



Department of Health

ANDREW M. CUOMO
(ЭНДРЮ М. КУОМО)
Губернатор

LISA J. PINO
(ЛИЗА ДЖ. ПИНО), M.D., J.D.
Уполномоченный

LISA J. PINO
(ЛИЗА ДЖ. ПИНО), M.A., J.D.
Исполнительная заместительница
уполномоченного

Руководство к программе вакцинации против COVID-19 в New York State 24 июня 2021 г.

Цель и справочная информация

Все проживающие в США лица в возрасте **от 12 лет** имеют право на вакцинацию. Информацию о необходимом согласии для лиц младше 18 лет см. в Приложении А.

Качество, скорость, ответственность и эффективность работы поставщиков медицинских услуг в рамках кампании по вакцинации по-прежнему являются ключевыми факторами при распределении вакцин в будущем, наряду с равенством, доступностью и долей положительных тестов в регионе.

Все поставщики услуг вакцинации в New York State, включая осуществляющих свою деятельность в городе Нью-Йорке и участвующих в федеральных программах, должны следовать указаниям и директивам New York State Department of Health (Департамента здравоохранения штата Нью-Йорк, NYSDOH), включая требование о точном и полном внесении информации о введенных дозах в соответствующую информационную систему иммунизации (NYSIIS или CIR) в течение 24 часов с момента введения вакцины в соответствии с Указом № 202.82, продленным на основании Указа № 202.89, а также хранить в такой системе актуальную информацию о запасах вакцины.

Своевременное и точное внесение актуальной информации в систему NYSIIS/CIR имеет критическое значение, поскольку такая информация может использоваться для того, чтобы позволить людям предъявить подтверждение вакцинации, такое как пропуск Excelsior Pass.

Лица, имеющие право на получение вакцины

Все проживающие в США лица в возрасте от 12 лет имеют право на вакцинацию.

12 мая, после рекомендации New York State Clinical Advisory Task Force (Оперативной группы штата Нью-Йорк по клиническим консультациям) и принятия Centers for Disease Control and Prevention (Центрами по контролю и профилактике заболеваний, CDC) утверждения Advisory Committee on Immunization Practices (Консультативного комитета по профилактической вакцинации, ACIP) в ответ на расширение Food and Drug Administration (Управлением по контролю качества продовольственных товаров и лекарственных средств США, FDA) сферы действия [разрешения на экстренное использование \(emergency use authorization, EUA\) вакцины против COVID-19 Pfizer-BioNTech](#) для включения подростков в возрасте от 12 до 15 лет, губернатор Куомо (Сиомо) разрешил всем поставщикам медицинских услуг, участвующим в программе вакцинации против COVID-19 в New York State, немедленно распространить право на получение вакцины Pfizer на лица в возрасте 12—15 лет.

Несовершеннолетние лица должны предъявить удостоверение личности, подтверждающее, что им уже исполнилось 12 лет, или иметь соответствующее подтверждение от родителя/опекуна. Информацию о необходимом согласии для лиц младше 18 лет см. в Приложении А.

Обязательная [форма получателя вакцины против COVID-19 в New York State](#) включает в себя пункты с демографическими вопросами и самостоятельной оценкой и должна быть заполнена всеми лицами до прохождения вакцинации.

Обновление срока годности вакцины Johnson & Johnson против COVID-19

10 июня 2021 г. FDA [дало разрешение на продление](#) срока годности вакцины против COVID-19 для однократного введения производства Johnson & Johnson/Janssen (вакцина J&J) с 3 месяцев до 4,5 месяца (на дополнительные 6 недель). Это решение основано на данных продолжающихся исследований по оценке стабильности, которые продемонстрировали, что эта вакцина стабильна по прошествии 4,5 месяца при хранении в холодильнике при температуре от 2 до 8 градусов Цельсия (от 36 до 46 градусов Фаренгейта).

Поставщики услуг вакцинации, у которых на хранении есть вакцина J&J, должны посетить сайт <https://vaxcheck.nj.gov> и ввести номер партии, чтобы проверить актуальный срок годности вакцины, включая вакцины, доступные в настоящий момент для введения по всей территории США. Это продление срока годности касается флаконов вакцины J&J против COVID-19, хранящихся в холодильнике в соответствии с заявленными производителем условиями хранения.

