

COVID-19ワクチンヘルスケアプロバイダーのよくある質問2021年8月17日

新規/更新された情報は黄色で強調表示されます。

コンテンツ

一般的なワクチン情報	2
ワクチンの承認/安全性に関する懸念	7
COVID-19ワクチン登録	14
ワクチンの保管と取り扱い	17
ワクチン投与	19
ワクチン/有効性からの保護	23
マスクング	28
その他のワクチン	29
医学療法	29
追加情報	30

一般的なワクチン情報

CDCとは誰ですか？COVID-19ワクチンでの彼らの役割は何ですか？

米国疾病予防管理センター（CDC）は、米国保健社会福祉省の下にある国立公衆衛生研究所です。CDCの全体的な責任は、健康と安全に取り組むことです。

CDCはワクチンの計画に重点を置いており、ワクチンが利用可能になったときに保健部門やパートナーと緊密に協力しています。CDCは、COVID-19ワクチンの開発には関与していません。<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/8-things.html>にアクセスして、ワクチン計画プロセスの詳細を[ご覧ください](#)。

ニュージャージーはCOVID-19ワクチンの計画のために何をしていますか？

ニュージャージー州保健局は、ヘルスケアパートナーおよび免疫化と協力しました

ニュージャージーCOVID-19ワクチン接種計画を作成するための利害関係者。この計画には以下が含まれます

ワクチン接種、ワクチンの保管と取り扱いのロジスティクス、ヘルスケアのための提案された優先グループ

プロバイダーの募集、免疫化の追跡と報告など。この計画は次のURLで入手できます。

https://www.state.nj.us/health/cd/topics/covid2019_vaccination.shtml

私たちが新しい情報と連邦政府を受け取ると、部門は計画を更新し続けます

ガイダンス。

COVID-19ワクチンは必要ですか？

COVID-19は、一部の人では軽度の病気であるか、以前は健康だった人では重度の病気や死に至る可能性があります。つまり、誰もがウイルスを真剣に受け止めなければなりません—自分自身のためではなくても、周囲の人々のために。

多くの治療法や投薬が研究されていますが、治療法はありません。予防が鍵です。予防接種は、この病気とその潜在的に壊滅的な結果を防ぐのを助ける上で重要なステップです。

どのワクチンの使用が許可されていますか？

現在、米国には3つのワクチンの緊急使用許可（EUA）があります。

- ファイザー-BioNTech：12歳以上向けの2回投与シリーズ
- Moderna：18歳以上向けの2回投与シリーズ
- JanssenのJohnson & Johnson（以下、J&Jと呼びます）：18歳以上の人のための1回接種ワクチン。

ファイザーが12歳から15歳まで利用できるようになったのはいつですか。

2021年5月12日、CDCのディレクターであるRochelle P. Walenskyは、12歳から15歳の青年におけるファイザー-BioNTech COVID-19ワクチンの使用に関するCDCの予防接種実施諮問委員会（ACIP）の勧告を採択しました。CDCは現在、このワクチンをこの集団で使用することを推奨しており、プロバイダーはすぐにワクチン接種を開始する可能性があります。

<https://www.nj.gov/health/news/2021/authorized/20210512b.shtml>で入手可能なニュージャージー州保健局長官ジュディス・ペルシチリの声明を[ご覧ください](#)。

なぜ子供たちはCOVID-19ワクチンを受ける必要がありますか？

COVID-19ワクチン接種は、子供がCOVID-19に感染するのを防ぐのに役立ちます。大人に比べてCOVID-19に感染している子供は少ないですが、子供はCOVID-19を引き起こすウイルスに感染し、COVID-19から病気になり、COVID-19を引き起こすウイルスを他の人に広める可能性があります。大人のようにCOVID-19に感染しているが症状がない（「無症候性」）子供でも、ウイルスを他の人に広めることができます。現在、12歳以上のすべての人にワクチン接種が推奨されています。現在、[Pfizer-BioNTech COVID-19 ワクチン](#)が12歳以上の子供が利用できるのは1つだけです。

詳細については、次のWebサイトをご覧ください。

https://www.cdc.gov/mmwr/volumes/70/wr/mm7020e1.htm?s_cid=mm7020e1w。

ワクチンはCOVID-19とその合併症のリスクをどのくらい減らしますか？

FDAによると、Modernaワクチンは症候性の症例を予防するのに94.1%の有効性があります。ファイザーワクチンの有効性は95%です。J&Jの1回接種ワクチンは、米国の臨床試験サイトで72%の有効率を示しています。さらに、J&Jワクチンは、ワクチン接種後少なくとも14日で発生する重症/重症COVID-19の予防に約77%有効であり、ワクチン接種後少なくとも28日で発生する重症/重症COVID-19の予防に85%有効でした。

COVID-19ワクチンが実際の条件でどのように機能するかを調べた最近の[研究](#)（ワクチン有効性研究）は、これらのワクチンがうまく機能していることを示しています。COVID-19ワクチンはうまく機能していますが、100%有効なワクチンはないため、COVID-19に対して完全にワクチン接種されている人の中にはまだ病気になる人もいます。これらは[ワクチンの画期的なケース](#)と呼ばれます。ただし、ワクチン接種を受けてもCOVID-19に感染している人では、ワクチン接種によって症状の重症度が低下する可能性があることを示唆するデータがいくつかあります。詳細については、<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/effectiveness/work.html>をご覧ください。

いくつかのCOVID-19ワクチンが開発中ですか？

複数のCOVID-19ワクチンが開発中です。現在、50を超えるCOVID-19ワクチン候補が試験に参加しています。追加情報については、WHOのウェブサイトを参照してくださいhttps://www.who.int/emergencies/diseases/novel-coronavirus-2019/covid-19-ワクチン?GCLID=EAlalQobChMIroXC2uvD7AIVNgilCR3pCg1tEAAAYAiAAEgJi7_D_BWEを。

より多くの人々がワクチン接種を受ける資格がありますか？

ニュージャージーに住んでいる、働いている、または勉強している12歳以上のすべての人が、COVID-19ワクチンの対象になりました。

PLEASE NOTE : 12から17歳のワクチン接種する親または法定後見人の同意が必要であり、唯一のFDAの下で、この時点でファイザーワクチンを受けることができ、^Fsの緊急使用の許可。18歳未満の方は、必ずファイザーワクチンのあるサイト。ModernaとJ&Jはどちらも、18歳以上の人に許可されています。

どうすればワクチン接種を受けることができますか？

予定を取得するには、次のような複数の方法があります。

1. [NJ Vaccine Appointment Finder](#)を使用して、利用可能な予約があるお近くのワクチン接種場所を見つけます。
2. コミュニティでの[ポップアップまたはモバイルワクチン接種イベントに参加](#)します。
3. [NJワクチンスケジューリングシステム](#)に登録して、[州のワクチンスケジューリングシステム](#)を使用するワクチンの場所で予約が可能になったときに通知を受け取ります。NJVSSへの登録についてサポートが必要な場合は、**855-568-0545**までお電話ください。
4. 65歳以上の高齢者は、午前8時から午後8時まで856-249-7007の高齢者専用ホットラインに電話して、専用のワクチン予約をスケジュールすることができます。
5. 退役軍人、その配偶者、およびその介護者は、退役軍人省を通じてワクチンを接種する資格がある場合があります。[詳細については、こちらをご覧ください。](#)

注：訪問または予約する前に、ワクチン接種サイトで要件を確認してください。特定の郡または市町村内に居住していることの証明が必要なものもあります。また、12から17歳ではワクチン接種をする親または法定後見人の同意を持っている必要があります、そして唯一のFDAの下で、この時点でファイザーワクチンを受けることができ、^Fsの緊急使用の許可。

帰宅している患者がいます。彼らはCOVID-19ワクチンを接種することができますか？

在宅の人またはその医療提供者/介護者は、[covid19.nj.gov / homeboundvax](https://covid19.nj.gov/homeboundvax)のフォームに[記入して](#)、在宅予防接種の予約を[リクエストできます](#)。（英語）またはcovid19.nj.gov/homeboundvax-es（スペイン語）。

電話でフォームに記入する際のサポートが必要な場合は、NJ COVID-19ワクチンコールセンター（1-855-568-0545）までお電話ください。

NJVSSについて詳しく教えてください。私の情報は非公開ですか？

NJVSSは、公衆衛生目的でNJ保健省によって開発された安全なオンラインWebサイトです。NJVSSは、COVID-19ワクチンの予約をするためにサインアップできるシステムです。

個人情報（名前、住所、性別、人種、メールアドレス）、医療スクリーニング、職業情報の提供を求められます。これは、ワクチンの適格性を判断するのに役立ちます。さらに重要なことは、どのフェーズが最適かを判断するのに役立ちます。NJVSSは、あなたの予定についてのリマインダーと2回目の服用についてのリマインダーを電子メールで送信します。NJVSSでは、最も便利なワクチン接種場所で予約をすることもできます。

NJVSSで収集された情報は、公衆衛生の目的でのみ使用され、同じ人が同じワクチンの2回目の接種に戻ることを保証するために使用されます。詳細については、<https://covid19.nj.gov/pages/vaccine> および <https://covidvaccine.nj.gov/> にアクセスしてください。

私の患者の何人かは私の施設でワクチンを受けるためにNJVSSを使用しました。NJVSSの使用に関する技術支援については、どこに連絡すればよいですか？

プロバイダは、電子メールで送信する必要があり NJVaxReporting@doh.nj.gov を NJVSS に関連するあらゆる問題や疑問のために。

COVID-19 ワクチン接種カードを紛失した、またはワクチン接種の追加の証明が必要な患者がいます。あなたは彼らにどんなアドバイスをすることができますか？

患者は、ワクチン接種を受けた場所で COVID-19 ワクチンカードの別のコピーを入手できる可能性があります。ただし、すべてのサイトがこのサービスを提供しているわけではなく、一部の場所は閉鎖されています。または、患者の公式の免疫記録を印刷することもできます。患者の COVID-19 ワクチンのロット番号を含めてください。公式記録には、患者が受けたすべてのワクチンと投与日が記載されています。

