

ИНФОРМАЦИОННЫЙ БЮЛЛЕТЕНЬ ДЛЯ ПОЛУЧАТЕЛЕЙ ВАКЦИНЫ И ЛИЦ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ УХОД, О ВАКЦИНЕ ПРОТИВ COVID-19 КОМПАНИИ PFIZER-BIONTECH И БИВАЛЕНТНОЙ ВАКЦИНЕ ПРОТИВ COVID-19 КОМПАНИИ PFIZER-BIONTECH (ПРОТИВ ОРИГИНАЛЬНОГО ШТАММА И ВАРИАНТОВ ОМИКРОН ВА.4/ВА.5) ДЛЯ ПРОФИЛАКТИКИ КОРОНАВИРУСНОЙ ИНФЕКЦИИ 2019 (COVID-19) У ЛИЦ В ВОЗРАСТЕ ОТ 5 ДО 11 ЛЕТ

ДЛЯ ЛИЦ В ВОЗРАСТЕ ОТ 5 ДО 11 ЛЕТ

Вашему ребенку предлагают привиться вакциной против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech¹ или бивалентной вакциной против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech (против оригинального штамма и вариантов омикрон ВА.4/ВА.5)², далее называемой «бивалентная вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech», для профилактики коронавирусной инфекции 2019 г. (COVID-19), возбудителем которой является вирус SARS-CoV-2.

Настоящий информационный бюллетень для получателей вакцины и лиц, осуществляющих уход, содержит факты о разрешенной вакцине против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech^{3,4} и бивалентной вакцине против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech для лиц в возрасте от 5 до 11 лет.

Для вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech получено разрешение для экстренного применения (Emergency Use Authorization,

¹ Вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech, моновалентная вакцина, кодирует только шиповидный белок оригинального штамма вируса SARS-CoV-2.

² Бивалентная вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech кодирует шиповидный белок оригинального штамма вируса SARS-CoV-2 и варианты омикрон ВА.4/ВА.5 коронавируса SARS-CoV-2.

³ Вы можете получить этот информационный бюллетень, даже если вашему ребенку 4 года. Дети, которым исполнится 5 лет в интервале между введением любой дозы в рамках курса первичной вакцинации, могут получить в рамках курса первичной вакцинации 2 дозы вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech, разрешенной для применения у лиц в возрасте от 5 до 11 лет. Дети, которым исполнится 5 лет в интервале между введением любой дозы в рамках курса первичной вакцинации и которые в рамках курса первичной вакцинации будут получать 3-ю дозу вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech, разрешенной для применения у лиц в возрасте от 6 месяцев до 4 лет, могут получить вакцину против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech, разрешенную для применения у лиц в возрасте от 5 до 11 лет, в качестве второй и/или третьей дозы.

⁴ Вы можете получить этот информационный бюллетень, даже если вашему ребенку уже исполнилось 12 лет. Дети, возраст которых в период между получением доз в рамках схемы первичной вакцинации составляет от 11 до 12 лет, могут получить в качестве любой дозы в рамках курса первичной вакцинации: (1) вакцину против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech, разрешенную для применения у лиц в возрасте от 5 до 11 лет; либо (2) вакцину COMIRNATY (мРНК-вакцина против COVID-19) или вакцину против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech, разрешенную для применения у лиц в возрасте от 12 лет.

1 Дата последней редакции: 12 октября 2022 г.

