

Checklist Pré-Vacina para COVID-19

Vacinas



Para os receptores de vacinas:

As seguintes perguntas nos ajudarão a determinar se há qualquer razão que você não deve receber a vacina COVID-19 hoje.

Se você responder "sim" a qualquer pergunta, isso não significa necessariamente que você não deve ser vacinado. Significa apenas que podemos fazer algumas perguntas adicionais. Se uma pergunta não for clara, por favor, peça ao seu profissional de saúde para explicá-la.

Nome do Paciente _____

Idade _____

Sim Não Não Sei

| | | | |
|---|--|--|--|
| 1. Você está se sentindo mal hoje? | | | |
| 2. Você já recebeu uma dose da vacina COVID-19? | | | |
| <ul style="list-style-type: none">Se sim, qual produto de vacina você recebeu? | | | |
| Pfizer Moderna Janssen (Johnson & Johnson) Outro | | | |
| 3. Você já teve uma reação alérgica a: (Isso inclui uma reação alérgica grave [por exemplo, anafilaxia] que exigiu tratamento com epinefrina ou EpiPen ou que o levou ao hospital. Também incluir uma reação alérgica que ocorreu dentro de 4 horas que causou urticária, inchaço ou dificuldade respiratória, incluindo chiado.) | | | |
| <ul style="list-style-type: none">Um componente de uma vacina COVID-19, incluindo qualquer um dos seguintes: | | | |
| - Polietileno glicol (PEG), que é encontrado em alguns medicamentos, como laxantes e preparações para procedimentos de colonoscopia | | | |
| - Polisorbato, que é encontrado em algumas vacinas, comprimidos revestidos de filme, e esteroides intravenosos. | | | |
| <ul style="list-style-type: none">Uma dose anterior da vacina COVID-19. | | | |
| <ul style="list-style-type: none">Uma vacina ou terapia injetável que contém múltiplos componentes, um dos quais é um componente da vacina COVID-19, mas não se sabe qual componente provocou a reação imediata. | | | |
| 4. Você já teve uma reação alérgica a outra vacina (além da vacina COVID-19) ou a um medicamento injetável? (Isso inclui uma reação alérgica grave [por exemplo, anafilaxia] que exigiu tratamento com epinefrina ou EpiPen ou que o levou ao hospital. Também incluir uma reação alérgica que ocorreu dentro de 4 horas que causou urticária, inchaço ou dificuldade respiratória, incluindo chiado.) | | | |
| 5. Você já teve uma reação alérgica grave (por exemplo, anafilaxia) a algo diferente de um componente da vacina COVID-19, ou qualquer vacina ou medicação injetável? Isso incluiria alergias a alimentos, animais de estimação, veneno, alergias ambientais ou orais. | | | |
| 6. Você recebeu alguma vacina nos últimos 14 dias? | | | |
| 7. Você já fez um teste positivo para COVID-19 ou um médico já lhe disse que você tinha COVID-19? | | | |
| 8. Você recebeu terapia de anticorpos passivos (anticorpos monoclonais ou soro convalescente) como tratamento para COVID-19? | | | |
| 9. Você tem um sistema imunológico enfraquecido causado por algo como infecção pelo HIV ou câncer ou você toma drogas imunossupressores ou terapias? | | | |
| 10. Você tem um distúrbio hemorrágico ou está tomando um anticoagulante? | | | |
| 11. Você tem um histórico ou um fator de risco para um distúrbio de coagulação sanguínea? | | | |
| 12. Você está grávida ou amamentando? | | | |
| 13. Você tem enchimentos dérmicos? | | | |

