



# Department of Health

ANDREW M. CUOMO  
주지사

HOWARD A. ZUCKER, M.D., J.D.  
국장

LISA J. PINO, M.A., J.D.  
부국장

## 안내문 New York State의 COVID-19 백신 프로그램 2021-06-24

### 목적 및 배경:

12세 이상의 모든 미국 내 거주자는 백신을 접종받을 수 있습니다. 18세 미만의 개인에게 필요한 동의 지침은 부록 A를 참조하십시오.

공급업체의 백신 성능, 처리량, 노력 및 효과적인 투여는 향후 백신 할당에 있어 형평성, 접근성 및 지역별 양성 판정율과 함께 중요한 요소입니다.

New York State에 있는 백신 공급업체와 연방 프로그램에 참여하는 백신 공급업체를 포함하여 New York State의 모든 백신 제공자들은 202.89까지 확대된 행정명령(Executive Order) 202.82에 따라 백신 접종 24시간 내에 적절한 예방접종 정보 시스템(NYSIS 또는 CIR)에 투여한 용량을 정확하고 완전하게 보고해야 하는 요건 등의 New York State Department of Health (NYSDOH)의 지침과 규정을 준수해야 하며 해당 시스템에서 재고 목록을 최신 상태로 유지해야 합니다.

이러한 정보는 Excelsior Pass(엑셀시오 패스)와 같은 백신 접종의 증거를 나타내는 데 사용될 수 있으므로 NYSIS/CIR에 정확하고 시기적절하게 보고하는 것이 중요합니다.

### 적격 대상:

12세 이상의 모든 미국 내 거주자는 예방접종을 받을 수 있습니다.

5월 12일, New York State Clinical Advisory Task Force(임상 자문 태스크 포스)의 권고와 CDC의 Advisory Committee on Immunization Practices(면역 관행 자문 위원회, ACIP)의 채택에 따라, U.S. Food and Drug Administration(미국 식품의약국)이 12세에서 15세 사이의 청소년을 포함하도록 [Pfizer-BioNTech\(화이자-바이오엔테크\) COVID-19 백신에 대한 긴급 사용 승인\(EUA\)](#)를 확대한 데 대응하여, Cuomo 주지사는 New York State COVID-19 백신 프로그램에 등록된 모든 공급업체에 Pfizer COVID-19 백신의 자격을 12세에서 15세까지 확대할 수 있는 권한을 부여하였고 이에 발효되었습니다.

미성년자는 자신이 12세 이상임을 증명하는 신분증을 제시하거나 이들을 대신하여 부모/후견인이 이를 증명해야 합니다. 18세 미만의 개인에게 필요한 동의 지침은 부록 A를 참조하십시오.

필수 [New York State COVID-19 백신 양식](#)에는 인구 통계학적 질문과 자가 진단이 포함되어 있으며, 백신을 접종하기 전 모든 접종 대상자가 작성해야 합니다.

## Johnson & Johnson(존슨앤드존슨) COVID-19 백신 만료 날짜 업데이트:

2021년 6월 10일, FDA는 Johnson & Johnson의 안센 싱글샷 COVID-19 백신(J&J 백신)의 유통기한을 3개월에서 4.5개월로 연장하는 것을 승인했습니다. 이 결정은 현재 진행 중인 안정성 평가 연구에서 얻은 데이터를 바탕으로 한 것으로, 백신이 화씨 36도에서 46도(섭씨 2도에서 8도)의 온도에서 냉장될 때 4.5개월 동안 안정적이라는 것을 증명했습니다.

현재 미국 전역의 행정예 이용 가능한 것들을 포함해서 J & J 백신을 보관하고 있는 백신 공급 업체는 <https://vaxcheck.jnj>를 방문하여 백신의 최신 유통 기한을 확인하기 위해 로트 번호를 입력해야 합니다. 이 연장은 제조업체의 보관 조건에 따라 보관된 J & J COVID-19 백신의 냉장 보관에도 적용됩니다.

유리병과 상자에는 새 날짜가 표시되어야 하며 NYSIS 또는 CIR 인벤토리 모듈에서도 날짜를 업데이트해야 합니다. 공급업체가 2021년 6월 10일 이전에 만료된 백신을 보관 중인 경우, 해당 유리병을 의료 폐기물로 폐기하고 NYSIS/CIR에 폐기물로 보고해야 합니다([여기서](#) NYSIS 폐기물 보고 지침 및 [여기서](#) NYCIR 참조).

