



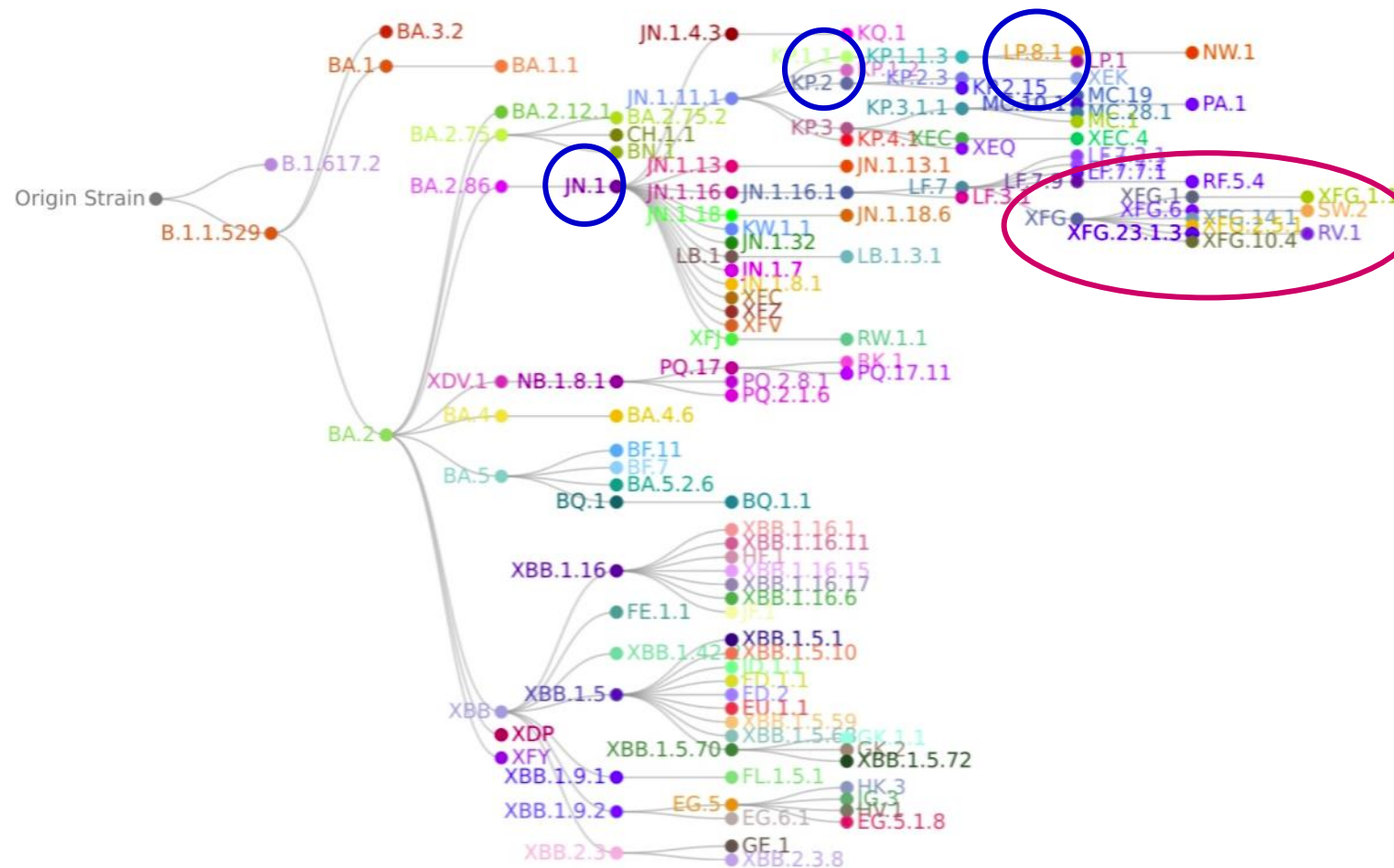
COMIRNATY XFG

Giedrė Jatulė, Prizer produktų vadovė

El. paštas: giedre.jatule@pfizer.com

Rugsėjo mėn. 24 d., 2026 m.

