



Montevideo, 6 de febrero 2024

Sra. Directora General de Salud,
Dra. Adriana Alfonso,

En referencia a la solicitud de acceso a la información 1/220/2024 que pide:

1. *Actas de la Comisión Nacional Asesora de Vacunaciones correspondientes a las reuniones realizadas en 2023 y 2024.*

Respuesta 1: De acuerdo a lo informado por la Unidad de Inmunizaciones en el siguiente enlace se encuentran las actas publicadas: [<https://www.gub.uy/ministerio-salud-publica/comunicacion/publicaciones/actas-reuniones-comision-nacional-asesora-vacunaciones> | <https://www.gub.uy/ministerio-salud-publica/comunicacion/publicaciones/actas-reuniones-comision-nacional-asesora-vacunaciones>]

2. *Prospectos de las vacunas Comirnaty Omicron XBB.1.5 de las presentaciones pediátrica y adultos.*

Respuesta 2: De acuerdo a lo informado por la Unidad de Inmunizaciones en el siguiente enlace se encuentran los prospectos publicados: [<https://www.gub.uy/ministerio-salud-publica/comunicacion/publicaciones/prospectos-vacunas-incluidas-certificado-esquema-vacunacion>]

3. *Certificados de registro y autorización expedidos por el Departamento de Medicamentos dependiente de la División Productos de Salud por cada presentación.*

Respuesta 3: Se adjuntan los Certificados proporcionados por el Departamento de Medicamentos.



4. *Detalle de lotes y fechas de vencimiento del stock de cada presentación*

Respuesta 4: De acuerdo a lo informado por la Unidad de Inmunizaciones el detalle de lotes y fechas de vencimiento del stock de cada presentación son:

LABORATORIO FABRICANTE	NOMBRE DE LA VACUNA	LOTE	VENCIMIENTO*
Pfizer	Comirnaty Omicron XBB.1.5, presentación adulto	HJ9510	28/2/2025
Pfizer	Comirnaty Omicron XBB.1.5, presentación pediátrica	HJ4781	31/7/2024

*Los lotes pueden estar sujetos a extensión de su vida útil. Para lograr la extensión de las fechas de vencimiento el laboratorio fabricante, (en este caso Pfizer), deberá presentar ante el Departamento de Medicamentos del MSP nuevos estudios de estabilidad y los certificados de aprobación de las autoridades internacionales regulatorias (FDA y EMA).

Unidad de Información