

**FACT SHEET NG IMPORMASYON SA BAKUNA PARA SA MGA
TATANGGAP AT TAGAPAG-ALAGA
TUNGKOL SA SPIKEVAX (BAKUNA SA COVID-19, mRNA, BAKUNANG
MODERNA COVID-19, AT BAKUNANG MODERNA COVID-19, BIVALENT
(ORIHINAL AT OMICRON BA.4/BA.5) UPANG MAIWASAN ANG CORONAVIRUS
DISEASE 2019 (COVID-19).**

**SPIKEVAX (BAKUNA SA COVID-19, mRNA) AT BAKUNANG MODERNA COVID-19
PARA SA 12 TAONG GULANG AT PATAAS**

**BAKUNANG MODERNA COVID-19, BIVALENT
(ORIHINAL AT OMICRON BA.4/BA.5)
PARA SA 18 TAONG GULANG AT PATAAS**

Inaalok sa iyo ang alinman sa SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA), Bakunang Moderna COVID-19, o ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent (Orihinal at Omicron BA.4/BA.5), mula ngayon ay tinutukoy bilang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent, upang maiwasan ang Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) na dulot ng SARS-CoV-2.

Ang Fact Sheet sa Impormasyon ng Bakuna para sa mga Tatanggap at Tagapag-alaga ay binubuo ng Fact Sheet para sa awtorisado na Bakunang Moderna COVID-19 para gamitin sa mga indibidwal na 12 taong gulang at pataas at ang awtorisado na Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent para gamitin sa mga indibidwal na 18 taong gulang at pataas, at kasama rin ang impormasyon tungkol sa bakunang lisensyado ng FDA, SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA) para gamitin sa mga indibidwal na 12 taong gulang at pataas.¹

Ang aprubadong bakuna ng FDA na SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA) at ang Bakunang Moderna COVID-19, na pinahintulutan para sa Emergency Use Authorization (EUA) para sa mga indibidwal na 12 taong gulang at pataas ay maaaring gamitin nang palitan, kapag ginamit ayon sa kani-kanilang mga tagubilin para sa paggamit.²

¹ Maaari kang makatanggap ng Fact Sheet Sa Impormasyon ng Bakuna kahit na ang iyong anak ay 11 taong gulang. Ang mga bata na magiging 11 taong gulang hanggang 12 taong gulang sa pagitan ng mga dosis sa pangunahing serye ay maaaring makatanggap ng alinman sa (1) Bakunang Moderna COVID-19, na pinahintulutan para gamitin sa mga indibidwal na 6 na taon hanggang 11 taong gulang; o (2) Bakunang Moderna COVID-19, na pinahintulutan para gamitin sa mga indibidwal na 12 taong gulang at pataas; o (3) SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA).

² Ang SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA) na aprubado ng FDA at ang isang presentasyon ng Bakunang Moderna COVID-19 na pinahintulutan ng EUA (ibinigay na nasa mga maliliit na bote na may pulang takip at tatak na may isang mapusyaw na asul na gilid) ay maaaring gamitin nang palitan para sa pangunahing serye sa mga indibidwal na 12 na taong

gulang pataas nang hindi nagpapakita ng anumang alalahanin ukol sa ka ligtasan o pagiging epektibo.

Ang SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA) ay isang bakunang COVID-19 na inaprubahan ng FDA na ginawa ng ModernaTX, Inc. Ito ay inaprubahan bilang isang serye ng dalawang dosis para sa pag-iwas sa COVID-19 sa mga indibidwal na 18 taong gulang at pataas. Ito ay pinahintulutan din sa ilalim ng EUA na magbigay ng:

- dalawang dosis ng pangunahing serye sa mga indibidwal na 12 taon hanggang 17 taong gulang; at
- pangatlong pangunahing serye na dosis sa mga indibidwal na 12 taong gulang at pataas na natukoy na magkaroon ng ilang uri ng immunocompromise.

