

Контрольный лист, предшествующий вакцинации от COVID-19



Информация для вакцинируемых:

Следующие вопросы помогут нам определить наличие каких-либо причин, в силу которых на данный момент вам не следует проходить вакцинацию от COVID-19. Если Вы ответили «Да» на какой-либо вопрос, это не означает, что Вам будет отказано в вакцинации. Это всего лишь значит, что Вам могут быть заданы дополнительные вопросы. Если Вам непонятен вопрос, обратитесь за разъяснением к вашему поставщику медицинских услуг.

Имя и фамилия _____

Возраст _____

	Да	Нет	Не знаю
1. Чувствуете ли Вы себя в данный момент больным?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. Делалась ли Вам ранее прививка от COVID-19?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
• Если «Да», то какая?			
<input type="checkbox"/> Pfizer			
<input type="checkbox"/> Moderna			
<input type="checkbox"/> Janssen			
<input type="checkbox"/> Другой препарат (Johnson & Johnson) _____			
• Имеете ли вы при себе карточку вакцинации или другие документы? (да/нет)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
3. Наблюдалась ли у Вас когда-нибудь аллергическая реакция на: (В том числе тяжелая аллергическая реакция [например, анафилактическая], которая потребовала введения эпинефрина или препарата EpiPen* или привела к госпитализации. Речь также может идти об аллергической реакции, которая привела к возникновению сыпи, отека или дыхательной недостаточности, в том числе свистящему дыханию).			
• Компонент вакцины от COVID-19, включая какой-либо из указанных ниже:			
○ Полиэтиленгликоль (ПЭГ), который содержится в некоторых лекарственных средствах, например слабительных средствах и препаратах, предназначенных для колоноскопии	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
○ Полисорбат, который содержится в некоторых вакцинах, таблетках с пленочным покрытием и внутривенных стероидах	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
• Предыдущая доза вакцины от COVID-19	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. Наблюдалась ли у Вас когда-нибудь аллергическая реакция на другую вакцину (не предназначенную для профилактики COVID-19) или инъекционный препарат? (В том числе тяжелая аллергическая реакция [например, анафилактическая], которая потребовала введения эпинефрина или препарата EpiPen* или привела к госпитализации. Речь также может идти об аллергической реакции, которая привела к возникновению сыпи, отека или дыхательной недостаточности, в том числе свистящему дыханию).	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. Отметьте все подходящие варианты:			
<input type="checkbox"/> Я женщина в возрасте от 18 до 49 лет			
<input type="checkbox"/> У меня была тяжелая аллергическая реакция на несвязанные с вакциной факторы или инъекции, например, на продукты питания, домашних животных, яды, аллергия на факторы окружающей среды или на пероральные лекарственные средства			
<input type="checkbox"/> Был перенесен COVID-19 и пройдено лечение с применением моноклональных антител или сыворотки реконвалесценто			
<input type="checkbox"/> Диагностирован мультисистемный воспалительный синдром (MIS-C или MIS-A) вследствие коронавирусной инфекции COVID-19			
<input type="checkbox"/> Ослабленная иммунная система (т.е. ВИЧ-инфекция, рак)			
<input type="checkbox"/> Принимаются иммунодепрессивные препараты или терапия с их применением			
<input type="checkbox"/> Имеются нарушения гемостаза			
<input type="checkbox"/> Принимаются антикоагулянты			
<input type="checkbox"/> Проводилось лечение тромбоцитопении, вызванной применением гепарина (НИТ)			
<input type="checkbox"/> Я беременна либо кормлю грудью			
<input type="checkbox"/> Принимались дермальные филлеры			

Форма проверена _____

Дата _____

Данная страница намеренно оставлена
пустой.

Контрольный лист, предшествующий вакцинации от COVID-19

Информация для медицинских работников



Дополнительная информация о клинических рекомендациях в связи с вакцинацией от COVID-19 доступна по ссылке <https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html>.

Дополнительная информация о Консультативном комитете по методикам иммунизации относительно *общих передовых клинических рекомендаций по иммунизации* доступна по ссылке <https://www.cdc.gov/vaccines/hcp/acip-recs/general-recs/index.html>.

Вакцины от COVID-19 предназначены для разных возрастных групп и вводятся внутримышечно в виде двухдозовой или однодозовой прививки.