EUA) Управления по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных средств США (U.S. Food and Drug Administration, FDA), и она используется:

- **в качестве вакцины с двукратным введением в рамках курса первичной вакцинации для лиц в возрасте от 5 до 11 лет;**
- **в качестве третьей дозы курса первичной вакцинации для лиц в возрасте от 5 до 11 лет с определенными типами нарушений иммунитета.**

Для бивалентной вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech получено разрешение FDA на экстренное применение (EUA):

- **в качестве однократной бустерной дозы для лиц в возрасте от 5 до 11 лет, которая должна вводиться не ранее чем через 2 месяца после завершения первичной вакцинации любой разрешенной или одобренной моновалентной⁵ вакциной против COVID-19; или**
- **в качестве однократной бустерной дозы для лиц в возрасте от 5 до 11 лет, которая должна вводиться не ранее чем через 2 месяца после получения последней бустерной дозы любой разрешенной или одобренной моновалентной вакцины против COVID-19.**

Данный информационный бюллетень содержит информацию о рисках и преимуществах вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech и бивалентной вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech, которые может получить ваш ребенок в связи с продолжающейся пандемией COVID-19. Если у вас есть вопросы, обратитесь к специалисту, проводящему вакцинацию вашего ребенка.

Данный информационный бюллетень мог обновляться. Актуальная версия информационного бюллетеня размещена по адресу www.cvdvaccine.com.

ЧТО НУЖНО ЗНАТЬ, ПРЕЖДЕ ЧЕМ ПРИВИВАТЬ РЕБЕНКА ЛЮБОЙ ИЗ ЭТИХ ВАКЦИН

ЧТО ТАКОЕ COVID-19?

Возбудителем заболевания COVID-19 является коронавирус под названием SARS-CoV-2. Вы можете заразиться COVID-19 при контакте с другим человеком, у которого есть вирус. Это заболевание поражает преимущественно органы дыхания, но может затрагивать и другие органы. У заболевших COVID-19 отмечается широкий спектр симптомов, от легких до тяжелых, приводящих к смерти. Симптомы могут появиться в пределах от 2 до 14 дней после заражения этим вирусом. Симптомы могут включать: повышенную температуру тела или озноб; кашель; одышку; повышенную утомляемость; боли в мышцах или теле; головную боль; впервые возникшую потерю вкуса или обоняния; боль в горле; заложенность носа или насморк; тошноту или рвоту; диарею.

⁵ Моновалентная вакцина — это любая разрешенная или одобренная вакцина против COVID-19, которая содержит или кодирует шиповидный белок только оригинального штамма вируса SARS-CoV-2.

Для получения дополнительной информации о EUA см. раздел «**Что такое разрешение на экстренное применение (EUA)?**» в конце данного информационного бюллетеня.

О ЧЕМ ВАМ СЛЕДУЕТ РАССКАЗАТЬ СПЕЦИАЛИСТУ, ПРОВОДЯЩЕМУ ВАКЦИНАЦИЮ РЕБЕНКА, ПЕРЕД ВВЕДЕНИЕМ ЛЮБОЙ ИЗ ЭТИХ ВАКЦИН?

Расскажите специалисту, проводящему вакцинацию, обо всех медицинских проблемах своего ребенка, в том числе:

- если ваш ребенок страдает аллергиями;
- если ваш ребенок перенес миокардит (воспаление сердечной мышцы) или перикардит (воспаление наружной оболочки сердца);
- если у вашего ребенка повышена температура тела;
- если у вашего ребенка нарушение свертываемости крови, или он принимает препарат, разжижающий кровь;
- если у вашего ребенка нарушен иммунитет, или он принимает лекарство, воздействующее на иммунную систему;
- если ваша дочь беременна;
- если ваша дочь кормит грудью;
- если ваш ребенок получал другую вакцину против COVID-19;
- если ваш ребенок когда-либо терял сознание при выполнении инъекции.

КАК ВВОДЯТСЯ ЭТИ ВАКЦИНЫ?

Вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech и бивалентная вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech будет вводиться ребенку внутримышечно.

Курс первичной вакцинации: вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech вводится в рамках курса первичной вакцинации. Вакцина вводится курсом из двух доз с интервалом 3 недели между дозами. Лицам с определенными типами нарушений иммунитета третья доза курса первичной вакцинации может вводиться не ранее чем через 28 дней после введения второй дозы.

