

**FICHA DE INFORMAÇÕES SOBRE VACINAS PARA PESSOAS
DESTINÁRIAS E CUIDADORAS**
**INFORMAÇÃO SOBRE A SPIKEVAX (VACINA COVID-19, mRNA), VACINA DA
MODERNA CONTRA A COVID-19 E VACINA DA MODERNA CONTRA A COVID-19,
BIVALENTE (ORIGINAL E OMICRON BA.4/BA.5) PARA PREVENIR A DOENÇA
POR CORONAVÍRUS 2019 (COVID-19)**

**PARA PESSOAS COM IDADE
IGUAL OU SUPERIOR A 6 ANOS**

Você ou a sua criança estão a receber a SPIKEVAX (vacina contra a COVID-19, mRNA), Vacina da Moderna contra a COVID-19 ou Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente (Original e Ómicron BA.4/BA.5), doravante denominada Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente, para prevenir a doença por Coronavírus 2019 (COVID-19) causada pelo SARS-CoV-2.

Esta Ficha Informativa sobre Vacinação para Pessoas Destinatárias e Pessoas Cuidadoras compreende a Ficha Informativa sobre a Vacina da Moderna contra a COVID-19, autorizada, e a Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente autorizada para utilização em pessoas com 6 anos de idade ou mais, e também inclui informações sobre a vacina SPIKEVAX (Vacina contra a COVID-19, mRNA) licenciada pela Agência de Medicamentos e Alimentos (Food and Drug Administration, FDA) para utilização em pessoas com 12 anos de idade ou mais.¹

A SPIKEVAX aprovada pela FDA (vacina contra a COVID-19, mRNA) e a Vacina da Moderna contra a COVID-19 com Autorização de Utilização de Emergência (EUA) para pessoas com 12 anos de idade ou mais podem ser usadas de forma intercambiável quando usados??de acordo com suas respetivas instruções de utilização.²

A SPIKEVAX (vacina contra a COVID-19, mRNA) é uma vacina contra a COVID-19 aprovada pela FDA, fabricada pela ModernaTX, Inc. Está aprovada na forma de uma série de duas doses que visam a prevenção da COVID-19 em indivíduos com idade igual ou superior a 18 anos de idade. Também está autorizada, nos termos da AUE, a fornecer:

- uma série primária de duas doses a indivíduos dos 12 aos 17 anos de idade; e
- uma terceira dose de série primária para indivíduos com idade igual ou superior a 12 anos que se determinou terem certos tipos de imunocomprometimento.

¹ Você poderá receber esta ficha informativa mesmo que a sua criança tenha 5 anos de idade. As crianças que completarem 5 anos de idade entre as datas de toma das doses da série primária podem receber, em qualquer dose da série primária: (1) a Vacina da Moderna contra a COVID-19 autorizada para utilização em pessoas de 6 meses aos 5 anos de idade; ou (2) a Vacina da Moderna contra a COVID-19 autorizada para utilização em pessoas dos 6 aos 11 anos de idade.

As crianças que completarem 12 anos de idade entre as datas de toma das doses da série primária podem receber, em qualquer dose da série primária: (1) a Vacina da Moderna contra a

COVID-19 autorizada para administração a indivíduos dos 6 aos 11 anos de idade; ou (2) a Vacina da Moderna contra a COVID-19 autorizada para administração a indivíduos com idade igual ou superior a 12 anos; ou (3) a SPIKEVAX (vacina contra a COVID-19, mRNA).

² A SPIKEVAX (Vacina contra a COVID-19, mRNA) aprovada pela FDA e uma apresentação da Vacina da Moderna contra a COVID-19 com AUE (fornecida em frascos com tampas vermelhas e rótulos com borda azul claro) podem ser usadas de forma intercambiável na série primária em pessoas com idade igual ou superior a 12 anos. Não existem quaisquer preocupações de segurança ou eficácia.

