

Versione 14. del 11/07/2022 / বিভিন্ন নং এর 14 - 11 জুলাই 2022

ALLEGATO 1 AL MODULO DI CONSENSO VACCINAZIONE ANTI-COVID-19

করোনাভাইরাস-19 টিকার জন্য সম্মতি ফর্মের সাথে সংযুক্তি 1

NOTA INFORMATIVA / তথ্য

### COMIRNATY (BioNTech/Pfizer)

Cos'è Comirnaty e a cosa serve / এই ভ্যাকসিনটি কী এবং এটি কীসের জন্য ব্যবহৃত হয়?

Comirnaty è un vaccino utilizzato per la prevenzione di COVID-19, malattia causata dal virus SARS-CoV-2. Comirnaty viene somministrato agli adulti e agli adolescenti di età pari o superiore a 5 anni. Il vaccino induce il sistema immunitario (le difese naturali dell'organismo) a produrre gli anticorpi e le cellule del sangue attive contro il virus, conferendo così una protezione anti COVID-19. Poiché Comirnaty non contiene il virus per indurre l'immunità, non può trasmettere COVID-19. / এই ভ্যাকসিনটি করোনাভাইরাস -১৯ প্রতিরোধের জন্য ব্যবহৃত একটি টিকা, যা SARS-CoV-2 ভাইরাসের দ্বারা সৃষ্ট একটি রোগ। এই ভ্যাকসিনটি 5 বছর বা তার বেশি বয়সের প্রাপ্ত বয়স্ক এবং কিশোরদের দেওয়া হয়। এই ভ্যাকসিনটি প্রতিরোধ ব্যবস্থা (দেহের প্রাকৃতিক প্রতিরক্ষা) কে ভাইরাসের বিরুদ্ধে সক্রিয় অ্যান্টিবডি এবং রক্তকণিকা তৈরি করতে প্ররোচিত করে, আর তাই ভ্যাকসিন করোনাভাইরাস-১৯ ভাইরাসের বিরুদ্ধে সুরক্ষা প্রদান করে। এই ভ্যাকসিন আপনাকে করোনাভাইরাস -19 রোগ প্রেরণ করতে পারে না, কারণ এটিতে অনাক্রম্যতা প্ররোচিত করার জন্য ভাইরাস থাকে না।

Cosa deve sapere prima di ricevere Comirnaty / এই ভ্যাকসিন গ্রহণের আগে আপনার যা জানা দরকার

Comirnaty non deve essere somministrato se è allergico al principio attivo o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati di seguito). / যদি আপনার সক্রিয় পদার্থ বা এই ভ্যাকসিনের অন্য কোনও উপাদান (নীচে তালিকাভুক্ত) থেকে অ্যালার্জি থাকে তবে এই ভ্যাকসিনটি ইনোকুলেট করা উচিত নয়।

Avvertenze e precauzioni / সতর্কতা

Si rivolga al medico o all'operatore sanitario del centro vaccinale prima di ricevere il vaccino se: ভ্যাকসিন গ্রহণের আগে ভ্যাকসিনেশন সেন্টারে আপনার ডাক্তার বা স্বাস্থ্য পেশাদারকে জিজ্ঞাসা করুন:

- ha avuto una grave reazione allergica o problemi respiratori dopo l'iniezione di un altro vaccino o dopo avere ricevuto Comirnaty in passato; / অন্য ভ্যাকসিন ইনজেকশন দেওয়ার পরে বা অতীতে এই ভ্যাকসিন নেওয়ার পরে যদি আপনার গুরুতর অ্যালার্জির প্রতিক্রিয়া বা শ্বাসকষ্ট হয়;
- è svenuto dopo un'iniezione; / যদি আপনি একটি ইনজেকশন পরে অজ্ঞান হয়ে যান;
- ha una malattia o un'infezione grave con febbre alta. Tuttavia, se ha una febbre lieve o un'infezione delle vie respiratorie superiori (come un raffreddore) potrà comunque ricevere la vaccinazione; / আপনার যদি একটি গুরুতর অসুস্থতা বা উচ্চ জ্বরের সংক্রমণ থাকে। যাইহোক, যদি আপনার হালকা জ্বর থাকে বা উপরের শ্বাসযন্ত্রের সংক্রমণ (যেমন সর্দি) হয় তবে আপনি এখনও টিকা গ্রহণ করতে পারেন;
- ha un problema di sanguinamento, una tendenza alla formazione di lividi, o se usa medicinali per prevenire la formazione di coaguli di sangue; / যদি আপনার রক্তপাতের সমস্যা থাকে, ক্ষত হওয়ার প্রবণতা থাকে, অথবা আপনি যদি রক্ত জমাট বাধার জন্য ওষুধ ব্যবহার করেন;
- ha un sistema immunitario indebolito, a causa di una malattia come l'infezione da HIV, o di medicinali

