|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Nombre del paciente: | | | | | Fecha de nacimiento | | | Edad: | Sexo:  M  F |
| Direción: | | | | Ciudad, estado y Código postal: | | | | | |
| Teléfono de casa: | Teléfono móvil: | | | | | SS#: | | | |
| Origen étnico: Hispano o latino  No hispano o latino | | Raza: Asiático Caucásico Hispano  Indio Americano o Nativo de Alaska  Nativo de Hawái o de las Islas del Pacífico Negro o Afroamericano Otro | | | | | | | |
| Dirección de correo electrónico: | | | Doctor principal: | | | | Teléfono de Doctor: | | |
| Compruebe qué casilla(s) le describen: Trabajador esencial Primer Respondedor Trabajador Sanitario  Persona con una condición crónica Residente de un centro de atención u otro entorno de grupo 65 años o más  Educador Nada de esta lista. | | | | | | | | | |

**Historia Medica Pasada SÍ NO**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| ¿Te sientes mal hoy? |  |  |
| ¿Ya ha recibido una vacuna COVID 19? |  |  |
| En caso afirmativo, ¿qué producto vacuna?Pfizer Moderna Janssen Otros:       Fecha: |  |  |
| ¿Alguna vez has tenido una reacción alérgica grave (p. ej., anafilaxia) a algo? Por ejemplo, ¿una reacción por la que te trataron con epinefrina o EpiPen®, o para la que tuviste que ir al hospital? |  |  |
| * ¿Fue la reacción grave a alguna vacuna o medicamento inyectable? |  |  |
| * ¿Lleva un EpiPen®? |  |  |
| ¿Es alérgico al polisorbato o al polietilenglicol o algún componente de la vacuna? ? |  |  |
| ¿Tienes un sistema inmunitario debilitado causado por algo como infección por VIH o cáncer o tomas medicamentos o terapias inmunosupresores? |  |  |
| ¿Ha tenido una prueba positiva de COVID-19 o un médico le ha dicho alguna vez que tuvo COVID-19? |  |  |
| * En caso afirmativo, ¿cuándo?\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |
| ¿Ha tenido globulina inmune, anticuerpos monoclonales, suero convaleciente o una transfusión de sangre en los últimos 90 días (3 meses)? |  |  |
| En los últimos 2-14 días ha experimentado fiebre o escalofríos, tos, dificultad para respirar, fatiga, dolores musculares / corporales, dolor de cabeza, nueva pérdida de sabor u olfato, dolor de garganta, congestión o nariz con muescas, náuseas o vómitos, diarrea? |  |  |
| En los últimos 2-14 días usted es consciente de estar expuesto a alguien que dio positivo para COVID-19? |  |  |
| ¿Está embarazada o planea estar embarazada en los próximos 3 meses? |  |  |
| ¿Estás amamantando? |  |  |
| ¿Ha recibido otra vacuna o inyección en los últimos 14 días? |  |  |
| ¿Tienes un trastorno hemorrágico o estás tomando un anticoagulante? |  |  |
| Enumere cualquier alergia: | | |