Formulário revisado por _____

Data _____

Checklist Pré-Vacina para COVID-19

Vacinas



Checklist Pré-Vacina para COVID-19

Vacinas



Li ou escutei uma explicação sobre a Declaração de Informações de Vacinas 2020-2021 para a vacina COVID-19 e entendo os riscos e benefícios. Além disso, também tive a oportunidade de fazer perguntas sobre essa(s) imunização(ões). Acredito que os benefícios superam os riscos e eu assumo voluntariamente total responsabilidade por quaisquer reações que possam resultar tanto do meu recebimento da(s) imunização(ões) quanto do recebimento da(s) imunização(ões) pela pessoa nomeada abaixo para a qual sou o responsável legal ("Pupilo"). Meu registro médico pode ser compartilhado com meu médico ou outro profissional de saúde e o registro médico do meu Pupilo pode ser compartilhado com seu médico ou outro profissional de saúde. Estou solicitando que a imunização seja dada a mim ou ao meu Pupilo. Eu, por mim e em nome do meu Pupilo e de cada um de nossos respectivos herdeiros, executores, representantes pessoais e atribuições, por meio deste, libero o centro de vacinação em massa, e seus afiliados, subsidiárias, divisões, diretores, empreiteiros, agentes e funcionários (coletivamente "Partes Liberadas"), de toda e qualquer reivindicação decorrente, em conexão ou de qualquer forma relacionada ao meu recebimento e ao recebimento do meu Pupilo desta ou destas imunização(ões). Nem o centro de vacinação em massa, nem nenhuma das Partes Liberadas, a qualquer momento ou em qualquer medida, será responsável, responsabilizado ou de qualquer forma responsável por qualquer perda, lesão, morte ou dano sofrido ou sofrido por qualquer pessoa em qualquer momento em conexão ou como resultado deste programa de vacinação ou da administração das vacinas descritas acima. O centro de vacinação usará e divulgará sua informação pessoal e de saúde ou as informações pessoais e de saúde do seu Pupilo, para tratar você ou seu Pupilo, para receber o pagamento dos cuidados prestados e para outras operações de saúde. As operações de saúde geralmente incluem as atividades realizadas para melhorar a qualidade do atendimento. Preparamos um aviso detalhado das práticas de privacidade para ajudá-lo a entender melhor nossas políticas em relação a você e às informações pessoais de saúde de seu Pupilo.

<https://www.cdc.gov/other/privacy.html>

- ☐ **Eu reconheço que recebi uma cópia do Aviso de Práticas de Privacidade.**

Assinatura

Letra de Imprensa: Sobrenome, Primeiro Nome (Inicial do Meio)

Estado

Condado

Endereço de e-mail

Data

Checklist Pré-Vacina para COVID-19

Vacinas



Checklist Pré-Vacina para COVID-19

Vacinas



Para informações adicionais sobre recomendações para a Vacina da COVID-19, veja:

<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html>

Para informações adicionais sobre recomendações gerais ACIP, veja: <https://www.cdc.gov/vaccines/hcp/acip-recs/general-recs/index.html>

Três vacinas COVID-19 estão atualmente autorizadas para uso nos Estados Unidos. Essas vacinas são autorizadas para uso em diferentes faixas etárias.

| PRODUTO | FAIXAS ETÁRIAS AUTORIZADAS |
|---|----------------------------|
| Vacina Pfizer-BioNTech COVID-19 | 12 anos ou mais |
| Vacina Moderna COVID-19 | 18 anos ou mais |
| Vacina Janssen COVID-19 (Johnson & Johnson) | 18 anos ou mais |

Qualquer pessoa fora das faixas etárias autorizadas para um produto não deve receber a vacina.

Tempos de observação pós-vacinação para pessoas sem contraindicações à vacinação COVID-19

- [] **30 minutos:** Histórico de reação alérgica imediata de qualquer gravidade a uma vacina ou terapia injetável. Pessoas com contraindicações a um tipo diferente de vacina COVID-19 (por exemplo, pessoas com contraindicação às vacinas mRNA COVID-19 que recebem vetor viral Janssen devem ser observadas por 30 minutos após a vacinação de Janssen). Histórico de anafilaxia devido a qualquer causa
- [] **15 minutos:** Todas as outras pessoas

Idade

Trombose com síndrome de trombocitopenia (TTS) é uma síndrome rara que envolve trombose venosa aguda ou arterial e trombocitopenia inicial em pacientes sem exposição conhecida recente à heparina. TTS foi relatado nos EUA após o recebimento da vacina Janssen COVID-19. A EUA [Autorização de Uso Emergencial] do FDA para a Vacina Janssen COVID-19 agora inclui um aviso de que eventos raros de coagulação podem ocorrer após a vacinação, principalmente entre mulheres de 18 a 49 anos.

