

**TỜ THÔNG TIN DÀNH CHO NGƯỜI CHĂM SÓC VÀ NGƯỜI NHẬN VẮC-XIN
PFIZER-BIONTECH COVID-19, VẮC-XIN PFIZER-BIONTECH COVID-19, VẮC-XIN
HAI HÓA TRỊ (ORIGINAL VÀ OMICRON BA.4/BA.5) ĐỂ PHÒNG NGỪA BỆNH
CORONAVIRUS 2019 (COVID-19) ĐỐI VỚI CÁ NHÂN TỪ 6 THÁNG ĐẾN 4 TUỔI**

TỪ 6 THÁNG ĐẾN 4 TUỔI

Con quý vị được cung cấp vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19¹ hoặc vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lưỡng trị² để phòng chống bệnh Coronavirus 2019 (COVID-19) do SARS-CoV-2 gây ra.

Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19 và vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lưỡng trị, đã nhận được Giấy phép Sử dụng Khẩn cấp (Emergency Use Authorization, EUA) từ Cục Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm Hoa Kỳ (Food and Drug Administration, FDA) để cung cấp một loạt 3 liều cơ bản cho các cá nhân từ 6 tháng đến hết 4 tuổi như sau:^{3,4}

Liều 1: Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19

Liều 2: Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19

Liều 3: Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lưỡng trị

Tờ thông tin này chứa thông tin để giúp quý vị hiểu những rủi ro và lợi ích của vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19 và vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lưỡng trị, mà con quý vị có thể được tiêm do hiện đang diễn ra đại dịch COVID-19. Nói chuyện với nhà cung cấp dịch vụ tiêm chủng của con quý vị nếu quý vị có thắc mắc.

Tờ thông tin này có thể đã được cập nhật. Để xem Tờ thông tin cập nhật nhất, vui lòng truy cập www.cvdvaccine.com.

NHỮNG ĐIỀU CẦN BIẾT TRƯỚC KHI CON QUÍ VỊ ĐƯỢC TIÊM BẤT KỲ LOẠI VẮC-XIN NÀO TRONG SỐ NÀY

COVID-19 LÀ GÌ?

Bệnh COVID-19 do một loại vi-rút corona có tên là SARS-CoV-2 gây ra. Quý vị có thể bị nhiễm COVID-19 khi tiếp xúc với một người khác có vi-rút. Cơ bản đây là một bệnh đường hô hấp có thể ảnh hưởng đến các cơ quan khác. Những người mắc COVID-19

¹ Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, một loại vắc-xin thể đơn trị, mã hóa protein gai của SARS-CoV-2 gốc.

² Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lưỡng trị mã hóa protein gai của SARS-CoV-2 gốc và Omicron BA.4/BA.5 SARS-CoV-2.

³ Nếu con quý vị sẽ tròn 5 tuổi trong 11 tuần tới và chưa bắt đầu loạt liều cơ bản, con quý vị có thể nhận được: (1) một loạt 3 liều cơ bản như được mô tả trong Tờ thông tin này; hoặc (2) một loạt 2 liều cơ bản vắc xin Pfizer-BioNTech COVID-19 được phép sử dụng cho những trẻ từ 5 tuổi đến 11 tuổi. Vui lòng thảo luận về các tùy chọn với nhà cung cấp của quý vị.

⁴ Quý vị có thể nhận được Tờ thông tin này nếu con quý vị 5 tuổi và trước đó đã tiêm một liều vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19 được phép sử dụng cho trẻ từ 6 tháng đến 4 tuổi. Con quý vị có thể hoàn thành loạt 3 liều cơ bản như được mô tả trong Tờ thông tin này.

gặp phải một loạt các triệu chứng đã được ghi nhận, từ các triệu chứng nhẹ đến bệnh nặng dẫn đến tử vong. Các triệu chứng có thể xuất hiện trong vòng từ 2 - 14 ngày sau khi tiếp xúc với vi-rút. Các triệu chứng có thể bao gồm: sốt hoặc ớn lạnh; ho; khó thở; mệt mỏi; đau nhức cơ hoặc cơ thể; đau đầu; mất vị giác hoặc khứu giác mới; viêm họng; nghẹt mũi hoặc chảy nước mũi; buồn nôn hoặc nôn mửa; bệnh tiêu chảy.

VẮC-XIN PFIZER-BIONTECH COVID-19 VÀ VẮC-XIN PFIZER-BIONTECH COVID-19, THỂ LƯỢNG TRỊ, CÓ LIÊN QUAN NHƯ THỂ NÀO?

Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lượng trị, được sản xuất theo cách tương tự như vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19 nhưng vắc-xin này cũng chứa thành phần Omicron để giúp ngăn ngừa bệnh COVID-19 do biến thể Omicron của SARS-CoV-2 gây ra.

Để biết thêm thông tin về EUA, hãy xem phần “**Cấp phép Sử dụng Khẩn cấp (EUA) là gì?**” ở cuối Tờ thông tin này.

QUÍ VỊ NÊN ĐỀ CẬP GÌ VỚI NHÀ CUNG CẤP DỊCH VỤ TIÊM CHỦNG CỦA CON QUÍ VỊ TRƯỚC KHI CÒN QUÍ VỊ ĐƯỢC TIÊM BẤT KỲ LOẠI VẮC-XIN NÀO TRONG SỐ NÀY?

Cho nhà cung cấp dịch vụ tiêm chủng biết tất cả các tình trạng sức khỏe của con quý vị, bao gồm nếu con quý vị:

- có bất kỳ dị ứng nào
- đã bị viêm cơ tim (tình trạng viêm ở cơ tim) hoặc viêm màng ngoài tim (tình trạng viêm lớp niêm mạc xung quanh tim)
- bị sốt
- bị rối loạn chảy máu hoặc loãng máu
- bị suy giảm miễn dịch hoặc đang dùng thuốc ảnh hưởng đến hệ thống miễn dịch của con quý vị
- đã được tiêm vắc-xin ngừa COVID-19 khác
- đã từng bị ngất xỉu liên quan đến tiêm thuốc

NHỮNG LOẠI VẮC-XIN NÀY ĐƯỢC TIÊM NHƯ THỂ NÀO?

Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19 và vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lượng trị, sẽ được tiêm cho con quý vị dưới dạng tiêm vào cơ.

Loạt cơ bản hoàn chỉnh bao gồm 3 liều tiêm trong ít nhất 11 tuần:

- Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19 được sử dụng cho 2 liều ban đầu, các liều này được sử dụng cách nhau 3 tuần.
- Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lượng trị được tiêm cho liều thứ ba, ít nhất 8 tuần sau liều thứ hai.

Vắc-xin có thể không bảo vệ tất cả mọi người.

AI KHÔNG NÊN CHỦNG NGỪA PFIZER-BIONTECH COVID-19 HOẶC VẮC-XIN PFIZER-BIONTECH COVID-19, THỂ LƯỢNG TRỊ?

Con quý vị không nên tiêm bất kỳ loại vắc-xin nào trong số những loại vắc-xin này nếu con quý vị:

- đã bị phản ứng dị ứng nghiêm trọng sau một liều vắc-xin Pfizer-BioNTech

COVID-19 trước đó

- có phản ứng dị ứng nghiêm trọng với bất kỳ thành phần nào trong các vắc-xin này.

NHỮNG LOẠI VẮC-XIN NÀY CÓ CÁC THÀNH PHẦN GÌ?

Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19 và vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lưỡng trị, có chứa các thành phần sau: mRNA, lipids (((4- hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate), 2 [(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide, 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine, and cholesterol), tromethamine, tromethamine hydrochloride, sucrose và natri clorua.

NHỮNG LOẠI VẮC-XIN NÀY ĐÃ ĐƯỢC SỬ DỤNG TRƯỚC ĐÂY CHƯA?

Theo EUA, hàng triệu người từ 6 tháng tuổi trở lên đã nhận được vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19. Trong một thử nghiệm lâm sàng, khoảng 1.200 trẻ từ 6 tháng đến 23 tháng tuổi, khoảng 1.800 trẻ từ 2 đến 4 tuổi và khoảng 3.100 trẻ từ 5 đến 11 tuổi đã được tiêm ít nhất 1 liều vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19. Trong một thử nghiệm lâm sàng khác, khoảng 23.000 người từ 12 tuổi trở lên đã được tiêm ít nhất 1 liều vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19.

Theo EUA, hàng triệu người từ 5 tuổi trở lên đã nhận được vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lưỡng trị. Trong một thử nghiệm lâm sàng, khoảng 300 người trên 55 tuổi đã được tiêm 1 liều vắc-xin thể lưỡng trị khác với vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lưỡng trị, có chứa thành phần Omicron khác.

LỢI ÍCH CỦA CÁC LOẠI VẮC-XIN NÀY LÀ GÌ?

Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19 đã được chứng minh là có thể ngăn ngừa COVID-19. FDA đã cấp phép Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, Thể lưỡng trị, để cung cấp khả năng bảo vệ tốt hơn chống lại COVID-19 do biến thể Omicron của SARS-CoV-2 gây ra.

Thời hạn bảo vệ chống lại COVID-19 hiện chưa được xác định.