別のオプションは、個人が Docket モバイルアプリ（COVID-19 ワクチンのみ）をダウンロードするか、NJIS にリクエストを送信することです。具体的な手順については、<https://njiis.nj.gov/core/web/index.html#/requestImmunizationRecord> にアクセスしてください。

COVID ワクチンは何発必要ですか？

ファイザーとモデルナの両方に2つのショットが必要です。これらのワクチンは互換性がありません。つまり、同じワクチンを2回接種する必要があります。

J&J ワクチンは1回分です。

完全にワクチン接種された後、追加免疫が必要ですか？

人は、2回接種の mRNA COVID-19 ワクチンシリーズの2週間以上後、またはヤンセンのジョンソンおよびジョンソン COVID-19 ワクチンの単回接種の2週間以上後に完全にワクチン接種されたと見なされます。COVID-19 ブースター投与の必要性とタイミングは確立されていません。現時点では、追加の投与は推奨されていません。

このガイダンスは、より多くの情報が利用可能になると更新される可能性があります。

患者はワクチン接種場所への公共交通機関に関する情報をどこで見つけることができますか？

NJ トランジットは、部門の VAXRIDE イニシアチブを通じて、ニュージャージー州民が COVID-19 のワクチン接種を受ける取り組みを支援しています。訪問 <https://www.njtransit.com/vaxride> を便利 NJ TRANSIT バス、電車やライトレール路線によって提供されている予防接種のサイトを見つけるために。

さらに、NJ 211 は、ユナイテッドウェイワールドワイドおよび Lyft と提携して、ワクチン接種サイトへの無料送迎を提供しています。乗り物は、Lyft がニュージャージーで運営されている場所ならどこでも利用でき、折りたたみ式の車椅子や歩行者を含むすべての人が利用できます。無料乗車をリクエストするには、211 に電話するか、898-211 にテキストを送信するか、211 にアクセスして詳細を確認してください。

COVID-19 ワクチンを1回接種するだけで予防できますか？

J&Jの1回接種ワクチンは、米国の臨床試験サイトで72%の有効率を示しています。さらに、ワクチンは、ワクチン接種後少なくとも14日で発生する重症/重症COVID-19の予防に約77%有効であり、ワクチン接種後少なくとも28日で発生する重症/重症COVID-19の予防に85%有効でした。詳細については、<https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/janssen-covid-19-vaccine-frequently-asked-questions>にアクセスしてください。

ファイザーとモデルナの両方に2つのショットが必要です。最近の研究では、実際の条件下で、完全免疫化（2回目の投与から14日以上後）のmRNAワクチンの有効性は、症状の状態に関係なく、SARS-CoV-2感染に対して90%有効であることが示されました。部分免疫のワクチン有効性（最初の投与から14日以上後、2回目の投与前）は80%でした。COVID-19に対する最高の防御を得るためには、2回の投与を受ける必要があります。詳細については、<https://www.cdc.gov/mmwr/volumes/70/wr/mm7013e3.htm>にアクセスしてください。

適切なタイミングで最初と2番目のショットを取得することについての自動リマインダーを送信できるツール（V-safeなど）について医療提供者に問い合わせてください。V-safeの詳細については、<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/safety/vsafe.html>にアクセスしてください。

2回目の予約はどこでスケジュールできますか？

居住者は、どのワクチンの場所でも2回目の接種を受けることができ、最初の接種を受けた場所に戻る必要はありません。[Vaccine Appointment Finder](#)を使用して、任意のワクチン接種場所で2回目の接種を[予約](#)します。現在、米国全体でワクチンが広く利用可能です。

2回目の服用の予約が、服用間の推奨時間よりも長い場合はどうなりますか（つまり、ファイザーの場合は21日、モデルナの場合は28日）。

いつものように、ワクチンメーカーとCDCのガイダンスに従うことをお勧めします。ただし、このガイダンスは、ワクチン接種の障壁となるほど厳格であってはなりません。したがって、COVID-19ワクチンは、初回投与後6週間（42日）までの投与が予定されている場合があります。

これは「生」ウイルスワクチンですか？

初期のワクチン（Moderna、Pfizer、AstraZeneca、またはJ&Jによるもの）はどれも弱毒化されて生きていません

例えば、と同様のバージョン（[麻疹](#)、[mumps](#)、[風疹](#)、又は[水痘](#)

[（水痘）](#)ワクチン）。ModernaとPfizerはmRNAワクチンであり、AstraZenecaとJ&Jは

複製しないベクターワクチンです。さまざまな種類のワクチンについて詳しく知ることができます

「どのタイプのCOVID-19ワクチンがテストされていますか？」への応答でテストされています。

<https://www.chop.edu/centers-programs/vaccine-education-center/making-vaccines/prevent-COVID>。

COVID-19ワクチンは人のDNAを変えることができますか？

COVID-19 mRNAワクチン（ファイザーとモデルナ）は、免疫応答を引き起こすタンパク質の作り方を細胞に教えます。COVID-19ウイルスベクターワクチン（J&J）は修正版を使用しています

私たちの細胞に重要な指示を提供するための別のウイルス（ベクター）の。私たちのDNAに影響を与えたり、相互作用したりすることはありません。

ワクチンの承認/安全上の懸念緊急使用許可（EUA）とは何ですか？

緊急使用許可は、FDAの法的権限であり、治験中の医療製品（たとえば、認可前のワクチン、承認前の医薬品）の緊急使用、または深刻な診断、治療、または予防のための承認済み医療製品の未承認の使用を承認します。または生命を脅かす病気。FDAによると、EUAは、適切なFDA承認済みの利用可能な代替品がない場合に、未承認の医療製品が必要な患者に届くようにすることで、医療製品をできるだけ早く利用できるようにするために使用されます。識別された疾患または状態を診断、予防、または治療するために使用される場合、製品の既知および潜在的な利点は、EUAを付与するために製品の既知および潜在的なリスクを上回らなければなりません。

用語「EUA¹」、このようなCOVID-19ワクチンとして、法的権限自体のいずれかまたは医療製品の規制状況を参照することができます-例えば、1が言うことができる「FDAはEUAを発行した」または「EUAが整備されています」。EUAプロセスの詳細については、次のWebサイトをご覧ください。

<https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/Noemergency-use-authorization>

次のビデオ、<https://www.youtube.com/watch?v=iGkwaESsGBO>をご覧ください。

EUAとともに添付文書またはワクチン情報声明 (VIS) はありますか？

FDAが予想されるCOVID-19ワクチンなどの医療製品の緊急使用を承認する場合、医療提供者向けのEUAファクトシート（認可されたワクチンに典型的なパッケージ挿入物の代わりに）および受信者向けのEUAファクトシート（製品情報に類似）患者の場合、または認可されたワクチンのCDC提供のVIS）は、認可された医療製品を処方および/または管理する医療提供者に提供する必要があります。次に、医療提供者は、ワクチンのレシピエントまたはその保護者に、レシピエント向けのEUAファクトシートを提供します。これらのファクトシートは、次のURLで入手できます。

https://www.state.nj.us/health/cd/topics/covid2019_vaccination.shtml

受信者向けEUAファクトシートとワクチン情報ステートメント (VIS) の違いは何ですか？

FDAがEUAに基づくワクチンの使用を承認する場合、ワクチン投与に関与するプロバイダーおよび公衆衛生機関は、ワクチンを接種する個人またはその保護者にFDA承認のEUAファクトシートを提供することが法的に義務付けられています。特定の認可されたワクチンに関する法律。VISのような受信者のためのEUAファクトシートは、ワクチンに関連する利点とリスクを説明しています。ただし、VISとは異なり、EUAファクトシートには、ワクチンの許可された使用法、用量/用量シリーズ、およびFDAによるEUAの発行をサポートする臨床試験からのワクチンに関する既知の情報や経験など、ワクチン製品固有の情報も記載されています。

プロバイダーは、ハードコピー、オンライン、ビデオ、またはその他の電子的な配布手段を含むさまざまな方法で、受信者向けのEUAファクトシート（またはCOVID-19ワクチンが認可されている場合はVIS）を提供できます。

これらのワクチンにはどのような安全監視が実施されていますか？

COVID-19ワクチンの場合、CDCと連邦パートナーは、COVID-19ワクチンの安全性のための既存および新規の監視システムのツールボックスを使用します。

- CDCは、ワクチンの安全性を毎日監視する既存のシステム、ワクチン有害事象報告システム (VAERS)、ワクチン安全性データリンク (VSD)、および臨床免疫化安全性評価 (CISA) プロジェクトに依存します。

- CDCは、テキストメッセージとWeb調査を使用して、患者がCOVID-19ワクチン接種を受けた後、個別の健康診断を提供する、新しい自主的なスマートフォンベースのツールであるv-safeも開発しました。

- CDCはまた、予防接種実施諮問委員会 (ACIP) との協力を拡大し、利用可能なワクチン安全性データをレビューするための特別なACIP COVID-19ワクチン安全技術サブグループを含めました。

詳細については、<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/safetv.html>をご覧ください。

VAERSとV-safeの違いは何ですか？

VAERSは、有害事象の報告メカニズムです。特にCOVID-19ワクチン接種に関連して、プロバイダーは以下を報告する必要があります。

■ ワクチン投与エラー（有害事象に関連しているかどうかにかかわらず）

■ 重篤な有害事象

■ 多系統炎症性症候群

■ レシピエントがCOVID-19ワクチンを接種した後に入院または死亡するCOVID-19の症例

患者、家族、医療提供者、ワクチン製造業者、一般の人々など、誰でもVAERSに報告書を提出できます。VAERSは、ワクチンが有害事象を引き起こしたかどうかを判断することはできませんが、さらに調査が必要かどうかを判断することはできます。追加情報は、VAERSのWebサイト <https://vaers.hhs.gov/index.html> で入手できます。