Ang Bakunang Moderna COVID-19 ay nakatanggap ng EUA mula sa FDA upang magbigay ng:

- isang dalawang-dosis na pangunahing serye sa mga indibidwal na 12 taong gulang at mas matanda; at
- isang ikatlong pangunahing serye na dosis sa mga indibidwal na 12 taong gulang at mas matanda na may ilang partikular na uri ng immunocompromise.

Ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent ay nakatanggap ng EUA mula sa FDA upang magbigay ng alinman sa:

- isang dosis ng booster sa mga indibidwal na 18 taong gulang at pataas at hindi bababa sa 2 buwan pagkatapos makumpleto ang pangunahing bakuna sa anumang awtorisado o naaprubahang monovalent³ na bakuna sa COVID-19; o
- isang dosis ng booster sa mga indibidwal na 18 taong gulang at pataas at hindi bababa sa 2 buwan pagkatapos matanggap ang pinakabagong dosis ng booster na may anumang awtorisado o naaprubahang monovalent na bakuna sa COVID-19.

Ang Fact Sheet ng Impormasyon sa Bakuna na ito ay naglalaman ng impormasyon upang matulungan kang maunawaan ang mga panganib at benepisyo ng SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA), Bakunang Moderna COVID-19, o ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent, na maaari mong matanggap dahil kasalukuyang may pandemya ng COVID-19. Makipag-usap sa iyong tagapagbigay ng pagbabakuna kung mayroon kang mga katanungan.

Ang SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA), Bakunang Moderna COVID-19, o ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent ay maaaring hindi maprotektahan ang lahat.

Ang Fact Sheet na ito ay maaaring na-update. Para sa pinabagong Fact Sheet, bisitahin lamang ang www.modernatx.com/covid19vaccine-eua.

ANO ANG KAILANGAN MONG ALAMIN BAGO MAKAKUHA NG VACCINE NA ITO? ANO ANG COVID-19?

Ang COVID-19 ay sanhi ng isang coronavirus na tinatawag na SARS-CoV-2. Ang ganitong uri ng coronavirus ay hindi pa nakikita dati. Maaari kang makakuha ng COVID-19 sa pamamagitan ng pakikipag-ugnayan sa ibang tao na mayroong virus. Ito ay nakararami isang sakit sa paghinga na maaaring makaapekto sa iba pang mga organo. Ang mga taong may COVID-19 ay may malawak na hanay ng mga sintomas na naiulat, mula sa banayad na sintomas hanggang sa matinding karamdaman.

³ Ang monovalent ay tumutukoy sa anumang awtorisado o inaprubahang bakuna sa COVID-19 na naglalaman o nag-encode ng spike protein ng Orihinal na SARS-CoV-2 lamang.

Ang mga sintomas ay maaaring lumitaw 2 hanggang 14 araw pagkatapos malantad sa virus. Maaaring lumitaw na mga sintomas: lagnat o panginginig; ubo; igsi ng paghinga; pagkapagod; pananakit ng kalamnan o katawan; sakit ng ulo; kawalan ng panlasa o amoy; namamagang lalamunan; baradong ilong o tumutulong sipon; pagduwal o pagsusuka; pagtatae.

PAANO NAKAUGNAY ANG SPIKEVAX (BAKUNA SA COVID-19, mRNA), BAKUNANG MODERNA COVID-19, AT BAKUNANG MODERNA COVID-19, BIVALENT?

Ang SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA) ay maaaring gamitin nang palitan.⁴ Ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent ay ginawa sa parehong paraan tulad ng SPIKEVAX at Bakunang Moderna COVID-19, ngunit naglalaman din ito ng bahagi ng Omicron upang makatulong na maiwasan ang COVID-19 na dulot ng Omicron na variant ng SARS-CoV-2.

Para sa higit pang impormasyon sa EUA, tingnan ang “Ano ang Emergency Use Authorization (EUA)?” seksyon sa dulo ng Fact Sheet na ito.

