

Actualizaciones del Programa Federal de Farmacias Minoristas

Asociación Federal de Farmacias Minoristas para el sitio web de la COVID-19

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

Actualizaciones importantes para ambos programas

Programa de certificación nacional para análisis de diagnóstico inmediato (POC) y tratamiento

La NCPA está organizando el **Programa de certificación nacional para análisis de diagnóstico inmediato y tratamiento en farmacias elaborado por la NASPA**. Este programa de certificación brinda la oportunidad de obtener las habilidades y la información necesarias para desarrollar un programa de análisis de diagnóstico para detectar afecciones como la influenza, estreptococos del grupo A, VIH, hepatitis C, coronavirus y otras enfermedades crónicas. La audiencia objetivo del programa de certificación son farmacéuticos, técnicos en farmacia, estudiantes de farmacia, la comunidad científica e investigadora y el personal de la asociación de farmacias. Si bien el programa está diseñado principalmente para farmacéuticos, también se invita a completarlo a aquellas personas que no son del ámbito farmacéutico pero que están interesadas en los análisis de diagnóstico inmediato y tratamiento.

- Los miembros de la NCPA pueden obtener un precio de inscripción reducido de \$295.
- El precio para los que no son miembros de la NCPA es de \$495.
- 15 de diciembre de 2022 (capacitación en vivo por Zoom)
- Capacitación en vivo virtual de 12:00 p. m. a 4:00 p. m., hora del Este
- La fecha límite de inscripción es el 11 de diciembre

Haga clic aquí para REGISTRARSE o lea más hoy mismo.



*Importante: Este programa no se aplica a los farmacéuticos de Florida. Visite el sitio web de la NASPA para obtener información sobre el **Programa específico para Florida**.

Actualización sobre envíos el Día de Acción de Gracias

Todos los pedidos realizados el miércoles anterior al Día de Acción de Gracias se enviarán el lunes siguiente.

Actualizaciones sobre el programa de vacunas

Pedido de Novavax

Tenga en cuenta lo siguiente: Contamos con un suministro **muy** limitado de Novavax y el gobierno de los EE. UU. no ha adquirido ninguno recientemente. Novavax solo está disponible en incrementos de 100 dosis y por pedido especial. Para solicitar Novavax, envíe la solicitud por mensaje de correo electrónico con su número de NCPDP a la casilla de correo electrónico específica para COVID en <u>COVIDVaccines@AmerisourceBergen.com</u>. Consideraciones clínicas actualizadas

Sugerencias para el pedido

Tenga en cuenta que las cantidades enumeradas por orden alfabético son las únicas disponibles para el envío. Luego de realizar un pedido, asegúrese de recibir el mensaje de correo electrónico de confirmación del pedido. Conserve la información a modo de referencia hasta que reciba el pedido. Si cree que su pedido se ha retrasado, incluya la información de confirmación de su pedido cuando se comunique a la casilla de correo electrónico COVIDvaccines@AmerisourceBergen.com.

Ajuste del tamaño del envase de los viales multidosis: a partir del 28 de noviembre



A partir del 28 de noviembre, los tamaños de los envases monovalentes y bivalentes para adultos de Pfizer se ajustarán de **300 a 180.** Los nuevos tamaños de envase seguirán viniendo con **300 kits complementarios**. También se nos informó que cuando los viales de dosis única estén disponibles en enero, es probable que no vengan con kits complementarios, por lo que se aconseja a las farmacias que guarden los kits complementarios adicionales en previsión de los envíos de enero que no incluirán estos kits.

