

**TỜ THÔNG TIN CHO NGƯỜI NHẬN VÀ NHỮNG NGƯỜI CHĂM SÓC
TRONG TRƯỜNG HỢP KHẨN CẤP CHO PHÉP SỬ DỤNG VẮC XIN MODERNA
COVID-19 VÀ VẮC XIN MODERNA COVID-19, HÓA TRỊ HAI (GỐC VÀ OMICRON
BA.4/BA.5) ĐỂ PHÒNG NGỪA BỆNH CORONAVIRUS 2019 (COVID-19)**

CHO CÁC EM TỪ 6 THÁNG TUỔI TỚI 5 TUỔI

Con của bạn đang được tiêm Vắc-xin Moderna COVID-19 hoặc Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai (Gốc và Omicron BA.4/BA.5), sau đây gọi là Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai, để ngăn ngừa Bệnh Coronavirus 2019 (COVID-19) do SARS-CoV-2 gây ra.

Tờ Thông Tin dành cho người nhận và người chăm sóc này bao gồm Tờ Thông Tin về Vắc-xin Moderna COVID-19 và Bắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai được phép để sử dụng cho các cá nhân từ 6 tháng tuổi đến 5 tuổi.¹

Vắc-xin Moderna COVID-19 đã nhận được Giấy Phép Sử Dụng Khẩn Cấp (EUA) từ FDA để cung cấp:

- một loạt hai liều cơ bản cho trẻ từ 6 tháng tuổi đến 5 tuổi; và
- liều cơ bản thứ ba cho các cá nhân từ 6 tháng tuổi đến 5 tuổi với một số loại suy giảm miễn dịch.

Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai đã nhận được EUA từ FDA để cung cấp một liều tăng cường duy nhất cho các cá nhân từ 6 tháng tuổi đến 5 tuổi ít nhất 2 tháng sau khi hoàn thành tiêm chủng chính với Vắc-xin Moderna COVID-19.

Vắc-xin Moderna COVID-19 và Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai không được FDA phê chuẩn để sử dụng cho những người từ 6 tháng tuổi đến 5 tuổi.

Tờ Thông Tin này chứa thông tin giúp bạn hiểu các rủi ro và lợi ích của Vắc-xin Moderna COVID-19 và Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai, mà con bạn có thể nhận được vì hiện đang có đại dịch COVID-19. Nói chuyện với nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin của con bạn nếu bạn có thắc mắc.

Vắc-xin Moderna COVID-19 và Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai có thể không bảo vệ tất cả mọi người.

¹ Bạn có thể nhận được Tờ Thông Tin này ngay cả khi con bạn được 6 tuổi. Trẻ em sẽ từ 5 tuổi đến 6 tuổi giữa các liều trong loạt thuốc chính có thể nhận được, đối với bất kỳ liều nào: (1) Vắc-xin Moderna COVID-19 được phép sử dụng cho những người từ 6 tháng tuổi đến 5 tuổi; hoặc (2) Thuốc Vắc-xin Moderna COVID-19 được phép sử dụng cho người từ 6 tuổi đến 11 tuổi.

Tờ Thông Tin này có thể đã được cập nhật. Để có Tờ Thông Tin mới nhất, vui lòng truy cập www.modernatx.com/covid19vaccine-eua.

BẠN CẦN BIẾT ĐIỀU GÌ TRƯỚC KHI CHO CON MÌNH TIÊM VẮC XIN NÀY?

COVID-19 LÀ GÌ?

COVID-19 do một loại coronavirus có tên là SARS-CoV-2 gây ra. Loại coronavirus này chưa từng thấy có trước đây. Bạn có thể bị nhiễm COVID-19 khi tiếp xúc với một người khác có vi rút. Nó chủ yếu là một bệnh đường hô hấp có thể ảnh hưởng đến các cơ quan nội tạng khác. Những người bị COVID-19 đã có một loạt các triệu chứng được báo cáo, từ các triệu chứng nhẹ đến bệnh nặng. Các triệu chứng có thể xuất hiện từ 2 đến 14 ngày sau khi tiếp xúc với vi rút. Các triệu chứng có thể bao gồm: sốt hoặc ớn lạnh; ho; hụt hơi; mệt mỏi; đau nhức cơ bắp hoặc cơ thể; đau đầu; mới bị mất vị giác, hoặc mùi; đau họng; nghẹt mũi hoặc chảy nước mũi; buồn nôn hoặc nôn mửa; bệnh tiêu chảy.