RỦI RO CỦA CÁC VẮC-XIN NÀY LÀ GÌ?

Khả năng những vắc-xin này có thể gây ra phản ứng dị ứng nghiêm trọng là rất thấp. Một phản ứng dị ứng nghiêm trọng thường xảy ra trong vòng vài phút đến một giờ sau khi tiêm một liều. Vì lý do này, nhà cung cấp dịch vụ tiêm chủng của con quý vị có thể yêu cầu con quý vị ở lại nơi trẻ đã tiêm vắc-xin để theo dõi sau khi tiêm chủng. Các dấu hiệu của phản ứng dị ứng nghiêm trọng có thể bao gồm:

- Khó thở
- Sưng mặt và cổ họng
- Nhịp tim nhanh
- Phát ban nặng trên khắp cơ thể
- Chóng mặt và suy nhược

Viêm cơ tim và viêm màng ngoài tim đã xảy ra ở một số người đã tiêm vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19 và vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lưỡng trị. Ở hầu hết

những người này, các triệu chứng bắt đầu trong vòng một vài ngày sau khi tiêm chủng. Cơ hội xảy ra điều này là rất thấp. Quý vị nên đi khám ngay nếu con quý vị có bất kỳ triệu chứng nào sau đây sau khi tiêm vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19 hoặc vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thể lưỡng trị, đặc biệt là trong 2 tuần sau khi con quý vị tiêm một liều của một trong hai loại vắc-xin:

- Tức ngực
- Khó thở hoặc thở gấp
- Cảm giác tim đập nhanh, đập yếu và không đều hoặc đập thành thịch
- Ngất xỉu
- Khó chịu bất thường và dai dẳng
- Ăn kém bất thường và dai dẳng
- Mệt mỏi bất thường và dai dẳng hoặc thiếu năng lượng
- Nôn kéo dài
- Đau dai dẳng ở vùng bụng
- Da tái nhợt, lạnh bất thường và dai dẳng

Các tác dụng phụ đã được báo cáo liên quan đến các loại vắc-xin này bao gồm:

- Phản ứng dị ứng nghiêm trọng
- Các phản ứng dị ứng không nghiêm trọng như phát ban, ngứa, nổi mề đay hoặc sưng mắt
- Viêm cơ tim (tình trạng viêm ở cơ tim)
- Viêm màng ngoài tim (tình trạng viêm lớp niêm mạc xung quanh tim)
- Đau/đau chỗ tiêm
- Mệt mỏi
- Đau đầu
- Đau cơ
- Ớn lạnh
- Đau khớp
- Sốt
- Chỗ tiêm sưng tấy
- Chỗ tiêm đỏ
- Buồn nôn
- Cảm thấy không khỏe
- Sưng hạch bạch huyết (nổi hạch)
- Giảm sự thèm ăn
- Tiêu chảy
- Nôn mửa
- Đau cánh tay
- Ngất liên quan đến tiêm vắc-xin
- Chóng mặt
- Cáu gắt

Đây có thể không phải là tất cả các tác dụng phụ có thể có của các loại vắc-xin này. Các tác dụng phụ nghiêm trọng và không mong muốn có thể xảy ra. Các tác dụng phụ có thể có của các loại vắc-xin này vẫn đang được nghiên cứu.

TÔI NÊN LÀM GÌ KHI CÓ CÁC TÁC DỤNG PHỤ?

Nếu con quý vị bị phản ứng dị ứng nghiêm trọng, hãy gọi số 9-1-1, hoặc đến bệnh viện gần nhất.

Gọi cho nhà cung cấp dịch vụ tiêm chủng hoặc nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe của con quý vị nếu trẻ có bất kỳ tác dụng phụ nào khiến trẻ khó chịu hoặc không biến mất.

Báo cáo tác dụng phụ của vắc-xin đến Hệ thống Báo cáo Sự kiện Bất lợi của Vắc-xin (Vaccine Adverse Event Reporting System, VAERS). Số điện thoại miễn phí của VAERS là 1-800-822-7967 hoặc báo cáo trực tuyến cho <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Vui lòng đề cập “EUA Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19” hoặc “EUA Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, Thẻ lưỡng trị” ở dòng đầu tiên của ô số 18 trên biểu mẫu báo cáo.

Ngoài ra, quý vị có thể báo cáo các tác dụng phụ cho Pfizer Inc. theo thông tin liên hệ được cung cấp bên dưới.

