

Lista de verificare pre-vaccinare pentru vaccinurile împotriva COVID-19



Pentru persoanele cărora li se administrează vaccinul:

Numele _____

Vârsta _____

Următoarele întrebări ne vor ajuta să stabilim dacă există un motiv pentru care nu ar trebui să faceți vaccinul împotriva COVID-19 astăzi. **Dacă răspundeți „da” la orice întrebare, nu înseamnă neapărat că nu trebuie să vă vaccinați.** Înseamnă doar că este posibil să vi se pună și alte întrebări. Dacă o întrebare nu este clară, vă rugăm să solicitați furnizorului dvs. de servicii medicale să vă ofere explicații.

	Da	Nu	Nu știu
1. Vă simțiți rău astăzi?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. Vi s-a administrat vreodată o doză de vaccin împotriva COVID-19?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
• Dacă da, ce vaccin vi s-a administrat?			
<input type="checkbox"/> Pfizer			
<input type="checkbox"/> Moderna			
<input type="checkbox"/> Janssen (Johnson & Johnson)			
<input type="checkbox"/> Alt produs _____			
• Ați adus fișa cu vaccinurile care v-au fost administrate sau alt tip de documentație? (da/nu)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
3. Ați dezvoltat vreodată o reacție alergică la: (Aceasta ar include o reacție alergică severă [de ex., șoc anafilactic] pentru care ați avut nevoie de tratament cu epinefrină sau EpiPen® sau care v-a determinat să mergeți la spital. Aceasta ar include, de asemenea, o reacție alergică ce a cauzat urticarie, inflamare sau detresă respiratorie, inclusiv respirație șuierătoare.)			
• O componentă a vaccinului împotriva COVID-19, inclusiv oricare dintre următoarele:			
○ Polietilenglicol (PEG), care se găsește în anumite medicamente, cum ar fi laxativele și preparatele pentru procedurile de colonoscopie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
○ Polisorbat, care se găsește în anumite vaccinuri, comprimate filmate și steroizi injectați intravenos	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
• O doză anterioară de vaccin împotriva COVID-19	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. Ați dezvoltat vreodată o reacție alergică la un alt vaccin (altul decât vaccinul împotriva COVID-19) sau la un medicament injectabil? (Aceasta ar include o reacție alergică severă [de ex., șoc anafilactic] pentru care ați avut nevoie de tratament cu epinefrină sau EpiPen® sau care v-a determinat să mergeți la spital. Aceasta ar include, de asemenea, o reacție alergică ce a cauzat urticarie, inflamare sau detresă respiratorie, inclusiv respirație șuierătoare.)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. Bifați toate opțiunile care se aplică pentru dvs.:			
<input type="checkbox"/> Sunt o femeie cu vârsta cuprinsă între 18 și 49 de ani			
<input type="checkbox"/> Am dezvoltat o reacție alergică severă la altceva decât un vaccin sau o terapie injectabilă, cum ar fi alergii la alimente, animale de companie, venin, la anumiți factori de mediu sau la medicamente cu administrare orală			
<input type="checkbox"/> Am avut COVID-19 și mi s-a administrat un tratament cu anticorpi monoclonali sau ser convalescent			
<input type="checkbox"/> Am fost diagnosticat(ă) cu sindrom inflamator multisistemic (MIS-C sau MIS-A) după o infecție cu COVID-19			
<input type="checkbox"/> Am un sistem imunitar slăbit (adică, infecție cu HIV, cancer)			
<input type="checkbox"/> Iau medicamente imunosupresoare sau fac terapie imunosupresoare			
<input type="checkbox"/> Am o tulburare hemoragică			
<input type="checkbox"/> Iau un tip de anticoagulant			
<input type="checkbox"/> Am un istoric de trombocitopenie indusă de heparină (HIT)			
<input type="checkbox"/> În prezent sunt însărcinată sau alăptez			
<input type="checkbox"/> Am fillere dermice			

Formular revizuit de _____

Data _____

**Această pagină a fost lăsată necompletată în
mod intenționat.**

Lista de verificare pre-vaccinare pentru vaccinurile împotriva COVID-19

Informații pentru profesioniștii în domeniul sănătății



Pentru informații suplimentare privind liniile directoare clinice pentru vaccinul împotriva COVID-19, accesați <https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html>.