A Vacina da Moderna contra a COVID-19 recebeu AUE da FDA para fornecer:

- **uma série primária de duas doses a pessoas com idade igual ou superior a 6 anos; e**
- **uma terceira dose de série primária para pessoas com idade igual ou superior a 6 anos que se determinou terem determinados tipos de imunocomprometimento.**

A Vacina da Moderna contra a COVID-19 recebeu AUE da FDA para fornecer:

- **uma dose de reforço única para pessoas com 6 anos de idade ou mais pelo menos 2 meses após a conclusão da vacinação primária com qualquer vacina monovalente³ contra a COVID-19 aprovada; ou**
- **uma dose de reforço única para pessoas com idade igual ou superior a 6 anos, pelo menos 2 meses após a conclusão da vacinação primária com qualquer vacina monovalente autorizada ou aprovada contra a COVID-19.**

Esta Ficha Informativa sobre Vacinação contém informações para ajudar a que entenda os riscos e os benefícios da SPIKEVAX (Vacina contra a COVID-19, mRNA), da Vacina da Moderna contra a COVID-19 e da Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente, que pode receber porque a COVID-19 é atualmente uma pandemia. Fale com a pessoa profissional de vacinação se tiver dúvidas.

A SPIKEVAX (vacina contra a COVID-19, mRNA), a Vacina da Moderna contra a COVID-19 e a Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente, podem não proteger todas as pessoas.

Esta Ficha Informativa pode ter sido atualizada. Para obter a ficha Informativa Mais recente, acesse a www.modernatx.com/covid19vaccine-eua.

O QUE PRECISA SABER ANTES DE VOCÊ OU A SUA CRIANÇA TOMAR ESTA VACINA

O QUE É A COVID-19?

A COVID-19 é causada por um coronavírus chamado SARS-CoV-2. Este tipo de coronavírus nunca foi observado anteriormente. Pode-se contrair COVID-19 através do contacto com outra pessoa que tenha o vírus. É predominantemente uma doença respiratória que pode afetar outros órgãos. As pessoas com a COVID-19 têm relatado uma ampla gama de sintomas, desde sintomas leves a doença grave. Os sintomas podem aparecer entre 2 e 14 dias após a exposição ao vírus. Os sintomas podem incluir: febre ou calafrios; tosse; falta de ar; fadiga; dores musculares ou no corpo; dor de cabeça; perda nova de paladar ou olfato; dor de garganta; congestão ou corrimento nasal; náuseas ou vômitos; e diarreia.

COMO SE RELACIONAM a SPIKEVAX (VACINA CONTRA a COVID-19, mRNA) E a VACINA DA MODERNA CONTRA a COVID-19, BIVALENTE?

³ Monovalente refere-se a qualquer vacina contra a COVID-19 autorizada ou aprovada que contém ou codifica a proteína espigão apenas do SARS-CoV-2 original.

⁴ A SPIKEVAX (Vacina contra a COVID-19, mRNA) aprovada pela FDA e uma apresentação da

Vacina da Moderna contra a COVID-19 com AUE (fornecida em frascos com tampas vermelhas e rótulos com borda azul claro) podem ser usadas de forma intercambiável na série primária em pessoas com idade igual ou superior a 12 anos. Não existem quaisquer preocupações de segurança ou eficácia.

A SPIKEVAX (vacina contra a COVID-19, mRNA) e a Vacina da Moderna contra a COVID-19 podem ser usadas de forma intercambiável.⁴ A Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente é fabricada da mesma forma que a SPIKEVAX e a Vacina da Moderna contra COVID-19, mas também contém um componente Ómicron para ajudar a prevenir a COVID-19 causada pela variante Ómicron do SARS-CoV-2.

Para obter mais informações sobre a AUE, consulte a secção “**O que é uma Autorização de Utilização de Emergência (AUE)?**” no fim desta Ficha Informativa.

O QUE DEVE MENCIONAR À PESSOA PROFISSIONAL DE VACINAÇÃO ANTES DE VOCÊ OU A SUA CRIANÇA TOMAR QUALQUER DESSAS VACINAS?