Trang web	Số fax	Số điện thoại
www.pfizersafetyreporting.com	1-866-635-8337	1-800-438-1985

Quý vị cũng có thể được cung cấp một tùy chọn để đăng ký v-safe. V-safe là một công cụ tự nguyện trên điện thoại thông minh, sử dụng tin nhắn văn bản và khảo sát trên web để trao đổi với những người đã được tiêm vắc-xin để xác định các tác dụng phụ tiềm ẩn sau khi tiêm vắc-xin COVID-19. V-safe đặt các câu hỏi giúp CDC giám sát độ an toàn của vắc-xin COVID-19. V-safe cũng cung cấp lời nhắc về liều lượng nếu cần và theo dõi trực tiếp qua điện thoại bởi CDC nếu những người tham gia báo cáo tác động đáng kể đến sức khỏe sau khi tiêm vắc-xin COVID-19. Để biết thêm thông tin về cách đăng ký, hãy truy cập: www.cdc.gov/vsafe.

ĐIỀU GÌ XẢY RA NẾU TÔI QUYẾT ĐỊNH KHÔNG CHO CON TÔI TIÊM VẮC-XIN PFIZER-BIONTECH COVID-19 HOẶC VẮC-XIN PFIZER-BIONTECH COVID-19, THẺ LƯƠNG TRỊ?

Theo EUA, có thể chấp nhận hoặc từ chối nhận bất kỳ loại vắc-xin nào trong số này. Nếu quý vị quyết định không để con mình tiêm bất kỳ loại vắc-xin nào trong số này, thì lựa chọn đó sẽ không thay đổi dịch vụ chăm sóc y tế tiêu chuẩn dành cho con quý vị.

CÓ CÁC LỰA CHỌN KHÁC ĐỂ PHÒNG NGỪA COVID-19 NGOÀI VẮC-XIN PFIZER-BIONTECH COVID-19 HOẶC VẮC-XIN PFIZER-BIONTECH COVID-19, THẺ LƯƠNG TRỊ, KHÔNG?

Các loại vắc-xin khác để ngăn ngừa COVID-19 có thể được cung cấp theo EUA.

CON TÔI CÓ THỂ TIÊM VẮC-XIN PFIZER-BIONTECH COVID-19 HOẶC VẮC-XIN PFIZER-BIONTECH COVID-19, THẺ LƯƠNG TRỊ CÙNG LÚC VỚI CÁC LOẠI VẮC-XIN KHÁC KHÔNG?

Dữ liệu chưa được đệ trình lên FDA về việc tiêm Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19

hoặc Vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, Thẻ lưỡng trị, cùng lúc với các vắc-xin khác. Nếu quý vị đang cân nhắc cho con mình tiêm vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19 hoặc vắc-xin Pfizer-BioNTech COVID-19, thẻ lưỡng trị, với các loại vắc-xin khác, hãy thảo luận về các lựa chọn này với nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe của con quý vị.

NHỮNG LOẠI VẮC-XIN NÀY CÓ KHIẾN CON TÔI MẮC COVID-19?

Không. Các vắc-xin này không chứa SARS-CoV-2 và không thể khiến con quý vị mắc COVID-19.


GIỮ THẺ TIÊM VẮC-XIN CỦA CON QUÍ VỊ

Khi con quý vị tiêm mũi vắc-xin COVID-19 đầu tiên, quý vị sẽ nhận được thẻ tiêm chủng. Nhớ mang theo thẻ khi con quý vị trở lại.

THÔNG TIN BỔ SUNG

Nếu quý vị có thắc mắc, hãy truy cập trang web hoặc gọi đến số điện thoại được cung cấp bên dưới.

Để truy cập Tờ thông tin mới nhất, vui lòng quét mã QR được cung cấp bên dưới.

Trang web toàn cầu	Số điện thoại
www.cvdvaccine.com 	1-877-829-2619 (1-877-VAX-CO19)

TÔI CÓ THỂ TÌM HIỂU THÊM BẰNG CÁCH NÀO?

- Hỏi nhà cung cấp vắc-xin.
- Truy cập CDC tại <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>.
- Ghé thăm FDA tại <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>.
- Liên hệ với sở y tế tiểu bang hoặc phòng y tế công tại địa phương của quý vị.

THÔNG TIN TIÊM VẮC-XIN CỦA CON TÔI SẼ ĐƯỢC GHI LẠI Ở ĐÂU?

Nhà cung cấp dịch vụ tiêm chủng có thể đưa thông tin tiêm chủng của con quý vị vào Hệ thống Thông tin Tiêm chủng (Immunization Information System, IIS) của tiểu bang/địa phương của quý vị hoặc hệ thống được chỉ định khác. Để biết thêm thông tin về IIS, hãy truy cập:

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

TÔI CÓ THỂ BỊ TÍNH PHÍ TIÊM KHI TIÊM CÁC VẮC XIN COVID-19 NÀY KHÔNG?