che influenzano il sistema immunitario, come i corticosteroidi. / এইচআইভি সংক্রমণের মতো রোগের কারণে, অথবা কটিকোস্টেরয়েডের মতো ইমিউন সিস্টেমকে প্রভাবিত করে এমন ওষুধের কারণে আপনার যদি দুর্বল ইমিউন সিস্টেম থাকে।

Dopo la vaccinazione con Comirnaty sono stati segnalati casi molto rari di miocardite (infiammazione del cuore) e pericardite (infiammazione del rivestimento esterno del cuore), verificatisi principalmente nelle due settimane successive alla vaccinazione, più spesso dopo la seconda dose e nei giovani di sesso maschile. Dopo la vaccinazione è necessario prestare attenzione ai segni di miocardite e pericardite, quali respiro corto, palpitazioni e dolore toracico, e rivolgersi immediatamente al medico in caso di comparsa di tali sintomi. / মায়োকার্ডাইটিস (হাটের প্রদাহ) এবং পেরিকার্ডাইটিস (হাটের বাইরের আচ্ছন্নের প্রদাহ) এর খুব বিরল ক্ষেত্রে এই টিকা দিয়ে টিকা দেওয়ার পর রিপোর্ট করা হয়েছে, প্রধানত টিকা দেওয়ার পর দুই সপ্তাহের মধ্যে, প্রায়শই দ্বিতীয় ডোজের পরে এবং তরুণ পুরুষদের মধ্যে। টিকা দেওয়ার পরে, আপনার মায়োকার্ডাইটিস এবং পেরিকার্ডাইটিসের লক্ষণগুলির জন্য সতর্ক হওয়া উচিত, যেমন শ্বাসকষ্ট, ধড়ফড় এবং বুকে ব্যথা, এবং এই ধরনের লক্ষণগুলি দেখা দিলে অবিলম্বে চিকিৎসা সহায়তা নিন।

Altri medicinali e Comirnaty / অন্যান্য ওষুধ এবং এই টিকা

Informi il medico o l'operatore sanitario del centro vaccinale se sta usando, ha recentemente usato o potrebbe usare qualsiasi altro medicinale, o se le è stato somministrato di recente qualsiasi altro vaccino. / আপনি যদি ব্যবহার করছেন, সম্প্রতি ব্যবহার করেছেন বা অন্য কোনও ওষুধ ব্যবহার করছেন বা সম্প্রতি আপনাকে অন্য কোনও ভ্যাকসিন দেওয়া হয়েছে তবে ভ্যাকসিনেশন সেন্টারে আপনার ডাক্তার বা স্বাস্থ্য পেশাদারকে বলুন।

Gravidanza e allattamento / গর্ভাবস্থা এবং বুকের দুধ খাওয়ানো

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza o se sta allattando con latte materno, chieda consiglio al medico prima di ricevere questo vaccino. / এই ভ্যাকসিন গ্রহণের আগে আপনার ডাক্তারের পরামর্শের জন্য পরামর্শ করুন, আপনি যদি গর্ভবতী হন বা আপনি সন্দেহ করেন যে আপনি গর্ভবতী আছেন বা আপনি বাচ্চা নেওয়ার পরিকল্পনা করছেন বা আপনি বুকের দুধ খাচ্ছেন।

