



**ANDREW M. CUOMO**  
Gubernator

**HOWARD A. ZUCKER, M.D., J.D.**  
Komisarz

**LISA J. PINO, M.A., J.D.**  
Zastępca komisarza  
wykonawczego

## Wytyczne dotyczące programu szczepień przeciw COVID-19 New York State 24 czerwca 2021

### Cel i informacje podstawowe:

Wszystkie osoby **w wieku 12 lat i starsze**, które mieszkają na terenie USA, kwalifikują się do szczepienia. Wytyczne dotyczące niezbędnej zgody dla osób poniżej 18. roku życia – patrz załącznik A.

Działanie, tempo, wysiłek i skuteczne podawanie szczepionek przez świadczeniodawców to nadal kluczowe czynniki determinujące przydzielanie szczepionek w przyszłości, poza powszechnym i równym dostępem oraz lokalnymi współczynnikami pozytywnych testów.

Wszyscy dostawcy szczepionek w stanie Nowy Jork, w tym dostawcy mający siedzibę w mieście Nowy Jork oraz uczestniczący w programach federalnych, muszą przestrzegać wytycznych i dyrektyw Wydziału Zdrowia stanu Nowy Jork (New York State Department of Health, NYSDOH), w tym wymogu dotyczącego dokładnego i pełnego zgłaszania dawek podanych do odpowiedniego systemu informacji o szczepieniach (NYSIS lub CIR) w ciągu 24 godzin od podania szczepionki, zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym 202.82 rozszerzonym w postanowieniach 202.89, i muszą utrzymywać w nim aktualne dane o stanach magazynowych.

Dokładne i terminowe zgłaszanie do NYSIS/CIR ma kluczowe znaczenie, ponieważ informacje te mogą zostać wykorzystane do umożliwienia pacjentom okazania dowodu szczepienia, takiego jak Excelsior Pass.

### Kwalifikujące się osoby:

Wszystkie osoby w wieku 12 lat i starsze, które mieszkają na terenie USA, kwalifikują się do szczepienia.

Po ogłoszeniu 12 maja zalecenia Grupy doradczej ds. klinicznych stanu Nowy Jork (New York State Clinical Advisory Task Force) i przyjęcia przez CDC rekomendacji Komitetu doradczego ds. praktyk w zakresie szczepień (Advisory Committee on Immunization Practices, ACIP) w odpowiedzi na rozszerzenie przez Amerykańską Agencję ds. Żywności i Leków [pozwolenia na dopuszczenie do stosowania w sytuacjach wyjątkowych \(emergency use authorization, EUA\) szczepionki przeciw COVID-19 firmy Pfizer-BioNTech](#) w celu ujęcia młodzieży w wieku od 12 do 15 lat, gubernator Cuomo upoważnił wszystkich świadczeniodawców uczestniczących w programie szczepień NYS przeciw COVID-19 do rozszerzenia kwalifikacji do otrzymania szczepionki przeciw COVID-19 firmy Pfizer na dzieci w wieku od 12 do 15 lat ze skutkiem natychmiastowym.

Osoby niepełnoletnie muszą przedstawić dowód tożsamości lub zaświadczenie rodzica/opiekuna w celu potwierdzenia, że mają co najmniej 12 lat. Wytyczne dotyczące niezbędnej zgody dla osób poniżej 18. roku życia – patrz załącznik A.

Obowiązkowy [formularz dotyczący szczepionki przeciwko COVID-19 w stanie Nowy Jork](#) zawiera pytania o dane demograficzne oraz oświadczenie własne i musi zostać wypełniony przez wszystkie osoby przed szczepieniem. **Aktualizacje dat ważności szczepionek przeciwko COVID-19 firmy Johnson & Johnson:**

10 czerwca 2021 r. agencja FDA [zatwierdziła wydłużenie](#) okresu przechowywania jednodawkowej szczepionki przeciw COVID-19 o nazwie Janssen firmy Johnson & Johnson (szczepionka J&J) z 3 miesięcy do 4,5 miesiąca (dodatkowe 6 tygodni). Zmiana została zatwierdzona po dokonaniu oceny dodatkowych danych z badań stabilności, które wykazały, że szczepionka jest stabilna po 4,5 miesiąca pod warunkiem przechowywania jej w temperaturze od 36 do 46 stopni Fahrenheita (od 2 do 8 stopni Celsjusza).

