

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

### **AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA) DE LA VACUNA CONTRA LA 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, por sus siglas en inglés) para permitir el uso de emergencia del producto no aprobado, vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, para inmunización activa para prevenir la COVID-19 en personas de 5 años de edad y mayores.

Existen 2 formulaciones de la vacuna contra la 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 contra la 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 contra la 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 inmunocompromisos<sup>1</sup>;
- una primera dosis de refuerzo a las personas de 12 años de edad y mayores que han completado un esquema primario con la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY;
- una primera dosis de refuerzo a personas de 18 años de edad y mayores que han completado la vacunación primaria con otra vacuna contra la COVID-19 diferente 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 personas mayores de 50 años que hayan recibido una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra la COVID-19 que esté autorizada o aprobada; y
- una segunda dosis de refuerzo a personas mayores de 12 años con ciertos tipos de inmunocompromisos y que hayan recibido una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra la COVID-19 que esté autorizada o aprobada.

<sup>1</sup> Ciertos tipos de inmunocompromisos se refiere a personas que se han sometido a un trasplante de órganos sólidos o a quienes se les diagnostican afecciones que se considera que tienen un nivel equivalente de inmunocompromiso.

**COMIRNATY (vacuna contra la COVID-19, ARNm) es una vacuna contra la COVID-19 aprobada por la FDA y fabricada por Pfizer para BioNTech que está indicada para la inmunización activa para prevenir la 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 de entre 12 y 15 años de edad;**
- **una tercera dosis del esquema primario a personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromisos;**
- **una primera dosis de refuerzo a personas de 12 años de edad y mayores que han completado un esquema primario con la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY (vacuna contra la COVID-19, ARNm);**
- **una primera dosis única de refuerzo a las personas de 18 años de edad y mayores que han completado la vacunación primaria con otra vacuna contra la COVID-19 diferente 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 para personas mayores de 50 años que hayan recibido una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra la COVID-19 autorizada o aprobada; y**
- **una segunda dosis de refuerzo para personas mayores de 12 años con ciertos tipos de inmunocompromisos y que hayan recibido una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra la COVID-19 autorizada o aprobada.**

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

**La vacuna COMIRNATY (vacuna contra la COVID-19, ARNm) y la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech para 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.<sup>3</sup>**

## **RESUMEN DE LAS INSTRUCCIONES PARA LOS PROVEEDORES DE VACUNACIÓN CONTRA LA COVID-19**

---

<sup>2</sup> 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para la EUA para personas de 12 años de edad y mayores pueden utilizarse de forma intercambiable sin presentar ningún problema de seguridad o eficacia.

<sup>3</sup> 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 años a los 12 años de edad entre la primera y la segunda dosis en el esquema primario pueden recibir, para cada dosis, bien: (1) la formulación de la vacuna COVID-19 de Pfizer-BioNTech autorizada para su uso en personas entre 5 y 11 años de edad (cada dosis de 0,2 mL contiene 10 mcg de ARNmod) (suministrada en viales multidosis con tapa naranja); o (2) COMIRNATY (vacuna contra la COVID-19, ARNm) o vacuna contra la 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 ARNmod) (suministrada en viales multidosis con tapa gris y viales multidosis con tapa morada).

Los proveedores de vacunación inscritos en el Programa Federal de Vacunación COVID-19 deben reportar todos los errores de administración de la vacuna, todos los eventos adversos serios, los casos de Síndrome Inflamatorio Multisistémico (MIS, por sus siglas inglés) en adultos y niños, y los casos de COVID-19 que resulten en hospitalización o muerte tras la administración de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech. Consulte "REQUISITOS OBLIGATORIOS PARA LA ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH BAJO LA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA" para **conocer** los requisitos de reporte.

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

#### Esquema primario:

La vacuna contra la 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 contra la 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 inmunocompromisos.

#### Dosis de refuerzo

##### Primera dosis de refuerzo

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

Se puede administrar una primera dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech a personas de 18 de edad y mayores como una dosis de refuerzo heteróloga después de completar la vacunación primaria con otra vacuna contra la 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

Se puede administrar una segunda dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (0,3 mL) a personas mayores de 50 años al menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra la COVID-19 autorizada o aprobada.

Se puede administrar una segunda dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (0,3 mL) al menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier

vacuna contra la COVID-19 autorizada o aprobada a personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromisos.

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](http://www.cvdvaccine.com).

Para obtener información sobre estudios clínicos que están probando el uso de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech para inmunización activa contra la COVID-19, consulte [www.clinicaltrials.gov](http://www.clinicaltrials.gov).

## DESCRIPCIÓN DE LA 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 severas. 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 contra la 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 SE DILUYE** antes de su uso.

### Vacuna contra la 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 los viales multidosis con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech pueden llegar congelados 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). 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 contra la 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, las vacunas no deben utilizarse después de 9 meses a partir de la fecha de fabricación impresa en el vial y en las cajas. Las fechas de caducidad se basan en 9 meses a partir de la fecha de fabricación que se muestra a continuación.

### Fecha de fabricación impresa

2021-06  
2021-07  
2021-08  
2021-09  
2021-10  
2021-11  
2021-12  
2022-01  
2022-02

### Fecha de caducidad de 9 meses

2022-02-28  
2022-03-31  
2022-04-30  
2022-05-31  
2022-06-30  
2022-07-31  
2022-08-31  
2022-09-30  
2022-10-31

### 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 contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech se administra por vía intramuscular como un esquema primario de 2 dosis (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 contra la 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 inmunocompromisos.

### Dosis de refuerzo:

#### *Primera dosis de refuerzo*

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

Se puede administrar una primera dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech como una dosis de refuerzo heteróloga después de completar la vacunación primaria con otra vacuna contra la COVID-19 autorizada. 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*

Se puede administrar una segunda dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (0,3 mL) a personas mayores de 50 años al menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra la COVID-19 autorizada o aprobada.

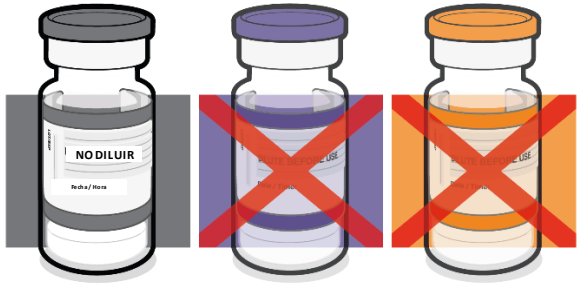
Se puede administrar una segunda dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (0,3 mL) al menos 4 meses después de recibir una primera dosis de refuerzo de cualquier vacuna contra la COVID-19 autorizada o aprobada a personas de 12 años de edad y mayores con ciertos tipos de inmunocompromisos.

La vacuna COMIRNATY (vacuna contra la COVID-19, ARNm) y la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech para 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

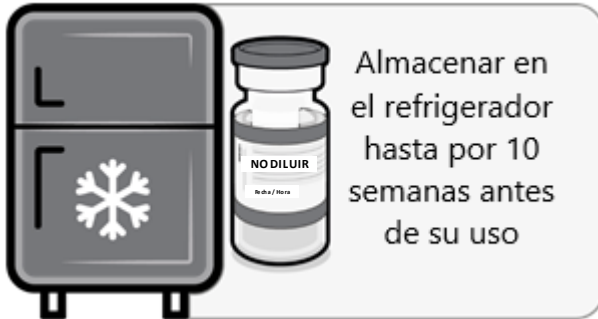
#### **NO DILUIR**

- El vial multidosis con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna contra la 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.