На флаконы и коробки должна быть нанесена маркировка с новым сроком годности, и этот срок должен также быть обновлен в модуле учета запасов системы NYSIIS или CIR. Если у поставщиков услуг на хранении есть вакцина, срок годности которой истек до 10 июня 2021 г., флаконы с такой вакциной необходимо утилизировать как медицинские отходы и отразить как потери в системе NYSIIS/CIR (см. руководство по учету потерь NYSIIS [здесь](#) и NYCIR [здесь](#)).

Вакцины против COVID-19, разрешенные к применению на основании EUA, не имеют фиксированных сроков годности, и эти сроки могут быть продлены после получения и рассмотрения FDA дополнительных данных о стабильности. Поставщикам услуг вакцинации следует проверять наиболее актуальные сроки годности имеющихся у них вакцин против COVID-19 на веб-сайте производителя.

Отсутствие минимального интервала между введением вакцины против COVID-19 и других вакцин

14 мая CDC обновили свой документ [«Interim Clinical Considerations for Use of COVID-19 Vaccines Currently Authorized in the United States»](#) («Промежуточные клинические соображения касательно применения вакцин против COVID-19, одобренных в настоящее время в США») и внесли рекомендацию о том, что «вакцины против COVID-19 и другие вакцины **с этого момента могут применяться без учета временных интервалов**. Это касается в том числе одновременного введения вакцин против COVID-19 и других вакцин в один и тот же день, а также совместного введения в течение 14 дней». Хотя ранее рекомендовалось вводить вакцины против COVID-19 с интервалом минимум 14 дней до или после введения других вакцин, эта предыдущая рекомендация была дана лишь из чрезмерной предосторожности, а не на основании каких-либо известных проблем, связанных с безопасностью или иммуногенностью, и больше она не действует. При принятии решения о совместном введении других вакцин вместе с вакциной против COVID-19 поставщикам медицинских услуг следует учитывать, отстают ли пациент или рискует отстать от графика введения рекомендованных вакцин, риск развития заболеваний, предупреждаемых

вакцинацией (например, во время вспышки заболевания или при воздействии на рабочем месте), и профиль реактогенности вакцин.

Обязанности поставщика услуг вакцинации¹

- Вакцина может быть перераспределена другому учреждению, поставщику услуг, клинике или местному управлению здравоохранения, включенному в программу вакцинации против COVID-19, при условии предварительного уведомления NYSDOH. Перед перераспределением вакцины учреждения должны отправить заполненную [форму перераспределения](#) на адрес электронной почты COVIDVaccineRedistribution@health.ny.gov, после чего они могут выполнить перераспределение.
 - Поставщик медицинских услуг может перевозить вакцину в другое место для проведения вакцинации во временных пунктах без предварительного разрешения NYSDOH. Если поставщик медицинских услуг осуществляет введение доз вакцины и сообщает об этом в NYSIIS, указав также свои запасы, по завершении работы пункта вакцинации все неиспользованные дозы вакцины должны быть доставлены обратно в место хранения в тот же день. Поставщик должен осуществлять слежение и контроль за наличием вакцины во время транспортировки и вакцинации.
- При управлении запасами вакцины всегда должен соблюдаться порядок очередности по принципу «первым получен — первым выдан», при котором флаконы с самым ранним сроком годности используются первыми.
- Все поставщики услуг вакцинации должны свести к минимуму количество неиспользованной вакцины в соответствии с руководством CDC, в котором указано, что, хотя включенные в программу поставщики услуг должны и далее следовать надлежащей практике для использования всех возможных доз, ценой тому не должна быть потеря возможности вакцинировать каждого соответствующего критериям человека, готового вакцинироваться. (Дополнительные инструкции см. на стр. 4.)
- Поставщики услуг не должны предварительно наполнять шприцы в объемах больших, чем они могут использовать в течение одного часа. Предварительно заполненные шприцы с вакцинами Pfizer-BioNTech и Moderna необходимо использовать в течение шести часов после заполнения, а с вакциной Janssen (Johnson & Johnson) — в течение двух часов после заполнения. Избыточное предварительное заполнение шприцев может привести к растрате вакцины, если возникнет необходимость досрочного окончания работы клиники или слишком большое количество пациентов не пройдет медицинский осмотр или не явится на прием. Для получения более подробной информации ознакомьтесь с [Руководством по использованию доз вакцины против COVID-19, оставшихся в конце рабочего дня или после закрытия клиники, для поставщиков медицинских услуг, участвующих в программе вакцинации против COVID-19 в New York State](#).