Świadczeniodawcy, którzy posiadają szczepionki J&J na stanie, powinni w witrynie internetowej <https://vaxcheck.nj> wprowadzić numery partii szczepionek, aby sprawdzić ich najbardziej aktualne daty ważności, w tym tych szczepionek, które są w danym momencie dostępne do podawania w całych Stanach Zjednoczonych. To wydłużenie okresu ważności dotyczy fiolek szczepionek J&J przeciwko COVID-19, które były przechowywane w lodówce zgodnie z warunkami przechowywania producenta.

Nową datę ważności należy umieścić w dobrze widoczny sposób na fiolkach i kartonie, a także wpisać w module dot. stanów magazynowych w systemie NYSIIS lub CIR. Świadczeniodawcy posiadający szczepionki, które straciły ważność przed 10 czerwca 2021 r., powinni zutylizować takie fiolki jako odpady medyczne i zgłosić jako straty w systemie NYSIIS/CIR (patrz wytyczne dot. zgłaszania odpadów w NYSIIS [tutaj](#), a w NYCIR [tutaj](#)).

Szczepionki przeciwko COVID-19 dopuszczone do stosowania w sytuacjach wyjątkowych nie mają sztywnych dat ważności, a ich data ważności może zostać przedłużona, gdy agencja FDA otrzyma i przeanalizuje dodatkowe dane dotyczące stabilności. Świadczeniodawcy powinni sprawdzić w witrynie internetowej producenta najbardziej aktualne daty ważności szczepionek przeciwko COVID-19, które mają na stanie.

#### **Brak minimalnego odstępu czasu między szczepionką przeciwko COVID-19 a innymi szczepionkami:**

14 maja CDC zaktualizowało „[Tymczasowe wytyczne kliniczne dotyczące stosowania szczepionek przeciwko COVID-19 obecnie dopuszczonych w Stanach Zjednoczonych](#)”, dodając zalecenie, zgodnie z którym „szczepionki przeciwko COVID-19 i inne szczepionki **można teraz podawać bez uwzględnienia odstępów czasowych**. Dotyczy to jednoczesnego podawania szczepionek przeciwko COVID-19 i innych szczepionek tego samego dnia, a także jednoczesnego podawania w ciągu 14 dni”. Choć wcześniej zalecano podawanie szczepionek przeciwko COVID-19 co najmniej 14 dni przed innymi szczepionkami lub po nich, to poprzednie zalecenie już nie obowiązuje, wynikało ono jedynie z nadmiernej ostrożności, a nie z realnego znanego ryzyka dotyczącego bezpieczeństwa czy immunogenności. Decydując o tym, czy podać jednocześnie inną szczepionkę (inne szczepionki) wraz ze szczepionkami przeciwko COVID-19, świadczeniodawcy powinni wziąć pod uwagę: a) czy pacjent nie ma opóźnień w stosowaniu zalecanych szczepionek lub czy nie występuje ryzyko takiego opóźnienia; b) ryzyko wystąpienia choroby, której można zapobiec poprzez szczepienia (np. podczas epidemii lub poprzez narażenie w miejscu pracy); oraz c) profil reaktywności szczepionek.

#### **Obowiązki świadczeniodawcy:<sup>1</sup>**

---

<sup>1</sup> Osoby zidentyfikowane na podstawie ustawy [PREP w zakresie środków przeciwdziałania COVID-19](#) są upoważnione do podawania szczepień przeciw COVID-19 zgodnie z wymogami deklaracji na podstawie ustawy PREP i z zastrzeżeniem wszelkich dodatkowych wytycznych lub szkoleń rekomendowanych przez Wydział Zdrowia New York State.

