

## Tozinameran in Comirnaty



### A. Stand der Hersteller-Info: 13.12.2021

I.m.-Injektion nach der vorgeschriebenen Verdünnung des Präparates Comirnaty. Bevorzugte Stelle ist der Deltamuskel d. Oberarms. Lagerungsbedingungen/Haltbarkeitsfristen ► Herstellerinfo beachten! Chargennummer nach Anwendung dokumentieren. Notfallversorgung für d. Fall einer anaphylaktischen Reakt. bereithalten

### D. **Erw. u. Kdr. ab 12 J.:** 30 µg Tozinameran i.m. in einer primären Impfserie von 2 Dosen. Es wird empfohlen, die 2. Dosis 3 Wo. nach der 1. Dosis zu verabreichen. Eine Auffrischungsdosis (3. Dosis) kann mind. 6 Mon. nach der 2. Dosis bei Personen ab 18 J. verabreicht werden, nach STIKO-Empfehlung vom 21.12.2021 (Bulletin 02/2022) Auffrischung frühestens im Abstand von 3 Mon.

**Kdr. u. Jgl. von 5 bis unter 12 J.:** Pädiatrischer Impfstoff mit 10µg Tozinameran/Dosis

Pat., die stark immungeschwächt sind: Eine 3. Dosis kann mind. 28 Tage nach der 2. Dosis verabreicht werden.

### H. Eine Durchstechflasche enthält nach dem Verdünnen 6 Dosen von je 0,3 ml ► Herstellerinfo! Nach der Impfung engmaschige Beobachtung von mind. 15 min.

Eine Impfung schützt wie bei jedem Impfstoff möglicherweise nicht jeden Geimpften. Personen sind möglicherweise erst 7 Tage nach der 2. Impfdosis vollständig geschützt. Dauer d. Impfschutzes bisher nicht ausreichend bekannt.

### Kl. Strenge Indikationsstellung in d. Schwangerschaft (begrenzte Erfahrung.). Es ist nicht bekannt, ob T. in die Muttermilch übergeht. Die Impfung sollte bei akuter, fieberhafter Erkr. o. akuter Infektion verschoben werden. Eine geringfügige Infektion u./o. leichtes Fieber sollte d. Impfung nicht verzögern. Vorsicht bei Pat., die eine Antikoagulations-Th. erhalten, bei Thrombozytopenie o. Gerinnungsstör.

## 2 Tozinameran in Comirnaty

(wie Hämophilie). Wirksamkeit u. Sicherheit bei immungeschwächten Pat. u. bei Th. mit Immunsuppressiva nicht bewertet. Bes. Vorsicht bei schwerer allerg. Reakt. nach Impfstoffinj. in d. Anamnese, Neigung zu Blutergüssen o. bei immungeschwächten Pat.

**NW.** Personen ab 12 J.: Kopfschmerzen (sh), Arthralgie u. Myalgie (sh), Schmerzen/Schwellung an d. Injektionsstelle (sh), Ermüdung u. Schüttelfrost u. Fieber (sh), Übelkeit u. Erbrechen (h). Auf Anzeichen einer Myokarditis o. Perikarditis (akute u. anhaltende Schmerzen in d. Brust, Kurzatmigkeit o. Herzklopfen) achten. Dieses AM unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Bitte jede NW. melden.

**WW.** Bisher keine Studien, Wechselwirkungen mit anderen Impfstoffen wurden nicht untersucht.