Mulheres de 18 a 49 anos de idade podem receber qualquer vacina COVID-19 autorizada pelo FDA. No entanto, elas devem ser informadas do raro risco de TTS após o recebimento da Vacina Janssen COVID-19 em sua faixa etária e da disponibilidade de outras vacinas COVID-19 autorizadas pelo FDA.

O FDA adicionou um aviso ao EUA e à [ficha técnica para os vacinados](#). Materiais de educação adicionais aos vacinados podem ser encontrados em [CDC Recomenda Uso Da Vacina Janssen COVID-19 da Johnson & Johnson | CDC](#).

Você está se sentindo mal hoje?

Não há evidências de que a doença aguda reduza a eficácia da vacina ou piore os eventos adversos da vacina. No entanto, como precaução com doença aguda moderada ou grave, todas as vacinas devem ser adiadas até que a doença melhore. Doenças leves **NÃO são contraindicações à vacinação**. Não retenha a vacinação se uma pessoa está tomando antibióticos.

A vacinação de pessoas com infecção atual pelo SARS-CoV-2 deve ser adiada até que a pessoa se recupere de uma doença aguda e possa interromper o isolamento. Esta recomendação se aplica a pessoas que desenvolvem infecção por SARS-CoV-2 antes de receber qualquer dose de vacina, bem como para aqueles que desenvolvem infecção SARS-CoV-2 após a primeira dose, mas antes do recebimento da segunda dose.

Checklist Pré-Vacina para COVID-19

Vacinas



Você já recebeu uma dose de vacina COVID-19?

As vacinas COVID-19 **NÃO** são intercambiáveis. As vacinas COVID-19 são administradas intramuscularmente como uma série de duas doses ou uma dose única.

Para produtos de duas doses, verifique prontuários, sistemas de informações de imunização e cartões de registro de vacinação para ajudar a determinar o produto inicial recebido. Aqueles que receberam uma vacina experimental devem consultar os patrocinadores do teste para determinar se é viável receber doses adicionais. Se o produto vacinal utilizado para a primeira dose não puder ser determinado ou não estiver mais disponível, qualquer vacina mRNA COVID-19 disponível pode ser administrada. Doses devem ser separadas por pelo menos 28 dias. Se duas doses de produtos diferentes mRNA COVID-19 forem administradas nessas situações (ou inadvertidamente), nenhuma dose adicional de qualquer produto é recomendada neste momento.

| Vacina | NÚMERO DE DOSES/SÉRIE | INTERVALO ENTRE AS DOSES |
|---------------------------------|-----------------------|--------------------------|
| Vacina Pfizer-BioNTech COVID-19 | 2 | 21 dias |
| Vacina Moderna COVID-19 | 2 | 28 dias |
| Vacina Janssen COVID-19 | 1 | — |

"A segunda dose deve ser administrada o mais próximo possível do intervalo recomendado. Se isso não for possível, a segunda dose da vacina mRNA COVID-19 pode ser programada para administração até 6 semanas (42 dias) após a primeira dose.

