

**|HOJA INFORMATIVA DE VACUNACIÓN PARA RECEPTORES Y CUIDADORES
ACERCA DE LA VACUNA SPIKEVAX (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), VACUNA
DE MODERNA CONTRA EL COVID-19 Y VACUNA DE MODERNA BIVALENTE
(ORIGINAL Y ÓMICRON BA.4/BA.5) CONTRA EL COVID-19, PARA PREVENIR LA
ENFERMEDAD DEL CORONAVIRUS 2019 (COVID-19)**

PARA PERSONAS DE 6 AÑOS O MÁS

A usted o a su hijo o hija se les está ofreciendo la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm), la vacuna de Moderna contra el COVID-19 o la vacuna de Moderna bivalente (original y ómicron BA.4/BA.5) contra el COVID-19, en adelante denominada vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19, para prevenir la enfermedad del coronavirus 2019 (COVID-19) causada por el SARS-CoV-2.

Esta hoja informativa de vacunación para receptores y cuidadores comprende la hoja informativa de la vacuna de Moderna contra el COVID-19 autorizada y la vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 autorizada para su uso en mayores de 6 años o más, y también incluye información sobre la vacuna autorizada por la Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA), la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm), para su uso en personas de 12 años o más.¹

La vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm) aprobada por la FDA y la vacuna de Moderna contra el COVID-19 autorizada para uso de emergencia (EUA) en personas mayores de 12 años se pueden usar indistintamente, cuando se usan de acuerdo con sus instrucciones de uso correspondientes.²

La vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm) es una vacuna contra el COVID-19 aprobada por la FDA y fabricada por ModernaTX, Inc. Está aprobada como un esquema de vacunación de dos dosis para prevenir el COVID-19 en personas mayores de 18 años. Asimismo, está autorizada en virtud de una EUA para suministrar:

- un esquema de vacunación primario de dos dosis a personas de 12 a 17 años; y
- una tercera dosis de un esquema de vacunación primario a personas de 12 años o más cuando se haya determinado que tienen determinados tipos de inmunodepresión.

¹ Puede recibir esta hoja informativa aunque su hijo o hija tenga 5 años. Los niños que van a cumplir 6 años y están entre dosis del régimen primario pueden recibir, para cualquiera de las dosis: (1) la vacuna de Moderna contra el COVID-19 autorizada para su uso en personas de 6 meses a 5 años de edad; o (2) la vacuna de Moderna contra el COVID-19 autorizada para uso en personas entre 6 y 11 años de edad.

Los niños que van a cumplir 12 años de edad y están entre las dosis del régimen primario pueden recibir, para cualquiera de las dosis del régimen primario: (1) la vacuna de Moderna contra el COVID-19 autorizada para su uso en personas de 6 a 11 años de edad; o (2) la vacuna de Moderna contra el COVID-19 autorizada para su uso en personas mayores de 12 años; o (3) la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm).

² La vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm) aprobada por la FDA y una presentación de la vacuna de Moderna contra el COVID-19 autorizada para uso de emergencia (suministrada en viales con tapones rojos y etiquetas con un borde celeste) se pueden usar de forma indistinta para el esquema de vacunación primario para personas de 12 años o más sin que se presenten preocupaciones de seguridad o eficacia.

La vacuna de Moderna contra el COVID-19 obtuvo una EUA de la FDA para suministrar:

- un esquema de vacunación primario de dos dosis a personas de 6 años o más; y
- una tercera dosis de un esquema de vacunación primario a personas de 6 años o más con determinados tipos de inmunodepresión.

La vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 obtuvo una EUA de la FDA para suministrar:

- una dosis única de refuerzo a personas de 6 años o más, al menos 2 meses después de completar el esquema de vacunación primario con cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada; o
- una única dosis de refuerzo a personas de 6 años o más, al menos 2 meses después de haber recibido la dosis de refuerzo más reciente con cualquier vacuna monovalente³ contra el COVID-19 autorizada o aprobada.

