



**Información para profesionales de la salud sobre la lista de evaluación para la administración de la vacuna contra la COVID-19 con la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech para niños de 5-11 años de edad**

**Actualizado: 6 de enero de 2022**

**Nota:** para ver información resumida sobre las contraindicaciones y precauciones ante las vacunas, consulte los lineamientos de mejores prácticas generales para inmunización de la ACIP en [www.cdc.gov/vaccines/hcp/acip-recs/general-recs/contraindications.html](http://www.cdc.gov/vaccines/hcp/acip-recs/general-recs/contraindications.html).

**1. ¿Tiene entre 5 y 11 años de edad?**

Si contestó que sí, vaya a la pregunta de evaluación 3. Si no, informe al padre, la madre o el tutor que este paciente actualmente no es elegible para la presentación pediátrica de la vacuna contra la Covid-19 de Pfizer-BioNTech para niños de 5 a 11 años de edad (10 µg/ 0.2 mL). En cambio, este paciente puede recibir la presentación de la vacuna contra la Covid-19 de Pfizer BioNTech para niños de 12 años de edad o más (30 µg/ 0.3 mL). Actualmente no hay vacuna autorizada contra la COVID-19 para niños menores de 5 años de edad.

Si un niño cumple 12 años de edad entre su primera y segunda dosis del esquema primario, puede recibir, en cualquier dosis, cualquiera de las siguientes opciones: (1) la formulación de la vacuna Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 para niños de 5 a 11 años de edad (cada dosis de 0.2 ml contiene 10 µg en un vial con tapa anaranjada); o (2) COMIRNATY o la presentación de la vacuna Pfizer-BioNTech contra el COVID-19 autorizada para su uso en personas mayores de 12 años de edad (cada dosis de 0.3 mL contiene 30 µg en un vial con tapa morada). Si recibe la dosis de 10 µg para su segunda dosis en lugar de la dosis de 30 µg eso no se considera un error, no es necesario reportarlo en VAERS y el niño se considera totalmente vacunado. Sin embargo, con base en el criterio clínico, puede administrarse una dosis adicional de la presentación para adultos con 30 µg 21 días después de que se administró la segunda dosis de la presentación pediátrica.

**2. ¿Tiene 12 años de edad o más?**

Si el paciente tiene 12 años de edad o más, es elegible para la presentación de vacuna Pfizer para adultos. Puede consultar el documento "Información para profesionales de la salud sobre la lista de evaluación para la vacuna contra la COVID-19" para personas de 12 años de edad o más que se encuentra en la página [Información para proveedores sobre la vacuna contra la COVID-19 en el Estado de Nueva York](#).

**3. ¿Tiene algún síntoma hoy?**

Si contestó que sí, consulte al proveedor de servicios de salud encargado del centro de vacunación para que evalúe su estado de salud. Si un paciente se siente moderada o gravemente enfermo, no lo vacune por ahora. Pida al padre, la madre o el tutor que regrese con el paciente cuando los síntomas mejoren.

**4. En los últimos 10 días, ¿se ha realizado una prueba de COVID-19 porque ha tenido síntomas y aún está esperando los resultados, o algún proveedor de atención médica o un departamento de salud le indicaron que se aisle o esté en cuarentena en casa debido a una infección a la COVID-19 o una exposición a la misma?**

