

**FACT SHEET FOR RECIPIENTS AND CAREGIVERS ABOUT THE
PFIZER-BIONTECH COVID-19 VACCINE TO PREVENT CORONAVIRUS DISEASE
2019 (COVID-19) FOR USE IN INDIVIDUALS 5 THROUGH 11 YEARS OF AGE**

FOR 5 THROUGH 11 YEARS OF AGE

Your child is being offered the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine to prevent Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) caused by SARS-CoV-2.

This Fact Sheet for Recipients and Caregivers comprises the Fact Sheet for the authorized Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine for use in individuals 5 through 11 years of age.^{1,2}

The Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine has received Emergency Use Authorization (EUA) from the U.S. Food and Drug Administration (FDA) to provide:

- **a two-dose primary series to individuals 5 through 11 years of age.**
- **a third primary series dose to individuals 5 through 11 years of age with certain kinds of immunocompromise.**
- **a single booster dose to individuals 5 through 11 years of age who have completed a primary series with Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine.**

This Fact Sheet contains information to help you understand the risks and benefits of the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine, which your child may receive because there is currently a pandemic of COVID-19. Talk to your child's vaccination provider if you have questions.

This Fact Sheet may have been updated. For the most recent Fact Sheet, please see www.cvdvaccine.com.

¹ You may receive this Fact Sheet even if your child is 12 years old. Children who will turn 12 years of age between any doses in the primary series may receive a 2-dose primary series with the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine authorized for use in individuals 5 through 11 years of age receive the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine authorized for use in individuals 12 years of age and older

² You may receive this Fact Sheet even if your child is 12 years old. Children who will turn from 11 years to 12 years of age between doses in the primary regimen may receive, for any dose in the primary series, either: (1) the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine authorized for use in individuals 5 through 11 years of age; or (2) COMIRNATY (COVID-19 Vaccine, mRNA) or the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine authorized for use in individuals 12 years of age and older.

WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOUR CHILD GETS THIS VACCINE

WHAT IS COVID-19?

COVID-19 disease is caused by a coronavirus called SARS-CoV-2. You can get COVID-19 through contact with another person who has the virus. It is predominantly a respiratory illness that can affect other organs. People with COVID-19 have had a wide range of symptoms reported, ranging from mild symptoms to severe illness leading to death. Symptoms may appear 2 to 14 days after exposure to the virus. Symptoms may include: fever or chills; cough; shortness of breath; fatigue; muscle or body aches; headache; new loss of taste or smell; sore throat; congestion or runny nose; nausea or vomiting; diarrhea.

For more information on EUA, see the “**What is an Emergency Use Authorization (EUA)?**” section at the end of this Fact Sheet.

WHAT SHOULD YOU MENTION TO YOUR CHILD’S VACCINATION PROVIDER BEFORE YOUR CHILD GETS THE VACCINE?

Tell the vaccination provider about all of your child’s medical conditions, including if your child:

- has any allergies
- has had myocarditis (inflammation of the heart muscle) or pericarditis (inflammation of the lining outside the heart)
- has a fever
- has a bleeding disorder or is on a blood thinner
- is immunocompromised or is on a medicine that affects your child’s immune system
- is pregnant
- is breastfeeding
- has received another COVID-19 vaccine
- has ever fainted in association with an injection

HOW IS THE VACCINE GIVEN?

The Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine will be given to your child as an injection into the muscle.

Primary Series

The vaccine is administered as a two-dose series, 3 weeks apart. A third primary series dose may be administered at least 28 days after the second dose to individuals with certain kinds of immunocompromise.

Booster Dose

A single booster dose of the vaccine may be administered at least 5 months after completion of a primary series of the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine to individuals 5 through 11 years of age.

The vaccine may not protect everyone.

WHO SHOULD NOT GET THE VACCINE?

Your child should not get the vaccine if your child:

- had a severe allergic reaction after a previous dose of this vaccine
- had a severe allergic reaction to any ingredient of this vaccine.

WHAT ARE THE INGREDIENTS IN THE VACCINE?

