

“新冠肺炎疫苗常见问题” 文本

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

新冠肺炎疫苗的制造是如何快速实现的？

通常情况下，在疫苗被大批量生产前，疫苗需要先经过测试以确保其安全有效。由于新冠疫情的大流行和联邦政府的资金，科学家们同时进行了这两个步骤。只有经过测试且显示为安全的疫苗才会被使用。

疫苗是如何测试的？

目前正在进行几种不同新冠肺炎疫苗的测试。这些测试被称作临床试验。每种疫苗都要经过一次以上的测试。疫苗首先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。这个过程和其他疫苗的测试过程一样。

疫苗是如何获得批准的？

对于通过了所有测试的疫苗，一组医学专家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提供给大众。

谁将首先接种疫苗？

服务于疾病控制与预防中心（CDC）的全国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。

随着疫苗数量的增多，越来越多的人能够接种到疫苗；但是要让疫苗数量足够提供给所有人，还需要几个月的时间。

要了解有关新冠疫苗的更多信息，请访问卫生部的网站。

明尼苏达州卫生部

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

2020年11月9日（Chinese）

要获取不同格式的此信息，请拨打电话：651-201-4989。