Informe a pessoa profissional de vacinação sobre todas as suas condições médicas ou sobre as da sua criança, incluindo se você ou a sua criança:

- tem alergias
- teve miocardite (inflamação do músculo cardíaco) ou pericardite (inflamação do revestimento externo do coração)
- teve febre
- tem um distúrbio hemorrágico ou está a tomar um anticoagulante
- está em situação de imunocomprometimento ou está a tomar um medicamento que afeta o seu sistema imunológico ou o da sua criança
- estiver grávida ou tencionar engravidar
- está a amamentar
- tomou outra vacina contra a COVID-19
- já desmaiou em associação com uma injeção

QUEM NÃO DEVE TOMAR A SPIKEVAX (VACINA CONTRA A COVID-19, mRNA), A VACINA DA MODERNA CONTRA A COVID-19 OU A VACINA DA MODERNA CONTRA A COVID-19, BIVALENTE?

Você ou a sua criança não deve receber nenhuma destas vacinas se você ou a sua criança:

- teve uma reação alérgica grave após tomar dose anterior da SPIKEVAX (vacina contra a COVID-19, mARN) ou a Vacina da Moderna contra a COVID-19
- teve uma reação alérgica grave a qualquer ingrediente destas vacinas

QUAIS SÃO OS INGREDIENTES DESTAS VACINAS?

A SPIKEVAX (Vacina contra a COVID-19, mARN), a Vacina da Moderna contra a COVID-19 e a Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente, contêm os seguintes ingredientes: ácido ribonucleico mensageiro (mRNA), lipídios (SM-102, polietileno glicol [PEG] 2000 dimiristoil glicerol [DMG], colesterol e 1,2-diestearoil-sn-glicero-3-fosfocolina [DSPC]), trometamina, cloridrato de trometamina, ácido acético, tri-hidrato de acetato de sódio e sacarose.

COMO SÃO ADMINISTRADAS ESSAS VACINAS?

A SPIKEVAX (Vacina contra a COVID-19, mARN), a Vacina da Moderna contra a COVID-19 ou a Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente, ser-lhe-á administrada a si ou à sua criança na forma de uma injeção no músculo.

Série Primária: A SPIKEVAX (vacina contra a COVID-19, mRNA) e a Vacina da Moderna contra a COVID-19 são administradas na forma de uma série de duas doses, com um mês de intervalo. Pode ser administrada uma terceira dose da série primária pelo menos um mês após a segunda dose a indivíduos com certos tipos de imunocomprometimento.

Dose de reforço: A Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente, é administrada na forma de uma dose única de reforço pelo menos dois meses após:

- conclusão da vacinação primária com qualquer vacina contra a COVID-19 monovalente autorizada ou aprovada; ou
- toma da dose de reforço mais recente com qualquer vacina monovalente contra a COVID-19 autorizada ou aprovada.

ESTAS VACINAS JÁ FORAM UTILIZADAS?

Milhões de pessoas com 18 anos de idade ou mais receberam a vacina da Moderna contra a COVID-19 sob os EUA desde 18 de dezembro de 2020. Em ensaios clínicos, aproximadamente 30.000 pessoas com 12 ou mais anos de idade, 4000 pessoas com idades entre os 6 anos e os 11 anos e 5000 pessoas com idades entre os 6 meses e os 5 anos de idade receberam pelo menos 1 dose da Vacina da Moderna contra a COVID-19.

Num ensaio clínico, aproximadamente 400 pessoas com 18 anos de idade ou mais receberam 1 dose de uma vacina bivalente que difere da Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente por conter um componente Ómicron diferente.

QUAIS SÃO OS BENEFÍCIOS DESTAS VACINAS?

A SPIKEVAX (vacina contra a COVID-19, mRNA) e a Vacina da Moderna contra a COVID-19 demonstraram prevenir a COVID-19. A FDA autorizou a Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente, para garantir melhor proteção contra a COVID-19 causada pela variante Omicron do SARS-CoV-2.

A duração da proteção contra a COVID-19 é atualmente desconhecida.

QUAIS SÃO OS RISCOS DESTAS VACINAS?