Pentru informații suplimentare referitoare la Comisia Consultativă privind Practicile de Imunizare *Linii directoare generale pentru cele mai bune practici de imunizare*, accesați <https://www.cdc.gov/vaccines/hcp/acip-recs/general-recs/index.html>.

Vaccinurile împotriva COVID-19 sunt autorizate pentru diferite grupe de vârstă și se administrează intramuscular într-o serie de două doze sau în doză unică.

TIPUL DE VACCIN	GRUPE DE VÂRSTĂ AUTORIZATE	SERIE	INTERVAL
Vaccinul împotriva COVID-19 Pfizer-BioNTech	12 ani sau mai mult	Două doze	21 de zile
Vaccinul împotriva COVID-19 Moderna	18 ani sau mai mult	Două doze	28 de zile
Vaccinul împotriva COVID-19 Janssen (Johnson & Johnson)	18 ani sau mai mult	O doză	N/A

Nicio persoană din afara grupelor de vârstă autorizate pentru un produs nu trebuie să primească vaccinul.

Intervalele de timp pentru monitorizarea post-vaccinare pentru persoanele fără contraindicații pentru vaccinarea împotriva COVID-19

▪ 30 de minute:

- Istoricul unei reacții alergice imediate cu orice grad de severitate la un vaccin sau la o terapie injectabilă
- Contraindicația la un alt tip de vaccin împotriva COVID-19 (de exemplu, persoanele cu o contraindicație la vaccinurile de tip ARNm care primesc un vaccin Janssen (vaccinul împotriva COVID-19 Johnson & Johnson)
- Istoricul unui șoc anafilactic cu o altă cauză

▪ 15 minute:

- Toate celelalte persoane

Administrarea concomitentă a vaccinurilor împotriva COVID-19 și a altor vaccinuri

Vaccinurile COVID-19 și alte vaccinuri **pot fi administrate fără a lua în considerare momentul administrării**. Aceasta include administrarea simultană a vaccinurilor împotriva COVID-19 și a altor vaccinuri în timpul aceleiași vizite. De asemenea, alte vaccinuri pot fi administrate oricând înainte sau după vaccinarea împotriva COVID-19.

1. Vă simțiți rău astăzi?

Deși nu există nicio dovadă că o boală acută reduce eficacitatea vaccinului sau amplifică reacțiile adverse, ca măsură de precauție, **amânați vaccinarea pacienților cu boli moderate sau grave până la ameliorarea stării de sănătate.**

Amânați vaccinarea persoanelor infectate în prezent cu virusul SARS-CoV-2 până când acestea își revin din stadiul acut al bolii și pot ieși din izolare. Această recomandare se aplică indiferent dacă

infecția cu virusul SARS-CoV-2 a apărut înainte ca persoana care urmează să fie vaccinată să primească o doză inițială sau între doze, pentru un vaccin cu două doze. Nu se recomandă testarea virală sau testarea serologică pentru a evalua infectarea curentă sau anterioară exclusiv în scopul luării unei decizii cu privire la vaccinare.

Persoanele cu boli ușoare pot fi vaccinate. Nu refuzați vaccinarea dacă o persoană ia antibiotice.

Lista de verificare pre-vaccinare pentru vaccinurile împotriva COVID-19

Informații pentru profesioniștii în domeniul sănătății



2. Vi s-a administrat vreodată o doză de vaccin împotriva COVID-19?

Vaccinurile împotriva COVID-19 nu sunt interschimbabile.

Pentru produsele cu două doze, verificați fișele medicale, sistemele informatice referitoare la imunizare și cardurile de înregistrare a vaccinării pentru a ajuta la stabilirea produsului inițial administrat. Dacă vaccinul utilizat pentru prima doză nu poate fi stabilit sau nu mai este disponibil, poate fi administrat orice vaccin de tip ARNm disponibil (administrați dozele la un interval de cel puțin 28 de zile). Dacă se

administrează accidental două doze diferite de vaccin de tip ARNm împotriva COVID-19, nu sunt recomandate doze suplimentare de produs.