ВАКЦИНА	ОДОБРЕННЫЕ ВОЗРАСТНЫЕ ГРУППЫ	СЕРИЯ	ИНТЕРВАЛ
Вакцина от COVID-19 производства Pfizer-BioNTech	Лица в возрасте 12 лет и старше	2 дозы	21 день
Вакцина от COVID-19 Moderna	Лица в возрасте 18 лет и старше	2 дозы	28 дней
Вакцина от COVID-19 Janssen (производства Johnson & Johnson)	Лица в возрасте 18 лет и старше	1 доза	Н/П

Лица, не включенные в одну из одобренных возрастных групп, прививаться не должны.

Период последующего наблюдения за лицами, не имеющими противопоказаний к вакцинации от COVID-19

■ **30 минут:**

- Наличие в анамнезе аллергической реакции немедленного типа любой степени тяжести на вакцину или лечение с применением инъекционных лекарственных средств
- Противопоказание к другому виду вакцины от COVID-19 (например, лица, имеющие противопоказания к прививкам на основе мРНК, проходящие вакцинацию с помощью препарата Janssen (вакцина от COVID-19 производства Johnson & Johnson)
- Наличие в анамнезе анафилактической реакции по какой-либо причине

■ **15 минут:**

- Прочие категории лиц

Одновременное введение вакцин от COVID-19 и других вакцин

Вакцины от COVID-19 и другие вакцины можно вводить вне зависимости от временных рамок. Допускается одновременное введение вакцин от COVID-19 и других вакцин во время одного и того же визита. Другие вакцины можно также вводить в любое время до или после вакцинации от COVID-19.

1. Чувствуете ли Вы себя в данный момент больным?

Несмотря на отсутствие свидетельств о том, что острое заболевание снижает степень эффективности вакцины или увеличивает нежелательные реакции, в целях предосторожности следует отложить вакцинацию пациентов с заболеваниями средней или высокой степени тяжести до выздоровления.

Отложить вакцинацию лиц, которые в настоящее время заражены вирусом SARS-CoV-2, до тех пор, пока у них не пройдет острая фаза заболевания и они не выйдут из режима самоизоляции. Эта рекомендация применяется независимо от того,

произошло ли заражение вирусом SARS-CoV-2 до введения реципиенту первой дозы или между дозами в случае двухдозовой вакцины. Не рекомендуется применять серологический метод диагностики вирусных инфекций для оценки текущей или предыдущей инфекции исключительно для цели принятия решений относительно вакцины.

Лица с легкими заболеваниями противопоказаний к прививке не имеют. Не следует переносить сроки вакцинации в отношении лиц, принимающих антибиотики.

Контрольный лист, предшествующий вакцинации от COVID-19

Информация для медицинских работников



2. Делалась ли Вам ранее прививка от COVID-19?

Вакцины COVID-19 не являются взаимозаменяемыми.

При применении двухдозовых препаратов и для получения информации о том, какой препарат вводился изначально, необходимо проверить медицинские карты, системы хранения данных по иммунизации и карты прививок. При невозможности определения типа или недоступности вакцины, введенной во время первой дозы, можно

вводить любую доступную вакцину на основе мРНК (отдельными дозами с интервалом не менее 28 дней). Если по неосторожности введены две дозы вакцины от COVID-19 на основе мРНК, не рекомендуется вводить дополнительные дозы препарата.

Лица, которым вводилась экспериментальная вакцина, должны обратиться к организаторам исследований, чтобы выяснить, смогут ли они получить дополнительные дозы препарата.

Информация для лиц, прошедших вакцинацию от COVID-19 за пределами Соединенных Штатов Америки:

- Лица, получившие все рекомендуемые дозы вакцины от COVID-19, одобренной Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA), не обязаны вводить дополнительные дозы. Лица, получившие первую дозу вакцины от COVID-19, одобренной Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA), состоящей из двух доз, **не обязаны** повторно проходить всю серию вакцинации в Соединенных Штатах Америки, но должны получить вторую дозу в рекомендуемые сроки.
- Лица, получившие все рекомендуемые дозы вакцины от COVID-19, разрешенной на экстренное применение ВОЗ, **не обязаны** вводить дополнительные дозы вакцины от COVID-19, одобренной Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA). Перечень вакцин, разрешенных на экстренное применение ВОЗ, размещен в Промежуточных отчетах об оценке клинической картины применения вакцин от COVID-19, в настоящее время одобренных в Соединенных Штатах Америки, размещен по ссылке (<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html>).
- Лицам, не получившим все рекомендуемые дозы вакцины от COVID-19, разрешенной на экстренное применение ВОЗ, могут предложить пройти полную серию вакцинации вакциной от COVID-19, одобренной Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA). Подождите не менее 28 дней после введения последней дозы вакцины, не одобренной Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA), прежде чем вводить вакцину от COVID-19, одобренную Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA).
- Лицам, получившим все или часть рекомендуемых доз вакцины от COVID-19, не разрешенной на экстренное применение ВОЗ и не одобренной Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA), могут предложить пройти полную повторную серию вакцинации вакциной от COVID-19, одобренной FDA. Подождите не менее 28 дней после введения последней дозы не одобренной вакцины, прежде чем вводить вакцину от COVID-19, одобренную Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA).