Esta hoja informativa de vacunación contiene información para ayudarle a comprender los riesgos y beneficios de la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm), la vacuna de Moderna contra el COVID-19 y la vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 que usted o su hijo o hija pueden recibir debido a la actual pandemia de COVID-19. Hable con el proveedor de vacunación si tiene alguna pregunta.

Puede que la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm), la vacuna de Moderna contra el COVID-19 y la vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 no protejan a todas las personas.

Esta hoja informativa puede haberse actualizado. Para consultar la guía informativa más reciente, consulte www.modernatx.com/covid19vaccine-eua.

QUÉ NECESITA SABER ANTES DE QUE USTED O SU HIJO O HIJA RECIBAN ESTA VACUNA

¿QUÉ ES EL COVID-19?

El COVID-19 es causado por un coronavirus denominado SARS-CoV-2. Este tipo de coronavirus no se ha observado anteriormente. Puede contraer COVID-19 a través del contacto con otra persona que tenga el virus. Es predominantemente una enfermedad respiratoria que puede afectar a otros órganos. Las personas con COVID-19 han notificado una amplia variedad de síntomas, desde síntomas leves hasta enfermedad grave. Los síntomas pueden aparecer entre 2 y 14 días después de la exposición al virus. Los síntomas pueden ser fiebre o escalofríos, tos, dificultad para respirar, fatiga, dolores musculares o corporales, dolor de cabeza, pérdida del gusto o del olfato, dolor de garganta, congestión o secreción nasal, náuseas o vómitos y diarrea.

¿CÓMO SE RELACIONAN LA VACUNA SPIKEVAX (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), LA VACUNA DE MODERNA CONTRA EL COVID-19 Y LA VACUNA DE MODERNA BIVALENTE CONTRA EL COVID-19?

La vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm) y la vacuna Moderna contra el COVID-19 se pueden usar indistintamente.⁴ La vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 se fabrica de la misma manera que la vacuna SPIKEVAX y la vacuna Moderna contra el COVID-19, pero también contiene un componente ómicron para ayudar a prevenir el COVID-19 causado por la variante ómicron del SARS-CoV-2.

Para obtener más información sobre la EUA, consulte la sección “¿Qué es una autorización de uso de emergencia (EUA)?” al final de esta hoja informativa.

¿QUÉ DEBE MENCIONARLE AL PROVEEDOR DE VACUNACIÓN ANTES DE QUE USTED O SU HIJO O HIJA RECIBAN CUALQUIERA DE ESTAS VACUNAS?

³ Monovalente se refiere a cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada que contenga o codifique la proteína de la espícula solo del SARS-CoV-2 original.

⁴ La vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm) aprobada por la FDA y una presentación de la vacuna de Moderna contra el COVID-19 autorizada para uso de emergencia (suministrada en viales con tapones rojos y etiquetas con un borde celeste) se pueden usar de forma indistinta para el esquema de vacunación primario para personas de 12 años o más sin que se presenten preocupaciones de seguridad o eficacia.

Informe al proveedor de vacunación todos los problemas de salud suyos o de su hijo o hija, por ejemplo, si:

- tiene alguna alergia;
- han tenido miocarditis (inflamación del músculo cardíaco) o pericarditis (inflamación del revestimiento exterior del corazón);
- tienen fiebre;
- tienen un trastorno hemorrágico o están en tratamiento con un anticoagulante;
- están inmunodeprimidos o está en tratamiento con un medicamento que afecta su sistema inmunitario;
- están embarazadas o planea quedar embarazadas;
- están en período de lactancia;
- han recibido otra vacuna contra el COVID-19;
- alguna vez se han desmayado después de haber recibido una inyección.

¿QUIÉN NO DEBE RECIBIR LA VACUNA SPIKEVAX (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), LA VACUNA DE MODERNA CONTRA EL COVID-19 O LA VACUNA DE MODERNA BIVALENTE CONTRA EL COVID-19?