V-safeは、予防接種を受けた人なら誰でも登録できるオプションのスマートフォンベースのツールです。ワクチン接種時に、ワクチンを接種するすべての人に、v-safeへの登録に関する情報が提供されます。v-safeヘルスチェック中にも臨床的に重要であると報告した人は、VAERS（ワクチン有害事象報告システム）ホットラインから電話を受け、該当する場合は、その電話中にVAERSレポートが作成されます。V-safeはまた、妊娠状況に関する情報を収集し、妊娠中の女性のフォローアップを可能にします。

詳細については、<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/safety/faq.html> をご覧ください。

ワクチンの副作用にはどのようなものがありますか？

最も一般的な副作用は、注射部位の痛み、倦怠感、頭痛、筋肉痛、関節痛です。臨床試験の何人かの人々は熱を報告しました。副作用は2回目の投与後によく見られます。より強力な免疫システムを持っている若い大人は、年配の大人より多くの副作用を報告しました。

人々がワクチン接種を受けると、CDC、FDA、およびその他の連邦パートナーは、以下の既存の堅牢なシステムとデータソースを使用して、継続的な安全監視を実施します。詳細については、

<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/safety.html> をご覧ください。

COVID-19ワクチン接種の禁忌（受けない理由）は何ですか？

ワクチンの以前の投与量または成分に対する重度のアレルギー反応（アナフィラキシーなど）は、COVID-19ワクチンのいずれかを接種することの禁忌です。

mRNA COVID-19ワクチンの初回投与に対してすぐにアレルギー反応を示す人は、mRNA COVID-19ワクチンのいずれかを追加投与するべきではありません。CDCは、ワクチン接種に対する即時の反応の評価を支援するためのチャートを提供しています：www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html#Appendix-D。さらに、CDCはで利用可能なクイックリファレンスガイドを開発しました

<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/downloads/covid19-vaccine-quick-reference-guide-2pages.pdf>。

ワクチンの副作用とCOVID-19の病気をどのように区別できますか？

全身的な予防接種後の兆候と症状は、COVID-19または他の感染症の兆候と症状と区別するのが難しい場合があるため、予防接種後の兆候と症状を持つ医療従事者（HCP）は、誤って感染性と思われ、不必要に仕事を制限される可能性があります。これは、HCP、患者、および介護施設の居住者に悪影響を与える可能性があります。したがって、混乱を最小限に抑え、不必要な作業制限を回避するために、CDCは[職場予防戦略](#)を開発しました。

どうすれば臨床試験に申し込むことができますか？

COVID-19ワクチンの臨床試験に志願する方法に関する情報は、米国国立衛生研究所のWebサイト (<https://www.niaid.nih.gov/clinical-trials/covid-19-clinical-trials>) で入手できます。

妊娠中または授乳中の人はCOVID-19ワクチンを接種する必要がありますか？

はい！COVID-19ワクチン接種は、妊娠中、授乳中、現在妊娠しようとしている人、または将来妊娠する可能性のある人を含む、12歳以上のすべての人に推奨されます。妊娠中および最近妊娠した人は、妊娠していない人と比較して、COVID-19で重症になる可能性が高くなります。COVID-19ワクチンを接種すると、COVID-19による重篤な病気からあなたを守ることができます。詳細については、次のWebサイトをご覧ください。

<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/recommendations/pregnancy.html>

ワクチン接種を選択した妊婦に、テキストメッセージとWeb調査を使用して、COVID-19ワクチン接種後に個別の健康診断を提供するスマートフォンベースのツールであるv-safeに登録するように促します。ワクチン接種を受けた妊婦の転帰を追跡するために、v-safe妊娠登録が確立されています。

[妊娠中または授乳中の人々へのワクチン接種とCOVID-19ワクチンの臨床的考慮事項の](#) 詳細をご覧ください。

COVID-19ワクチンを接種した人の周りにいると、月経周期に影響を与える可能性がありますか？

月経周期は、COVID-19ワクチンを接種した人の近くにいることによって影響を受けることはありません。COVID-19ワクチンを接種した個人は、ワクチン成分を放出したり放出したりすることはできません。さらに、米国での使用が許可されているワクチンには生きたウイルスが含まれていないため、それを取り除くことはできません。

ストレス、月経スケジュールの変更、睡眠の問題、食事や運動の変更など、多くのことが月経周期に影響を与える可能性があります。感染症は月経周期にも影響を与える可能性があります。

なぜ子供たちはCOVID-19ワクチンを受ける必要がありますか？

COVID-19ワクチン接種は、子供がCOVID-19に感染するのを防ぐのに役立ちます。大人に比べてCOVID-19に感染している子供は少ないですが、子供はCOVID-19を引き起こすウイルスに感染し、COVID-19から病気になり、COVID-19を引き起こすウイルスを他の人に広める可能性があります。あなたの子供に予防接種を受けることはあなたの子供とあなたの家族を保護するのに役立ちます。現在、12歳以上のすべての人に予防接種が推奨されています。現在、[ファイザー-BioNTech COVID-19 ワクチン](#)は、12歳以上の子供が利用できる唯一のワクチンです。

詳細については、次のWebサイトをご覧ください。

https://www.cdc.gov/mmwr/volumes/70/wr/mm7020e1.htm7s_cid=mm7020e1w および <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/recommendations/adolescents.html>。

痛みやアレルギー反応を軽減するために、mRNA COVID-19ワクチン接種を受ける前に、アセトアミノフェンや抗ヒスタミン薬を服用できますか？

医学的に適切な場合は、ワクチン接種後の局所症状または全身症状を治療するために、発熱と痛みを軽減するための薬（例、アセトアミノフェン、非ステロイド性抗炎症薬）を服用することができます。ただし、現時点では、mRNA COVID-19ワクチン誘発抗体反応に対するそのような使用の影響に関する情報が入手できないため、ワクチン接種前のそのような薬剤の定期的な投与は推奨されていません。

COVID-19ワクチンはマンモグラフィ検診に影響を及ぼしますか？

ワクチンはリンパ節の一時的な腫れを引き起こす可能性があり、これによりマンモグラムの結果の解釈が困難になる可能性があります。そのような発見は、可能性のある癌を除外するための追跡検査につながるでしょう。これは、ワクチンによる一時的な副作用を経験しているだけの人にとっては、元に戻す不安を引き起こす可能性があります。

Society of Breast Imagingなどの一部の専門家によると、人々はショットを取得する前に乳房スクリーニングをスケジュールするか、取得後少なくとも4週間待つ必要があります

マンモグラムを取得するためのワクチンの2回目の投与。しかし、何らかの懸念がある場合、彼らは誰にもケアを遅らせることを望んでいません。より多くの情報をご覧ください、[HTTPS://www.sbi-online.org/](https://www.sbi-online.org/)と<https://www.sbi-online.org/Portals/1/End-the-Confusion-材料ゾ勧告-用-女性taking- covid-vaccinelandscape.pdf>。

あなたの臨床の専門知識を使用して、あなたの患者にとって最良の行動を決定してください。

EUA COVID-19ワクチンに起因する傷害の補償は、全国ワクチン被害補償プログラム (VICP) を通じて利用できますか？

いいえ。EUACovid-19ワクチンはVICPの一部ではありません。EUA COVID-19ワクチンは、対抗措置傷害補償プログラム (CICP) と呼ばれる同様のプログラムの一部です。詳細については、次のWebページにアクセスしてください：www.hrsa.gov/cicp。

mRNAワクチン (ファイザー/バイオエヌテックおよびモデルナ) を接種した後の心筋炎の報告はありますか？

2021年4月以降、mRNA COVID-19ワクチン接種 (ファイザー-BioNTechおよびModerna) 後、特に青年および若年成人において、心筋炎および心膜炎の症例の増加が米国で報告されています。Janssen COVID-19ワクチン (Johnson & Johnson) の受領後、同様の報告パターンは観察されていません。

ほとんどの場合、医療のために来院した患者は、投薬と休息によく反応し、症状の迅速な改善が見られました。報告されている症例は、主に青年期の男性と16歳以上の若年成人に発生しています。

医療提供者は次のことを行う必要があります。

- 急性胸痛、息切れ、または動悸のある青年または若年成人の心筋炎および心膜炎を考慮してください。この若い集団では、冠状動脈イベントがこれらの症状の原因となる可能性は低くなります。

- これらの症状、および関連する他の病歴、旅行歴、社会歴を特定した場合は、以前のCOVID-19ワクチン接種について質問してください。

- [COVID-19ワクチン接種後 の心筋炎および心膜炎のすべての症例をVAERSに報告します。](#)

FDAは、mRNA COVID-19ワクチンのEUAファクトシートを更新して、心筋炎のまれなリスクと、症状が発生した場合の対処方法を説明しました。心筋炎に関するCDCの最新の臨床的考察は、心筋炎または心膜炎の病歴のある患者、およびワクチン接種後に症状を発症した患者に実用的なガイダンスを提供します。

CDCは、入院、小児多系統炎症性症候群 (MIS-C)、死亡など、COVID-19に関連する他の重篤な合併症のリスクが高いことを考慮して、12歳以上のすべての人にCOVID-19ワクチン接種を引き続き推奨しています。詳細については、<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/myocarditis.html>をご覧ください。

J&Jワクチンの接種者の間でギランバレー症候群の報告がありますか？

CDCによると、ワクチン有害事象報告システム (VAERS) でヤンセンワクチンを接種した後、1,280万回のヤンセンCOVID-19ワクチンを投与した後のGBSの予備報告が100件あります。これらの報告のうち、95件は深刻で入院が必要でした。症例の大部分は、ワクチン接種後約2週間、主に6週間以内に50歳以上の男性で発生しています。患者の大多数は回復しましたが、1人の死亡者が報告されています。

