

THÔNG TIN CẦN BIẾT VẮC XIN COMIRNATY CỦA PFIZER-BIONTECH

TIÊM CHỦNG VẮC XIN PFIZER – BIONTECH TẠI VIỆT NAM



Khám sàng lọc trước tiêm chủng cho mỗi người đến tiêm để đảm bảo chỉ định đúng đối tượng và an toàn tiêm chủng.

Chỉ định tiêm vắc xin

Khi đủ điều kiện sức khỏe, không có điểm bất thường cần hoãn tiêm hoặc chống chỉ định.



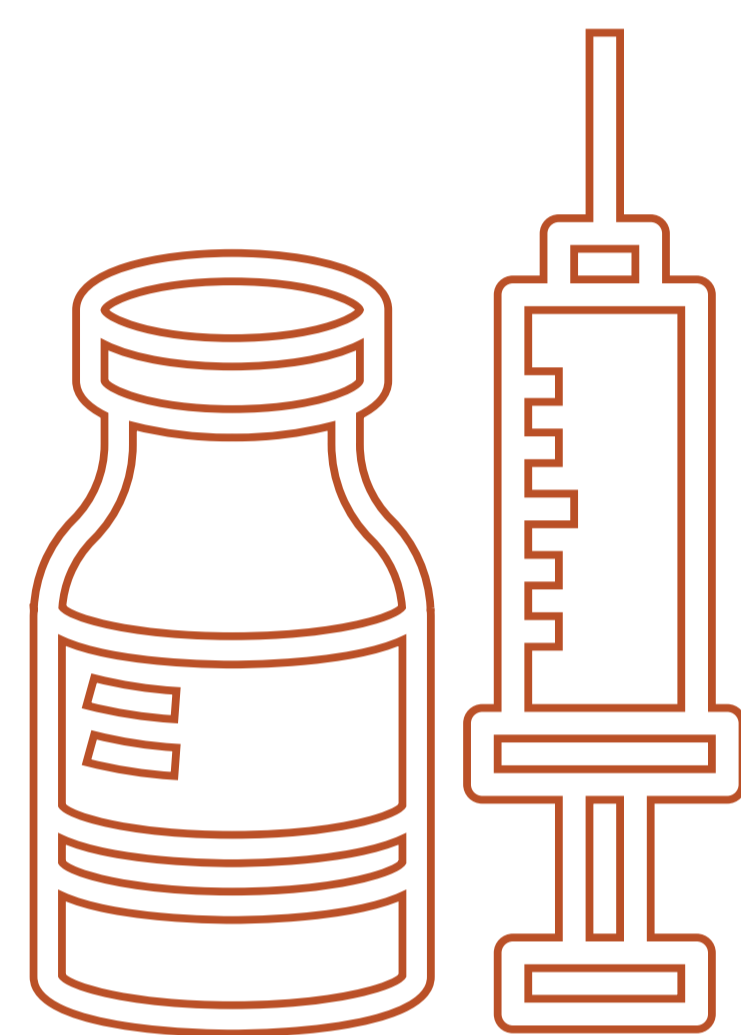
Tiêm bắp, liều lượng **0,3mL** cho 1 mũi tiêm.



Mũi 1: tiêm cho người từ 18 tuổi trở lên.



Mũi 2: tiêm từ 3 - 4 tuần (21 - 28 ngày) sau mũi 1.



Chống chỉ định tiêm vắc xin

- Có tiền sử phản ứng nặng phản vệ độ 2 trở lên với bất kỳ dị nguyên nào;
- Có tiền sử phản ứng dị ứng (*phản vệ*) với bất cứ thành phần nào của vắc xin Comirnaty của Pfizer – BioNTech. Đặc biệt, không tiêm vắc xin cho những người có tiền sử phản ứng dị ứng nghiêm trọng với polyethylene glycol (PEG) hoặc các phân tử liên quan;
- Những người có phản ứng dị ứng ngay lập tức (*phản vệ, nổi mày đay, phù mạch, suy hô hấp*) với liều đầu tiên của vắc xin này sẽ không tiêm liều tiếp theo.



Lưu ý:

- Những người có chống chỉ định tiêm vắc xin mRNA COVID-19 (Pfizer-BioNTech hoặc Moderna) có thể tiêm loại vắc xin COVID-19 khác.
- Quyết định 3398/QĐ-BYT ngày 12/7/2021 của Bộ Y tế hướng dẫn: “trường hợp số lượng vắc xin còn hạn chế thì ưu tiên sử dụng (vắc xin Pfizer-BioNTech) để tiêm cho đối tượng đã tiêm mũi thứ nhất vắc xin AstraZeneca từ 8-12 tuần”.