Persoanele cărora li s-a administrat un vaccin în cadrul unui studiu trebuie să se consulte cu sponsorii studiului pentru a determina dacă este posibilă administrarea unor doze suplimentare.

Pentru persoanele care au făcut vaccinul împotriva COVID-19 în afara Statelor Unite ale Americii:

- Persoanele care au primit toate dozele recomandate ale unui vaccin împotriva COVID-19 autorizat de FDA nu necesită doze suplimentare. Persoanele care au primit prima doză a unui vaccin împotriva COVID-19 autorizat de FDA care trebuie administrat în două doze, **nu trebuie** să primească din nou prima doză în Statele Unite ale Americii, dar trebuie să primească cea de-a doua doză cât mai aproape posibil de data recomandată.
- Persoanele care au primit toate dozele recomandate ale unui vaccin împotriva COVID-19 specificat pentru utilizarea în caz de urgență de către OMS **nu necesită** doze suplimentare ale unui vaccin împotriva COVID-19 autorizat de FDA. Consultați Aspecte clinice privind utilizarea vaccinurilor împotriva COVID-19 autorizate în prezent în Statele Unite ale Americii (<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html>) pentru o listă cu vaccinurile OMS pentru utilizarea în caz de urgență.
- Este posibil ca persoanelor care nu au primit toate dozele recomandate ale unui vaccin împotriva COVID-19 specificat pentru utilizarea în caz de urgență de către OMS să li se ofere o serie completă de administrare a unui vaccin împotriva COVID-19 autorizat de FDA. Așteptați cel puțin 28 de zile de la ultima doză de vaccin neautorizat de FDA înainte de a administra un vaccin împotriva COVID-19 autorizat de FDA.
- Este posibil ca persoanelor care au primit toate sau o parte din dozele recomandate ale unui vaccin împotriva COVID-19 care nu este specificat pentru utilizarea în caz de urgență de către OMS și care nu este autorizat de FDA să li se ofere o serie completă de administrare a unui vaccin împotriva COVID-19 autorizat de FDA. Așteptați cel puțin 28 de zile de la ultima doză de vaccin neautorizat înainte de a administra un vaccin împotriva COVID-19 autorizat de FDA.

3. Ați dezvoltat vreodată o reacție alergică la:

- O componentă a vaccinului împotriva COVID-19, inclusiv:
 - Polietilenglicol (PEG), care se găsește în anumite medicamente, cum ar fi laxativele și preparatele pentru procedurile de colonoscopie
 - Polisorbitat, care se găsește în anumite vaccinuri, comprimate filmate și steroizi injectați intravenos
- O doză anterioară de vaccin împotriva COVID-19

Persoanele cu o reacție alergică imediată* la o doză anterioară de vaccin împotriva COVID-19 sau cu o alergie cunoscută (diagnosticată) la o componentă a vaccinului au contraindicație la vaccinare.

Persoanelor cu contraindicație la un vaccin de tip ARNm împotriva COVID-19 nu trebuie să li se administreze doze din oricare dintre vaccinurile de tip ARNm (Pfizer-BioNTech sau Moderna). Persoanelor cu contraindicație la vaccinurile de tip ARNm împotriva COVID-19 (inclusiv din cauza unei alergii cunoscute [diagnosticate] la PEG†) li se recomandă administrarea cu precauție a vaccinului împotriva COVID-19 Janssen.

Persoanelor cu contraindicație la vaccinul împotriva COVID-19 Janssen (inclusiv din cauza unei alergii cunoscute [diagnosticate] la polisorbitat*) li se recomandă administrarea cu precauție a vaccinurilor de tip ARNm împotriva COVID-19.

Persoanelor cu un istoric de reacție alergică imediată la un vaccin sau la o terapie injectabilă care conține mai multe componente, dintre care una sau mai multe reprezintă o componentă a vaccinului împotriva COVID-19, li se recomandă administrarea cu precauție a celui vaccin împotriva COVID-19, chiar dacă nu se știe ce componentă a cauzat reacția alergică.