7月12日、FDAはヤンセンCOVID-19ワクチン緊急使用許可 (EUA) ファクトシートを更新し、GBSのまれなリスクと緊急治療を求める症状についての警告を含めました。これらの症状には、特に脚や腕の脱力感やうずき感が含まれ、悪化して体の他の部分に広がります：歩行困難：話す、咀嚼、嚥下などの顔の動きの困難：複視または目を動かすこ

とができない：または膀胱制御または腸機能の困難。COVID-19ワクチン接種後のGBSのすべての症例は、VAERSに迅速に報告する必要があります。

CDCは、12歳以上のすべての人にCOVID-19ワクチンを接種するようアドバイスし続けています。COVID-19ワクチン接種後の重篤な有害事象のリスクは依然としてまれであり、COVID-19の感染に関連する健康への悪影響よりもはるかに低くなっています。

詳細については、<https://www.fda.gov/news-events/press-announcements/coronavirus-covid-19-update-july-13-2021>をご覧ください。

J&Jワクチンの生産が一時停止されたのはなぜですか？

十分な注意を払い、米国疾病予防管理センター（CDC）と米国食品医薬品局（FDA）の指導に従い、ニュージャージー州保健局（NJDOH）はJ&Jワクチンの投与を一時停止しました。2021年4月13日から4月23日までの州内のすべてのワクチン接種サイト。

CDCとFDAは、J&Jワクチンを接種した18歳から48歳までの女性を対象に、米国で投与された約700万回の投与のうち6件の報告された症例に関するデータをレビューしました。症状はワクチン接種の6～13日後に発生しました。これらの場合、脳静脈洞血栓症と呼ばれるタイプの血栓が、低レベルの血小板と組み合わせて見られました。CDCとFDAの両方が、これらの有害事象は非常にまれであると述べています。FDAとCDCによると、ワクチン接種後3週間以内に腹痛、脚痛、息切れ、激しい頭痛、またはその他の異常な症状を発症した人は、医療提供者に連絡する必要があります。

2021年4月23日、NJDOHはワクチンのPoints of Dispensing（PODS）に、患者と医療提供者向けの最新のFDAファクトシートが提供され、1回接種ワクチンの投与を再開できることを通知しました。この決定は、ACIPが会合し、J&Jワクチンを受けて副作用があった個人の症例に関するデータを検討した後に行われました。

延長された一時停止は、COVID-19と戦うためにJ&J用量の使用を再開するかどうかを決定する前に、科学者がより多くのデータを収集する時間を与えることを目的としていました。

CDCは、[予防接種実施諮問委員会（ACIP）](#)の勧告に関連して、来週初めに罹患率と死亡率の週報の更新を公開し、関連する臨床資料とガイダンスを更新しています。

J&Jワクチンに関連する血液凝固障害のリスクがあるのは誰ですか？

J&Jワクチンに起因する血液凝固障害の可能性は非常にまれです。

リスクは年齢や性別によって異なります。男性と50歳以上の女性の症例数は100万人あたり1人未満です。18歳から49歳の女性のリスクは100万人あたり約7例と推定されています。

ファイザーまたはモダニナのいずれかを接種できるようになるまで、ワクチン接種を受けるのを待つように患者に指示する必要がありますか？

患者が利用できるワクチンを受け取るように患者に勧めます。ただし、50歳未満の女性は、J&Jワクチンのワクチン接種後の血小板減少症のまれなリスクと、このリスクが観察されていない他のCOVID-19ワクチンの入手可能性に注意する必要があります。[CDC / FDAの声明](#)を読んでください。

ほとんどの人にとって、最初のCOVIDワクチンを接種することは、健康を守るためにできる最善のことです。生命を脅かす可能性のあるCOVID-19に感染する確率は、ワクチンによる深刻な副作用の確率よりもはるかに高くなります。COVID病による血栓のリスクは、100万例あたり165,000です。

米国でのワクチン供給の90%以上は、Pfizer of Modernaワクチンのいずれかです。ただし、設定によっては、Johnson&Johnsonワクチンが利用できる場合があります。そして何人かの人々は単回投与ワクチンのオプションを好みます。

J&Jワクチンの注文は再開されますか？

はい、CDCが一時停止を解除したので、J&Jワクチンの注文が再開されました。

Janssen (Johnson&Johnson) ワクチンを使用したCOVID-19ワクチン接種プロバイダーとして、出荷を請求し、すべての保管および取り扱いのガイドラインに従うために、引き続き州の運用要件に従ってください。

この問題に関してヘルスケアはどのような行動を取るべきですか？

医療提供者は、最近J&J / Janssen COVID-19ワクチンを接種した患者の深刻な血栓性イベントまたは血小板減少症を表す可能性のある症状について、次のような急性の臨床的認識を維持する必要があります。

- 激しい頭痛、
- 腰痛、
- 新しい神経学的症状、
- 重度の腹痛、
- 呼吸困難、
- 脚のむくみ、
- 点状出血、または
- 新しいまたは簡単なあざ。

この特定の種類の血栓の治療は、通常行われる可能性のある治療とは異なります。通常、血栓の治療にはヘパリンと呼ばれる抗凝固薬が使用されます。この設定では、ヘパリンの投与は危険である可能性があり、代替治療を行う必要があります。[ジョンソン・エンド・ジョンソンのCOVID-19ワクチン接種後の公式CDCヘルスアラート「血小板減少症を伴う脳静脈洞血栓症の症例」](#)をお読みください。これには、血栓症または血小板減少症を呈する患者の取り扱い方法の詳細が含まれています。有害事象を[ワクチン有害事象報告システムに報告します](#)。

この潜在的な安全性の問題は早期に発見されたことを患者に思い出させてください。この一時停止は、CDCとFDAがこれらのデータをレビューする際の透明性に対する連邦政府の取り組みを反映しています。COVID-19ワクチンは、米国の歴史の中で最も集中的な安全監視を受けており、今後も受け続けるでしょう。

COVID-19ワクチン登録

どうすればCOVID-19プロバイダーになることができますか？

ニュージャージー州保健局 (NJDOH) は、2021年6月1日火曜日に、NJISを通じて新しいCOVID-19ワクチン接種プログラムプロバイダー契約の申請を受け付け始めました。COVID-19ワクチン接種プログラムへの参加に関する具体的な情報については、<https://njiis.nj.gov/core/web/index.html#/newFacilityEnrollment>に[アクセス](#)してください。

NJISにワクチンを接種する必要があると聞きましたか？NJISとは何ですか？

1997年から運用されているニュージャージー免疫情報システム (NJIS) は、ニュージャージー州の個人に投与される免疫の公式リポジトリとして機能する州全体の免疫情報システム (IIS) です。NJISは、ニュージャージー州の個人に正確な免疫化評価を提供するために免疫化情報を収集および統合するだけでなく、コミュニティが免疫化範囲を評価し、必要なポケットを特定するのを支援する、無料の機密の人口ベースのオンラインシステムです。NJISの詳細については、<https://njiis.nj.gov/core/web/index.html#/home>に[アクセスしてください](#)。

NJISに登録する必要があるのはなぜですか？

COVID-19ワクチンを受け取って投与するには、<https://njiis.nj.gov/covid/web/index.html#/newFacilityEnrollment>にあるNJISCOVID-19施設登録フォームに記入する必要があります。このフォームはNJISに不慣れで、COVID-19ワクチンを希望する施設やプロバイダー向け。

NJISに登録する

管理する

すでにNJISプロバイダーである場合はどうなりますか？

COVID-19ワクチンの受け取りと投与を希望する現在のNJIS施設は、COVID-19施設登録フォームに記入する必要はありませんが、利用可能なCDCCOVID-19プロバイダー契約を含むCOVID-19ワクチン登録申請書に記入する必要があります。NJISを介して電子的に。NJISにログインすると、COVID-19ワクチン登録がランディングページに表示されます。プロバイダー契約を完了する手順については、次のWebサイトをご覧ください。

<https://njiis.nj.gov/docs/covid/COVID-19%20Provider%20Agreement%20Completion%20Guide.pdf>。

•施設がすでにNJISに登録されているが、まだトレーニングされていないがCOVID-19ワクチン接種対応に役割を果たす追加のユーザーをNJISに作成する必要がある場合は、<https://njiis.nj.gov/docs/covid/COVID-19%20User%20Enrollment%20Guide.pdf>を参照してください。

COVID-19プロバイダー契約は必要ですか？

はい、プロバイダーがCOVID-19ワクチンを注文するには、CDCのプロバイダー契約フォームに記入する必要があります。プロバイダー契約を完了する手順については、次のWebサイトをご覧ください。

<https://njiis.nj.gov/docs/covid/COVID-19%20Provider%20Agreement%20Completion%20Guide.pdf> <https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/vaccination-provider-support.html>。

さらに、COVID-19ワクチンの投与に関心のあるすべてのプロバイダーは、COVID-19オンデマンドトレーニング/チュートリアルを受講する必要があります。このチュートリアルでは、NJISの利用方法、在庫の確認、患者の追加、レポートの実行、COVID-19ワクチンの注文、およびCOVID-19ワクチンを投与するプロバイダーの要件の概要について説明します。

NJISを介したCOVID-19ワクチンの注文は現在利用できないことに注意してください。NJISを介したCOVID-19ワクチンの注文が可能になると、VFCプログラムは指示をメッセージで送信します。

追加の支援はどこに行けばいいですか？

ニュージャージー州保健局 (NJDOH) は、NJワクチンコールセンター (855-568-0545) がCOVID-19医療提供者に利用可能になったことを発表しました。営業時間は、週7日午前8時から午後8時までです。システムは現在、対話型音声応答 (IVR) を使用して、プロバイダーが基本的な情報とリソースを利用できるようにしています。生薬は、ワクチンの保管と取り扱い、ニュージャージー免疫情報システム (NJIS) の使用 (州全体の登録簿)、およびCOVID-19ワクチン情報に関する技術支援を提供するためにも利用できます。

