



COVID-19

谁有资格接种COVID-19疫苗加强针剂?

2021年9月27日更新

[打印](#)

您需要了解的信息

COVID-19疫苗加强针剂适用于至少6个月前完成接种初始系列辉瑞-生物科技疫苗的以下人群：

- 65岁及以上
- 18岁以上且患有**基础疾病**
- 18岁以上且在**高风险环境**中工作
- 18岁以上且在**高风险环境**中生活

数据支持加强针需求

研究表明，接种COVID-19疫苗后，**对防御病毒的保护可能会随着时间的推移而降低**，对防御德尔塔变种的保护能力也会降低。尽管为65岁及以上的成年人接种COVID-19疫苗在预防严重疾病方面仍然有效，但**最新数据** [\[4.7 MB, 88页\]](#)表明，接种疫苗在预防感染或症状较轻的疾病方面效果较差。新出现的证据还表明，在医疗人员和其他一线工作人员中，针对COVID-19感染的疫苗有效性会随着时间的推移而下降。这种较低的有效性可能是由于接种疫苗后随着时间的推移保护作用降低（例如免疫力减弱）以及德尔塔变种的传染性更强所导致的。

来自小规模临床试验的数据表明，辉瑞-生物科技**加强剂**在6个月前完成其初始序列的试验参与者中**增加了其免疫应答**。随着免疫应答的增加，人们抵抗COVID-19（包括德尔塔变种）的能力应该也得到了改善。

当前，初始接种辉瑞-生物科技疫苗的人中仅有特定人群可接种加强针。

65岁及以上的人群以及患有基础疾病的50-64岁成年人应接种辉瑞-生物科技疫苗加强剂。 COVID-19重病风险随着**年龄的增长而增加**，患有**基础疾病**的任何年龄段人群的重病风险也会增加。

长期护理环境中18岁及以上的住户应接种一剂辉瑞-生物科技疫苗加强剂。 因为长期护理环境中的住户在密切的集体环境中生活且通常为患有**基础疾病**的老年人，他们面临更高的COVID-19感染和重病高风险。

患有基础疾病的18-49岁人群也可以根据个人受益和风险情况接种辉瑞-生物科技疫苗加强剂。 患有**基础疾病**的18-49岁成年人面临COVID-19重病高风险，但不如50岁及以上患有基础疾病的成年人高。18-49岁患有基础疾病的人群可在衡量个人风险和受益后接种加强剂。随着更多数据可用，本建议未来可能会有变化。

年龄在18-64岁的人群因职业或机构环境而接触和传播COVID-19的风险更大，这些人可根据各自的受益和风险情况接种辉瑞-生物科技疫苗加强剂。 年龄在18-64岁的成年人在某些环境（例如医疗保健、学校、惩戒机构、无家可归者收容所）工作或居住，可能面临接触COVID-19的更高风险，因为病毒可能会在他们工作或居住的地方传播。这种风险可能因环境而异，且基于COVID-19在社区中的传播程度，因职业或机构环境而面临COVID-19接触和传播风险更高的18-64岁人群在考虑其各自的风险和受益情况后，可以接种加强剂。随着可用数据的增多，此建议在将来可能会更改。

根据CDC此前的详细规定，COVID-19接触和传播高风险职业包括一线基本服务人员和医疗人员^[1]

- 急救人员（医疗人员、消防人员、警察、聚居护理人员）
- 教育工作者（教师、支持工作人员、日托工作人员）
- 食品和农业工作人员
- 制造业工作人员
- 惩戒工作人员
- 美国邮政服务工作人员
- 公共交通工作人员
- 百货店工作人员