3. Наблюдалась ли у Вас когда-нибудь аллергическая реакция на:

- Компонент вакцины от COVID-19, включая:
 - Полиэтиленгликоль (ПЭГ), который содержится в некоторых лекарственных средствах, например слабительных средствах и препаратах, предназначенных для колоноскопии
 - Полисорбат, который содержится в некоторых вакцинах, таблетках с пленочным покрытием и внутривенных стероидах
- Предыдущая доза вакцины от COVID-19

Лицам, у которых наблюдалась немедленная аллергическая реакция* на предыдущую дозу вакцины от COVID-19, или у которых наблюдалась (была диагностирована) аллергия на компонент вакцины, прививка противопоказана.

Лицам, имеющим противопоказания к вакцине от COVID-19 на основе мРНК, не следует вводить дозы каких-либо вакцин на основе мРНК (Pfizer-BioNTech или Moderna). Лицам, имеющим противопоказания к вакцине от COVID-19 на основе мРНК (в том числе тем, у которых наблюдалась [была диагностирована] аллергия на PEG[†]), следует соблюдать меры предосторожности в отношении вакцины Janssen от COVID-19.

Лицам, имеющим противопоказания к применению вакцины Janssen от COVID-19 (в том числе в связи с известной [диагностированной] аллергией на полисорбат*) следует соблюдать меры предосторожности в отношении вакцин от COVID-19 на основе мРНК.

Лицам, у которых в анамнезе наблюдалась немедленная аллергическая реакция на вакцину или лечение с применением инъекций, содержащих ряд

компонентов, один или несколько из которых используются в вакцине от COVID-19, следует соблюдать меры предосторожности в отношении прививки такой вакциной от COVID-19, даже если неизвестно, какой именно компонент вызвал аллергическую реакцию.

*Если лица, которым делается прививка, сообщают о наличии в своем анамнезе немедленной аллергической реакции, медицинские работники должны выяснить, является ли реакция, появившаяся в результате вакцинации, немедленной аллергической реакцией или же реакцией иного типа, которая часто наблюдается после вакцинации, например, вазогагальной реакцией или побочными эффектами от вакцинации (которые не являются противопоказанием к получению второй дозы вакцины от COVID-19 на основе мРНК).

[†]Полиэтиленгликоль (ПЭГ) содержится в обеих вакцинах от COVID-19 на основе мРНК, а полисорбат 80 содержится в вакцине от COVID-19 Janssen. Поскольку ПЭГ и полисорбат структурно близки, между этими соединениями может возникнуть перекрестная гиперчувствительность.

Контрольный лист, предшествующий вакцинации от COVID-19

Информация для медицинских работников



Компоненты вакцины от COVID-19*

Описание	Вакцина от COVID-19 на основе мРНК производителя Pfizer-BioNTech	Вакцина от COVID-19 на основе мРНК производителя Moderna	Вакцина Janssen от COVID-19
Активные вещества	мРНК с модифицированными нуклеозидами, кодирующая гликопротеин-шип (S) вируса SARS-CoV-2	мРНК с модифицированными нуклеозидами, кодирующая гликопротеин-шип (S) вируса SARS-CoV-2	Вирусный вектор; рекомбинант, аденовирусный вектор Ad2 с дефектом по репликации, кодирующий устойчивый вариант протеин-шипа (S) тяжёлого острого респираторного синдрома2 (SARS-CoV-2)
Вспомогательные вещества	2[(полиэтиленгликоль {PEG}-2000)-N, N-дитетрадецилацетамид	PEG2000-DMG: 1,2-димиристоил-рац-глицерин, метоксиполиэтиленгликоль	Полисорбат-80
	1,2-дистеароил-сн-глицеро-3-фосфохолин	1,2-дистеароил-сн-глицеро-3-фосфохолин	2-гидроксипропил-бета-циклодекстрин (ГБЦД)
	Холестерин	Холестерин	Кислота лимонная моногидрат
	(4-гидроксibuтил)азандиил)бис(гексан-6,1-диил)бис(2-гексилдеканоат)	SM-102: гептадекан-9-ил 8-(2-гидроксиэтил) (6-охо-6-(андецилокси) гексил) амино) октаноат	Дигидрат цитрата натрия
	Натрия хлорид	Трометамин	Натрия хлорид
	Дигидроортокалия фосфат	Трометамина гидрохлорид	Этанол
	Калия хлорид	Уксусная кислота	
	Натрия дигидрофосфата дигидрат	Натрия ацетат	
Сахароза	Сахароза		