I dati relativi all'uso di Comirnaty in donne in gravidanza sono limitati. Gli studi sugli animali non indicano effetti dannosi diretti o indiretti su gravidanza, sviluppo embrionale/fetale, parto o sviluppo post-natale. / গর্ভবতী মহিলাদের এই ভ্যাকসিন ব্যবহারের অভিজ্ঞতা সীমিত। এই ভ্যাকসিন সহ প্রাণী অধ্যয়নগুলি গর্ভাবস্থা, ক্রম /ক্রমের বিকাশ, পাটাম বা প্রসবোত্তর বিকাশের ক্ষেত্রে প্রত্যক্ষ বা অপ্রত্যক্ষ ক্ষতিকারক প্রভাবগুলি নির্দেশ করে না।

Il Ministero della Salute raccomanda la vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19 per le donne in gravidanza nel secondo e terzo trimestre e per le donne che allattano, senza necessità di sospendere l'allattamento; relativamente al primo trimestre di gravidanza, la vaccinazione può essere presa in considerazione dopo valutazione dei potenziali benefici e dei potenziali rischi con la figura professionale sanitaria di riferimento. / স্বাস্থ্য মন্ত্রণালয় দ্বিতীয় এবং তৃতীয় ত্রৈমাসিকের গর্ভবতী মহিলাদের এবং স্তন্যদানকারী মহিলাদের জন্য বুকের দুধ খাওয়ানো বন্ধ না করে এই টিকা দেওয়ার সুপারিশ করে। গর্ভাবস্থার প্রথম ত্রৈমাসিকের ক্ষেত্রে, স্বাস্থ্যসেবা পেশাজীবী সম্ভাব্য সুবিধা এবং সম্ভাব্য ঝুঁকি মূল্যায়ন করার পর টিকা বিবেচনা করা যেতে পারে।

Durata della protezione e limitazioni dell'efficacia del vaccino / সুরক্ষা এবং ভ্যাকসিনের কার্যকারিতার সীমাবদ্ধতার সময়কাল

La durata della protezione offerta dal vaccino non è nota; sono tuttora in corso studi clinici volti a stabilirla. Come per tutti i vaccini, la vaccinazione con Comirnaty potrebbe non proteggere tutti coloro che lo ricevono. I soggetti potrebbero non essere completamente protetti fino a 7 giorni dopo la seconda dose del vaccino. / ভ্যাকসিন দ্বারা প্রদত্ত সুরক্ষা সময়কাল অজানা। এটি প্রতিষ্ঠার জন্য এখনও ক্লিনিকাল ট্রায়াল চলছে। একইভাবে সমস্ত ভ্যাকসিনগুলির জন্য, এই ভ্যাকসিনের সাথে টিকা দেওয়ার ফলে যারা এটি গ্রহণ করবে তাদের রক্ষা করতে

পারে না। লোকেরা ভ্যাকসিনের দ্বিতীয় ডোজের 7 দিন পর্যন্ত সম্পূর্ণরূপে সুরক্ষিত হতে পারে না।

È pertanto essenziale continuare a seguire scrupolosamente le raccomandazioni di sanità pubblica (mascherina, distanziamento e lavaggio frequente delle mani). / সুতরাং জনস্বাস্থ্যের সুপারিশগুলিকে কঠোরভাবে অনুসরণ করা অব্যাহত রাখা (মাস্ক, আন্তঃব্যক্তিক দূরত্ব এবং ঘন ঘন হাত ধোয়া)।

Come viene somministrato Comirnaty / কীভাবে এই ভ্যাকসিন দেওয়া হয়

Comirnaty viene somministrato dopo diluizione sotto forma di iniezione intramuscolare nella parte superiore del braccio. È previsto un richiamo ed è raccomandabile che la seconda dose dello stesso vaccino sia somministrata 3 settimane (e comunque non oltre 42 giorni) dopo la prima dose per completare il ciclo di vaccinazione. / এই ভ্যাকসিনটি উপরের বাহুতে ইন্ট্রামাসকুলার ইনজেকশন দ্বারা মিশ্রণের পরে ইনকুলেট করা হয়। সেখানে একটি বুস্টার রয়েছে এবং এই পরামর্শ দেওয়া হয় যে একই টিকার দ্বিতীয় ডোজ টিকা চক্রটি সম্পূর্ণ করার জন্য প্রথম ডোজ পরে 3 সপ্তাহ (এবং কোনও ক্ষেত্রেই 42 দিনের বেশি পরে) ইনোকুলেটেড করা উচিত।