¹ Лица, определенные в рамках деклараций согласно Public Readiness and Emergency Preparedness Act (Закон о готовности населения к [COVID-19 и готовности к чрезвычайным ситуациям, PREP Act](#)), уполномочены проводить вакцинацию против COVID-19 в соответствии с требованиями декларации согласно PREP Act и с учетом любых дополнительных инструкций или обучения, предоставленных или определенных New York State Department of Health.

- Персонал всех учреждений или медицинских центров обязан отслеживать распределение вакцин и предоставлять данные об их введении в NYSDOH через опрос HERDS или в соответствии с инструкциями конкретного учреждения или организации.

Каждый поставщик медицинских услуг, получающий вакцину, должен соблюдать перечисленные ниже требования.

- Он должен обеспечить, чтобы каждый человек, который хочет вакцинироваться, предоставил подтверждение заполнения [формы получателя вакцины против COVID-19 в New York State](#) и формы засвидетельствования.
- Он должен прилагать все усилия для использования всех доз вакцины в течение семи дней с момента ее получения, обеспечивая оперативную вакцинацию всех соответствующих требованиям лиц.
- Информация обо всех введенных дозах вакцин должна быть точно и в полной мере внесена в NYSIS или CIR в течение 24 часов после введения, а поставщики медицинских услуг должны хранить в такой системе актуальную информацию о запасах вакцины. Это критически важно для того, чтобы человек мог подтвердить свой статус вакцинации.
- Что касается **аптек**, фармацевты имеют право вакцинировать против COVID-19 лиц в возрасте от 12 лет в соответствии с Seventh Amendment (Седьмой поправкой) к Declaration for Medical Countermeasures Against COVID-19 (Декларации о мерах медицинской защиты от COVID-19) на основании PREP Act.

Кроме того, чтобы все жители Нью-Йорка могли найти ближайший пункт вакцинации, **поставщикам услуг вакцинации настоятельно рекомендуется включить свое (-и) учреждение (-я) в онлайн-инструмент CDC VaccineFinder ([Vaccines.gov](#))**. Для этого поставщикам нужно установить значение «display» («отображать») в поле отображения на портале COVID-19 Locating Health, если учреждение в настоящее время предоставляет услуги вакцинации населению. Так пациенты смогут в режиме реального времени видеть, есть ли в учреждении дозы вакцины каждого производителя, что обеспечит доступ к вакцинации для более широких слоев населения.

- NYSDOH подает в CDC информацию о запасах каждой организации с понедельника по пятницу. Поэтому организациям не требуется вносить информацию о запасах в VaccineFinder (несмотря на наличие доступа).
- Дополнительную информацию об инструменте VaccineFinder можно найти [здесь](#).

Уведомление для центров проведения клинических исследований вакцины против COVID-19

Напоминаем, что информация о всех вакцинах против COVID-19, введенных в New York State, должна быть внесена в NYSIS или CIR. Сюда входит информация о всех дозах вакцин, вводимых участникам экспериментальной группы клинических исследований, а также дозах, предлагаемых и вводимых участникам контрольной группы (первоначально получавшей плацебо) после завершения клинических исследований или в другие моменты времени в соответствии с протоколом исследования. Персонал центра, участвующего в клиническом исследовании, должен предоставить участникам карту вакцинации и внести прививочный анамнез участника в NYSIS/CIR, если это применимо. Обратите внимание, что разрешается вносить информацию только о тех вакцинах, для которых было выдано разрешение на экстренное использование или которые были одобрены FDA.

Вторая доза вакцины против COVID-19

Для вакцин Pfizer-BioNTech и Moderna требуется введение двух доз, тогда как для вакцины Janssen (Johnson & Johnson) — только одной. Вторую дозу необходимо ввести через 21 день (вакцина Pfizer-BioNTech) или через 28 дней (вакцина Moderna) после первой дозы. Чтобы облегчить этот процесс, все поставщики медицинских услуг вакцинации **должны** назначить прием для введения второй дозы **в ходе приема для введения первой дозы**.