*Când persoanele cărora li se administrează vaccinul raportează un istoric de reacție alergică imediată, furnizorii trebuie să încerce să determine dacă reacțiile raportate ca urmare a vaccinării corespund reacțiilor alergice imediate, față de alte tipuri de reacții observate în mod obișnuit ca urmare a vaccinării, cum ar fi reacția vasovagală sau efectele secundare post-vaccinare (care nu constituie contraindicații pentru administrarea celei de-a doua doze de vaccin de tip ARNm împotriva COVID-19).

†Polietilenglicolul (PEG) este un ingredient care intră în compoziția ambelor vaccinuri de tip ARNm împotriva COVID-19, iar polisorbitatul 80 este un ingredient care intră în compoziția vaccinului împotriva COVID-19 Janssen. Deoarece PEG și polisorbitatul sunt asemănătoare din punct de vedere structural, poate apărea o hipersensibilitate încrucișată între acești compuși.

Lista de verificare pre-vaccinare pentru vaccinurile împotriva COVID-19

Informații pentru profesioniștii în domeniul sănătății



Componentele vaccinului împotriva COVID-19*

Descriere	Vaccinul de tip ARNm împotriva COVID-19 Pfizer-BioNTech	Vaccinul de tip ARNm împotriva COVID-19 Moderna	Vaccinul împotriva COVID-19 Janssen
Ingrediente active	ARNm modificat nucleozidic care codifică glicoproteina (S) spicului viral al SARS-CoV-2	ARNm modificat nucleozidic care codifică glicoproteina (S) spicului viral al SARS-CoV-2	Vector viral; vector recombinant Ad26, incapabil de replicare, care codifică o variantă stabilizată a proteinei (S) spicului SARS-CoV-2
Ingrediente inactice	2[(polietilenglicol {PEG})- 2000]-N, N-ditetradecilacetamidă	PEG2000-DMG: 1,2-dimiristoil-rac-glicerol, metoxipolietilenglicol	Polisorbat-80
	1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolină	1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolină	2-hidroxiopropil-β-ciclodextrină (HBCD)
	Colesterol	Colesterol	Acid citric monohidrat
	(4-hidroxiutil)azanedil)bis(hexan-6,1-dii)bis(2-hexildecanoat)	SM-102: heptadecan-9-il 8-((2-hidroxiutil)(6-oxo-6-(undeciloxi) hexil) amino) octanoat	Citrat trisodic dihidrat
	Clorură de sodiu	Trometamină	Clorură de sodiu
	Fosfat de potasiu monobazic	Clorhidrat de trometamină	Etanol
	Clorură de potasiu	Acid acetic	
	Fosfat disodic dihidrat	Acetat de sodiu	
Sucroză	Sucroză		

*Niciunul dintre vaccinuri nu conține ouă, gelatină, latex sau conservanți.

Posibile caracteristici ale reacțiilor alergice, reacțiilor vasovagale și ale efectelor secundare ale vaccinului ca urmare a vaccinării împotriva COVID-19

La pacienții care se confruntă cu simptome post-vaccinare, stabilirea etiologiei (inclusiv reacția alergică, reacția vasovagală sau efectele secundare ale vaccinului) este importantă pentru a stabili dacă unei persoane i se pot administra doze suplimentare ale vaccinului (inclusiv cea de-a doua doză a unui vaccin de tip ARNm împotriva COVID-19).

Următorul tabel cu semne și simptome este conceput să servească drept resursă, dar este posibil să nu fie complet, iar pacienții pot să nu prezinte toate semnele sau simptomele. Furnizorii trebuie să se bazeze pe propria judecată clinică la evaluarea pacienților pentru a stabili diagnosticul și gestionarea adecvată.

Caracteristică	Reacții alergice imediate (inclusiv șoc anafilactic)	Reacții vasovagale	Efecte secundare ale vaccinului (locale și sistemice)
Timul după vaccinare	Majoritatea apar în 15-30 de minute de la vaccinare	Majoritatea apar în 15 minute	În medie, la 1-3 zile după vaccinare (majoritatea apărând în ziua de după vaccinare)