Бустерная доза:

Бивалентная вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech вводится в виде однократной бустерной дозы не ранее чем через 2 месяца после:

- завершения первичной вакцинации любой разрешенной или одобренной моновалентной вакциной против COVID-19; или
- получения последней бустерной дозы любой разрешенной или одобренной моновалентной вакцины против COVID-19.

Вакцина не может защитить всех вакцинируемых.

КТО НЕ ДОЛЖЕН ПРИВИВАТЬСЯ ВАКЦИНОЙ ПРОТИВ COVID-19 КОМПАНИИ PFIZER-BIONTECH И БИВАЛЕНТНОЙ ВАКЦИНОЙ ПРОТИВ COVID-19 КОМПАНИИ PFIZER-BIONTECH?

Вашему ребенку не следует прививаться любой из этих вакцин, если у вашего ребенка:

- возникла тяжелая аллергическая реакция после получения предыдущей дозы вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech;
- была тяжелая аллергическая реакция на любой компонент этих вакцин.

КАКИЕ КОМПОНЕНТЫ ВХОДЯТ В СОСТАВ ЭТИХ ВАКЦИН?

Вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech и бивалентная вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech содержат следующие компоненты: мРНК, липиды (((4-гидроксibuтил)азандиил)бис(гексан-6,1-диил)бис(2-гексилдеcanoат), 2 [(полиэтиленгликоль)-2000]-N,N-дитетрадецилацетамид, 1,2-дистеароил-sn-глицеро-3-фосфохолин, и холестерин), трометамин, трометамин гидрохлорид, сахарозу и натрия хлорид.

ПРИМЕНЯЛИСЬ ЛИ ЭТИ ВАКЦИНЫ РАНЕЕ?

Приблизительно 3100 лиц в возрасте от 5 до 11 лет получили как минимум 1 дозу вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech в рамках клинического исследования. С 11 декабря 2020 г. миллионы людей получили вакцину против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech в соответствии с разрешением на экстренное применение (EUA).

В рамках клинического исследования приблизительно 300 человек старше 55 лет получили одну дозу бивалентной вакцины, которая отличается от бивалентной вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech тем, что содержит другой компонент штамма омикрон.

КАКОВЫ ПРЕИМУЩЕСТВА ДАННЫХ ВАКЦИН?

Доказано, что вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech предотвращает развитие COVID-19. FDA разрешило применение бивалентной вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech для обеспечения лучшей защиты от COVID-19, вызванного штаммом омикрон вируса SARS-CoV-2.

Длительность защиты от COVID-19 в настоящее время неизвестна.

КАКОВЫ РИСКИ, СВЯЗАННЫЕ С ЭТИМИ ВАКЦИНАМИ?

Существует незначительная вероятность того, что эти вакцины могут вызвать тяжелую аллергическую реакцию. Тяжелая аллергическая реакция обычно возникает в пределах от нескольких минут до 1 часа после получения дозы. По этой причине специалист, проводящий вакцинацию, может попросить вашего ребенка остаться в учреждении, где он получал вакцину, для наблюдения после вакцинации. Признаки тяжелой аллергической реакции могут включать:

- Затрудненное дыхание
- Отек лица и горла
- Учащенное сердцебиение
- Тяжелую сыпь по всему телу
- Головокружение и слабость

У некоторых людей, получивших вакцину против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech, возник миокардит (воспаление сердечной мышцы) и перикардит (воспаление наружной оболочки сердца). У большинства из этих людей симптомы появились через несколько дней после получения второй дозы вакцины.