**Tiệm vắc xin phòng COVID-19 là quyền lợi đối với bản thân,
là trách nhiệm đối với cộng đồng!**



Đường dây nóng Bộ Y tế: **19009095**
Cổng thông tin tiêm chủng: <https://tiemchungcovid19.gov.vn>



THÔNG TIN CẦN BIẾT VẮC XIN COMIRNATY CỦA PFIZER-BIONTECH

TIÊM CHỦNG VẮC XIN PFIZER – BIONTECH TẠI VIỆT NAM

❖ Các nhóm tạm hoãn tiêm vắc xin

- Đã mắc COVID-19 trong vòng 6 tháng hoặc trong vòng 90 ngày trước có điều trị immunoglobulin hoặc điều trị huyết tương của người bệnh COVID-19.
- Tiền sử tiêm vắc xin khác trong vòng 14 ngày trước.
- Những người bị suy giảm miễn dịch, ung thư giai đoạn cuối, cắt lách, xơ gan mất bù. Trong vòng 14 ngày trước có điều trị corticoid liều cao (*tương đương prednisolon ≥ 2 mg/kg/ngày trong ≥ 7 ngày*), hoặc điều trị hóa trị, xạ trị.
- Đang mắc các bệnh cấp tính.
- Các bệnh mạn tính tiến triển.
- Phụ nữ mang thai, phụ nữ đang nuôi con bằng sữa mẹ.

❖ Các nhóm cần thận trọng tiêm vắc xin

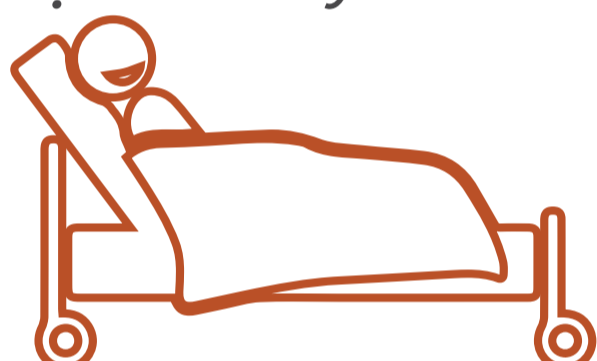
phải khám sàng lọc kỹ và tiêm chủng trong bệnh viện hoặc cơ sở y tế có đủ năng lực hồi sức cấp cứu ban đầu



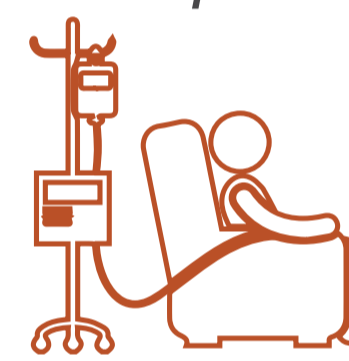
Người có tiền sử dị ứng với các dị nguyên khác.



Người ≥65 tuổi.



Người có bệnh nền, mạn tính được điều trị ổn định.



Người có tiền sử rối loạn đông máu/cầm máu hoặc đang dùng thuốc chống đông.



Người có bệnh mạn tính có phát hiện thấy bất thường dấu hiệu sống:

Mạch: < 60 lần/phút hoặc > 100 lần/phút

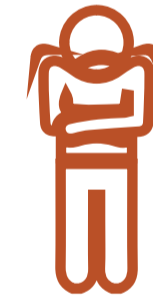
Huyết áp: Huyết áp tối thiểu < 60 mmHg hoặc > 90 mmHg

Huyết áp tối đa < 90 mmHg hoặc > 140 mmHg

Nhịp thở: > 25 lần/phút và/hoặc SpO2 < 94% (nếu có)



Có dấu hiệu bất thường khi nghe tim phổi.



Người mất tri giác, mất năng lực hành vi.

Lưu ý:

- Những người có chống chỉ định tiêm vắc xin mRNA COVID-19 (Pfizer-BioNTech hoặc Moderna) có thể tiêm loại vắc xin COVID-19 khác.
- Quyết định 3398/QĐ-BYT ngày 12/7/2021 của Bộ Y tế hướng dẫn: “trường hợp số lượng vắc xin còn hạn chế thì ưu tiên sử dụng (vắc xin Pfizer-BioNTech) để tiêm cho đối tượng đã tiêm mũi thứ nhất vắc xin AstraZeneca từ 8-12 tuần”.

