

صحيفة وقائع لمتلقي الرعاية ومقدميها بشأن لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (تركيبة 2023-2024) الذي حصل على ترخيص الاستخدام الطارئ للوقاية من مرض فيروس كورونا-2019 (كوفيد-19) لدى الأشخاص الذين تتراوح سنهم بين 6 أشهر و11 عامًا

يُقدّم إلى طفلك لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (تركيبة 2023-2024) لوقاية الطفل من مرض فيروس كورونا 2019 (كوفيد-19)، الذي يسببه فيروس كورونا-سارس-2. وتحتوي صحيفة الوقائع هذه على معلومات لمساعدتك على فهم مخاطر وفوائد لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (تركيبة 2023-2024) الذي قد يحصل عليه طفلك بسبب جائحة كوفيد-19 الموجودة حاليًا. تحدّث إلى مقدم خدمات التطعيم لطفلك إذا كانت لديك أسئلة.

ربما تم تحديث صحيفة الوقائع هذه. للاطلاع على أحدث صحيفة وقائع، يُرجى زيارة [./https://www.covidvaxoption.com](https://www.covidvaxoption.com)

أصدرت إدارة الغذاء والدواء الأمريكية ترخيص الاستخدام الطارئ لإتاحة لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 في أثناء جائحة كوفيد-19 (لمزيد من التفاصيل حول ترخيص الاستخدام الطارئ، يُرجى الاطلاع على القسم المُعنون "ما هو ترخيص الاستخدام الطارئ؟" في نهاية هذه الوثيقة). لم يحصل لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 على موافقة إدارة الغذاء والدواء في الولايات المتحدة. اطلع على صحيفة الوقائع هذه للحصول على معلومات عن اللقاح.

ما هو كوفيد-19؟

كوفيد-19 هو مرض يحدث بسبب فيروس كورونا يسمى فيروس كورونا-سارس-2. قد تصاب بكوفيد-19 جراء الاختلاط المباشر بشخص مصاب بهذا الفيروس.

وهو في الغالب مرض تنفسي يمكن أن يؤثر على أعضاء أخرى. سجّل المصابون بكوفيد-19 مجموعة واسعة من الأعراض التي تتراوح من كونها أعراضًا بسيطة إلى مرض شديد الخطورة يؤدي إلى الموت. قد تظهر الأعراض بعد مدة تتراوح من يومين إلى 14 يومًا من التعرض للفيروس. وتشمل الأعراض: حمى أو قشعريرة؛ سُعال؛ ضيق في التنفس؛ إعياء؛ آلام في العضلات أو الجسم؛ صداع الرأس؛ فقدان مفاجئ في حاسة التذوق أو الشم؛ التهاب الحلق؛ احتقان الأنف أو سيلانها؛ غثيان أو قيء؛ إسهال.

ما هو لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19؟

يُستخدم لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 للأفراد الذين تتراوح سنهم بين 6 أشهر و11 عامًا للوقاية من مرض كوفيد-19.¹ وقد صرّحت إدارة الغذاء والدواء الأمريكية بالاستخدام الطارئ لهذا اللقاح بموجب ترخيص الاستخدام الطارئ.

قد لا يكون لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 فعالاً في وقاية الجميع.

¹ يقوم لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (تركيبة 2023-2024) بتشفير البروتين الشوكي لسلسلة متحور أوميكرون XBB.1.5 من فيروس كورونا-سارس-2 (أوميكرون XBB.1.5).

ما الذي يجب أن تُخبر مقدم خدمة التطعيم به قبل أن يحصل طفلك على لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19؟
أخبر مقدم خدمة التطعيم لطفلك عن جميع حالات طفلك الطبية، بما في ذلك إذا كان طفلك:

- يعاني من الحساسية
- يعاني من التهاب عضلة القلب (التهاب العضلة القلبية) والتهاب التامور (التهاب غلاف القلب)
- لديه حمى
- يعاني من اضطراب النزيف أو إذا كان يعاني من تجلط الدم
- يعاني من نقص المناعة أو يتناول دواءً يؤثر على جهاز المناعة
- حاملاً
- مرضعة
- تلقى لقاحًا آخرًا لفيروس كوفيد-19
- سبق أن تعرض للإغماء بسبب حقنة

كيف يُعطى اللقاح؟

يُعطى لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 في شكل حقنة في العضل.