NJ COVID-19ワクチン接種プログラムに登録しているが、COVID-19ワクチンを接種または投与していないニュージャージーの医療提供者は、CDCクリニシャンオンコールセンター (800-CDC-INFO (800-232-4636)) に電話すること

ができます。COVID-19ワクチンに関する臨床上の質問がある場合、CDCの臨床医は、診断の課題、臨床管理、感染の予防と管理など、幅広いトピックに関する医療従事者からのCOVID-19の質問に答えるために待機しています。

私はレジスタードナースで、他の人に予防接種をするボランティアをしたいと思っています。どこでボランティアできるかについての情報を提供できますか？

現在、NJDOHは、COVID-19ワクチンを投与するために、NJISプロバイダーまたは施設からのCOVID-19登録情報申請を受け付けています。申請者は、申請前に1時間のチュートリアルを完了する必要があります。さらに、居住者は誰でも、<https://helpnjnow.communityos.org/>で、コミュニティでのニュージャージーのCOVID-19対応の取り組みを支援するボランティアにサインアップでき[ます。](#)

COVID-19ワクチンの費用は誰が負担しますか？個人で注文できますか？

COVID-19ワクチンは、登録されたCOVID-19ワクチン提供者に無料で連邦政府によって配布されます。現時点では、COVID-19ワクチンを個人的に注文することはできません。

医療提供者は、COVID-19ワクチンまたは投与料を患者に請求することができますか？

COVID-19ワクチンの接種に関連する患者の自己負担費用はありません。組織は、ワクチン接種者の保険の状態や支払い能力に関係なく、COVID-19ワクチンを投与する必要があります。組織は、ワクチンの受領者に、残高請求などによる払い戻しを求めることはできません。

プロバイダーはCOVID-19ワクチンを無料で受け取るため、ワクチンの料金を請求することはできません。

プロバイダーは、2021年3月15日以降に投与された用量について、1用量あたり40.00ドルのCOVID-19ワクチン投与料金を保険またはその他のプログラムに請求することができます。

(<https://www.cms.gov/medicare/medicare-part-b-drug-average-sales-price/covid-19-vaccines-and-monoclonal-antibodies>)。被保険者の場合、医療提供者は民間保険、メディケイド、またはメディケアに請求することができます。無保険の患者の場合、医療提供者は、米国保健資源事業局 (HRSA) が管理する連邦の無保険基金を通じて払い戻しを受けることができます。

プロバイダーは、COVID-19ワクチンを投与する際に、保険プランやその他のプログラムにオフィス訪問の請求をすることができますか？

はい、プロバイダーは、訪問が受信者の計画に基づくオフィス訪問コーディングの基準を満たしている場合、COVID-19ワクチンを投与するときに、オフィス訪問の保険プランまたはその他のプログラムに請求できます。

NJISオプトインプロセスに変更はありますか？

はい、マーフィー知事はNJISをオプトインからオプトアウトシステムに変更する大統領命令 (EO 207) に署名しました。誰かがCOVID-19ワクチンの接種を選択した場合、その用量は自動的にNJISに入力されます。これは、COVID-19ワクチンの接種を誰にも要求または義務付けません。詳細については、次のWebサイトをご覧ください。

<https://www.state.nj.us/health/cd/documents/topics/NCOV/njisexecutive.pdf>。

プロバイダーは、投与されたすべてのCOVID-19用量をNJISに入力する必要があります。

マーフィー知事は2021年6月4日に、COVID-19公衆衛生緊急事態を終結させるための法律に署名しましたが、パンデミックによって引き起こされる進行中の脅威を管理するために必要なツールを管理者は保持できます。EO207を含む14の大統領命令があり、2022年1月1日まで有効ですが、州知事はその日付より前に変更または取り消すことができます。詳細については、<https://www.nj.gov/governor/news/news/562021/authorized/20210604b.shtml>をご覧ください。

手動でデータを入力する必要がありますか？

NJISには、NJISにデータを送信する4つの方法があります。手動データ入力、HL7インターフェース、Excelファイルのアップロード、およびNJVSS。

データは手動で入力できます。スタッフがCOVID-19トレーニングを完了すると、ユーザー名とパスワードを使用してNJISにログインし、COVID-19の線量をNJISに手動で入力できるようになります。電子健康記録（EHR）をお持ちで、NJISとのインターフェースを確立したい場合は、インターフェース登録リクエストフォームに記入してください。NJISは、HL7バージョン2.5.1標準メッセージングプロトコルを介して、プロバイダーのオフィスEHRシステムから直接免疫化データを受信できます。インターフェースの確立にかかる時間は、データ送信の問題、メッセージのフォーマットのエラーによって異なります。

Excelレポート形式は、インターフェースを設定する際の間ステップとして使用できます。Excelのアップロードは、COVID-19の線量のみを対象としています。Excelのアップロードをご希望の場合は、インターフェース登録フォームにご記入ください。このフォームは、NJISページのインターフェース登録セクションにあります。

受賞者は、協力契約資金を使用して、VFCおよびIQIPのサイト訪問を直接行うスタッフのPPEを購入できますか？

はい。317とPPHFからの資金は、最も使いやすい資金です。受賞者は、準備および/または戦略的国家備蓄に連絡して、資金/設備が代替チャネルを通じて利用可能かどうかを判断することもできます。

ワクチンの保管と取り扱い

COVID-19ワクチンの保管と取り扱いの要件は異なりますか？

はい、COVID-19ワクチンごとに異なる保管要件があります。CDCは最近、<https://www.cdc.gov/vaccines/hcp/admin/storage/toolkit/index.html>で入手可能なワクチン保管および取り扱いツールキットのCOVID-19補遺を改訂しました。

またノCDCは、ACIPの勧告に基づいて取り扱い、管理、COVID-19ワクチンストレージに関連した医療従事者のための教育およびトレーニング教材を開発して、ACIP一般的なベストプラクティス予防接種、ワクチン製造業者からの製品情報のためのガイドライン、および科学的研究の結果。リソースのリストについては、<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/downloads/COVID-19-Clinical-Training-and-Resources-for-HCPs.pdf>にアクセスしてください。

ファイザー/バイオエヌテックワクチンの保管に関する最新情報はありますか？

5月19日、食品医薬品局（FDA）は、希釈せずに解凍したファイザー-BioNTech COVID-19ワクチンバイアルを2°Cから8°C（35°Fから46°F）の冷蔵庫に保管することを承認したと発表しました。（）最大1か月（31日）。

COVID-19ワクチンを広く利用できるようにすることは、人々にワクチンを接種し、パンデミックを制御するための鍵です。この変更により、地域の医師の診療所などのワクチン提供者がワクチンを受け取り、保管し、投与する能力が促進されることにより、このワクチンがアメリカ国民により広く利用できるようになるはずで

現時点では、管轄区域は超低温ストレージユニットに投資する必要がありますか？

現時点では、管轄区域は超低温保管機器を購入することをお勧めしません。超低温ワクチンは、ドライアイスが詰められたクーラーでメーカーから出荷される場合があります。超低温ワクチンの保管と取り扱いの説明では、これらのクーラーを長期保管するために再梱包する方法について説明します。

管轄区域が超低温ストレージユニットを購入するための追加の資金はありますか？現時点では、CDCは管轄区域が超低温ストレージユニットに投資することを推奨していないため、追加の資金は利用できません。

部門は、サイトがワクチンを適切な状態に保ち、用量を無駄にしないことをどのように確認していますか？

すべてのCOVID-19ワクチン提供者は、医療提供者が州全体のニュージャージー免疫情報システム (NJIIS) に24時間以内にワクチン投与データを提出することを要求するCDCの提供者契約に署名して準拠する必要があります。毎日の温度ログは、ワクチンの有効性を確保するために、オンサイトで必要とされると1にNJIISに提出され、ST 番目のと16 毎月の。

ワクチンを移すにはどうすればよいですか？

ワクチンの転送、温度の変動、またはワクチンの在庫に関連する未回答の質問については、COVID19.Provider@doh.nj.govに電子メールを送信してください。ワクチンの移管を開始する前に、**COVID-19プログラムから承認を受ける必要があることに注意してください**。

プロバイダーはCOVID-19ワクチンを国際的に寄付できますか？

CDC COVID-19ワクチン接種プログラムに参加しているCOVID-19プロバイダーとして、直接または米国外の管轄区域から割り当てられたCOVID-19ワクチンを譲渡または寄付することはできません。COVID-19ワクチンの国際的な移転または寄付は、連邦政府が行う必要があります。関係する法的な問題の複雑な配列、および潜在的な安全上の懸念を引き起こす可能性のあるこれらのワクチンの適切な保管と取り扱いに関する質問があります。念のために言っておきますが、あなたまたはあなたの管轄区域に提供されたすべての用量は、CDC COVID-19ワクチン接種プログラムの下で割り当てられています。

そのような用量がどのように使用されるかについての厳しい要件。このような要件は、保管場所に関係なく、すべてのCOVID-19ワクチン（つまり、冷蔵ヤンセンワクチン、冷凍モダーナおよびファイザーワクチン）に適用されます。

米国政府は、ワクチン接種サイト全体ですべてのワクチンの使用を最適化することを推奨しており、あなたの州、部族コミュニティ、または他の場所で、利用可能で未使用のCOVID-19ワクチンが適切に利用されるようにすることを約束します。米国を拠点とするプロバイダーおよびパートナーは、ワクチンを国際的に寄付したり、管轄区域内または国内で共有したりすることに関して質問がある場合は、[CDCの配布および連邦プログラム機能ボックス](#) (eocevent551@cdc.gov) に連絡する必要があります。国際的なパートナーからのお問い合わせ先を参照することができる [部門の保健及び福祉事務所のグローバル・総務](#) (OGAPETFlu@hhs.gov) 。