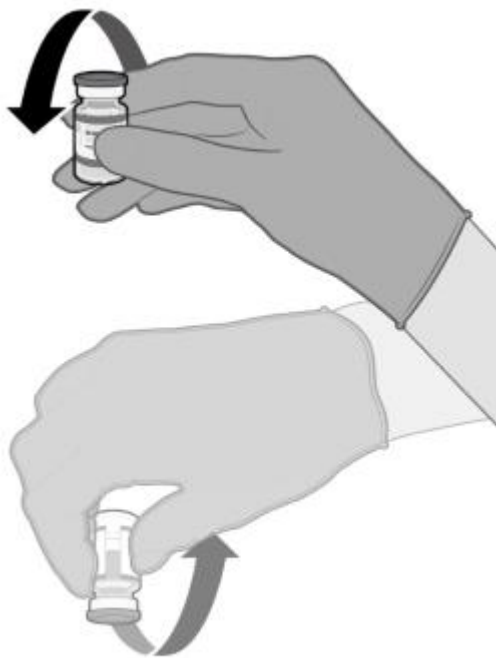
<b>Instrucciones de preparación</b>	
<b>Vial con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech: VERIFICACIÓN DEL VIAL</b>	
 <p>✓ Tapa de plástico gris y borde de etiqueta gris.</p>	Compruebe que el vial de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech tiene una tapa de plástico gris y una etiqueta con borde gris.

## Instrucciones de preparación

### Vial con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech: DESCONGELACIÓN ANTES DE USO



- Descongele los viales de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech antes de su uso, empleando uno de los siguientes métodos:
  - Permitted que los viales 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.
  - Permitted que los viales 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.

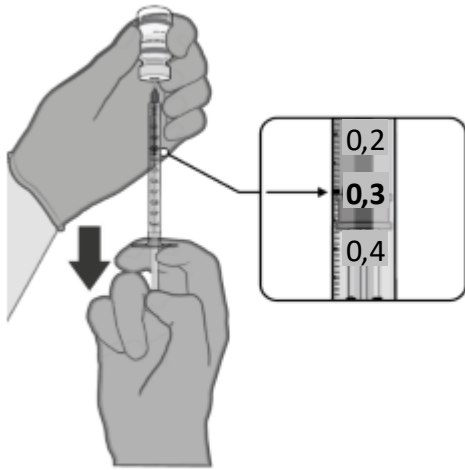


- Antes de utilizar, invierta suavemente el vial de la vacuna 10 veces.
- No agite.
- Antes de mezclar, la vacuna descongelada puede contener partículas amorfas opacas de color blanco a blanquecino.
- Después de mezclar, la vacuna debe aparecer como una suspensión blanca o blanquecina sin partículas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



## Instrucciones de preparación

### Vial con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna contra la 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 0,3 mL de la vacuna contra la 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.
- Administre inmediatamente.



**Anote la fecha y hora de la primera perforación.  
Utilizar en las 12 horas después de la primera perforación.**

- Anote la fecha y hora de la primera perforación en la etiqueta del vial.
- Almacene entre 2 °C a 25 °C (35 °F a 77 °F).
- Deseche cualquier remanente de la vacuna no utilizada 12 horas después de la primera perforación.

## 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 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech por vía intramuscular.

Los viales de la vacuna contra la 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 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, se debe desechar el vial y su contenido.
- No acumular el exceso de vacuna de varios viales.

## Contraindicaciones

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

## 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Monitorear a los destinatarios de la vacuna contra la 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 y pericarditis

Los datos posteriores a la comercialización demuestran un mayor riesgo de miocarditis y pericarditis especialmente en 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>).

### Síncope

Puede producirse síncope (desmayos) asociados 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

### Limitación de la eficacia

La vacuna contra la 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 contra la 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 severas, incluyendo anafilaxia y otras reacciones de hipersensibilidad (p. ej., erupción, picazón, urticaria, angioedema), diarrea, vómitos, dolor en la extremidad (brazo) y síncope tras la administración de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

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

Con un uso más amplio de la vacuna contra la 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 contra la 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](http://www.cvdvaccine.com) para obtener la hoja informativa de la vacuna) antes de que la persona reciba cada dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, esto incluye:

- La FDA ha autorizado el uso de emergencia de la vacuna contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.
- Los riesgos y beneficios significativos conocidos y potenciales de la vacuna contra la 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 obtener información sobre estudios clínicos que están probando el uso de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech para prevenir la COVID-19, ingresar a [www.clinicaltrials.gov](http://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 contra la 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 la COVID-19. V-safe hace preguntas que ayudan al CDC a monitorear la seguridad de las vacunas contra la 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 la COVID-19. Para obtener más información, visite: [www.cdc.gov/vsafe](http://www.cdc.gov/vsafe).

## **REQUISITOS OBLIGATORIOS PARA LA ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE PFIZER-BIONTECH BAJO LA AUTORIZACIÓN DE EMERGENCIA<sup>4</sup>**

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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, se requieren las siguientes condiciones. El uso de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech de inmunización activa para prevenir la COVID-19, no aprobada en esta EUA se limita a lo siguiente (**deben** cumplirse todos los requisitos):

1. La vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech está autorizada para su uso en personas de 5 años de edad y mayores.
2. El proveedor de la vacunación debe comunicar a la persona que recibe la vacuna contra la 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 contra la 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.

---

<sup>4</sup> Los proveedores de vacunación que administren COMIRNATY (vacuna contra la COVID-19, ARNm) deben cumplir los mismos requisitos de reporte.

4. El proveedor de vacunación es responsable del reporte obligatorio de lo siguiente al Sistema de Reporte de Eventos Adversos de Vacunas (VAERS, por sus siglas en inglés):
  - errores en la administración de la vacuna, estén o no asociados a un evento adverso,
  - eventos adversos serios eventos adversos serios\* (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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech a los destinatarios.

\* Los eventos adversos serios eventos adversos serios se definen como:

- muerte;
- un evento adverso potencialmente mortal;
- hospitalización o prolongación de la hospitalización existente;
- 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.

## REPORTE DE OTROS EVENTOS ADVERSOS A VAERS Y PFIZER INC.

Los proveedores de vacunación pueden reportar a VAERS de otros eventos adversos que no requieren ser reportados 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
<a href="http://www.pfizersafetyreporting.com">www.pfizersafetyreporting.com</a>	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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, escanee el código QR que se encuentra a continuación.

