



RECOMENDACIONES PARA PERSONAS VACUNADAS FUERA DE LOS ESTADOS UNIDOS

Las siguientes vacunas han sido autorizadas por la OMS. Las personas que han sido vacunados parcialmente o han completado la serie primaria pueden completar la vacunación en PR y pudieran ser elegibles para recibir refuerzos.

1. Sinovac (CoronaVac COVID-19)– 0.5ml x 2 dosis, 2da dosis en 2-4 semanas
2. Sinopharm (BIBP COVID-19)- 0.5ml x2; 2da dosis en 3-4 semanas
3. AstraZeneca-Oxford (Covishield, Vaxzevria)- 0.5ml x2; 2da dosis en 8-12 semanas
4. Pfizer (Comirnaty, Tozinameran)- 0.3ml x 2; 2da dosis en 21 días
5. Moderna (Takeda. Spikevax)- 0.5ml x 2; 2da dosis en 28 días
6. Janssen (J&J)- 0.5ml – dosis única
7. Bharat Biotech International Covid-19 vaccine (COVAXIN)- 0.5ml x2, 2da dosis en 28 días
8. Novavax COVID-19 – (NVX-CoV2373, Covovax)- 0.5ml x2, 2da dosis en 21 días
9. Convidecia (Ad5.CoV2-S [Recombinant]) – 1 sola dosis

Las recomendaciones para las personas vacunadas fuera de los Estados Unidos dependen del número y tipo de vacunas recibidas para la serie primaria y/o las dosis de refuerzo. Las personas que comenzaron su vacunación fuera de los Estados Unidos se consideran al día con sus vacunas COVID-19 cuando han completado las acciones recomendadas descritas más abajo.

Los productos de vacunas COVID-19 apropiados para la edad de Pfizer-BioNTech y Moderna pueden ser utilizados en personas de 6 meses en adelante para iniciar o completar la vacunación. Para una guía adicional sobre la vacunación de la serie primaria y el refuerzo, vea la guía para personas que no son inmunocomprometidas y la guía para personas que son inmunocomprometidos de moderado a severo (CDC Interim Clinical Considerations for COVID-19 vaccines).

El intervalo mínimo entre la última dosis de una vacuna no autorizada por la FDA y una autorizada por la FDA es **28 días**.

Recibió una vacuna COVID-19 que está autorizada o aprobada por el FDA

Historial de Vacunación	Acciones Recomendadas
Recibió todas las dosis recomendadas de la serie primaria	No repita la serie primaria. Administre dosis de refuerzo, si es elegible.
Recibió una serie primaria parcial	No repita la serie primaria. Complete la serie primaria, lo más cerca al tiempo recomendado, preferiblemente con la misma vacuna ARNm.
Recibió una dosis de refuerzo luego de completar la serie primaria	Administre la segunda dosis de refuerzo, si es elegible.

Recibió una vacuna COVID-19 de la lista de emergencia de la OMS que no está autorizada o aprobada por la FDA

Historial de Vacunación	Acciones Recomendadas
Recibió todas las dosis primarias recomendadas para la vacuna	No repita la serie primaria. Administre dosis de refuerzo, si es elegible.
Recibió una serie primaria parcial para la vacuna	Complete la serie primaria con una vacuna ARNm lo más cerca del tiempo recomendado. Separe de la última vacuna de la OMS al menos por 28 días. Administre dosis de refuerzo, si es elegible.
Recibió una dosis de refuerzo luego de completar la serie primaria	No repita la dosis de refuerzo. Administre la segunda dosis de refuerzo si es elegible.

Recibió una serie primaria heteróloga o una dosis de refuerzo compuesta por dosis de una vacuna COVID-19 de la lista de uso de emergencia de la OMS, al menos una de las cuales no está autorizada o aprobada por la FDA

Historial de Vacunación	Acciones Recomendadas
Recibió una serie primaria completa	No repita la serie primaria. Administre dosis de refuerzo, si es elegible.
Recibió una dosis de refuerzo luego de completar la serie primaria	No repita la dosis de refuerzo. Administre la segunda dosis de refuerzo, si es elegible.

Recibió todas o algunas de las dosis recomendadas de vacunas COVID-19 que no están autorizadas o aprobadas por la FDA o en la lista de uso de emergencia de la OMS

Historial de Vacunación	Acciones Recomendadas
Recibió cualquier número o combinación de dosis de vacunas	No cuente las dosis recibidas para la vacunación en los Estados Unidos. Comience la serie primaria al menos 28 días luego de la última dosis de la vacuna. Administre dosis de refuerzo(s) si es elegible.

Rev.: 06/27/2022