ANO ANG DAPAT MONG BANGGITIN SA IYONG TAGAPAGBIGAY NG BAKUNA BAGO KUMUHA NG ALINMAN SA MGA BAKUNANG ITO?

Sabihin sa iyong tagapagbigay ng bakuna ang lahat ng iyong mga kondisyong medikal, kabilang ang kung ikaw ay:

- mayroong anumang mga alerdyi
- nagkaroon ng myocarditis (pamamaga ng kalamnan sa puso) o pericarditis (pamamaga ng lining sa labas ng puso)
- may lagnat
- mayroong isang karamdaman sa pagdurugo o kasalukuyang gumagamit ng pamapanipis ng dugo
- ay immunocompromised o umiinom ng gamot na nakakaapekto sa iyong immune system
- buntis o may planong mabuntis
- nagpapasuso
- nakatanggap ng isa pang Bakuna sa COVID-19
- kailanman ay nahimatay na kasama ng isang iniksyon

SINO ANG HINDI DAPAT KUMUHA NG SPIKEVAX (BAKUNA SA COVID-19, mRNA), BAKUNANG MODERNA COVID-19, O BAKUNANG MODERNA COVID-19, BIVALENT?

Hindi ka dapat kumuha ng alinman sa mga bakunang ito kung ikaw ay:

- nagkaroon ng isang matinding reaksiyon ng alerdyi pagkatapos ng nakaraang dosis ng SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA) o Bakunang Moderna COVID-19.
- nagkaroon ng isang matinding reaksiyong alerdyi sa anumang sangkap ng alinman sa mga bakunang ito.

ANO ANG SANGKAP NG MGA BAKUNANG ITO?

Ang SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA), Bakunang Moderna COVID-19, o ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent ay naglalaman ng mga sumusunod na sangkap: messenger ribonucleic acid (mRNA), lipids (SM-102, polyethylene glycol [PEG] 2000 limangristoyl glycerol [DMG], kolesterol, at 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine [DSPC]), tromethamine, tromethamine hydrochloride, acetic acid, sodium acetate trihydrate, at sucrose

PAANO BINIBIGAY ANG MGA BAKUNANG ITO?

Ang SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA), Bakunang Moderna COVID-19, o ang Bakunang

⁴Ang SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA) na aprubado ng FDA at ang isang presentasyon ng Bakunang Moderna COVID-19 na pinahintulutan ng EUA (ibinigay na nasa mga maliliit na bote na may pulang takip at tatak na may isang mapusyaw na asul na gilid) ay maaaring gamitin nang palitan para sa pangunahing serye sa mga indibidwal na 12 na taong gulang pataas nang hindi na gpaakita ng anumang lalahanin ukol sa kaligtasan o pagiging epektibo.

Moderna COVID-19, Bivalent ay ibibigay sa iyo bilang isang iniksyon sa kalamnan.

Pangunahing Serye: Ang SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA) at ang Bakunang Moderna COVID-19 ay pinangangasiwaan bilang isang serye na 2 dosis, na 1 buwan ang agwat. Ang pangatlong pangunahing serye na dosis ay maaaring ibigay ng hindi bababa sa 1 buwan pagkatapos ng pangalawang dosis sa mga indibidwal na mayroong ilang mga uri ng immunocompromise.

Dosis ng Booster:

- Ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent ay ibibigay bilang isang dosis nang hindi bababa sa 52 buwan pagkatapos ng makumpleto ang pangunahing pagbabakuna sa anumang awtorisado o naaprubahang monovalent na bakuna sa COVID-19; o
- pagtanggap ng pinakahuling dosis ng booster na may anumang awtorisado o naaprubahang monovalent na bakuna sa COVID-19.

GINAMIT NA BA ANG MGA BAKUNANG ITO NOON?

