

FACT SHEET FOR RECIPIENTS AND CAREGIVERS
EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA) OF THE MODERNA COVID-19 VACCINE TO PREVENT CORONAVIRUS DISEASE 2019 (COVID-19) IN INDIVIDUALS 18 YEARS OF AGE AND OLDER

You are being offered the Moderna COVID-19 Vaccine to prevent Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) caused by SARS-CoV-2. This Fact Sheet contains information to help you understand the risks and benefits of the Moderna COVID-19 Vaccine, which you may receive because there is currently a pandemic of COVID-19.

The Moderna COVID-19 Vaccine is a vaccine and may prevent you from getting COVID-19. There is no U.S. Food and Drug Administration (FDA) approved vaccine to prevent COVID-19.

Read this Fact Sheet for information about the Moderna COVID-19 Vaccine. Talk to the vaccination provider if you have questions. It is your choice to receive the Moderna COVID-19 Vaccine.

The Moderna COVID-19 Vaccine is administered as a 2-dose series, 1 month apart, into the muscle. The Moderna COVID-19 Vaccine may not protect everyone.

This Fact Sheet may have been updated. For the most recent Fact Sheet, please visit www.modernatx.com/covid19vaccine-eua.

WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU GET THIS VACCINE

WHAT IS COVID-19? COVID-19 is caused by a coronavirus called SARS-CoV-2. This type of coronavirus has not been seen before. You can get COVID-19 through contact with another person who has the virus. It is predominantly a respiratory illness that can affect other organs. People with COVID-19 have had a wide range of symptoms reported, ranging from mild symptoms to severe illness. Symptoms may appear 2 to 14 days after exposure to the virus. Symptoms may include: fever or chills; cough; shortness of breath; fatigue; muscle or body aches; headache; new loss of taste or smell; sore throat; congestion or runny nose; nausea or vomiting; diarrhea.

WHAT IS THE MODERNA COVID-19 VACCINE? The Moderna COVID-19 Vaccine is an unapproved vaccine that may prevent COVID-19. There is no FDA-approved vaccine to prevent COVID-19.

The FDA has authorized the emergency use of the Moderna COVID-19 Vaccine to prevent COVID-19 in individuals 18 years of age and older under an Emergency Use Authorization (EUA).

For more information on EUA, see the “**What is an Emergency Use Authorization (EUA)?**” section at the end of this Fact Sheet.

WHAT SHOULD YOU MENTION TO YOUR VACCINATION PROVIDER BEFORE YOU GET THE MODERNA COVID-19

VACCINE? Tell your vaccination provider about all of your medical conditions, including if you: have any allergies; have a fever; have a bleeding disorder or are on a blood thinner, are immunocompromised or are on a medicine that affects your immune system; are pregnant or plan to become pregnant; are breastfeeding; have received another COVID-19 vaccine

WHO SHOULD GET THE MODERNA COVID-19 VACCINE?

FDA has authorized the emergency use of the Moderna COVID-19 Vaccine in individuals 18 years of age and older.

WHO SHOULD NOT GET THE MODERNA COVID-19 VACCINE?

You should not get the Moderna COVID-19 Vaccine if you: had a severe allergic reaction after a previous dose of this vaccine; had a severe allergic reaction to any ingredient of this vaccine

WHAT ARE THE INGREDIENTS IN THE MODERNA COVID-19 VACCINE?

The Moderna COVID-19 Vaccine contains the following ingredients: messenger ribonucleic acid (mRNA), lipids (SM-102, polyethylene glycol [PEG] 2000 dimyristoyl glycerol [DMG], cholesterol, and 1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine [DSPC]), tromethamine, tromethamine hydrochloride, acetic acid, sodium acetate, and sucrose.

HOW IS THE MODERNA COVID-19 VACCINE GIVEN?

The Moderna COVID-19 Vaccine will be given to you as an injection into the muscle. The Moderna COVID-19 Vaccine vaccination series is 2 doses given 1 month apart. If you receive one dose of the Moderna COVID-19 Vaccine, you should receive a second dose of the same vaccine 1 month later to complete the vaccination series.

HAS THE MODERNA COVID-19 VACCINE BEEN USED BEFORE?