¹ 此列表未来可能更新

查找COVID-19疫苗

查找COVID-19疫苗： 搜索 vaccines.gov、编辑短信发送您的邮政编码至438829，或拨打1-800-232-0233查找您附近的接种地点。

- 查看所在地的[本地药房网站](#)，了解是否可直接上门或预约接种疫苗。
- 联系您的[州或地方卫生部门](#)获取更多信息。

常见问题

如果我不属于建议群体，何时可以获得COVID-19疫苗加强剂？

随着更多数据可用，可能建议其他群体接种加强针。[美国已批准和授权的COVID-19疫苗](#)仍然可有效降低重病、住院和死亡风险。专家们正在研究所有可用数据，以理解疫苗对于不同群体的效力。这包括新变种（如德尔塔）如何影响疫苗有效性的研究。

已接种了莫德纳或强生杨森（J&J/Janssen）疫苗的人怎么办？

免疫接种咨询委员会（ACIP）和CDC的建议受到美国食品药品监督管理局（FDA）[授权](#) 制约。当前，辉瑞-生物科技加强针授权仅适用于初始接种序列为辉瑞-生物科技疫苗的人士。建议群体中接种了莫德纳或J&J/Janssen疫苗的人可能需要加强针。预计很快将获得更多关于莫德纳和J&J/Janssen加强针有效性和安全性的更多数据。获得这些数据后，CDC将及时为公众提供莫德纳和J&J/Janssen加强针接种计划。

如果我需要接种加强针，这是否意味着疫苗没有发挥作用？

不是。[COVID-19疫苗有效地](#)预防重病、住院和死亡，即使面对广泛传播的德尔塔变种也是如此。但是，公共卫生专家开始注意到对轻症和中度疾病的保护力降低，特别是在特定群体中。

接种加强针有哪些风险？

到目前为止，接种辉瑞-生物技术加强剂后的[反应报告](#) [\[4.7 MB, 88页\]](#)与接种2剂初级系列疫苗相似。疲劳和注射部位疼痛是最常见的副作用。总的来说，大多数副作用是轻度到中度。但是，与接种2剂初级系列疫苗一样，[严重副作用很罕见](#)，但也可能发生。

如果不接种加强针，我是否仍被视为“全剂量免疫接种”？

是的。在接种了2剂序列（如辉瑞-生物科技或莫德纳疫苗）第二剂两周后，或接种单剂疫苗（如J&J/Janssen疫苗）两周后，人们仍被视为全剂量免疫接种。

免疫接种卡和加强针

在您预约接种第一剂疫苗时，应该收到了一张免疫接种卡，告知您接种了哪种COVID-19疫苗、接种日期以及接种地点。在您接种加强针时请携带此免疫接种卡。

- **接种疫苗时请带上您的免疫接种卡**以便您的疫苗提供者填写您的加强针相关信息。
- **请将免疫接种卡保存好**，以备将来需要时使用。考虑在接种加强针后将免疫接种卡拍照留作备份。
- 如果您第一次接种疫苗时没有收到COVID-19免疫接种卡，联系您接种第一剂的免疫接种点或向您的州卫生部门咨询如何获取该卡。
 - 如果您丢失了免疫接种卡或没有副本，请直接与您的疫苗接种提供者联系，以查询您的免疫接种记录。
 - 如果您无法直接联系您的疫苗接种提供者，请联系所在州卫生部门的免疫信息系统（IIS）。您可以在CDC网站上查找[各州IIS信息](#)。疫苗接种提供者必须向其IIS和相关系统报告COVID-19免疫接种情况。
 - 如果您在接种第一剂或第二剂疫苗后注册了v-safe或VaxText，您可以使用这些工具访问您的免疫接种信息。
 - 如果您已尽一切努力查找您的疫苗接种信息，但无法获得副本或重获免疫接种卡，并且仍需接种第二剂，请与免疫接种提供者联系。

CDC **不保留**免疫接种记录或决定疫苗接种记录的使用方式，CDC也 **不向**人们提供带有CDC标签的白色COVID-19免疫接种记录卡。这些卡由州卫生部门分发给免疫接种提供者。

如果您对免疫接种记录有其他疑问，请[联系您所在州的卫生部门](#)。您当地或州卫生部门也可以提供有关您所在地区法律或法规的更多信息。

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](#)

更多信息

[ACIP演示文稿，2021年9月22-23日](#)