Вероятность того, что это произойдет, очень мала. Немедленно обратитесь за медицинской помощью, если после введения вакцины у вашего ребенка появятся какие-либо из следующих симптомов:

- Боль в груди
- Одышка
- Ощущение трепетания сердца, учащенного или слишком сильного сердцебиения

При применении этих вакцин были зарегистрированы следующие побочные эффекты:

- Тяжелые аллергические реакции
- Нетяжелые аллергические реакции, такие как сыпь, зуд, крапивница или отек лица
- Миокардит (воспаление сердечной мышцы)
- Перикардит (воспаление наружной оболочки сердца)
- Боль в месте инъекции
- Повышенная утомляемость
- Головная боль
- Боль в мышцах
- Озноб
- Боль в суставах
- Повышенная температура
- Припухлость в месте инъекции
- Покраснение в месте инъекции
- Тошнота
- Плохое самочувствие
- Увеличение лимфоузлов (лимфаденопатия)
- Снижение аппетита
- Диарея
- Рвота
- Боль в руке
- Обморок в связи с введением вакцины

Здесь могут быть перечислены не все возможные побочные эффекты этих вакцин. Могут возникать серьезные и неожиданные побочные эффекты. Возможные побочные эффекты этих вакцин все еще изучаются.

ЧТО МНЕ ДЕЛАТЬ В СЛУЧАЕ ПОБОЧНЫХ ЭФФЕКТОВ?

Если у вашего ребенка возникла тяжелая аллергическая реакция, позвоните 9-1-1 или обратитесь в ближайшее медицинское учреждение.

Если у ребенка возникнут побочные эффекты, которые беспокоят его или не проходят, позвоните специалисту, проводившему вакцинацию, или врачу своего ребенка.

Сообщайте о побочных эффектах вакцины при помощи Системы регистрации нежелательных явлений после вакцинации (Vaccine Adverse Event Reporting

System, VAERS) FDA и Центров по контролю и профилактике заболеваний (Centers for Disease Control and Prevention, CDC). Бесплатный номер VAERS: 1-800-822-7967. Также вы можете оставить сообщение на веб-сайте <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Пожалуйста, в первой строке графы № 18 формы сообщения укажите «Вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech, разрешенная для экстренного применения (EUA)» или «Бивалентная вакцина против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech, разрешенная для экстренного применения (EUA)».

Кроме того, вы можете сообщить о побочных эффектах в компанию Pfizer Inc., используя приведенную ниже контактную информацию.

Веб-сайт	Факс	Номер телефона
www.pfizersafetyreporting.com	1-866-635-8337	1-800-438-1985

Вам также может быть предоставлена возможность зарегистрироваться в v-safe. V-safe — это добровольный инструмент на базе смартфона, который использует текстовые сообщения и веб-опросы для проверки людей, получивших вакцины, для выявления потенциальных побочных эффектов после вакцинации против COVID-19. V-safe задает вопросы, помогающие CDC контролировать безопасность вакцин против COVID-19. V-safe также присылает напоминания о необходимости введения второй дозы вакцины и обеспечивает контроль CDC по телефону, если участники сообщают о серьезных последствиях для здоровья после вакцинации против COVID-19. Для получения дополнительной информации о регистрации посетите веб-сайт www.cdc.gov/vsafe.

ЧТО ЕСЛИ Я НЕ ХОЧУ, ЧТОБЫ МОЕМУ РЕБЕНКУ ВВОДИЛИ ВАКЦИНУ ПРОТИВ COVID-19 КОМПАНИИ PFIZER-BIONTECH ИЛИ БИВАЛЕНТНУЮ ВАКЦИНУ ПРОТИВ COVID-19 КОМПАНИИ PFIZER-BIONTECH?

Разрешение на экстренное применение допускает согласие или отказ от получения указанных вакцин. Если вы решите не прививать ребенка указанными вакцинами, это не повлечет за собой никаких изменений в его стандартном медицинском обслуживании.

ИМЕЮТСЯ ЛИ ДРУГИЕ ВАРИАНТЫ ПРОФИЛАКТИКИ COVID-19, КРОМЕ ВАКЦИНЫ ПРОТИВ COVID-19 КОМПАНИИ PFIZER-BIONTECH И БИВАЛЕНТНОЙ ВАКЦИНЫ ПРОТИВ COVID-19 КОМПАНИИ PFIZER-BIONTECH?