Usted o su hijo o hija no deben recibir ninguna de estas vacunas si:

- tuvieron una reacción alérgica grave después de una dosis anterior de la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm) o de la vacuna de Moderna contra el COVID-19;
- tuvieron una reacción alérgica grave a cualquier componente de estas vacunas.

¿CUÁLES SON LOS COMPONENTES DE ESTAS VACUNAS?

La vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm), la vacuna de Moderna contra el COVID-19 o la vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 contienen los siguientes componentes: ácido ribonucleico mensajero (ARNm), lípidos (SM-102, polietilenglicol [PEG] 2000 dimiristoil glicerol [DMG], colesterol y 1,2-diestearoil-sn-glicero-3-fosfolina [DSPC]), trometamina, clorhidrato de trometamina, ácido acético, acetato de sodio trihidratado y sacarosa.

¿CÓMO SE ADMINISTRAN ESTAS VACUNAS?

La vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm), la vacuna Moderna contra el COVID-19 o la vacuna Moderna bivalente contra el COVID-19 se les administrarán a usted o a su hijo o hija en forma de inyección intramuscular.

Serie primaria: La vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm) y la vacuna de Moderna contra el COVID-19 se administran como una serie de dos dosis, con 1 mes de diferencia. Se puede administrar una tercera dosis del esquema de vacunación primario al menos 1 mes después de la segunda dosis a personas que tienen determinados tipos de inmunodepresión.

Dosis de refuerzo: La vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 se administra como una dosis única de refuerzo al menos 2 meses después de

- completar el esquema de vacunación primario con cualquier vacuna contra el COVID-19 autorizada o aprobada; o
- recibir la dosis de refuerzo más reciente con cualquier vacuna monovalente contra el COVID-19 autorizada o aprobada.

¿SE HAN UTILIZADO ANTES ESTAS VACUNAS?

Millones de personas mayores de 18 años han recibido la vacuna de Moderna contra el COVID-19 en virtud de una EUA desde el 18 de diciembre de 2020. En los ensayos clínicos, unas 30,000 personas de 12 años o mayores, 4,000 personas de 6 a 11 años de edad y 5,000 personas entre 6 meses y 5 años de edad han recibido al menos una dosis de la vacuna de Moderna contra el COVID-19.

En un ensayo clínico, aproximadamente 400 personas de 18 años de edad y mayores recibieron una dosis de una vacuna bivalente que difiere de la vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 en que contiene un componente ómicron diferente.

¿CUÁLES SON LOS BENEFICIOS DE ESTAS VACUNAS?

Se ha demostrado que la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm) y la vacuna de Moderna contra el COVID-19 previenen el COVID-19. La FDA ha autorizado la vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 para proporcionar una mejor protección contra el COVID-19 causado por la variante ómicron del SARS-CoV-2.

En este momento, se desconoce la duración de la protección contra el COVID-19.

¿CUÁLES SON LOS RIESGOS DE ESTAS VACUNAS?

Existe una remota posibilidad de que estas vacunas pueda causar una reacción alérgica grave. En general, una reacción alérgica grave se podría producir entre unos minutos y una hora después de recibir una dosis. Por este motivo, el proveedor de vacunación puede pedirles a usted o a su hijo o hija que permanezcan en el lugar donde recibieron la vacuna para supervisarlos después de la vacunación. Los signos de una reacción alérgica grave pueden ser:

- dificultad para respirar;
- hinchazón de la cara y de la garganta;
- ritmo cardíaco acelerado;
- erupción cutánea intensa en todo el cuerpo;
- mareos y debilidad.

