron al menos 1 resultado de inmunogenicidad válido y determinantetras la a dministración de dosis de refuerzo a partir de una recolección de sa ngre dentro de una ventana a decuada (dentro de los 28 a 42 días después de la dosis de refuerzo), y no tuvieron desviaciones del protocolo importantes determinadas por el médico.
- a. N=Número departicipantes conresultados deensayo válidos y determinados para el ensayo especificado a l inicio, 1 mes después de Dosis 2 y 1 mes después de la dosis de refuerzo dentro de la ventana especificada. Estos valores son los denominadores de los cálculos deporcentaje.
- b. n = Número de participantes con serorrespuesta a la nálisis a dministra do en el momento de a dministración/punto de muestreo.
- c. ICs de 2 caras exactos basado en el método Clopper y Pearson
- d. Diferencia en proporciones, expresada como un porcentaje (1 mes después de la dosis de refuerzo 1 mes después de la Dosis 2)
- e. ICs de 2 caras Wald ajustado para la diferencia en proporciones, expresado como un porcentaje.
- f. Se declara la no inferioridad si el límite inferior del IC del 97,5% de 2 caras para la diferencia de porcentaje es > -10%
- g. El SARS-CoV-2 NT50 se determinó utilizando el ensayo de microneutralización del virus SARS-CoV-2 m NeonGreen. El ensayo utiliza un virus de reporte fluorescente derivado de la cepa USA_WA1/2020 y la neutralización del virus se lee en monocapas de células Vero. La muestra NT50 se define como la recíproca de la dilución sérica en la que se neutraliza el 50% del virus.



18.6 Inmunogenicidad de una primera dosis de refuerzo tras la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada

La eficacia de una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN) en personas que completaron la vacunación primaria con otra vacuna COVID-19 autorizada o aprobada (dosis de refuerzo heteróloga) se infiere datos de inmunogenicidad que soportan la efectividad de una dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech administrada tras la finalización del esquema primario y a partir de datos de inmunogenicidad un estudio clínico independiente del Instituto Nacional de Salud (NIH, por sus siglas en inglés) Fase 1/2 abierto (NCT04889209) realizado en Estados Unidos que evaluó una dosis de refuerzo heteróloga de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech. En este estudio, adultos que habían completado la vacunación primaria con un esquema de 2 dosis de la vacuna COVID-19 de Moderna (N = 151), una dosis única de la vacuna COVID-19 de Janssen (N = 156) o un esquema de 2 dosis de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (N = 151) al menos 12 semanas antes de la inscripción y que no notificaron antecedentes de infección por el SARS-CoV-2, fueron aleatorizados 1:1:1 para recibir una dosis de refuerzo de una de las tres vacunas: vacuna COVID-19 de Moderna, vacuna COVID-19 de Janssen o vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg modARN). Los títulos de anticuerpos neutralizantes, medidos mediante un ensayo de neutralización del pseudovirus utilizando un lentivirus que expresaba la proteína de pico del SARS-CoV-2 con la mutación D614G, se evaluaron el día 1 antes de la administración de la dosis de refuerzo y el día 15 después de la dosis de refuerzo. Se demostró una respuesta de refuerzo a la vacuna COVID-19 de Pfizer BioNTech independientemente de la vacuna utilizada para la vacunación primaria.

18.7 Inmugenicidad de una segunda dosis de refuerzo

En una publicación se presentaron datos de inmunogenicidad de un estudio clínico en curso, fase abierta, no aleatorizado en proveedores de la salud de un centro en Israel (*Gili Regev-Yochay, Tal Gonen, Mayan Gilboa, y otros. 2022 DOI: 10.1056/NEJMc2202542*). En este estudio, 154 personas de 18 años de edad y mayores que habían recibido una vacunación primaria y una primera dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech recibieron una segunda dosis de refuerzo de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech al menos 4 meses después de la primera dosis de refuerzo. Entre estas personas, a las dos semanas después de la segunda dosis de refuerzo, en comparación a 5 meses después de la primera dosis de refuerzo, hubo aproximadamente un aumento de 11 veces en la media geométrica de los títulos de anticuerpos neutralizantes contra el virus ancestral y las variantes Delta y Ómicron respectivamente.

19 CÓMO SE SUMINISTRA/ALMACENAMIENTO Y MANEJO

La información en esta sección aplica a la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech suministrada en viales multidosis con tapas grises y etiquetas con bordes grises. Estos viales multidosis se suministran en una caja que contiene 10 viales multidosis (NDC 59267-1025-4) o 25 viales multidosis (NDC 59267-1025-3). Un vial contiene 6 dosis de 0.3 mL.