J&Jワクチンの有効期限に関する最新情報はありますか？

2021年6月10日より、米国FDAは、華氏36〜46度（摂氏2〜8度）で保管した場合のJ&J COVID-19ワクチンの貯蔵寿命を3か月から4.5か月に延長することを承認しました。Janssen COVID-19ワクチンを廃棄する前に、ワクチン提供者は有効期限を確認することをお勧めします。Janssen COVID-19ワクチンの有効期限情報を確認するプロセスの詳細を示すビデオを見るには、<https://www.janssencovid19vaccine.com/hcp/check-expiration.html>にアクセスしてください。

ワクチン投与

ファイザーワクチンは12歳以上の方に投与できます。未成年者の予防接種には同意書が必要ですか？

介護者向けのEUAファクトシートは、事前に親/保護者に提供する必要があります。未成年者にワクチンを接種するには、親/保護者からインフォームドコンセントを取得する必要があります。インフォームドコンセントは、(a) 親/保護者がインフォームドコンセントフォームに署名することによって、または(b) 親/保護者が物理的に存在し、ワクチンを受ける子供に口頭で同意する場合に取得できます。

ポイントオブディスペンシング (POD) は、未成年者の医療処置の同意に関する既存の法律に従う必要があり、各PODは、施設の特定のポリシーと同意の手順について、それぞれの弁護士に相談する必要があります。

CDCはワクチン接種後の観察期間を推奨していますか？

ACIPは現在、プロバイダーがワクチンの受領後15分間ワクチン受領者を観察することを検討することを推奨しています。アナフィラキシーの病歴のある人（何らかの原因による）は、30分間観察する必要があります。詳細については、<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/pfizer/downloads/anaphylaxis-management.pdf>をご覧ください。

COVID-19パンデミック中にワクチンを投与する際の個人用保護具（PPE）の要件は何ですか？

CDCは、COVID-19パンデミック中の安全なワクチン投与のためのさまざまな臨床設定計画において、免疫化プロバイダーを支援するために「COVID-19パンデミック中の免疫化サービスに関する暫定ガイダンス」を発行しました（<https://www.cdc.gov/vaccines>を参照）。[/pandemic-指導/index.html](https://www.cdc.gov/vaccines/pandemic-guidance/index.html)を）。医療従事者向けのPPEについては、<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/hcp/using-ppe.html>を参照してください。

1つのCOVID-19ワクチンが他のワクチンよりも好まれますか？

CDCは製品の好みを述べていません。現在利用可能なすべてのワクチンは、さまざまな人々とさまざまなタイムラインの間で、さまざまな試験で研究されました。それらは、直接の比較や試験では研究されていません。したがって、それらを互いに比較するべきではありません。

ワクチン接種を受ける資格のある人は、特定のワクチンが利用可能になるのを待つべきではありません。ワクチンの供給はまだ限られています。

COVID-19ワクチンは互換性がありますか？

•必要に応じて、COVID-19ワクチンを使用できます。製品の好みはありません

• COVID-19ワクチンは互換性がありません-混合シリーズの安全性と有効性は評価されていません

• mRNA COVID-19ワクチンの初回投与を受けたが、患者が同じまたは異なるmRNAワクチンとシリーズを競合できない場合（禁忌など）-

○ J&J COVID-19ワクチンの単回投与は、mRNA投与から28日以上の間隔で投与できます*-

○混合ワクチン接種シリーズではなく、有効な単回投与のJ&Jワクチン接種を受けたと見なされます（mRNA /ウイルスベクター）

* mRNA COVID-19ワクチンに禁忌のある人は、J&J COVID-19ワクチンに注意が必要です。これらの患者では、重度のアレルギー反応の管理に経験のある医療提供者の監督の下で、適切な設定で予防接種を実施する必要があります。アレルギー専門医-免疫学者への紹介を検討してください。

詳細については、訪問<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html>

2回目の接種時にmRNA（PfizerまたはModerna）ワクチンが利用できなくなった場合はどうすればよいですか？

最初の投与で投与されたワクチン製品を決定できない、または利用できなくなった例外的な状況では、利用可能なmRNA COVID-19ワクチンを投与間隔28日で投与して、mRNA COVID-19ワクチン接種シリーズを完了することができます。

同じmRNAワクチン製品が一時的に入手できない状況では、異なる製品を使用した混合シリーズを受け取るよりも、同じ製品を受け取るために2回目の投与を遅らせる（最大6週間）ことが望ましいです。

これらの状況で（または不注意に）異なるmRNA COVID-19ワクチン製品を2回投与した場合、現時点ではどちらの製品も追加投与することはお勧めしません。

詳細については、<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html>をご覧ください。

米国外で部分的または完全にワクチン接種を受けた患者がいます。これらの用量は有効ですか？

一部の人々は、米国外でCOVID-19ワクチンを接種した可能性があります。これらの患者については、次のことを考慮してください。

- FDA認定のCOVID-19ワクチンを接種し、推奨用量をすべて受けた人は、追加の用量を必要としません。2回の接種が必要なFDA認可のCOVID-19ワクチンの初回接種を受けた人は、米国でワクチンシリーズを再開する必要はありませんが、推奨される時間にできるだけ近い時期に2回目の接種を受ける必要があります。

- 世界保健機関（WHO）によって緊急使用のためにリストされたCOVID-19ワクチンのすべての推奨用量を受け取った人は、FDA認可のCOVID-19ワクチンで追加の用量を必要としません。の [暫定的な臨床的考慮事項](#)を参照してください [利用現在、認定COVID-19ワクチンで米国](#)緊急使用のためにリストされたWHOのワクチンのリストについて。

- WHOが緊急使用のためにリストしたCOVID-19ワクチンの推奨用量をすべて受けていない人には、完全なFDA認定のCOVID-19ワクチンシリーズが提供される場合があります。FDA認可のCOVID-19ワクチンを投与する前に、FDA認可のないワクチンの最後の投与から少なくとも28日待ってください。

- WHOによる緊急使用のためにリストされておらず、FDAによって承認されていないCOVID-19ワクチンの推奨用量のすべてまたは一部を受け取った人には、完全なFDA承認のCOVID-19ワクチンシリーズが提供される場合があります。FDA認可のCOVID-19ワクチンを投与する前に、認可されていないワクチンの最後の投与から少なくとも28日待ってください。

ワクチンの文書化の詳細については、<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/hcp/faq.html>をご覧ください。

COVID-19ワクチンのバイアルあたりの適切な投与回数を受け取っていません。私に何ができる？

NJDOHは、補助キット内で送信されるアイテムのブランドを制御できません。デッドスペースはブランドやサイズによって異なることを理解しています。2021年4月1日現在のバイアルあたりの適切な投与回数は、Modernaの10回または14回、Pfizerの6回、Janssenの5回です。

付属キットが送付されたためにこれより少ない量を受け取った場合は、廃棄物取引で「その他の用量が取得されていません」として用量を入力し、コメントに送付された注射器のブランドとモデルを記入してください。

ModernaのEUAラベルに変更はありましたか？

4月1日、FDAは、ModernaのCOVID-19ワクチンを13~15回接種する新しいバイアルの提示を承認したと発表しました。FDAは、以前に承認されたバイアルあたり10回の投与から、現在の形式でバイアルあたり最大11回の投与を承認しました。Modernaは、今後数週間で15回分バイアルの出荷を開始する予定です。

FDAはまた、ModernaのCOVID-19ワクチンを、冷蔵庫から取り出してから24時間、以前の12時間から増加させて室温に保つことを承認しました。さらに、パンクしたバイアルは、以前の6時間ではなく、最大12時間使用できるようになりました。

これらの新しいガイドラインは、<https://www.modernatx.com/covid19vaccine-eua/eua-fact-sheet-providers.pdf>で入手可能な更新された緊急使用許可（EUA）ラベルに反映されています。

一日の終わりにCOVID-19ワクチンが残っている場合、このワクチンを持ち込み患者に使用できますか？

はい、ワクチン接種やワクチンの浪費の機会を逃さないように、利用可能なCOVID-19ワクチンを使用してください。必ずすべてのワクチンの保管と取り扱いの要件に従い、NJHSに投与された用量を文書化してください。

ワクチンを適切に投与するために、感染管理と患者の安全に関するガイドラインに従ってください。

•ワクチンの全用量を得るために、2つ以上のバイアルからの部分用量を組み合わせたリ「プール」したりしないでください。

•特定のワクチンに許可された用量の数だけを撤回します。

•バイアルに残っているワクチンの量が全量でない場合は、ワクチンバイアルと残りのワクチンを廃棄します。

CDCは、COVID-19ワクチン接種中にエラーが発生した場合の対処方法に関する臨床ガイダンスを提供していますか？

はい。2021年2月10日、CDCは、「現在米国で認可されているmRNAワクチンの使用に関する暫定的な臨床的考慮事項」の新しい付録を公開しました。この付録では、COVID-19ワクチン投与過誤と同様に、エラーが発生した後に実行するアクションの概要を説明する簡単なテーブルを防止し、報告するためのリソースを提供しています。

[www.cdc.gov/vaccines/covid-19/インフォ・バイ・製品/臨床-considerations.html#Appendix-A。](https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/インフォ・バイ・製品/臨床-considerations.html#Appendix-A)

対処されるエラーは次のとおりです。

- ルートまたはサイトが正しくありません
- 年齢が正しくない
- 不適切な投与間隔
- 不適切な投与量（高または低）
- 不適切な保管条件の後の管理
- 有効期限後/使用日を超えた管理
- ファイザー-BioNTechワクチンの希釈剤エラー（希釈剤が間違っている、多すぎる、または少なすぎる）