Лица, проходящие вакцинацию, должны получить две дозы одной и той же вакцины (например, две дозы вакцины Pfizer-BioNTech или две дозы вакцины Moderna). Они **не** являются взаимозаменяемыми. Дополнительную информацию о введении второй дозы вакцины см. в [Руководстве относительно введения второй дозы вакцины против COVID-19](#).

Если человек запрашивает вторую дозу вакцины, но с момента введения первой дозы уже прошло 42 дня, ему все равно следует ввести вторую дозу. В соответствии с рекомендациями CDC, нет необходимости начинать вакцинацию заново. Поставщики медицинских услуг вакцинации, у которых недостаточно вакцины для введения второй дозы, когда с момента введения первой дозы уже прошло 42 дня, должны проконсультироваться с местным управлением здравоохранения.

Могут возникнуть обстоятельства, при которых людям необходимо получить вторую дозу вакцины в другом месте, а не там, где они получили первую. Поставщики медицинских услуг, которые установили, что человек не сможет вернуться в центр, в котором он получил первую дозу вакцины, должны запланировать введение второй дозы для таких лиц или проконсультироваться с местным управлением здравоохранения, чтобы найти поставщика, у которого есть дополнительная вторая доза соответствующей вакцины. Наличие вакцин также можно определить с помощью [инструмента VaccineFinder CDC](#). Не следует поручать назначение приема для получения второй дозы вакцины самим вакцинируемым лицам. Это обязательство лежит на поставщике медицинских услуг, который вводит первую дозу.

Особые примечания для лиц, получивших первую дозу вакцины за пределами New York State

Информация о лицах, получивших первую дозу вакцины против COVID-19 за пределами New York State, не будет внесена в NYSIIS или CIR. Поставщики медицинских услуг, вводящие вторую дозу вакцины, должны либо внести информацию о первой дозе в NYSIIS/CIR, используя данные, указанные в справке о вакцинации против COVID-19, ЛИБО посоветовать пациенту попросить своего основного поставщика медицинских услуг внести сведения о первой дозе в NYSIIS/CIR, чтобы администрация штата имела полную информацию об обеих полученных дозах вакцины против COVID-19.

Особые примечания для лиц, получивших вакцину против COVID-19 за пределами США

В [руководстве CDC](#) для полностью вакцинированных лиц указано, что «данное руководство [CDC] также может применяться к вакцинам против COVID-19, одобренным для экстренного использования Всемирной организацией здравоохранения (ВОЗ) (например, AstraZeneca/Oxford)».

Что касается вакцин против COVID-19, не одобренных FDA, но включенных в список для экстренного использования ВОЗ:

- людям, получившим все рекомендованные дозы вакцины против COVID-19, включенной в список для экстренного использования ВОЗ, **не требуются** дополнительные дозы какой-либо вакцины против COVID-19, одобренной FDA;
- людям, не получившим все рекомендованные дозы вакцины против COVID-19, включенной в список для экстренного использования ВОЗ, может быть предложена полная серия доз вакцины против COVID-19, одобренной FDA.

Что касается вакцин против COVID-19, не одобренных FDA и не включенных в список для экстренного использования ВОЗ:

- людям, получившим все или некоторые рекомендованные дозы вакцины против COVID-19, не одобренной FDA и не включенной в список для экстренного использования ВОЗ, может быть предложена полная серия доз вакцины против COVID-19, одобренной FDA.

Вакцины против COVID-19, включенные в список для экстренного использования ВОЗ

По состоянию на 15 июня 2021 г. ВОЗ включила в список для экстренного использования следующие вакцины против COVID-19:

- вакцины Pfizer-BioNTech против COVID-19 (например, COMIRNATY, Tozinameran)*;
- вакцину Janssen (Johnson & Johnson) против COVID-19*;
- вакцину Moderna против COVID-19*;
- вакцины AstraZeneca-Oxford против COVID-19 (например, Covishield, Vaxzevria);
- вакцину Sinopharm против COVID-19;
- вакцину Sinovac против COVID-19.

* Также одобрены FDA для экстренного использования в США

Универсальные дозы

С 11 мая New York State перешел на процесс введения «универсальных доз» для всех типов вакцин против COVID-19, требующих введения нескольких доз. Все дозы вакцин теперь считаются универсальными, что означает, что их можно использовать для введения как первой, так и второй дозы, независимо от того, были ли они изначально поставлены поставщикам в качестве первой или второй дозы. Это НЕ отменяет обязанности поставщика назначать прием для введения второй дозы в ходе введения первой дозы.