- Szczepionkę można redystrybuować do innej placówki lub przychodni lub do innego świadczeniodawcy lub lokalnego oddziału wydziału zdrowia, które biorą udział w programie szczepień COVID-19, po uprzednim powiadomieniu NYSDOH. Przed redystrybucją szczepionki placówki muszą przesłać wypełniony [formularz redystrybucji](#) na adres [COVIDVaccineRedistribution@health.ny.gov](mailto:COVIDVaccineRedistribution@health.ny.gov), po czym mogą przystąpić do redystrybucji.
  - Świadczeniodawca może przetransportować szczepionkę do innej lokalizacji w celu zorganizowania tymczasowego punktu szczepień bez wcześniejszego uzyskania zgody od NYSDOH. Jeśli świadczeniodawca podaje dawki i zgłasza dawki podane w odniesieniu do własnego stanu magazynowego w NYSIIS, cała niewykorzystana szczepionka musi zostać przetransportowana z powrotem do pierwotnej lokalizacji po zamknięciu punktu szczepień w tym dniu. Świadczeniodawca musi zachować własność szczepionki i kontrolę nad szczepionką w czasie transportu i podawania.
- Podczas zarządzania zapasami szczepionek należy zawsze stosować zasadę „pierwsze weszło, pierwsze wyszło” (FiFo), według której najpierw zużywane są fiołki z najwcześniejszą datą ważności.
- Wszyscy świadczeniodawcy powinni minimalizować ilość niewykorzystanej szczepionki zgodnie z wytycznymi CDC, które mówią, że podczas gdy zapisani w programie świadczeniodawcy muszą nadal przestrzegać najlepszych praktyk w celu wykorzystania każdej możliwej dawki, nie powinno to odbywać się kosztem utraty okazji do zaszczepienia każdej kwalifikującej się osoby, gdy ta jest gotowa do zaszczepienia. (Dalsze wskazówki – patrz strona 4).
- Świadczeniodawcy nie powinni napełniać wstępnie większej liczby strzykawek, niż mogą zużyć w ciągu godziny. Ampułkostrzykawki zawierające szczepionki firm Pfizer-BioNTech i Moderna muszą zostać zużyte w ciągu sześciu godzin od napełnienia; szczepionkę firmy Janssen (Johnson & Johnson) należy zużyć w ciągu dwóch godzin od napełnienia. Wstępne napełnienie zbyt dużej liczby strzykawek może prowadzić do marnotrawstwa, jeśli przychodnia będzie musiała zostać zamknięta wcześniej lub jeśli zbyt duża liczba biorców nie przejdzie przesiewowego badania lekarskiego bądź nie stawi się na wizytę. Aby uzyskać więcej informacji – patrz [Wytyczne dla świadczeniodawców uczestniczących w programie szczepień przeciwko COVID-19 w stanie Nowy Jork dotyczące stosowania dawek szczepionki przeciw COVID-19 pozostałych na koniec dnia lub w przychodni](#).
- Wszystkie placówki lub gabinety muszą rejestrować przyjmowanie szczepionek przez swój personel i muszą dostarczać dane dotyczące wyszczepialności do NYSDOH za pośrednictwem ankiety HERDS bądź zgodnie z zaleceniami agencji lub organizacji.

Każdy świadczeniodawca otrzymujący szczepionkę:

- MUSI się upewnić, że każda zaszczepiona przez niego osoba może przedstawić wypełniony [formularz szczepienia przeciwko COVID-19 w NYS](#) i potwierdzenie.
- Musi dołożyć wszelkich starań, aby zużyć wszystkie dawki szczepionki w ciągu siedmiu dni od otrzymania poprzez szybkie podanie jej kwalifikującym się osobom.
- Wszystkie podane szczepionki muszą zostać dokładnie i w pełni zgłoszone przy użyciu systemu NYSIIS lub CIR w ciągu 24 godzin od podania, a świadczeniodawcy muszą utrzymywać w takim systemie aktualne dane o stanach magazynowych. Ma to krytyczne znaczenie dla umożliwienia osobie udowodnienia statusu szczepienia.