SEMNE ȘI SIMPTOME

Caracteristică	Reacții alergice imediate (inclusiv șoc anafilactic)	Reacții vasovagale	Efecte secundare ale vaccinului (locale și sistemice)
La nivel constituțional	Senzația de sfârșit iminent	Senzația de cald sau rece	Febră, frisoane, oboseală
La nivel cutanat	Simptome la nivelul pielii prezente la ~90% dintre persoanele cu șoc anafilactic, inclusiv prurit, urticarie, eritem facial, angioedem	Paloare, diaforeză, piele umedă, senzația de căldură la nivelul feței	Durere, eritem sau inflamare la locul injectării, limfadenopatie în același braț în care s-a administrat vaccinul
La nivel neurologic	Confuzie, dezorientare, amețală, leșin, slăbiciune, pierderea cunoștinței	Amețală, leșin, sincopă (frecvent după simptome prodromale timp de câteva secunde sau minute), slăbiciune, modificări ale vederii (cum ar fi lumini intermitente, îngustarea câmpului vizual), modificări ale auzului	Dureri de cap

Lista de verificare pre-vaccinare pentru vaccinurile împotriva COVID-19

Informații pentru profesioniștii în domeniul sănătății



Caracteristică	Reacții alergice imediate (inclusiv șoc anafilactic)	Reacții vasovagale	Efecte secundare ale vaccinului (locale și sistemice)
La nivel respirator	Respirație sacadată, respirație șuierătoare, bronhospasm, stridor, hipoxie	Variable; dacă sunt însoțite de anxietate, pot prezenta un ritm respirator crescut	N/A
La nivel cardiovascular	Hipotensiune, tahicardie	Variable; pot dezvolta hipotensiune sau bradicardie în timpul sincopei	N/A
La nivel gastrointestinal	Greață, vărsături, crampe abdominale, diaree	Greață, vărsături	Pot apărea vărsături sau diaree
La nivel musculo-scheletic	N/A	N/A	Mialgie, artralgie

RECOMANDĂRI PRIVIND VACCINAREA

Caracteristică	Reacții alergice imediate (inclusiv șoc anafilactic)	Reacții vasovagale	Efecte secundare ale vaccinului (locale și sistemice)
Dacă persoana este vaccinată cu vaccinul de tip ARNm împotriva COVID-19 ca primă doză, se recomandă administrarea celei de-a doua doze de vaccin de tip ARNm?	Nu	Da	Da

Furnizorii de servicii medicale sau departamentele de sănătate din Statele Unite ale Americii pot solicita o consultație din partea proiectului Clinical Immunization Safety Assessment COVIDvax (<https://www.cdc.gov/vaccinesafety/ensuringsafety/monitoring/cisa/index.html>) în ceea ce privește o chestiune complexă legată de siguranța vaccinului împotriva COVID-19 care nu este abordată deja în ghidul CDC cu privire la un pacient cu reședință în Statele Unite ale Americii.

Profesioniștii din domeniul sănătății trebuie să fie familiarizați cu identificarea reacțiilor alergice de tip imediat, inclusiv șocul anafilactic și să trateze aceste evenimente cu competență la momentul administrării vaccinului. Tratatamentul medical adecvat pentru reacțiile alergice severe trebuie să fie disponibil imediat în cazul în care apare o reacție anafilactică acută ca urmare a administrării unui vaccin împotriva COVID-19. Consultați Gestionarea șocului anafilactic în centrele de vaccinare cu vaccinul împotriva COVID-19 | CDC pentru îndrumare suplimentară. <https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/pfizer/anaphylaxis-management.html>

Sincopa poate apărea în asociere cu vaccinurile injectabile, în special la adolescenți. Trebuie să existe proceduri pentru a evita vătămările prin cădere și pentru a gestiona reacțiile sincopale. Se recomandă monitorizarea tuturor persoanelor timp de 15 minute după administrarea vaccinului împotriva COVID-19. Pacienții trebuie să stea așezați sau în poziție culcată în timpul perioadei de monitorizare pentru a reduce riscul de vătămare în cazul în care leșină. În cazul dezvoltării sincopei, pacienții trebuie monitorizați până la dispariția simptomelor.

4. Ați dezvoltat vreodată o reacție alergică la un alt vaccin (altul decât vaccinul împotriva COVID-19) sau la un alt medicament injectabil?