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

## ALTERNATIVAS DISPONIBLES

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

La vacuna COMIRNATY (vacuna contra la COVID-19, ARNm) y la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech para 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 CONTRA LA COVID-19

Esta vacuna está disponible para uso de emergencia exclusivamente a través del Programa de Vacunación contra la COVID-19 del CDC (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 contra la COVID-19 para el destinatario (seguro privado, 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 contra la COVID-19 del CDC, 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 contra la COVID-19 del CDC 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 medicamentos y productos

biológicos durante la pandemia de COVID-19. En respuesta, la FDA ha emitido una EUA para el producto no aprobado, la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech y para ciertos usos de COMIRNATY aprobado por la FDA para inmunización activa frente a la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech y COMIRNATY (Vacuna contra la COVID-19, ARNm) pueden ser eficaces para la prevención de la COVID-19 en personas como se especifica en la *Información Completa de Prescripción de la EUA*.

Esta EUA para la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech y COMIRNATY (vacuna contra la 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 la FDA en: <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>.

### **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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech utilizado para prevenir la COVID-19, visite [www.hrsa.gov/cicp](http://www.hrsa.gov/cicp), envíe un correo electrónico a [cicp@hrsa.gov](mailto:cicp@hrsa.gov), o llame al 1-855-266-2427.



Fabricado por  
Pfizer Inc., Nueva York, NY 10017

**BIONTECH**

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

LAB-1484-7.0

Revisado: 29 de marzo 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)

## VACUNA CONTRA LA 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 y mayores
  - 18.2 Eficacia del esquema primario en adolescentes entre 12 y 15 años de edad
  - 18.3 Inmunogenicidad del esquema primario en adolescentes entre 12 y 15 años de edad
  - 18.4 Inmunogenicidad de una tercera dosis de la serie primaria en individuos con ciertos tipos de inmunocompromisos
  - 18.5 Inmunogenicidad de una primera dosis de refuerzo después de una serie primaria de vacunas contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech en participantes de 18 a 55 años de edad
  - 18.6 Inmunogenicidad de una primera dosis de refuerzo tras la vacunación primaria con otra vacuna contra la COVID-19 autorizada
  - 18.7 Inmunogenicidad de una segunda dosis de refuerzo
- 19 CÓMO SE SUMINISTRA/ALMACENAMIENTO Y MANEJO**
- 20 INFORMACIÓN DE ASESORAMIENTO 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 contra la 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 contra la 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

Solo para inyección intramuscular.

La información de almacenamiento, preparación y administración de esta información de prescripción aplica a la vacuna contra la 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 contra la 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

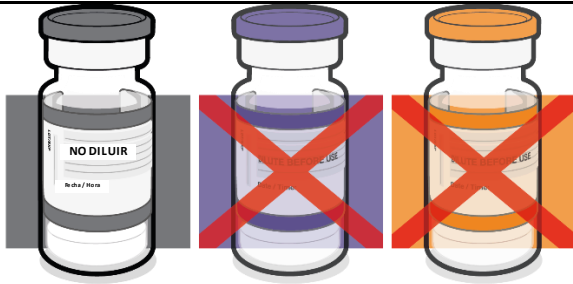
### 2.1 Preparación para la administración

#### NO DILUIR

- El vial multidosis con tapa gris y etiqueta con un borde gris de la vacuna contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech: VERIFICACIÓN DEL VIAL



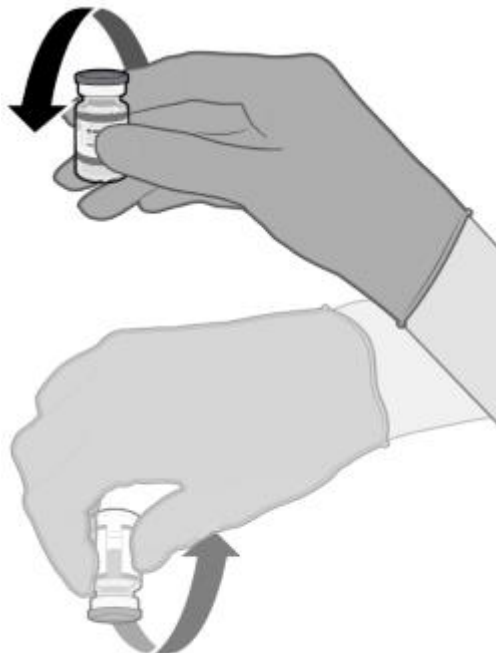
- Compruebe que el vial de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech tiene una tapa de plástico gris y una etiqueta con borde gris.

✓ Tapa de plástico gris y borde de etiqueta gris.

### Vial con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech: DESCONGELACIÓN ANTES DE USO



- Descongelar los viales de la vacuna contra la 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 los viales 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.
  - Permitiendo que los viales 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.

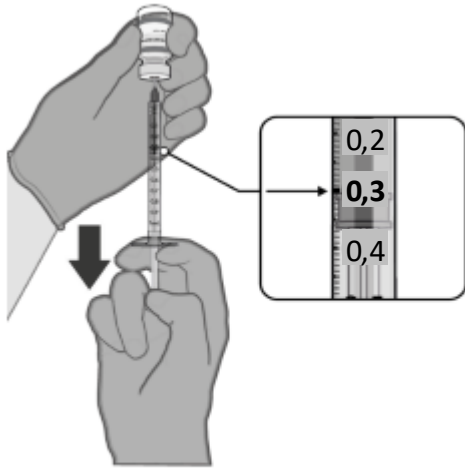


**Suavemente × 10**

- Antes de utilizar, invierta suavemente el vial de la vacuna 10 veces.
- No agite.
- 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 use si el líquido está decolorado o si se observan partículas después de la mezcla.

## Instrucciones de preparación

### Vial con tapa gris y etiqueta con borde gris de la vacuna contra la 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 0,3 mL de la vacuna contra la 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.



Anote la fecha y hora de la primera perforación.  
Utilizar en las 12 horas después de la primera perforación.

- Anote la fecha y hora de la primera perforación en la etiqueta del vial.
- Almacene entre 2 °C a 25 °C (35 °F a 77 °F).
- Deseche cualquier remanente de la vacuna no utilizada 12 horas después de la primera perforación.

## 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 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech por vía intramuscular.

Los viales de la vacuna contra la 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 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, se debe desechar el vial y cualquier exceso de volumen.
- No acumular el exceso de vacuna de varios viales.

## 2.3 Esquema de vacunación

### Esquema primario:<sup>5</sup>

La vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech se administra por vía intramuscular en un esquema primario de 2 dosis (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 contra la 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 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.<sup>6</sup>

### Dosis de refuerzo<sup>5</sup>

#### *Primera dosis de refuerzo*

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

Se puede administrar una primera dosis de refuerzo de la vacuna contra la 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 contra la 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*

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

---

<sup>5</sup> La vacuna COMIRNATY (vacuna contra la COVID-19, ARNm) aprobada por la FDA y la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech a autorizada para la EUA para personas de 12 años de edad en adelante, pueden utilizarse de forma intercambiable cuando se preparan de acuerdo a sus respectivas instrucciones de uso.

<sup>6</sup> Ciertos tipos de inmunocompromisos se refieren a personas que se han sometido a un trasplante de órganos sólidos o a quienes se les diagnostican afecciones que se considera que tienen un nivel equivalente de inmunocompromiso

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

La vacuna COMIRNATY (vacuna contra la COVID-19, ARNm) y la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech para 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech es una suspensión para inyección.