VẮC XIN MODERNA COVID-19 VÀ VẮC XIN MODERNA COVID-19, HÓA TRỊ HAI CÓ LIÊN QUAN NHƯ THẾ NÀO?

Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai được sản xuất theo cách tương tự như Vắc-xin Moderna COVID-19, nhưng nó cũng chứa thành phần Omicron để giúp ngăn ngừa COVID-19 do biến thể Omicron của SARS-CoV-2 gây ra.

Để biết thêm thông tin về EUA, hãy xem phần “Ủy Quyền Sử Dụng Khẩn Cấp (EUA) là gì?” ở cuối Tờ Thông Tin này.

BẠN NÊN THÔNG BÁO GÌ VỚI NHÀ CUNG CẤP VẮC XIN CHO CON BẠN TRƯỚC KHI CON BẠN TIÊM MỘT TRONG NHỮNG VẮC XIN NÀY?

Cho nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin biết về tất cả các tình trạng y tế của con bạn, bao gồm khi con bạn:

- bị bất cứ dị ứng nào
- đã bị viêm cơ tim (viêm cơ bắp của tim) hoặc viêm màng ngoài tim (viêm niêm mạc ở ngoài tim)
- bị sốt
- bị rối loạn chảy máu hoặc đang dùng thuốc loãng máu
- bị suy giảm miễn dịch hoặc đang dùng thuốc ảnh hưởng đến hệ miễn dịch của con bạn
- đã được tiêm vắc-xin COVID-19 khác
- đã từng ngắt xui liên quan đến tiêm thuốc

AI KHÔNG NÊN TIÊM VẮC XIN MODERNA COVID-19 HOẶC VẮC XIN MODERNA COVID-19, HÓA TRỊ HAI?

Con bạn không nên tiêm một trong hai loại vắc-xin này nếu con bạn:

- đã có phản ứng dị ứng nghiêm trọng sau một liều Vắc-xin Moderna COVID-19 trước đó
- có phản ứng dị ứng nghiêm trọng với bất kỳ thành phần nào trong các loại vắc-xin này

CÁC THÀNH PHẦN TRONG CÁC VẮC XIN NÀY LÀ GÌ?

Vắc-xin Moderna COVID-19 và Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai chứa các thành phần sau: axit ribonucleic truyền tin (mRNA), lipids (SM-102, polyethylene glycol [PEG] 2000

dimyristoyl glycerol [DMG], cholesterol, và 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine [DSPC]), tromethamine, tromethamine hydrochloride, axit acetic, natri axetat trihydrat, và sucrose.

CÁC VẮC XIN NÀY ĐƯỢC TIÊM NHƯ THẾ NÀO?

Vắc-xin Moderna COVID-19 hoặc Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai sẽ được tiêm cho con bạn dưới dạng tiêm vào cơ bắp.

Sê Ri Chính: Vắc-xin Moderna COVID-19 được sử dụng thành một loạt hai liều, cách nhau 1 tháng. Liều thứ ba trong loạt chính có thể được chích ít nhất 1 ngày sau liều thứ hai cho những người được xác định có một số loại suy giảm miễn dịch.

Liều Tăng Cường: Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai được tiêm dưới dạng một liều tăng cường ít nhất 2 tháng sau khi hoàn thành tiêm chủng cơ bản bằng Vắc-xin Moderna COVID-19.

ĐÃ SỬ DỤNG VẮC XIN NÀY TRƯỚC KIA CHƯA?

Hàng triệu người từ 6 tháng tuổi trở lên đã nhận được Vắc-xin Moderna COVID-19 theo EUA. Trong các thử nghiệm lâm sàng, khoảng 5,000 người từ 6 tháng đến 5 tuổi đã được tiêm ít nhất 1 liều Vắc-xin Moderna COVID-19. Trong các thử nghiệm lâm sàng khác, khoảng 4,000 người từ 6 tuổi đến 11 tuổi và 30,000 người từ 12 tuổi trở lên đã được tiêm ít nhất 1 liều Vắc-xin Moderna COVID-19.