Há uma possibilidade remota de que estas vacinas possam causar uma reação alérgica grave. Uma reação alérgica grave ocorre geralmente no período de alguns minutos a uma hora após a administração de uma dose. Por esse motivo, o profissional de vacinação pode solicitar que você ou a sua criança permaneça no local onde você ou a sua criança recebeu a vacina para monitorização após a vacinação. Entre os sinais de uma reação alérgica grave podem incluir-se:

- Dificuldade em respirar
- Inchaço do rosto e da garganta
- Batimento cardíaco acelerado
- Uma erupção grave em todo o corpo
- Tonturas e fraqueza

Ocorreram miocardite (inflamação do músculo cardíaco) e pericardite (inflamação do revestimento externo do coração) em algumas pessoas que receberam a SPIKEVAX (Vacina contra a COVID-19, mRNA) ou a Vacina da Moderna contra a COVID-19, mais frequentemente em homens adultos com menos de 40 anos de idade do que entre as mulheres e os homens

idosos. Na maioria destas pessoas, os sintomas começaram alguns dias após o recebimento da segunda dose da vacina. A possibilidade de isto ocorrer é muito baixa. Tem de procurar atendimento médico imediatamente se você ou a sua criança apresentar algum dos seguintes sintomas após receber a vacina:

- Dor no peito
- Falta de ar
- Sensações de coração acelerado ou palpitante

Os efeitos secundários que foram relatados em ensaios clínicos com estas vacinas incluem:

- Reações no local da injeção: dor, sensibilidade e inchaço dos gânglios linfáticos no braço da injeção, inchaço (dureza) e vermelhidão
- Efeitos colaterais gerais: fadiga, dor de cabeça, dor muscular, dor nas articulações, calafrios, náusea e vômito, febre e erupção cutânea

Entre os efeitos secundários que foram relatados durante o uso pós-autorização incluem-se:

- Reações alérgicas graves
- Miocardite (inflamação do músculo cardíaco)
- Pericardite (inflamação do revestimento externo do coração)
- Desmaio associado à injeção da vacina

Podem ocorrer outros efeitos secundários destas vacinas. Podem ocorrer efeitos secundários graves e inesperados. Os possíveis efeitos secundários destas vacinas ainda estão a ser estudados.

O QUE DEVO FAZER QUANTO AOS EFEITOS SECUNDÁRIOS?

Se você ou a sua criança apresentar uma reação alérgica grave, telefone para 9-1-1 ou dirija-se ao hospital mais próximo.

Telefone para a pessoa profissional de vacinação ou para a pessoa profissional de saúde sua ou da sua criança se você ou a sua criança apresentar quaisquer efeitos secundários que incomodem ou não desapareçam.

Relate os efeitos secundários da vacina à **FDA** ou ao **Sistema de Notificação de Eventos Adversos de Vacinas (Vaccine Adverse Event Reporting System, VAERS) dos Centros de Controlo e Prevenção de Doenças (Centers for Disease Control and Prevention, CDC)**. O número gratuito do VAERS é 1-800-822-7967 ou comunique online para <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Escreva “SPIKEVAX (Vacina contra a COVID-19, mRNA)”, “AUE da Vacina da Moderna contra a COVID-19” ou “AUE da Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente”, conforme o caso, na primeira linha da caixa n.º 18 do formulário de relato.

Além disso, pode comunicar efeitos secundários à Moderna TX, Inc. pelo telefone 1-866-MODERNA (1-866-663- 3762).

Também pode ter a opção de se inscrever no **v-safe**. O **v-safe** é uma ferramenta voluntária que opera com base em smartphones e que utiliza mensagens de texto e inquéritos através da internet para contactar pessoas que foram vacinadas visando identificar possíveis efeitos secundários após

a vacinação contra a COVID-19. O **v-safe** coloca questões que ajudam os CDC a monitorizar a segurança das vacinas contra a COVID-19. O **v-safe** também envia lembretes de segunda dose, se necessário, e seguimento por telefone ao vivo por parte dos CDC se os participantes relatarem um impacto significativo na saúde após a vacinação contra a COVID-19. Para obter mais informações sobre como se inscrever, aceda a: www.cdc.gov/vsafe.

E SE EU DECIDIR NÃO TOMAR OU QUE A MINHA CRIANÇA NÃO TOME A SPIKEVAX (VACINA COVID-19, mRNA), A VACINA DA MODERNA CONTRA A COVID-19 OU A VACINA DA MODERNA CONTRA A COVID-19, BIVALENTE?

