

# COVID-19疫苗的安全性是如何监管的



在临床试验、批准和向公众分发之后（第1、2和3期），卫生专家将继续监测COVID-19疫苗的安全性和有效性，就像对任何其他疫苗一样。

## 谁参与这个过程？

### ACIP（免疫接种咨询委员会）

- 具有免疫专业知识的医学和公共卫生专家。包括如美国儿科学会（AAP）和美国家庭医生学会（AAFP）等成员。
- 建立免疫计划并帮助监测。

### VAERS（疫苗不良事件报告系统）

- 收集和报告疫苗接种后不良事件的系统。
- 包括家长、患者、医护人员的报告。

### VSD & PRISM（疫苗安全数据链）和（许可后快速免疫安全监测）

- 美国科学家用于疫苗监测的两个系统。
- 两者都能分析数百万人的医疗信息。

### CISA（临床免疫安全评估项目）

- CDC和7个医学研究中心合作。
- 包括进行临床研究的疫苗专家，并协助美国医疗机构对患者进行疫苗安全的研究。

## 整个过程是什么样？



ACIP就美国如何使用疫苗控制疾病提出建议。



美国的所有疫苗都会通过各种机构和组织持续监测其安全性和有效性。



FDA和CDC的工作是监测过程的一部分，称为第4期。这发生在公众开始接受疫苗之后。



这个过程的一部分是观察接种过疫苗的人是否有副作用，并确定与之相关的所有其他风险。

V-safe是一款智能手机工具，也可以用来提醒疾控中心关于接种COVID-19疫苗后的任何副作用。

有关疫苗如何制造、测试和分发的更多信息，请访问 [vdh.virginia.gov/covid-19-vaccine](http://vdh.virginia.gov/covid-19-vaccine) 或致电877-ASK-VDH3。



**VDH** VIRGINIA  
DEPARTMENT  
OF HEALTH