

“新冠疫苗制造” 文本常见问题

当前您可能听到了很多有关新冠疫苗的消息。我们想解答一些关于新冠疫苗制造的常见问题。

新冠疫苗的快捷制造是如何实现的？

通常情况下，在大批量制造疫苗之前，疫苗需要先经过测试以确保其安全有效。由于新冠疫情的蔓延及来自联邦政府的资金，科学家们得以同时进行这两项工作。只有经过测试且显示为安全的疫苗才可获得使用。

新冠疫苗的测试过程是怎样的？

所有的新冠疫苗都要经过被称作临床试验的测试。每种疫苗都要经过一次以上的测试。首先，疫苗在一小组志愿者中进行测试，然后测试范围扩大到数百人，再然后扩大到几万人。参与新冠疫苗临床试验的志愿者来自不同的社区，具备不同的背景。这个过程和测试其他疫苗的过程是一样的。

新冠疫苗是如何获得批准的？

对于通过了所有测试的疫苗，一个医学专家小组将会审查其测试结果并了解人们在接种疫苗后的感觉。如果疫苗有效且安全，它就会获得批准。很多科学家和专家团队都在审查新冠疫苗安全数据并给出建议。只有被批准的疫苗才会被提供给大众。

谁会首先接种疫苗？

服务于疾病管制与预防中心（CDC）的国家级顾问小组将审查数据并给出谁应当首先接种疫苗的建议。某些新冠病毒的最高危易感人群或者会因新冠病毒而导致重症的人群会首先接种疫苗。明尼苏达州有一支专家团队会确保在侧重医疗公平性的前提下，每一个人都能公平地获得疫苗。随着时间推移，疫苗数量增多，越来越多的人就能够接种到疫苗。

要了解有关新冠疫苗的更多信息，请访问卫生署的网站。

Minnesota Department of Health
Communications Office
PO Box 64975
St. Paul, MN 55164-0975
651-201-4989
health.communications@state.mn.us
www.health.state.mn.us

2/9/21 (Chinese)

要获取不同格式的此信息，请拨打电话：651-201-4989。