Se ha producido miocarditis (inflamación del músculo cardíaco) y pericarditis (inflamación del revestimiento exterior del corazón) en algunas personas que han recibido la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm) o la vacuna de Moderna contra el COVID-19, más comúnmente en los hombres menores de 40 años que en las mujeres y los hombres mayores. En la mayoría de estas personas, los síntomas comenzaron a los pocos días de haber recibido la segunda dosis de la vacuna. La probabilidad de que esto ocurra es muy baja. Debe buscar atención médica de inmediato si usted o su hijo o hija tienen alguno de los siguientes síntomas después de recibir la vacuna:

- dolor torácico;
- falta de aliento;
- sensación de tener latidos cardíacos rápidos, el pulso acelerado o palpitaciones.

Los efectos secundarios que se han notificado en ensayos clínicos con respecto a estas vacunas incluyen los siguientes:

- Reacciones en el lugar de la inyección: dolor, sensibilidad e inflamación de los ganglios linfáticos en el mismo brazo de la inyección, hinchazón (dureza) y enrojecimiento.
- Efectos secundarios generales: fatiga, dolor de cabeza, dolor muscular, dolor articular, escalofríos, náuseas y vómitos, fiebre y sarpullido.

Los efectos secundarios que se han notificado durante el uso posterior a la autorización incluyen los siguientes:

- Reacciones alérgicas graves
- Urticaria (sarpullido/ronchas)
- Miocarditis (inflamación del músculo cardíaco)
- Pericarditis (inflamación del revestimiento exterior del corazón)
- Desmayos asociados a la inyección de la vacuna

Puede que estos no sean todos los posibles efectos secundarios de estas vacunas. Pueden producirse efectos secundarios graves e inesperados. Todavía se están estudiando los posibles efectos secundarios de estas vacunas.

¿QUÉ DEBO HACER SI MI HIJO/A TIENE EFECTOS SECUNDARIOS?

Si usted o su hijo o hija tienen una reacción alérgica grave, llame al 9-1-1 o acuda al hospital más cercano.

Llame al proveedor de vacunación o al proveedor de atención médica suyo o de su hijo o hija si tienen algún efecto secundario que les molesta o no desaparece.

Informe los efectos secundarios de la vacuna al Sistema de Notificación de Eventos Adversos de Vacunas (**Vaccine Adverse Event Reporting System, VAERS**) de la FDA y los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (**Centers for Disease Control and Prevention, CDC**). El número gratuito del VAERS es 1-800-822-7967. También puede notificarlos en línea en <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Escriba “vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm)” o “vacuna de Moderna contra el COVID-19 de EUA” o “vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 de EUA” en la primera línea del recuadro n.º 18 del formulario de informe, según corresponda.

Además, puede notificar efectos secundarios a ModernaTX, Inc. llamando al 1-866-MODERNA (1-866-663-3762).

También se le puede dar la opción de inscribirse en **v-safe**. **V-safe** es una herramienta voluntaria para teléfonos inteligentes que utiliza mensajes de texto y encuestas en la web para consultar con las personas que han sido vacunadas e identificar posibles efectos secundarios después de la vacunación contra el COVID-19. **V-safe** realiza preguntas que ayudan a los CDC a monitorear la seguridad de las vacunas contra el COVID-19. **V-safe** también proporciona recordatorios de las dosis si es necesario y realiza un seguimiento telefónico en vivo por parte de los CDC si los participantes notifican un impacto significativo en la salud después de la vacunación contra el COVID-19. Para obtener más información sobre cómo registrarse, visite www.cdc.gov/vsafe.

¿QUÉ PASA SI DECIDO QUE MI HIJO O YO RECIBIREMOS LA VACUNA SPIKEVAX (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), LA VACUNA DE MODERNA CONTRA EL COVID-19 O LA VACUNA DE MODERNA BIVALENTE CONTRA EL COVID-19?

En virtud de la EUA, existe la opción de aceptar o rechazar recibir la vacuna. Si decidiera que su usted o su hijo o hija no recibirán ninguna de estas vacunas, esto no modificará su atención médica habitual.