È molto importante che venga eseguita la seconda somministrazione per ottenere una risposta immunitaria ottimale. Qualora dimenticasse di tornare alla data prestabilita per la seconda somministrazione si rivolga al suo medico curante o al centro vaccinale dove è stata somministrata la prima dose. / এটি অত্যন্ত গুরুত্বপূর্ণ যে সর্বোত্তম প্রতিরোধক প্রতিক্রিয়া অর্জনের জন্য দ্বিতীয় ডোজটি ইনোকুলেটেড করা হয়। আপনি যদি দ্বিতীয় ডোজের জন্য অ্যাপয়েন্টমেন্টটিতে ফিরে যেতে ভুলে যান তবে দয়া করে আপনার ডাক্তার বা টিকা কেন্দ্রের সাথে যোগাযোগ করুন যেখানে প্রথম ডোজ দেওয়া হয়েছিল।

Nelle persone in condizioni di immunosoppressione clinicamente rilevante, al fine di assicurare una buona risposta immunitaria, è prevista una dose aggiuntiva (dose addizionale) dopo almeno 28 giorni dalla seconda dose. Una dose di richiamo (dose booster), a distanza di almeno 4 mesi dall'ultima vaccinazione, può essere somministrata anche nei soggetti a partire dai 12 anni di età. / ক্লিনিক্যালি প্রাসঙ্গিক ইমিউনোসপ্রেসিভ অবস্থার মানুষের মধ্যে, একটি ভাল ইমিউন প্রতিক্রিয়া নিশ্চিত করার জন্য দ্বিতীয় ডোজের কমপক্ষে 28 দিন পরে একটি অতিরিক্ত ডোজ অনুমান করা হয়। 12 বছর বা তার বেশি বয়সের ব্যক্তির শেষ টিকা দেওয়ার অন্তত 4 মাস পরে অতিরিক্ত ডোজ (বুস্টার ডোজ) পেতে পারেন।

Comirnaty può essere utilizzato come *dose addizionale* o come *dose booster* indipendentemente dal vaccino utilizzato per il ciclo primario (Comirnaty, Spikevax, Vaxzevria, Janssen). / এই টিকাটি পূর্ববর্তী টিকা (Comirnaty, Spikevax, Vaxzevria, Janssen) নির্বিশেষে একটি অতিরিক্ত ডোজ হিসাবে ব্যবহার করা যেতে পারে।

Una ulteriore dose di richiamo (second booster) può essere somministrata nei soggetti di età maggiore o uguale a 60 anni e nei soggetti con elevata fragilità motivata da patologie concomitanti/preesistenti di età uguale o superiore ai 12 anni. / একটি অতিরিক্ত বুস্টার ডোজ (দ্বিতীয় বুস্টার) 60 বছর বা তার বেশি বয়সী এবং 12 বছর বা তার বেশি বয়সী ব্যক্তিদের দেওয়া যেতে পারে, যারা সমসাময়িক/প্রি-বিদ্যমান চিকিৎসা অবস্থার কারণে অত্যন্ত দুর্বল।

Comirnaty può essere utilizzato per completare un ciclo vaccinale misto, nei soggetti di età inferiore ai 60 anni che abbiano già effettuato una prima dose di vaccino Vaxzevria, a distanza di 8-12 settimane dalla somministrazione di questo vaccino. Tale utilizzo non è compreso nelle indicazioni del vaccino, ma l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), a seguito della Circolare del Ministero prot. n°. 0026246-11/06/2021-DGPRES, ne ha consentito l'impiego, attraverso l'inserimento del farmaco negli elenchi predisposti secondo la legge n. 648/96<sup>1</sup> nei soggetti di età inferiore ai 60 anni con precedente utilizzo di Vaxzevria. Tale inserimento è stato reso possibile dalla recente pubblicazione di dati clinici che dimostrano una buona risposta anticorpale ed effetti collaterali gestibili a seguito della vaccinazione con ciclo misto. / এই ভ্যাকসিনটি 60 বছরের কম বয়সী ব্যক্তিদের মধ্যে মিশ্র ভ্যাকসিনেশন চক্র সম্পন্ন করতে ব্যবহার করা যেতে পারে যারা ইতিমধ্যে ৮-১২ সপ্তাহের মধ্যে Vaxzevria ভ্যাকসিনের প্রথম ডোজ পেয়েছেন। এই ব্যবহারটি ভ্যাকসিনের ইঙ্গিতগুলির মধ্যে অন্তর্ভুক্ত নয়, কিন্তু ইতালীয় মেডিসিন এজেন্সি (AIFA) এই ব্যবহারের অনুমতি দেয় এবং এই ভ্যাকসিনটি 60 বছরের কম বয়সী ব্যক্তিদের