Un istoric al oricărei reacții alergice imediate (într-un interval de patru ore) la orice alt vaccin sau terapie injectabilă (respectiv, vaccinuri sau terapii administrate intramuscular, intravenos sau subcutanat, care nu sunt asociate cu o componentă a vaccinurilor împotriva COVID-19) reprezintă o măsură de precauție pentru vaccinurile împotriva COVID-19 autorizate în prezent. Vaccinul poate fi administrat, dar oferiți consiliere pacienților cu privire la riscurile necunoscute reprezentate de dezvoltarea unei reacții alergice severe și prezentați aceste riscuri în raport cu beneficiile vaccinării. Se poate lua în considerare amânarea

vaccinării și/sau consultarea unui algero-imunolog. Printre argumentele pentru vaccinare se numără riscul expunerii la virusul SARS-CoV-2, riscul de boală gravă sau deces cauzate de COVID-19, infectarea anterioară cu COVID-19, riscul necunoscut reprezentat de șocul anafilactic ca urmare a vaccinării împotriva COVID-19 și posibilitatea ca persoana căreia i se administrează vaccinul să beneficieze imediat de îngrijiri pentru șoc anafilactic, dacă este necesar. **Aceste persoane trebuie monitorizate timp de 30 de minute după vaccinare.**

Lista de verificare pre-vaccinare pentru vaccinurile împotriva COVID-19

Informații pentru profesioniștii în domeniul sănătății



5. Aspecte clinice:

Răspuns	Aspect
Femeie cu vârsta cuprinsă între 18 și 49 de ani	<p>Femeile cu vârsta cuprinsă între 18 și 49 de ani pot primi orice tip de vaccin împotriva COVID-19 autorizat de FDA. Însă acestea trebuie informate cu privire la riscul rar, dar crescut, de tromboză cu sindrom de trombocitopenie (TTS) după primirea vaccinului împotriva COVID-19 Janssen www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/coronavirus-disease-2019-covid-19/janssen-covid-19-vaccine și cu privire la disponibilitatea altor vaccinuri împotriva COVID-19 autorizate de FDA.</p> <p>TTS este un sindrom rar care implică tromboză venoasă sau arterială acută și trombocitopenie cu debut recent la pacienții fără expunere recentă cunoscută la heparină.</p> <p>Materiale suplimentare de informare a persoanelor care urmează a fi vaccinate pot fi găsite la www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/safety/JJUpdate.html.</p>
Am dezvoltat o reacție alergică severă la altceva decât un vaccin sau o terapie injectabilă, cum ar fi alergii la alimente, animale de companie, venin, la anumiți factori de mediu sau la medicamente cu administrare orală	<p>Reacțiile alergice, inclusiv reacțiile alergice severe, care NU sunt asociate cu vaccinurile, terapiile injectabile sau componentele vaccinurilor împotriva COVID-19, NU reprezintă contraindicații sau precauții la vaccinarea cu vaccinurile împotriva COVID-19 autorizate în prezent. Cu toate acestea, persoanele care au dezvoltat orice fel de reacții alergice severe, indiferent de cauză, trebuie monitorizate timp de 30 de minute după vaccinare.</p>
Am avut COVID-19 și mi s-a administrat un tratament cu anticorpi monoclonali sau ser convalescent	<p>Vaccinarea trebuie oferită persoanelor indiferent de istoricul infectării anterioare simptomatice sau asimptomatice cu virusul SARS-CoV-2. Nu există un interval minim recomandat între infectare și vaccinare.</p> <p>Cu toate acestea, vaccinarea trebuie amânată cel puțin 90 de zile dacă un pacient a primit anticorpi monoclonali sau ser convalescent ca tratament pentru COVID-19. Aceasta este o măsură de precauție până când sunt disponibile informații suplimentare, pentru a evita interferența tratamentului cu anticorpi cu răspunsurile imune induse de vaccin.</p>