The Moderna COVID-19 Vaccine is an unapproved vaccine. In clinical trials, approximately 15,400 individuals 18 years of age and older have received at least 1 dose of the Moderna COVID-19 Vaccine.

WHAT ARE THE BENEFITS OF THE MODERNA COVID-19 VACCINE?

In an ongoing clinical trial, the Moderna COVID-19 Vaccine has been shown to prevent COVID-19 following 2 doses given 1 month apart. The duration of protection against COVID-19 is currently unknown.

WHAT ARE THE RISKS OF THE MODERNA COVID-19 VACCINE?

Side effects that have been reported with the Moderna COVID-19 Vaccine include: Injection site reactions: pain, tenderness and swelling of the lymph nodes in the same arm of the injection, swelling (hardness), and redness; General side effects: fatigue, headache, muscle pain, joint pain, chills, nausea and vomiting, and fever. There is a remote chance that the Moderna COVID-19 Vaccine could cause a severe allergic reaction. A severe allergic reaction would usually occur within a few minutes to one hour after getting a dose of the Moderna COVID-19 Vaccine. For this reason, your vaccination provider may ask you to stay at the place where you received your vaccine for monitoring after vaccination. Signs of a severe allergic reaction can include: Difficulty breathing; Swelling of your face and throat; A fast heartbeat; A bad rash all over your body; Dizziness and weakness. These may not be all the possible side effects of the Moderna COVID-19 Vaccine. Serious and unexpected side effects may occur. The Moderna COVID-19 Vaccine is still being studied in clinical trials.

WHAT SHOULD I DO ABOUT SIDE EFFECTS?

If you experience a severe allergic reaction, call 9-1-1, or go to the nearest hospital.

Call the vaccination provider or your healthcare provider if you have any side effects that bother you or do not go away. Report vaccine side effects to **FDA/CDC Vaccine Adverse Event Reporting System (VAERS)**. The VAERS toll-free number is 1-800-822-7967 or report online to <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Please include "Moderna COVID-19 Vaccine EUA" in the first line of box #18 of the report form. In addition, you can report side effects to ModernaTX, Inc. at 1-866-MODERNA (1-866-663-3762).

You may also be given an option to enroll in v-safe. V-safe is a new voluntary smartphone-based tool that uses text messaging and web surveys to check in with people who have been vaccinated to identify potential side effects after COVID-19 vaccination. V-safe asks questions that help CDC monitor the safety of COVID-19 vaccines. V-safe also provides second-dose reminders if needed and live telephone follow-up by CDC if participants report a significant health impact following COVID-19 vaccination.

For more information on how to sign up, visit: www.cdc.gov/vsafe.

WHAT IF I DECIDE NOT TO GET THE MODERNA COVID-19 VACCINE? It is your choice to receive or not receive the Moderna COVID-19 Vaccine. Should you decide not to receive it, it will not change your standard medical care.

ARE OTHER CHOICES AVAILABLE FOR PREVENTING COVID-19 BESIDES MODERNA COVID-19 VACCINE?

Currently, there is no FDA-approved alternative vaccine available for prevention of COVID-19. Other vaccines to prevent COVID-19 may be available under Emergency Use Authorization.

CAN I RECEIVE THE MODERNA COVID-19 VACCINE WITH OTHER VACCINES?

There is no information on the use of the Moderna COVID-19 Vaccine with other vaccines.

WHAT IF I AM PREGNANT OR BREASTFEEDING?

If you are pregnant or breastfeeding, discuss your options with your healthcare provider.

WILL THE MODERNA COVID-19 VACCINE GIVE ME COVID-19? No. The Moderna COVID-19 Vaccine does not contain SARS-CoV-2 and cannot give you COVID-19.

KEEP YOUR VACCINATION CARD When you receive your first dose, you will get a vaccination card to show you when to return for your second dose of the Moderna COVID-19 Vaccine. Remember to bring your card when you return.