Sa mga klinikal na pagsubok, humigit-kumulang na 30,000 indibidwal na 12 taong gulang at pataas ay nakatanggap ng hindi bababa sa 1 dosis ng Bakunang Moderna COVID-19. Milyun-milyong indibidwal ang nakatanggap ng Bakunang Moderna COVID-19 sa ilalim ng EUA mula noong Disyembre 18, 2020.

Sa isang klinikal na pagsubok, humigit-kumulang 400 indibidwal na ang nakatanggap ng isang dosis ng bivalent na bakuna na naiiba sa Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent dahil naglalaman ito ng ibang bahagi ng Omicron.

ANO ANG MGA BENEPISYO NG MGA BAKUNANG ITO?

Ang SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA), Bakunang Moderna COVID-19, o ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent ay nagpamalas sa pagpigil ng COVID-19. Pinahintulutan ng FDA ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent na magbigay ng mas mahusay na proteksyon laban sa COVID-19 na dulot ng variant ng Omicron ng SARS-CoV-2.

Ang tagal ng proteksyon laban sa COVID-19 ay kasalukuyang hindi alam.

ANO ANG MGA PELIGRO NG MGA BAKUNANG ITO?

Mayroong napakaliit na posibilidad na ang mga bakunang ito ay maaaring maging sanhi ng isang malubhang reaksiyong alerdyi. Ang isang matinding reaksiyon ng alerdyi ay karaniwang magaganap sa loob ng ilang minuto hanggang isang oras pagkatapos makakuha ng isang dosis ng bakuna. Para sa kadahilanang ito, maaaring hilingin sa iyo ng iyong tagapagbigay ng pagbabakuna na manatili sa lugar kung saan mo natanggap ang iyong bakuna para sa pagsubaybay pagkatapos ng pagbabakuna. Ang mga palatandaan ng isang malubhang reaksiyong alerdyi ay maaaring kasama ang: Hirap sa paghinga

- Hirap sa paghinga
- Pamamaga ng mukha at lalamunan
- Mabilis na tibok ng puso
- Malubhang pantal sa buong katawan mo
- Pagkahilo at panghihina

Ang Myocarditis (pamamaga ng kalamnan sa puso) at pericarditis (pamamaga ng lining sa labas ng puso) ay nangyayari sa ilang mga tao na nakatanggap ng SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA) o Bakunang Moderna COVID-19, ay mas karaniwan sa mga lalaking nasa hustong gulang na wala pang 40 taong gulang kaysa sa mga babae at mas nakatatandang lalaki. Karamihan sa mga taong ito, nagsimula ang mga sintomas

sa loob ng ilang araw pagkatapos matanggap ang pangalawang dosis ng bakuna. nagsimula ang sintomas sa loob ng ilang araw pagkatapos makatanggap ng pangalawang dosis ng bakuna. Napakababa ng pagkakataon na magkaroon nito. Magpatingin ka agad sa doktor kung mayroon ka ng mga sumusunod na sintomas pagkatapos makatanggap ng bakuna:

- Paninikip ng dibdib
- Kapos ng paghinga
- Pakiramdam na mabilis na pagtibok, kumakabog o pagpitik ng puso

Mga hindi magandang epekto na naiulat sa isang klinikal na pagsubok kasama ng bakuna ay:

- Mga reaksiyon sa lugar ng pag-iniksyon: sakit, lambot at pamamaga ng mga lymph nodes o kulani sa parehong braso ng iniksyon, pamamaga (tigas), at pamumula
- Pangkalahatang mga epekto: pagkapagod, sakit ng ulo, pananakit ng kalamnan, pananakit ng mga kasu-kasuan, panginginig, pagduwal at pagsusuka, lagnat, at pantal

Mga hindi magandang epekto na naiulat sa panahon ng post-authorization kabilang ang:

- Malubhang reaksiyong alerdyi
- Myocarditis (pamamaga ng kalamnan sa puso)
- Pericarditis (pamamaga ng lining sa labas ng puso)
- Nahimayat kasabay ng iniksyon ng bakuna

Maaaring hindi lamang ito ang lahat ng mga posibleng epekto ng mga bakunang ito. Ang malubha at hindi inaasahang epekto ay maaaring mangyari. Ang mga posibleng epekto ng mga bakunang ito ay pinag-aaralan pa rin.

