



Часто задаваемые вопросы о бустерной дозе вакцины против COVID-19

(Обновление от 25 октября 2022 г.)

В: Рекомендуется ли введение бустерных доз вакцины против COVID-19?

Да. Центры по контролю и профилактике заболеваний (Centers for Disease Control and Prevention, CDC) рекомендуют введение бустерной дозы вакцины всем лицам **в возрасте от 5 лет и старше**, включая лиц с ослабленным иммунитетом от средней до тяжелой степени, получившим дополнительную дозу вакцины во время курса первичной вакцинации, при соответствии определенным критериям:

Однократная бустерная доза бивалентной мРНК-вакцины (обновленный состав вакцины) не менее чем через два месяца после завершения курса первичной вакцинации любой одобренной вакциной (Moderna, Novavax, Pfizer или Johnson & Johnson) ИЛИ однократная бустерная доза бивалентной мРНК-вакцины не менее чем через два месяца после последней бустерной дозы моновалентной вакцины (первоначальный состав вакцины). Дети в возрасте пяти лет имеют право на получение только бустерной дозы бивалентной вакцины компании Pfizer; все дети в возрасте 6 лет или старше могут получить либо бустерную дозу бивалентной вакцины компании Pfizer, либо бустерную дозу бивалентной вакцины компании Moderna.

- Дети до 12 лет получают детские дозы вакцины.
- В настоящее время детям в возрасте от 6 месяцев до 4 лет введение бустерных доз не рекомендуется.

В: Что такое бивалентная вакцина?

Бивалентная вакцина нацелена на два вида возбудителей, в данном случае — два штамма вируса, вызывающего COVID-19. Бустерная доза бивалентной вакцины против COVID-19 содержит компоненты мРНК как первоначального штамма вируса, вызывающего COVID-19, так и вариантов BA.4 и BA.5 штамма «Омикрон», которые имеют идентичные шиповидные белки. Первоначальная моновалентная вакцина была нацелена только на один антиген — она содержала мРНК шиповидного белка исходного штамма коронавируса. Бустерная доза бивалентной вакцины индуцирует образование антител, которые лучше борются со штаммами вируса, циркулирующими в настоящее время. В

ней по-прежнему присутствуют компоненты исходного вируса, чтобы обеспечить защиту вакцинируемых от более широкого спектра штаммов вируса. В настоящее время компания Moderna выпускает бивалентную вакцину для бустерного введения, предназначенную только для лиц в возрасте 6 лет и старше. Обновленная версия вакцины компании Pfizer для бустерного введения предназначена для лиц в возрасте 5 лет и старше. Для детей младше 5 лет бивалентная вакцина для бустерного введения в настоящее время отсутствует. Бивалентные вакцины для бустерного введения не одобрены для применения в рамках курса первичной вакцинации.

В: Существует ли период ожидания после получения бустерной дозы?

Да. В течение 15–30 минут после вакцинации за людьми следует вести наблюдение на предмет побочных эффектов, которые могут появиться сразу после введения вакцины.

В: Где можно получить бустерную дозу?

В настоящее время бивалентные вакцины для бустерного введения широко доступны в аптеках, кабинетах врачей и клиниках, как и моновалентные вакцины против COVID-19 для курсов первичной вакцинации. Используйте [карту для поиска пунктов проведения вакцинации](#), чтобы найти поставщика услуг по вакцинации в вашем районе, либо позвоните по телефону 211 или 866-698-6155 для получения информации и помощи на любом языке. Нет необходимости предъявлять подтверждение права на вакцинацию, хотя медицинские работники могут попросить подтвердить введение последней дозы вакцины.

В: Как действуют бустерные дозы?

Курс первичной вакцинации настраивает иммунную систему на выработку антител, необходимых для борьбы с болезнью. Со временем иммунный ответ ослабевает. Бустерная доза укрепляет первоначальный ответ и, как правило, обеспечивает более высокие уровни антител, что помогает людям дольше сохранять иммунитет. Бустерная доза бивалентной вакцины обеспечивает лучшую защиту от более новых циркулирующих штаммов вируса.

В: Должен ли человек, соответствующий критериям на получение и дополнительной дозы, и бустерной дозы, получать обе дозы вакцины?

Да. Дополнительная доза рекомендуется людям с ослабленным иммунитетом, у которых, возможно, не сформировался сильный иммунный ответ на курс первичной вакцинации. (Не рекомендуется вводить дополнительные дозы детям в возрасте от 6 месяцев до 4 лет, получившим вакцину компании Pfizer, которая уже предусматривает введение трех доз в рамках курса первичной вакцинации.)