ADDITIONAL INFORMATION If you have questions, visit www.modernatx.com/covid19vaccine-eua or call 1-866-3762

HOW CAN I LEARN MORE? Ask the vaccination provider; Visit CDC at <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/index.html>; Visit FDA at <https://www.fda.gov/emergency-preparedness-and-response/mcm-legal-regulatory-and-policy-framework/emergency-use-authorization>.

Contact your state or local public health department

WHERE WILL MY VACCINATION INFORMATION BE RECORDED?

The vaccination provider may include your vaccination information in your state/local jurisdiction's Immunization Information System (IIS) or other designated system. This will ensure that you receive the same vaccine when you return for the second dose. For more information about IISs, visit: <https://www.cdc.gov/vaccines/programs/iis/about.html>.

WHAT IS THE COUNTERMEASURES INJURY COMPENSATION PROGRAM?

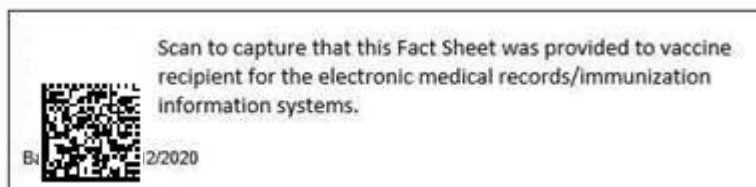
The Countermeasures Injury Compensation Program (CICP) is a federal program that may help pay for costs of medical care and other specific expenses of certain people who have been seriously injured by certain medicines or vaccines, including this vaccine. Generally, a claim must be submitted to the CICP within one (1) year from the date of receiving the vaccine. To learn more about this program, visit www.hrsa.gov/cicp/ or call 1-855-266-2427.

WHAT IS AN EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA)?

The United States FDA has made the Moderna COVID-19 Vaccine available under an emergency access mechanism called an EUA. The EUA is supported by a Secretary of Health and Human Services (HHS) declaration that circumstances exist to justify the emergency use of drugs and biological products during the COVID-19 pandemic.

The Moderna COVID-19 Vaccine has not undergone the same type of review as an FDA-approved or cleared product. FDA may issue an EUA when certain criteria are met, which includes that there are no adequate, approved, and available alternatives. In addition, the FDA decision is based on the totality of the scientific evidence available showing that the product may be effective to prevent COVID-19 during the COVID-19 pandemic and that the known and potential benefits of the product outweigh the known and potential risks of the product. All of these criteria must be met to allow for the product to be used during the COVID-19 pandemic.

The EUA for the Moderna COVID-19 Vaccine is in effect for the duration of the COVID-19 EUA declaration justifying emergency use of these products, unless terminated or revoked (after which the products may no longer be used).



HOJA INFORMATIVA PARA PROVEEDORES DE ATENCIÓN MÉDICA

QUE ADMINISTRAN VACUNAS (PROVEEDORES DE VACUNACIÓN) AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA (EUA) DE LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE MODERNA PARA PREVENIR LA ENFERMEDAD POR CORONAVIRUS DE 2019 (COVID-19)

La Administración de Alimentos y Medicamentos (Food and Drug Administration, FDA) de los EE. UU. ha emitido una autorización de uso de emergencia (emergency use authorization, EUA) para permitir el uso de emergencia del producto no aprobado, la **VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE MODERNA**, para la inmunización activa con el fin de prevenir la COVID-19 en personas de 18 años en adelante.

RESUMEN DE INSTRUCCIONES PARA PROVEEDORES DE VACUNACIÓN CONTRA LA COVID-19

Los proveedores de vacunación inscritos en el Programa federal de vacunación contra la COVID-19 deben notificar todos los errores de administración de la vacuna, todos los eventos adversos graves, los casos de síndrome inflamatorio multisistémico (multisystem inflammatory syndrome, MIS) en adultos y los casos de COVID-19 que deriven en hospitalización o muerte después de la administración de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna. Consultar los requisitos de notificación en “REQUISITOS OBLIGATORIOS PARA LA ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE MODERNA EN VIRTUD DE LA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA”.

La vacuna contra la COVID-19 de Moderna es una suspensión para inyección intramuscular que se administra en una serie de dos dosis (0.5 ml cada una) con 1 mes de diferencia.