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

### **4 CONTRAINDICACIONES**

No administrar la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech a personas con antecedentes conocidos de reacción alérgica severa (p. ej., anafilaxia) a cualquier componente de la vacuna contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

Monitorear a los destinatarios de la vacuna contra la 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 han 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, incluidos los individuos que reciben tratamiento inmunosupresor, pueden tener una respuesta inmune disminuida a la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

### 5.5 Limitación de la eficacia

La vacuna contra la 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 Eventos Adversos de Vacunas (VAERS) todos los errores de administración de la vacuna, todas las eventos adversos serios, los casos de Síndrome Inflamatorio Multisistémico (MIS) en adultos y niños, y los casos de COVID-19 que resulten en hospitalización o muerte tras la vacunación con la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.<sup>7</sup> 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 EVENTOS ADVERSOS Y ERRORES DE ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA para obtener 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech que contenía 30 mcg de ARN mensajero con nucleósido modificado que codifica la glucoproteína viral espiga (S) del SARS-CoV-2 (30 mcg ARNmod), 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod), 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%), escalofríos (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

---

<sup>7</sup> Los proveedores de vacunas que administran COMIRNATY (vacuna contra la COVID-19, ARNm) deben cumplir con los mismos requisitos de reporte.

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

Se han reportado miocarditis y pericarditis tras de la administración de la vacuna contra la 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 contra la 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.

El estudio BNT162-01 (Estudio 1) fue un ensayo de Fase 1/2, de 2 partes, de aumento de la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod) que codifica la glucoproteína viral espiga (S) de SARS-CoV-2; 21.728 placebo] en Fase 2/3 tienen 16 o más años de edad (incluidos 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 reactividad 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 eventos adversos no solicitados, incluidos los eventos adversos serios, a lo largo del estudio [desde la dosis 1 hasta 1 mes (todas los eventos adversos no solicitados) o a los 6 meses (eventos adversos serios) después de la última vacunación]. Las Tablas 1 a 6 presentan la frecuencia y la severidad de las reacciones locales y sistémicas solicitadas, respectivamente, dentro de los 7 días posteriores a cada dosis de la vacuna contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod) y 18.785 placebo] participantes de 16 años de edad y mayores 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 inscritos 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech y los que recibieron placebo. En general, entre el total de los participantes que recibieron la vacuna contra la 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 contra la 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 severidad máxima, durante los 7 días posteriores a cada dosis: Participantes de 18 a 55 años de edad<sup>‡</sup>; Subgrupo de reactogenicidad de la población de seguridad\***

	Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech <sup>±</sup> Dosis 1 N <sup>a</sup> = 2291 n <sup>b</sup> (%)	Placebo Dosis 1 N <sup>a</sup> = 2298 n <sup>b</sup> (%)	Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech <sup>±</sup> Dosis 2 N <sup>a</sup> = 2098 n <sup>b</sup> (%)	Placebo Dosis 2 N <sup>a</sup> = 2103 n <sup>b</sup> (%)
Enrojecimiento <sup>c</sup>				
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)
Severo	6 (0,3)	4 (0,2)	10 (0,5)	0 (0,0)
Inflamación <sup>c</sup>				
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)
Severo	5 (0,2)	3 (0,1)	7 (0,3)	0 (0,0)
Dolor en el lugar de la inyección <sup>d</sup>				
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)
Severo	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 de 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 ≤5,0 cm; Moderado: >5,0 a ≤10,0 cm; Severo: >10,0 cm.

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

<sup>‡</sup> Ocho participantes tenían entre 16 y 17 años de edad.

\* Todos los participantes aleatorizados en la población de análisis de seguridad que recibieron al menos una dosis de la intervención del estudio.

<sup>±</sup> Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod).

**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<sup>‡</sup> – Subgrupo de reactogenicidad de la Población de seguridad\***



	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech± Dosis 1 N<sup>a</sup> = 2291 n<sup>b</sup> (%)</b>	<b>Placebo Dosis 1 N<sup>a</sup> = 2298 n<sup>b</sup> (%)</b>	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech± Dosis 2 N<sup>a</sup> = 2098 n<sup>b</sup> (%)</b>	<b>Placebo Dosis 2 N<sup>a</sup> = 2103 n<sup>b</sup> (%)</b>
<b>Fiebre</b>				
≥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)
<b>Fatiga<sup>c</sup></b>				
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)
Moderado	455 (19,9)	289 (12,6)	708 (33,7)	217 (10,3)
Severo	33 (1,4)	11 (0,5)	97 (4,6)	14 (0,7)
<b>Cefalea<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	23 (1,0)	19 (0,8)	67 (3,2)	15 (0,7)
<b>Escalofríos<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	9 (0,4)	2 (0,1)	45 (2,1)	0 (0,0)
<b>Vómitos<sup>d</sup></b>				
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)
Severo	0 (0,0)	1 (0,0)	4 (0,2)	0 (0,0)
<b>Diarrea<sup>e</sup></b>				
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)
Severo	3 (0,1)	1 (0,0)	4 (0,2)	1 (0,0)
<b>Dolor muscular nuevo o agravado<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	13 (0,6)	2 (0,1)	47 (2,2)	3 (0,1)
<b>Dolor articular nuevo o agravado<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	5 (0,2)	0 (0,0)	20 (1,0)	4 (0,2)

Uso de medicamentos antipiréticos o para el dolor <sup>f</sup>	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 = 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; Severo: impide la actividad diaria.

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

e. Leve: 2 a 3 heces blandas en 24 horas; Moderado: 4 a 5 heces blandas en 24 horas; Severo: 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 aleatorizados que reciban al menos una dosis de la intervención del estudio.

± Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod).

**Tabla 3: 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 56 años de edad y mayores – Subgrupo de reactogenicidad de la población de seguridad\***

	Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech± Dosis 1 N <sup>a</sup> = 1802 n <sup>b</sup> (%)	Placebo Dosis 1 N <sup>a</sup> = 1792 n <sup>b</sup> (%)	Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech± Dosis 2 N <sup>a</sup> = 1660 n <sup>b</sup> (%)	Placebo Dosis 2 N <sup>a</sup> = 1646 n <sup>b</sup> (%)
<b>Enrojecimiento<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	3 (0,2)	2 (0,1)	8 (0,5)	1 (0,1)
<b>Inflamación<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	2 (0,1)	0 (0,0)	3 (0,2)	1 (0,1)
<b>Dolor en el lugar de la inyección<sup>d</sup></b>				
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)
Severo	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.

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; Severo: >10,0 cm.

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

\* Todos los participantes aleatorizados en la población de análisis de seguridad que reciban al menos una dosis de la intervención del estudio.

± Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod).