Durante el almacenamiento, minimice la exposición a la luz ambiente y evite la exposición a la luz solar directa y a la luz ultravioleta.

No volver a congelar los viales descongelados.

Almacenamiento del vial antes de su uso

Las cajas de viales multidosis con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech pueden llegar congeladas a temperaturas ultra bajas en envases térmicos con hielo seco.

Una vez recibidos, los viales congelados se pueden transferir inmediatamente a un refrigerador [entre 2 °C a 8 °C (35 °F a 46 °F)], descongelados y almacenados por hasta 10 semanas. La fecha de caducidad de 10 semanas

Effective EUA Pland HCP Facts TrisSuc-30 mcg 'Gray' 13 April 2022 v1.0



debe registrarse en la caja en el momento de la transferencia. Una caja de 10 viales puede tardar hasta 6 horas en descongelarse a esta temperatura.

Alternativamente, los viales congelados se pueden almacenar en un congelador a temperatura ultra baja entre -90 °C a -60 °C (-130 °F a -76 °F) por hasta 12 meses desde la fecha de fabricación. No almacenar los viales a temperaturas entre -25 °C a -15 °C (-13 °F a 5 °F). Una vez que los viales se han descongelado, no se deben volver a congelar.

Las cajas de viales multidosis con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech, también pueden llegar entre 2 °C a 8 °C. Si se reciben entre 2 °C a 8 °C, deben almacenarse entre 2 °C a 8 °C. Compruebe que la caja se ha actualizado para reflejar la fecha de caducidad de 10 semanas en refrigeración.

Independientemente de las condiciones de almacenamiento, la vacuna no debe utilizarse después de 12 meses a partir de la fecha de fabricación impresa en el vial y en las cajas. La fecha de caducidad basada en los 12 meses de la fecha de fabricación se muestra a continuación.

| Fecha de fabricación impresa | Fecha de caducidad basada en los 12 meses |
|------------------------------|---|
| 06/2021 | 31-May-2022 |
| 07/2021 | 30-Jun-2022 |
| 08/2021 | 31-Jul-2022 |
| 09/2021 | 31-Ago-2022 |
| 10/2021 | 30-Sep-2022 |
| 11/2021 | 31-Oct-2022 |
| 12/2021 | 30-Nov-2022 |
| 01/2022 | 31-Dic-2022 |
| 02/2022 | 31-Ene-2023 |

Almacenamiento del vial durante su uso

Si no se ha descongelado previamente entre 2 °C a 8 °C (35 °F a 46 °F), dejar que los viales se descongelen a temperatura ambiente [hasta 25 °C (77 °F)] durante 30 minutos.

Los viales multidosis con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech se pueden almacenar a temperatura ambiente [entre 8 °C a 25 °C (46 °F a 77 °F) durante un total de 12 horas antes de la primera perforación. Después de la primera perforación, el vial debe conservarse entre 2 °C a 25 °C (35 °F a 77 °F). Los viales deben desecharse 12 horas después de la primera perforación.

NO DILUIR ANTES DE USO.

Las etiquetas de los viales y las cajas pueden indicar que el vial debe desecharse 6 horas después de la primera perforación. La información de esta Hoja Informativa sustituye al número de horas impresas en las etiquetas de los viales y las cajas.

Transporte de viales

Si se necesita una redistribución local, los viales se pueden transportar entre -90 °C a -60 °C (-130 °F a -76 °F) o entre 2 °C a 8 °C (35 °F a 46 °F).



20 INFORMACIÓN DE ASESORAMIENTO PARA PACIENTES

Aconsejar al destinatario o cuidador que lea la Hoja Informativa de la vacuna para el destinatario y los cuidadores.

El proveedor de vacunación debe incluir información sobre la vacunación en el Sistema de Información de Inmunización (IIS, por sus siglas en inglés) de jurisdicción estatal/local u otro sistema designado. Informar al destinatario o al cuidador que se puede encontrar más información sobre IIS en: https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html.

21 INFORMACIÓN DE CONTACTO

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

| Sitio web | Número de teléfono |
|--------------------|------------------------------------|
| www.cvdvaccine.com | |
| | 1-877-829-2619 (1-877-VAX-CO19) |

Esta información completa de prescripción de la EUA pudo haber sido actualizada. Para acceder a la información completa de prescripción de la EUA más reciente, consulte www.cvdvaccine.com.



Fabricado por Pfizer Inc., Nueva York, NY 10017

Fabricado para
BioNTech Manufacturing GmbH
An der Goldgrube 12
55131 Mainz, Alemania

LAB-1485-8.0

Revisado: 13 de abril de 2022