Componentes da Vacina COVID-19*

| Descrição | Pfizer-BioNtech mRNA COVID-19 | Moderna mRNA COVID-19 | Janssen COVID-19 |
|------------------------------|--|--|---|
| Ingredientes Ativos | MRNA modificado por nucleosídeos codificação do pico viral (S) glicoproteína de SARS-CoV-2 | MRNA modificado por nucleosídeos codificação do pico viral (S) glicoproteína de SARS-CoV-2 | Vetor Viral: Vetor Ad26 recombinante incompetente-em-replicação, codificando uma variante estabilizada da proteína SARS-CoV-2 Spike (S) |
| Ingredientes Inativos | 2[(polietileno glicol)-2000]-N, N-ditetradecylacetamida | PEG2000-DMG: 1,2-dimiristoil-rac-glicerol, metoxipolietileno glicol | Polisorbato-80 |
| | 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfolina | 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfolina | 2-hidroxipropil-β-ciclodextrina(HBCD) |
| | Colesterol | Colesterol | Monohidrato de ácido cítrico |
| | (4-hidroxybutyl)azanediyI)bis(hexano-6,1-diyl) bis(2-hexyldecanoate) | SM-102: heptadecane-9-yl 8-(2-hidroxitil) (6-oxo-6-(undecyloxy) hexyl) amino) octanoato | Citrato de trisódio |
| | Cloreto de potássio | Trometamina | Cloreto de sódio |
| | Fosfato de potássio monobásico | Cloridrato de Trometamina | Etanol |
| | Cloreto de sódio | Ácido acético | |
| | Dihidrato de fosfato de sódio dibásico | Sódio | |
| | Sacarose | Sacarose | |

Quando os receptores de vacinas relatam uma reação alérgica imediata, os provedores devem tentar determinar se as reações reportadas após a vacinação são consistentes com reações alérgicas imediatas versus outros tipos de reações comumente observadas após a vacinação, como reação vasovagal ou efeitos colaterais pós-vacinação (que não são contraindicações ao recebimento da segunda dose da vacina mRNA COVID -19). Consulte a página 6 para obter informações adicionais.

"Nenhuma das vacinas contém ovos, gelatina, látex ou conservantes.

Checklist Pré-Vacina para COVID-19

Vacinas



Você já teve uma reação alérgica a:

- Qualquer componente de uma vacina COVID-19, incluindo:
 - Poliolietileno (PEG), que é encontrado em alguns medicamentos, como laxantes e preparações para procedimentos de colonoscopia
 - Polisorbato, que é encontrado em algumas vacinas, comprimidos revestidos de filme e esteroides intravenosos
- Uma vacina ou terapia injetável que contém múltiplos componentes, um dos quais o componente que provocou a reação alérgica imediata

Polietileno glicol (PEG) é um ingrediente em ambas as vacinas mRNA COVID-19, e polisorbato 80 é um ingrediente na vacina Janssen COVID-19. PEG e polisorbato estão estruturalmente relacionados, e pode ocorrer hipersensibilidade interativa entre esses compostos.

- Pessoas com contraindicação a uma das vacinas mRNA Covid-19 não devem receber doses das vacinas mRNA (Pfizer-BioNTech ou Moderna). Pessoas com contraindicação para vacinas mRNA COVID-19 (inclusive devido a uma alergia conhecida [diagnosticada] ao PEG) têm uma precaução para a vacina Janssen COVID-19.
- Pessoas com contraindicação à Vacina Janssen COVID-19 (inclusive devido a uma alergia conhecida [diagnosticada] ao polisorbato) têm uma precaução para as vacinas mRNA COVID-19.
- Além disso, pessoas com reação a uma vacina ou terapia injetável que contenha múltiplos componentes, um dos quais é um componente vacinal, mas em que não se sabe qual componente provocou a reação alérgica imediata, têm uma precaução para a vacinação.

Os profissionais de saúde devem estar familiarizados com a identificação de reações alérgicas de tipo imediato, incluindo anafilaxia, e ser competentes no tratamento desses eventos no momento da administração da vacina. O tratamento médico adequado para reações alérgicas graves deve estar disponível imediatamente no caso de uma reação anafilática aguda ocorrer após a administração de uma vacina COVID-19.

Consulte o site do CDC [Manejo da Anafilaxia na Vacinação da COVID-19](#) para obter orientação adicional.

Você já teve uma reação alérgica a outra vacina (além da vacina COVID-19) ou outro medicamento injetável?

Um histórico de qualquer reação alérgica imediata a qualquer outra vacina ou terapia injetável(ou seja, vacinas intramusculares, intravenosas ou subcutâneas ou terapias não relacionadas a um componente das vacinas COVID-19) é uma precaução para vacinas COVID-19 atualmente autorizadas. A vacina pode ser dada, mas aconselhe o paciente sobre riscos desconhecidos de desenvolver uma reação alérgica grave e pese esses riscos contra os benefícios da vacinação. Pode-se considerar o adiamento da vacinação e/ou consulta com um alergista-imunologista.