The vaccine includes the following ingredients: mRNA, lipids (((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate), 2 [(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide, 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine, and cholesterol), tromethamine, tromethamine hydrochloride, sucrose, and sodium chloride.

HAS THE VACCINE BEEN USED BEFORE?

Millions of individuals 12 years of age and older have received the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine under EUA since December 11, 2020. In a clinical trial, approximately 3,100 individuals 5 through 11 years of age have received at least 1 dose of Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine. In other clinical trials, approximately 23,000 individuals 12 years of age and older have received at least 1 dose of the vaccine. The vaccine that is authorized for use in children 5 through 11 years of age includes the same mRNA and lipids but different inactive ingredients compared to the vaccine that has been studied in clinical trials. The use of the different inactive ingredients helps stabilize the vaccine under refrigerated temperatures.

WHAT ARE THE BENEFITS OF THE VACCINE?

The vaccine has been shown to prevent COVID-19.

The duration of protection against COVID-19 is currently unknown.

WHAT ARE THE RISKS OF THE VACCINE?

There is a remote chance that the vaccine could cause a severe allergic reaction. A severe allergic reaction would usually occur within a few minutes to one hour after getting a dose of the vaccine. For this reason, your child's vaccination provider may ask your child to stay at the place where your child received the vaccine for monitoring after vaccination. Signs of a severe allergic reaction can include:

- Difficulty breathing
- Swelling of the face and throat
- A fast heartbeat
- A bad rash all over the body
- Dizziness and weakness

Myocarditis (inflammation of the heart muscle) and pericarditis (inflammation of the lining outside the heart) have occurred in some people who have received the vaccine. In most of these people, symptoms began within a few days following receipt of the second dose of vaccine. The chance of having this occur is very low. You should seek

medical attention right away if your child has any of the following symptoms after receiving the vaccine:

- Chest pain
- Shortness of breath
- Feelings of having a fast-beating, fluttering, or pounding heart

Side effects that have been reported with the vaccine include:

- Severe allergic reactions
- Non-severe allergic reactions such as rash, itching, hives, or swelling of the face
- Myocarditis (inflammation of the heart muscle)
- Pericarditis (inflammation of the lining outside the heart)
- Injection site pain
- Tiredness
- Headache
- Muscle pain
- Chills
- Joint pain
- Fever
- Injection site swelling
- Injection site redness
- Nausea
- Feeling unwell
- Swollen lymph nodes (lymphadenopathy)
- Decreased appetite
- Diarrhea
- Vomiting
- Arm pain
- Fainting in association with injection of the vaccine

These may not be all the possible side effects of the vaccine. Serious and unexpected side effects may occur. The possible side effects of the vaccine are still being studied in clinical trials.

WHAT SHOULD I DO ABOUT SIDE EFFECTS?

can report side effects to Pfizer Inc. at the contact information provided below.

Website	Email
www.pfizersafetyreporting.com	ARE.AEReporting@pfizer.com

WHAT IF I DECIDE NOT TO HAVE MY CHILD GET THE PFIZER-BIONTECH COVID-19 VACCINE?

Under the EUA, there is an option to accept or refuse receiving the vaccine. Should you decide for your child not to receive it, it will not change your child's standard medical care.

ARE OTHER CHOICES AVAILABLE FOR PREVENTING COVID-19 BESIDES PFIZER-BIONTECH COVID-19 VACCINE?

Other vaccines to prevent COVID-19 may be available under Emergency Use Authorization.

CAN MY CHILD RECEIVE THE PFIZER-BIONTECH COVID-19 VACCINE AT THE SAME TIME AS OTHER VACCINES?

Data have not yet been submitted to FDA on administration of the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine at the same time with other vaccines. If you are considering to have your child receive the Pfizer-BioNTech COVID-19 Vaccine with other vaccines, discuss the options with your child's healthcare provider.

WHAT IF MY CHILD IS IMMUNOCOMPROMISED?

If your child is immunocompromised, you may be given the option to have your child receive a third primary series dose of the vaccine. The third dose may still not provide full immunity to COVID-19 in people who are immunocompromised, and you should continue to have your child maintain physical precautions to help prevent COVID-19. In addition, your child's close contacts should be vaccinated as appropriate. In addition, your child may receive a single booster dose after completion of the primary series.