**Tiệm vắc xin phòng COVID-19 là quyền lợi đối với bản thân,
là trách nhiệm đối với cộng đồng!**



Đường dây nóng Bộ Y tế: **19009095**

Cổng thông tin tiêm chủng: <https://tiemchungcovid19.gov.vn>



THÔNG TIN CẦN BIẾT VẮC XIN COMIRNATY CỦA PFIZER-BIONTECH

KHUYẾN CÁO CỦA NHÀ SẢN XUẤT

Lịch tiêm chủng



Chỉ định tiêm vắc xin cho người từ 12 tuổi trở lên.

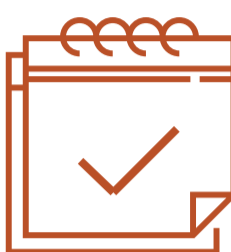


Lịch tiêm gồm 2 mũi, khoảng cách giữa 2 mũi từ 3 đến 4 tuần (21 -28 ngày).



Mỗi liều tiêm 0,3ml, tiêm bắp.

Hiệu lực của vắc xin

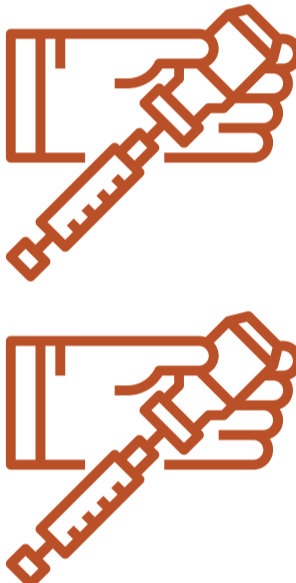


Hiệu lực bảo vệ trước tác nhân gây bệnh COVID-19 từ 95% đến 100% sau khi tiêm liều thứ 2 khoảng 7 ngày (theo kết quả nghiên cứu lâm sàng).

Tiêm chủng đồng thời cùng các vắc xin khác



Chưa có đầy đủ dữ liệu về khả năng sử dụng thay thế cho nhau của vắc xin Comirnaty của Pfizer – BioNTech với vắc xin phòng COVID-19 khác. Khuyến cáo tiêm đủ 2 liều của cùng một loại vắc xin phòng COVID-19.



Nên tiêm vắc xin phòng COVID-19 tối thiểu cách 14 ngày với tiêm chủng các vắc xin phòng bệnh khác.

Phản ứng sau tiêm chủng



Phản ứng rất phổ biến ($\geq 10\%$) như đau đầu, đau khớp, đau cơ, đau tại vị trí tiêm, mệt mỏi, ớn lạnh, sốt (tần suất cao hơn đối với liều thứ 2), sưng tại chỗ tiêm.



Phản ứng phổ biến (từ 1/100 đến dưới 1/10): buồn nôn, mẩn đỏ chỗ tiêm.



Không phổ biến ($\geq 1/1.000$ đến $< 1/100$): Nổi hạch, mất ngủ, đau tứ chi, khó chịu, ngứa chỗ tiêm.



Hiếm ($\geq 1/10.000$ đến $< 1/1.000$): Bell's palsy (liệt mặt ngoại biên cấp tính).



Phản ứng phản vệ sau tiêm vắc xin là rất hiếm gặp.

Tai biến nặng sau tiêm như: viêm cơ tim... rất hiếm gặp.

**Tiệm vắc xin phòng COVID-19 là quyền lợi đối với bản thân,
là trách nhiệm đối với cộng đồng!**



Đường dây nóng Bộ Y tế: **19009095**

Cổng thông tin tiêm chủng: <https://tiemchungcovid19.gov.vn>



THÔNG TIN CẦN BIẾT VẮC XIN COMIRNATY CỦA PFIZER-BIONTECH

KHUYẾN CÁO CỦA NHÀ SẢN XUẤT

✿ Chỉ định tiêm vắc xin đối với một số nhóm đối tượng đặc biệt



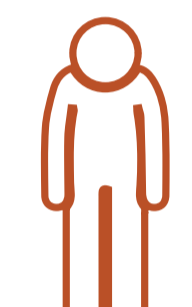
Người có bệnh nền, bệnh mạn tính: có nguy cơ nhiễm cao và mắc COVID-19 nặng nên cần được tiêm vắc xin; tuy nhiên trước khi tiêm cần được khám sàng lọc cẩn thận, tiêm chủng khi bệnh đã ổn định.



Phụ nữ mang thai: không khuyến cáo tiêm vắc xin cho phụ nữ mang thai vì không đủ dữ liệu về rủi ro xảy ra ở phụ nữ mang thai. Tuy nhiên, cân nhắc tiêm chủng nếu lợi ích của việc tiêm phòng vượt trội hơn các rủi ro tiềm ẩn của vắc xin đối với phụ nữ mang thai. Không khuyến cáo phải thử thai trước khi tiêm chủng.



