



Система приема сообщений о нежелательных явлениях при применении вакцин (Vaccine Adverse Effects Reporting System, VAERS)

Что такое VAERS?

VAERS — это общенациональная система сбора сообщений о нежелательных явлениях после проведения вакцинации. Качество данных, собираемых системой, зависит от людей, сообщающих о нежелательных явлениях. Обычно отчеты представляют врачи, однако любой человек может отправить отчет через Интернет или с помощью заполняемых форм.

Нежелательные явления варьируются от незначительных (боль в руках, раздражение в месте введения иглы и т. д.) до очень серьезных, таких как аллергические реакции и даже смерть. Нежелательные явления регистрируются независимо от того, считается ли, что они вызваны вакциной или нет.

Медицинские работники обязаны представлять отчеты об определенных нежелательных явлениях в соответствии со списком противопоказаний производителя, а также они обязаны сообщать об очень серьезных явлениях, таких как смерть и врожденные аномалии ребенка у беременных женщин.

Медицинские работники, занимающиеся вакцинацией от COVID-19, должны сообщать об ошибках при введении вакцин, серьезных явлениях и о случаях заболевания COVID-19 после вакцинации, которые привели к госпитализации или смерти.

Почему система VAERS важна?

Вакцины прошли тщательную проверку перед утверждением, однако система VAERS может выявить ранее незарегистрированные закономерности и проблемы, связанные с вакцинами.

Система VAERS не позволяет определить, вызвала ли вакцина или не вызвала нежелательное явление. Прошедшие вакцинацию люди все равно могут заболеть по другим причинам, не связанных с вакциной.

Несмотря на то, система VAERS не позволяет сделать вывод о том, вызвала ли вакцина нежелательное явление, эта система позволяет Центру по контролю и профилактике заболеваний (CDC) и Управлению по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных средств США (FDA) получить важную информацию, которая может указывать на наличие проблем.

Если окажется, что вакцина может вызывать нежелательное явление, то FDA и CDC проведут дополнительное расследование.

Система VAERS является единственной системой для сбора сообщений о нежелательных явлениях, связанных с [конкретными препаратами](#). Безопасность вакцин оценивается более тщательно, чем безопасность любого другого лекарственного препарата.

Как я могу получить доступ к VAERS?

Люди, желающие подать отчет о нежелательном явлении после проведения вакцинации или получить доступа к данным в системе VAERS могут зайти на веб-сайт: <https://vaers.hhs.gov/>

Доступность документа: для лиц с ограниченными возможностями или лиц, говорящих на языке, отличном от английского, ОНА может предоставить информацию в альтернативных форматах, например, в переводе, крупным шрифтом или шрифтом Брайля. Свяжитесь с Информационным центром здравоохранения по номеру телефона: 1-971-673-2411, 711 ТТТ или по адресу COVID19.LanguageAccess@dhsosha.state.or.us.