Первую и вторую дозы можно брать одновременно из одного флакона. Поскольку все дозы считаются универсальными, при распоряжении запасами вакцины следует применять принцип использования в порядке поступления. Это включает хранение недавно полученной вакцины в морозильной камере до тех пор, пока она не понадобится. **В вопросах еженедельного распределения вакцин поставщики услуг по вакцинации против COVID-19 должны и далее следовать инструкциям относительно заказа и ведения учета запасов вакцин для своего региона (город Нью-Йорк или штат Нью-Йорк).**

Дополнительные дозы вакцин Pfizer-BioNTech и Moderna

Флаконы вакцин Pfizer-BioNTech и Moderna могут содержать по крайней мере одну дополнительную дозу. В зависимости от типа используемых игл и шприцев во флаконе может оставаться некоторое количество вакцины. Лица, осуществляющие вакцинацию, могут использовать оставшуюся вакцину, которую можно

без затруднений набрать в шприц, чтобы дополнить дозу до полного объема. **ЗАПРЕЩАЕТСЯ** смешивать остатки вакцины из нескольких флаконов для получения дополнительной дозы.

Это крайне важно, поскольку вакцина не содержит консервантов. В NYSIIS/CIR необходимо вносить информацию обо всех введенных вакцинах, включая любые дополнительные дозы, однако не следует вносить изменения в запасы для создания дополнительных доз. Для получения дополнительной информации см. руководства [Pfizer-BioNTech](#) и [Moderna](#) в отношении дополнительных доз. Остатков вакцины во флаконах Janssen (Johnson & Johnson) сверх расчетных пяти доз не наблюдалось.

Ответственное отношение к потерям вакцины

11 мая CDC выпустили руководство относительно потерь вакцины, содержащее важную инструкцию: «использовать любую возможность для вакцинации каждого соответствующего критериям человека». По мере того как появляется больше возможностей для вакцинации, также возрастает вероятность того, что во флаконе могут остаться неиспользованные дозы. Хотя участвующие в программе вакцинации поставщики медицинских услуг по-прежнему должны следовать рекомендациям касательно распределения доз, это не должно приводить к упущению возможности вакцинировать каждого соответствующего критериям человека, который готов получить вакцину.

Чтобы поставщики услуг не упускали возможность вакцинировать каждого соответствующего критериям человека, они должны следовать следующим рекомендациям.

- Поставщики должны следовать [клиническим рекомендациям по вакцинации и практическим рекомендациям по распоряжению запасами](#), чтобы максимально увеличить объемы вакцинации и свести к минимуму потери вакцины.
- Поставщики медицинских услуг не должны упускать возможности вакцинировать каждого соответствующего критериям человека, который приходит в центр вакцинации.
 - Следует рассмотреть возможность установления и внедрения постоянных дней или часов вакцинации, чтобы повысить вероятность того, что в один и тот же день на вакцинацию явится большее количество людей.
 - Следует вакцинировать членов семей или друзей, которые сопровождают пациентов во время визитов к врачу, даже если они не являются постоянными пациентами медицинского центра, в котором проводится вакцинация.
 - Следует продолжать работу с работодателями и местными организациями, имеющими обширную сеть социальных связей, для организации мероприятий по вакцинации.
 - В качестве запасного варианта поставщики услуг вакцинации могут попытаться связаться с другими лицами (например, из резервного списка или через личные контакты лиц, проходящих вакцинацию), чтобы использовать как можно больше доз вакцины.
 - После прокола флаконы с несколькими дозами необходимо использовать в течение:
 - 12 часов (Moderna);
 - 6 часов (Pfizer);
 - 6 часов (при хранении в холодильнике) или до 2 часов в случае хранения при комнатной температуре (J&J/Janssen).

Обязательная форма вакцинации

Все лица, получающие вакцину против COVID-19, **обязаны** заполнить [форму получателя вакцины против COVID-19 в New York State](#) при получении первой дозы, а также подтвердить, что они имеют право на

прохождение вакцинации. Все медицинские центры, поставщики услуг и организации должны обеспечивать соблюдение этого требования во время введения вакцины.

