

# NHỮNG CÂU HỎI THƯỜNG GẶP:

## VẮC-XIN COVID-19

Hiện nay đã có các loại vắc-xin COVID-19 được Cục Quản lý Dược phẩm Liên bang (FDA) phê duyệt và khuyến nghị sử dụng nhằm ngăn chặn COVID-19 tại Hoa Kỳ, nhiều cư dân của Quận Harris đã có những thắc mắc về quy trình tiêm phòng. Sở Y tế Công cộng Quận Harris đã giải đáp những thắc mắc này để quý vị có thể đưa ra những quyết định sáng suốt, qua đó có thể giúp bảo vệ cho gia đình và cộng đồng của quý vị tránh bị lây nhiễm.





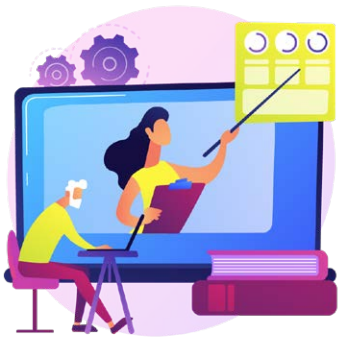
### Khi nào thì tôi và gia đình của tôi được tiêm phòng?

Hiện tại, nguồn cung vắc-xin tại Hoa Kỳ tương đối hạn chế. Các nhóm có nguy cơ cao như nhân viên y tế và những người trong viện dưỡng lão/khu điều dưỡng sẽ được tiêm phòng đầu tiên. Mục tiêu là giúp mọi người có thể dễ dàng được tiêm vắc-xin phòng bệnh COVID-19 ngay khi có đủ số lượng lớn. Nguồn cung vắc-xin sẽ gia tăng trong những tuần và tháng tới. Sau khi các loại vắc-xin được phân bố rộng rãi, kế hoạch là sẽ có vài nghìn nhà cung cấp dịch vụ tiêm phòng sẽ cung cấp vắc-xin COVID-19 tại các văn phòng của bác sĩ, nhà thuốc bán lẻ, bệnh viện và trung tâm y tế đạt đủ tiêu chuẩn của liên bang. Sở Y tế Công cộng Hạt Harris dự kiến kế hoạch tiêm phòng này sẽ có thể được triển khai vào mùa xuân năm 2021. Trong thời điểm hiện tại, hãy tiếp tục đeo khẩu trang, thực hiện giãn cách xã hội, làm xét nghiệm và tránh tụ tập.



### Tôi có cần phải là công dân Hoa Kỳ để đủ điều kiện được tiêm vắc-xin COVID-19 từ Sở Y tế Công cộng Hạt Harris không?

Không cần phải có bằng chứng về quốc tịch, nơi cư trú hoặc bảo hiểm để được tiêm vắc-xin COVID-19 theo sự quản lý của Sở Y tế Công cộng Hạt Harris.



### Vắc-xin có an toàn không?

Hệ thống an toàn vắc-xin của Hoa Kỳ đảm bảo tất cả các loại vắc-xin đều an toàn nhất có thể. Sau quy trình thử nghiệm kỹ lưỡng và được cấp phép sử dụng khẩn cấp, các vắc-xin COVID-19 của Pfizer-BioNTech và Moderna đã chứng minh được sự an toàn và hiệu quả dành cho người từ 16 tuổi trở lên, theo dữ liệu từ nhà sản xuất và kết quả thu được từ những cuộc thử nghiệm lâm sàng quy mô lớn. Các nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe trên toàn thế giới đều khuyến nghị nên sử dụng vắc-xin.



### Chi phí tiêm vắc-xin là bao nhiêu?

Vắc-xin hoàn toàn miễn phí. Tuy nhiên, các nhà cung cấp dịch vụ tiêm phòng có thể tính thêm phí quản lý cho việc tiêm vắc-xin. Các nhà cung cấp dịch vụ tiêm phòng có thể được công ty bảo hiểm công hoặc tư nhân của bệnh nhân hoàn trả khoản phí này. Hoặc đối với bệnh nhân không có bảo hiểm, tiền bảo hiểm sẽ được hoàn trả bởi Quỹ Cứu trợ Nhà cung cấp của Cơ quan Quản lý Tài nguyên và Dịch vụ Y tế.



### Vắc xin này có phải là một mũi tiêm?

Các vắc-xin của Pfizer-BioNTech và Moderna bao gồm 2 mũi tiêm riêng biệt cách nhau 3-4 tuần. Vắc-xin Johnson & Johnson chỉ cần tiêm một mũi.



### Tôi có cần tiếp tục đeo khẩu trang và thực hiện giãn cách xã hội sau khi được tiêm phòng không?

Có. Trong lúc các chuyên gia nghiên cứu thêm về khả năng phòng vệ mà vắc-xin COVID-19 mang lại trong điều kiện thực tế, điều quan trọng là mọi người cần tiếp tục sử dụng mọi công cụ có sẵn để giúp phòng tránh sự lây lan của COVID-19, bao gồm đeo khẩu trang, rửa tay và duy trì khoảng cách 6 feet với người khác. Kết hợp tiêm vắc-xin COVID-19 và tuân thủ các khuyến nghị phòng ngừa COVID-19 sẽ mang lại sự bảo vệ tốt nhất, giúp tránh lây nhiễm và lây lan COVID-19. Các chuyên gia cần hiểu rõ hơn về khả năng phòng chống mà vắc-xin COVID-19 mang lại trước khi quyết định có nên thay đổi khuyến nghị về các bước mà mọi người cần thực hiện để làm chậm tốc độ lây lan của virus. Những yếu tố khác như số lượng người được tiêm phòng và cách thức virus lây lan trong cộng đồng cũng sẽ ảnh hưởng đến quyết định này.



### Tổ chức nào sẽ nhận và phân phối vắc-xin?

Tiểu bang Texas đã cung cấp vắc-xin cho Hạt Harris, và chúng tôi đã hợp tác với hơn 1.000 tổ chức để thực hiện phân phối và tiêm phòng.

### Làm sao để biết vắc-xin có hiệu quả hay không?

Các loại vắc-xin đã được thử nghiệm kỹ lưỡng. Trước khi Cục Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm Hoa Kỳ (FDA) quyết định cấp phép hoặc phê duyệt cho một loại vắc-xin, các cuộc thử nghiệm lâm sàng sẽ được tiến hành để xác định mức độ hiệu quả của loại vắc-xin đó. Đây được gọi là hiệu quả của vắc-xin. Sau khi FDA phê duyệt hoặc cấp phép cho một loại vắc-xin, vắc-xin đó sẽ tiếp tục được nghiên cứu để xác định mức độ hiệu quả trong điều kiện thực tế. Trung tâm Kiểm soát và Phòng ngừa Dịch bệnh (CDC) và các đối tác liên bang khác sẽ đánh giá hiệu quả của vắc-xin COVID-19 trong quá trình triển khai và công bố số liệu thống kê cho công chúng.