Согласно EUA, для профилактики COVID-19 могут применяться и другие вакцины, включая бивалентные вакцины, содержащие компонент штамма омикрон вируса SARS-CoV-2.

МОЖНО ЛИ МОЕМУ РЕБЕНКУ ВВЕСТИ ВАКЦИНУ ПРОТИВ COVID-19 КОМПАНИИ PFIZER-BIONTECH ИЛИ БИВАЛЕНТНУЮ ВАКЦИНУ ПРОТИВ COVID-19 КОМПАНИИ PFIZER-BIONTECH ОДНОВРЕМЕННО С ДРУГИМИ ВАКЦИНАМИ?

В FDA еще не были представлены данные о применении вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech или бивалентной вакцины против COVID-19 компании

Pfizer-BioNTech одновременно с другими вакцинами. Если вы хотите, чтобы вашему ребенку ввели вакцину против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech или бивалентную вакцину против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech одновременно с другими вакцинами, обсудите это с врачом своего ребенка.

ЧТО ЕСЛИ У МОЕГО РЕБЕНКА ЕСТЬ НАРУШЕНИЯ ИММУНИТЕТА?

Если у вашего ребенка имеются нарушения иммунитета, то в рамках курса первичной вакцинации вы можете согласиться на получение вашим ребенком третьей дозы вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech.

Лица в возрасте от 5 до 11 лет могут получить бустерную дозу бивалентной вакцины против COVID-19 компании Pfizer-BioNTech. У лиц с нарушениями иммунитета вакцинация может не обеспечить полной защиты от COVID-19, поэтому вашему ребенку нужно продолжать соблюдать меры предосторожности для профилактики COVID-19. Кроме того, вакцинацию следует пройти лицам, с которыми часто контактирует ребенок.

ЧТО НАСЧЕТ БЕРЕМЕННОСТИ И КОРМЛЕНИЯ ГРУДЬЮ?

Если ваша дочь беременна или кормит грудью, обсудите это с ее врачом.

ЭТИ ВАКЦИНЫ СОДЕРЖАТ ВИРУС COVID-19?


Нет. Эти вакцины не содержат вирус SARS-CoV-2 и не могут вызвать у вашего ребенка COVID-19.

ХРАНИТЕ КАРТУ ПРИВИВОК СВОЕГО РЕБЕНКА

После введения первой дозы вакцины против COVID-19 вам выдадут карту прививок ребенка. Не забудьте принести с собой карту на следующий визит.

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Если у вас есть вопросы, посетите указанный ниже веб-сайт или позвоните по приведенному номеру телефона. Чтобы получить доступ к последним информационным бюллетеням, пожалуйста, отсканируйте QR-код ниже.

Международный веб-сайт	Номер телефона
<p>www.cvdvaccine.com</p> 	<p>1-877-829-2619 (1-877-VAX-CO19)</p>

КАК Я МОГУ ПОЛУЧИТЬ БОЛЬШЕ ИНФОРМАЦИИ?

- Обратитесь к специалисту, проводящему вакцинацию.
- Посетите веб-сайт CDC <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>.
- Посетите веб-сайт FDA <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>.
- Обратитесь в управление здравоохранения своего штата или в местное управление здравоохранения.

ГДЕ БУДЕТ РЕГИСТРИРОВАТЬСЯ ИНФОРМАЦИЯ О ПРИВИВКАХ МОЕГО РЕБЕНКА?

Специалист, проводящий вакцинацию, может внести информацию о вакцинации ребенка в Информационную систему по иммунизации (Immunization Information System, IIS) вашего штата / местной юрисдикции или другую предназначенную для этого систему. Это гарантирует, что при введении второй дозы курса первичной вакцинации ваш ребенок получит ту же вакцину. Для получения дополнительной информации о IIS посетите веб-сайт:

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

МОГУТ ЛИ МНЕ ВЫСТАВИТЬ СЧЕТ НА ОПЛАТУ АДМИНИСТРАТИВНОГО СБОРА ЗА ПОЛУЧЕНИЕ ЭТИХ ВАКЦИН ПРОТИВ COVID-19?