Nos EUA, existe a opção de aceitar ou recusar tomar a vacina. Se decidir não receber ou que a sua criança não receba qualquer uma destas vacinas, isso não mudará os seus cuidados médicos habituais.

HÁ OUTRAS OPÇÕES DISPONÍVEIS PARA PREVENIR A COVID-19 ALÉM DA SPIKEVAX (VACINA CONTRA A COVID-19, mRNA), DA VACINA DA MODERNA CONTRA A COVID-19 OU DA VACINA DA MODERNA CONTRA A COVID-19, BIVALENTE?

Para vacinação primária em pessoas com 12 anos de idade ou mais, outra opção para prevenir a COVID-19 é a COMIRNATY (vacina contra a COVID-19, mRNA), uma vacina contra a COVID-19 aprovada pela FDA vacina. Para pessoas com 6 anos de idade ou mais podem estar disponíveis outras vacinas para prevenir a COVID-19 no âmbito da AUE, incluindo vacinas bivalentes que contêm um componente Ómicron do SARS-CoV-2.

EU OU MINHA CRIANÇA POSSO RECEBER SPIKEVAX (VACINA COVID-19, mRNA), A VACINA DA MODERNA CONTRA A COVID-19 OU A VACINA DA MODERNA CONTRA A COVID-19, BIVALENTE AO MESMO TEMPO QUE OUTRAS VACINAS?

Ainda não foram apresentados dados à FDA sobre a administração da SPIKEVAX (vacina contra a COVID-19, mRNA), da Vacina da Moderna contra a COVID-19 ou da Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente, ao mesmo tempo que outras vacinas. Se está a pensar em tomar a SPIKEVAX (Vacina contra a COVID-19, mRNA), a Vacina da Moderna contra a COVID-19 ou a Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente, com outras vacinas, discuta as suas opções com a sua pessoa profissional de saúde ou com a pessoa profissional de saúde da sua criança.

E SE EU ESTIVER OU MINHA CRIANÇA ESTIVER EM SITUAÇÃO DE IMUNOCOMPROMISSO?

Se você ou a sua criança estiver em situação de imunocomprometimento, poderá receber uma terceira dose da série primária da Vacina da Moderna contra a COVID-19 ou da SPIKEVAX (Vacina contra a COVID-19, mRNA).

As pessoas com idade igual ou superior a 6 anos podem receber uma dose de reforço com a Vacina da Moderna contra a COVID-19, Bivalente. As vacinas podem não fornecer imunidade total contra a COVID-19 a pessoas imunocomprometidas; portanto, você ou a sua criança deve continuar a manter as precauções físicas para ajudar a prevenir a COVID-19. Os seus contactos próximos devem ser vacinados conforme apropriado.

E EM CASO DE GRAVIDEZ OU AMAMENTAÇÃO?

Se você ou a sua criança estiver grávida ou a amamentar, discuta as opções com seu médico.

ESTAS VACINAS VÃO CONTAGIAR-ME A MIM OU À MINHA CRIANÇA COM A COVID-19?

Não. Estas vacinas não contêm SARS-CoV-2 e não podem causar-lhe COVID-19 a si ou à sua criança.


GUARDE O CARTÃO DE VACINAÇÃO

Quando você ou a sua criança receber a primeira vacina contra a COVID-19, você receberá um cartão de vacinação. Lembre-se de levar o cartão quando regressar.

INFORMAÇÕES ADICIONAIS

Em caso de dúvidas, acesse o site Web ou telefone para o número fornecido abaixo.

Para acessar às fichas informativas mais recentes, leia digitalmente o código QR fornecido abaixo.

Website da Vacina da Moderna contra a COVID-19	Número de telefone
www.modernatx.com/covid19vaccine-eua 	1-866-MODERNA (1-866-663-3762)

COMO POSSO SABER MAIS?

- Pergunte ao fornecedor de vacinas
- Acesse aos CDC em <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>
- Acesse ao site Web da FDA em <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>
- Entre em contacto com o departamento de saúde pública estadual ou local

ONDE SERÃO REGISTADAS AS INFORMAÇÕES SOBRE VACINAÇÃO?