Considerações para a vacinação incluem risco de exposição ao SARS-CoV-2, risco de doença grave ou morte por COVID-19, infecção prévia com COVID-19, risco desconhecido de anafilaxia após a vacinação COVID-19 e capacidade do receptor de receber cuidados imediatamente para anafilaxia, se necessário. **Esses indivíduos devem ser observados durante 30 minutos após a vacinação.**

Você já teve uma reação alérgica grave (por exemplo, anafilaxia) a algo diferente de um componente da vacina COVID-19, ou qualquer vacina ou medicação injetável? Isso inclui alergias a alimentos, animais de estimação, veneno, alergias ambientais ou orais.

Reações alérgicas, incluindo reações alérgicas graves, NÃO relacionadas a vacinas ou terapias injetáveis, componentes das vacinas COVID-19 (incluindo PEG), NÃO são contraindicações ou precauções para a vacinação com as vacinas COVID-19 atualmente autorizadas. No entanto, os indivíduos que tiveram reações alérgicas graves a qualquer coisa, independentemente da causa, devem ser observados por 30 minutos após a vacinação. Todos os outros, incluindo aqueles com reações alérgicas imediatas que não foram graves, devem ser observados por 15 minutos.

Perguntas de Consideração Clínica

As respostas a essas perguntas não são (por si só) contraindicações ou precauções para a vacinação. No entanto, profissionais de saúde devem estar preparados para discutir informações e opções com os pacientes com base em suas respostas às seguintes perguntas.

Recebeu outra vacina nos últimos 14 dias?

A série de vacinas COVID-19 deve ser administrada sozinha, com um intervalo de 14 dias antes ou após a administração de outras vacinas. Esta recomendação baseia-se na falta de dados sobre a segurança e eficácia de vacinas mRNA COVID-19 administradas simultaneamente com outras vacinas

Checklist Pré-Vacina para COVID-19

Vacinas



No entanto, as vacinas de COVID-19 e outras vacinas podem ser administradas em um período mais curto em situações em que os benefícios da vacinação são considerados superiores os potenciais riscos desconhecidos de coadministração vacinal (por exemplo, vacinação toxóide contendo tétano como parte do manejo da ferida, vacinação antirrábica para profilaxia pós-exposição, vacinas de sarampo ou Hepatite A durante um surto) ou para evitar barreiras ou atrasos para a vacinação do COVID-19.

Você já teve um teste positivo para COVID-19 ou tem um médico já lhe disse que você tinha COVID-19?

A vacinação deve ser oferecida a pessoas independentemente do histórico de infecções SARS-CoV-2 sintomáticas ou assintomáticas anteriores. A vacinação de pessoas com infecção conhecida por SARS-CoV-2 deve ser adiada até que a pessoa se recupere da doença aguda (se a pessoa apresenta sintomas) e os critérios foram atendidos para que elas interrompam o isolamento. Não há intervalo mínimo recomendado entre infecção e vacinação, sugerindo que o risco de reinfecção SARS-CoV-2 é baixo nos meses após a infecção inicial, mas pode aumentar com o tempo devido à diminuição da imunidade. Assim, enquanto o fornecimento de vacinas permanece limitado, as pessoas com recente infecção aguda SARS-CoV-2 podem optar por atrasar temporariamente a vacinação, se desejarem, reconhecendo que o risco de reinfecção e, portanto, a necessidade de vacinação, pode aumentar com o tempo após a infecção inicial. Não é recomendado o teste viral para avaliar a infecção aguda pelo SARS-CoV-2 ou testes sorológicos para avaliar a infecção prévia apenas para fins de tomada de decisão da vacina.

Você recebeu terapia passiva de anticorpos como tratamento para COVID-19?

Com base na meia-vida estimada de anticorpos monoclonais ou plasma convalescente como parte do tratamento COVID-19, bem como evidências sugerindo que a reinfecção é incomum nos 90 dias após a infecção inicial, a vacinação deve ser adiada por pelo menos 90 dias, como medida de precaução até que informações adicionais estejam disponíveis, para evitar interferência do tratamento de anticorpos com respostas imunes induzidas por vacinas.