EUA에 따라 승인된 COVID-19 백신은 유효 기간이 정해지지 않았으며, FDA가 추가 안정성 데이터를 수신 및 검토함에 따라 유효 기간이 연장될 수 있습니다. 백신 공급업체는 제조업체 웹 사이트를 확인하여 현재 보유하고 있는 COVID-19 백신의 유효 기간을 최신으로 유지해야 합니다.

## COVID-19 백신과 기타 백신 사이 최소 접종 간격 불필요:

5월 14일 CDC는 "현재 미국에서 허가된 COVID-19 백신의 사용을 위한 중간 임상적 고려 사항"을 업데이트하여 "COVID-19 백신과 다른 백신을 시기에 관계없이 투여할 수 있다."고 권고했습니다. 여기에는 같은 날 COVID-19 백신과 기타 백신을 동시에 투여하고 14일 이내에 공동 투여하는 것도 포함됩니다." COVID-19 백신은 이전에는 다른 백신보다 최소 14일 전후에 투여하도록 권장되었지만, 이전의 권장사항은 충분한 주의에서 나온 것이며 알려진 안전성이나 면역성에 대한 우려 때문은 아니며 더 이상 효력이 없습니다. 공급업체는 다른 백신을 COVID-19 백신과 함께 투여할지 여부를 결정할 때 환자가 권장 백신의 효과가 적은지 또는 적을 위험이 있는지 여부, 예방 가능한 질병의 위험(예: 발병 또는 직업상 노출 중), 백신의 반응성 프로필 등을 고려해야 합니다.

## 백신 공급업체의 책임:<sup>1</sup>

- 백신은 NYSDOH에 사전 통지하여 COVID-19 백신 프로그램에 등록된 다른 시설, 공급자, 의료 기관 또는 지역 보건 부서로 재배포할 수 있습니다. 백신을 재배포하기 전에 시설에서는 작성된 [재배포 양식](#)을 [COVIDVaccineRedistribution@health.ny.gov](mailto:COVIDVaccineRedistribution@health.ny.gov)에 제출해야 하며, 제출 후에 재배포가 가능합니다.
  - 제공자는 NYSDOH의 사전 승인 없이 제한된 기간 동안 백신접종 클리닉에 보관할 목적으로 백신을 다른 장소로 이송할 수 있습니다. 제공자가 접종량을 투여하고 NYSIS에 자체 재고량 대비 투여한 용량을 보고하는 경우, 사용하지 않은 모든 백신을 해당일의 클리닉 종료 시 원래 위치로 다시 이송해야 합니다. 공급업체는 운송 및 투여 기간 동안 백신의 소유 및 관리 상태를 유지해야 합니다.

<sup>1</sup> [COVID-19 Public Readiness and Emergency Readiness Act\(공공 준비 및 비상 준비법, PREP Act\) 선언](#)에 따라 확인된 개인은 PREP Act 선언 요건에 따라 COVID-19 예방 접종을 시행할 권한이 있으며, New York State Department of Health에서 발행하거나 식별한 추가 지침 또는 교육을 받아야 합니다.

- 백신 재고를 관리할 때, 백신은 항상 가장 빠른 유통기한이 있는 유리병을 먼저 사용하는 선입선출 과정을 따라야 합니다.
- 모든 백신 공급업체는 CDC 지침에 따라 사용되지 않는 백신의 양을 최소화해야 합니다. CDC 지침에 따르면 등록된 공급업체는 가능한 모든 투여량을 사용하기 위해 모범 사례를 계속 따라야 하지만, 예방 접종을 맞을 준비가 되었을 때 모든 적격자에게 백신을 접종할 수 있는 기회를 놓쳐서는 안 됩니다. (추가 지침은 4페이지를 참조하십시오.)
- 제공자는 1시간 이내에 사용할 수 있는 주사기보다 더 많은 주사기에 미리 백신을 충전해서는 안 됩니다. Pfizer-BioNTech와 Moderna 백신의 사전 충전 주사기는 충전 후 6시간 내에 사용해야 합니다. Janssen(Johnson & Johnson) 백신은 충전 2시간 내에 사용해야 합니다. 과다한 사전 충전은 클리닉이 조기 종료되어야 하거나 너무 많은 수의 수혜자가 검진을 통과하지 못하거나 예약에 불참할 경우 낭비를 초래할 수 있습니다. 자세한 내용은 [New York State COVID-19 백신접종 프로그램에 참여하는 제공자를 위한 클리닉 또는 종료일에 남은 COVID-19 백신 용량의 사용에 대한 지침](#)을 참조하십시오.
- 모든 시설 또는 접종 사무소에서는 그 직원의 백신 사용을 추적해야 하며 HERDS 조사를 통해 또는 해당 기관이나 조직의 지시에 따라 NYSDOH에 사용 데이터를 제출해야 합니다.