ANO ANG MAAARI KONG GAWIN SA HINDI MAGANDANG EPEKTO NITO?

Kung nakakaranas ka ng matinding reaksiyong alerdyi, tagawan ang 9-1-1, o pumunta sa pinakamalapit na ospital.

Tagawan ang tagabigay ng bakuna o iyong healthcare provider kung mayroon kang anumang mga epekto na nakakaabala sa iyo o hindi nawala.

Iulat ang mga epekto sa bakuna sa FDA/CDC Vaccine Adverse Event Reporting System (VAERS). Ang numero ng walang bayad na VAERS ay 1-800-822-7967 o mag-ulat online sa <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Mangyaring isama ang SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA), Bakunang Moderna COVID-19 EUA, o ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent EUA", kung naaangkop, sa unang linya ng kahon # 18 ng form ng ulat.

Bilang karagdagan, maaari kang mag-ulat ng mga epekto sa ModernaTX, Inc. sa 1-866-MODERNA (1-866-663-3762).

Maaari ka ring bigyan ng isang pagpipilian upang magpatala sa v-safe. Ang V-safe ay isang kusang-loob na tool na batay sa smartphone na gumagamit ng pagmemensahe ng text at mga survey sa web upang mag-check in sa mga taong nabakunahan upang makilala ang mga potensyal na epekto pagkatapos ng pagbabakuna ng COVID-19. Ang V-safe ay nagtatanong ng mga katanungan na makakatulong sa CDC na subaybayan ang kaligtasan ng mga Bakuna sa COVID-19. Nagbibigay din ang V-safe ng mga paalala na pangalawang dosis kung kinaailangan at live na pag-follow up ng telepono ng CDC kung ang mga kalahok ay nag-uulat ng isang makabuluhang epekto sa kalusugan kasunod ng pagbabakuna ng COVID-19. Para sa karagdagang impormasyon sa kung paano mag-sign up, bisitahin: www.cdc.gov/vsafe.

PAANO KUNG MAGPASIYAN AKONG HINDI KUMUHA NG SPIKEVAX (BAKUNA SA COVID-19, mRNA), BAKUNANG MODERNA COVID-19, O BAKUNANG MODERNA COVID-19, BIVALENT?

Sa ilalim ng EUA, ikaw ang pipili na makatanggap o hindi makatanggap ng alinman sa mga bakunang ito. Kung

magpapasya kang hindi tanggapin ang alinman sa mga bakunang ito, hindi nito babaguhin ang iyong karaniwang pangangalaga ng medikal.

MAY IBA PA BANG PAGPIPILIAN PARA MAKAIWAS SA COVID-19 BUKOD SA SPIKEVAX (BAKUNA SA COVID-19, mRNA), BAKUNANG MODERNA COVID-19, O BAKUNANG MODERNA COVID-19, BIVALENT?

Para sa pangunahing pagbabakuna, ang isa pang pagpipilian para maiwasan ang COVID-19 ay COMIRNATY (Bakuna sa COVID-19, mRNA), na aprubado ng FDA. Maaaring magamit ang iba pang mga bakuna para maiwasan ang COVID-19 sa ilalim ng EUA, kabilang ang mga bivalent na bakuna na mayroong bahagi ng Omicron ng SARS-CoV-2.

MAAARING BA AKONG MAKATANGGAP NG SPIKEVAX (BAKUNA SA COVID-19, mRNA), BAKUNANG MODERNA COVID-19, O BAKUNANG MODERNA COVID-19, BIVALENT SA PAREHONG PANAHOON NG IBANG VACCINES?