Prolongación de la vida útil de Moderna

Se han ampliado las fechas de caducidad de los siguientes productos Moderna 10. Moderna ha verificado las nuevas fechas de caducidad a continuación y ha actualizado el Comprobador de caducidad de viales de Moderna: https://modernacovid19global.com/vial-lookup?#vialLookUpTool

Número	Lote	Fecha de caducidad ANTERIOR (9 meses desde DOM)	Nueva fecha de caducidad (verificada)
1	054A22A	2022-11-01	1 de febrero de 2023
2	055A22A	2022-11-02	2 de febrero de 2023
3	057A22A	2022-11-06	6 de febrero de 2023
4	056A22A	2022-11-07	7 de febrero de 2023
5	059A22A	2022-11-09	9 de febrero de 2023
6	058A22-2A	2022-11-10	10 de febrero de 2023
7	060A22A	2022-11-10	10 de febrero de 2023
8	014B22A	2022-11-11	11 de febrero de 2023
9	015B22A	2022-11-12	12 de febrero de 2023
10	016B22A	2022-11-13	13 de febrero de 2023
11	017B22A	2022-11-14	14 de febrero de 2023
12	011B22A	2022-11-18	18 de febrero de 2023



Los viales de dosis única y los viales multidosis de Pfizer tienen exactamente el mismo aspecto

Las farmacias deberán prestar atención a la etiqueta para disminuir la posibilidad de error.



It is important to DIFFERENTIATE between the vaccine products to ensure individuals 12 years and older receive the appropriate vaccine.



Recordatorio: Refuerzos monovalentes de Novavax

Los refuerzos de Novavax se pueden usar si los receptores de la vacuna no pueden o no quieren recibir un refuerzo para la COVID-19 actualizado (bivalente) de Pfizer o Moderna y cumplen con los siguientes requisitos:

- · Tienen 18 años de edad o más
- Han completado una serie primaria de vacunas contra la COVID-19 hace al menos 6 meses
- No han recibido ninguna otra dosis de refuerzo



Los proveedores que cuenten con Novavax deben **actualizar sus sistemas de programación de citas** para permitir que las personas que no pueden o no quieren recibir un refuerzo bivalente seleccionen Novavax como refuerzo si cumplen con los requisitos enumerados anteriormente.

Renovación de la determinación de que existe una emergencia de salud pública

<u>Declaración de emergencia de salud pública (PHE) de la Secretaría de Salud y Servicios</u> Humanos (HHS):

Debido a las continuas consecuencias de la pandemia de la enfermedad por coronavirus 2019 (COVID-19), en esta fecha y luego de consultar con los funcionarios de salud pública según sea necesario, yo, Xavier Becerra, Secretario de Salud y Servicios Humanos, de conformidad con la autoridad que se me confiere conforme a la sección 319 de la Ley del Servicio de Salud Pública, por la presente renuevo, a partir del 13 de octubre de 2022, la determinación del 31 de enero de 2020 del exsecretario Alex M. Azar II, que renovó previamente el 21 de abril de 2020, el 23 de julio de 2020, el 2 de octubre de 2020 y el 7 de enero de 2021, y que renové el 15 de abril de 2021, el 19 de julio de 2021, el 15 de octubre de 2021, el 14 de enero de 2022, el 12 de abril de 2022 y el 15 de julio de 2022, en la que se establece que existe una emergencia de salud pública y ha estado presente desde el 27 de enero de 2020 a nivel nacional.

Viales de dosis única (SDV) de Pfizer-BioNTech

La vacuna actualizada (bivalente) de Pfizer-BioNTech contra la COVID-19 para personas de 12 años o más en viales de dosis única estará **disponible para las farmacias a partir de enero de 2023.** Esta presentación del vial es en respuesta a las solicitudes generalizadas de nuestros socios de administración de vacunas por la mayor flexibilidad que brinda esta presentación.

Los SDV de Pfizer estarán disponibles en cantidades mínimas de pedido de 50 dosis y una cantidad máxima por pedido de 150 dosis. Los requisitos de almacenamiento y manipulación siguen siendo los mismos que los de otros productos Tris de Pfizer. No se proporcionarán suministros complementarios con este producto en SDV. Los SDV no requieren jeringas de bajo volumen residual.



Gracias por 2 años de entrega y administración de vacunas

El 14 de diciembre de 2022 marcará el segundo aniversario de la vacunación nacional contra la COVID-19. Queremos celebrar su arduo trabajo y éxito, y reconocer a las personas y a los equipos que han trabajado duro conjuntamente en los últimos dos años, o que han hecho un esfuerzo adicional en el camino.

