

Novedades sobre el Programa Federal de Farmacias Minoristas

Sitio web de la Asociación Federal de Farmacias Minoristas para la COVID-19 Encuentre información actualizada y boletines informativos en nuestro sitio web de la Asociación Federal de Farmacias Minoristas para la COVID-19.

Sitio web en español para participantes del programa de vacunas COVID

Novedades del programa de vacunación

Actualización del refuerzo bivalente

Notas importantes:

Las vacunas monovalentes YA NO están autorizadas para los refuerzos. Si tiene citas para refuerzos, reprográmelas para cuando su ubicación tenga las vacunas bivalentes disponibles.

Tenga en cuenta que cualquier dosis de refuerzo monovalente que se administró después de que la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. (Food and Drug Administration, FDA) autorizó el refuerzo bivalente debe informarse al VAERS. Consulte la información de las Consideraciones clínicas a continuación para obtener más detalles.

PEDIDOS: Actualmente, las vacunas bivalentes están disponibles para reservarlas a través del portal de COVID de ABC Order, pero tenga en cuenta que el suministro de Moderna es inicialmente limitado. Tenga en cuenta que si usted pide (o ya ha pedido) el refuerzo bivalente de Moderna, esos pedidos se cumplirán por orden de llegada, ya que existe la disponibilidad adicional del fármaco para su envío. Es posible que no reciba el fármaco durante un máximo de tres semanas. Consulte a continuación la recomendación de pedir refuerzos bivalentes de Pfizer para tener un acceso más rápido.



Actualizaciones de los CDC sobre el refuerzo bivalente

- Si las farmacias han administrado un refuerzo monovalente desde la aprobación de bivalente: pueden presentar un informe VAERS general con la cantidad de vacunas administradas desde el 8/31.
- Mensajes en torno a los refuerzos y los tiempos de espaciado
- https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/interim-considerations-us-appendix.html#appendix-d
- Acciones que se deben tomar después de que se haya producido un error y qué medidas se deben tomar en el futuro:

Vacuna bivalente administrada incorrectamente para la serie primaria.	 Vacuna bivalente de Pfizer-BioNTech: No repita la dosis. Vacuna bivalente de Moderna: Repetir la dosis de inmediato (sin intervalo mínimo) porque la administración de la dosis de refuerzo dará lugar a una dosis inferior a la autorizada.
Vacuna monovalente administrada incorrectamente para una dosis de refuerzo (si se indica refuerzo bivalente).	 En general, no repita la dosis. Sin embargo, los proveedores pueden administrar 1 dosis de refuerzo bivalente como dosis repetida según el criterio clínico y la preferencia del paciente. En este caso, espaciar la dosis repetida después de la dosis administrada por error durante al menos 2 meses.

- Las farmacias pueden optar por no recibir kits auxiliares para pedidos de bivalentes.
- Vaccinefinder se ha actualizado para refuerzos contra la gripe/bivalentes. Se recomienda a las farmacias usar y actualizar sistemáticamente VaccineFinder para que los pacientes puedan localizar sus farmacias cuando busquen vacunas.

Los CDC recomiendan que todas las personas mayores de 12 años reciban un refuerzo actualizado contra la COVID-19, cuando sean elegibles.



Los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (Centers for Disease Control and Prevention, CDC) respaldaron la recomendación del Comité Asesor sobre Prácticas de Inmunización (Advisory Committee on Immunization Practices, ACIP) de que las personas mayores de 12 años reciban un refuerzo actualizado contra la COVID-19 para una protección más amplia antes de un posible aumento de las enfermedades de la COVID-19 a finales de este otoño e invierno.

La recomendación de los CDC se aplica a más de 200 millones de personas en los Estados Unidos y sigue la autorización de uso de emergencia de la FDA para los refuerzos bivalentes de la COVID-19 de Pfizer-BioNTech y Moderna del 31 de agosto de 2022.

Los refuerzos actualizados contra la COVID-19 pueden ayudar a restaurar la protección que ha disminuido desde la vacunación anterior y proporcionar una protección más amplia contra las variantes más nuevas. Se dirigen a las subvariantes de ómicron más recientes, BA.4 y BA.5, que son más transmisibles y más propensas a ser capaces de evadir anticuerpos producidos contra subvariantes anteriores. La Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. (FDA) aconsejó a los fabricantes a principios de este año agregar estos componentes subvariantes a sus refuerzos de la vacuna contra la COVID-19.