- W przypadku **aptek**: farmaceuci są upoważnieni do szczepienia przeciwko COVID-19 osób w wieku 12 lat i starszych, zgodnie z siódmą poprawką do deklaracji na podstawie ustawy o gotowości publicznej i gotowości w sytuacjach kryzysowych [PREP] w zakresie medycznych środków przeciwdziałania COVID-19.

Ponadto, aby wszyscy mieszkańcy Nowego Jorku mogli zaszczepić się w punkcie blisko miejsca zamieszkania, **zachęcamy wszystkich świadczeniodawców, aby rejestrowali swoje placówki w internetowym narzędziu służącym do wyszukiwania punktów szczepień oferowanym przez CDC ([Vaccines.gov](https://www.vaccines.gov))**. W tym celu należy ustawić pole wyświetlania w portalu lokalizacyjnym COVID-19 na „wyświetlaj”, jeśli placówka obecnie zapewnia szczepienia ogółowi społeczeństwa. Dzięki temu pacjenci mieszkający w danej okolicy będą widzieć w czasie rzeczywistym, czy w placówce dostępne są dawki wybranych firm, co z kolei umożliwi dostęp do szczepień szerszej populacji.

- NYSDOH zgłasza stany magazynowe do CDC od poniedziałku do piątku dla każdej organizacji. Dlatego organizacje nie muszą zgłaszać stanów magazynowych na portalu VaccineFinder (mimo posiadania dostępu).
- Dodatkowe informacje na temat narzędzia VaccineFinder można znaleźć [tutaj](#).

#### **Informacja dla ośrodków prowadzących badania kliniczne dotyczące szczepionek przeciwko COVID-19:**

Przypominamy, że wszystkie szczepionki COVID-19 podane w stanie Nowy Jork muszą zostać zgłoszone do NYSIIS lub CIR. Obejmuje to wszystkie dawki podane w grupie eksperymentalnej w badaniu klinicznym, jak również dawki oferowane i podawane uczestnikom z grupy kontrolnej (którzy pierwotnie otrzymywali placebo) po zakończeniu badania klinicznego lub w innych punktach czasowych zgodnie z protokołem badania. Personel ośrodka uczestniczącego w badaniu klinicznym musi dostarczyć uczestnikom kartę szczepień i wprowadzić historię szczepień uczestnika do NYSIIS/CIR, jeśli dotyczy. Należy pamiętać, że można zgłaszać tylko te szczepionki, w przypadku których wydano pozwolenie na stosowanie w sytuacjach wyjątkowych lub które zostały zarejestrowane przez Amerykański Urząd Żywności i Leków (Food and Drug Administration, FDA).

#### **Druga dawka szczepionki przeciwko COVID-19:**

Szczepionki firm Pfizer-BioNTech i Moderna muszą zostać podane w dwóch dawkach, podczas gdy szczepionka Janssen (Johnson & Johnson) wymaga podania tylko jednej dawki. Drugą dawkę należy podać 21 dni (szczepionka firmy Pfizer-BioNTech) lub 28 dni (szczepionka firmy Moderna) po pierwszej dawce. Aby to ułatwić, wszyscy świadczeniodawcy **muszą** zaplanować termin wizyty na podanie drugiej dawki **w momencie podania pierwszej dawki**.

Pacjenci muszą otrzymać dwie dawki tej samej szczepionki (np. dwie dawki szczepionki firmy Pfizer-BioNTech lub dwie dawki szczepionki firmy Moderna). Szczepionki te **nie** mogą być stosowane zamiennie. Dodatkowe informacje dotyczące podania drugiej dawki można znaleźć w [wytycznych dotyczących podania drugiej dawki szczepionki przeciwko COVID-19](#).