Lista de verificare pre-vaccinare pentru vaccinurile împotriva COVID-19

Informații pentru profesioniștii în domeniul sănătății



Răspuns	Aspect
<p>Am avut sindromul inflamator multisistemic; MIS-C (copii) sau MIS-A (adulti)</p>	<p>Nu se știe dacă persoanele cu un istoric de MIS-C sau MIS-A sunt expuse riscului unui răspuns imun neregulat la vaccinarea împotriva COVID-19.</p> <p>Persoanele cu un istoric de MIS-C sau MIS-A pot alege să fie vaccinate. Aspectele privind vaccinarea pot include:</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ Recuperarea clinică după MIS-C sau MIS-A, inclusiv revenirea la funcția cardiacă normală ■ Riscul personal de COVID-19 acut sau sever (de exemplu, vârsta, afecțiunile preexistente) ■ Nivelul de transmitere în comunitate al COVID-19 și riscul personal de reinfectare ■ Lipsa datelor de siguranță privind vaccinurile împotriva COVID-19 după aceste boli ■ Momentul oricărei terapii imunomodulatoare (pentru mai multe informații, pot fi consultate liniile directe generale privind cele mai bune practici pentru imunizare https://www.cdc.gov/vaccines/hcp/acip-recs/general-recs/index.html) <p>Deoarece dovezile actuale sugerează faptul că riscul de reinfectare cu SARS-CoV-2 este scăzut în lunile de după infectarea inițială, persoanele cu un istoric de MIS-C sau MIS-A ar trebui să ia în considerare întârzierea vaccinării până la recuperarea după infectare și timp de 90 de zile de la data diagnosticării cu MIS-C sau MIS-A.</p> <p>O conversație între pacient, tutorele (tutorii) acestuia și echipa medicală a acestuia sau un specialist poate ajuta cu deciziile privind vaccinarea împotriva COVID-19. De asemenea, este posibil ca furnizorii de asistență medicală și departamentele de sănătate să solicite o consultație din partea proiectului Clinical Immunization Safety Assessment la www.cdc.gov/vaccinesafety/ensuringsafety/monitoring/cisa/index.html.</p>
<p>Am un sistem imunitar slăbit (infecție cu HIV, cancer)</p> <p>Iau medicamente imunosupresoare sau fac terapie imunosupresoare</p>	<p>Vaccinurile împotriva COVID-19 pot fi administrate persoanelor cu afecțiuni medicale preexistente, cum ar fi infecția cu HIV sau alte afecțiuni care compromit sistemul imunitar, sau care iau medicamente sau terapii imunosupresoare ce nu prezintă contraindicații pentru vaccinare.</p> <p>Totuși, aceste persoane trebuie informate cu privire la profilul de siguranță și la eficacitatea necunoscute ale vaccinului în cazul populațiilor cu sistemul imunitar compromis, precum și cu privire la posibilitatea de răspunsuri imune reduse și necesitatea de a urma în continuare toate recomandările actuale de protecție împotriva COVID-19.</p> <p>Vaccinurile împotriva COVID-19 pot fi administrate chiar dacă pacientul face tratament cu corticosteroizi, inclusiv tratament topic sau intraarticular. Nu se recomandă revaccinarea după redobândirea competenței imune.</p>
<p>Am o tulburare hemoragică</p> <p>Iau un tip de anticoagulant</p>	<p>Ca în cazul tuturor vaccinurilor, orice tip de vaccin împotriva COVID-19 poate fi administrat acestor pacienți, dacă un medic care cunoaște riscul hemoragic al pacientului stabilește că vaccinul poate fi administrat intramuscular cu un grad rezonabil de siguranță.</p> <p>ACIP recomandă următoarea tehnică pentru vaccinarea intramusculară a pacienților cu afecțiuni hemoragice sau care iau anticoagulante: Pentru vaccinare trebuie utilizat un ac de calibru fin (calibru 23 sau mai mic), apoi trebuie aplicată presiune fermă la locul injectării, fără frecare, timp de cel puțin două minute.</p> <p>Persoanele care iau în mod regulat aspirină sau anticoagulante ca parte a tratamentelor de rutină nu trebuie să întrerupă aceste medicamente înainte de efectuarea unuia dintre vaccinurile împotriva COVID-19.</p>