WHAT ABOUT PREGNANCY OR BREASTFEEDING?

If your child is pregnant or breastfeeding, discuss the options with your healthcare provider.

WILL THE VACCINE GIVE MY CHILD COVID-19?

No. The vaccine does not contain SARS-CoV-2 and cannot give your child COVID-19.

KEEP YOUR CHILD'S VACCINATION CARD

When your child gets the first dose, you will get a vaccination card to show when to return for your child's next dose(s) of the vaccine. Remember to bring the card when your child returns.

ADDITIONAL INFORMATION

If you have questions, visit the website or call the telephone number provided below.

To access the most recent Fact Sheets, please scan the QR code provided below.



HOW CAN I LEARN MORE?

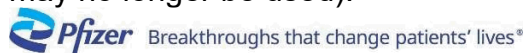
- Ask the vaccination provider.
- Visit CDC at <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>.
- Visit FDA at <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>.
- Contact your local or state public health department.

WHAT IS AN EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA)?

An **EUA** is a mechanism to facilitate the availability and use of medical products, including vaccines, during public health emergencies, such as the current COVID-19 pandemic. An EUA is supported by a Secretary of Health and Human Services (HHS) declaration that circumstances exist to justify the emergency use of drugs and biological products during the COVID-19 pandemic. A product authorized for emergency use has not undergone the same type of review by FDA as an FDA-approved product.

FDA may issue an EUA when certain criteria are met, which includes that there are no adequate, approved, and available alternatives. In addition, the FDA decision is based on the totality of the scientific evidence available showing that the product may be effective to prevent COVID-19 during the COVID-19 pandemic and that the known and potential benefits of the product outweigh the known and potential risks of the product. All of these criteria must be met to allow the product to be used during the COVID-19 pandemic.

An EUA is in effect for the duration of the COVID-19 EUA declaration justifying emergency use of this product, unless terminated or revoked (after which the product may no longer be used).



Further information is available upon request
Pfizer International Corporation - Dubai Branch
Sheikh Zayed road, Al Moosa Tower 2
P. O. Box: 29553, Dubai, UAE
Tel: +971-4-3322286, Fax: +971-4-3320212

®Registered Trademark

BIONTECH

Manufactured for
BioNTech Manufacturing GmbH

LAB-1486-6.0

Revised: 28 June 2022

صحيفة الحقائق لمتلقي ومقدمي الرعاية حول لقاح فايزر-بايونتك كوفيد-١٩ للوقاية من الإصابة بعدوى فيروس كورونا ٢٠١٩ (كوفيد-١٩) للأطفال من ٥ إلى ١١ عاماً

من ٥ إلى ١١ عاماً

- يُعرض على طفلك لقاح فايزر بايونتك كوفيد-١٩ للوقاية من الإصابة بعدوى فيروس كورونا ٢٠١٩ (كوفيد-١٩) الناجم عن المتلازمة التنفسية الحادة الشديدة (المعروفة بسارس-كوف-٢).
- تشمل صحيفة الحقائق هذه لمتلقي ومقدمي الرعاية على صحيفة حقائق لقاح فايزر-بايونتك كوفيد-١٩ للاستخدام في الأطفال من سن ٥ إلى ١١ عاماً. 2٠1
- تلقى لقاح فايزر-بايونتك كوفيد-١٩ تصريح الاستخدام الطارئ (EUA) من قبل إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) لتقديم:
 - جرعتين أوليين للأطفال من سن ٥ إلى ١١ عاماً
 - جرعة أولية ثالثة للأطفال الذين تتراوح أعمارهم بين ٥ و ١١ عاماً والذين يعانون أنواعاً معينة من نقص المناعة.
 - جرعة معززة واحدة للأطفال الذين تتراوح أعمارهم بين ٥ أعوام و ١١ عاماً وأكملوا سلسلة تلقيح أولية بلقاح فايزر-بايونتك كوفيد-١٩.