最初の投与を受けた後にCOVID-19に感染した場合、2回目の投与はいつ行うべきですか？

急性の病気でない限り、隔離を中止する基準を満たした後、COVID感染後、推奨される間隔（ファイザーの場合は21日、モダーナの場合は28日）でセカンドショットを取得できます。

COVID-19感染の治療としてモノクローナル抗体を入手した場合は、モノクローナル抗体を接種してから90日待ってワクチンを接種する必要があります。

詳細については、<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/hcp/faq.html>をご覧ください。

ワクチン/有効性からの保護

ワクチンを接種してから抗体はどのくらいの期間で形成されますか（つまり、ワクチンを接種してからどれくらいの期間で保護されますか）？

ワクチン接種後、免疫が発達するまでには通常1〜2週間かかりますが、コロナウイルスワクチンの具体的なスケジュールは、ワクチンの種類によってある程度異なります。

実世界の条件下でmRNAワクチンはどのくらい効果的ですか？

医療関係者、ファーストレスポnder、その他の必須および最前線の労働者を対象とした最近の研究では、症状の状態に関係なく、完全免疫（2回目の投与から14日以上後）のmRNAワクチンの有効性がSARS-CoV-2感染に対して90%であることが示されました。部分免疫のワクチン有効性（最初の投与から14日以上後、2回目の投与前）は80%でした。詳細については、次のWebサイトをご覧ください。

<https://www.cdc.gov/mmwr/volumes/70/wr/pdfs/mm7013e3-H.pdf>。

私の患者がCOVID-19に感染し、回復した場合、ワクチンを接種する必要がありますか？

はい、すでにCOVID-19に感染しているかどうかに関係なく、ワクチン接種を受ける必要があります。COVID-19からすでに回復している場合でも、まれではありますが、COVID-19を再び引き起こすウイルスに感染する可能性があります。[最近の研究では](#)、彼らはワクチン未接種した場合、以前にCOVID-19に感染した人々は、再感染のかなり高い可能性を持っていたことが分かりました。[ワクチン接種が感染するよりも保護を構築するためのより安全な方法である理由の詳細をご覧ください。](#)

誰でも現在COVID-19に感染し、その病気が解決した後、彼らが会った後まで予防接種を得るために待つ必要がある[基準を](#)中止分離します。

私の患者が90日以内にCOVIDに感染した場合、ワクチンを接種できますか？

はい、過去90日以内にモノクローナル抗体を受け取っていない限り、ワクチンを接種することができます。COVID-19のモノクローナル抗体療法を受けた場合は、治療後90日待つ必要があります。

成人または子供にCOVID-19の病気または多系統炎症性症候群 ([MIS-A](#)または[MIS-C](#))があった場合、COVID-19ワクチンを接種する前に検査を受ける必要がありますか？

ワクチン接種前に抗体検査を受ける必要はありません。

モノクローナル抗体または回復期血漿でCOVID-19の治療を受けた場合は、90日待ってからCOVID-19ワクチンを接種する必要があります。

あなたまたはあなたの子供が ([MIS-A](#)または[MIS-C](#)) の病歴を持っている場合、あなたまたはあなたの子供が病気から回復するまで、そして診断日から90日間、予防接種を遅らせることを検討してください。

COVID-19ワクチンを接種した後、ウイルス検査でCOVID-19の検査で陽性になりますか？

いいえ。認可され推奨されているCOVID-19ワクチンはいずれも、現在感染しているかどうかを確認するために使用されるウイルス検査で陽性となることはありません。また、現在米国で臨床試験中のCOVID-19ワクチンも使用できません。

あなたの体がワクチン接種に対する免疫応答を発達させるならば、それは目標です、あなたはいくつかの抗体テストで陽性をテストするかもしれません。抗体検査は、以前に感染したことがあり、ウイルスに対してある程度の防御力がある可能性があることを示しています。専門家は現在、COVID-19ワクチン接種が抗体検査結果にどのように影響するかを調べています。

現在、COVID-19ワクチン接種後のSARS-CoV-2に対する免疫を評価するための抗体検査は推奨されていません。詳細については、<https://www.fda.gov/medical-devices/safety-communications/antibody-testing-not-currently-recommended-assess-immunity-after-covid-19-vaccination-fda-safety>を参照してください。

追加の投与量 (3回目の投与) が今推奨されていますか？

Centers for Disease Control and Preventionの予防接種実施諮問委員会 (ACIP) は、中程度から重度の免疫システム (免疫システムの弱体化) を患っている人々に、少なくともmRNA COVID-19ワクチン (Pfizer-BioNTechおよびModerna) の追加投与を受けることを推奨しました。PfizerまたはModernaの2回接種シリーズを完了してから4週間。(J&J / Janssen) COVID-19ワクチンを接種した個人には、その利点に関してさらに研究が必要であるため、追加の承認はありません。

詳細については、[COVID-19ワクチンの使用に関する臨床上の考慮事項](#)をご覧ください。

および [免疫不全患者と話のための指針](#)。

どのワクチンを接種するかは重要ですか？

追加の投与量は、最初の2回の投与で受け取ったワクチン（ファイザーまたはモダナ）と同じである必要があります。ただし、最初の2回の接種で同じワクチンを接種できない場合は、他のワクチンを接種することもできます。人は、3回を超えるmRNACOVID-19ワクチンの接種を受けるべきではありません。

この追加用量を受け取る資格があるのは誰ですか？

CDCの推奨事項には、臓器または幹細胞移植のレシピエント、進行性または未治療のHIV感染症の人々、癌治療の積極的なレシピエント、免疫系を弱める薬を服用している人々など、さまざまな状態の人々が含まれます。条件の完全なリストは、[CDCのWebサイトにあります。](#)

なぜこの特定のグループにのみ3回目の投与が推奨されるのですか？

現時点では、元の2回接種ワクチンシリーズから十分な保護を受けていない可能性があるため、免疫系が中程度から重度に低下している人にのみ追加投与が推奨されます。免疫力が低下している人は、深刻で長期にわたる病気のリスクが高くなります。研究によると、COVID-19で入院した完全ワクチン接種を受けた人々の中で、免疫不全の人々は、成人人口の約3%しか占めていないにもかかわらず、これらの画期的な症例の大部分（40-44%）を占めています。免疫不全の人は、COVID-19を家庭の連絡先に広める可能性も高くなります。これらの更新された推奨事項は、COVID-19の症例が増加しているときにこれらの個人を保護するのに役立ちます。

予防接種はこの集団の保護を強化する可能性があります。予防接種後も、免疫不全の人は現在の予防策（マスクの着用、同居していない他の人から6フィート離れていること、群衆や換気の悪い人を避けることなど）に従う必要があります。屋内スペース）COVID-19から自分自身と周囲の人々を保護するため。

資格がある場合、誰かが3番目のショットをどのくらい早く取得できますか？

資格のある人は、COVID-19ワクチンを提供しているどの場所でも今すぐ3回目の接種を受けることができるはずです。ディスペンシングポイントオブディスペンシング（POD）の既存のすべてのアクティブポイントは、3回目の投与を提供するように指示されています。すべてのサイトは、3回目の投与のための持ち込みを受け入れるようにアドバースされています。ワクチン接種場所を見つけるには、[covid19.nj.gov / finder](https://covid19.nj.gov/finder)にアクセスして[ください。](#)

追加の投与を受ける前に、医師のメモまたはCOVID-19ワクチンシリーズを完了したことの証明が必要ですか？

人は自分の状態の証明を求められたり、医師のメモを必要とすべきではありません。Docketアプリを介してワクチンカードまたはデジタルCOVID-19レコードを持っていない場合は、

（で利用可能な[アプリケーションストア](#)または上の[Google Play](#)で）、ワクチンプロバイダは、ニュージャージー州予防接種情報システム（NJIS）、州全体の免疫レジストリ内の個々のワクチンレコードを調べる必要があります。

J&J /ヤンセンCOVID-19ワクチンを接種した人に追加の推奨用量がないのはなぜですか？

推奨事項は、mRNA COVID-19ワクチン（ファイザーまたはモダナ）にのみ適用されます。これは、2回投与シリーズの完了後に防御が低いかまったくない人は、追加の投与を受けた後の防御が強化される可能性があることが研究によって示されているためです。（J&J / Janssen）ワクチンを接種した免疫不全の人々も追加投与の恩恵を受けるかどうかを確認するには、さらに多くの研究が必要です。

「追加投与量」と「ブースター投与量」の違いは何ですか？

「追加投与量」とは、免疫系が弱っている人で、2回接種ワクチンシリーズの完了後少なくとも28日でmRNA COVID-19ワクチン（Pfizer-BioNTechまたはModerna）の別の接種を受けることが推奨されている人を指します。これは、2回接種のワクチンシリーズから十分な保護を受けていない可能性があるためです。

「ブースター用量」とは、ワクチンの投与を完了した後に保護を受けた人々を指しますが、その保護は時間の経過とともに減少するため、追加の投与が必要になる場合があります。保護のレベルを高める（高める）のを助けるために、追加の用量が与えられます。COVID-19ブースター投与の必要性とタイミングは確立されておらず、現時点ではブースター投与は推奨されていません。

医療スタッフはCOVID-19ワクチンを接種する必要がありますか？

2021年9月7日以降、特定の州および民間の医療施設とリスクの高い集合体環境のすべての労働者は、COVID-19の完全なワクチン接種を受けるか、少なくとも週に1〜2回COVID-19検査を受ける必要があります。

完全にワクチン接種またはテストを受けるための要件は、すべてのフルタイムおよびパートタイムの従業員、請負業者、および運用、管理、または管理のサポートを提供する個人を含む、対象施設および設定で働くその他の個人に適用されます。