الأفراد من سن 6 أشهر إلى 4 سنوات

- بالنسبة للأفراد غير الملقحين: تُعطى ثلاث جرعات من اللقاح على مدار فترة لا تقل عن 11 أسبوعًا. تُعطى أول جرعتين بفاصل زمني 3 أسابيع. وتُعطى الجرعة الثالثة بعد فترة لا تقل عن 8 أسابيع من الجرعة الثانية.
- بالنسبة للأفراد الذين تلقوا جرعة واحدة من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (الأصلي أحادي التكافؤ)² أو لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 ثنائي التكافؤ³: تُعطى جرعتين من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19. وتُعطى الجرعة الأولى من اللقاح بعد 3 أسابيع من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (الأصلي أحادي التكافؤ) أو لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 ثنائي التكافؤ، والجرعة الثانية بعد 8 أسابيع على الأقل.
- بالنسبة للأفراد الذين تلقوا من 2 إلى 4 جرعات من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (الأصلي أحادي التكافؤ) أو لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 ثنائي التكافؤ: تُعطى جرعة واحدة من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 بعد 8 أسابيع على الأقل من الجرعة السابقة الأخيرة من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (الأصلي أحادي التكافؤ) أو لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 ثنائي التكافؤ.

² يشدّر اللقاح الأصلي أحادي التكافؤ فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 البروتين الشوكي للنسخة الأصلية من فيروس كورونا - سارس-2 فقط، ولم يعد مصرحًا باستخدامه في الولايات المتحدة.

³ يشدّر لقاح فايزر-بيونتك ثنائي التكافؤ المضاد لكوفيد-19 البروتين الشوكي للنسخة الأصلية لفيروس كورونا - سارس-2 وأوميكرون BA.4/BA.5 من فيروس كورونا - سارس-2، ولم يعد مصرحًا باستخدامه في الولايات المتحدة.

الأفراد من سن 5 إلى 11 سنة

- بالنسبة للأفراد غير الملقحين: تُعطى جرعة واحدة من لقاح فايزر-بيونتك لكوفيد-19.
- بالنسبة للأفراد الذين تلقوا جرعة واحدة أو أكثر من لقاح كوفيد-19 أحادي التكافؤ⁴ أو لقاح كوفيد-19 ثنائي التكافؤ⁵: تُعطى جرعة واحدة من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 بعد مرور شهرين على الأقل من الجرعة السابقة الأخيرة من أي لقاح أحادي التكافؤ أو ثنائي التكافؤ ضد كوفيد-19.

الأفراد الذين يعانون من نقص المناعة من سن 6 أشهر إلى 11 سنة

يمكن إعطاء جرعات إضافية من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19. لمزيد من المعلومات، تحدّث إلى مقدم الرعاية الصحية لطفلك.

مَن الذي لا ينبغي له تلقي لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19؟

أي شخص عانى من أي مما يلي ينبغي ألا يتلقى لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19:

- تفاعل تحسسي شديد بعد تلقي جرعة سابقة من أي من لقاحات فايزر-بيونتك المضادة لكوفيد-19
- أو تفاعل تحسسي شديد الخطورة لأي من مكونات تلك اللقاحات.

ما هي مكونات هذا اللقاح؟

يحتوي اللقاح على المكونات التالية: الحمض النووي الريبي المرسال، والدهون ((4-هيدروكسي بوتيل) أزانيديبيل) ثنائي (هكسان-1،6-دييل) ثنائي (2- هيكسيل ديكانوات)، 2 [(بولي إيثيلين). (جلايكول) -N,N [2000- ثنائي تيترايديكيل أسيتاميد،

2،1-ديستيريول-سن-جلسيرو-3-فوسفوكولين، والكوليسترول)، تروميثامين، هيدروكلوريد تروميثامين، والسكروز. قد يحتوي اللقاح أيضًا على كلوريد الصوديوم.

هل استخدم هذا اللقاح من قبل؟

تلقى ملايين الأفراد الذين تبلغ سنهم 6 أشهر أو أكثر لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 بموجب ترخيص الاستخدام الطارئ.

في تجربة سريرية، تلقى ما يقرب من 1,200 فرد تتراوح سنهم بين 6 أشهر إلى 23 شهرًا، وحوالي 1,800 فرد تتراوح سنهم بين 2 إلى 4 سنوات، وحوالي

3,100 فرد تتراوح سنهم من 5 إلى 11 عامًا، جرعة واحدة على الأقل من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (الأصلي أحادي التكافؤ). وفي تجربة سريرية أخرى، تلقى ما يقرب من 23000 فرد في سن 12 عامًا أو أكثر جرعة واحدة على الأقل من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (الأصلي أحادي التكافؤ).

