

# Cuestionario de control previo a la inscripción

Pregunta n.º	Pregunta de control	Medida a tomar
1.	<p>¿Alguna vez tuvo una <b>reacción alérgica grave que haya puesto en peligro su vida*</b> (como la anafilaxia) a una dosis anterior de la vacuna contra el COVID-19 de <b>Pfizer-BioNTech</b> o a alguno de los ingredientes de la vacuna (incluido el polietilenglicol)?</p> <p style="text-align: center;"><u>O</u></p> <p>¿Alguna vez tuvo una <b>reacción alérgica de cualquier gravedad</b> dentro de las 4 horas siguientes a la recepción de la primera dosis de la vacuna contra el COVID-19 de <b>Pfizer-BioNTech</b> o una alergia diagnosticada a un ingrediente específico de la vacuna (incluido el polietilenglicol)? (<i>Aviso: las reacciones alérgicas pueden incluir síntomas como urticaria; hinchazón de la cara, la boca o la garganta; o sibilancias y dificultad para respirar</i>).</p> <p><b>Ingredientes de la vacuna de <u>Pfizer-BioNTech</u>:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ARN mensajero (ARNm)</li> <li>• Lípidos: <ul style="list-style-type: none"> <li>○ ((4-hidroxibutil)azanedil)bis((hexano-6,1-diil)bis(2-hexildecanoato)</li> <li>○ 2[(polietilenglicol)-2000]-N,N-ditetradecilacetamida</li> <li>○ 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina</li> <li>○ Colesterol</li> </ul> </li> <li>• Cloruro de potasio</li> <li>• Fosfato de potasio monobásico</li> <li>• Cloruro de sodio</li> <li>• Fosfato dibásico de sodio dihidratado</li> <li>• Sacarosa</li> </ul>	
	➤ <b>SÍ</b>	NO aplicar la vacuna de Pfizer-BioNTech o Moderna. La persona puede recibir la vacuna de Janssen si no tiene ninguna contraindicación para esa vacuna (ver la <b>pregunta 3</b> a continuación), pero <u>debe</u> hablar sobre sus antecedentes de alergias con su proveedor de atención primaria primero y realizarse una evaluación clínica. La vacuna de Janssen debe programarse para que se administre al menos 28 días después de cualquier dosis previa de la vacuna de Pfizer (si corresponde).
	➤ <b>NO</b>	Continuar con la pregunta n.º 2
2.	<p>¿Alguna vez tuvo una <b>reacción alérgica grave que haya puesto en peligro su vida*</b> (como la anafilaxia) a una dosis anterior de la vacuna contra el COVID-19 de <b>Moderna</b> o a algún ingrediente de la vacuna (incluido el polietilenglicol)?</p> <p style="text-align: center;"><u>O</u></p> <p>¿Alguna vez tuvo una <b>reacción alérgica de cualquier gravedad</b> dentro de las 4 horas siguientes a la recepción de la primera dosis de la vacuna contra el COVID-19 de <b>Moderna</b> o una alergia diagnosticada a un ingrediente específico de la vacuna (incluido el polietilenglicol)? (<i>Nota: las reacciones alérgicas pueden incluir síntomas como urticaria; hinchazón de la cara, la boca o la garganta; o sibilancias y dificultad para respirar</i>).</p> <p><b>Ingredientes de la vacuna de <u>Moderna</u>:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ARN mensajero (ARNm)</li> <li>• Lípidos: <ul style="list-style-type: none"> <li>○ SM-102 (propiedad de Moderna)</li> <li>○ Polietilenglicol [PEG] 2000 dimiristoil glicerol [DMG]</li> <li>○ 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocolina [DSPC]</li> <li>○ Colesterol</li> </ul> </li> <li>• Trometamina</li> <li>• Clorhidrato de trometamina</li> <li>• Ácido acético</li> <li>• Acetato de sodio</li> <li>• Sacarosa</li> </ul>	