백신을 받는 각 공급업체는:

- 백신을 접종한 각 개인이 작성한 [NYS COVID-19 백신 양식](#) 및 증명에 대한 증거를 제시하도록 해야 합니다.
- 모든 백신 용량을 적합한 대상자에게 신속히 투여하여 수령 후 7일 내에 모든 백신 용량이 사용될 수 있도록 최선의 노력을 기울여야 합니다.
- 투여된 모든 백신은 투여 후 24시간 이내에 NYSIS 또는 CIR를 사용하여 정확하고 완전하게 보고되어야 하며, 공급업체는 해당 시스템에서 최신 재고를 유지해야 합니다. 이는 해당 개인이 백신 접종 상태를 증명할 수 있도록 하는 데 매우 중요합니다.
- 약국과 관련하여, 약사는 COVID-19에 대한 의료 대책을 위한 Public Readiness and Emergency Preparedness [PREP] Act 제7차 개정에 따라 12세 이상 대상자에게 COVID-19 백신 접종을 할 권한이 승인되었습니다.

또한, 모든 뉴욕 시민들이 가까운 곳에서 예방접종 장소를 찾을 수 있도록 **백신 공급업체들은 CDC의 온라인 VaccineFinder(백신 파인더) 도구(Vaccines.gov)를 선택할 것을 강력히 권장합니다.** 이를 위해 공급업체는 시설이 현재 일반 대중에게 예방접종을 제공하고 있는 경우 COVID-19 위치 확인 건강 포털의 표시 필드를 "표시"하도록 설정해야 합니다. 이를 통해 해당 지역의 환자들은 해당 시설에 사용 가능한 각 브랜드의 투여량이 있는지 실시간으로 확인할 수 있으며, 이를 통해 보다 광범위한 인구에 대한 백신 접종이 가능합니다.

- NYSDOH는 각 조직에 대해 매주 월요일부터 금요일까지 CDC에 재고를 보고합니다. 따라서 조직은 (액세스 권한이 있음에도 불구하고) **재고**를 VaccineFinder에 보고할 필요가 없습니다.
- VaccineFinder 도구에 대한 추가 정보는 [여기에서](#) 확인할 수 있습니다.

## COVID-19 백신 임상시험 기관을 위한 메시지:

다시 알려드리지만, New York State에서 투여되는 모든 COVID-19 백신은 NYSIIS 또는 CIR에 입력되어야 합니다. 여기에는 임상시험의 시험군의 일부로 투여된 모든 용량뿐만 아니라 임상시험이 종료된 후 또는 임상시험 계획서에 따라 다른 시점에 대조군 참여자에게 제공 및 투여된 용량(원래 위약 투여)이 포함됩니다. 임상시험에 참여하는 시험기관의 직원은 참여자에게 백신접종 카드를 제공해야 하며, 해당되는 경우 참여자의 예방접종 내역을 NYSIIS/CIR에 입력해야 합니다. 긴급 사용 승인을 발급받았거나 미국 식품의약국(FDA)이 승인한 백신만 등록할 수 있습니다.

## 2차 COVID-19 백신 용량:

화이자-바이오엔테크 및 Moderna 백신은 2회 접종이 필요한 반면, Janssen(Johnson & Johnson) 백신은 1회 접종만 필요합니다. 2차 접종은 첫 번째 접종 후 21일(Pfizer-BioNTech 백신) 또는 28일(Moderna 백신) 후에 투여해야 합니다. 이를 용이하게 하기 위해 모든 공급업체는 반드시 1차 용량 투여 시점에 해당 대상자에 대한 2차 접종 일정을 예약해야 합니다.

접종 대상자는 반드시 2회 접종을 같은 백신으로 투여받아야 합니다(예: Pfizer-BioNTech 백신을 2회 접종받거나 Moderna 백신을 2회 접종). 교차 접종은 할 수 없습니다. 2차 접종에 관한 추가 정보는 [COVID-19 백신의 2차 용량 투여 지침](#)을 참조하십시오.