في التجارب السريرية، تلقى 60 فردًا تتراوح سنهم بين 6 أشهر إلى 4 سنوات، و113 فردًا تتراوح سنهم بين 5 إلى 11 عامًا، و107 أفراد تتراوح سنهم بين 12 إلى 17 عامًا، و103 أفراد تتراوح سنهم بين 18 إلى 55 عامًا، و106 أفراد تزيد سنهم عن 55 عامًا، جرعة من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 ثنائي التكافؤ.

⁴ يشير أحادي التكافؤ إلى لقاح كوفيد-19 الذي يشفر البروتين الشوكي للسلالة الأصلية لفيروس كورونا- سارس-2 فقط.

⁵ يشير ثنائي التكافؤ إلى لقاح كوفيد-19 الذي يشفر البروتين الشوكي للسلالة الأصلية لفيروس كورونا- سارس-2 وأوميكرون

BA.4/BA.5 من فيروس كورونا- سارس-2.

يُصنَّع لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 بنفس الطريقة التي يُصنَّع بها لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (الأصلي أحادي التكافؤ) ولقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 ثنائي التكافؤ، لكنه يشفر البروتين الشوكي لسلسلة متحور أوميكرون XBB.1.5 من فيروس كورونا-سارس-2 (أوميكرون XBB.1.5).

ما فوائد لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19؟

وافقت إدارة الغذاء والدواء الأمريكية على استخدام لقاح فايزر-بيونتك لتوفير الحماية ضد كوفيد-19.

مدة الحماية ضد كوفيد-19 غير معروفة حالياً.

ما مخاطر تلقي لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19؟

توجد احتمالات ضئيلة لحدوث رد فعل تحسسي مفرط. تحدث التفاعلات التحسسية المفرطة عادة في غضون بضع دقائق إلى ساعة واحدة بعد تلقي الجرعة. لذلك، قد يُطلب مقدم خدمة التطعيم من طفلك البقاء في المكان الذي تلقى فيه اللقاح لمراقبته بعد تلقي التلقيح. يمكن أن تشمل علامات رد الفعل التحسسي الشديد ما يلي:

- صعوبة في التنفس
- تورّم في الوجه والحنك
- سرعة ضربات القلب
- طفح جلدي وخيم في جميع أنحاء الجسم
- الدوخة والضعف

حدثت حالات التهاب عضلة القلب والتهاب التامور (التهاب في الغشاء المحيط بالقلب) لبعض الأشخاص الذين تلقوا لقاحات الحمض النووي الريبي المرسال (الرنا المرسال) المضادة لكوفيد-19. حدثت حالات التهاب عضلة القلب والتهاب التامور بعد تلقي لقاحات فايزر-بيونتك المضادة لكوفيد-19 بشكل أكثر شيوعاً بين الذكور المراهقين الذين تتراوح سنهم بين 12 و 17 عاماً. في معظم هؤلاء الأفراد، بدأت الأعراض تظهر في غضون أيام قليلة بعد تلقي اللقاح. وفرصة حدوث ذلك منخفضة للغاية. يجب أن تطلب العناية الطبية على الفور إذا كان طفلك يعاني من أي من الأعراض التالية بعد تلقي اللقاح، خاصة خلال الأسبوعين اللاحقين لتلقي طفلك جرعة من اللقاح:

- ألم في الصدر
- ضيق في التنفس أو صعوبة به
- الشعور بتسارع ضربات القلب أو رفرقة القلب أو شدة خفقانه

قد تظهر أعراض إضافية أخرى خاصةً عند الأطفال، وتشمل:

- إغماء
- تهيج مستمر وغير معتاد
- سوء تغذية مستمر وغير معتاد
- إجهاد مستمر وغير معتاد أو نقص الطاقة
- التقيؤ المستمر
- آلام مستمرة في البطن
- شحوب وبرودة مستمرة وغير عادية في البشرة

تشمل الآثار الجانبية التي أُبلغ عنها فيما يتعلق بلقاحات فايزر-بيونتك المضادة لكوفيد-19 ما يلي:

- ردود فعل تحسسية شديدة
- تفاعلات تحسسية غير مفرطة مثل الطفح الجلدي أو الحكة أو ظهور البثور أو تورم الوجه
- التهاب عضلة القلب (التهاب العضلة القلبية)
- التهاب التامور (التهاب غلاف القلب)
- ألم عند مكان الحقن أو التألم عند لمسه
- الشعور بالتعب
- الصداع
- آلام العضلات
- القشعريرة
- آلام في المفاصل
- حمى
- تورم مكان الحقن
- احمرار مكان الحقن
- غثيان
- الشعور بالإعياء
- تضخم العقد الليمفاوية (اعتلال عقدي لمفي)
- فقدان الشهية
- إسهال
- قيء
- آلام في الذراع
- الإغماء المصاحب لحقن اللقاح
- دوار
- تهيج

قد لا تكون تلك هي كل الأعراض الجانبية المحتملة. وقد تحدث آثار جانبية خطيرة وغير متوقعة. ولا تزال الأعراض الجانبية المحتملة قيد الدراسة.

