



COVID-19

免责声明：本网站持续更新。在所有内容翻译完成之前，其中一些内容可能为英文。

COVID-19疫苗加强针

2021年9月1日更新

HHS宣布了一项计划，将在这个秋季开始提供COVID-19疫苗加强针剂。CDC的独立咨询委员会（免疫接种咨询委员会）将继续开会讨论全球流行病的演变数据及COVID-19疫苗的使用。ACIP将在全面审核证据后向公众作出进一步的加强针剂施用建议。

何时可以接种COVID-19疫苗加强针？

不是现在。该计划的目标是让人们在秋季开始接种一剂COVID-19加强针，人们在接种mRNA疫苗（即[辉瑞-生物科技或莫德纳](#)）第二剂8个月后开始符合加强针接种条件。这将根据美国食品药品监督管理局（FDA）的授权和CDC免疫接种咨询委员会（ACIP）的建议进行。FDA正在进行独立评估，以确定mRNA疫苗加强剂的安全性和有效性。ACIP将根据对证据的全面审核决定是否发出加强剂建议。

哪些群体优先接种加强剂？

如果FDA授权并且ACIP建议接种加强剂，则在2021年早些时候首批接受COVID-19免疫接种的人群（例如风险最大的人）可能会是第一批有资格接种加强剂的人群。这包括医疗护理提供者、长期护理机构的居民和其他老年人。

美国为什么要等待开始提供COVID-19疫苗加强剂？

美国获得授权的COVID-19疫苗仍然对于降低重病、住院治疗和死亡[高度有效](#)，即使对于广泛传播的[德尔塔](#)变种也是如此。COVID-19在不断演变，专家们正在研究所有可用数据，以了解疫苗的效用情况，包括新变种（如[德尔塔](#)）如何影响疫苗的有效性。如果FDA授权且ACIP建议接种加强剂，我们的目标是在这个秋季让人们开始接种COVID-19加强剂。

接种强生杨森（J&J/Janssen）COVID-19疫苗的人是否可以接种mRNA疫苗加强剂？

不可以，如果有人之前接种过[强生/杨森疫苗](#)，目前没有足够的数据支持接种mRNA疫苗针剂（[辉瑞-生物科技或莫德纳](#)）。接种强生/杨森疫苗的人可能需要接种强生/杨森疫苗的加强针剂，预计未来几周将有更多数据。有了这些数据，CDC将及时向公众通报有关强生/杨森加强针的计划。

接种强生杨森（J&J/Janssen）COVID-19疫苗的人是否需要接种加强针剂？

接种[J&J COVID-19 疫苗](#)的人也可能需要接种加强剂。由于J&J/Janssen疫苗在首批mRNA疫苗剂量（[辉瑞生物科技](#)和[莫德纳](#)）之后70天才开始在美国施用，支撑这一决策所需的数据尚不可得。预计接下来数周将获得这些数据。得到数据后，CDC将及时通知公众关于J&J/Janssen加强针剂的计划。

如果我们需要加强剂，这是否意味着疫苗没有发挥作用？

不是。[COVID-19疫苗发挥着良好作用](#)，预防重病、住院治疗和死亡，甚至对于广泛传播的[德尔塔变种](#)也有效。但是，对于德尔塔变种，公共卫生专家们开始注意到对轻至中度症状的防护力降低。因此，美国卫生及公共服务部（HHS）正在计划推出加强针，以让免疫接种者在未来几个月维持保护力。

加强针剂和额外针剂有何不同？

有时，[免疫系统功能中度至严重受损](#)人群在首次免疫接种后无法建立足够（或任何）保护。此时，接种另一剂疫苗有时可以帮助他们建立更多疾病防护。对于有些免疫功能降低人群和COVID-19疫苗似乎就是这种情况。CDC建议免疫功能中度至严重受损人群考虑在完成初次连续接种2剂mRNA COVID-19疫苗至少28天后接种一剂额外（第三剂）mRNA COVID-19疫苗（[辉瑞·生物科技](#)或[莫德纳](#)）。

相反，“加强剂”指的是给免疫接种后已建立足够保护但保护力随着时间逐渐降低（称为免疫力减弱）的人们接种另一剂疫苗。HHS已经[制定了一项计划](#)，于今年秋天开始给人们提供COVID-19加强剂。该计划的实施遵守FDA的授权和ACIP的建议。

相关页面

- › [了解COVID-19疫苗如何发挥作用](#)
- › [确保COVID-19疫苗发挥作用](#)
- › [关于COVID-19免疫接种的常见问题解答](#)

2021年9月1日最后更新