¿HAY OTRAS OPCIONES DISPONIBLES PARA PREVENIR EL COVID-19 ADEMÁS DE LA VACUNA SPIKEVAX (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), DE LA VACUNA DE MODERNA CONTRA EL COVID-19 O DE LA DE LA VACUNA DE MODERNA BIVALENTE CONTRA EL COVID-19?

Para el esquema primario de vacunación en las personas de 12 años de edad y mayores, otra opción para prevenir el COVID-19 es COMIRNATY (vacuna contra el COVID-19, ARNm), una vacuna contra el COVID-19 aprobada por la FDA

. En el caso de las personas de 6 años de edad o mayores, otras vacunas para prevenir el COVID-19 pueden estar disponibles bajo la EUA, incluyendo vacunas bivalentes que contienen un componente ómicron del SARS-CoV-2.

¿PODEMOS YO O MI HIJO O HIJA RECIBIR LA VACUNA SPIKEVAX (VACUNA CONTRA EL COVID-19, ARNm), LA VACUNA DE MODERNA CONTRA EL COVID-19 O LA VACUNA DE MODERNA BIVALENTE CONTRA EL COVID-19 JUNTO CON OTRAS VACUNAS?

Aún no se ha enviado la información a la FDA sobre la administración de la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm), de la vacuna de Moderna contra el COVID-19 o de la vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 conjuntamente con otras vacunas. Si está considerando que usted o su hijo o hija reciban la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm), la vacuna de Moderna contra el COVID-19 o la vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19 junto con otras vacunas, analice sus opciones con su proveedor de atención médica.

¿QUÉ OCURRE SI YO O MI HIJO O HIJA ESTAMOS INMUNODEPRIMIDOS?

Si usted o su hijo o hija están inmunodeprimidos, pueden recibir una tercera dosis de la serie primaria de la vacuna de Moderna contra el COVID-19 o la vacuna SPIKEVAX (vacuna contra el COVID-19, ARNm).

Las personas de 6 años o más pueden recibir una dosis de refuerzo de la vacuna de Moderna bivalente contra el COVID-19. Es posible que las vacunas no proporcionen inmunidad total al COVID-19 en personas inmunodeprimidas; por lo tanto, usted o su hijo o hija deben continuar con las precauciones físicas para ayudar a prevenir el COVID-19. Sus contactos cercanos deben vacunarse según corresponda.

¿QUÉ SUCEDE EN CASO DE EMBARAZO O PERÍODO DE LACTANCIA?

Si usted o su hija están embarazadas o en período de lactancia, analice las opciones con su proveedor de atención médica.

¿ESTAS VACUNAS PUEDEN CONTAGIARME A MÍ O A MI HIJO O HIJA EL COVID-19?

No. Estas vacunas no contienen el virus SARS-CoV-2 y no pueden contagiarles el COVID-19.

CONSERVE LA TARJETA DE VACUNACIÓN


Cuando usted o su hijo o hija reciban la primera vacuna contra el COVID-19, recibirán una tarjeta de vacunación. Recuerde traer la tarjeta cuando regrese.

INFORMACIÓN ADICIONAL

Si tiene preguntas, visite el sitio web o llame al número de teléfono que se indica a continuación. Para

acceder a las hojas informativas más recientes, escanee el código QR que se proporciona a

continuación.

Sitio web de la vacuna contra el COVID-19 de Moderna	Número de teléfono
<p>www.modernatx.com/covid19vaccine-eua</p> 	<p>1-866-MODERNA (1-866-663-3762)</p>

¿CÓMO PUEDO OBTENER MÁS INFORMACIÓN?

- Pregunte al proveedor de vacunación.
- Visite el sitio web de los CDC en <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>
- Visite el sitio web de la FDA en <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>
- Comuníquese con su Departamento de Salud Pública local o estatal.

¿DÓNDE SE REGISTRARÁ LA INFORMACIÓN DE LA VACUNACIÓN?