ما الذي يتوجب فعله بخصوص الآثار الجانبية؟

إذا كان طفلك يعاني من رد فعل تحسسي شديد، فاتصل برقم 911 أو اذهب إلى أقرب مستشفى.

اتصل بمقدم التطعيم أو مقدم الرعاية الصحية الخاص بطفلك إذا كان لدى طفلك أي آثار جانبية تزعجه أو لا تختفي.

أبلغ إدارة الغذاء والدواء الأمريكية/مركز السيطرة على الأمراض والوقاية منها عن الآثار الجانبية للقاح وفقاً لنظام الإبلاغ عن الأحداث الضارة للقاح. رقم الاتصال المجاني الخاص بنظام الإبلاغ عن آثار اللقاحات العكسية هو 1-800-822-796، وإلا فأبلغ عبر الإنترنت من خلال <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. يرجى كتابة "Pfizer- BioNTech COVID-19 Vaccine (2023-2024 Formula) EUA (لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 تركيبة 2024-2023) ترخيص الاستخدام الطارئ) في السطر الأول من الخانة رقم 18 من نموذج التقرير.

كما يمكنك إبلاغ شركة فايزر عن الآثار الجانبية عبر معلومات الاتصال المذكورة أدناه.

رقم الهاتف	رقم الفاكس	الموقع الإلكتروني
1985-438-800-1	8337-635-866-1	www.pfizersafetyreporting.com

ماذا لو قررت عدم تلقي طفلي للقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19؟
نظراً لاستخدام اللقاح بناء على ترخيص الاستخدام الطارئ، فلديك حرية اختيار قبول أو رفض تلقي هذا اللقاح. إذا قررت عدم تلقي طفلك هذا اللقاح، فلن يغير ذلك الرعاية الطبية القياسية.

هل توجد لقاحات أخرى للوقاية من كوفيد-19 إلى جانب لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19؟
قد تتوفر لقاحات أخرى للوقاية من كوفيد-19 بموجب ترخيص الاستخدام الطارئ، منها اللقاحات التي تشفر البروتين الشوكي لسلسلة المتحور أو ميكرون XBB.1.5 من فيروس كورونا- سارس-2 (أومكرون XBB.1.5).

هل يمكن لطفلي أن يتلقى لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 في نفس الوقت الذي يتلقى فيه لقاحات أخرى؟
لم تُقدّم إلى إدارة الغذاء والدواء بيانات بشأن إعطاء لقاح فايزر-بيونتك في نفس الوقت مع لقاحات الأخرى. إذا كنت تفكر في تلقي طفلك لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 مع لقاحات أخرى، فناقش الخيارات مع مقدم الرعاية الصحية لطفلك.

ماذا لو كان طفلي يعاني من نقص المناعة؟
يمكن أن يتلقى الأفراد الذين تتراوح سنهم بين 6 أشهر و11 عامًا ويعانون من نقص المناعة جرعات إضافية من لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 (انظر كيف يُعطى اللقاح؟ أعلاه).


قد لا تعطي اللقاحات مناعة جيدة ضد كوفيد-19 لدى الأشخاص الذين يعانون من نقص المناعة؛ لذلك، يجب أن يستمر طفلك في الحفاظ على احتياطات التباعد البدني للمساعدة في الوقاية من كوفيد-19. يجب تطعيم المخالطين المقربين لطفلك حسب الاقتضاء.

ماذا عن الحمل أو الرضاعة؟
إذا كانت طفلاتك حاملاً أو مرضعة، فناقش الخيارات مع مقدم الرعاية الصحية لها.

هل سينقل هذا اللقاح مرض كوفيد-19 إلى طفلي؟
لا. لا يحتوي هذا اللقاح على فيروس كورونا- سارس-2 ولا يمكن أن يتسبب في إصابة طفلك بمرض كوفيد-19.

معلومة إضافية

لمزيد من الاستفسارات؛ قم بزيارة الموقع الإلكتروني أو اتصل برقم الهاتف الموضح أدناه. للوصول إلى أحدث صحيفة وقائع، يرجى مسح رمز الاستجابة السريعة الوارد أدناه.