জন্য তালিকায় রয়েছে যারা আগে "Vaxzevria" পেয়েছিল, আইন নম্বর 648/96<sup>1</sup> অনুযায়ী এবং রেফারেন্স নং সহ মন্ত্রণালয়ের সার্কুলার অনুযায়ী। 0026246-11/06/2021-DGPRE।

La somministrazione di Comirnaty può essere anche concomitante con quella del vaccino antinfluenzale o di un altro vaccino del Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale, con l'eccezione dei vaccini vivi attenuati. / আপনি এই টিকা এবং ফ্লু ভ্যাকসিন বা জাতীয় ভ্যাকসিন প্রতিরোধ পরিকল্পনার অন্য টিকা পেতে পারেন। লাইভ-এটেনুয়েটেড ভ্যাকসিন ব্যতীত।

Possibili effetti indesiderati / সম্ভাব্য পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া

Come tutti i vaccini, Comirnaty può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino. / সমস্ত ভ্যাকসিনের মতো, এই ভ্যাকসিনটি পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া সৃষ্টি করতে পারে, যদিও প্রত্যেকে এগুলি দেখায় না।

*Effetti indesiderati molto comuni* (possono interessare più di 1 persona su 10): / খুব সাধারণ পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া (10 জনের মধ্যে 1 জনেরও বেশি প্রভাব ফেলতে পারে):

- nel sito di iniezione: dolore, gonfiore, arrossamento
- stanchezza
- mal di testa
- dolore muscolare
- brividi
- dolore articolare
- diarrea
- febbre
- ইনজেকশন সাইটে: ব্যথা, ফোলা, লালতা
- ক্লান্তি
- মাথাব্যথা
- পেশীতে ব্যথা
- শীতল
- আর্টিকুলার ব্যথা
- ডায়রিয়া
- স্বর

Alcuni di questi effetti indesiderati sono risultati leggermente più frequenti negli adolescenti di età compresa fra 12 e 15 anni rispetto agli adulti. / এর মধ্যে কয়েকটি পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া প্রাপ্তবয়স্কদের তুলনায় 12 থেকে 15 বছর বয়সী কিশোরদের মধ্যে কিছুটা বেশি সাধারণ ছিল।

*Effetti indesiderati comuni* (possono interessare fino a 1 persona su 10): / সাধারণ পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া (10 জনের মধ্যে 1 জন পর্যন্ত প্রভাবিত হতে পারে):

- arrossamento nel sito di iniezione
- nausea
- vomito
- ইনজেকশন সাইটে লালচেতা
- বমি বমি ভাব
- বমি বমি করা

*Effetti indesiderati non comuni* (possono interessare fino a 1 persona su 100): / অস্বাভাবিক পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া (100 জনের মধ্যে 1 জন পর্যন্ত প্রভাবিত হতে পারে):

<sup>1</sup> La Legge n. 648/96 consente ai medici l'utilizzo a carico del SSN di farmaci che si sono dimostrati efficaci e sicuri nel trattamento di una determinata patologia, ma che non sono autorizzati per quella specifica indicazione terapeutica / আইন নং 648/96 ডাক্তারদের এমন ওষুধ ব্যবহার করার অনুমতি দেয় যা একটি নির্দিষ্ট রোগের চিকিৎসায় কার্যকর ও নিরাপদ বলে প্রমাণিত হয়েছে, কিন্তু যেগুলো সেই নির্দিষ্ট খেঁরাপির জন্য অনুমোদিত নয়, জাতীয় স্বাস্থ্য ব্যবস্থার খরচে।