- El refuerzo actualizado contra la COVID-19 de Pfizer-BioNTech se recomienda para adolescentes y adultos de 12 años o más, y el refuerzo actualizado contra la COVID-19 de Moderna para adultos de 18 años o más.
- Se recomienda que todas las personas elegibles, incluidas aquellas que están moderada o gravemente inmunocomprometidas, reciban 1 dosis de la vacuna actualizada.
- Las personas son elegibles para recibir refuerzos actualizados al menos 2 meses después de su última dosis contra la COVID-19 (ya sea la dosis final de la serie primaria o el último refuerzo).
- El ACIP también analizó los refuerzos actualizados contra la COVID-19 para grupos etarios más jóvenes, incluida Pfizer-BioNTech para niños de 5 a 11 años y Moderna para niños y adolescentes de 6 a 17 años. Cuando la FDA autorice estas vacunas y grupos etarios, los CDC ampliarán sus recomendaciones en consecuencia.

Los CDC y el ACIP recomiendan administrar las vacunas contra la gripe y la COVID-19 al mismo tiempo, en función de los estudios realizados durante la pandemia de la COVID-19.

Los CDC también simplificaron lo que significa estar "actualizado" con las vacunas contra la COVID-19.



- Los CDC han recomendado durante mucho tiempo que todos se <u>mantengan</u> <u>actualizados</u> con la vacunación contra la COVID-19, incluida la administración de todas las series primarias y dosis de refuerzo.
- Usted está actualizado si ha completado una serie primaria y ha recibido la dosis de refuerzo más reciente que los CDC le recomiendan.
- Las vacunas contra la COVID-19 son seguras y eficaces y los CDC recomiendan que todos se mantengan actualizados.
- Las vacunas contra la COVID-19 autorizadas para su uso en los EE. UU. continúan reduciendo el riesgo de enfermedad grave, hospitalización y muerte, incluso contra la variante ómicron y las subvariantes.
- Las vacunas contra la COVID-19 se han sometido y continúan sometiéndose al monitoreo de seguridad más intenso en la historia de los EE. UU. La investigación clínica ha demostrado la seguridad y la efectividad de las vacunas de la serie primaria recomendadas contra la COVID-19, así como los refuerzos recomendados contra la COVID-19.
- Los CDC recomiendan que todos se <u>mantengan actualizados</u> con la vacunación contra la COVID-19. Esto significa que todos:
 - De 6 meses a 4 años de edad deben recibir todas las dosis de la serie primaria contra la COVID-19.
 - A partir de los 5 años de edad, deben recibir todas las dosis de la serie primaria contra la COVID-19, más la dosis de refuerzo más reciente que se les recomienda.
 - Puede verificar si y cuándo recibir refuerzos contra la COVID-19 con la herramienta de refuerzos contra la COVID-19 de los CDC.
 - V-safe es un sistema de monitoreo de seguridad que le permite compartir con los CDC cómo usted o su dependiente se siente después de recibir una vacuna contra la COVID-19. Las personas pueden inscribirse en v-safe después de cualquier dosis de una vacuna contra la COVID-19 visitando <u>vsafe.cdc.qov</u>.
- Consideraciones clínicas provisionales
- Apéndices
- Un vistazo al cronograma
- Página web de Control de la anafilaxia
- Nueva página web del cronograma archivado
- Preguntas frecuentes sobre iCC
- EUI
 - o Moderna HCP FS
 - Moderna Destinatario FS
 - o Pfizer HCP FS
 - Pfizer Destinatario FS
 - Preguntas frecuentes sobre EUI
 - Las hojas informativas en español aún no están disponibles
- PDF de transición de edad de Pfizer(adiós, tapa morada)



Recordatorios del conjunto de códigos

Los compendios de medicamentos publicaron Códigos del refuerzo bivalente antes del 31 de agosto de 2022.

 Verifique que esté viendo conjuntos de códigos de refuerzo bivalentes para Pfizer y Moderna en los sistemas para garantizar la preparación del sistema. Los sistemas de los pagadores también se verán afectados por esos códigos.