- تحتوي ورقة الحقائق هذه على معلومات تساعدك على فهم المخاطر والفوائد الخاصة بلقاح فايزر-بايونتك كوفيد-١٩ للوقاية من فيروس كورونا المستجد (كوفيد-١٩) الذي من الممكن أن يتم تلقيح طفلك به وذلك بسبب تفشي وباء كوفيد-١٩. تحدث إلى مقدم اللقاح الخاص بطفلك إذا كانت لديك أسئلة.

- قد يتم تحديث هذه الورقة، لذا يرجى زيارة الموقع التالي للحصول على النسخة المُحدثة www.cvdvaccine.com

ما الذي تحتاج لمعرفته قبل الحصول على هذا اللقاح؟

ما هو كوفيد-١٩؟

إنه مرض ناتج عن الإصابة بفيروس كورونا المسمى بـ سارس كوف ٢ . إن هذا النوع من فيروس كورونا لم يتم التعرف عليه من قبل. من الممكن أن تتم إصابتك بكوفيد-١٩ عن طريق الاختلاط مع شخص آخر حامل للفيروس. هو في الغالب مرض تنفسي يُمكن أن يؤثر على الأعضاء الأخرى. إن الأشخاص المُصابين بكوفيد-١٩ لديهم مجموعة واسعة من الأعراض تم الإبلاغ عنها تتراوح من الأعراض الخفيفة إلى المرض الشديد. تظهر الأعراض على الشخص المُصاب بعد مدة تتراوح من ٢ إلى ١٤ يوماً من التعرض للفيروس. قد تشمل الأعراض: حمى أو قشعريرة، سعال، ضيق في التنفس، إرهاق، آلام في العضلات أو الجسم، صداع، فقدان حديث لحاستي الشم والتذوق، التهاب الحلق، احتقان أو سيلان الأنف، غثيان أو قيء، إسهال .

1 قد تتلقى صحيفة الحقائق هذه حتى إذا كان طفلك يبلغ ١٢ عاماً. الأطفال الذين سيبلغون ١٢ عاماً من العمر بين أي جرعات في السلسلة الأولية، يمكنهم تلقي سلسلة أولية مكونة من جرعتين من لقاح فايزر-بيوننتيك المضاد لكوفيد-١٩ المصرح باستخدامه في الأفراد البالغين من العمر ٥ أعوام حتى ١١ عاماً. لقاح فايزر-بيوننتيك المضاد لكوفيد-١٩ المصرح باستخدامه في الأفراد البالغين من العمر ٥ أعوام حتى ١١ عاماً في الجرعة ٢ أو الجرعة ٣ أو كلتا الجرعتين.

2 قد تتلقى صحيفة الحقائق هذه حتى إذا كان طفلك عمره ١٢ عاماً. الأطفال الذين سيبلغون من العمر ١٢ عاماً بين مرات تلقي الجرعات في النظام الأولي يمكن أن يتلقوا ما يلي، في أي جرعة من السلسلة الأولية: (١) لقاح فايزر-بيوننتيك المضاد لكوفيد-١٩ المصرح باستخدامه في الأفراد البالغين من العمر ٥ أعوام حتى ١١ عاماً، أو (٢) لقاح كوميرناتي (لقاح مضاد لكوفيد-١٩، الحمض النووي الريبوزي المرسل (mRNA)) أو لقاح فايزر-بيوننتيك المضاد لكوفيد-١٩ المصرح باستخدامه في الأفراد البالغين من العمر ١٢ عاماً وأكبر.

لمزيد من المعلومات حول تصريح الاستخدام الطارئ من قبل إدارة الغذاء والدواء الأمريكية، راجع "ما هو ترخيص الاستخدام الطارئ؟ في نهاية صحيفة الحقائق هذه .

- ما الذي يجب أن تذكره لمقدم اللقاح الخاص بطفلك قبل أن يحصل طفلك على اللقاح؟
- أخبر مقدم اللقاح عن جميع الحالات الطبية الخاصة بطفلك، بما في ذلك إذا كان لديه:
- أي نوع من الحساسية.
- التهاب عضلة القلب أو التهاب التامور (التهاب الغشاء الذي يغلف عضلة القلب)
- حمى .
- اضطراب نزفي أو يتناول علاج لزيادة سيولة الدم .
- نقص مناعة أو يتناول أدوية تؤثر على نظامه المناعي.
- في حالة وجود حمل. - في حالات الرضاعة.
- في حالة تلقي لقاح آخر للوقاية من كوفيد-١٩
- سبق تعرضه للإغماء بالتزامن مع الحقن .

