



Actualizaciones del programa federal de farmacias minoristas

Puntos de conversación/Preguntas frecuentes sobre la vacuna de refuerzo contra la COVID-19 de los CDC

P: ¿Cuándo puedo recibir una vacuna de refuerzo contra la COVID-19?

R: No de inmediato. El objetivo es que las personas comiencen a recibir una vacuna de refuerzo contra la COVID-19 a partir del otoño, y que las personas sean elegibles 8 meses después de haber recibido su segunda dosis de la vacuna de ARNm (ya sea de Pfizer-BioNTech o Moderna). Esto está sujeto a la aprobación de la FDA y a la autorización y recomendación del Comité Asesor sobre Prácticas de Inmunización (Advisory Committee on Immunization Practices, ACIP) de los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (Centers for Disease Control and Prevention, CDC).

P: ¿Quiénes serán las primeras personas en recibir una dosis de refuerzo?

R: Una vez que la FDA apruebe y el ACIP recomiende una dosis de refuerzo, el objetivo es que las primeras personas elegibles sean aquellas que fueron las primeras en recibir sus inyecciones en las fases anteriores de la introducción de la vacuna y aquellas que están en mayor riesgo. Esto incluye proveedores de atención médica, residentes de hogares de ancianos y otros ancianos.

P: ¿Por qué estamos esperando comenzar a ofrecer vacunas de refuerzo contra la COVID-19?

R: Las vacunas contra la COVID-19 autorizadas en los Estados Unidos siguen siendo notablemente eficaces en la reducción del riesgo de enfermedad grave, hospitalización y muerte, incluso contra la variante Delta ampliamente circulante. Sin embargo, la COVID-19 evoluciona constantemente. Estamos analizando todos los datos disponibles para comprender lo mejor posible cómo funcionan las vacunas, incluida la forma en que las nuevas variantes, como Delta, afectan la eficacia de las vacunas. Una vez que la FDA la apruebe y el ACIP la recomiende, el objetivo es que las personas comiencen a recibir una vacuna de refuerzo contra la COVID-19 este otoño.

P: ¿Las personas que recibieron la vacuna contra la COVID-19 de Johnson & Johnson (J&J/Janssen) necesitarán una vacuna de refuerzo?

R: Es probable que las personas que recibieron una vacuna contra la COVID-19 de J&J necesiten una dosis de refuerzo. Debido a que la vacuna de J&J no se administró en los Estados Unidos sino hasta 70 días después de las primeras dosis de la vacuna de ARNm (Pfizer-BioNTech y Moderna), los datos necesarios para tomar esta decisión aún no están disponibles. Esperamos que lleguen más datos en las próximas semanas. Con esos datos a mano, mantendremos al público informado con un plan oportuno para las vacunas de refuerzo de J&J también.

P: ¿Las personas que recibieron la vacuna contra la COVID-19 de Johnson & Johnson (J&J) pueden recibir una dosis de refuerzo de una vacuna de ARNm?

R: Actualmente no hay datos suficientes para respaldar la administración de una dosis de refuerzo de la vacuna de ARNm (ya sea de Pfizer-BioNTech o Moderna) si alguien ha recibido una vacuna de J&J. Las personas que recibieron la vacuna de J&J probablemente necesitarán una dosis de refuerzo, y se esperan más datos en las próximas semanas. Con esos datos a mano, mantendremos al público informado con un plan oportuno para las vacunas de refuerzo de J&J también.

AmerisourceBergen



P: Si necesitamos un refuerzo, ¿significa que la vacuna no está funcionando?

R: No. Las vacunas contra la COVID-19 funcionan muy bien para prevenir enfermedades graves, hospitalizaciones y muertes, incluso contra la variante Delta ampliamente circulante. Sin embargo, con la variante Delta, estamos empezando a ver una menor protección contra enfermedades leves y moderadas. Por ese motivo, planeamos una vacuna de refuerzo para maximizar la protección inducida por la vacuna y prolongar su durabilidad.

P: ¿Cuál es la diferencia entre una vacuna de refuerzo y una dosis adicional?

R: Una “dosis adicional” se refiere a las personas moderada a gravemente inmunocomprometidas que reciben una dosis adicional de una vacuna contra la COVID-19 de ARNm (Pfizer-BioNTech o Moderna). Esto se debe a que es posible que no hayan recibido la protección adecuada de su serie inicial de 2 dosis de vacunas. Una “dosis de refuerzo” es una dosis de vacuna complementaria que se administra a las personas cuando la respuesta inmunitaria a una serie de vacunas primarias fue adecuada, pero es probable que haya disminuido con el tiempo.