- Si contestó que sí, informe al padre, la madre o el tutor que el paciente debe regresar al aislamiento o la cuarentena y vuelva a programar la vacuna para después de que termine el aislamiento o la cuarentena.
- Si el paciente recibió un diagnóstico de COVID-19 hace más de 10 días y ha estado asintomático durante 72 horas o más, el paciente puede vacunarse.
- Si el paciente se hizo una prueba en los últimos 10 días, pida el resultado. Si es positivo, envíelo a casa. Si es negativo, puede continuar la vacunación. Si el resultado no es concluyente o es desconocido, pida al paciente que regrese cuando se haya confirmado una prueba negativa o cuando hayan transcurrido 10 días desde una prueba positiva.
- Las personas con antecedentes de síndrome inflamatorio multisistémico pediátrico (MIS-C) o en adultos (MIS-A) deben considerar la opción de posponer la vacunación hasta que se hayan recuperado de su enfermedad y durante 90 días después del diagnóstico de MIS-C o MIS-A. Sin embargo, el padre, la madre o el tutor pueden decidir que el paciente sea vacunado. Para ver más información sobre cómo asesorar a un padre, una madre o un tutor cuyo niño tenga antecedentes de MIS-C o MIS-A relacionado con las vacunas contra la COVID-19, consulte la sección sobre MIS-C y MIS-A de los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (CDC) en su documento "Consideraciones clínicas provisionales para el uso de las vacunas contra la COVID-19 actualmente autorizadas en los Estados Unidos" que está disponible en: <https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/covid-19-vaccines-us.html>.

**5. ¿Ha sido tratado con terapia con anticuerpos o plasma de una persona convaleciente por COVID-19 en los últimos 90 días (3 meses)? Si contestó que sí, ¿cuándo recibió la última dosis?**

Si contestó que sí, aclare si la terapia con anticuerpos o el plasma de una persona convaleciente se recibió como tratamiento para la COVID-19 o como profilaxis posterior a la exposición.

- Producto con anticuerpos pasivos usado como profilaxis posterior a la exposición: posponer la vacuna contra la COVID-19 por 30 días.
- Producto con anticuerpos pasivos usado como tratamiento contra la COVID-19: posponer la vacuna contra la COVID-19 por 90 días.

**6. ¿Ha tenido alguna vez una reacción alérgica inmediata, como urticaria, hinchazón facial, dificultad para respirar o anafilaxia, a alguna vacuna, inyección o dosis a algún componente de la vacuna COVID-19, o una reacción alérgica grave (anafilaxia) a algo?**

Si contestó que sí, consulte al proveedor de servicios de salud encargado del centro de vacunación para evaluar la reacción alérgica. Consulte la lista de ingredientes en:

[https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/covid-19-vaccines-us.html?CDC\\_AA\\_refVal=https%3A%2F%2Fwww.cdc.gov%2Fvaccines%2Fcovid-19%2Finfo-by-product%2Fclinical-considerations.html#Appendix-C](https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/covid-19-vaccines-us.html?CDC_AA_refVal=https%3A%2F%2Fwww.cdc.gov%2Fvaccines%2Fcovid-19%2Finfo-by-product%2Fclinical-considerations.html#Appendix-C).

**Contraindicaciones a la vacuna contra la COVID-19:**

- Reacción alérgica grave (por ejemplo, anafilaxia) o reacción alérgica inmediata de cualquier nivel de gravedad después de una dosis previa, o a un componente de la vacuna contra la COVID-19.
- Las personas con una contraindicación a una de las vacunas de ARNm contra la COVID-19 no deben recibir una dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer.

Precauciones ante la vacuna contra la COVID-19: (Consulte el protocolo de su organización para ver si las personas con una precaución ante la vacunación necesitan evaluación adicional).

- Reacción alérgica inmediata a cualquier otra vacuna o terapia inyectable (es decir, vacunas o terapias intramusculares, intravenosas o subcutáneas, excluyendo la inmunoterapia subcutánea para alergias).
- Las personas con una contraindicación a un tipo de vacuna contra la COVID-19, o a un componente de la vacuna contra la COVID-19, pueden tener una precaución para la otra.
  - Debe considerarse la opción de consultar a un inmunólogo para que ayude a determinar si el paciente puede recibir la vacunación de forma segura, y la vacunación de estas personas solamente debe llevarse a cabo en un entorno clínico apropiado, bajo la supervisión de un proveedor de servicios de salud con experiencia en el control de reacciones alérgicas graves.
  - Nota: estas personas no deben recibir la vacuna contra la COVID-19 en centros de vacunación operados por el estado.