Ang datos ay hindi pa naisumite sa FDA sa pangangasiwa ng SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA), Bakunang Moderna COVID-19, o ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent kasabay ng iba pang mga bakuna. Kung isinasaalang-alang mong makatanggap ng SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA), Bakunang Moderna COVID-19, o ang Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent kasama ang iba pang mga bakuna, talakayin ang iyong mga pagpipilian sa iyong healthcare provider.

PAANO KUNG IMMUNOCOMPROMISED AKO?

Kung ikaw ay na-immunocompromised, maaari kang makatanggap ng pangatlong dosis ng pangunahing serye ng Bakunang Moderna COVID-19 o SPIKEVAX (Bakuna sa COVID-19, mRNA). Ang mga indibidwal na 18 taong gulang at mas matanda ay maaaring makatanggap ng dosis ng booster ng Bakunang Moderna COVID-19, Bivalent. Maaaring hindi magbigay ng ganap na kaligtasan sa COVID-19 ang mga pagbabakuna sa mga taong immunocompromised, at dapat kang magpatuloy sa pagpapanatili ng mga pisikal na pag-iingat upang makatulong na maiwasan ang COVID-19. Ang iyong mga malalapit na nakaugnayan ay dapat mabakunahan kung naaangkop.

PAANO KUNG BUNTIS O NAGPAPASUSO AKO?

Kung ikaw ay buntis o nagpapasuso, talakayin ang iyong mga pagpipilian sa iyong healthcare provider.

MAAARI BA AKONG MAGKAROON NG COVID-19 SA MGA BAKUNANG ITO?

Hindi. Ang mga bakunang ito ay hindi naglalaman ng SARS-CoV-2 at hindi ka nito mabibigyan ng COVID-19.


ITAGO ANG IYONG VACCINATION CARD

Kapag natanggap mo ang iyong unang bakuna ng COVID-19, makakakuha ka ng isang vaccination card. Alalahaning dalhin ang iyong card sa pagbalik mo.

KARAGDAGANG IMPORMASYON

Kung mayroon kang mga katanungan, bisitahin ang website o tawagan ang numero ng telepono na ibinigay sa ibaba.

Upang ma-access ang pinakabagong Fact Sheets, mangyaring i-scan ang QR code na ibinigay sa ibaba.

Website ng BAKUNANG MODERNA	Telephone number
www.modernatx.com/covid19vaccine-eua 	1-866-MODERNA (1-866-663-3762)

PAANO PA AKO MAKAKAKUHA NG KARAGDAGANG KAALAMAN?

- Tanungin ang nagbibigay ng pagbabakuna
- Bisitahin ang CDC sa <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>
- Bisitahin ang FDA sa <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>
- Makipag-ugnayan sa iyong estado o lokal na kagawaran ng kalusugan sa publiko.

SAAN ITATALA ANG IMPORMASYON NG BAKUNA KO?

Maaaring isama ng tagapagbigay ng pagbabakuna ang iyong impormasyon sa pagbabakuna sa iyong estado/lokal na hurisdiksyon sa Sistema ng Impormasyon sa Imunisasyon (IIS) o ibang itinalagang sistema. Titiyakin nitong makakatanggap ka ng parehong bakuna kapag bumalik ka para sa ikalawang dosis ng pangunahing serye. Para sa karagdagang impormasyon tungkol sa IISs maaring bisitahin ang: <https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html>.

MAAARI BA AKONG SISINGILIN NG BAYAD SA PANGANGASIWA SA PAGTANGGAP NG MGA BAKUNA SA COVID-19?

Hindi. Sa oras na ito, hindi ka maaaring singilin ng tagapagbigay para sa isang dosis ng bakuna at hindi ka maaaring singilin ng bayad sa pangangasiwa ng bakuna na galing sa sarili mong bulsa o anumang iba pang bayad kung tatanggap ka lamang ng bakuna sa COVID-19. Gayunpaman, ang mga tagapagbigay ng pagbabakuna ay maaaring humingi ng naaangkop na pagbabayad mula sa isang programa o plano na sumasaklaw sa mga bayarin sa pangangasiwa ng bakuna ng COVID-19 para sa tatanggap ng bakuna (pribadong insurance, Medicare, Medicaid, Health Resources & Services Administration [HRSA] COVID-19 Uninsured Program para sa mga non-insured na tatanggap).