COVID-19 vystymasis: Omicron JN.1 → KP.2 → LP.8.1 → XFG



Šaltiniai: <https://www.cdc.gov/covid/php/variants/variants-and-genomic-surveillance.html>

Sveikatos institucijų rekomendacijos



PSO TAG CO VAC gairės¹, 2026-05-16

"Skiepijimas išlieka svarbia visuomenės sveikatos priemone prieš COVID-19. PSO pažymi, kad monovalentinės LP.8.1 vakcinos antigenai yra tinkami; monovalentinis XFG vakcinos antigenas yra tinkama alternatyva."



EMA ETF rekomendacija², 2026-05-29

"EMA ETF rekomenduoja atnaujinti COVID-19 vakcinas, kad jos būtų nukreiptos į naują SARS-CoV-2 XFG atmainą 2026/2027 metų sezonui."



FDA-CBER³, 2026-05-28

"COVID-19 vakcinos, skirtos naudoti Jungtinėse Valstijose nuo 2026 m. rudens, turėtų būti monovalentinės COVID-19 vakcinos, pagrįstos JN.1 linija (2025–2026 m. formulė), pageidautina naudojant XFG štamą."

XFG pritaikyta
COVID-19 vakcina
2026/2027 metų ⁴
sezonui

Šaltiniai: 1. Pasaulio sveikatos organizacija (PSO). Pareiškimas dėl COVID-19 vakcinų antigeno sudėties. 2026 m. gegužės 16 d. Prieinama iš <https://www.who.int/news/item/16-05-2026-statement-on-the-antigen-composition-of-covid-19-vaccines> (žiūrėta: 2026-08-12) 2. Europos vaistų agentūra (EMA). EMA rekomendacija atnaujinti patvirtintų COVID-19 vakcinų antigeninę sudėtį 2026/2027 m. vakcinacijos kampanijai. 2026. Prieinama iš: https://www.ema.europa.eu/en/documents/other/ema-recommendation-update-antigenic-composition-authorized-covid-19-vaccines-2026-2027_en.pdf (žiūrėta: 2026-08-12). 3. JAV. Maisto ir vaistų administracija (FDA). COVID-19 vakcinos naudojimui Jungtinėse Valstijose nuo 2026 m. rudens. Silver Spring, MD: FDA; 2026. Prieiga gauta 2026 m. rugpjūčio 12 d. Prieinama: <https://www.fda.gov/vaccines-blood-biologics/industry-biologics/covid-19-vaccines-2026-2027-formula-use-united-states-beginning-fall-2026> (žiūrėta: 2026-08-12) 4. COMIRNATY® XFG: naujausia vaisto charakteristikų santrauka www.swissmedinfo-pro.ch

COMIRNATY LP.8.1 ir KP.2 2025 m.

	12 metų ir vyresni paruošta vartojimui	5–11 metų paruošta vartojimui	Nuo 6 mėnesių iki 4 metų vartoti praskiedus
Flakono dangtelio spalva ir forma	 LP.8.1 KP.2	 KP.2	 KP.2
	LP.8.1: 30 µg LP.8.1 koduojanti mRNR KP.2: 30 µg KP.2 koduojanti mRNR	KP.2: 30 µg KP.2 koduojanti mRNR	KP.2: 3 µg KP.2 cemivamerano

COMIRNATY XFG

2026 m.

Vaistinio preparato pavadinimas ir forma	12 metų ir vyresni, paruošta vartojimui	Nuo 6 mėnesių iki 11 metų, paruošta vartojimui
Flakono dangtelio spalva ir forma	 XFG	 XFG
Dozė	XFG: 30 µg XFG koduojanti mRNR	XFG: 10 µg XFG koduojanti mRNR

COMIRNATY XFG Dozavimas

12 metų ir vyresni, paruošta vartojimui



XFG



- **12 metų ir vyresni asmenys:** 12 metų ir vyresniems asmenims Comirnaty XFG 30 mikrogramų/dozėje injekcinė dispersija leidžiama į raumenis viena 0,3 ml doze, neatsižvelgiant į ankstesnio skiepavimo COVID-19 vakcina būklę.