كيف يتم إعطاء اللقاح؟

- يتم إعطاء لقاح فايزر - بايونتك كوفيد-١٩ لطفلك عن طريق الحقن العضلي .
- سلسلة التلقيح الأولية
- يغطي اللقاح في جرعتين بفاصل ٣ أسابيع. يمكن إعطاء جرعة ثالثة من السلسلة الأولية بعد ٢٨ يومًا على الأقل من الجرعة الثانية للأطفال الذين يعانون أنواعًا معينة من نقص المناعة.

الجرعة المعززة

قد يتم إعطاء جرعة معززة واحدة من اللقاح بعد ٥ أشهر على الأقل من إكمال سلسلة التلقيح الأولية من لقاح فايزر-بايونتك كوفيد-١٩ للأطفال البالغين من ٥ أعوام إلى ١١ عامًا.

- قد لا يحمي اللقاح الجميع

- من هم الأشخاص الذين يحظر عليهم تلقي اللقاح؟
- لا ينبغي علي طفلك تناول اللقاح في حالات:
- حدوث رد فعل تحسسي شديد بعد جرعة سابقة من اللقاح .
- لديه حساسية ضد أي من مكونات اللقاح .

ما هي مكونات اللقاح؟

يتكون اللقاح من: الحمض الريبي النووي المرسل (mRNA)، دهون ((٤- هيدروكسي بيوتيل) ازانيديل) ثنائي (٦-هيكسان، ١٠-دايل) ثنائي (٢-هيكسيل ديكانوات)، [ان-٢-بولي ايثيلين جليكول-٢٠٠٠]، ان - داي تتر ا ديسيل اسيتاميد، ا و١ دايسيتيارويل -اس ان جليسر و-٣ فوسفوكولين وكوليستيرول)، تروميثامين ، تروميثامين هيدروكلوريد ، سكروز ، وكلوريد الصوديوم.

هل تم استخدام اللقاح من قبل؟

- تلقى ملايين الأفراد الذين تبلغ أعمارهم ١٢ عامًا فما فوق لقاح فايزر - بايونتك كوفيد-١٩ بموجب تصريح الاستخدام الطارئ من قبل إدارة الغذاء والدواء الأمريكية منذ ١١ ديسمبر ٢٠٢٠. في دراسة سريرية ، تلقى ما يقرب من ٣١٠٠ فرد من ٥ إلى ١١ عامًا جرعة واحدة على الأقل من لقاح فايزر - بايونتك كوفيد-١٩. في الدراسات السريرية الأخرى، تقريباً تلقى ٢٣٠٠٠ فردًا تبلغ أعمارهم ١٢ عامًا أو أكثر جرعة واحدة على الأقل من اللقاح. يحتوي اللقاح المصرح باستخدامه للأطفال من سن ٥ إلى ١١ عامًا على نفس الرنا المرسل والدهون ولكن مكونات غير فعالة مختلفة مقارنة باللقاح المدروس في التجارب السريرية. يساعد استخدام المكونات غير الفعالة المختلفة على ثبات اللقاح في درجات حرارة التلاجة.

ما هي فوائد اللقاح ؟

.ثبت أن اللقاح يمنع الإصابة بكوفيد- ١٩ . مدة الحماية ضد فيروس الكوفيد-١٩ غير معروفة حالياً.