Jeśli pacjent zgłosi się na podanie drugiej dawki po upływie 42-dniowego okresu, nadal powinien otrzymać drugą dawkę. Zgodnie z wytycznymi CDC nie ma potrzeby ponownego rozpoczynania serii. Świadczeniodawcy, którzy nie mają wystarczającej ilości szczepionki, aby podać drugą dawkę, która została opóźniona poza 42-dniowy okres, powinni skontaktować się z lokalnym oddziałem wydziału zdrowia.

Mogą wystąpić okoliczności, w których pacjenci będą musieli otrzymać drugą dawkę w innej lokalizacji niż miejsce podania pierwszej dawki. Świadczeniodawcy, którzy ustalili, że dana osoba nie może wrócić do lokalizacji, w której otrzymała pierwszą dawkę, powinni zaplanować termin podania drugiej dawki dla tych osób lub podjąć działania we współpracy z lokalnym oddziałem wydziału zdrowia w celu znalezienia świadczeniodawcy, który ma dodatkowe drugie dawki odpowiedniej szczepionki w celu zaszczepienia pacjenta. Dostępność szczepionki można również sprawdzić za pomocą [wyszukiwarki szczepionek oferowanej przez CDC](#). Zadania ustalenia terminu podania drugiej dawki nie należy zlecać pacjentom. Obowiązek ten spoczywa na świadczeniodawcy, który podał pierwszą dawkę.

### **Specjalne uwagi dla osób otrzymujących pierwszą dawkę poza stanem Nowy Jork:**

W przypadku osób, które otrzymały pierwszą dawkę szczepionki przeciwko COVID-19 poza stanem Nowy Jork, nie będzie zapisów na jej temat w NYSIIS lub CIR. Świadczeniodawcy podający drugą dawkę powinni albo wpisać informacje o pierwszej dawce do NYSIIS/CIR jako część danych historycznych, korzystając z danych wymienionych w karcie szczepień przeciw COVID-19 tej osoby, LUB poinstruować pacjenta, że powinien poprosić lekarza pierwszego kontaktu o wprowadzenie informacji o pierwszej dawce do NYSIIS/CIR, aby stan dysponował pełnym zapisem dotyczącym obu dawek szczepionki przeciwko COVID-19.

### **Specjalne uwagi dla osób otrzymujących szczepionkę przeciwko COVID-19 poza terytorium Stanów Zjednoczonych:**

[W wytycznych CDC](#) dla osób w pełni zaszczepionych czytamy, że „niniejsze wytyczne [CDC] można również zastosować do szczepionek przeciwko COVID-19, które zostały dopuszczone do stosowania w sytuacjach wyjątkowych przez Światową Organizację Zdrowia (WHO) (np. AstraZeneca/Oxford)”.

W przypadku szczepionek przeciw COVID-19 niezatwierdzonych przez FDA, ale dopuszczonych do stosowania w sytuacjach wyjątkowych przez WHO:

- Osoby, które otrzymały wszystkie zalecane dawki szczepionki przeciw COVID-19 znajdującej się na liście szczepionek dopuszczonych do stosowania w sytuacjach wyjątkowych przez WHO, **nie potrzebują** żadnych dodatkowych dawek szczepionki przeciw COVID-19 zatwierdzonej przez FDA.
- Osobom, które nie otrzymały wszystkich zalecanych dawek szczepionki przeciw COVID-19 znajdującej się na liście szczepionek dopuszczonych do stosowania w sytuacjach wyjątkowych przez WHO, można zaoferować kompletną serię szczepionek przeciw COVID-19 zatwierdzonych przez FDA.

W przypadku szczepionek przeciw COVID-19, które nie zostały zatwierdzone przez FDA ani nie są dopuszczone do stosowania w sytuacjach wyjątkowych przez WHO:

- Osobom, które otrzymały wszystkie lub niektóre z zalecanych dawek szczepionki przeciw COVID-19, która nie została zatwierdzona przez FDA ani nie jest dopuszczona do stosowania w sytuacjach wyjątkowych przez WHO, można zaoferować kompletną serię szczepionek przeciw COVID-19 zatwierdzonych przez FDA.