Поскольку после курса первичной вакцинации иммунитет постепенно ослабевает, всем лицам в возрасте 5 лет и старше рекомендуется получить бустерную дозу не менее чем через два месяца после завершения курса первичной вакцинации (включая дополнительную дозу) ИЛИ не менее чем через два месяца после получения последней бустерной дозы моновалентной вакцины (первоначальный состав вакцины). В настоящее время детям в возрасте от 6 месяцев до 4 лет не рекомендуется получать бустерную дозу.

Компания Pfizer выпускает бивалентную вакцину для бустерного введения, предназначенную для лиц в возрасте 5 лет и старше. Компания Moderna выпускает бивалентную вакцину для бустерного введения, предназначенную для лиц в возрасте 6 лет и старше.

Получатели вакцины компании Johnson & Johnson: лицам с ослабленным иммунитетом, получившим дозу вакцины компании Johnson & Johnson в рамках курса первичной вакцинации, дополнительную дозу моновалентной мРНК-вакцины (первоначальный состав вакцины) следует вводить не менее чем через 28 дней после получения первоначальной дозы. После этого они должны получить бустерную дозу бивалентной вакцины (обновленный состав вакцины) не менее чем через два месяца, для повышения иммунитета, а также обеспечения защиты от более новых циркулирующих штаммов вируса.

Если лицу с ослабленным иммунитетом, получившему вакцину компании Johnson & Johnson, бустерная доза была введена *до получения* дополнительной дозы, это лицо должно получить дополнительную дозу моновалентной мРНК-вакцины через два месяца после введения бустерной дозы. Лицу с ослабленным иммунитетом, получившему эти дозы вакцины в таком порядке, следует ввести бустерную дозу обновленной бивалентной мРНК-вакцины не менее чем через два месяца после введения последней дозы моновалентной вакцины.

В: Что необходимо знать поставщикам медицинских услуг о безопасности и информировании после введения бустерной дозы?

Поставщики медицинских услуг должны отслеживать нежелательные явления, включая реакции в месте введения инъекции и системные реакции. Поставщикам медицинских услуг рекомендуется вносить информацию о любых нежелательных реакциях в Систему информирования о побочных эффектах вакцин (VAERS). <https://vaers.hhs.gov>

В: Я получил одну дозу вакцины компании Moderna и одну дозу вакцины компании Pfizer. Бустерную дозу какой обновленной вакцины мне следует ввести?

Люди в возрасте 6 лет и старше, получившие смешанный курс первичной вакцинации, могут получить бустерную дозу бивалентной вакцины производства либо компании Pfizer, либо компании Moderna. Дети в возрасте 5 лет, получившие смешанный курс первичной вакцинации, могут получить бустерную дозу бивалентной вакцины только производства компании Pfizer.

В: Я получил дозу вакцины компании Johnson & Johnson. Если я получу бустерную дозу вакцины компании Pfizer или Moderna, нужны ли мне две дозы?

Нет. Бустерная доза — это однократная доза при использовании любой из трех вакцин, поэтому после первичной вакцинации вакциной компании Johnson & Johnson вам нужно будет ввести только одну дополнительную дозу вакцины — бустерную дозу обновленной бивалентной вакцины компании Pfizer или Moderna.

В: Должен ли родитель или опекун сопровождать 15–17-летнего подростка для введения бустерной дозы?

Нет. В соответствии с законодательством штата Орегон несовершеннолетние дети в возрасте от 15 лет и старше могут дать согласие на получение лечения (в том числе на вакцинацию), которое проводится врачом, помощником врача, натуропатом, младшей медсестрой, стоматологом или оптометристом, либо другими специалистами, работающими по лицензии этих поставщиков медицинских услуг.

В: Необходимо ли людям представлять доказательства прохождения вакцинации для получения бустерной дозы?

Нет. Однако ваш поставщик услуг может спросить о времени вашей последней вакцинации, поскольку вакцина должна быть введена в пределах одобренного периода. Все вакцинированные должны использовать систему ALERT, чтобы определить подходящее время.

Доступность документа: для лиц с ограниченными возможностями или лиц, не владеющих английским языком, ОНА может предоставить информацию в альтернативных форматах, например, в переводе, крупным шрифтом или шрифтом Брайля. Обращайтесь в информационный центр по борьбе с COVID-19 по номерам телефонов 971-673-2411, 711 TTY, или по адресу электронной почты COVID19.LanguageAccess@dhsosha.state.or.us.