この要件の対象となる医療施設およびその他の設定では、2021年9月7日までに、すべての従業員がワクチンの義務を完全に遵守する必要があります。その時点で、施設または設定の労働者がCOVID-19に対して完全にワクチン接種されているという証拠を提出していない場合、最低でも週に1〜2回の検査を提出する必要があります。詳細については、[COVID-19ワクチンの要件をご覧ください。](#)

ニュージャージーでの旅行の推奨事項は何ですか？

帰国するニュージャージー州の居住者およびニュージャージー州を訪れる旅行者は検疫する必要はありませんが、CDC、ニュージャージー州保健局、および旅行先のすべての地域の安全衛生プロトコルからの旅行ガイダンスに従う必要があります。

海外からの旅行者は、新しい亜種が蔓延し、COVID-19の負担が世界的に異なるため、旅行前に[海外の目的地の状況](#)に細心の注意を払う必要があります。

CDC予防措置は、ワクチン接種を受けた旅行者を含むすべての旅行者に引き続き適用されます。すべての旅行者は、すべての飛行機、バス、電車、および米国内外を移動するすべての公共交通機関、および空港や駅などの米国の交通ハブで[マスクを着用する必要があります](#)。

詳細については、<https://covid19.nj.gov/faqs/nj-information/travel-and-transportation/are-there-travel-restrictions-to-or-from-new-jersey>をご覧ください。

COVID-19およびCOVID-19ワクチン接種への曝露に関する医療従事者に対する現在の推奨事項は何ですか？

居住者および医療現場のスタッフ向けのガイダンスは、[COVID-19に対応する最新の医療感染予防管理勧告に記載されています。](#)

現在の状態のガイドラインについては、次のWebサイトをご覧ください。

<https://www.nj.gov/health/cd/topics/covid2019healthcare.shtml>

COVID-19ワクチンは変異体に対してテストされましたか？

J&Jワクチンは、南アフリカとブラジルの亜種に対してテストされました。現在のすべてのワクチンは、変異体に対する有効性と追加のワクチン投与の可能な利点をテストしています。

私は完全にワクチン接種を受けていますが、COVID-19の検査で陽性ですが、どうすればそれが可能ですか？

はい、完全にワクチン接種されていても、COVID-19の検査で陽性となる可能性があります。米国のCOVID-19ワクチンは、デルタバリエントに対するものも含めて非常に効果的ですが、100%効果的ではなく、完全にワクチン接種さ

れた人々の一部は感染し（打ち抜き感染と呼ばれます）、病気にかかります。そのような人々にとって、ワクチンは依然として彼らに深刻な病気や死に対する強力な保護を提供します。

Deltaバリエントを使用した場合でも、完全にワクチン接種された人のごく一部でのみ感染が発生します。ただし、デルタバリエントに感染した完全にワクチン接種された人々は、ウイルスを他の人に広める可能性があります。デルタ変異体に感染し、それを他の人に広める可能性のあるリスクを減らすために、CDCは完全にワクチン接種された人々に次のことを推奨しています。

- [透過率が高いまたは高い](#) 場所にいる場合は、公共の屋内環境でマスクを着用してください。
- [COVID-19の症状](#)が発生した場合は、テストを受けてください。
- COVID-19の感染者と[密接に接触](#)した場合は、曝露日から3〜5日後に検査を受け、曝露後14日間、または検査結果が陰性になるまで、公共の屋内環境でマスクを着用してください。
- 過去10日間にCOVID-19の検査で陽性だった場合、または[COVID-19の症状](#)が見られた場合は[隔離します](#)。
- 該当する連邦、州、地方、部族、または領土の法律、規則、規制に従います。

CDCは引き続きバリエントを監視して、COVID-19ワクチンが実際の状況でどのように機能するかに影響があるかどうかを確認します。バリエントの詳細については、<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/variants/variant.html> および<https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/vaccines/fully-vaccinated.html#vaccinated>にアクセスしてください。

マスクング

ニュージャージーのマスクングガイドラインは何ですか？

フェイスマスクは、次のようなリスクが高い屋内環境で、ワクチン接種を受けた個人とワクチン接種を受けていない個人の両方に強くお勧めします。

- 混雑した屋内設定
- 完全にワクチン接種されていない可能性のある他の人と密接に接触する活動を伴う屋内環境
- 設定内の他の個人のワクチンステータスが不明な屋内設定
- 個人が免疫力が低下している、または重篤な疾患のリスクが高い場合 [医療施設、公共交通機関、チャイルドケアセンター、矯正施設](#)、ホームレスシェルターなどのリスクの高い地域では、社会的距離、マスクング、およびその他の安全対策が依然として必要です。COVID-19ワクチン接種と、[自分自身や他の人を守るための継続的な予防策](#)の組み合わせは、COVID-19の入手と拡散からの最善の保護を提供します。

注：布製のフェイスカバーは、2歳未満の子供、身体の不自由な人、呼吸困難な人、または自分のマスクを簡単に外せない人にはお勧めしません。

学校職員はマスクを着用する必要がありますか？

はい、すべての学生、教育者、スタッフ、訪問者は、2021年から2022年の学年度の初めに、屋内でフェイスマスクを着用する必要があります。2021年8月9日月曜日より、[限られた例外を除いて](#)、すべての公立、私立、および教区の幼稚園、小学校、中学校の建物の屋内敷地内にマスクが必要です。

1つを着用するよりも2つのマスクを着用する方が効果的ですか？

CDCは、保護を強化するためにマスクの適合性を改善するために、マスクフィッターおよびその他の戦略の使用を推奨しています。最近発表された研究「パフォーマンスを改善し、SARS-CoV-2の感染と曝露を減らすための布製マスクと医療用マスクの適合性の最大化、2021年」で、CDCは、サージカルマスクの上に布製マスクを着用するとコロナウイルスに対する保護が強化されることを発見しました。サージカルマスクのイヤーループに結び目を作る。最高の保護のために、CDCは、マスクが顔にぴったりとフィットすることを確認し、少なくとも2層のマスクを選択するように言っています。詳細については、<https://www.cdc.gov/mmwr/volumes/70/wr/mm7007e1.htm>をご覧ください。

その他のワクチン

他のワクチンと同時にCOVID-19を接種できますか？

COVID-19ワクチンと他のワクチンが同じ日に投与されるようになりました。現在、COVID-19を他のワクチンと併用した場合に反応が増加する可能性があるかどうかは不明です。1回の訪問で複数のワクチンを投与する場合は、各注射を異なる注射部位に投与します。青年および成人の場合、三角筋は複数回の筋肉内注射に使用できます。詳細については、<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html#Coadministration>をご覧ください。

インフルエンザワクチンを接種することで、コロナウイルスから私を守ることができますか？

いいえ。インフルエンザウイルスとコロナウイルスは異なります。インフルエンザワクチンを接種しても、COVID-19を予防することはできません。しかし、ワクチンはインフルエンザの病気や入院を減らすことができ、パンデミックの際に潜在的に不足している医療資源を節約するのに役立ちます。

インフルエンザウイルスとCOVID-19を引き起こすウイルスの両方がこの秋と冬に広がる可能性があり、インフルエンザワクチンを入手することがこれまで以上に重要になっています！それは自分と他人を保護するための最良の方法です—COVID-19や、高齢者や慢性の健康状態を持つものとインフルエンザの両方を特に受けやすい特に人を。

医学療法

モノクローナル抗体とは何ですか？

モノクローナル抗体は、細胞に対する免疫系の攻撃を回復、強化、または模倣できる代替抗体として機能する、実験室で生成された分子です。COVID-19に対するモノクローナル抗体は、COVID-19がヒト細胞に付着する原因となるウイルスをブロックし、ウイルスの繁殖を困難にし、害を及ぼす可能性があります。モノクローナル抗体もウイルスを中和する可能性があります。

抗体治療は、軽度から中等度のCOVID-19の人が使用できます。

- SARS-CoV-2の検査で陽性。
- 症状が現れてから10日以内。
- 12歳以上で、体重が88ポンド以上である。
- COVID-19で非常に病気になるリスク、またはCOVID-19に感染する必要があるリスクが高い

COVID-19のために病院。

この治療法は、COVID-19のために入院している患者、またはCOVID-19のために酸素療法を必要とする患者への使用は許可されていません。

モノクローナル抗体治療の詳細については、次のWebサイトを参照してください。

https://www.state.nj.us/health/cd/topics/covid2019_community.shtml#3および<https://combatcovid.hhs.gov/>

症候性COVID-19を治療するためのモノクローナル抗体の使用は、COVID-19ワクチン接種のスケジュールにどのように影響しますか？

モノクローナル抗体や回復性血漿を含むCOVID-19の受動的抗体療法が、mRNACOVID-19ワクチンのワクチン接種の有効性に及ぼす影響に関するデータはありません。予防措置として、CDCは、COVID-19ワクチンシリーズを開始する前に、COVID-19疾患に対する受動抗体療法を受けてから少なくとも90日待つことを推奨しています。最初のCOVID-19ワクチン接種後にCOVID-19の病気を発症し、受動的抗体療法を受けた個人は、抗体療法の90日後に2回目の投与を受ける必要があります。予防接種シリーズを再開する必要はありません。詳細については、

<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/info-by-product/clinical-considerations.html>をご覧ください。

追加情報

- https://www.nj.gov/health/cd/topics/covid2019_vaccination.shtml
- covid19.nj.gov/
- covid19.nj.gov/vaccine
- covid19.nj.gov/finder (ワクチンの予約を検索)
- COVID-19ホットライン1-800-962-1253または2-1-1 (情報提供のみ。ワクチンの予約をスケジュールするためではありません)
- プロバイダー情報については、855-568-0545に電話してください。ライブエージェントが利用可能です。
- CDC臨床医オンコールセンター800-CDC-INFO (800-232-4636)
- 65歳以上の高齢者の予約支援を受けるには、856249-7007に電話してください。