La AMA publicó Códigos CPT para refuerzos bivalentes:

- https://www.ama-assn.org/press-center/press-releases/ama-announces-cpt-update-covid-19-boosters-adapted-omicron
- https://www.ama-assn.org/practice-management/cpt/covid-19-cpt-vaccine-andimmunization-codes

La AMA anuncia la actualización de CPT para los refuerzos contra la COVID-19 adaptados al ómicron

 La AMA anunció una actualización editorial a (CPT)® que incluye ocho nuevos códigos para las dosis de refuerzo bivalentes de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna y Pfizer-BioNTech.

Actualización de Novavax

Aún se debe pedir la vacuna Novavax enviando la solicitud por correo electrónico con su número de NCPDP a la casilla de correo electrónico de COVID a COVIDVaccines@AmerisourceBergen.com.

Consideraciones clínicas actualizadas

Actualizaciones del programa de terapia oral



La Administración de Preparación y Respuesta Estratégica (Administration for Strategic Preparedness and Response, ASPR) y la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. (FDA) anunciaron la autorización de una extensión de la vida útil de 12 meses a 18 meses para ciertos lotes de la terapia antiviral de Pfizer, Paxlovid (tabletas de nirmatrelvir y tabletas de ritonavir coenvasadas para uso oral), que actualmente está autorizado para uso de emergencia para el tratamiento de la COVID-19 de leve a moderada en ciertos adultos y pacientes pediátricos (de 12 años de edad o más que pesen al menos 40 kg).

Como resultado de esta extensión, los lotes de Paxlovid con fechas de vencimiento de julio de 2022 a mayo de 2023 pueden almacenarse durante seis meses adicionales a partir de la fecha de vencimiento indicada en la etiqueta (consulte la Tabla 1 a continuación). Según lo requerido por la autorización de uso de emergencia, las cajas sin abrir de Paxlovid (300 mg de nirmatrelvir y 100 mg de ritonavir, o 150 mg de nirmatrelvir y 100 mg de ritonavir) deben conservarse adecuadamente de acuerdo con las condiciones de almacenamiento detalladas en la Hoja informativa autorizada para profesionales de cuidados de la salud. La FDA otorgó esta extensión después de una evaluación exhaustiva de los datos presentados por Pfizer.

Tabla 1: Fecha de vencimiento extendida para Paxlovid autorizado en virtud de EUA 105

Fecha de vencimiento etiquetada (AAAA-MM)	Fecha de vencimiento extendida (AAAA-MM)
2022-07	2023-01
2022-08	2023-02
2022-11	2023-05
2022-12	2023-06
2023-01	2023-07
2023-02	2023-08
2023-03	2023-09
2023-04	2023-10
2023-05	2023-11

Comuníquese con <u>COVID19Therapeutics@hhs.gov</u> si tiene alguna pregunta y visite el <u>sitio web de ASPR</u> para obtener información adicional sobre Paxlovid.

Tenga en cuenta que cualquier dosis de refuerzo monovalente que se administró



después de que la Administración de Alimentos y Medicamentos de EE. UU. (FDA) autorizó el refuerzo bivalente debe informarse al VAERS.

Recursos

Guías de implementación y asignación actualizadas

- Guía de asignación de productos terapéuticos
- Guía de implementación de productos terapéuticos
- Guía de implementación de vacunas
- Guía de asignación de vacunas

Materiales de comercialización del tratamiento para la COVID-19

Informe a sus pacientes que tiene la última vacuna de refuerzo disponible en su farmacia con nuevos materiales de comercialización impresos y digitales. Visite la biblioteca de "Vacuna contra la COVID-19" en la <u>Central de comunicaciones de la marca</u> y <u>SOCi</u> para acceder a los materiales.

×	The picture can't be displayed.



Encuestas, informes, recordatorios

¿Le interesa distribuir tratamientos antivirales contra la COVID-19?

Si actualmente está inscrito en el programa de vacunas y está interesado en participar en el programa antiviral, envíe un correo electrónico al equipo de inscripciones de Elevate a

<u>elevateenrollments@amerisourcebergen.com</u>.

En este momento, solo las farmacias inscritas en el programa de vacunas pueden participar en el programa antiviral.

¿Tiene preguntas? Continúe trabajando con su asesor comercial o ejecutivo de ventas o envíe preguntas a COVIDVaccines@AmerisourceBergen.com. Incluya el nombre de su farmacia y el número de NCPDP en todas las comunicaciones. Esta información nos ayudará a acelerar la respuesta que le daremos.