El proveedor de vacunación puede incluir la información de la vacunación suya o de su hijo o hija en el Sistema de información de inmunización (IIS) de su jurisdicción local/estatal o en otro sistema designado. Para obtener más información sobre el IIS, visite <https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html>.

¿SE ME PUEDE COBRAR UN HONORARIO DE ADMINISTRACIÓN POR RECIBIR ESTAS VACUNAS CONTRA EL COVID-19?

No. En este momento, el proveedor no puede cobrarle por una dosis de la vacuna, y no se le puede cobrar un honorario de administración de la vacuna de su bolsillo ni ningún otro cargo si solo recibe la vacunación contra el COVID-19. Sin embargo, los proveedores de vacunación pueden solicitar el reembolso correspondiente por parte de un programa o plan que cubra los honorarios de administración de la vacuna contra el COVID-19 para el receptor de la vacuna (seguro privado, Medicare, Medicaid, Programa de COVID-19 para Personas No Aseguradas de la Administración de Recursos y Servicios de Salud [Health Resources and Services Administration, HRSA] para receptores que no tienen seguro).

¿DÓNDE PUEDO DENUNCIAR CASOS DE SOSPECHA DE FRAUDE?

Se alienta a las personas que tengan conocimiento de cualquier posible infracción de los requisitos del Programa de Vacunación contra el COVID-19 de los CDC a notificarlos a la Oficina del Inspector General, Departamento de Salud y Servicios Humanos de los EE. UU., al 1-800-HHS-TIPS o [TIPS.HHS.GOV](https://www.hhs.gov/tips).

¿QUÉ ES EL PROGRAMA DE COMPENSACIÓN POR DAÑOS CAUSADOS POR CONTRAMEDIDAS?

El Programa de compensación por lesiones de contramedidas (CICP) es un programa federal que puede ayudar a pagar los gastos de atención médica y otros gastos específicos de determinadas personas

que han resultado gravemente heridas por determinados medicamentos o vacunas, como estas vacunas. En general, se debe presentar un reclamo al CACP en el plazo de un (1) año desde la fecha de recepción de la vacuna. Para obtener más información acerca de este programa, visite www.hrsa.gov/cicp/ o llame al 1-855-266-2427.

¿QUÉ ES UNA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA)?

Una EUA es un mecanismo para facilitar la disponibilidad y el uso de productos médicos, incluidas las vacunas, durante emergencias de salud pública, como la pandemia actual de COVID-19. Una EUA está respaldada por una declaración del secretario del Departamento de Salud y Servicios Humanos (HHS), que estipula que existen circunstancias que justifican el uso de emergencia de medicamentos y productos biológicos durante la pandemia de COVID-19. Un producto autorizado para uso de emergencia no ha pasado por el mismo tipo de revisión de la FDA como producto aprobado por la FDA.

La FDA puede emitir una EUA cuando se cumplen determinados criterios, lo que incluye que no existan alternativas aceptables, aprobadas y disponibles. Asimismo, la decisión de la FDA se basa en las pruebas científicas disponibles que demuestran que el producto puede ser eficaz para prevenir el COVID-19 durante la pandemia de COVID-19 y que los posibles beneficios conocidos del producto superan sus riesgos conocidos. Se deben cumplir todos estos criterios para permitir que el producto se utilice en el tratamiento de pacientes durante la pandemia de COVID-19.

Hay una EUA vigente mientras dure la declaración de la EUA para COVID-19 que justifica el uso de emergencia de este producto, a menos que se termine o se revoque (después de lo cual el producto ya no puede utilizarse).

Moderna US, Inc. Cambridge, MA
02139

©2022 ModernaTX, Inc. Todos los derechos reservados.

Patente(s): www.modernatx.com/patents

Revisado: 8 de diciembre de 2022



Escanee para registrar la entrega de esta hoja informativa al receptor de la vacuna en los registros médicos electrónicos/sistemas de información de inmunización.

GDTI: 0886983000349