SAAN AKO MAAARING MAG-REPORT NG MGA KASO NG HINALAANG PANLOLOKO?

Ang mga indibidwal na may kamalayan sa anumang mga potensyal na paglabag sa CDC COVID-19 Vaccination Program ay hinihimok na iulat ito sa Office of the Inspector General, U.S. Department of Health and Human Services, at 1-800-HHS-TIPS or TIPS.HHS.GOV.

ANO ANG COUNTERMEASURES INJURY COMPENSATION PROGRAM?

Ang Countermeasures Injury Compensation Program (CICP) ay isang pederal na programa na maaaring makatulong sa pagbabayad para sa mga gastos sa pangangalagang medikal at iba pang mga tukoy na gastos ng ilang mga tao na lubhang naapektuhan ng ilang mga gamot o bakuna, kabilang ang mga bakunang ito. Karaniwan, ang isang paghahabol ay dapat na isumite sa CICP sa loob ng isang (1) taon mula sa petsa ng pagtanggap ng bakuna. Upang matuto nang higit pa tungkol sa programa na ito, bisitahin ang

www.hrsa.gov/cicp/ o tumawag sa 1-855-266- 2427.

ANO ANG EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA)?

Ang EUA ay isang mekanismo upang mapadali ang pagkakaroon at paggamit ng mga produktong medikal, kabilang ang mga bakuna, sa panahon ng mga emerhensiyang pangkalusugan sa publiko, tulad ng kasalukuyang pandemya ng COVID-19. Ang isang EUA ay suportado ng isang Kalihim ng Kalusugan at Mga Serbisyo sa Tao (HHS) na pagdeklara na ang mga pangyayari ay umiiral upang bigyan katwiran ang pang- emergency na paggamit ng mga gamot at biyolohikal na produkto sa panahon ng COVID-19 pandemya. Ang isang produktong pinahintulutan para sa pang-emerhensiyang paggamit ay hindi sumailalim sa parehong uri ng pagsusuri ng FDA bilang isang produkto na inaprubahan ng FDA.

Maaaring magbigay ang FDA ng isang EUA kapag natutugunan ang ilang mga pamantayan, na kinabibilangan ng walang sapat, naaprubahan, at magagamit na mga alternatibo. Bilang karagdagan, ang desisyon ng FDA ay batay sa kabuuan ng siyentipikong ebidensya na nagpapakita na ang produkto ay maaaring maging epektibo upang maiwasan ang COVID-19 sa panahon ng pandemyang COVID-19 at ang mga kilala at potensyal na benepisyo ng produkto ay higit sa kilala at potensyal na peligro ng produkto. Ang lahat ng mga pamantayan na ito ay dapat matugunan upang payagan ang produkto na magamit sa panahon ng pandemyang COVID-19.

Ang isang EUA ay may bisa sa tagal ng deklarasyon ng COVID-19 EUA na nagbibigay-katwiran sa pang-emergency na paggamit ng produktong ito maliban kung winakasan o binawi (pagkatapos nito ay maaaring hindi na gamitin ang produkto).

Moderna US, Inc.
Cambridge, MA 02139

©2022 ModernaTX, Inc. Lahat ng karapatan ay nakalaan.

Patent(s): www.modernatx.com/patents

Nirebisa: Agosto/31/2022



I-scan upang makuha na ang Fact Sheet na ito ay ibinigay sa tatanggap ng bakuna para sa mga electronic na medikal na talaan/immunization information system.

GDTI: 0886983000349

Nirebisa: Agosto/31/2022