Actualización sobre Controlant

El contrato entre el gobierno de los EE. UU. y Controlant que respalda el control en el centro (tras la aceptación del producto) de las vacunas de Pfizer contra la COVID-19 finalizará el 25 de noviembre de 2022. Este cambio afectará a todos los centros que han utilizado el control en el centro proporcionado por Controlant desde el comienzo de la distribución de la vacuna de Pfizer contra la COVID-19.

Los supervisores de Controlant seguirán utilizándose para controlar el producto en tránsito, pero ya no podrán usar estos dispositivos para controlar las temperaturas de almacenamiento en sus dependencias.

- <u>support@controlant.com</u> continuará utilizándose
- Onsitemonitoring@controlant.com se dejará de utilizar
- Los enlaces para acceder a los datos de temperatura dejarán de estar disponibles y deben descargarse antes del 11/25/2022
 - Al recibirlo, los proveedores presionan el botón "Detener" (Stop) para recibir su informe final
 - El soporte de Controlant para acceder a los datos continuará hasta el 11/28/2022
- El panel de Controlant dejará de funcionar
- Los problemas del dispositivo de registro de datos digital (DDL) y datos de temperatura deben dirigirse a Pfizer
- Todos los canales/proveedores deben devolver los DDL de Controlant mediante el uso de la etiqueta de devolución del envío

Verifique que todos los informes de temperatura de todas las vacunas recibidas se descarguen y almacenen correctamente, ya que la función de monitoreo en el centro se **interrumpirá el 25 de noviembre de 2022**. Los datos de temperatura estarán disponibles hasta el 28 de noviembre de 2022. Recuerde que debe conservar todos los registros durante 3 años según el Acuerdo del proveedor del programa de vacunación contra la COVID-19.

Todos los canales/proveedores que todavía usen los DDL de Controlant para el control interno de la temperatura deben hacer planes para instalar su propio equipo



de almacenamiento y control apropiado.

Los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (CDC) requieren que las temperaturas de la vacuna contra la COVID-19 se controlen mediante un "dispositivo de registro de datos digital" (DDL). Un DDL proporciona la información más precisa sobre la temperatura de la unidad de almacenamiento, incluidos detalles sobre cuánto tiempo ha estado funcionando una unidad fuera del rango de temperatura recomendado (lo que se conoce como "oscilación de temperatura"). Los DDL que utilizan una sonda de temperatura tamponada proporcionan la forma más precisa de medir las temperaturas reales de las vacunas. Utilice siempre los DDL con un certificado de prueba de calibración actual y válido. Tenga en cuenta que no todos los DDL pueden medir temperaturas ultrafrías.

Use los DDL con las siguientes características:

- Sonda desmontable que refleja mejor las temperaturas de la vacuna (p. ej., una sonda amortiguada con glicol, perlas de vidrio, arena o Teflon®)
- Alarma para temperatura fuera de rango
- Indicador de batería baja
- Pantalla con temperatura actual, mínima y máxima
- Incertidumbre recomendada de +/-0.5 °C (+/-1 °F)
- Intervalo de registro (o tasa de lectura) que puede programar el usuario para medir y registrar temperaturas al menos cada 30 minutos
- Certificado de prueba de calibración actual y válido

Para obtener más información acerca de los equipos de control de temperatura, consulte la sección tres del <u>Kit de herramientas de almacenamiento y manipulación de vacunas</u> así como el Anexo de almacenamiento y manejo de la vacuna contra la COVID-19 que comienza en la página 49.

Recursos

Guías de implementación y asignación actualizadas

- Guía de asignación de terapéutica
- Guía de implementación de terapéutica
- Guía de implementación de vacunas
- Guía de asignación de vacunas

Materiales de marketing sobre el tratamiento de la COVID-19



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

Encuestas, informes, recordatorios

¿Está interesado en dispensar terapias 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 mensaje de correo electrónico al personal de Inscripciones de Elevate a

elevateenrollments@amerisourcebergen.com.

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

¿Preguntas? Continúe trabajando con su entrenador de negocios o ejecutivo de ventas o envíe sus preguntas a COVIDVaccines@AmerisourceBergen.com. Incluya el nombre de su farmacia y el NCPDP en todas las comunicaciones. Esta información nos ayudará a agilizar nuestra respuesta.