**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\***

	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech± Dosis 1 N<sup>a</sup>= 1802 n<sup>b</sup>(%)</b>	<b>Placebo Dosis 1 N<sup>a</sup>= 1792 n<sup>b</sup> (%)</b>	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech± Dosis 2 N<sup>a</sup>= 1660 n<sup>b</sup> (%)</b>	<b>Placebo Dosis 2 N<sup>a</sup>= 1646 n<sup>b</sup> (%)</b>
<b>Fiebre</b>				
≥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)
<b>Fatiga<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	2 (0,1)	3 (0,2)	46 (2,8)	2 (0,1)
<b>Cefalea<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	2 (0,1)	3 (0,2)	9 (0,5)	4 (0,2)
<b>Escalofríos<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	0 (0,0)	1 (0,1)	17 (1,0)	0 (0,0)
<b>Vómito<sup>d</sup></b>				
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)
Severo	0 (0,0)	0 (0,0)	1 (0,1)	0 (0,0)
<b>Diarrea<sup>e</sup></b>				
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)
Severo	3 (0,2)	1 (0,1)	2 (0,1)	4 (0,2)
<b>Dolor muscular nuevo o agravado<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	1 (0,1)	3 (0,2)	16 (1,0)	1 (0,1)
<b>Dolor articular nuevo o agravado<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	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 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 = 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; Severo: impide la actividad diaria.
- d. Leve: 1 a 2 veces en 24 horas; Moderado: >2 veces en 24 horas; Severo: requiere hidratación intravenosa.
- e. Leve: 2 a 3 heces blandas en 24 horas; Moderado: 4 a 5 heces blandas en 24 horas; Severo: 6 o más heces blandas en 24 horas.
- \* Todos los participantes aleatorizados que reciban al menos una dosis de la intervención del estudio.
- ± Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod).

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.

#### *Eventos adversos no solicitados*

#### *Eventos adversos serios*

En el Estudio 2, entre los participantes de 16 a 55 años que recibieron al menos 1 dosis de vacuna o placebo (vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech = 10.841; placebo = 10.851), se reportaron eventos adversos serios 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 contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech o placebo (vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech = 7960, placebo = 7934), se reportaron eventos adversos serios en el 0,8% de los participantes que recibieron la vacuna contra la 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 serio 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 serios (incluidos eventos neurológicos, neuroinflamatorios y trombóticos) que sugieran una relación causal con la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

#### *Reacciones adversas no serias*

En el Estudio 2, en el que 10.841 participantes de 16 a 55 años recibieron la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech y 10.851 recibieron placebo, se reportaron reacciones adversas no serias 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 contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, se reportaron reacciones adversas no serias dentro de los 30 días siguientes en 23,8% de los participantes quienes recibieron la vacuna contra la 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 serias no solicitadas reportadas entre los que recibieron la vacuna contra la 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 sub grupo de reactividad 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 contra la 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 contra la 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 serias (incluyendo otros acontecimientos neurológicos o neuroinflamatorios y trombóticos) que pudieran sugerir una relación causal con la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

### Adolescentes de 12 a 15 años

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 contra la COVID-19 de Pfizer BioNTech (30 mcg ARNmod); 1129 del placebo) tenían entre 12 y 15 años de edad. De estos, se realizó un seguimiento de 1308 adolescentes (660 de la vacuna contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer BioNTech y los que recibieron placebo. En general, entre los adolescentes que recibieron la vacuna contra la 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 11,7% 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 porcentajes 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\***

	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech± Dosis 1 N<sup>a</sup> = 1127 n<sup>b</sup> (%)</b>	<b>Placebo Dosis 1 N<sup>a</sup> = 1127 n<sup>b</sup> (%)</b>	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech± Dosis 2 N<sup>a</sup> = 1097 n<sup>b</sup> (%)</b>	<b>Placebo Dosis 2 N<sup>a</sup> = 1078 n<sup>b</sup> (%)</b>
<b>Enrojecimiento<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	1 (0,1)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)
<b>Inflamación<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)
<b>Dolor en el sitio de inyección<sup>d</sup></b>				
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)
Severo	11 (1,0)	0 (0,0)	7 (0,6)	0 (0,0)

Nota: Las reacciones se recogieron en el diario electrónico (e-diary) 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 ≤5,0 cm; Moderado: >5,0 a ≤10,0 cm; Severo: >10,0 cm.

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

\* Todos los participantes aleatorizados en la población de análisis de seguridad que recibieron al menos una dosis de la intervención del estudio.

± Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNm mod).

**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\***

	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech± Dosis 1 N<sup>a</sup> = 1127 n<sup>b</sup> (%)</b>	<b>Placebo Dosis 1 N<sup>a</sup> = 1127 n<sup>b</sup> (%)</b>	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech± Dosis 2 N<sup>a</sup> = 1097 n<sup>b</sup> (%)</b>	<b>Placebo Dosis 2 N<sup>a</sup> = 1078 n<sup>b</sup> (%)</b>
<b>Fiebre</b>				
≥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 °C a 38,9 °C	29 (2,6)	2 (0,2)	83 (7,6)	1 (0,1)
>38,9 °C a 40,0 °C	10 (0,9)	2 (0,2)	25 (2,3)	1 (0,1)
>40,0 °C	1 (0,1)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)
<b>Fatiga<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	15 (1,3)	8 (0,7)	26 (2,4)	4 (0,4)
<b>Cefalea<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	11 (1,0)	9 (0,8)	22 (2,0)	1 (0,1)
<b>Escalofríos<sup>c</sup></b>				
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)
Severo	5 (0,4)	2 (0,2)	20 (1,8)	0 (0,0)
<b>Vómitos<sup>d</sup></b>				
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)
Severo	1 (0,1)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)
<b>Diarrea<sup>e</sup></b>				
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)
Severo	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)
<b>Dolor muscular nuevo o agravado<sup>e</sup></b>				
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)
Severo	2 (0,2)	0 (0,0)	6 (0,5)	2 (0,2)
<b>Nuevo o empeoramiento del dolor articular<sup>e</sup></b>				
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)
Severo	1 (0,1)	0 (0,0)	4 (0,4)	0 (0,0)
Uso de medicamentos antipiréticos o para el dolor <sup>f</sup>	413 (36,6)	111 (9,8)	557 (50,8)	95 (8,8)

Nota: Los acontecimientos y el uso de medicamentos antipiréticos o para el dolor se recogieron en el diario electrónico (e-diary) 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; Severo: impide la actividad diaria.

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

e. Leve: 2 a 3 heces blandas en 24 horas; Moderado: 4 a 5 heces blandas en 24 horas; Severo: 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 aleatorizados en la población de análisis de seguridad que recibieron al menos una dosis de la intervención del estudio.

± Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod).

### *Eventos adversos no solicitados*

En los siguientes análisis del Estudio 2 en adolescentes de 12 a 15 años de edad (1131 de los cuales recibieron la vacuna contra la 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.

### *Eventos adversos serios*

Se reportaron eventos adversos serios 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 contra la 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 eventos adversos serios que sugieran una relación causal con la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

### *Eventos adversos no serios*

Se reportaron reacciones adversas no serias 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 contra la 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 contra la 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 serias que sugieran una relación causal con la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech.

### Primera dosis de refuerzo tras un esquema primario de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech o COMIRNATY

Un subgrupo de participantes del Estudio 2 Fase 2/3 de 306 adultos de 18 a 55 años recibieron una dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod) 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 contra la 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 reactividad 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), 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 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 contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech -participantes de 18 a 55 años de edad\***

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

Nota: Las reacciones se documentaron en el diario electrónico (e-diario) desde el Día 1 a 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 (vacuna contra la 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; Severo: >10,0 cm.

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

± Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod).