Puntos de conversación/Preguntas frecuentes sobre la vacuna de refuerzo contra la COVID-19 de los CDC

Visite la [Estación central de la marca](#) y el [SOCI](#) para obtener nuevos materiales digitales e impresos de marketing que puede usar para hacerles saber a sus pacientes que pueden contar con usted para la vacuna de refuerzo. Los materiales incluyen gráficos de redes sociales, calcomanías para ventanas, tarjetas de mostrador y más. Esté atento a los materiales de marketing adicionales de la vacuna de refuerzo en las próximas semanas.

Guía de los CDC sobre la coadministración de las vacunas contra la COVID-19 y la gripe

Puede administrar las vacunas contra la COVID-19 y la gripe independientemente del momento (vacunas vivas, atenuadas y vacunas no vivas contra la gripe). Esto incluye la administración de las vacunas contra la COVID-19 y la gripe el mismo día, así como la coadministración en cualquier intervalo de tiempo. Con la llegada de la temporada de gripe, los CDC reconocen que puede haber ventajas logísticas convincentes para ofrecer a los pacientes las vacunas contra la COVID-19 y la gripe el mismo día, y usted puede alentar a los pacientes a recibirlas el mismo día. No hay inquietudes de seguridad para la coadministración.

Al decidir si debe coadministrar otra(s) vacuna(s) con la vacuna contra la COVID-19, considere lo siguiente:

- Si el paciente está atrasado o en riesgo de recibir las vacunas recomendadas con demora
- El riesgo de enfermedad del paciente que puede prevenirse con vacunas
- El perfil de reactogenicidad de las vacunas
- La probabilidad de evitar perder la oportunidad de vacunarse

AmerisourceBergen



Las mejores prácticas para múltiples vacunas incluyen:

- Etiquete cada jeringa con el nombre y la dosis (cantidad) de la vacuna, el número de lote, las iniciales del preparador y el tiempo exacto de validez, si corresponde.
- Separe los lugares de inyección por 1 pulgada o más, si es posible.
- Administre las vacunas contra la COVID-19 y las vacunas que pueden tener más probabilidades de causar una reacción local (es decir, vacunas antigripales adyuvantes) en diferentes extremidades, si es posible.

AmerisourceBergen

Confidential communication and proprietary work product

No part of this document may be distributed to a third party without the prior written consent of AmerisourceBergen Corporation.



Actualizaciones del pagador de los CDC

Información actualizada de reclamaciones de Caremark

A partir de las 6 p. m., hora central, el miércoles 18 de agosto de 2021, se implementaron patrocinadores del plan que utilizan la tarifa de administración estándar de 40,00 USD. También se implementaron las tasas comerciales únicas en los estados de Colorado y Massachusetts. Los proveedores ahora pueden presentar reclamaciones de dosis adicionales para personas inmunocomprometidas cubiertas por estos patrocinadores del plan y deben presentar reclamaciones con un valor de código de aclaración de presentación (Submission Clarification Code, SCC) (campo del NCPDP n.º 42Ø-DK) de "Ø7". [Obtenga más información.](#)

Información actualizada de reclamaciones de OptumRx

Presentación de reclamaciones de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna y Pfizer para la tercera dosis a partir del: 13 de agosto de 2021 En respuesta a la decisión de los CDC y de la Administración de Alimentos y Medicamentos de los EE. UU. de expandir las autorizaciones de uso de emergencia para las vacunas contra la COVID-19 de Moderna y Pfizer a fin de permitir una dosis adicional para personas inmunocomprometidas, OptumRx ha actualizado sus sistemas para permitir que las farmacias presenten reclamaciones por la dosis adicional de la vacuna contra la COVID de Pfizer y Moderna después de las dos dosis iniciales. Para alinearse con las recomendaciones del Consejo Nacional de Programas de Medicamentos Recetados (National Council for Prescription Drug Programs, NCPDP), las farmacias deben presentar la tercera dosis de las reclamaciones de la vacuna contra la COVID de Pfizer y Moderna con un Código de aclaración de presentación (Submission Clarification Code, SCC) de 07 "Necesario desde el punto de vista médico" para identificar la dosis adicional y recibir el pago correcto de la tarifa administrativa. Consulte el cuadro a continuación que describe los requisitos de presentación de reclamaciones para la primera, segunda y tercera dosis, según corresponda. [Obtenga más información.](#)