**Consentimiento Para Inmunizar: SÍ NO**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Revisé una copia de la Autorización de Uso de Emergencia de la FDA de Vacunación (EUA) y he tenido la oportunidad de hacer preguntas sobre los riesgos y beneficios de esta vacunación. | | | | | |  |  |
| Entiendo efectos secundarios comunes pueden incluir enrojecimiento en el sitio de inyección, hinchazón, o dolor, hinchazón de los ganglios linfáticos en el brazo de inyección, dolores o dolor muscular, dolor en las articulaciones, fatiga, dolor de cabeza, temblores o escalofríos, fiebre, síntomas gastrointestinales, malestar general, y que los beneficios incluyen la prevención de la enfermedad. | | | | | |  |  |
| Entiendo que se recomienda que me quede en el lugar 15-30 minutos después de la inyección. | | | | | |  |  |
| Este registro de vacunación será reportado al Servicio de Seguimiento de Inmunizaciones del Departamento de Salud de Estado y a los proveedores de atención primaria de salud. | | | | | |  |  |
| Doy mi consentimiento para que se me administre la vacunación y que el inmunizador inicie el plan médico de emergencia si es necesario debido a una reacción a la vacunación. | | | | | |  |  |
| Soy consciente de los posibles riesgos y efectos secundarios de la vacuna como se describe en la literatura, así como el riesgo de la enfermedad que previene. Por la presente renuncio a cualquier responsabilidad hacia Farmacia y/o su empleado administrador de posibles efectos adversos asociados con la administración de la vacuna. Autorizo la divulgación de cualquier información médica o de otro tipo necesaria para procesar la reclamación y por la presente asigno todos los beneficios de seguros, Medicare, Medicaid y otros terceros pagadores por los servicios prestados. Me han ofrecido la Política de Privacidad de HIPAA. | | | | | | | |
| Información del seguro (proporcione una copia)  Tarjeta de seguro médico (la vacuna está cubierta por el Estado y no se cobrará al seguro. La tarifa de administración se facturará al seguro).  Tarjeta de seguro para el beneficio de prescripción (la vacuna está cubierta por el estado y no se cobrará al seguro. La tarifa de administración se facturará al seguro).  Si no tiene seguro, debe marcar la casilla a continuación para dar fe de que la siguiente información es verdadera y precisa:  No tengo ningún seguro, incluidos, entre otros, Medicare, Medicaid o cualquier otro plan de beneficios de salud privado o financiado por el gobierno. | | | | | | | |
|  | | |  | |  | | |
| **Firma** Persona que recibe la vacuna o padre o tutor, si el destinatario es un menor  **Fecha** **relación (Si Menor)** | | | | | | | |
| ***TO BE COMPLETED BY IMMUNIZER*** | | | | | | | |
| **PFIZER-BIONTECH COVID-19 Vaccine**  (Nucleoside-modified mRNA encoding the viral spike (S) glycoprotein of SARS-CoV-2)  **ROUTE:** Intramuscular (IM)  **DOSE:** 0.3ml  **AGE:** 16 years or older  **Schedule:** First Dose followed by 2nd dose 21 days later.  **Vial Dilution:** 1.8 ml of 0.9% Sodium Chloride Injection  **Storage:** Freezer -112°F to -76°F or -13°to 5°for up to 2 weeks.  Refrigerator 36° to 46°F up to 5 days prior to first use. Diluted vials stored between 35°F-77°F  Discard diluted vial after 6 hours.  Protect from light  Mix by gently swirling in upright position. DO NOT SHAKE.  **Manufacturer:** Pfizer BIONTECH | **MODERNA COVID -19 Vaccine**  (Nucleoside-modified mRNA encoding the viral spike (S) glycoprotein of SARS-CoV-2)  **ROUTE:** Intramuscular (IM)  **DOSE:** 0.5ml  **AGE:** 18 years or older  **Schedule:** First Dose followed by 2nd dose 28 days later.  **Storage**: Freezer -13°to 5°F  Refrigerator 36° to 46°F up to 30 days prior to first use.  After 1st dose has been withdrawn, store 36° to °77°F.  Discard vial after 6 hours.  Protect from light  Mix by gently swirling in upright position. DO NOT SHAKE.  **Manufacturer:** Moderna Therapeutics | | | **Janssen COVID-19 Vaccine**  (Recombinant, replication-incompetent human adenovirus serotype 26 (Ad26) vector, encoding the SARS=CoV-2 viral spike (S) glycoprotein.)  **ROUTE:** Intramuscular (IM)  **DOSE:** 0.5ml  **AGE:** 18 years or older  **Schedule:** Single dose  **Storage:** Unpunctured multi-dose vials in Refrigerator 36° to 46°. Do not store frozen.  Unpunctured vials may be store between 47° to 77° for up to 12 hours.  After first puncture, store in refrigerator up to 6 hours or at room temperature for up to 2 hours. Discard vial if not used within these times.  Protect from light.  Mix by gently swirling in upright position. DO NOT SHAKE.  **Manufacturer:** Janssen Biotech/Johnson & Johnson | | | |
| **First Dose**  Site of Administration:  Left Deltoid  Right Deltoid | | **Second Dose**  Site of Administration:  Left Deltoid  Right Deltoid | | | | | |
| Lot #:  Expiration: | | Lot #:  Expiration: | | | | | |
| Signature/ Title/ DATE Administered | | Signature/ Title/ DATE Administered | | | | | |
| Next Dose Scheduled Date \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  NOTES: | | | | | | | |

Billed insurance Faxed Completed Series Primary Healthcare Provider

Reported to Immunization Tracking Service E-Care Plan Completed