Нет. В настоящее время поставщик услуг не может выставить вам счета за введение вакцины, и с вас лично не может взиматься административный сбор за вакцину или любая другая плата, если вы получаете только вакцину против COVID-19. Однако специалисты, проводящие вакцинацию, могут обращаться за соответствующим возмещением в программу или план, который покрывает расходы получателя вакцины на введение вакцины против COVID-19 (частная страховка, Medicare, Medicaid, программа Управления ресурсов и служб здравоохранения США [Health Resources & Services Administration, HRSA] COVID-19 Uninsured Program для незастрахованных получателей).

КУДА МОЖНО СООБЩИТЬ О СЛУЧАЯХ ПОДОЗРЕНИЯ В МОШЕННИЧЕСТВЕ?

Лицам, которым стало известно о любых потенциальных нарушениях требований программы вакцинации CDC против COVID-19, рекомендуется сообщить о них в офис генерального инспектора Министерства здравоохранения и социального обеспечения США по телефону 1-800-HHS-TIPS или адресу <https://TIPS.HHS.GOV>.

ЧТО ТАКОЕ ПРОГРАММА КОНТРАМЕР ДЛЯ КОМПЕНСАЦИИ УЩЕРБА ДЛЯ ЗДОРОВЬЯ?

Программа контрмер для компенсации ущерба для здоровья (Countermeasures Injury Compensation Program, CICP) представляет собой федеральную программу помощи в оплате расходов на медицинскую помощь и другие специфические расходы некоторых лиц, чьему здоровью был нанесен серьезный вред вследствие применения определенных лекарственных препаратов или вакцин, включая данные вакцины. Как правило, заявка должна быть подана в CICP в течение одного (1) года с даты получения вакцины. Чтобы узнать больше об этой программе, посетите веб-сайт www.hrsa.gov/cicp/ или позвоните по номеру 1-855-266-2427.

ЧТО ТАКОЕ РАЗРЕШЕНИЕ НА ЭКСТРЕННОЕ ПРИМЕНЕНИЕ (EMERGENCY USE AUTHORIZATION, EUA)?

EUA — это механизм, обеспечивающий доступность и использование медицинских препаратов, включая вакцины, во время чрезвычайных ситуаций в области общественного здравоохранения, таких как текущая пандемия COVID-19. EUA поддерживается в заявлении секретаря здравоохранения и социального обеспечения (Health and Human Services, HHS) о том, что существуют обстоятельства, оправдывающие экстренное применение лекарственных и

биологических препаратов во время пандемии COVID-19. Продукция, разрешенная для применения в экстренных случаях, не подвергалась такой же проверке FDA, как одобренная FDA продукция.

FDA может выдать EUA при соблюдении определенных критериев, включая отсутствие приемлемых, одобренных и доступных альтернатив. Кроме того, решение FDA основывается на совокупности имеющихся научных данных, показывающих, что препарат может быть эффективным для профилактики COVID-19 во время пандемии COVID-19, и что известные и потенциальные благоприятные эффекты препарата превосходят его известные и потенциальные риски. Все эти критерии должны быть соблюдены, чтобы препарат можно было использовать во время пандемии COVID-19.

EUA действует в течение всего срока действия декларации EUA COVID-19, обосновывающей экстренное использование данного препарата, если оно не аннулировано или не отозвано (после чего препарат больше нельзя использовать).

BIONTECH

Изготовлено для

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz, Германия



Произведено

Pfizer Inc., New York, NY 10017

LAB-1486-6.2i

Дата последней редакции: 12 октября 2022 г.



Отсканируйте, чтобы зафиксировать, что данный информационный бюллетень был предоставлен получателю вакцины для электронных медицинских карт/информационных систем иммунизации.

GDTI: 0886983000424