*Ни одна из вакцин не содержит яиц, желатина, латекса или консервантов.

Возможные признаки аллергических реакций, вазовагальных реакций и побочных эффектов, вследствие вакцинации препаратом от COVID-19

Для пациентов, у которых наблюдались поствакцинальные симптомы, определяющие этиологию (включая аллергическую реакцию, вазовагальную реакцию или побочные эффекты после вакцинации), важно определить, может ли лицо получать дополнительные дозы вакцины (включая вторую дозу вакцины от COVID-19 на основе мРНК). Следующая таблица с описанием признаков и симптомов предназначена для справки, однако

приведенный в ней список не является исчерпывающим, а также у пациентов могут наблюдаться не все признаки или симптомы. Медицинские работники должны руководствоваться собственным экспертным мнением при оценке состояния пациентов с целью определения диагноза и соответствующей терапии.

Симптом	Немедленные аллергические реакции (включая анафилактическую)	Вазовагальные реакции	Побочные эффекты от вакцинации (местные и системные)
Период времени после вакцинации	Большинство наблюдается в течение 15-30 минут после вакцинации	Большинство наблюдается в течение 15 минут	В среднем, от 1 до 3 дней после вакцинации (при этом большинство наблюдается на следующий день после вакцинации)

ПРИЗНАКИ И СИМПТОМЫ

Симптом	Немедленные аллергические реакции (включая анафилактическую)	Вазовагальные реакции	Побочные эффекты от вакцинации (местные и системные)
Общие	Ощущение обреченности	Ощущение жары или холода	Повышение температуры тела, озноб, утомляемость
Кожные	Кожные проявления наблюдаются примерно у 90% людей с анафилактической реакцией и включают зуд, крапивницу, приливы жара, ангионевротический отек	Бледность, повышенное потоотделение, липкость кожи, ощущение жара на лице	Боль, эритема или отек в месте инъекции, признаки лимфаденопатии на руке, в которую вводилась вакцина
Неврологические	Спутанность сознания, дезориентация, головокружение, предобморочное состояние, слабость, потеря сознания	Головокружение, предобморочное состояние, обморок (зачастую после проявления продромальных симптомов; продолжительностью в несколько секунд или минут), слабость, нарушения зрения (например, вспышки света, туннельное зрение), нарушения слуха	Головная боль

Контрольный лист, предшествующий вакцинации от COVID-19

Информация для медицинских работников



Симптом	Немедленные аллергические реакции (включая анафилактическую)	Вазовагальные реакции	Побочные эффекты от вакцинации (местные и системные)
Респираторные	Одышка, свистящее дыхание, бронхоспазм, стридор, гипоксия	Различные проявления; при наличии тревоги возможно увеличение частоты дыхания	Н/П
Сердечно-сосудистая система	Гипотензия, тахикардия	Различные проявления; во время обморока может наблюдаться гипотензия или брадикардия	Н/П
Желудочно-кишечный тракт	Тошнота, рвота, спастические боли в животе, диарея	Тошнота, рвота	Может наблюдаться рвота или диарея
Опорно-двигательный аппарат	Н/П	Н/П	Миалгия, артралгия

РЕКОМЕНДАЦИИ В СВЯЗИ С ВАКЦИНАЦИЕЙ

Симптом	Немедленные аллергические реакции (включая анафилактическую)	Вазовагальные реакции	Побочные эффекты от вакцинации (местные и системные)
В случае введения первой дозы мРНК-вакцины от COVID-19 рекомендуется ли вводить вторую дозу вакцины на основе мРНК?	Нет	Да	Да

В случае возникновения сложностей с принятием решения о безопасности применения вакцины от COVID-19 в отношении конкретного пациента, проживающего в Соединенных Штатах Америки поставщики медицинских услуг или сотрудники департаментов здравоохранения в Соединенных Штатах Америки могут обратиться за консультацией к представителям Проекта по клинической оценке безопасности иммунизации COVIDvax (<https://www.cdc.gov/vaccinesafety/ensuringsafety/monitoring/cisa/index.html>).