	➤ <b>SÍ</b>	NO aplicar la vacuna de Moderna o Pfizer-BioNTech. La persona puede recibir la vacuna de Janssen si no tiene ninguna contraindicación para esa vacuna (ver la <b>pregunta 3</b> a continuación), pero <u>debe</u> hablar sobre sus antecedentes de alergias con su proveedor de atención primaria primero y realizarse una evaluación clínica. La vacuna de Janssen debe programarse para que se administre al menos 28 días después de cualquier dosis previa de la vacuna de Moderna (si corresponde).
	➤ <b>NO</b>	Continuar con la pregunta n.º 3
<b>3.</b>	<p>¿Alguna vez tuvo una <b>reacción alérgica grave que haya puesto en peligro su vida*</b> (como la anafilaxia) a una dosis anterior de la vacuna contra el COVID-19 de <b>Janssen</b> o a alguno de los ingredientes de la vacuna (incluido el polisorbato)?</p> <p><u>O</u></p> <p>¿Alguna vez tuvo una <b>reacción alérgica de cualquier gravedad</b> dentro de las 4 horas siguientes a la recepción de la primera dosis de la vacuna contra el COVID-19 de <b>Janssen</b> o una alergia diagnosticada a un ingrediente específico de la vacuna (incluido el polisorbato)? (Nota: las reacciones alérgicas pueden incluir síntomas como urticaria; hinchazón de la cara, la boca o la garganta; o sibilancias y dificultad para respirar).</p> <p><b>Ingredientes de la vacuna de Janssen:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Partículas de adenovirus inactivadas</li> <li>• Ácido cítrico monohidratado</li> <li>• Citrato trisódico dihidrato</li> <li>• Etanol</li> <li>• 2-hidroxiopropil-β-ciclodextrina (HBCD)</li> <li>• Polisorbato-80</li> <li>• Cloruro de sodio</li> </ul>	
	➤ <b>SÍ</b>	NO administrar la vacuna de Janssen. La persona puede recibir la vacuna de Pfizer o Moderna si no tiene ninguna contraindicación para esas vacunas (ver las <b>preguntas 1 y 2</b> ), pero <u>debe</u> hablar sobre sus antecedentes de alergias con su proveedor de atención primaria primero y realizarse una evaluación clínica.
	➤ <b>NO</b>	Continuar con la pregunta n.º 3
<b>4.</b>	<p>¿Alguna vez tuvo una <b>reacción alérgica grave que haya puesto en peligro su vida*</b> (como la anafilaxia) a cualquier cosa (incluidos otros medicamentos, alimentos, sustancias, exposiciones ambientales, etc.)?</p> <p><u>O</u></p> <p>¿Alguna vez tuvo una <b>reacción alérgica de cualquier gravedad</b> dentro de las 4 horas siguientes a la recepción de otra vacuna o terapia de medicamentos inyectables (por ejemplo, inyecciones intravenosas, intramusculares o bajo la piel)?</p>	
	➤ <b>SÍ</b>	La persona puede programar la vacunación, pero se recomienda que primero hable sobre su historial de alergias y los posibles riesgos y beneficios de la vacuna con su proveedor de atención primaria. Ofrézcale a la persona el documento "Información sobre la vacuna contra el COVID-19 para personas con ciertas condiciones médicas". Después de recibir la vacuna, la persona quedará en observación durante 30 minutos.
	➤ <b>NO</b>	Continuar con la pregunta n.º 5
<b>5.</b>	<p>¿Ha recibido una terapia de anticuerpos pasivos para tratar el COVID-19 en los últimos 90 días (esto incluye el plasma de convalecientes y los anticuerpos monoclonales, como bamlanivimab y casirivimab/imdevimab)? (Nota: las vacunas contra el COVID-19 no deben administrarse durante al menos 90 días después de que la persona haya recibido una terapia de anticuerpos pasivos como tratamiento del COVID-19 para evitar que la</p>	

	<b>terapia de anticuerpos interfiera con la vacuna).</b>	
	➤ SÍ	NO programar la vacunación hasta transcurridos 90 días desde la terapia de anticuerpos pasivos.
	➤ NO	Continuar con la pregunta n.º 6
<b>6.</b>	<b>¿Ha recibido otra vacuna no relacionada (p. ej., contra la gripe) en los últimos 14 días?</b> <i>(Nota: la vacuna contra el COVID-19 debe administrarse sola y al menos 14 días separada de otras vacunas).</i>	
	➤ En caso afirmativo, ¿cuál fue la fecha de la última aplicación de otra vacuna? (Ingrese la fecha)	
	➤ SÍ	NO programar la vacunación hasta transcurridos 14 días desde la aplicación de la otra vacuna.
	➤ NO	Continuar con la pregunta n.º 7
<b>7.</b>	<b>¿Está usted gravemente inmunodeprimido** (su sistema inmunitario está debilitado y no funciona correctamente)?</b>	
	➤ SÍ	La persona puede programar la vacunación, pero se recomienda que primero hable sobre su situación de inmunosupresión y los posibles riesgos y beneficios de la vacuna con el proveedor tratante. Ofrézcale a la persona " <i>Información sobre la vacuna contra el COVID-19 para personas con ciertas condiciones médicas</i> ".
	➤ NO	Continuar con la pregunta n.º 8
<b>8.</b>	<b>¿Actualmente está embarazada?</b>	
	➤ SÍ	La persona puede programar la vacunación, pero se recomienda que primero hable sobre su embarazo y los posibles riesgos y beneficios de la vacuna con su obstetra. Ofrézcale a la persona " <i>Información sobre la vacuna contra el COVID-19 para personas con ciertas condiciones médicas</i> ".
	➤ NO	Fin

\* Las reacciones alérgicas graves que ponen en peligro la vida incluyen síntomas de anafilaxia como hinchazón en la cara, la boca o la garganta; sibilancias o dificultad para respirar; pérdida repentina de la presión arterial, entre otros, que suelen requerir que la persona reciba epinefrina y acuda al hospital.

\*\* Las condiciones de inmunodepresión grave incluyen estar en quimioterapia para tratar el cáncer, estar a menos de un año de recibir un trasplante de células madre hematopoyéticas o de órganos sólidos, una infección por VIH no tratada con un recuento de linfocitos CD4 inferior a 200, un trastorno de inmunodeficiencia primaria, niveles altos de esteroides, entre otros motivos.