COMIRNATY XFG Dozavimas

Nuo 6 mėnesių iki 11 metų, paruošta vartojimui



XFG

- **5–11 metų vaikai (t. y. nuo 5 metų iki jaunesnio kaip 12 metų amžiaus):** 5–11 metų vaikams Comirnaty XFG 10 mikrogramų/dozėje injekcinė dispersija leidžiama į raumenis viena 0,3 ml doze, neatsižvelgiant į ankstesnio skiepavimo COVID-19 vakcina būklę
- **Nuo 6 mėnesių iki 4 metų kūdikiai ir vaikai, neskiepyti COVID-19 vakcina:** Comirnaty XFG 10 mikrogramų/dozėje injekcinė dispersija leidžiama į raumenis 2 dozių pradiniu kursu. Antrąją dozę rekomenduojama leisti praėjus 8 savaitėms po pirmosios dozės suleidimo
- **Nuo 6 mėnesių iki 4 metų kūdikiai ir vaikai, kuriems įvykdytas pradinis skiepavimo COVID-19 vakcina kursas:** Comirnaty XFG 10 mikrogramų/dozėje injekcinė dispersija leidžiama į raumenis viena doze



COMIRNATY XFG Dozavimas

12 metų ir vyresni, paruošta vartojimui



XFG

Asmenims, kurie anksčiau skiepyti COVID-19 vakcina, Comirnaty XFG reikia suleisti po paskutinės COVID-19 vakcinos dozės suleidimo praėjus bent 3 mėnesiams (Lietuvoje taikomas 6 mėn. laikotarpis).

Nuo 6 mėnesių iki 11 metų, paruošta vartojimui



XFG

Asmenims, kurie anksčiau skiepyti COVID-19 vakcina, Comirnaty XFG reikia suleisti po paskutinės COVID-19 vakcinos dozės suleidimo praėjus bent 3 mėnesiams (Lietuvoje taikomas 6 mėn. laikotarpis).

- Asmenims, kurių imuninės sistemos funkcija sunkiai sutrikusi, atsižvelgiant į nacionalines rekomendacijas gali būti leidžiamos papildomos dozės.

Nepageidaujamos reakcijos

Labai dažnas šalutinis poveikis (gali pasireikšti ne rečiau kaip 1 iš 10 asmenų):

dirglumas (nuo 6 mėnesių iki jaunesniems kaip 2 metų)

injekcijos (suleidimo) vietoje: skausmas / jautrumas, patinimas

nuovargis, galvos skausmas

mieguistumas (nuo 6 mėnesių iki jaunesniems kaip 2 metų)

raumenų skausmas, sąnarių skausmas

šaltkrėtis, karščiavimas

viduriavimas

Dažnas šalutinis poveikis (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 10 asmenų):

pykinimas

vėmimas (18 metų ir vyresnėms nėščioms moterims bei asmenims nuo 2 iki 18 metų, kurių sutrikusi imuninė sistema, pasireiškia labai dažnai)

injekcijos vietos paraudimas (nuo 6 mėnesių iki 11 metų ir 2 metų bei vyresniems tiriamiesiems, kurių sutrikusi imuninė sistema, pasireiškia labai dažnai)

padidėję limfmazgiai (dažniau stebėta po sustiprinamosios dozės)

COMIRNATY XFG vakcinų dozės

	12 metų ir vyresni, paruošta vartojimui	Nuo 6 mėnesių iki 11 metų, paruošta vartojimui
	 XFG	 XFG
Dozės viename flakone	Flakone yra 6 dozės	Daugiadoziame flakone yra 6 dozės (tamsiai mėlynas dangtelis)
Užpildyto vieno flakono tūris	2,25 ml daugiadozis flakonas	2,25 ml daugiadozis flakonas

COMIRNATY XFG vakcinų pakuotės



COMIRNATY XFG vakcinų paruošimas

Vaistinio preparato pavadinimas ir forma	12 metų ir vyresni, paruošta vartojimui	Nuo 6 mėnesių iki 11 metų, paruošta vartojimui
Flakono dangtelio spalva ir forma	 XFG	 XFG
Dozė	XFG: 30 µg XFG koduojanti mRNR	XFG: 10 µg XFG koduojanti mRNR
Injekcijos tūris vienoje dozėje	0,3 ml	0,3 ml
Skiedimas	NESKIESTI	NESKIESTI
Flakonui reikalingas skiediklio kiekis *	NESKIESTI	NESKIESTI