42일의 허용 기간을 놓친 후 2차 접종이 필요한 경우 해당 대상자는 2차 용량을 접종받아야 합니다. CDC 지침에 따라 접종 순서를 다시 시작할 필요는 없습니다. 42일 기간을 초과하여 두 번째 접종을 할 수 있는 백신이 부족한 공급업체는 해당 지역의 보건 부서와 협력해야 합니다.

접종 대상자가 1차 접종과 다른 곳에서 2차 접종을 받아야 하는 상황이 발생할 수 있습니다. 접종 대상자가 1차 접종을 받은 곳으로 갈 수 없다고 판단되는 경우, 공급업체는 이러한 대상자에 대해 2차 접종 일정을 예약하거나 지역 보건 부서와 협력하여 해당 대상자에게 백신을 접종할 수 있는 적절한 백신을 보유한 공급업체를 찾아야 합니다. 또한 [CDC의 VaccineFinder를 사용하여 백신을 사용할 수 있습니다](#). 접종 대상자에게 2차 접종 예약 장소를 찾도록 해서는 안 됩니다. 이 의무는 1차 용량을 접종한 제공자에게 있습니다.

## New York State 이외의 지역에서 1차 접종을 받은 대상자를 위한 특별 고려 사항:

New York State 이외의 지역에서 COVID-19 백신을 1차 접종한 대상자는 NYSIIS 또는 CIR에 이러한 용량에 대한 기록이 없습니다. 2차 용량 접종을 시행하는 공급업체는 해당 대상자의 COVID-19 백신 접종 기록 카드에 기재된 데이터를 사용하여 과거 기록의 일부로 NYSIIS/CIR에 1차 접종을 입력하거나, 해당 대상자에게 주정부가 COVID-19 백신의 두 가지 용량에 대한 전체 기록을 갖도록 1차 접종 공급업체에 첫 번째 접종에 대해 입력하도록 요청해야 한다고 조언합니다.

## 미국 밖에서 COVID-19 백신을 받는 개인에 대한 특별 고려 사항 :

완전한 백신을 접종한 사람들을 위한 [CDC 지침](#)은 "이 [CDC] 지침은 세계보건기구(WHO) (예: AstraZeneca/Oxford)에 의해 긴급 사용이 승인된 COVID-19 백신에도 적용될 수 있습니다."라고 명시되어 있습니다."

FDA가 승인하지 않았지만 WHO가 긴급 사용을 위해 나열한 COVID-19 백신의 경우:

- WHO가 긴급 사용을 위해 나열한 COVID-19 백신의 모든 권장 용량을 받은 사람들은 FDA가 승인한 COVID-19 백신을 추가 복용할 필요가 없습니다.
- WHO가 긴급 사용을 위해 나열한 COVID-19 백신의 권장 용량을 모두 받지 못한 사람들은 FDA가 승인한 COVID-19 백신 시리즈를 제공할 수 있습니다.

FDA가 승인하지 않았거나 WHO가 긴급 사용을 위해 나열하지 않은 COVID-19 백신의 경우:

- FDA가 승인하지 않았거나 WHO가 긴급 사용을 위해 나열하지 않은 COVID-19 백신의 권장 용량 전부 또는 일부를 받은 사람들은 FDA가 승인한 완전한 COVID-19 백신 시리즈를 제공받을 수 있습니다.

### WHO가 긴급하게 사용할 수 있는 COVID-19 백신:

WHO는 2021년 6월 15일 자로 다음과 같은 긴급용 COVID-19 백신을 목록에 올렸습니다:

- 화이저-바이오엔테크 COVID-19 백신(예: 코미나티(Comirnaty), 토지나메란(Tozinameran))\*
- 얀센(존슨앤드존슨) COVID-19 백신\*
- 모더나 COVID-19 백신\*
- 아스트라제네카-옥스포드(AstraZeneca-Oxford) COVID-19 백신(예: 코시빌드(Covishield), 백체브리아(Vaxzevria))
- 시노팜(Sinopharm) COVID-19 백신
- 시노박(Sinovac) COVID-19 백신

\*미국 FDA의 긴급 사용 승인도 받았습니다.

### 범용 용량(Universal Dose):

5월 11일부터 뉴욕 New York State은 다중 용량 COVID-19 백신 유형에 대한 "범용 용량" 관리 프로세스로 전환했습니다. 모든 용량은 이제 범용 용량으로 간주되며, 이는 처음에 공급업체에게 1차 접종 또는 2차 접종으로 배송되었는지에 관계없이 용량을 1차 또는 2차 용량을 사용할 수 있음을 의미합니다. 이로 인해 제공자가 1차 용량을 접종할 때 2차 용량 접종을 위한 예약을 해야 할 의무가 없어지는 것은 아닙니다.