ما هي المخاطر والأعراض الجانبية للقاح ؟

هناك احتمال بعيد أن يتسبب اللقاح في حساسية شديدة. الحساسية الشديدة عادةً ما تحدث خلال دقائق معدودة إلى ساعة من تلقي جرعة اللقاح. لهذا السبب، قد يطلب منك مقدم اللقاح بقاء طفلك في المكان الذي تلقي فيه اللقاح للاطمئنان عليه بعد التطعيم. علامات وأعراض الحساسية الشديدة تشمل ما يلي:

- صعوبة في التنفس - تورم في الوجه والحلق - تسارع ضربات القلب
- طفح جلدي شديد في الجسم بأكمله - دوخة وضعف

حدث التهاب عضلة القلب والتهاب التامور (التهاب الغشاء الذي يغلف عضلة القلب) لدى بعض الأشخاص الذين تلقوا اللقاح. عند معظم هؤلاء الأشخاص ، بدأت الأعراض في غضون أيام قليلة بعد تلقي الجرعة الثانية من لقاح فايزر - بايونتك. فرصة حدوث ذلك منخفضة للغاية. يجب عليك طلب العناية الطبية فوراً إذا كان لديك أي من الأعراض التالية بعد تلقي اللقاح:

• ألم في الصدر • ضيق نفس • الشعور بخفقان القلب

الأعراض الجانبية التي تم الإبلاغ عنها التي تتعلق باللقاح تشمل ما يلي:

- ردود فعل تحسسية شديدة
 - ردود فعل تحسسية غير شديدة مثل طفح جلدي، حكة، قشعريرة، أو انتفاخ الوجه
 - التهاب عضلة القلب
 - التهاب التامور (التهاب الغشاء الذي يغلف عضلة القلب)
 - ألم مكان حقن اللقاح
 - التعب - الصداع
 - ألم العضلات
 - القشعريرة - ألم المفاصل - الحمى
 - تورم في مكان حقن اللقاح - احمرار مكان حقن اللقاح - الغثيان
 - الشعور بأنك على غير ما يرام (شعور بتوعك)
 - تورم في العقد الليمفاوية (تضخم العقد اللمفية)
 - انخفاض الشهية
 - الإسهال
 - القيء
 - ألم في الذراع
 - الإغماء المرتبط بحقن اللقاح
- قد لا تكون هذه جميع الأعراض الجانبية المحتملة للقاح. قد تحدث أعراض خطيرة وغير متوقعة. لا تزال الآثار الجانبية المحتملة للقاح قيد الدراسة في الدراسات السريرية

ما الذي يجب أن افعله بشأن الآثار الجانبية؟

يمكن الإبلاغ عن الأعراض الجانبية لشركة فايزر من خلال وسائل الاتصال المذكورة أدناه البريد الإلكتروني:

www.pfizersafetyreporting.com

الموقع الإلكتروني: ARE.AEReporting@pfizer.com

ماذا لو قررت عدم حصول طفلك على لقاح فايزر - بايونتك كوفيد-١٩ ؟

- بناء على تصريح الاستخدام الطارئ من قبل إدارة الغذاء والدواء الأمريكية ، إنه اختياريك لتلقي طفلك اللقاح أو عدم تلقيه.

إذا قررت عدم تلقي طفلك اللقاح، فلن يغير ذلك معايير الرعاية الطبية القياسية المقدمة له.

هل هناك خيارات أخرى متاحة للوقاية من فيروس الكوفيد-19 غير لقاح فايزر-بايونتك كوفيد-19؟
قد تتاح لقاحات أخرى للوقاية من كوفيد-19 بموجب ترخيص الاستخدام الطارئ.

هل يمكن لطفلي الحصول على لقاح "فايزر - بايونتك" في نفس الوقت مع غيره من اللقاحات؟
لم يتم تقديم البيانات بعد إلى إدارة الغذاء والدواء بشأن تلقي لقاح "فايزر- بايو إن تك" في نفس الوقت مع لقاحات أخرى.
إذا كنت تفكر في تلقي طفلك لقاح "فايزر - بايونتك" مع لقاحات أخرى، ناقش خيارات طفلك مع مقدم الرعاية الصحية .

ماذا لو كان طفلي يعاني من نقص المناعة؟
إذا كان طفلك يعاني من نقص المناعة، فقد يُتاح لك خيار تلقي طفلك جرعة ثالثة من سلسلة التلقيح الأولية من اللقاح. قد لا توفر الجرعة الثالثة مناعة كاملة ضد كوفيد-19 لدى الأشخاص الذين يعانون من نقص المناعة ، ويجب أن تستمر في حث طفلك على اتخاذ الاحتياطات الجسدية للمساعدة في الوقاية من كوفيد-19 . بالإضافة إلى ذلك، يجب تطعيم المخالطين لطفلك حسب الاقتضاء. بالإضافة إلى ذلك، قد يتلقى طفلك جرعة معززة واحدة بعد إكمال سلسلة التلقيح الأولية.