Медицинские работники должны уметь распознавать аллергические реакции немедленного типа, в том числе анафилактические, и знать какие меры следует предпринять в случае их возникновения в момент введения вакцины. Необходимо обеспечить доступ к медицинским средствам, предназначенным для устранения тяжелых аллергических реакций, на случай развития у реципиента острой анафилактической реакции на вакцинацию от COVID-19. Дополнительное руководство размещено в разделе «Оказание помощи при анафилактическом шоке» на веб-сайтах, посвященных вакцинации от COVID-19, Центра по контролю и профилактике заболеваний (CDC). <https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/pfizer/anaphylaxis-management.html>

При введении инъекционных вакцин может случиться обморок, особенно у подростков. Следует предпринимать действия, направленные на избежание травм при падении, и контролировать обморочные реакции. После вакцинации от COVID-19 рекомендуется наблюдать за всеми лицами не менее 15 минут. В период наблюдения пациентов следует посадить или положить для снижения риска получения травмы в случае обморока. В случае обморока за пациентом необходимо наблюдать до исчезновения симптомов.

4. Наблюдалась ли у Вас когда-нибудь аллергическая реакция на другую вакцину (не предназначенную для профилактики COVID-19) или инъекционный препарат?

Вакцинацию с использованием одобренных препаратов от COVID-19 следует проводить с осторожностью при наличии в анамнезе немедленной аллергической реакции (в течение 4 часов) на другие вакцины или инъекционные препараты (т.е. вакцины или инъекционные препараты для внутримышечного, внутривенного или подкожного введения, не содержащие компонентов вакцины от COVID-19). Вакцинация допускается, однако необходимо предупредить пациентов о непредвиденных рисках, связанных с развитием тяжелой аллергической реакции, и соотнести эти риски с пользой вакцинации. Возможен перенос сроков вакцинации и/или проведении консультации с аллергологом-иммунологом. При вакцинации

следует руководствоваться следующими соображениями: риск заражения вирусом SARS-CoV-2, риск развития тяжелого заболевания или летального исхода на фоне инфекции COVID-19, предшествующего заражения COVID-19, непредвиденный риск развития анафилактической реакции после введения вакцины от COVID-19, а также способен ли пациент получить экстренную помощь в случае развития у него анафилактической реакции. **За состоянием лиц, подверженных таким рискам, необходимо наблюдать в течение 30 минут после вакцинации.**

Контрольный лист, предшествующий вакцинации от COVID-19

Информация для медицинских работников



5. Оценка клинической картины:

Ответная реакция	Рассматриваемые факторы
Женщины в возрасте от 18 до 49 лет	<p>Женщины в возрасте от 18 до 49 лет могут проходить вакцинацию с применением вакцины от COVID-19, одобренной Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA). Однако их следует проинформировать о том, что после введения вакцины от COVID-19 производства Janssen в редких случаях может наблюдаться повышенный риск возникновения синдрома тромбоза с тромбоцитопенией (СТТ) www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/coronavirus-disease-2019-covid-19/janssen-covid-19-vaccine и о доступности других вакцин от COVID-19, одобренных Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA).</p> <p>Синдром тромбоза с тромбоцитопенией (СТТ) – это редкий синдром, включающий острый венозный или артериальный тромбоз и первый случай тромбоцитопении у пациентов, ранее не получавших гепарин.</p> <p>Дополнительная информация для пациентов размещена по ссылке www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/safety/JJUpdate.html.</p>
У меня была тяжелая аллергическая реакция на несвязанные с вакциной факторы или инъекции, например, на продукты питания, домашних животных, яды, аллергия на факторы окружающей среды или на пероральные лекарственные средства	<p>Аллергические реакции, включая тяжелые аллергические реакции, НЕ связанные с прививками или инъекционными препаратами или компонентами вакцин от COVID-19 НЕ являются противопоказаниями к вакцинации одобренными препаратами от COVID-19 и не требуют применения особых мер предосторожности при вакцинации. Тем не менее, лица, у которых проявляются тяжелые аллергические реакции на какое-либо вещество, должны оставаться под наблюдением в течение 30 минут после вакцинации.</p>
Был перенесен COVID-19 и пройдено лечение с применением моноклональных антител или сыворотки реконвалесцентов	<p>Вакцинация предлагается вне зависимости от того, перенес ли реципиент инфекцию, вызываемую вирусом SARS-CoV-2, которая могла протекать при наличии или отсутствии соответствующих симптомов. Между заражением и вакцинацией отсутствует минимальный рекомендуемый интервал.</p> <p>Однако вакцинацию следует отложить как минимум на 90 дней, если пациент получил моноклональные антитела или сыворотку реконвалесцентов для лечения COVID-19. Это мера предосторожности применяется до тех пор, пока не станет доступна дополнительная информация, чтобы избежать влияния лечения с использованием антител на иммунную реакцию, вызванную вакциной.</p>

