

Szczepionki COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<http://www.urpl.gov.pl>)

Szczepionki COVID-19

Wysłane przez admin w Wto, 22/12/2020 - 23:54

Nazwa	Producent	Numer rejestru	Decyzja	Druki informacyjne
Comirnaty	Pfizer/BioNTech	EU/1/20/1528	(2020) 9598 of 21 Dec 2020 [1]	Charakterystyka Produktu Leczniczego . [2] ulotka dla pacjenta [2]
Spikevax <i>(Covid-19 Vaccine Moderna)</i>	MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.	EU/1/20/1507	(2021) 94 of 06 Jan 2021 [3]	Charakterystyka Produktu Leczniczego . [4] [4]ulotka dla pacjenta [4]
Vaxzevria <i>(COVID-19 Vaccine AstraZeneca)</i>	AstraZeneca AB	EU/1/21/1529	(2021) 698 of 29 Jan 2021 [5]	Charakterystyka Produktu Leczniczego [6], ulotka dla pacjenta [6]
COVID-19 Vaccine Janssen	Janssen-Cilag International NV	EU/1/20/1525	(2021) 1763 of 11 Mar 2021 [7]	Charakterystyka Produktu Leczniczego [8], ulotka dla pacjenta [8]

[Narodowy Program Szczepie? \[9\]](#)

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 24.06.2021 r. o aktualizacji druków informacyjnych dla szczepionki przeciw COVID-19, COVID-19 Vaccine Moderna \(Spikevax\) firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L](#) [10]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 9.06.2021 r. o aktualizacji druków informacyjnych dla szczepionki przeciw COVID-19 COVID-19 Vaccine Moderna firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [11]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 02.06.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [12]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 27.05.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19 Vaxzevria firmy Astra Zeneca AB](#) [13]

Szczepionki COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<http://www.urpl.gov.pl>)

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 18.05.2021 r. o aktualizacji druków informacyjnych dla szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [14]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 11.05.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine Janssen](#) [15]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 23.04.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [16]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 23.04.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine Janssen](#) [17]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 12.04.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19 Vaxzevria firmy Astra Zeneca AB](#) [18]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 24.03.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19 Covid-19 Vaccine AstraZeneca](#) [19]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 15.03.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine Janssen, firmy Janssen-Cilag NV](#) [20]

[Informacja Prezesa z 11 marca 2021 r. w sprawie wydania przez Europejską Agencję Leków zalecenia dopuszczenia do obrotu szczepionki firmy Janssen na terenie UE](#) [21]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 24.02.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [22]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 03.02.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [23]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 01.02.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, Covid-19 Vaccine AstraZeneca firmy Astra Zeneca AB](#) [24]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 29 stycznia 2021 r. w sprawie wydania rekomendacji dotyczącej wydania przez Europejską Agencję Leków \(EMA\) pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w UE dla szczepionki COVID-19 AstraZeneca](#) [25]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 28.01.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej w sprawie zmiany decyzji dotyczącej dopuszczenia do obrotu szczepionki przeciw COVID-19, Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [26]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 26.01.2021 r. o publikacji Corigendum do decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19, COVID-19 Vaccine Moderna firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [27]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 09.01.2021 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki COVID-19 Vaccine Moderna firmy MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.](#) [28]

Szczepionki COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<http://www.urpl.gov.pl>)

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 8 stycznia 2021 r. w sprawie wydania rekomendacji dotyczącej wydania przez Europejską Agencję Leków \(EMA\) pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w UE dla szczepionki COVID-19 Moderna](#) [29]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 23.12.2020 r. o publikacji w językach narodowych UE decyzji Komisji Europejskiej dotyczącej dopuszczenia do obrotu na terytorium UE szczepionki przeciw COVID-19 Comirnaty firmy Pfizer/BioNTech](#) [30]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 22.12.2020 r. w sprawie uzupełnień do bazy EDOM "Standard Terms", w tym termin określający postać farmaceutyczną szczepionki przeciw COVID-19](#) [31]

[Informacja Prezesa Urzędu z dnia 21.12.2020 r. w sprawie komunikatu Europejskiej Agencji Leków dot. rekomendacji wydania warunkowego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu dla szczepionki Comirnaty wyprodukowanej przez firmę Pfizer BioNTech.](#) [32]

Źródłowy URL: <http://www.urpl.gov.pl/pl/urz%C4%85d/szczepionki-covid-19>

Odnosiniki

- [1] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2020/20201221150522/dec_150522_pl.pdf
- [2] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210531152130/anx_152130_pl.pdf
- [3] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210106150575/dec_150575_pl.pdf
- [4] https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/spikevax-previously-covid-19-vaccine-moderna-epar-product-information_pl.pdf
- [5] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210129150842/dec_150842_pl.pdf
- [6] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210521152049/anx_152049_pl.pdf
- [7] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210311151284/dec_151284_pl.pdf
- [8] https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2021/20210507151951/anx_151951_pl.pdf
- [9] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6029>
- [10] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6393>
- [11] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6360>
- [12] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6347>
- [13] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6328>
- [14] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6308>
- [15] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6297>
- [16] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6264>
- [17] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6263>
- [18] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6244>
- [19] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6210>
- [20] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6183>
- [21] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6177>
- [22] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6158>
- [23] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6131>
- [24] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6121>
- [25] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6119>
- [26] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6112>
- [27] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6105>
- [28] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6076>

Szczepionki COVID-19

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<http://www.urpl.gov.pl>)

[29] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6072>

[30] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6044>

[31] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6041>

[32] <http://www.urpl.gov.pl/pl/node/6040>