رقم الهاتف	الموقع الإلكتروني العالمي
استشر مقدم خدمات التطعيم. تفضل بزيارة الموقع الإلكتروني لمركز السيطرة على الأمراض والوقاية منها على https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html تفضل بزيارة الموقع الإلكتروني لإدارة الغذاء والدواء الأمريكية على https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization تفضل بزيارة الموقع الإلكتروني لإدارة الغذاء والدواء الأمريكية على https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-use-authorization-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization اتصل بقسم الصحة العامة المحلي أو التابع للولاية.	www.cvdvaccine.com 

كيف يمكنني معرفة المزيد؟

- استشر مقدم خدمات التطعيم.
- تفضل بزيارة الموقع الإلكتروني لمركز السيطرة على الأمراض والوقاية منها على <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>
- تفضل بزيارة الموقع الإلكتروني لإدارة الغذاء والدواء الأمريكية على <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>
- اتصل بقسم الصحة العامة المحلي أو التابع للولاية.

أين سيتم تسجيل معلومات التلقيح؟

قد يقوم مقدم خدمة التطعيم بتضمين معلومات التطعيم الخاصة بطفلك في نظام معلومات التحصين الخاص بالولاية أو المنطقة المحلية أو أي نظام آخر مخصص. للمزيد من المعلومات حول نظام معلومات التحصين، تفضل بزيارة: <https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html>

ما هو برنامج التدابير المضادة للتعويض عن الإصابات؟

برنامج التدابير المضادة للتعويض عن الإصابات هو برنامج فيدرالي قد يساعد في دفع تكاليف الرعاية الطبية والنفقات المحددة الأخرى لبعض الأشخاص الذين أصيبوا بأضرار بالغة جراء بعض الأدوية أو اللقاحات، بما في ذلك هذا اللقاح. بوجه عام، يجب تقديم مطالبة إلى برنامج التدابير المضادة للتعويض عن الإصابات في غضون عام واحد من تاريخ تلقي اللقاح. لمعرفة المزيد عن هذا البرنامج، قم بزيارة www.hrsa.gov/cicp أو اتصل بـ 1-855-266-2427

ما هو ترخيص الاستخدام الطارئ (EUA)؟

صرّحت إدارة الغذاء والدواء الأمريكية باستخدام لقاح فايزر-بيونتك المضاد لكوفيد-19 بموجب آلية إتاحة في حالات الطوارئ تسمى ترخيص الاستخدام الطارئ. يدعم ترخيص الاستخدام الطارئ إعلان وزير الصحة والخدمات البشرية الذي ينص على أن هناك ظروفًا تبرر الاستخدام الطارئ للأدوية والمنتجات البيولوجية أثناء جائحة كوفيد-19. لم يخضع المنتج المصرح له بالاستخدام الطارئ لنفس النوع من الفحوصات من قبل إدارة الغذاء والدواء الأمريكية مثل غيره من المنتجات المعتمدة من قبلها.

قد تُصرح إدارة الغذاء والدواء الأمريكية بالاستخدام الطارئ عند مجابهة معايير محددة حيث تتضمن عدم توفر أي بدائل ملائمة مُعتمدة. بالإضافة إلى ذلك، يستند قرار إدارة الغذاء والدواء إلى مجموع البيانات العلمية المتاحة التي توضح أن اللقاح قد يكون

فعالاً للوقاية من مرض كوفيد-19 أثناء جائحة كوفيد-19 وأن الفوائد المعروفة والمحتملة للقاح تفوق المخاطر المعروفة والمحتملة له. يجب استيفاء جميع تلك المعايير للتصريح بالاستخدام الطارئ للقاح أثناء وجود جائحة كوفيد-19.

يسري ترخيص الاستخدام الطارئ لهذا اللقاح طوال مدة إعلان الترخيص بالاستخدام الطارئ في جائحة كوفيد-19، ما لم يتم إنهاؤه أو إلغاؤه (بعدها قد يوقف استخدام اللقاح نهائياً).

BIONTECH

صُنِعَ لصالِح
BioNTech Manufacturing GmbH
An der Goldgrube 12
55131 ماينز-ألمانيا



صَنَعَتْهُ
Pfizer Inc., New York, NY 10001

LAB-1572-2.7a

تاريخ التفتيح: 11 أيلول/ سبتمبر 2023

مسح ضوئي لتسجيل أن صحيفة الوقائع هذه قُدمت إلى متلقي اللقاح من أجل السجلات الطبية الإلكترونية/ أنظمة معلومات التطعيم.



GDTI: 0886983000585