### **Szczepionki przeciw COVID-19 dopuszczone do stosowania w sytuacjach wyjątkowych przez WHO:**

Od 15 czerwca 2021 r. WHO dopuszcza następujące szczepionki przeciw COVID-19 do stosowania w sytuacjach wyjątkowych:

- Szczepionki przeciwko COVID-19 firmy Pfizer-BioNTech (np. COMIRNATY, Tozinameran)\*
- Szczepionka przeciwko COVID-19 Janssen (Johnson & Johnson)\*
- Szczepionka przeciwko COVID-19 firmy Moderna\*

- Szczepionki przeciwko COVID-19 firmy AstraZeneca-Oxford (np. Covishield, Vaxzevria)
- Szczepionka przeciwko COVID-19 firmy Sinopharm
- Szczepionka przeciwko COVID-19 firmy Sinovac

\* Również dopuszczone przez FDA do stosowania w sytuacjach wyjątkowych w Stanach Zjednoczonych

#### **Dawki uniwersalne:**

Z dniem 11 maja stan Nowy Jork przeszedł na proces podawania „dawki uniwersalnej” w przypadku wszystkich wielodawkowych typów szczepionek przeciwko COVID-19. Wszystkie dawki są obecnie uznawane za dawki uniwersalne. Oznacza to, że dawki można stosować jako dawkę pierwszą lub drugą, niezależnie od tego, czy zostały one pierwotnie dostarczone do świadczeniodawców jako dawka pierwsza czy druga. NIE zwalnia to świadczeniodawcy z obowiązku zaplanowania terminu wizyty w celu podania drugiej dawki w momencie podania pierwszej dawki.

Pierwszą i drugą dawkę można również pobrać zamiennie z tej samej fiolki. Ponieważ wszystkie dawki są uważane za dawki uniwersalne, do zarządzania stanami magazynowymi należy zastosować regułę „FiFo” (first in, first out). Obejmuje to przechowywanie nowo otrzymanej szczepionki w zamrażarce do czasu, gdy będzie potrzebna. **Świadczeniodawcy podający szczepionki przeciwko COVID-19 powinni nadal postępować zgodnie z obowiązującymi w ich jurysdykcjach (NYC lub NYS) wytycznymi dotyczącymi zamawiania szczepionek i zarządzania stanami magazynowymi, aby poprosić o tygodniowe przydziały szczepionek.**

#### **Dodatkowe dawki szczepionek firm Pfizer-BioNTech i Moderna:**

Fiolki szczepionek firm Pfizer-BioNTech i Moderna mogą zawierać co najmniej jedną dodatkową dawkę szczepionki. W zależności od rodzaju użytej igły i strzykawek w fiolce może pozostać dodatkowa dawka szczepionki. Osoby podające szczepionkę mogą wykorzystać dodatkową dawkę szczepionki, o ile można ją łatwo pobrać za pomocą strzykawki, aby spełnić wymagania dotyczące pełnej dawki. Dodatkowych porcji szczepionki z więcej niż jednej fiolki **NIE MOŻNA** łączyć w celu uzyskania dodatkowych dawek.

Jest to szczególnie ważne, ponieważ szczepionka nie zawiera konserwantów. Informacje o wszystkich podanych szczepionkach należy wprowadzić do NYSIIS/CIR, w tym o wszelkich podanych szczepionkach dodatkowych, jednak nie należy modyfikować stanów magazynowych z powodu przewidywanych dawek dodatkowych. Szczegółowe informacje dotyczące dodatkowych dawek znajdują się w wytycznych firm [Pfizer-BioNTech](#) i [Moderna](#). Poza spodziewanymi pięcioma dawkami nie zaobserwowano dodatkowej ilości szczepionki w fiolkach firmy Janssen (Johnson & Johnson).

