

Làm thế nào để theo dõi mức độ an toàn của vắc-xin COVID-19



Sau khi thử nghiệm lâm sàng, phê chuẩn và phân phối đến toàn thể người dân (Giai đoạn 1, 2 và 3), các chuyên gia y tế **SẼ TIẾP TỤC THEO DÕI** tính an toàn và hiệu quả của vắc-xin COVID-19, tương tự như quy trình đối với các loại vắc-xin khác.

Quy Trình này Bao Gồm Các Cơ Quan Nào?

ACIP (Ủy Ban Tư Vấn về Quy Trình Phòng Ngừa Miễn Dịch)

- Các chuyên gia về y tế và sức khỏe cộng đồng có chuyên môn về tiêm chủng. Bao gồm các thành viên như Viện Hàn Lâm Nhi Khoa Hoa Kỳ (AAP) và Học Viện Bác Sĩ Gia Đình Hoa Kỳ (AAFP).
- Lên lịch tiêm chủng và theo dõi để hỗ trợ.

VAERS (Hệ Thống Báo Cáo Tác Dụng Phụ của Vắc-xin)

- Hệ thống thu thập và báo cáo tác dụng phụ sau khi tiêm chủng.
- Bao gồm các báo cáo từ cha mẹ, bệnh nhân, chuyên gia chăm sóc sức khỏe.

VSD & PRISM (Liên Kết Dữ Liệu về An Toàn Vắc-xin) & (Hệ Thống Giám Sát An Toàn Tiêm Chủng Nhanh Chóng Sau Cấp Phép)

- Hai hệ thống mà các nhà khoa học tại Hoa Kỳ sử dụng để giám sát tính an toàn và hiệu quả của vắc-xin.
- Cả hai hệ thống đều phân tích thông tin chăm sóc sức khỏe của hàng triệu người.

CISA (Dự Án Đánh Giá An Toàn Tiêm Chủng Lâm Sàng)

- Hợp tác giữa CDC và 7 trung tâm nghiên cứu y tế.
- Bao gồm các chuyên gia vắc-xin tiến hành nghiên cứu lâm sàng và hỗ trợ các nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe của Hoa Kỳ về tính an toàn của vắc-xin đối với bệnh nhân.

Quy Trình này Diễn Ra Như Thế Nào?



ACIP phát triển các khuyến nghị về cách sử dụng vắc-xin để kiểm soát dịch bệnh tại Hoa Kỳ.



Tất cả các loại vắc-xin ở Hoa Kỳ liên tục được giám sát để đảm bảo tính an toàn và hiệu quả thông qua nhiều cơ quan và tổ chức khác nhau.



FDA và CDC là các bộ phận trong quy trình giám sát, được biết đến trong Giai đoạn 4. Giai đoạn này diễn ra khi công chúng bắt đầu tiếp nhận vắc-xin.



Một phần của quy trình này bao gồm hoạt động theo dõi tác dụng phụ trên những người đã tiêm vắc-xin và xác định bất kỳ rủi ro nào liên quan.

V-safe là công cụ điện thoại thông minh có thể được sử dụng để cảnh báo CDC về bất kỳ tác dụng phụ nào sau khi tiêm vắc-xin COVID-19.

Để biết thêm thông tin về quy trình phát triển, thử nghiệm và phân phối vắc-xin, truy cập vdh.virginia.gov/covid-19-vaccine hoặc gọi 877-ASK-VDH3.



VDH VIRGINIA DEPARTMENT OF HEALTH