Consultar las instrucciones de preparación y administración en esta hoja informativa. Esta hoja informativa puede haberse actualizado. Para obtener la hoja informativa más reciente, consultar www.modernatx.com/covid19vaccine-eua.

Para obtener información sobre los ensayos clínicos en los que se está evaluando el uso de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna para la inmunización activa contra la COVID-19, consultar www.clinicaltrials.gov.

DESCRIPCIÓN DE LA COVID-19

La enfermedad por coronavirus de 2019 (COVID-19) es una enfermedad infecciosa causada por el nuevo coronavirus, SARS-CoV-2, que apareció a finales de 2019. Es predominantemente una enfermedad respiratoria que puede afectar a otros órganos. Las personas con COVID-19 han notificado una amplia variedad de síntomas, desde síntomas leves hasta enfermedad grave. Los síntomas pueden aparecer entre 2 y 14 días después de la exposición al virus. Los síntomas pueden incluir: fiebre o escalofríos, tos, dificultad para respirar, fatiga, dolores musculares y corporales, dolor de cabeza, pérdida nueva del gusto o del olfato, dolor de garganta, congestión o secreción nasal, náuseas o vómitos, diarrea.

POSOLOGÍA Y ADMINISTRACIÓN

Almacenamiento y manipulación - La información de almacenamiento y manipulación de esta hoja informativa sustituye a la información de almacenamiento y manipulación que figura en las etiquetas de los viales y las cajas.

Almacenamiento antes de su uso *Como se muestra en las etiquetas de los viales y las cajas*

Los viales de dosis múltiples de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna se almacenan congelados a una temperatura de entre -25 y -15 °C (entre -13 y 5 °F). Almacenar en la caja original para proteger de la luz.

Información adicional de almacenamiento que no figura en las etiquetas de los viales y las cajas

No almacenar en hielo seco ni por debajo de -40 °C (-40 °F).

Los viales se pueden almacenar refrigerados a una temperatura de entre 2 y 8 °C (entre 36 y 46 °F) durante un máximo de 30 días antes del primer uso. Los viales sin utilizar se pueden almacenar a una temperatura de entre 8 y 25 °C (entre 46 y 77 °F) durante un máximo de 12 horas. No volver a congelar una vez descongelado. Almacenamiento después de la primera punción del vial de la vacuna

Después de extraer la primera dosis, el vial debe mantenerse a una temperatura de entre 2 y 25 °C (entre 36 y 77 °F). Desechar el vial después de 6 horas. No volver a congelar.

Administración de dosis **Administración** - La vacuna contra la COVID-19 de Moderna se administra por vía intramuscular en una serie de dos dosis (0.5 ml cada una) con 1 mes de diferencia.

No hay datos disponibles sobre la intercambiabilidad de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna con otras vacunas contra la COVID-19 para completar la serie de vacunación. Las personas que hayan recibido una dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna deben recibir una segunda dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna para completar la serie de vacunación.

Preparación de la dosis

El vial de dosis múltiples de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna contiene una suspensión congelada que no tiene conservantes y que debe descongelarse antes de su administración.

Retirar la cantidad necesaria de viales del lugar de almacenamiento y descongelar cada vial antes de su uso. Descongelar en condiciones de refrigeración a una temperatura de entre 2 y 8 °C (entre 36 y 46 °F) durante 2 horas y 30 minutos. Después de descongelar, dejar reposar el vial a temperatura ambiente durante 15 minutos antes de la administración.

Otra posibilidad sería descongelar a temperatura ambiente, entre 15 y 25 °C (entre 59 y 77 °F) durante 1 hora.

Después de descongelar, no volver a congelar.

Mover el vial suavemente en forma de espiral después de descongelarlo, así como entre extracciones. **No agitar.** No diluir la vacuna.

La vacuna contra la COVID-19 de Moderna es una suspensión de color blanco a blanquecino. Puede contener partículas blancas o translúcidas relacionadas con el producto. Inspeccionar visualmente los viales de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna para descartar la presencia de otras partículas y/o cambio de color antes de su administración. Si se presenta cualquiera de esas condiciones, no se debe administrar la vacuna.

Cada dosis es de 0.5 ml.