#### **Odpowiedzialne zarządzanie odpadami:**

W dniu 11 maja CDC wydało wytyczne dotyczące marnotrawstwa z krytycznym przesłaniem, aby „wykorzystać każdą okazję do zaszczepienia każdej kwalifikującej się osoby”. W miarę tworzenia się większej liczby możliwości szczepień prawdopodobieństwo pozostawienia niewykorzystanych dawek w fiolce może wzrosnąć. Chociaż uczestniczący w programie świadczeniodawcy muszą nadal postępować zgodnie z najlepszymi praktykami w celu wykorzystania każdej możliwej dawki, nie powinno się to odbywać kosztem utraty okazji do zaszczepienia każdej kwalifikującej się osoby, gdy będzie ona gotowa do zaszczepienia.

Aby się upewnić, że świadczeniodawcy nie opuszczają okazji do zaszczepienia każdej kwalifikującej się osoby:

- Świadczeniodawcy muszą postępować [zgodnie z najlepszymi praktykami klinicznymi dotyczącymi szczepień, a także najlepszymi praktykami podczas zarządzania stanami magazynowymi](#), aby zmaksymalizować wyszczepialność i zminimalizować straty dawki.
- Świadczeniodawcy nie powinni pomijać żadnej okazji do zaszczepienia każdej kwalifikującej się osoby, która się pojawi w punkcie szczepień.
  - Należy rozważyć ustanowienie i propagowanie stałych dni szczepień lub dni, w których połowę czasu poświęca się na szczepienia, aby zwiększyć prawdopodobieństwo, że większa liczba osób zgłosi się na szczepienie tego samego dnia.
  - Należy zaszczepić członków rodziny lub przyjaciół, którzy towarzyszą pacjentom na wizytach lekarskich, nawet jeśli nie są oni stałymi pacjentami w gabinecie podającym szczepienie.
  - Należy nadal kontaktować się z pracodawcami lub innymi partnerami w społeczeństwie, którzy mają dużą liczbę członków lub sieć pozwalającą zorganizować szczepienia.
  - W ramach planu awaryjnego dostawcy szczepionek powinni podjąć próby skontaktowania się z dodatkowymi osobami (tj. z listy rezerwowej lub poprzez osobiste kontakty osób szczepionych) w celu podania jak największej liczby dawek szczepionki.
  - Po przebicciu fiolki wielodawkowe muszą zostać zużyte w ciągu:
    - 12 godzin (Moderna)
    - 6 godzin (Pfizer)
    - 6 godzin (w lodówce) lub do 2 godzin w temperaturze pokojowej (J&J/Janssen)

#### **Obowiązkowy formularz szczepienia:**

Wszystkie osoby przyjmujące szczepionkę przeciwko COVID-19 **muszą** wypełnić [formularz szczepienia przeciwko COVID-19 New York State](#) dla pierwszej dawki i zaświadczyć, że kwalifikują się do szczepienia. Wszystkie gabinety, świadczeniodawcy i podmioty muszą potwierdzić przestrzeganie tego wymogu w momencie podania szczepionki.

#### **Bezpieczeństwo szczepionki:**

Obserwacja po szczepieniu jest istotną częścią programu szczepień przeciwko COVID-19. Centrum Kontroli i Zapobiegania Chorobom (Centers for Disease Control and Prevention, CDC) promuje i zachęca wszystkich zaszczepionych do korzystania z V-Safe, aplikacji na smartfona, która pozwoli im zgłosić objawy w ciągu kilku dni po szczepieniu za pomocą wiadomości tekstowych. Aplikacja V-Safe generuje również przypomnienia o drugiej dawce i umożliwi kontakt telefoniczny każdemu, kto zgłasza istotne z medycznego punktu widzenia zdarzenia niepożądane. Materiały informacyjne dotyczące aplikacji V-Safe, w tym kartę danych aplikacji V-Safe, można znaleźć na stronie <http://www.cdc.gov/vsafe>. Kartę danych należy wydrukować i przekazać ją każdej zaszczepionej osobie. Należy zgłaszać wszelkie zdarzenia niepożądane, które wystąpią po szczepieniu, do systemu zgłaszania poszczepiennych zdarzeń niepożądanych (Vaccine Adverse Events Reporting System, VAERS) pod adresem [info@VAERS.org](mailto:info@VAERS.org) lub telefonicznie, dzwoniąc pod numer 1-800-822-7967.