Hàng triệu người từ 6 tuổi trở lên đã nhận được Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai (Gốc và Omicron BA.4/BA.5) theo EUA. Trong một thử nghiệm lâm sàng, khoảng 400 người từ 18 tuổi trở lên đã nhận được 1 liều vắc-xin hóa trị hai khác với Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai ở chỗ nó có chứa một thành phần Omicron khác.

LỢI ÍCH CỦA CÁC LOẠI VẮC XIN NÀY LÀ GÌ?

Vắc-xin Moderna COVID-19 đã được chứng minh là ngăn ngừa được COVID-19. FDA đã cho phép dùng Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai để cung cấp khả năng bảo vệ tốt hơn chống lại COVID-19 do biến thể Omicron của SARS-CoV-2 gây ra.

Thời hạn bảo vệ chống lại COVID-19 hiện chưa được xác định.

CÁC RỦI RO CỦA VẮC XIN NÀY LÀ GÌ?

Hiếm có khả năng là vắc-xin có thể gây ra phản ứng dị ứng nghiêm trọng. Một phản ứng dị ứng nghiêm trọng thường xảy ra trong vòng vài phút đến một giờ sau khi tiêm một liều. Vì lý do này, nhà cung cấp dịch vụ tiêm chủng của con bạn có thể yêu cầu con bạn ở lại nơi con bạn đã nhận vắc xin để theo dõi sau khi tiêm chủng. Các dấu hiệu của phản ứng dị ứng nghiêm trọng có thể bao gồm:

- Khó thở
- Sung mắt và cổ họng của bạn
- Nhịp tim đập nhanh
- Phát ban nặng trên khắp cơ thể của bạn
- Chóng mặt và suy nhược

Viêm cơ tim (viêm cơ bắp của tim) và viêm màng ngoài tim (viêm lớp lót bên ngoài tim) đã xảy ra ở một số người đã tiêm Vắc-xin Moderna COVID-19 và Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai. Ở hầu hết những người này, các triệu chứng bắt đầu trong vòng vài ngày sau khi tiêm vắc-xin. Cơ hội xảy ra điều này là rất thấp. Bạn nên tìm kiếm sự chăm sóc y tế ngay lập tức nếu con bạn có bất kỳ triệu chứng nào sau đây sau khi tiêm vắc-xin, đặc biệt là trong 2 tuần sau khi con bạn nhận được một liều vắc-xin:

- Tức ngực
- Thở gấp hoặc khó thở
- Cảm giác tim đập nhanh, rung rinh, hoặc đập thình thịch
- Ngất xỉu
- Khó chịu bất thường và dai dẳng
- Cho ăn kém bất thường và dai dẳng
- Mệt mỏi bất thường và dai dẳng hoặc thiếu năng lượng
- Nôn mửa liên tục
- Đau dai dẳng ở bụng
- Da nhợt nhạt, mát lạnh bất thường và dai dẳng

Các tác dụng phụ đã được báo cáo trong các thử nghiệm lâm sàng với các vắc-xin này bao gồm:

- Phản ứng tại chỗ tiêm: đau, đau phồng phọt và sưng các hạch bạch huyết ở cùng cánh tay bị tiêm hoặc ở bẹn, đờ và sưng (cứng)
- Tác dụng phụ nói chung: mệt mỏi, nhức đầu, đau cơ, ớn lạnh, buồn nôn và nôn, sốt, đau khớp, khó chịu/quá khổ, buồn ngủ và chán ăn

Các tác dụng phụ đã được báo cáo trong quá trình sử dụng sau khi cho phép bao gồm:

- Phản ứng dị ứng nghiêm trọng
- Mê đay (phát ban ngứa/nổi tảng ong)
- Viêm cơ tim (sưng cơ tim)
- Viêm màng ngoài tim (viêm lớp lót ở bên ngoài tim)
- Ngất xỉu liên quan đến tiêm vắc-xin

Đây có thể không phải là tất cả các tác dụng phụ có thể có của vắc-xin. Các tác dụng phụ nghiêm trọng và bất ngờ có thể xảy ra. Các tác dụng phụ có thể có của các loại vắc-xin này vẫn đang được nghiên cứu.