Безопасность вакцинации

Наблюдение за состоянием здоровья после введения вакцины является важной частью программы вакцинации против COVID-19. CDC призывают всех вакцинированных лиц пользоваться V-Safe — приложением для смартфона, которое позволяет вакцинированным лицам вносить информацию о своих симптомах с помощью текстовых сообщений в дни после вакцинации. V-Safe также отображает напоминания о необходимости получения второй дозы и дает возможность контролировать по телефону состояние лиц, сообщивших о значимых с медицинской точки зрения побочных эффектах. Информацию о V-Safe, включая справочные материалы, можно найти на веб-странице <http://www.cdc.gov/vsafe>. Справочные материалы следует распечатать и вручать каждому вакцинированному человеку. О любых побочных эффектах, наблюдаемых после вакцинации, следует сообщать в Vaccine Adverse Events Reporting System (Систему информирования о побочных эффектах после вакцинации, VAERS) по адресу электронной почты info@VAERS.org или по номеру 1-800-822-7967.

Равенство и доступность

Необходимо прилагать все усилия, чтобы охватить лиц в возрасте от 12 лет из всех сообществ и социальных слоев. Лица, проживающие в районах с высоким индексом социальной незащищенности, особенно уязвимы в отношении заболевания COVID-19, поэтому их следует уведомлять о том, как можно получить вакцину. Необходимо приложить все усилия, чтобы упростить доступ таких лиц к программе вакцинации.

Распространение информации о плане

Обязательно сообщите о данном руководстве всем сотрудникам, участвующим в программе вакцинации.

Данное руководство действует с даты выпуска до момента его обновления или выпуска дополнительных указаний NYSDOH. При возникновении вопросов обращайтесь в Bureau of Immunization (Службу контроля за проведением вакцинации) при New York State Department of Health по адресу электронной почты COVID19vaccine@health.ny.gov.

Руководство по вопросам проведения вакцинации в New York State Приложение А

Все проживающие в США лица в возрасте от 12 лет имеют право на вакцинацию. Однако для вакцинации несовершеннолетних лиц в возрасте от 12 до 17 лет **ЗАПРЕЩАЕТСЯ** использовать вакцины против COVID-19 Janssen/Johnson & Johnson или Moderna. В соответствии с разрешением FDA на экстренное использование (EUA), таких лиц разрешается вакцинировать **ТОЛЬКО** вакциной Pfizer. Детям младше 12 лет пока запрещено вакцинироваться **КАКОЙ-ЛИБО** вакциной против COVID-19.

Крайне важно проверять возраст лиц, которые кажутся несовершеннолетними, чтобы определить соответствие критериям и обеспечить введение надлежащей вакцины против COVID-19.

В случае присутствия родителя или опекуна, который может подтвердить возраст несовершеннолетнего, документальное подтверждение возраста необходимо запрашивать, но оно не является обязательным. В качестве документального подтверждения могут быть представлены, в частности, следующие документы:

- водительское удостоверение или удостоверение личности без права вождения;
- свидетельство о рождении, выданное органом власти штата или местным органом власти;
- консульское удостоверение личности;
- действительный паспорт гражданина США или иностранный паспорт;
- карта постоянного резидента;
- свидетельство о натурализации или принятии гражданства;
- полис страхования жизни с датой рождения;
- засвидетельствование родителя/опекуна.

Согласие для несовершеннолетних лиц

Лица в возрасте 16–17 лет

В отношении всех несовершеннолетних лиц родитель или законный опекун должен дать согласие на вакцинацию. Для несовершеннолетних лиц в возрасте 16–17 лет такое согласие должно быть предоставлено лично или по телефону во время приема для проведения вакцинации. Поставщики медицинских услуг вакцинации имеют право решать, принимать ли письменную форму согласия от родителя или опекуна, если тот не может в телефонном режиме дать согласие на вакцинацию несовершеннолетнего без сопровождения. Для таких целей может использоваться [форма обследования и согласия на вакцинацию против COVID-19 в New York State](#).

Лица в возрасте 12–15 лет

Несовершеннолетние лица в возрасте 12–15 лет должны являться вместе со взрослым сопровождающим. Если взрослый сопровождающий не является родителем/опекуном, он должен сопровождать несовершеннолетнего по поручению родителя/опекуна. При этом родитель/опекун все равно должен дать согласие на вакцинацию.