Контрольный лист, предшествующий вакцинации от COVID-19

Информация для медицинских работников



Ответная реакция	Рассматриваемые факторы
<p>Мультисистемный воспалительный синдром; либо MIS-C (у детей) или MIS-A (у взрослых)</p>	<p>Неизвестно, подвержены ли лица с MIS-C или MIS-A в анамнезе риску дисрегулируемой ответной иммунной реакции на вакцинацию от COVID-19.</p> <p>Лица с MIS-C или MIS-A в анамнезе могут принять решение пройти вакцинацию. Факторы, учитываемые при проведении вакцинации, включают:</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ Клиническое выздоровление после MIS-C или MIS-A, включая возвращение к нормальной сердечной функции ■ Личный риск тяжелого течения острого COVID-19 (например, возраст, основные заболевания) ■ Уровень контактного заражения COVID-19 и личный риск повторного заражения ■ Отсутствие данных о безопасности вакцин от COVID-19 с учетом этих заболеваний ■ Сроки проведения иммуномодулирующего лечения (для получения дополнительной информации ознакомьтесь с общими передовыми клиническими рекомендациями по иммунизации, размещенными по ссылке https://www.cdc.gov/vaccines/hcp/acip-recs/general-recs/index.html) <p>Поскольку текущие данные свидетельствуют о низком риске повторного заражения SARS-CoV-2 в течение нескольких месяцев после первичного заражения, лицам с MIS-C или MIS-A в анамнезе следует отложить вакцинацию до выздоровления от инфекции или на 90 дней после диагноза MIS-C или MIS-A.</p> <p>При принятии решения о вакцинации от COVID-19 пациент может посоветоваться с опекуном (опекунами), группой клинических специалистов или врачом. Поставщики медицинских услуги департаменты здравоохранения также могут обратиться за консультацией к представителям Проекта по клинической оценке безопасности иммунизации www.cdc.gov/vaccinesafety/ensuringsafety/monitoring/cisa/index.html.</p>
<p>Ослабленная иммунная система (ВИЧ-инфекция, рак)</p> <p>Принимаются иммунодепрессивные препараты или терапия с их применением</p>	<p>Вакцины от COVID-19 могут вводиться лицам, имеющим первичную патологию, например, ВИЧ-инфекцию или другие иммунодефицитные состояния, или лицам, принимающим иммуносупрессивные препараты или проходящим соответствующую терапию, у которых отсутствуют противопоказания к вакцинации.</p> <p>Тем не менее, им следует сообщить об отсутствии данных о безопасности и эффективности применения вакцины среди лиц с нарушенным иммунитетом, а также о вероятности снижения у них иммунного ответа и необходимости соблюдать действующие рекомендации по защите от COVID-19.</p> <p>Вакцины от COVID-19 могут вводиться независимо от лечения кортикостероидами, включая местное или внутрисуставное применение. После восстановления иммунитета не рекомендуется проводить повторную вакцинацию.</p>
<p>Имеются нарушения гемостаза</p> <p>Принимаются антикоагулянты</p>	<p>Этим пациентам может делаться прививка от COVID-19 при условии, что врач, которому известно о наличии риска кровотечения у такого пациента, подтвердит, что вакцина может быть введена ему внутримышечно безопасным образом.</p> <p>Комитет ACIP рекомендует применять следующую технику при внутримышечном введении вакцин пациентам, имеющим нарушение свертываемости крови или принимающим антикоагулянты: Для вакцинации необходимо использовать тонкую иглу (23 или меньшего калибра). После введения иглы участок инъекции придавливают (не растирая кожу) в течение не менее 2 минут.</p> <p>Лицам, регулярно принимающим аспирин или антикоагулянты в составе своих обычных лекарств, не следует прекращать прием этих лекарств до вакцинации от COVID-19.</p>