COMIRNATY XFG vakcinų laikymo sąlygos



Laikymo laikas ypač žemos temperatūros šaldiklyje (nuo -90 °C iki -60 °C)	18 mėnesių tinkamumo laikas	18 mėnesių tinkamumo laikas
Laikymo laikas šaldiklyje (nuo -25 °C iki -15°C)	NELAIKYTI	NELAIKYTI
Laikymo laikas šaldytuve (nuo 2 °C iki 8 °C)	10 savaičių (neviršijant tinkamumo laiko)	10 savaičių (neviršijant tinkamumo laiko)
Kambario temperatūra (nuo 8 °C iki 30 °C)	12 valandų iki pirmojo kamščio pradūrimo (įskaitant bet kokį atitirpinimo laiką)	12 valandų iki pirmojo kamščio pradūrimo (įskaitant bet kokį atitirpinimo laiką)
Po pirmojo kamščio pradūrimo (nuo 2 °C iki 30 °C)	Išmeskite po 12 val.	Išmeskite po 12 val.

Daugiau informacijos rasite: www.comirnatyeducation.lt

https://www.comirnatyeducation.lt/lt		
Vakcinos farmacinės formos vadovas		
Remkitės toliau pateikta informacija ir slinkite toliau, kad suprastumėte skirtumus tarp amžiaus grupių ir vaisto formų		
Vaistinio preparato pavadinimas ir forma	12 metų ir vyresni, paruošta vartojimui	Nuo 6 mėnesių iki 11 metų, paruošta vartojimui
Flakono dangtelio spalva ir forma	 XFG LP.8.1	 XFG LP.8.1
Dozė	XFG: 30 µg XFG koduojanti mRNR LP.8.1: 30 µg LP.8.1 koduojanti mRNR	XFG: 10 µg XFG koduojanti mRNR LP.8.1: 10 µg LP.8.1 koduojanti mRNR

VAISTO PAVADINIMAS. Comirnaty XFG 30 mikrogramų/dozėje injekcinė dispersija. Comirnaty XFG 10 mikrogramų/dozėje injekcinė dispersija. ATC kodas J07BN01.