**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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech - participantes de 18 a 55 años de edad\***

<b>Reacción sistémica solicitada</b>	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech<sup>±</sup> Dosis de refuerzo N<sup>a</sup> = 289 n<sup>b</sup> (%)</b>
<b>Fiebre</b>	
≥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 °C a 40,0 °C	1 (0,3)
>40,0 °C	0
<b>Fatiga<sup>c</sup></b>	
Cualquiera	184 (63,7)
Leve	68 (23,5)
Moderado	103 (35,6)
Severo	13 (4,5)

	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech<sup>±</sup></b> <b>Dosis de refuerzo</b> <b>N<sup>a</sup> = 289</b> <b>n<sup>b</sup> (%)</b>
<b>Reacción sistémica solicitada</b>	
<b>Cefalea<sup>c</sup></b>	
Cualquiera	140 (48,4)
Leve	83 (28,7)
Moderado	54 (18,7)
Severo	3 (1,0)
<b>Escalofríos<sup>c</sup></b>	
Cualquiera	84 (29,1)
Leve	37 (12,8)
Moderado	44 (15,2)
Severo	3 (1,0)
<b>Vómitos<sup>d</sup></b>	
Cualquiera	5 (1,7)
Leve	5 (1,7)
Moderado	0
Severo	0
<b>Diarrea<sup>e</sup></b>	
Cualquiera	25 (8,7)
Leve	21 (7,3)
Moderado	4 (1,4)
Severo	0
<b>Dolor muscular nuevo o agravado<sup>c</sup></b>	
Cualquiera	113 (39,1)
Leve	52 (18,0)
Moderado	57 (19,7)
Severo	4 (1,4)
<b>Dolor articular nuevo o agravado<sup>c</sup></b>	
Cualquiera	73 (25,3)
Leve	36 (12,5)
Moderado	36 (12,5)
Severo	1 (0,3)
<b>Uso de medicamentos antipiréticos o para el dolor<sup>f</sup></b>	<b>135 (46,7)</b>

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 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 contra la COVID-19, ARNm) a aproximadamente 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; Severo: impide la actividad diaria.

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

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

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

± Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNm mod).

En los participantes de Fase 1  $\geq 65$  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 severo o fiebre después de la dosis de la dosis de refuerzo.

#### Eventos adversos no solicitados

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 todos los eventos adversos no solicitados reportados 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%).

#### Eventos adversos serios

De los 306 participantes que recibieron una dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, no se reportaron efectos adversos serios 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 del mundo real obtenida del Ministerio de Salud de Israel sobre la administración de más de 4,1 millones de terceras dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech administrada al menos 5 meses después del esquema primario no reveló nuevos problemas de seguridad en adultos.

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

La seguridad de una dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod) en personas que completaron la vacunación primaria con otra vacuna contra la COVID-19 autorizada (dosis de refuerzo heteróloga) se infiere de la seguridad de una dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech administrada tras la finalización del esquema primario (dosis de refuerzo homóloga) y a partir de 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech. En este estudio, adultos que habían completado la vacunación primaria con un esquema de 2 dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna (N = 151), una dosis única de la vacuna contra la COVID-19 de Janssen (N = 156) o un esquema de 2 dosis de la vacuna contra la 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 contra la COVID-19 de Moderna, vacuna contra la COVID-19 de Janssen o vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod). 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 contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech o dosis de refuerzo homólogas.

#### Segunda dosis de refuerzo después de la serie primaria y la primera vacunación 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 Pfizer-BioNTech COVID-19 administrada al menos 4 meses después de la

tercera dosis en adultos mayores de 18 años (aproximadamente 600.000 de los cuales fueron 60 años de edad y mayores) no revelaron nuevos problemas de seguridad.

## 6.2 Experiencias posteriores a la autorización

Se han identificado las siguientes reacciones adversas durante el uso posterior a la autorización de la vacuna contra la 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 causal 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 (p. ej., erupción, picazón, urticaria, angioedema)

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

Trastornos del Sistema Nervioso: síncope

## 8 REQUISITOS E INSTRUCCIONES PARA EL REPORTE DE EVENTOS ADVERSOS Y ERRORES DE ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA<sup>8</sup>

Para obtener 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech al Sistema de Reporte de Reacciones Adversas para Vacunas (VAERS):

- Errores de administración de vacunas, estén o no asociados a una reacción adversa
- Eventos adversos serios\* (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

\*Los eventos adversos serios se definen como:

- muerte
- un evento adverso potencialmente mortal;
- hospitalización o prolongación de la hospitalización existente;
- 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.

---

<sup>8</sup> Los proveedores de vacunación que administren COMIRNATY (vacuna contra la COVID-19, ARNm) deben cumplir los mismos requisitos de reporte.

## 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](mailto: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 (p. ej., nombre del paciente, fecha de nacimiento)
- Historia médica pertinente
- Detalles pertinentes sobre la admisión y el curso de la enfermedad
- Medicamentos concomitantes
- Tiempo de las reacciones adversas en relación con la administración de la vacuna contra la 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 contra la 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.
  - b. 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.
  - c. 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 otros eventos adversos que no requieren ser reportados 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
<a href="http://www.pfizersafetyreporting.com">www.pfizersafetyreporting.com</a>	1-866-635-8337	1-800-438-1985

## 10 INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

No hay información sobre la administración conjunta de la vacuna contra la 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 contra la 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 (ARNmod) modificado con nucleósidos (30 mcg) y otros ingredientes incluidos en una sola dosis humana de la vacuna contra la 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 contra la 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 contra la 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 se autoriza una formulación y presentación diferente de la vacuna Pfizer-BioNTech COVID-19 para adolescentes de 12 a 17 años.

La evidencia del mundo real obtenida del Ministerio de Salud de Israel sobre la administración de terceras dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech administrada al menos 5 meses después del esquema primario no reveló nuevos problemas de seguridad en adolescentes de 12 a 17 años de edad.

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

La Autorización de Uso de Emergencia de la vacuna contra la 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 contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech en el Estudio 2 (N = 20.033), el 21,4% (n = 4294) fueron de 65 años 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 contra la 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 contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech en personas de 65 años y mayores se basa en datos de seguridad y eficacia en personas de 60 años 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech en personas que recibieron trasplantes de órganos sólidos. La administración de una tercera dosis de vacuna parece ser solo 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 la 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 contra la 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 contra la 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 (ARNmod) que codifica la glucoproteína viral espiga (S) del SARS-CoV-2.

Cada dosis de 0,3 mL de la vacuna contra la 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-hidroxi-butil)azanedil)bis(hexano-6,1-diil)bis(2-hexildecanoato), 0,05 mg 2[(polietilenglicol)-2000]-N,N-ditetradecilacetamida, 0,09 mg 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfolina y 0,19 mg colesterol), 0,06 mg trometamina, 0,4 mg clorhidrato de trometamina y 31 mg de sacarosa.