Контрольный лист, предшествующий вакцинации от COVID-19

Информация для медицинских работников



Ответная реакция	Рассматриваемые факторы
Наличие в анамнезе тромбоцитопении, вызванной применением гепарина (НПТ)	<p>Несмотря на то, что причина синдрома тромбоза с тромбоцитопенией (СТТ), связанного с вакциной от COVID-19 производства Janssen, неясна, по всей видимости она схожа с другим редким иммуно-обусловленным синдромом – тромбоцитопенией, вызванной применением гепарина (НПТ). До тех пор, пока не станет доступна дополнительная информация, эксперты рекомендуют лицам с иммунодефицитным состоянием в анамнезе, характеризующимся тромбозом и тромбоцитопенией, например НПТ и если с момента выздоровления прошло не более 90 дней прививаться другой вакциной от COVID-19 (т.е. на основе мРНК). По истечении 90-дневного срока пациенты могут быть вакцинированы любой вакциной от COVID-19, одобренной Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA).</p> <p>По мнению специалистов, после введения вакцины от COVID-19 производства Janssen, указанные ниже факторы не делают людей более восприимчивыми к синдрому тромбоза с тромбоцитопенией (СТТ). Лица с этими заболеваниями могут пройти вакцинацию с применением любой вакцины от COVID-19, одобренной Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA), включая вакцину от COVID-19 производства Janssen:</p> <ul style="list-style-type: none">■ Венозная тромбоземболия в анамнезе■ Факторы риска венозной тромбоземболии, например, наследственная или приобретенная тромбофилия, включая фактор V Лейдена; мутация 20210A в гене протромбина, антифосфолипидный синдром; дефицит протеина С, протеина S или антитромбина■ Наличие в анамнезе других типов тромбозов, не связанных с тромбоцитопенией■ Беременность, послеродовой период или прием гормональных контрацептивов (например, комбинированных пероральных контрацептивов, пластыря, кольца) <p>Дополнительная информация для пациентов размещена по ссылке www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/safety/JJUpdate.html.</p>
Текущая беременность или кормление грудью	<p>Беременные или кормящие грудью женщины могут проходить вакцинацию от COVID-19 любым из существующих препаратов.</p> <p>Основываясь на имеющиеся сведения специалисты считают маловероятной возникновение опасности для беременной женщины или плода вследствие вакцинации от COVID-19. Вакцины от COVID-19, одобренные Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA), не вызывают заражение матери или плода. Однако, поскольку вакцины не изучались на беременных, потенциальные риски вакцин от COVID-19 для этой группы населения неизвестны.</p> <p>При принятии такого решения беременные и их поставщики медицинских услуг должны исходить из соображений риска распространения COVID-19 в сообществе, в котором беременные проживают, индивидуального риска заражения COVID-19, повышенного риска тяжелого протекания COVID-19 у пациента и потенциальной опасности для плода, эффективности и побочных эффектов вакцины, а также принять во внимание ограниченный, но увеличивающийся объем данных о безопасности применения вакцины во время беременности.</p> <p>Беременные, кормящие и женщины в послеродовом периоде в возрасте от 18 до 49 лет должны знать о том, что в редких случаях после введения вакцины от COVID-19 производства Janssen может наблюдаться повышенный риск возникновения синдрома тромбоза с тромбоцитопенией (СТТ), а также о наличии других вакцин от COVID-19, одобренных Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA) (т.е. вакцин на основе мРНК).</p>
Наличие дермальных филлеров	<p>Вакцины от COVID-19, одобренные Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA), могут вводиться лицам с дермальными филлерами, у которых нет противопоказаний к вакцинации и при отсутствии необходимости применения особых мер предосторожности.</p> <p>В редких случаях после введения дозы вакцины от COVID-19 у таких лиц может возникнуть временный отек в месте введения филлера или рядом с ним (обычно на лице или губах). Таким лицам следует проконсультироваться со своим лечащим врачом в случае появления отека после вакцинации в месте введения дермального филлера или рядом с ним.</p>