1차 및 2차 용량을 동일한 바이알에서 호환적으로 추출할 수도 있습니다. 모든 용량이 범용 용량으로 간주되므로, 선입선출 규칙을 사용하여 재고 관리를 하시기 바랍니다. 여기에는 새로 수령한 백신을 필요할 때까지 냉동실에 보관하는 것도 포함됩니다. **COVID-19 백신 공급업체는 매주 백신 할당을 요청하기 위해 관할 지역(NYC 또는 NYS) 백신 주문 및 재고 지침을 지속적으로 준수해야 합니다.**

### Pfizer-BioNTech 및 Moderna의 추가 용량:

화이저-바이오엔테크 및 모더나 백신에는 모두 최소 추가 1회 용량의 백신이 포함될 수 있습니다. 사용하는 주사바늘 및 주사기에 따라, 바이알에 추가 백신이 남아있을 수 있습니다. 백신 접종자는 전체 용량 요건을 충족하기 위해 주사기에 쉽게 추출할 수 있는 추가 백신을 사용할 수 있습니다. 두 개 이상의 유리병에서 추출한 여분의 백신액을 합하여 추가 용량을 만들어서는 **안됩니다.**

이는 백신에 보존제가 포함되어 있지 않기 때문에 특히 중요합니다. NYSIS/CIR에 제공된 모든 백신을 포함하여 추가 백신을 입력하되, 추가 용량을 예상하여 목록을 수정하지 마십시오. 추가 정보는 [화이저-](#)

[바이오엔테크](#) 지침 및 [모더나](#) 추가 용량에 대한 지침을 참조하십시오. 얀센(존슨앤드존슨) 유리병에서는 예상 용량인 5회 용량을 초과하는 추가 백신이 관찰되지 않았습니다.

## 낭비 감소 책임

CDC는 5월 11일 "모든 기회를 이용하여 모든 대상자에게 백신을 접종하라"는 중요한 메시지와 함께 폐기와 관련 지침을 발표했습니다. 더 많은 백신 접종 기회가 생겨남에 따라, 사용되지 않은 용량이 바이알에 남아있게 될 가능성이 높아질 수 있습니다. 등록된 제공자는 가능한 모든 용량을 사용하기 위해 모범 사례를 계속 따라야 하지만, 모든 대상자가 백신 접종을 받을 준비가 되었을 때 백신 접종의 기회를 놓치는 것을 감수해서는 안 됩니다.

공급업체가 모든 대상자에게 백신을 접종할 기회를 놓치지 않도록 하기 위해 다음과 같이 하십시오:

- 제공자는 백신 접종을 최대화하고 용량 낭비를 최소화하기 위해 [재고목록 관리 시 모범 사례뿐만 아니라 백신에 대한 임상 모범 사례](#)를 따라야 합니다.
- 공급업체는 예방접종 사이트에 있는 모든 적격자에게 예방접종을 할 기회를 놓치지 말아야 합니다.
  - 같은 날 더 많은 수의 사람들이 백신을 접종 받을 가능성을 높이기 위해 정기 백신 접종일 또는 반일을 설정하고 홍보하는 것을 고려합니다.
  - 예방접종 시 확정된 대상자가 아니라 하더라도 대상자와 동반한 가족이나 친구에게 백신을 접종합니다.
  - 예방 접종 이벤트를 준비하기 위해 다수의 회원이나 대규모 네트워크를 보유한 고용주 또는 다른 지역사회 협력자에게 지속적으로 연락을 합니다.
  - 비상 계획으로서, 백신 제공자들은 가능한 한 많은 백신 용량을 사용하기 위해 추가 인원(대기자 명단에서 또는 백신을 접종받는 대상자의 개인 연락처를 통해)과 접촉을 시도해야 합니다.
  - 천자 후에는 다회 용량 바이알을 다음 기간 내에 사용해야 합니다.
    - 12시간(Moderna)
    - 6시간(화이자)
    - 실온에서 6시간(냉장) 또는 2시간(J&J/얀센)까지 상온 보관이 가능합니다.

## 필수 백신 양식:

COVID-19 백신을 접종 받는 모든 대상자는 1차 접종에 대해 반드시 [New York State COVID-19 백신 양식](#) 을 작성해야 하며, 자신이 백신 접종에 적합하다는 것을 증명해야 합니다. 모든 접종소, 공급업체 및 기관은 백신 접종 시 이러한 요건이 준수되는지 확인해야 합니다.