BENDRINIS PAVADINIMAS. COVID-19 mRNA vakcina. **INDIKACIJOS.** Comirnaty XFG injekcinė dispersija skirta 6 mėnesių ir vyresnių asmenų aktyviajai imunizacijai, siekiant išvengti COVID 19 ligos, sukeltos SARS CoV 2. **DOZAVIMAS.** 12 metų ir vyresniems asmenims Comirnaty XFG 30 mikrogramų/dozėje injekcinė dispersija leidžiama į raumenis viena 0,3 ml doze, neatsižvelgiant į ankstesnio skiepavimo COVID-19 vakcina būklę. 5–11 metų vaikams Comirnaty XFG 10 mikrogramų/dozėje injekcinė dispersija leidžiama į raumenis viena 0,3 ml doze, neatsižvelgiant į ankstesnio skiepavimo COVID-19 vakcina būklę. Nuo 6 mėnesių iki 4 metų kūdikiams ir vaikams neskiepytiems COVID-19 vakcina Comirnaty XFG 10 mikrogramų/dozėje injekcinė dispersija leidžiama į raumenis 2 dozių pradinio kursu. Antrąją dozę rekomenduojama leisti praėjus 8 savaitėms po pirmosios dozės suleidimo. Jeigu vaikui 5 metai sueina laikotarpiu tarp dozių suleidimo pradinio kurso metu, pradinį kursą reikia užbaigti ta pačia 10 mikrogramų doze. Nuo 6 mėnesių iki 4 metų kūdikai ir vaikai, kuriems įvykdytas pradinis skiepavimo COVID 19 vakcina kursas Comirnaty XFG 10 mikrogramų/dozėje injekcinė dispersija leidžiama į raumenis viena doze. Asmenims, kurie anksčiau skiepyti COVID 19 vakcina, Comirnaty XFG reikia suleisti po paskutinės COVID 19 vakcinos dozės suleidimo praėjus bent 3 mėnesiams. Nuo 6 mėnesių iki 4 metų kūdikai ir vaikai, kuriems suleistos 1 arba 2 dozės vykdant 3 dozių pradinį kursą 3 µg vakcina 3 dozių pradiniam kursui užbaigti, gali būti suleistos papildomos Comirnaty XFG 10 mikrogramų/dozėje dozės. Antrąją dozę galima suleisti po pirmosios dozės suleidimo praėjus 3 savaitėms, o trečiąją dozę – po antrosios dozės suleidimo praėjus ne mažiau kaip 8 savaitėms. **KONTRAINDIKACIJOS.** Padidėjęs jautrumas veikliajai arba bet kuriai nurodytai pagalbinei medžiagai. **SPECIALŪS ĮSPĖJIMAI IR ATSARGUMO PRIEMONĖS.** Gauta pranešimų apie anafilaksijos atvejus. Po vakcinacijos Comirnaty būna padidėjusi miokardito ir perikardito rizika. Dėl paties skiepavimo proceso gali pasireikšti su nerimu susijusių reakcijų. Sergant sunkia ūmine karščiavimą sukeliančia ar infekcine liga, vakcinaciją reikia atidėti. Atsargiai reikia leisti asmenims, vartojantiems antikoagulantų arba kuriems yra trombocitopenija ar bet kokių kitų krešumo sutrikimų. Asmenims, kurių imuninė sistema sutrikusi, Comirnaty veiksmingumas gali būti mažesnis. **SAVEIKA SU KITAIŠ VAISTINIAIS PREPARATAIS.** Comirnaty XFG 30 mikrogramų/dozėje injekcinė dispersija galima skiepyti vienu metu su sezonine gripo vakcina. 18 metų ir vyresnius asmenis Comirnaty XFG galima skiepyti vienu metu su pneumokokine konjuguota vakcina ir su neadjuvantine rekombinantine baltymine respiracinio sincitinio viruso (RSV) vakcina. 65 metų ir vyresnius asmenis Comirnaty XFG galima skiepyti vienu metu su RSV vakcina ir didelės dozės gripo vakcina. Skirtingas injekcinės vakcinos reikia suleisti į skirtingas injekcijos vietas. Comirnaty XFG 10 mikrogramų/dozėje injekcinės dispersijos vartojimas kartu su kitomis vakcinomis netirtas. **ŠALUTINIS POVEIKIS.** Labai dažnai pasireiškė dirglumas, galvos skausmas, mieguistumas, viduriavimas, artralgija, mialgija, skausmas injekcijos vietoje, jautrumas injekcijos vietoje; nuovargis, šaltkrėtis, karščiavimas, injekcijos vietos patinimas. Dirglumas, jautrumas injekcijos vietoje ir mieguistumas pasireiškė tik 6–23 mėn. tiriamiesiems. 6–23 mėn. tiriamiesiems labai dažnai pasireiškė sumažėjęs apetitas. Vėmimo pasireiškimo dažnis 18 metų ir vyresnėms nėščioms moterims bei tiriamiesiems nuo 25 iki 18 metų, kurių sutrikusi imuninė sistema, yra apibūdintas kaip „labai dažnas“. **PAKUOTĖ.** Comirnaty XFG 30 mikrogramų dozėje injekcinė dispersija: 2 ml flakonas su pilkos spalvos dangteliu - daugiadozis flakonas (2,25 ml), kuriame yra 6 dozės po 0,3 ml. Comirnaty XFG 10 mikrogramų dozėje: 2 ml flakonas su mėlynos spalvos dangteliu - daugiadozis flakonas (2,25 ml), kuriame yra 6 dozės po 0,3 ml. Pakuočių dydis: 10 flakonų. **REGISTRUOTOJAS.** BioNTech Manufacturing GmbH, An der Goldgrube 12, 55131 Mainz, Vokietija. **ĮGALIOJAS ATSTOVAS LIETUVOJE.** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje. A. Goštauto g. 40A, LT-03163 Vilnius, Tel. +370 5 2514000. ▼ Vykdoma papildoma vaistinio preparato stebėseną. **TEKSTO PERŽIŪROS DATA.** 2026.07.28. Specialistai, pastebėję šalutinį poveikį ir (ar) gavę informacijos apie tai, turi pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos el. paštu NepageidaujamaR@vvkt.lt ar kitu būdu, kaip nurodyta jos interneto svetainėje <https://vvkt.lrv.lt/lt/>

© 2026 Pfizer Inc. Visos teisės apsaugotos. PP-CMR-LTU-0072 Parengta 2026 rugsėjo mėn.

Dėkojame už dėmesį



Daugiau informacijos apie COMIRNATY rasite
www.comirnatyeducation.lt/lt/