#### **Równość i dostępność**

Należy dołożyć starań, aby dotrzeć do osób w wieku 12 lat i starszych, niezależnie od społeczności i warunków. Osoby na obszarach o wysokim wskaźniku podatności społecznej są szczególnie narażone na zachorowanie na COVID-19 i powinny zostać powiadomione o możliwości przyjęcia szczepionki. Należy dołożyć wszelkich starań, aby zwiększyć ich dostęp do szczepień.

## Informowanie o planie:

Należy jednoznacznie przekazać te krytyczne wskazówki wszystkim pracownikom zaangażowanym w program szczepień.

Niniejsze wytyczne obowiązują od daty wydania do momentu aktualizacji lub wydania dodatkowych wytycznych przez NYSDOH. Ewentualne pytania należy kierować do Wydziału Zdrowia New York State, Biura ds. Szczepień (Bureau of Immunization) na adres [COVID19vaccine@health.ny.gov](mailto:COVID19vaccine@health.ny.gov).

### Wytyczne dotyczące programu szczepień New York State Załącznik A

Wszystkie osoby w wieku 12 lat i starsze, które mieszkają na terenie USA, kwalifikują się do szczepienia.

**Jednakże osoby niepełnoletnie, w wieku od 12 do 17 lat NIE mogą przyjąć szczepionek przeciwko COVID-19 firm Janssen (Johnson & Johnson) ani Moderna. W tej chwili osoby te mogą otrzymać WYŁĄCZNIE produkt firmy Pfizer zgodnie z pozwoleniem FDA na użycie w sytuacjach wyjątkowych (Emergency Use Authorization, EUA). Dzieci poniżej 12. roku życia nie mogą jeszcze przyjmować ŻADNEJ szczepionki przeciwko COVID-19.**

Ważne jest potwierdzenie wieku osób, które wydają się niepełnoletnie, w celu potwierdzenia kwalifikowalności i zapewnienia podania właściwej szczepionki przeciwko COVID-19.

Należy zażądać okazania dokumentu potwierdzającego wiek, ale nie jest to wymagane, jeśli rodzic lub opiekun może potwierdzić wiek małoletniego. Dokumenty potwierdzające wiek to (m.in.):

- Prawo jazdy lub dokument tożsamości osoby niebędącej kierowcą
- Akt urodzenia wydany przez rząd stanowy lub lokalny
- Konsularna karta identyfikacyjna
- Aktualny paszport amerykański lub ważny paszport zagraniczny
- Karta stałego pobytu
- Świadectwo nadania obywatelstwa
- Polisa ubezpieczenia na życie z datą urodzenia
- Zaświadczenie rodzica/opiekuna

## Zgoda osoby nieletniej:

### Osoby w wieku 16 i 17 lat:

W przypadku wszystkich osób nieletnich rodzic lub opiekun prawny musi wyrazić zgodę na szczepienie.

W przypadku osób niepełnoletnich w wieku 16 lub 17 lat zgoda taka powinna zostać wyrażona osobiście lub telefonicznie w momencie wyznaczenia terminu szczepienia. Świadczeniodawcy mogą zdecydować, czy przyjąć pisemne oświadczenie o zgodzie rodzica lub opiekuna, jeśli rodzic lub opiekun nie jest dostępny telefonicznie, aby wyrazić zgodę na szczepienie małoletniego bez obecności rodzica/opiekuna. W tym celu można użyć [formularza NYS dotyczącego badań przesiewowych i zgody na szczepienie przeciwko COVID-19](#).

### Osoby w wieku od 12 do 15 lat:

Małoletnim w wieku od 12 do 15 lat dodatkowo powinien towarzyszyć dorosły opiekun. Jeśli towarzysząca osoba dorosła nie jest rodzicem/opiekunem, dorosła osoba towarzysząca powinna zostać wyznaczona przez rodzica/opiekuna. Rodzic/opiekun nadal musi wyrazić zgodę na szczepienie.