## 백신의 안전성:

백신 접종 후 모니터링은 COVID-19 백신 프로그램의 필수적인 부분입니다. 질병통제예방센터(CDC)는 백신을 접종 받은 모든 대상자들이 문자 메시지를 통해 예방접종 후 며칠 내에 증상을 입력할 수 있는 스마트폰 기반 애플리케이션인 V-Safe에 참여하도록 홍보하고 권장하고 있습니다. 또한 V-Safe는 의학적으로 중요한 이상반응을 보고하는 모든 사람들에게 2차 접종에 대한 알림 및 전화 추적 관찰을 제공합니다. V-Safe 자료는 V-Safe 정보를 포함하여 <http://www.cdc.gov/vsafe>에서 확인할 수 있습니다. 백신을 접종한 대상자에게 정보지를 출력하여 제공하시기 바랍니다. 백신 접종 후 발생하는 모든

이상반응은 백신 이상반응 보고 시스템(VARS) [info@VAERS.org](mailto:info@VAERS.org) 또는 1-800-822-7967로 전화하여 보고해야 합니다.

**형평성 및 접근성:**

모든 지역사회와 환경에서 12세 이상의 대상자들에게 연락할 수 있도록 노력해야 합니다. 사회적 취약성 지수가 높은 지역의 사람들은 특히 COVID-19에 취약하며 백신을 접종할 수 있는 방법에 대해 알려야 합니다. 백신 접종 기회에 대한 접근성을 높이기 위해 모든 노력을 기울여야 합니다.

**계획 전달:**

- 백신접종 프로그램에 참여하는 모든 직원에게 이 중요한 지침을 명확히 전달하시기 바랍니다.
- 이 지침은 발행일로부터 업데이트되거나 NYSDOH에 의해 추가 지침이 발행될 때까지 유효합니다. 질문이 있으시면 New York State Department of Health 예방접종국 [COVID19vaccine@health.ny.gov](mailto:COVID19vaccine@health.ny.gov)로 문의하십시오.

## New York State 백신 프로그램 지침 부록 A

12세 이상의 모든 미국 내 거주자는 예방접종을 받을 수 있습니다. 그러나 12세~7세의 미성년자에 대한 얀센/존슨앤드존슨 또는 모더나 COVID-19 백신 접종은 승인되지 않았습니다. FDA 긴급 사용 승인(EUA)에 따라 이러한 경우에는 화이자 백신만 접종할 수 있습니다. 12세 미만의 소아의 경우는 아직 어떤 COVID-19 백신에 대해서도 승인되지 않았습니다.

미성년자로 보이는 대상자의 경우는 나이를 확인하여 적합성 여부를 확인하고 적절한 COVID-19 백신을 투여하는 것이 중요합니다.

나이에 대한 증거가 요구되지만, 미성년자의 나이를 증명할 수 있는 부모나 후견인이 있는 경우에는 필요하지 않습니다. 문서 증거에는 다음이 포함될 수 있지만, 이에 국한되지는 않습니다.

- 운전면허증 또는 비운전자 신분증,
- 주 또는 지역 정부 발행 출생 증명서
- 영사관 신분증
- 현재 미국 여권 또는 유효한 외국 여권
- 영주권 카드
- 귀화 증명서 또는 시민권 증명서
- 생년월일이 포함된 생명보험
- 부모/후견인 증명

**미성년자 동의:**

### **16~17세**

모든 미성년자의 경우 부모 또는 법정 후견인이 백신 접종에 대한 동의를 제공해야 합니다. 16세 또는 17세 미성년자의 경우 백신접종 예약 시 직접 또는 전화로 이러한 동의를 제공해야 합니다. 공급업체는 부모 또는 후견인의 서면 동의서를 수락할지 여부를 선택할 수 있으며, 부모 또는 후견인이 비 동반 미성년자의 백신 접종에 대해 전화를 통한 동의 제공은 할 수 없습니다. 이를 위해 [NYS COVID-19 예방접종 선별검사 및 동의서](#)를 고려할 수 있습니다.

### **12~15세:**

12~15세 사이의 미성년자의 경우, 추가적으로 성인 보호자가 미성년자와 동반해야 합니다. 성인 보호자가 부모/후견인이 아닌 경우, 부모/후견인이 성인 보호자를 지정해야 합니다. 부모/후견인 역시 여전히 백신 접종에 동의해야 합니다.