TÔI NÊN LÀM GÌ VỀ CÁC TÁC DỤNG PHỤ?

Nếu con bạn gặp phản ứng dị ứng nghiêm trọng, hãy gọi 9-1-1, hoặc đến bệnh viện gần nhất.

Gọi cho nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin hoặc nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe của con bạn nếu con bạn có bất kỳ tác dụng phụ nào làm cho con bạn khó chịu hoặc không biến mất.

Báo cáo các tác dụng phụ của vắc-xin cho **FDA/CDC Hệ Thống Báo Cáo Sự Kiện Bất Lợi Của Vắc-Xin (VAERS)**. Số điện thoại miễn phí của VAERS là 1-800-822-7967 hoặc báo cáo trực tuyến cho <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Vui lòng bao gồm “Vắc-xin Moderna

COVID-19 EUA” hoặc “Vắc-xin Moderna COVID-19, EUA Hóa trị hai”, nếu phù hợp, trong dòng đầu tiên của ô số 18 của mẫu báo cáo.

Ngoài ra, bạn có thể báo cáo tác dụng phụ cho ModernaTX, Inc. tại 1-866-MODERNA (1-866-663-3762).

Bạn cũng có thể được cung cấp một tùy chọn để đăng ký vào **v-safe**. **V-safe** là một công cụ tự nguyện mới dựa trên điện thoại thông minh sử dụng tin nhắn văn bản và khảo sát trên web để kiểm tra những người đã được tiêm chủng để xác định các tác dụng phụ tiềm ẩn sau khi tiêm vắc-xin COVID-19. **V-safe** đặt các câu hỏi giúp CDC giám sát tính an toàn của vắc-xin COVID-19. **V-safe** cũng cung cấp lời nhắc về liều lượng nếu cần và theo dõi trực tiếp qua điện thoại của CDC nếu những người tham gia báo cáo tác động đáng kể đến sức khỏe sau khi tiêm vắc-xin COVID-19. Để biết thêm thông tin về cách đăng ký, hãy truy cập: www.cdc.gov/vsafe.

NẾU TÔI QUYẾT ĐỊNH KHÔNG ĐỂ CHO CON TÔI NHẬN VẮC XIN MODERNA COVID-19 HOẶC VẮC XIN MODERNA COVID-19, HÓA TRỊ HAI THÌ SAO?

Theo EUA, có tùy chọn chấp nhận hoặc từ chối tiêm vắc-xin. Nếu bạn quyết định không cho con mình tiêm một trong hai loại vắc-xin này, điều đó sẽ không thay đổi việc chăm sóc y tế tiêu chuẩn cho con bạn.

CÓ LỰA CHỌN KHÁC ĐỂ PHÒNG NGỪA COVID-19 NGOÀI VẮC XIN MODERNA COVID-19 HOẶC VẮC XIN MODERNA COVID-19, HÓA TRỊ HAI KHÔNG?

Đối với vắc-xin chính dành cho trẻ em từ 6 tháng tuổi đến 5 tuổi, các loại vắc-xin khác để ngăn ngừa COVID-19 có thể có sẵn theo EUA. Đối với tiêm chủng nhắc lại cho trẻ em 5 tuổi đã hoàn thành tiêm chủng cơ bản bằng vắc-xin COVID-19 được FDA cho phép, các loại vắc-xin hóa trị hai khác có chứa thành phần Omicron của SARS-CoV-2 có thể được cung cấp theo EUA. Đối với tiêm chủng tăng cường cho trẻ em từ 6 tháng tuổi đến 4 tuổi đã hoàn thành tiêm chủng chính với Vắc-xin Moderna COVID-19, Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai là loại vắc-xin duy nhất có sẵn theo EUA.