- ingrossamento dei linfonodi
- malessere
- dolore al braccio
- insonnia
- prurito nel sito di iniezione
- reazioni allergiche quali eruzione cutanea o prurito
- বর্ধিত লিম্ফ নোড
- অস্বাস্থ্যকর বোধ
- বাহুতে ব্যথা
- অনিদ্রা
- ইনজেকশন সাইটে চুলকানি
- অ্যালার্জির প্রতিক্রিয়া যেমন স্বকের ফুসকুড়ি বা চুলকানি

*Effetti indesiderati rari* (possono interessare fino a 1 persona su 1.000): / বিরল পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া (1,000 জনের মধ্যে 1 জন পর্যন্ত প্রভাবিত হতে পারে):

- paresi temporanea di un lato del viso
- reazioni allergiche quali orticaria o gonfiore del viso
- মুখের একপাশে অস্থায়ী প্যারেসিস
- মুখের ফোলাভাব বা ফোলাভাবের মতো অ্যালার্জি প্রতিক্রিয়া

*Non nota* (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili): / অজানা (উপলব্ধ ডেটা থেকে ফ্রিকোয়েন্সি অনুমান করা যায় না):

- reazione allergica grave
- infiammazione del cuore (miocardite) o infiammazione del rivestimento esterno del cuore (pericardite) che possono causare respiro corto, palpitazioni o dolore toracico
- gonfiore esteso del braccio vaccinato
- gonfiore del viso (gonfiore del viso può manifestarsi in soggetti sottoposti in passato a iniezioni cosmetiche facciali a base di filler dermici)
- reazione cutanea che causa macchie o chiazze rosse sulla pelle, che possono avere l'aspetto di un bersaglio o "occhio di bue" con un nucleo rosso scuro circondato da anelli rosso chiaro (eritema multiforme)
- গুরুতর অ্যালার্জির প্রতিক্রিয়া
- হার্টের প্রদাহ (মায়োকার্ডাইটিস) বা হৃদয়ের বাইরের আস্তরণের প্রদাহ (পেরিকার্ডাইটিস) যা শ্বাসকষ্ট, ধড়ফড় বা বুকে ব্যথা হতে পারে
- টিকা দেওয়া বাহু এর ব্যাপক ফোলাভাব
- মুখের ফোলা (চর্মীয় ফিলারের উপর ভিত্তি করে ফেসিয়াল কসমেটিক ইনজেকশন নেওয়া ব্যক্তিদের মধ্যে মুখের ফোলা দেখা দিতে পারে)
- স্বকের প্রতিক্রিয়া যা স্বকে লাল দাগ বা প্যাচ সৃষ্টি করে, যার মধ্যে একটি লক্ষ্য বা "ষাঁড়ের চোখের" চেহারা থাকতে পারে যার চারপাশে হালকা লাল রিং থাকে (এরিথেমা মাল্টিফর্ম)

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, anche se non elencati di sopra, si rivolga al medico curante o contatti il centro vaccinale. / আপনার যদি কোনও পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া থাকে তবে উপরে তালিকাভুক্ত না থাকলেও আপনার ডাক্তারের কাছে জিজ্ঞাসা করুন বা টিকা কেন্দ্রের সাথে যোগাযোগ করুন।

Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione (<https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>). / আপনি জাতীয় রিপোর্টিং সিস্টেমের মাধ্যমেও পার্শ্ব প্রতিক্রিয়াগুলি সরাসরি রিপোর্ট করতে পারেন (<https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>)

Cosa contiene Comirnaty / এই ভ্যাকসিনে যা রয়েছে

Il principio attivo è un vaccino a mRNA anti-COVID-19. / সক্রিয় পদার্থটি একটি অ্যান্টি-করোনভাইরাস -১৯

এমআরএনএ ভ্যাকসিন।

Gli altri componenti sono: / অন্যান্য উপাদানগুলি হ'ল:

Comirnaty 30 microgrammi/dose concentrato per dispersione iniettabile (tappo viola): ((4-idrossibutil)azanedii)bis(esano-6,1-diil)bis(2-esildecanoato) (ALC-0315); 2-[(polietilenglicole)-2000]-N,N-ditetradecilacetammide (ALC-0159); 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC); colesterolo; potassio cloruro; potassio diidrogeno fosfato; sodio cloruro; fosfato disodico diidrato; saccarosio; acqua per preparazioni iniettabili. / Comirnaty 30 মাইক্রোগ্রাম/ডোজ ইনজেকশনের জন্য বিচ্ছুরণের জন্য ঘনীভূত (বেগুনি ক্যাপ): ((4-হাইড্রোক্সিবিউটাইল) আজানেডাইল)বিস(হেক্সেন-6,1-ডিআইএল)বিস(2-হেক্সাইলডেকানোয়েট) (ALC-0315); 2 - [(পলিথিলিন গ্লাইকল) -2000]-এন, এন-ডাইথ্রেডেসাইলেসেটামাইড (ALC-0159); 1,2-ডিস্টিরমাইল-এসএন-গ্লিসেরো-3-ফসফোকোলিন (DSPC); কোলেস্টেরল; পটাসিয়াম ক্লোরাইড; পটাসিয়াম ডাইহাইড্রোজেন ফসফেট; সোডিয়াম ক্লোরাইড; ডিসোডিয়াম ফসফেট ডাইহাইড্রেট; স্ক্রোজ; ইনজেকশন জন্য জল।

Comirnaty 30 microgrammi/dose dispersione per preparazione iniettabile (tappo grigio): ((4-idrossibutil)azanedii)bis(esano-6,1-diil)bis(2-esildecanoato) (ALC-0315); 2-[(polietilenglicole)-2000]-N,N-ditetradecilacetammide (ALC-0159); 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC); colesterolo; trometalolo; trometalolo cloridrato; saccarosio; acqua per preparazioni iniettabili. / Comirnaty 30 মাইক্রোগ্রাম/ডোজ ডিসপারসন ইনজেকশনের জন্য (ধূসর ক্যাপ): ((4-হাইড্রোক্সিবিউটাইল) আজানেডাইল) বিআইএস(হেক্সেন-6,1-ডিআইএল) বিআইএস (2-হেক্সাইলডেকানোয়েট) (ALC-0315); 2 - [(পলিথিলিন গ্লাইকল) -2000]-এন, এন-ডাইথ্রেডেসাইলেসেটামাইড (ALC-0159); 1,2-ডিস্টিরমাইল-এসএন-গ্লিসেরো-3-ফসফোকোলিন (DSPC); কোলেস্টেরল; ট্রোমেটালল; ট্রোমেটালল হাইড্রোক্লোরাইড; স্ক্রোজ; ইনজেকশন জন্য জল।

Comirnaty 10 microgrammi/dose concentrato per dispersione iniettabile (tappo arancione): ((4-idrossibutil)azanedii)bis(esano-6,1-diil)bis(2-esildecanoato) (ALC-0315); 2-[(polietilenglicole)-2000]-N,N-ditetradecilacetammide (ALC-0159); 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC); colesterolo; trometalolo; trometalolo cloridrato; saccarosio; acqua per preparazioni iniettabili. / Comirnaty 10 মাইক্রোগ্রাম/ডোজ ইনজেকশনের জন্য বিচ্ছুরণের জন্য ঘনীভূত (কমলা ক্যাপ): ((4-হাইড্রোক্সিবিউটাইল) আজানেডাইল)বিস(হেক্সেন-6,1-ডিআইএল)বিস(2-হেক্সাইলডেকানোয়েট) (ALC-0315); 2 - [(পলিথিলিন গ্লাইকল) -2000] -এন, এন-ডাইথ্রেডেসাইলেসেটামাইড (ALC-0159); 1,2-ডিস্টিরমাইল-এসএন-গ্লিসেরো-3-ফসফোকোলিন (DSPC); কোলেস্টেরল; ট্রোমেটালল; ট্রোমেটালল হাইড্রোক্লোরাইড; স্ক্রোজ; ইনজেকশন জন্য জল।