Você tem um sistema imunológico enfraquecido causado por algo como infecção pelo HIV ou câncer, ou você toma drogas ou terapias imunossupressoras?

Pessoas com infecção pelo HIV ou outras condições que comprometem a imunidade, ou que tomam medicamentos ou terapias imunossupressoras

podem ter risco aumentado para casos graves de COVID-19. As vacinas COVID-19 podem ser administradas a pessoas com condições médicas subjacentes que não tenham contraindicações à vacinação. No entanto, eles devem ser aconselhados sobre o perfil desconhecido de segurança vacinal e eficácia em populações imunocomprometidas, bem como o potencial de respostas imunes reduzidas e a necessidade de continuar a seguir todas as orientações atuais para se proteger contra o COVID-19, incluindo usando uma máscara, distanciamento social e lavando as mãos com frequência. A revacinação não é recomendada após a recuperação da competência imunológica em pessoas que receberam vacinas COVID-19 durante a quimioterapia ou tratamento com outros medicamentos imunossupressores.

Você tem um distúrbio hemorrágico ou está tomando um anticoagulante?

Como em todas as vacinas, a vacina COVID-19 pode ser dada a esses pacientes, se um médico familiarizado com o risco de sangramento do paciente determinar que a vacina pode ser administrada intramuscularmente com segurança razoável. A ACIP recomenda que a seguinte técnica de vacinação intramuscular em pacientes com distúrbios hemorrágicos ou em uso de anticoagulantes: Uma agulha de bitola fina (calibre 23 ou menor) deve ser usada para a vacinação, seguida de pressão firme no local, sem esfregar, por pelo menos 2 minutos.

Você está grávida ou amamentando?

Se as gestantes fazem parte de um grupo que é recomendado para receber uma vacina COVID-19 (por exemplo, pessoal de saúde), elas podem optar por ser vacinadas. Ao tomar essa decisão, as gestantes e seus prestadores de cuidados de saúde devem considerar o nível de transmissão comunitária COVID-19, o risco pessoal da paciente de contrair COVID-19, os riscos da COVID-19 para o paciente e potenciais riscos para o feto, a eficácia da vacina, os efeitos colaterais da vacina e a falta de dados sobre o uso da vacina durante a gravidez. Uma pessoa lactante que faz parte de um grupo recomendado para receber uma vacina COVID-19 (por exemplo, pessoal de saúde) pode optar por ser vacinada. Não há dados sobre a segurança das vacinas COVID-19 em pessoas lactando ou os efeitos da vacina COVID-19 para o bebê amamentado ou produção/excreção de leite.

Você tem preenchimentos dérmicos?

Pessoas que receberam preenchimentos dérmicos podem desenvolver inflamação temporária no local de injeção de enchimento, geralmente rosto ou lábios, após uma dose de uma vacina COVID-19. Administre vacinas para pessoas com preenchimentos dérmicos injetáveis que não tenham contraindicações à vacinação.

Checklist Pré-Vacina para COVID-19

Vacinas



Essas pessoas devem ser aconselhadas a entrar em contato com seu provedor de saúde se o inchaço se desenvolver no local do preenchimento dérmico após a vacinação.

Características potenciais de reações alérgicas, reação vasovagal e efeitos colaterais da vacina após a vacinação mRNA COVID-19

Em pacientes que experimentam sintomas pós-vacinação, determinar a etiologia (incluindo reação alérgica, reação vasovagal ou efeitos colaterais da vacina) é importante para determinar se uma pessoa pode receber doses adicionais da vacina (incluindo a 2ª dose de uma vacina mRNA COVID-19). A tabela a seguir de sinais e sintomas é destinada a servir como um recurso, mas pode não ser exaustiva, e os pacientes podem não ter todos os sinais ou sintomas. Os provedores devem usar seu julgamento clínico ao avaliar os pacientes para determinar o diagnóstico e o manejo adequado.