CON TÔI CÓ THỂ ĐƯỢC TIÊM VẮC XIN MODERNA COVID-19 HOẶC VẮC XIN MODERN COVID-19, HÓA TRỊ HAI CÙNG LÚC VỚI CÁC VẮC XIN KHÁC ĐƯỢC KHÔNG?

Dữ liệu chưa được gửi cho FDA về việc sử dụng Vắc-xin Moderna COVID-19 hoặc Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai cùng lúc với các loại vắc-xin khác. Nếu bạn đang cân nhắc cho con mình tiêm Vắc-xin Moderna COVID-19 hoặc Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai với các loại vắc-xin khác, hãy thảo luận các lựa chọn của bạn với nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe của con bạn.

NẾU CON TÔI BỊ SUY GIẢM MIỄN DỊCH THÌ SAO?

Nếu con bạn bị suy giảm miễn dịch, bạn có thể được lựa chọn cho con bạn tiêm liều vắc-xin chính Moderna COVID-19 trong loạt cơ bản thứ ba. Trẻ em từ 6 tháng tuổi đến 5 tuổi bị suy giảm miễn dịch đã hoàn thành tiêm chủng cơ bản bằng Vắc-xin Moderna COVID-19 có thể nhận một liều tăng cường duy nhất với Vắc-xin Moderna COVID-19, Hóa trị hai. Tiêm phòng có thể không cung cấp khả năng miễn dịch đầy đủ đối với COVID-19 ở những người bị suy giảm miễn dịch, và bạn nên tiếp tục cho con mình duy trì các biện pháp phòng ngừa về thể chất để giúp

ngăn ngừa COVID-19. Những người tiếp xúc gần với con bạn nên được chủng ngừa khi thích hợp.

LIỆU VẮC XIN NÀY CÓ LÀM CHO CON TÔI BỊ COVID-19 KHÔNG?

Không. Những vắc-xin này không chứa SARS-CoV-2 và không thể gây ra COVID-19 cho con bạn.


GIỮ THẺ TIÊM CHỦNG CỦA CON BẠN

Khi con bạn nhận vắc-xin COVID-19 đầu tiên, bạn sẽ nhận được thẻ tiêm chủng. Nhớ mang theo thẻ khi bạn quay trở lại.

THÔNG TIN THÊM

Nếu bạn có thắc mắc, hãy truy cập trang web hoặc gọi đến số điện thoại được cung cấp bên dưới.

Để truy cập các Torr Thông Tin mới nhất, vui lòng dò quét mã QR được cung cấp bên dưới.

Trang web về Vắc-xin Moderna COVID-19	Số điện thoại
www.modernatx.com/covid19vaccine-eua 	1-866-MODERNA (1-866-663-3762)

LÀM THẾ NÀO ĐỂ TÔI CÓ THỂ TÌM HIỂU THÊM?

- Hỏi nhà cung cấp vắc-xin
- Truy cập CDC tại <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>
- Truy cập FDA tại <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>
- Liên hệ với tiểu bang hoặc sở y tế công cộng địa phương của bạn

THÔNG TIN VỀ TIÊM CHỦNG CỦA CON TÔI SẼ ĐƯỢC GHI NHẬN Ở ĐÂU?

Nhà cung cấp dịch vụ tiêm chủng có thể đưa thông tin tiêm chủng của con bạn vào Hệ Thống Thông Tin Tiêm Chủng (IIS) của cơ quan có thẩm quyền tiểu bang/địa phương của bạn hoặc hệ thống đã được chỉ định khác. Để biết thêm thông tin về IIS, hãy truy cập:

<https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html>.

TÔI CÓ THỂ BỊ TÍNH PHÍ HÀNH CHÍNH KHI NHẬN VẮC-XIN COVID-19 NÀY KHÔNG?

Không. Tại thời điểm này, nhà cung cấp không thể tính phí cho bạn một liều vắc-xin và bạn không thể bị tính phí hành chính cho việc sử dụng vắc-xin tự trả phí hoặc bất kỳ khoản phí nào khác nếu chỉ nhận vắc-xin COVID-19. Tuy nhiên, các nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin có thể tìm kiếm khoản hoàn trả thích hợp từ một chương trình hoặc kế hoạch bao trả phí tiêm vắc-xin COVID-19 cho người nhận vắc-xin (bảo hiểm tư nhân, Medicare, Medicaid, HRSA COVID-19 Chương Trình của người không có bảo hiểm cho người nhận không được bảo hiểm).