Phụ nữ cho con bú: tiêm vắc xin nếu thuộc nhóm đối tượng nguy cơ; không cần tạm ngừng cho con bú sau khi tiêm vắc xin.



Người bị suy giảm miễn dịch: có thể tiêm vắc xin nếu thuộc nhóm nguy cơ. Cung cấp cho nhân viên y tế thông tin về tình trạng bệnh, điều trị để được tư vấn về lợi ích và rủi ro tiêm vắc xin cũng như theo dõi, đánh giá sau tiêm.



Nhóm người có bệnh tự miễn: có thể được tiêm chủng nếu không có các chống chỉ định tiêm vắc xin.



Người có HIV: có thể tiêm vắc xin nếu đã kiểm soát tốt bằng điều trị thuốc kháng vi rút và thuộc nhóm nguy cơ cần tiêm vắc xin.



Người có tiền sử liệt mặt: có thể tiêm vắc xin nếu không có chống chỉ định.

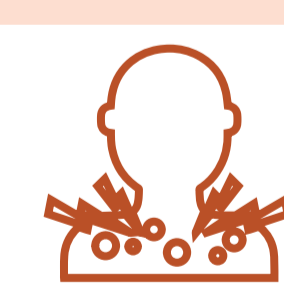


Người có tiền sử dùng kháng thể đơn dòng hoặc huyết tương của người bệnh để điều trị COVID-19 trước đó: tiêm vắc xin ít nhất sau 90 ngày để tránh ảnh hưởng của việc điều trị tới đáp ứng miễn dịch do vắc xin gây ra.

✿ Chống chỉ định tiêm vắc xin



Có tiền sử phản ứng dị ứng (*phản vệ*) với bất cứ thành phần nào của vắc xin Comminaty Pfizer BioNTech COVID-19. Đặc biệt, không nên sử dụng cho những người có tiền sử phản ứng dị ứng nghiêm trọng với polyethylene glycol (PEG) hoặc các phân tử liên quan.



Những người có phản ứng dị ứng ngay lập tức (*phản vệ, nổi mày đay, phù mạch, suy hô hấp*) với liều đầu tiên của vắc xin này sẽ không tiêm liều tiếp theo.

**Tiệm vắc xin phòng COVID-19 là quyền lợi đối với bản thân,
là trách nhiệm đối với cộng đồng!**



Đường dây nóng Bộ Y tế: **19009095**

Cổng thông tin tiêm chủng: <https://tiemchungcovid19.gov.vn>

© **TTXVN**
Vietnam News Agency

THÔNG TIN CẦN BIẾT VẮC XIN COMIRNATY CỦA PFIZER-BIONTECH

KHUYẾN CÁO CỦA NHÀ SẢN XUẤT

❖ Vắc xin Comirnaty của Pfizer – BioNTech là vắc xin mRNA.

❖ Vắc xin mRNA giúp các tế bào cơ thể tạo ra một loại protein vô hại để kích hoạt phản ứng miễn dịch của cơ thể, tạo kháng thể chống lại vi rút SARS-CoV-2.

❖ Vắc xin mRNA

● Không làm thay đổi hoặc tương tác với DNA của người được tiêm chủng theo bất kỳ cách nào.

- Không sử dụng vi rút sống gây bệnh COVID-19.
- Không thể gây bệnh COVID-19 cho người được tiêm chủng.

❖ Nước sản xuất

● Pfizer Manufacturing Belgium NV - Bỉ.

- BioNTech Manufacturing GmbH - Đức.

PHÊ DUYỆT VẮC XIN

❖ Tổ chức Y tế thế giới (WHO) thông qua chấp thuận sử dụng vắc xin trong trường hợp khẩn cấp vào ngày 31/12/2020;

Vắc xin đã được nhiều quốc gia trên thế giới cấp phép lưu hành và sử dụng.

❖ Tại Việt Nam, Bộ Y tế phê duyệt có điều kiện sử dụng vắc xin cho nhu cầu cấp bách trong phòng, chống dịch bệnh COVID-19 tại Quyết định 2908/QĐ-BYT ngày 12/6/2021.

**Tiêm vắc xin phòng COVID-19 là quyền lợi đối với bản thân,
là trách nhiệm đối với cộng đồng!**



Đường dây nóng Bộ Y tế: **19009095**
Cổng thông tin tiêm chủng: <https://tiemchungcovid19.gov.vn>