La vacuna contra la 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 ARNmod de la vacuna contra la 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  $\geq 56$  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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod) 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 contra la 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)<sup>a</sup>**

	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech*</b> (N = 18.242) n (%)	<b>Placebo</b> (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		
$\geq 12$ a 15 años <sup>b</sup>	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)
<b>Raza</b>		
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 <sup>c</sup>	534 (2,9)	516 (2,8)
<b>Etnicidad</b>		
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)
<b>Comorbilidades<sup>d</sup></b>		
Sí	8432 (46,2)	8450 (46,0)
No	9810 (53,8)	9929 (54,0)

\* Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNm)

- Todos los participantes elegibles a leatorizados que reciban todas las vacunas 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.
- 100 participantes de 12 a 15 años de edad con un seguimiento limitado en la población aleatorizada recibieron al menos una dosis (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 afectaron a las conclusiones de eficacia.
- Incluye multirracial y raza no declarada.
- Número de participantes que presentan 1 o más comorbilidades que aumentan el riesgo de enfermedad grave por COVID-19
  - Enfermedad pulmonar crónica (p. ej., enfisema y bronquitis crónica, fibrosis pulmonar idiopática y fibrosis quística) o asma de moderada a severa
  - Enfermedades cardíacas significativas (p. ej., insuficiencia cardíaca, enfermedad arterial coronaria, cardiopatías congénitas, cardiomiopatías, e hipertensión pulmonar)
  - Obesidad (índice de masa corporal  $\geq 30$  kg/m<sup>2</sup>)
  - Diabetes (tipo 1, tipo 2 o gestacional)
  - Enfermedad del hígado
  - 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)**

<b>Primer caso de COVID-19, 7 días después de la Dosis 2 en participantes sin evidencia previa de infección por SARS-CoV-2*</b>			
<b>Subgrupo</b>	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech<sup>†</sup> N<sup>a</sup> = 18.198 Casos n<sup>1</sup><sup>b</sup> Tiempo de vigilancia<sup>c</sup> (n2<sup>d</sup>)</b>	<b>Placebo N<sup>a</sup> = 18.325 Casos n<sup>1</sup><sup>b</sup> Tiempo de vigilancia<sup>c</sup> (n2<sup>d</sup>)</b>	<b>Eficacia de la vacuna % (IC 95%)</b>
Todos los sujetos <sup>e</sup>	8 2,214 (17.411)	162 2,222 (17.511)	95,0 (90,3; 97,6) <sup>f</sup>
16 a 64 años	7 1,706 (13.549)	143 1,710 (13.618)	95,1 (89,6; 98,1) <sup>g</sup>
65 años y mayores	1 0,508 (3848)	19 0,511 (3880)	94,7 (66,7; 99,9) <sup>g</sup>
<b>Primer caso de COVID-19, 7 días después de la Dosis 2 en participantes con o sin evidencia previa de infección por SARS-CoV-2</b>			
<b>Subgrupo</b>	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech<sup>†</sup> N<sup>a</sup> = 19.965 Casos n<sup>1</sup><sup>b</sup> Tiempo de vigilancia<sup>c</sup> (n2<sup>d</sup>)</b>	<b>Placebo N<sup>a</sup> = 20.172 Casos n<sup>1</sup><sup>b</sup> Tiempo de vigilancia<sup>c</sup> (n2<sup>d</sup>)</b>	<b>Eficacia de la vacuna % (IC 95%)</b>
Todos los sujetos <sup>e</sup>	9 2,332 (18.559)	169 2,345 (18.708)	94,6 (89,9; 97,3) <sup>f</sup>
16 a 64 años	8 1,802 (14.501)	150 1,814 (14.627)	94,6 (89,1; 97,7) <sup>g</sup>
65 años y mayores	1 0,530 (4044)	19 0,532 (4067)	94,7 (66,8; 99,9) <sup>g</sup>

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 las 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod).

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 años-persona 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  $\theta = r(1-VE)/(1+r(1-VE))$  donde r 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 tiempo de vigilancia.

## **18.2 Eficacia del esquema primario en adolescentes de 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)**

<b>Primera aparición de COVID-19 a partir de los 7 días posteriores a la administración de la Dosis 2 en adolescentes de 12 a 15 años de edad sin evidencia de infección previa por SARS-CoV-2*</b>			
	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech† N<sup>a</sup>= 1005 Casos n1<sup>b</sup> Tiempo de vigilancia (n2<sup>d</sup>)</b>	<b>Placebo N<sup>a</sup>= 978 Casos n1<sup>b</sup> Tiempo de vigilancia (n2<sup>d</sup>)</b>	<b>Eficacia de la vacuna % (IC 95%<sup>e</sup>)</b>
Adolescentes de 12 a 15 años de edad	0 0,154 (1001)	16 0,147 (972)	100,0 (75,3; 100,0)
<b>Primera aparición de COVID-19 a partir de los 7 días posteriores a la administración de la Dosis 2 en adolescentes de 12 a 15 años de edad con o sin evidencia de infección previa por el SARS-CoV-2</b>			
	<b>Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech† N<sup>a</sup>=1119 Casos n1<sup>b</sup> Tiempo de vigilancia (n2<sup>d</sup>)</b>	<b>Placebo N<sup>a</sup>=1110 Casos n1<sup>b</sup> Tiempo de vigilancia (n2<sup>d</sup>)</b>	<b>Eficacia de la vacuna % (IC 95%<sup>e</sup>)</b>
Adolescentes de 12 a 15 años de edad	0 0,170 (1109)	18 0,163 (1094)	100,0 (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 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; vómitos).

\* Participantes que no tenían evidencia 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 antes de los 7 días después de la Dosis 2 fueron incluidos en el análisis.

± Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod).

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 años-persona 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. El intervalo de confianza (IC) para la eficacia de la vacuna se deriva de los métodos Clopper y Pearson ajustado por 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**

		Vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech *			
		De 12 a 15 años n <sup>a</sup> = 190	De 16 a 25 Años n <sup>a</sup> = 170	De 12 A 15 años/16 a 25 Años	
Ensayo	Punto de tiempo <sup>b</sup>	GMT <sup>c</sup> (IC 95% <sup>c</sup> )	GMT <sup>c</sup> (IC 95% <sup>c</sup> )	GMR <sup>d</sup> (IC 95% <sup>d</sup> )	Objetivo de no inferioridad para el encuentro (S/N)
Ensayo de neutralización SARS-CoV-2 - NT50 (título) <sup>f</sup>	1 mes después de la Dosis 2	1239,5 (1095,5; 1402,5)	705,1 (621,4; 800,2)	1,76 (1,47; 2,10)	S

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

Nota: Participantes que no tenían 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod).

- n = Número de participantes con resultados de ensayo válidos y determinados para el ensayo especificado en el punto de dosis/muestreo dado.
- Esquema especificado por el protocolo para la recogida de muestras de sangre.
- 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  $0,5 \times \text{LLOQ}$ .
- 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*).
- Se declara la no inferioridad si el límite inferior del IC del 95% de 2 caras para la GMR es superior a 0,67.
- Se determinaron el NT50 utilizando el ensayo de microneutralización del virus SARS-CoV-2 mNeonGreen. 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 dosis del tercer esquema primario en individuos con ciertos tipos de compromiso inmunológico

A partir de un informe independiente (*Kamar N, Abravanel F, Marion O, et al. Three doses of an mRNA Covid-19 vaccine in solid-organ transplant recipients. N Engl J Med*), se realizó un estudio de un solo grupo en 101 personas que habían sido sometidos a varios trasplantes de órganos sólidos (corazón, riñón, hígado, pulmón, páncreas) 97±8 meses antes. Se administró una tercera dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech a 99 de estas personas aproximadamente 2 meses después de haber recibido una segunda dosis. Entre los 59 pacientes que habían sido seronegativos antes de la tercera dosis, 26 (44%) eran seropositivos 4 semanas después 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech en participantes entre 18 y 55 años de edad

La eficacia de una dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod) 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

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 serorespuesta. La serorespuesta de un participante se definió como la obtención de un incremento  $\geq 4$  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  $\pm$**

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

Abreviaturas: IC = intervalo de confianza; GMR = relación media geométrica; GMT = título medio geométrico; 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 = síndrome respiratorio agudo severo coronavirus 2; S/N = sí/no.