TÔI CÓ THỂ BÁO CÁO CÁC TRƯỜNG HỢP BỊ NGHI NGỜ LÀ GIAN LẬN Ở ĐÂU?

Các cá nhân nhận thức được bất kỳ vi phạm tiềm ẩn nào đối với các yêu cầu của Chương Trình Tiêm Chủng CDC COVID-19 được khuyến khích báo cáo cho Văn Phòng Tổng Thanh Tra, Bộ Y Tế và Dịch Vụ Nhân Sinh Hoa Kỳ, theo số 1-800-HHS-TIPS hoặc TIPS.HHS.GOV.

CHƯƠNG TRÌNH BỒI THƯỜNG CHO THƯƠNG TỔN CỦA COUNTERMEASURES LÀ GÌ?

Chương trình Bồi Thường Thương Tổn (CICP) của Countermeasures là một chương trình liên bang có thể giúp thanh toán chi phí chăm sóc y tế và các chi phí cụ thể khác của một số người đã bị thương tổn nặng do một số loại thuốc hoặc vắc-xin, bao gồm tất cả vắc-xin này. Nói chung, yêu cầu bồi thường phải được nộp cho CICP trong vòng một (1) năm kể từ ngày nhận vắc-xin. Để tìm hiểu thêm về chương trình này, xin viếng www.hrsa.gov/cicp/ hoặc gọi số 1-855-266-2427.

CHO PHÉP SỬ DỤNG KHẨN CẤP (EUA) LÀ GÌ?

EUA (Giấy Phép Sử Dụng Khẩn Cấp) là một cơ chế để tạo điều kiện thuận lợi cho việc cung cấp và sử dụng các sản phẩm y tế, bao gồm tất cả vắc-xin, trong các trường hợp khẩn cấp về y tế công cộng, chẳng hạn như đại dịch COVID-19 hiện nay. EUA được hỗ trợ bởi tuyên bố của Bộ Trưởng Y Tế và Dịch Vụ Nhân Sinh (HHS) rằng có các tình huống để biện minh cho việc sử dụng khẩn cấp thuốc và các sản phẩm sinh học trong đại dịch COVID-19. Một sản phẩm được phép sử dụng trong trường hợp khẩn cấp đã không trải qua cùng một loại đánh giá của FDA như một sản phẩm được FDA chấp thuận.

FDA có thể ban hành EUA khi một số tiêu chí được đáp ứng, bao gồm cả việc không có lựa chọn thay thế thích hợp, được chấp thuận, và có sẵn. Ngoài ra, quyết định của FDA dựa trên toàn bộ bằng chứng khoa học có sẵn cho thấy rằng sản phẩm có thể có hiệu quả để ngăn chặn COVID-19 trong đại dịch COVID-19 và rằng những lợi ích đã biết và tiềm năng của sản phẩm vượt trội những rủi ro đã biết và tiềm ẩn của sản phẩm. Tất cả các tiêu chí này phải được đáp ứng để cho phép sản phẩm được sử dụng trong đại dịch COVID-19.

EUA có hiệu lực trong thời hạn của tuyên bố EUA COVID-19 biện minh cho việc sử dụng khẩn cấp các sản phẩm này, trừ khi bị chấm dứt hoặc bị thu hồi (sau đó các sản phẩm có thể không còn được sử dụng nữa).

Moderna US, Inc.
Cambridge, MA 02139

©2022 ModernaTX, Inc. Bảo lưu mọi quyền.

(Các) bằng sáng chế: www.modernatx.com/patents

Đã sửa đổi: Ngày 8/Tháng Mười Hai/2022



Dò quét để biết rằng Tờ Thông Tin này đã được cung cấp cho người nhận vắc-xin để sử dụng hệ thống thông tin tiêm chủng/hồ sơ y tế điện tử.

GDTI: 0886983000516