Después de extraer la primera dosis, el vial debe mantenerse a una temperatura de entre 2 y 25 °C (entre 36 y 77 °F). Anotar la fecha y hora del primer uso en la etiqueta del vial de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna. Desechar el vial después de 6 horas. No volver a congelar.

Administración

Inspeccionar visualmente cada dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna en la jeringa de administración antes de su aplicación. La suspensión de color blanco a blanquecino puede contener partículas blancas o translúcidas relacionadas con el producto. Durante la inspección visual, hacer lo siguiente:

Verificar que el volumen final de administración sea 0.5 ml.

Confirmar que no haya otras partículas y que no se observa cambio de color. No administrar si la vacuna tiene otro color o contiene otras partículas.

Administrar la vacuna contra la COVID-19 de Moderna por vía intramuscular.

CONTRAINDICACIONES

No administrar la vacuna contra la COVID-19 de Moderna a personas con antecedentes conocidos de una reacción alérgica grave (p. ej., anafilaxia) a cualquier componente de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna (*consultar la Información de prescripción completa de la EUA*).

ADVERTENCIAS

Debe tenerse a disposición de inmediato el tratamiento médico adecuado para tratar las reacciones alérgicas inmediatas en caso de producirse una reacción anafiláctica aguda después de la administración de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna. Supervisar a los receptores de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna para detectar reacciones adversas inmediatas de acuerdo con las directrices de los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (Centers for Disease Control and Prevention, CDC) (<https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/>).

Las personas inmunodeprimidas, incluidas aquellas que reciben tratamiento con inmunosupresores, pueden tener una respuesta inmunitaria reducida a la vacuna contra la COVID-19 de Moderna.

Es posible que la vacuna contra la COVID-19 de Moderna no proteja a todos los receptores.

REACCIONES ADVERSAS

Las reacciones adversas notificadas en un ensayo clínico después de la administración de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna incluyen dolor en el lugar de la inyección, fatiga, dolor de cabeza, mialgia, artralgia, escalofríos, náuseas/vómitos, hinchazón/dolor a la palpación axilar, fiebre, hinchazón en el lugar de la inyección y eritema en el lugar de la inyección. (*Consultar la Información de prescripción completa de la EUA*).

Otras reacciones adversas, algunas de las cuales pueden ser graves, pueden resultar evidentes con el uso más generalizado de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna.

USO CON OTRAS VACUNAS

No hay información sobre la administración concomitante de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna con otras vacunas.

INFORMACIÓN PARA PROPORCIONAR A LOS RECEPTORES/CUIDADORES

Como proveedor de vacunación, debe comunicar al receptor o a su cuidador información congruente con la "Hoja informativa para receptores y cuidadores" (y proporcionar una copia o dirigir a la persona al sitio web www.modernatx.com/covid19vaccine-eua con el fin de obtener la hoja informativa) antes de que la persona reciba la vacuna contra la COVID-19 de Moderna. Esta información debe incluir lo siguiente: La FDA ha autorizado el uso de emergencia de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna, que no es una vacuna aprobada por la FDA. El receptor o su cuidador tienen la opción de aceptar o rechazar la vacuna contra la COVID-19 de Moderna. Los riesgos y los beneficios importantes conocidos y potenciales de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna, y la medida en que se desconocen dichos riesgos y beneficios. Información sobre vacunas alternativas disponibles y los riesgos y beneficios de tales alternativas. Para obtener información sobre los ensayos clínicos en los que se está evaluando el uso de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna para prevenir la COVID-19, consultar www.clinicaltrials.gov. Entregar una tarjeta de vacunación al receptor o su cuidador con la fecha en la que el receptor debe volver para la segunda dosis de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna.

Proporcionar la hoja informativa de **v-safe** a los receptores de la vacuna/cuidadores y alentar a los receptores de la vacuna a participar en **v-safe**. **V-safe** es una nueva herramienta voluntaria para teléfonos inteligentes que utiliza mensajes de texto y encuestas web para verificar el estado de las personas que han sido vacunadas con el fin de identificar posibles efectos secundarios después de la vacunación contra la COVID-19. **V-safe** hace preguntas que ayudan a los CDC a supervisar la seguridad de las vacunas contra la COVID-19. **V-safe** también proporciona recordatorios de la segunda dosis si es necesario y realiza un seguimiento telefónico en vivo por parte de los CDC si los participantes notifican un impacto significativo en la salud después de la vacunación contra la COVID-19. Para obtener más información, visitar: www.cdc.gov/vsafe.