Nota: Vacuna contra la COVID-19 Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod).

\* Participantes que no tenían evidencia serológica o virológica (hasta 1 mes después de recibir una dosis de refuerzo de la vacuna contra la 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 nasal]) 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.

$\pm$  Todos los participantes elegibles que habían recibido 2 dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech a leatorizados inicialmente, 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, que tuvieron al 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 adecuada (dentro de los 28 a 42 días después de la dosis de refuerzo), y no tuvieron desviaciones del protocolo importantes determinadas por el médico.

- n = Número de participantes con resultados de ensayo válidos y determinados en ambos puntos de tiempo de muestreo dentro de la ventana especificada.
- 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  $0,5 \times \text{LLOQ}$ .
- Se calcularon 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).
- 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  $\geq 0,80$ .
- 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 de células Vero. La muestra NT50 se define como la recíproca de la dilución sérica en la que se neutraliza el 50% del virus.

**Tabla 14: Tasa de serorespuesta 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 <sup>±</sup>**

<b>Ensayo</b>	<b>N<sup>a</sup></b>	<b>1 mes después de la dosis de refuerzo n<sup>b</sup> % (IC 95%<sup>c</sup>)</b>	<b>1 mes después del esquema primario n<sup>b</sup> % (IC 95%<sup>c</sup>)</b>	<b>Diferencia (1 mes después de la dosis de refuerzo - 1 mes después del esquema primario) %<sup>d</sup> (IC 97,5%<sup>e</sup>)</b>	<b>Cumplió objetivo de no inferioridad<sup>f</sup> (S/N)</b>
Ensayo de neutralización SARS-CoV-2 - NT50 (título) <sup>g</sup>	200	199 99,5 (97,2; 100,0)	196 98,0 (95,0; 99,5)	1,5 (-0,7; 3,7)	S

Abreviaturas: IC = intervalo de confianza; 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 = síndrome respiratorio agudo severo coronavirus 2; S/N = sí/no. Nota: La serorespuesta se define como que obtuvo  $\geq 4$  veces incremento del nivel inicial (antes de la Dosis 1). Si el nivel inicial es menor que el LLOQ, un resultado posvacunación de  $\geq 4 \times$  LLOQ se considera como serorespuesta.

Nota: Vacuna contra la COVID-19 Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod).

\* 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 de la vacunación de refuerzo se incluyeron en el análisis.

<sup>±</sup> Todos los participantes elegibles que habían recibido 2 dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech aleatorizados inicialmente, 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech, que tuvieron al menos 1 resultado de inmunogenicidad válido y determinante tras la administración de dosis de refuerzo a partir de una recolección de sangre dentro de una ventana adecuada (dentro de los 28 a 42 días después de la dosis de refuerzo), y no tuvieron desviaciones del protocolo importantes determinadas por el médico.

- N = Número de participantes con resultados de ensayo válidos y determinados para el ensayo especificado al 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 de porcentaje.
- n = Número de participantes con serorespuesta al análisis administrado en el momento de administración/punto de muestreo.
- ICs de 2 caras exactos basado en el método Clopper y Pearson
- Diferencia en proporciones, expresada como un porcentaje (1 mes después de la dosis de refuerzo – 1 mes después de la Dosis 2)
- ICs de 2 caras Wald ajustado para la diferencia en proporciones, expresado como un porcentaje.
- Se declara la no inferioridad si el límite inferior del IC del 97,5% de 2 caras para la diferencia de porcentajes es  $> -10\%$
- 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 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 contra la COVID-19 autorizada**

La eficacia de una dosis de refuerzo de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod) en personas que completaron la vacunación primaria con otra vacuna contra la COVID-19 autorizada (dosis de refuerzo heteróloga) se infiere datos de inmunogenicidad que soportan la efectividad de una dosis de refuerzo

de la vacuna contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech. En este estudio, adultos que habían completado la vacunación primaria con un esquema de 2 dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna (N = 151), una dosis única de la vacuna contra la COVID-19 de Janssen (N = 156) o un esquema de 2 dosis de la vacuna contra la 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 contra la COVID-19 de Moderna, vacuna contra la COVID-19 de Janssen o vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech (30 mcg ARNmod). 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 contra la COVID-19 de Pfizer BioNTech independientemente de la vacunación primaria.

### **18.7 Inmunogenicidad de una segunda dosis de refuerzo**

Los datos de inmunogenicidad de un estudio clínico en curso, abierto y no aleatorizado en trabajadores de la salud en un solo centro en Israel se proporcionaron en una publicación (Gili Regev-Yochay, Tal Gonen, Mayan Gilboa, *et al.* 2022 DOI: 10.1056/NEJMc2202542 ). En este estudio, a 154 personas mayores de 18 años que habían recibido la vacunación primaria y una primera dosis de refuerzo con la vacuna Pfizer-BioNTech COVID-19 se les administró una segunda dosis de refuerzo de la vacuna Pfizer-BioNTech COVID-19 al menos cuatro meses después de la primera dosis de refuerzo. Entre estos individuos, se informaron aumentos de aproximadamente 11 veces en la media geométrica de los títulos de anticuerpos neutralizantes contra el virus de tipo salvaje y las variantes Delta y Omicron, respectivamente, dos semanas después del segundo refuerzo en comparación con 5 meses después de la primera dosis de refuerzo.

## **19 CÓMO SE SUMINISTRA/ALMACENAMIENTO Y MANEJO**

La información en esta sección aplica a la vacuna contra la 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 contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech pueden llegar congelados 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). 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 contra la 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, las vacunas no deben utilizarse después de 6 meses a partir de la fecha de fabricación impresa en el vial y en las cajas. Las fechas de caducidad basadas en 9 meses a partir de la fecha de fabricación se muestran a continuación.

<u>Fecha de fabricación impresa</u>	<u>Fecha de caducidad de 9 meses</u>
2021-06	2022-02-28
2021-07	2022-03-21
2021-08	2022-04-30
2021-09	2022-05-31
2021-10	2022-06-30
2021-11	2022-07-31
2021-12	2022-08-31
2022-01	2022-09-30
2022-02	2022-10-31

#### 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 contra la 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).

## **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
<a href="http://www.cvdvaccine.com">www.cvdvaccine.com</a> 	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](http://www.cvdvaccine.com).



Fabricado por  
Pfizer Inc., Nueva York, NY 10017

**BIONTECH**

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

LAB-1485-7.0

Revisado: 29 de marzo de 2022

PP-CVV-USA-0896