Lista de verificare pre-vaccinare pentru vaccinurile împotriva COVID-19

Informații pentru profesioniștii în domeniul sănătății



Răspuns	Aspect
Istoric de trombocitopenie indusă de heparină (HIT)	<p>Deși cauza trombozei cu sindrom de trombocitopenie (TTS) asociată cu vaccinul împotriva COVID-19 Janssen este neclară, pare a fi similară cu un alt sindrom rar mediat imun, trombocitopenia indusă de heparină (HIT). Până când nu vor fi disponibile mai multe informații, experții recomandă ca persoanelor cu un istoric de episod al unui sindrom mediat imun caracterizat prin tromboză și trombocitopenie, cum ar fi HIT, să li se ofere un alt vaccin împotriva COVID-19 (adică un vaccin de tip ARNm) dacă au trecut 90 de zile sau mai puțin de la dispariția bolii acestora. După 90 de zile, pacienții pot fi vaccinați cu orice vaccin împotriva COVID-19 autorizat de FDA.</p> <p>Experții consideră că următorii factori nu fac persoanele mai predispuse la TTS după primirea vaccinului împotriva COVID-19 Janssen. Persoanele cu aceste afecțiuni pot fi vaccinate cu orice tip de vaccin împotriva COVID-19 autorizat de FDA, inclusiv cu vaccinul împotriva COVID-19 Janssen:</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ Un istoric anterior de tromboembolism venos ■ Factori de risc pentru tromboembolism venos (de exemplu, trombofilie ereditară sau dobândită incluzând factorul V Leiden; mutația genei protrombinei în poziția 20210A; sindromul antifosfolipidic; proteina C, proteina S sau deficitul de antitrombină ■ Un istoric anterior cu alte tipuri de tromboze neasociate cu trombocitopenie ■ Sarcina, perioada după naștere sau primirea de contraceptive hormonale (de exemplu, contraceptive orale combinate, de tip plasture, inel) <p>Materiale suplimentare de informare a persoanelor care urmează a fi vaccinate pot fi găsite la www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/safety/JJUpdate.html.</p>
În prezent sunt însărcinată sau alăptez	<p>Persoanele însărcinate sau care alăptează sunt eligibile și pot primi orice tip de vaccin împotriva COVID-19 autorizat în prezent.</p> <p>Pe baza cunoștințelor actuale, experții consideră că este puțin probabil ca vaccinurile împotriva COVID-19 să prezinte un risc pentru persoana însărcinată sau pentru făt. Vaccinurile împotriva COVID-19 autorizate de FDA nu pot provoca o infecție nici mamei, nici fătului. Cu toate acestea, riscurile potențiale ale vaccinurilor împotriva COVID-19 pentru această populație sunt necunoscute, deoarece vaccinurile nu au fost studiate pentru persoanele însărcinate.</p> <p>Când se ia decizia, persoanele însărcinate și furnizorii lor de asistență medicală trebuie să aibă în vedere nivelul de transmitere al COVID-19 în comunitate, riscul personal al pacientei de a contracta COVID-19, riscurile crescute de simptome grave de COVID-19 pentru pacientă și posibilele riscuri pentru făt, beneficiile cunoscute și potențiale ale vaccinării, eficacitatea vaccinului, efectele secundare ale vaccinului și datele limitate, dar tot mai multe privind siguranța vaccinului în timpul sarcinii.</p> <p>Persoanele însărcinate, care alăptează și aflate în perioada post-partum cu vârsta cuprinsă între 18 și 49 de ani ar trebui să fie conștiente de riscul rar de TTS după primirea vaccinului împotriva COVID-19 Janssen și de disponibilitatea altor vaccinuri împotriva COVID-19 autorizate de FDA (adică vaccinuri de tip ARNm).</p>
Am fillere dermice	<p>Vaccinurile împotriva COVID-19 autorizate de FDA pot fi administrate persoanelor care au primit fillere dermice injectabile ce nu prezintă contraindicații sau precauții în ceea ce privește vaccinarea.</p> <p>Rareori, aceste persoane pot prezenta inflamare temporară la locul de injectare a fillerului sau în apropierea acestuia (de obicei, la nivelul feței sau buzelor) după administrarea unei doze de vaccin împotriva COVID-19. Acestor persoane ar trebui să li se recomande să ia legătura cu furnizorul lor de servicii medicale dacă inflamația apare la sau lângă locul fillerului dermic ca urmare a vaccinării.</p>