En el caso de pacientes que se determine que son elegibles para la vacuna contra la COVID-19 después de evaluar sus antecedentes de alergia, es necesario un período de observación de 30 minutos después de la vacunación en los siguientes casos:

- Pacientes con antecedentes de una reacción alérgica inmediata de cualquier nivel de gravedad a cualquier otra vacuna o terapia inyectable.
- Pacientes con una contraindicación a cualquier tipo de vacuna contra la COVID-19 (por ejemplo, ARNm o vector viral de Janssen).
- Pacientes con antecedentes de anafilaxia por cualquier causa.

**7. ¿Tiene cáncer, leucemia, VIH/sida o cualquier otra afección que debilite el sistema inmunitario?**

Si contestó que sí, pregunte al padre, la madre o el tutor si desea una explicación del proveedor de servicios de salud encargado del centro de vacunación sobre lo que se sabe y lo que aún no se sabe sobre la vacuna contra la COVID-19 para personas con inmunodepresión. Puede decirle al padre, la madre o el tutor que el paciente puede tener una respuesta inmunitaria menos fuerte a la vacuna, pero aún puede vacunarse. El paciente puede vacunarse si el padre, la madre o el tutor así lo deciden, y no está obligado a hacerse una evaluación médica.

**8. ¿Toma algún medicamento que afecte a su sistema inmunitario, como cortisona, prednisona u otros esteroides, medicamentos contra el cáncer, o ha recibido algún tratamiento con radiación?**

Si contestó que sí, pregunte al padre, la madre o el tutor si desea una explicación del proveedor de servicios de salud encargado del centro de vacunación sobre lo que se sabe y lo que aún no se sabe sobre la vacuna contra la COVID-19 para personas con inmunosupresión. Puede decirle al padre, la madre o el tutor que puede tener una respuesta inmunitaria menos fuerte a la vacuna, pero aún puede vacunarse. El paciente puede vacunarse si el padre, la madre o el tutor así lo deciden, y no está obligado a hacerse una evaluación médica.

**9. ¿Tiene algún trastorno de la coagulación, antecedentes de coágulos sanguíneos, o está tomando un anticoagulante?**

Si contestó que sí, dirija al padre, la madre o el tutor a su proveedor de servicios de salud para evaluar el riesgo de hemorragia y los antecedentes de trombosis del paciente. A las personas con antecedentes de trombosis y trombocitopenia por causas inmunitarias, como la trombocitopenia inducida por heparina (HIT) en los últimos 90 días, se les debe ofrecer una vacuna contra la COVID-19 de ARNm (es decir, la vacuna de Pfizer). Si se autoriza la vacunación de una persona con un trastorno de la coagulación o que toma anticoagulantes, aplique la vacuna con una aguja de calibre 23 o menos, y aplique presión firme al sitio de la vacunación, sin frotar, por lo menos durante 2 minutos después de la vacunación.

**10. ¿Tiene antecedentes de miocarditis (inflamación del músculo cardíaco) o pericarditis (inflamación de la membrana que rodea el corazón)?**

Si contestó que sí:

- Evalúe si los antecedentes se relacionaron con una dosis de vacuna de ARNm. Si no fue así, entonces el paciente puede recibir cualquier vacuna contra la COVID-19 autorizada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. (FDA) después de que se resuelva por completo un episodio de miocarditis o pericarditis.
- Si el paciente presentó miocarditis o pericarditis después de la primera dosis de una vacuna de ARNm, los expertos recomiendan diferir la segunda dosis hasta que haya disponibles datos adicionales de seguridad. Sin embargo, puede considerarse la opción de una segunda dosis después de que se resuelva por completo un episodio de miocarditis o pericarditis. Las decisiones de continuar con la vacunación deben implicar conversaciones con el paciente, sus padres o representantes legales y el equipo clínico, incluyendo a un cardiólogo. Las consideraciones para la vacunación pueden incluir:
  - Riesgo personal de enfermedad COVID-19 aguda (por ejemplo, edad, trastornos subyacentes).
  - Nivel de transmisión comunitaria de COVID-19 y riesgo personal de infección.
  - Datos adicionales sobre el riesgo de miocarditis o pericarditis después de la aparición de cualquiera de esos trastornos después de la primera dosis de una vacuna contra la COVID-19 de ARNm.
  - Datos adicionales sobre los resultados a largo plazo de la miocarditis o pericarditis ocurridas después de la aplicación de una vacuna contra la COVID-19.
  - Los plazos de las terapias de inmunomoduladores; puede consultar los [lineamientos de mejores prácticas generales de inmunización](#) de ACIP para obtener más información.
- Para ver todas las consideraciones clínicas provisionales de los CDC sobre los antecedentes de miocarditis o pericarditis, consulte las [vacunas contra la COVID-19 autorizadas actualmente en Estados Unidos](#) y las [Consideraciones clínicas: miocarditis y pericarditis después de la aplicación de vacunas contra la COVID-19 de ARNm en adolescentes y adultos jóvenes](#) de los CDC.

**11. ¿Ha recibido una dosis previa de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer, Moderna o Janssen?**

Si contestó que sí, verifique si este paciente aún tiene menos de 12 años de edad. A los niños de 5 a 11 años de edad que ya recibieron una primera dosis de un esquema de dos dosis de vacuna contra la COVID-19 de ARNm se les debe ofrecer la segunda dosis de una vacuna de ARNm que sea apropiada para su edad, que en este momento solamente es la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech en presentación para niños de 5 a 11 años de edad (10 µg).

Si el paciente tiene 12 años de edad o más, informe al padre, la madre o el tutor sobre los lineamientos actuales para aplicar una presentación para adultos de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer (30 µg) a cualquier persona en el rango de edades. Las vacunas Moderna y Janssen solamente está autorizadas para personas de 18 años de edad o más.

- ¿Ha recibido una dosis previa de una vacuna contra la COVID-19 reconocida por la OMS pero NO por la FDA (AstraZeneca – VAXZEVRIA, Sinovac – CORONAVAC, Serum Institute of India – COVISHIELD, Sinopharm / BIBP, Covaxin, Serum Institute of India - Covovax / Novavax-NUVAXOVID)? Si contestó que sí, identifique si el paciente recibió un esquema completo o parcial de la vacuna. Si el paciente recibió un esquema completo (por ejemplo, 2 dosis), los CDC consideran que está completamente vacunado y no necesita dosis adicionales.
- Si un paciente recibió un esquema parcial de una vacuna contra la COVID-19 autorizada por la OMS que actualmente no está autorizada por la FDA para su uso en EE. UU., los CDC NO

consideran que esa persona está completamente vacunada. Se le debe ofrecer un esquema de dos dosis de la vacuna contra la COVID-19 apropiada para su edad (es decir, la presentación de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech para niños de 5 a 11 años de edad).

- Si un paciente recibió un esquema parcial o un esquema completo de una vacuna contra la COVID-19 que actualmente no está autorizada por la OMS ni por la FDA, los CDC NO consideran que esa persona está completamente vacunada. Se le debe ofrecer un esquema de dos dosis de la vacuna contra la COVID-19 apropiada para su edad (es decir, la presentación de la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech para niños de 5 a 11 años de edad).

**\* Cualquier persona que conteste "No sé" a cualquier pregunta de la evaluación debe ser dirigida al director médico o al proveedor de servicios de salud responsable en el centro de vacunación o clínica para evaluar con mayor detalle su respuesta a esa pregunta (por ejemplo, quizá la persona no entendió la pregunta y el proveedor de servicios de salud podría explicarla con mayor detalle).**