A pessoa profissional de vacinação pode incluir as suas informações de vacinação ou da sua criança no Sistema de Informações de Imunização (Immunization Information System, IIS) da sua jurisdição estadual/local ou outro sistema designado. Tal garantirá que você ou a sua criança recebe a mesma vacina quando tomar a segunda dose da série primária. Para obter mais informações sobre os ISS, acesse a:

<https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html>.

POSSO TER DE PAGAR UMA TAXA DE ADMINISTRAÇÃO POR TOMAR A VACINA CONTRA A COVID-19?

Não. Neste momento, o fornecedor não pode cobrar por uma dose de vacina e não pode cobrar uma taxa de administração de vacina ou qualquer outra taxa se você estiver a tomar apenas uma vacina contra a COVID-19. No entanto, os fornecedores de vacinação podem solicitar o reembolso adequado a um programa ou plano que cubra as taxas de administração da vacina a COVID-19 do destinatário da vacina (seguro privado, Medicare, Medicaid, HRSA COVID-19 Uninsured Program para tomadores sem seguro).

ONDE POSSO DENUNCIAR CASOS DE SUSPEITA DE FRAUDE?

As pessoas que tomem conhecimento de quaisquer possíveis violações dos requisitos do Programa de Vacinação contra a COVID-19 (COVID-19 Vaccination Program) dos CDC são incentivadas a denunciá-las ao Escritório do Inspetor Geral, Departamento de Saúde e Serviços Humanos dos EUA (Office of the Inspector General, U.S. Department of Health and Human Services), no número 1-800-HHS-TIPS ou em TIPS.HHS.GOV.

O QUE É O PROGRAMA DE COMPENSAÇÃO DE LESÕES E CONTRAMEDIDAS?

O Programa de Compensação de Lesões de Contramedidas (Countermeasures Injury

Compensation Program, CICP) é um programa federal que pode ajudar a pagar os custos de assistência médica e outras despesas específicas de determinadas pessoas que foram gravemente lesionadas por determinados medicamentos ou vacinas, incluindo estas vacinas. Geralmente, tem de ser apresentada uma reclamação ao CICP no prazo de um (1) ano a partir da data de toma da vacina. Até para saber mais sobre este programa, acesse a www.hrsa.gov/cipp/ ou telefone para 1-855-266-2427.

O QUE É UMA AUTORIZAÇÃO DE UTILIZAÇÃO DE EMERGÊNCIA (AUE)?

Uma AUE é um mecanismo para facilitar a disponibilidade e a utilização de produtos médicos, incluindo vacinas, durante emergências de saúde pública, como a atual pandemia da COVID-19. Uma AUE tem por base uma declaração do Secretário de Saúde e Serviços Humanos (Secretary of Health and Human Services, HHS) afirmando que existem circunstâncias para justificar a utilização de emergência de medicamentos e produtos biológicos durante a pandemia da COVID-19. Um produto autorizado para utilização de emergência não passou pelo mesmo tipo de análise por parte da FDA que um produto aprovado pela FDA.

A FDA pode emitir uma AUE quando determinados critérios forem cumpridos, o que inclui não haver alternativas adequadas, aprovadas e disponíveis. Além disso, a decisão da FDA é baseada na totalidade das evidências científicas disponíveis que demonstram que o produto pode ser eficaz para prevenir a COVID-19 durante a pandemia da COVID-19 e que os benefícios conhecidos e potenciais do produto superam os respetivos riscos conhecidos e potenciais. Todos estes critérios têm de ser cumpridos para que se possa permitir que o produto seja utilizado durante a pandemia da COVID-19.

Está em vigor uma AUE durante a vigência da declaração da AUE da COVID-19 justificando a utilização de emergência deste produto, a menos que seja rescindida ou revogada (após o que o produto deixará de poder ser utilizado).

Moderna US, Inc.
Cambridge, MA 02139

©2022 ModernaTX, Inc. Todos os direitos reservados.

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

Revisão: 12 out 2022

Ler digitalmente para registar nos registos clínicos eletrónicos/sistemas de informação de imunização que esta Ficha Informativa foi fornecida ao destinatário da vacina.

GDTI: 0886983000349