ماذا عن الحمل أو الرضاعة؟
إذا كانت طفلتك حامل أو مرضع ، ناقش الخيارات مع مقدم الرعاية الصحية.

هل سيصيب لقاح فايزر-بايونتك كوفيد-19 طفلي 19 بمرض كوفيد-19؟
لا يحتوي اللقاح على سارس-كوف-2 ولا يمكنه أن يصيب طفلك بكوفيد-19.

احتفظ ببطاقة التطعيم الخاصة بطفلك
عندما يحصل طفلك على الجرعة الأولى، ستحصل على بطاقة تطعيم توضح لك موعد العودة من أجل الجرعة (الجرعات) التالية من اللقاح. تذكر إحضار بطاقة طفلك عند العودة .

معلومات إضافية
إذا كانت لديك أي أسئلة، قم بزيارة الموقع الإلكتروني الموضح أدناه .
لمراجعة أحدث نسخة من بيان الحقائق، الرجاء مسح الرمز أدناه من خلال هاتفك .



كيف يمكنني التعرف على المزيد من المعلومات؟

اسأل الجهات المختصة باللقاح . - قم بزيارة مركز مكافحة الأمراض والوقاية منها

<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>

قم بزيارة موقع إدارة الغذاء والدواء الأمريكي-<https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>

قم بالاتصال بقسم الصحة العامة المحلي

ما هو ترخيص الاستخدام في حالات الطوارئ؟

تصريح الاستخدام الطارئ هو آلية لتسهيل توافر واستخدام المنتجات الطبية ، بما في ذلك اللقاحات ، أثناء حالات الطوارئ الصحية العامة ، مثل جائحة كوفيد-١٩ الحالية. يتم دعم الاستخدام الطارئ بالإعلان عن وجود ظروف تبرر الاستخدام الطارئ للأدوية والمنتجات البيولوجية من قبل وزير الصحة والخدمات الإنسانية (HHS) خلال جائحة كوفيد-١٩. والمنتج المصرح للاستخدام الطارئ هو منتج لم يخضع لنفس نوع مراجعة إدارة الغذاء والدواء الذي يخضع له المنتج المعتمد من إدارة الغذاء والدواء.

قد تصدر إدارة الغذاء والدواء تصريح الاستخدام الطارئ EUA عند استيفاء معايير معينة، والتي تشمل عدم وجود بدائل مناسبة ومعتمدة ومتاحة. بالإضافة إلى ذلك ، يعتمد قرار إدارة الغذاء والدواء الأمريكية على مجمل الأدلة العلمية المتاحة التي توضح أن المنتج قد يكون فعالاً للوقاية من كوفيد-١٩ أثناء الجائحة وأن الفوائد المعروفة والمحتملة للمنتج تفوق المخاطر المعروفة والمحتملة. يجب استيفاء كل هذه المعايير للسماح باستخدام المنتج أثناء جائحة كوفيد-١٩.

يسري ترخيص استخدام الطوارئ طوال مدة إعلان ترخيص استخدام الطوارئ الذي يبرر الاستخدام الطارئ لهذا المنتج، إلا إذا أنهى أو ألغى (وبعد ذلك لا يمكن استخدام المنتج).



Further information is available upon request
Pfizer International Corporation - Dubai Branch
Sheikh Zayed road, Al Moosa Tower 2
P. O. Box: 29553, Dubai, UAE
Tel: +971-4-3322286, Fax: +971-4-3320212

*Registered Trademark

BIONTECH

صنعت من أجل

BioNTech Manufacturing GmbH

LAB-1486-6.0

تمت المراجعة: ٢٨ يونيو/حزيران ٢٠٢٢



Scan to capture that this Fact Sheet was provided to vaccine recipient for the electronic medical records/immunization information systems.

GDTI: 0886983000424