Không. Vào lúc này, nhà cung cấp không thể tính phí khi quý vị tiêm liều vắc-xin và quý vị không thể bị tính phí tiêm vắc-xin hoặc bất kỳ khoản phí nào khác nếu chỉ tiêm vắc-xin COVID-19. Tuy nhiên, các nhà cung cấp dịch vụ tiêm vắc-xin có thể yêu cầu một chương trình hoặc chương trình hoàn trả thích hợp để chi trả phí tiêm vắc-xin ngừa

COVID-19 cho người nhận vắc-xin (bảo hiểm tư nhân, Medicare, Medicaid, Cơ quan Quản lý Dịch vụ & Tài nguyên Y tế [HRSA] Chương trình dành cho người tiêm vắc-xin COVID-19 không có bảo hiểm).

TÔI CÓ THỂ BÁO CÁO CÁC TRƯỜNG HỢP NGHI NGỜ GIAN LẬN Ở ĐÂU?

Các cá nhân biết được bất kỳ vi phạm tiềm ẩn nào đối với các yêu cầu của Chương trình Tiêm chủng ngừa COVID-19 của CDC được khuyến khích báo cáo cho Văn phòng Tổng Thanh tra, Bộ Y tế và Dịch vụ Nhân sinh Hoa Kỳ, theo số 1-800-HHS-TIPS hoặc <https://TIPS.HHS.GOV>.

CHƯƠNG TRÌNH BỒI THƯỜNG THƯƠNG TỔN DO BIỆN PHÁP ĐỐI PHÓ LÀ GÌ?

Chương trình Bồi thường Thương tổn do Biện pháp Đối phó (Countermeasures Injury Compensation Program, CICIP) là một chương trình liên bang có thể giúp thanh toán chi phí chăm sóc y tế và các chi phí cụ thể khác của một số người đã bị thương nặng do một số loại thuốc hoặc vắc xin, bao gồm các vắc xin này. Nói chung, yêu cầu bồi thường phải được nộp cho CICIP trong vòng một (1) năm kể từ ngày tiêm vắc xin. Để tìm hiểu thêm về chương trình này, hãy truy cập www.hrsa.gov/cicp/ hoặc gọi 1-855-266-2427.

CẤP PHÉP SỬ DỤNG KHẨN CẤP LÀ GÌ (EUA)?

EUA là một cơ chế tạo điều kiện thuận lợi cho việc cung cấp và sử dụng các sản phẩm y tế, bao gồm cả vắc-xin, trong các trường hợp khẩn cấp về sức khỏe cộng đồng, chẳng hạn như đại dịch COVID-19 hiện nay. EUA được hỗ trợ bởi tuyên bố của Bộ trưởng Y tế và Dịch vụ Nhân sinh (HHS) rằng có các tình huống để biện minh cho việc sử dụng khẩn cấp thuốc và các sản phẩm sinh học trong đại dịch COVID-19. Một sản phẩm được phép sử dụng trong trường hợp khẩn cấp đã không trải qua cùng một loại đánh giá của FDA như một sản phẩm được FDA chấp thuận.

FDA có thể ban hành EUA khi một số tiêu chí được đáp ứng, bao gồm cả việc không có lựa chọn thay thế thích hợp, được chấp thuận và có sẵn. Ngoài ra, quyết định của FDA dựa trên tổng số bằng chứng khoa học có sẵn cho thấy sản phẩm có thể có hiệu quả để ngăn chặn COVID-19 trong đại dịch COVID-19 và rằng những lợi ích đã biết và tiềm năng của sản phẩm vượt xa những rủi ro tiềm ẩn và đã biết của sản phẩm. Tất cả các tiêu chí này phải được đáp ứng để cho phép sản phẩm được sử dụng trong đại dịch COVID-19.

EUA có hiệu lực trong thời hạn của tuyên bố COVID-19 EUA biện minh cho việc sử dụng khẩn cấp sản phẩm này, trừ khi bị chấm dứt hoặc bị thu hồi (sau đó sản phẩm có thể không được sử dụng nữa).

BIONTECH

Sản xuất cho

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz, Đức



Sản xuất bởi

Pfizer Inc., New York, NY 10017

LAB-1517-3.3c

Đã sửa đổi: 8 tháng 12, 2022.



Quét để biết rằng Tờ Thông tin này đã được cung cấp cho người tiêm vắc xin để sử dụng hệ thống thông tin tiêm chủng/hồ sơ y tế điện tử.

GDTI: 0886983000486