Incentivo por la tarifa administrativa de COVID-19 de Michigan

MeridianRx pagará una bonificación adicional de 100 USD con su tarifa de administración de la vacuna contra la COVID hasta el 30/09/21 para los miembros de Medicaid de Michigan Meridian. Las siguientes tarifas de administración para las vacunas contra la Covid-19 serán aplicables desde el 8/9/2021 hasta el 31/10/2021. [Obtenga más información.](#)

Los Centros de Servicios de Medicare y Medicaid (Centers for Medicare & Medicaid Services, CMS) proporcionan actualizaciones sobre las dosis adicionales de las vacunas contra la COVID-19: Códigos y pago

La Administración de Medicamentos y Alimentos (Food and Drug Administration, FDA) modificó las autorizaciones de uso de emergencia (emergency use authorization, EUA) para la vacuna contra la COVID-19 de Pfizer BioNTech y la vacuna contra la COVID-19 de Moderna a fin de permitir una dosis adicional en ciertas personas inmunocomprometidas. A partir del 12 de agosto de 2021, los CMS pagarán por la administración de dosis adicionales de vacunas contra la COVID-19 de acuerdo con las EUA de la FDA, usando el código [CPT 0003A](#) para la vacuna de Pfizer y el código [CPT 0013A](#) para la vacuna de Moderna. Los CMS pagarán la misma cantidad para administrar esta dosis adicional que pagaban con otras dosis de la vacuna contra la COVID-19 (aproximadamente 40 USD cada una). Los CMS conservarán y luego procesarán todas las reclamaciones con estos códigos después de completar las actualizaciones del sistema de reclamaciones (a más tardar el 27 de agosto).

AmerisourceBergen



Ayude a sus pacientes a superar la indecisión sobre las vacunas con estos recursos

Como médico, una de sus funciones más importantes es asesorar a los pacientes y ayudarlos a tomar las mejores decisiones para su salud. La pandemia de la COVID-19, y su perseverancia intrépida para continuar atendiendo a sus comunidades, ha iluminado su relación única con sus pacientes y el acceso a la atención que su farmacia brinda a las poblaciones más vulnerables y desatendidas. Por ello, los CDC reconocen que los farmacéuticos independientes pueden desempeñar un papel vital en la lucha contra la indecisión sobre las vacunas.

Estos son algunos recursos de ayuda:

La Organización Mundial de la Salud (OMS) ha desarrollado un modelo para ayudar a los médicos a comprender algunos de los motivos de la vacunación insuficiente. El modelo, conocido como la Medición de los factores conductuales y sociales de la vacunación (Behavioral and Social Drivers of Vaccination, BeSD), considera cuatro dominios específicos que influyen en la aceptación de la vacuna:

- Qué piensan y sienten las personas sobre las vacunas (p. ej., beneficios percibidos, riesgos percibidos)
- Procesos sociales que impulsan o inhiben la vacunación (p. ej., recomendaciones del proveedor, normas sociales, rumores)
- Motivación o indecisión individual para buscar la vacunación (p. ej., preparación, voluntad, intención, indecisión)
- Problemas prácticos al buscar y recibir vacunas (p. ej., disponibilidad, conveniencia, costo)

Conocer cuál de las opciones anteriores influye en la indecisión sobre las vacunas de su paciente puede ayudarlo a determinar la mejor estrategia para superar esa influencia. ¿Qué más puede hacer para incentivar a los pacientes que dudan sobre la vacuna?

- Primero infórmese a usted mismo y al personal para poder educar mejor a los pacientes
- El sitio web de la Asociación Estadounidense de Farmacéuticos (American Pharmacists Association, APhA) tiene una gran cantidad de recursos en www.vaccineconfident.pharmacist.com
- Aproveche los excelentes materiales promocionales orientados al paciente en inglés y español que se encuentran en la Estación central de la marca.

Requisitos de identificación

Los CDC han informado previamente que los proveedores pueden solicitar una identificación a las personas, pero no pueden rechazar a las personas si no la proporcionan. Este requisito no varía según la jurisdicción porque el programa de vacunación contra la COVID-19 de los CDC es un programa federal. Todos los proveedores (incluidos los programas de vacunación estatales) deben seguir los requisitos del Programa de vacunación contra la Covid-19 de los CDC.

AmerisourceBergen