REQUISITOS OBLIGATORIOS PARA LA ADMINISTRACIÓN DE LA VACUNA CONTRA LA COVID-19 DE MODERNA EN VIRTUD DE LA AUTORIZACIÓN DE USO DE EMERGENCIA

Para mitigar los riesgos de utilizar este producto no aprobado en virtud de la EUA y optimizar el posible beneficio de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna, se requieren los siguientes elementos. El uso de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna no aprobada para la inmunización activa con el fin de prevenir la COVID-19 en virtud de esta EUA se limita a lo siguiente (**se deben** cumplir todos los requisitos): 1) La vacuna contra la COVID-19 de Moderna está autorizada para su uso en personas de 18 años en adelante. 2) El proveedor de vacunación debe comunicar a la persona que recibe la vacuna contra la COVID-19 de Moderna o a su cuidador información congruente con la “Hoja informativa para receptores y cuidadores” antes de que la persona reciba la vacuna contra la COVID-19 de Moderna.;3) El proveedor de vacunación debe incluir la información de vacunación en el Sistema de información de inmunización (Immunization Information System, IIS) de su jurisdicción local/estatal u otro sistema designado.; 4)El proveedor de vacunación es responsable de la notificación obligatoria de los siguientes eventos al Sistema de notificación de eventos adversos de vacunas (Vaccine Adverse Event Reporting System, VAERS): errores de administración de la vacuna, estén o no asociados con un evento adverso; eventos adversos graves* (independientemente de que se atribuyan o no a la vacunación); casos de síndrome inflamatorio multisistémico (MIS) en adultos; y casos de COVID-19 que deriven en hospitalización o muerte. Completar y presentar notificaciones al VAERS en línea a través de <https://vaers.hhs.gov/reportevent.html>. Para obtener más asistencia con la notificación al VAERS, llamar al 1-800-822-7967. Las notificaciones deben incluir las palabras “Moderna COVID-19 Vaccine EUA” (EUA de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna) en la sección de descripción de la notificación.

El proveedor de vacunación es responsable de responder las solicitudes de la FDA respecto de información sobre errores de administración de la vacuna, eventos adversos, casos de MIS en adultos y casos de COVID-19 que deriven en hospitalización o muerte después de la administración de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna a los receptores. *Los eventos adversos graves se definen como: muerte; evento adverso potencialmente mortal; hospitalización o prolongación de una hospitalización en curso; incapacidad persistente o significativa o alteración sustancial de la capacidad para desempeñar las funciones normales de la vida; anomalía congénita/defecto congénito; un evento médico importante que, según el criterio médico adecuado, puede poner en peligro a la persona y requerir intervención médica o quirúrgica para evitar uno de los desenlaces mencionados anteriormente.

NOTIFICACIÓN DE OTROS EVENTOS ADVERSOS AL VAERS Y A MODERNATX, INC.

Los proveedores de vacunación pueden notificar al VAERS otros eventos adversos que no requieren notificación; para ello, pueden usar la información de contacto anterior.


En la medida que sea posible, notificar eventos adversos a ModernaTX, Inc. usando la información de contacto que figura a continuación o proporcionando una copia del formulario del VAERS a ModernaTX, Inc.

Correo electrónico	Número de fax	Número de teléfono
ModernaPV@modernatx.com	1-866-599-1342	1-866-MODERNA (1-866-663-3762)

INFORMACIÓN ADICIONAL

Para preguntas generales, visitar el sitio web o llamar al número de teléfono que se indica a continuación.

Para acceder a las hojas informativas más recientes de la vacuna contra la COVID-19 de Moderna, escanear el código QR o visitar el sitio web que se proporciona a continuación.

Sitio web	Número de teléfono
www.modernatx.com/covid19vaccine-eua 	1-866-MODERNA (1-866-663-3762)