



COVID-19 mRNA AŞISI (BNT162b2)

UYGULAMA KURALLARI

covid19asi.saglik.gov.tr



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI

COVID-19 mRNA AŞISI (BNT162b2)

UYGULAMA KURALLARI

covid19asi.saglik.gov.tr



İçindekiler

- 1 COVID-19 mRNA AŞISI (BNT162b2) UYGULAMA KURALLARI
.....
- 4 COVID-19 mRNA AŞISI (BNT162b2) AŞI TAKVİMİ
.....
- 6 COVID-19 mRNA AŞISI (BNT162b2) SOĞUK ZİNCİR
.....
- 8 COVID-19 mRNA AŞISI (BNT162b2) HAZIRLANMASI
.....
- 10 COVID-19 mRNA AŞISI (BNT162b2) UYGULAMA KONTROL LİSTESİ

UYGULAMA KURALLARI



- Aşı, hücresiz ortamda in vitro olarak SARS-CoV-2'nin spike (S) proteinini kodlayan ilgili RNA dizisinin çoğaltılmasıyla elde edilen yüksek derecede saflaştırılmış tek zincirli (5'ucundan başlayan) messenger RNA (mRNA) içerir.
- 1 flakonu (0,45 ml) 6 doz (her bir doz 30 mikrogram lipid nanopartiküller içerisinde BNT162b2 mRNA bulunacak şekilde) içerir.
- Enjektörsüz olarak sunulmaktadır.
- Aşı flakonları sert sarsıntılardan ve darbelerden korunmalıdır.
- Aşı kullanılmadan önce sulandırılarak seyreltilmelidir.
- Flakon sulandırılmadan önce erimiş olması beklenmelidir.
- Sulandırılmamış flakonun görünümü beyaz-kirli beyaz arası renkte donmuş çözelti şeklinde olup beyaz-kirli beyaz renkte opak amorf partiküller içerebilir. Sıvıda herhangi bir renk değişikliği veya başka partiküller görüldüğünde ya da sıvı renksiz hale gelirse flakon kullanılmadan uygun şekilde imha edilmelidir.
- Erimiş flakon sulandırılmadan önce nazıkçe ve yavaşça 10 kez ters yüz edilmelidir. **Kesinlikle çalkalanmamalıdır. Oda sıcaklığında iken sulandırılmalıdır.**
- Erimiş aşı flakonunun tıpası tek kullanımlık antiseptik ile silinir. Aşı, kendi flakonunda tek kullanımlık enjeksiyonluk, steril apirojen binde 9'lük (%0,9) NaCl (serum fizyolojik) çözeltisinden enjektör ile 1,8 ml çekilerek asepsi kurallarına uygun olarak sulandırılır. **Bundan başka bir sulandırıcı kullanılamaz.** Sulandırılma işlemini takiben ampulde kalan serum fizyolojik çözeltisi uygun şekilde imha edilmeli, başka bir aşının sulandırılması için kullanılmamalıdır. Flakonun 1,8 ml serum fizyolojik çözeltisi ile sulandırılmasını takiben boş sulandırma enjektörü flakon içerisinden çıkartılmadan önce flakon dik durumdayken enjektör ile 1,8 ml hava çekilerek flakon basıncı eşitlenmelidir.



- Flakon sulandırıldıktan sonra nazikçe ve yavaşça 10 kez ters yüz edilmelidir. **Kesinlikle çalkalanmamalıdır.**

- Sulandırılmış flakonun görünümü kirli beyaz bir çözelti şeklindedir. Flakonda herhangi bir partikül görülmemelidir, herhangi bir partikül ya da renk değişikliği görüldüğünde sulandırılmış flakon kullanılmadan uygun şekilde imha edilmelidir.

- Flakon sulandırılmadan önce veya sulandırıldıktan sonra görünümünde beklenmeyen bir durum gözlemlendiğinde, bu durum mümkünse fotoğraf ile belgelenmeli ve tutanak tutularak Halk Sağlığı Genel Müdürlüğü Aşı ile Önlenebilir Hastalıklar Daire Başkanlığına iletilmek üzere aşının tedarik edildiği birime en hızlı şekilde bilgi verilmelidir.

- Aşı sulandırıldıktan sonra, Sağlık Bakanlığı tarafından bu aşıya özel olarak dağıtılan 1 ml'lik enjektöre çekilerek uygulanmalıdır. **Başka bir enjektör kullanılmamalıdır.**

- **1 doz 0,3 ml'dir.**

- Asepsi kurallarına uygun olarak flakonun tıpası antiseptikle silinmeli, sulandırılmış flakon içerisinden 1 doz (0,3 ml) aşı çekilerek bekletmeden uygulanmalıdır.

- Sulandırılarak kullanıma hazırlanmış olan flakonun içerisinde 6 uygulamalık aşı dozu bulunmaktadır. Her bir doz 0,3 ml olacak şekilde aşı çözeltisi çekilerek uygulanır. **6 doz aşı çekilmesi sonrasında flakonda kalan miktar yeni bir aşı dozu olarak kullanılmadan uygun şekilde imha edilmelidir.**

- Aşı, 0,3 ml olarak 90° açı ile kas içine (intramüsküler) uygulanır.

- Deltoid kas içerisine aşı uygulamalarında piston geri çekilmeden aşı uygulanır.

- Aşı sonrası istenmeyen etki takibi yapılabilmesi için aşının tercihen sol üst koldan deltoid kas içerisine uygulanması önerilir.



- Diğer aşılar ile arasında (öncesinde ve sonrasında) iki hafta süre bırakılması tercih edilmelidir. Herhangi bir şekilde, mRNA aşısı bu aralıktan önce uygulanmış ise her iki aşının da tekrarlanmasına gerek yoktur.

- o Kuduz, tetanos toksoidi içeren aşılarla, kızamık, hepatit-A/B aşıları gibi temas sonrası uygulanması gereken aşılarla zaman aralığı bırakılmaksızın uygulanabilir.

- o Tüberkülin deri testi ise ya aşıyla aynı gün yapılmalı ya da aşı uygulamasından en az dört hafta sonrasına ertelenmelidir.

- Aşı kişiye oturur durumdayken uygulanmalıdır.

- Aşı uygulamasından sonra olası alerjik reaksiyonlar açısından kişi bilgilendirilmeli ve 15 dakika süresince sağlık tesisinden ayrılmamalıdır.

- o Alerji öyküsü olan kişiler 30 dakika süresince sağlık tesisinden ayrılmamalıdır.

- o Daha sonraki dönemde de herhangi bir yan etki gelişiminde en yakın sağlık kuruluşuna başvurması söylenmelidir.

- Aşı uygulaması öncesinde mutlaka karekod okutulmalıdır. Aşı uygulanan kişiye ait bilgiler “AŞILA” mobil uygulamasına kaydedilecektir.

- Pandemi COVID-19 aşılarının uygulanması sonrasında ortaya çıkabilecek erken ve geç istenmeyen etkiler Halk Sağlığı Yönetim Sistemi (HSYS), Aile Hekimliği Bilgi Sistemi (AHBS) veya Hastane Bilgi Yönetim Sistemi (HBYS) üzerinden bildirilecektir.

- Aşı uygulaması basamakları için “COVID-19 mRNA Aşısı (BNT162b2) Hazırlanması” ve “COVID-19 mRNA Aşısı (BNT162b2) Uygulama Kontrol Listesi” bölümlerine bakınız.



AŞI TAKVİMİ

- En az dört hafta ara ile birer doz olmak üzere toplam iki doz olarak uygulanacaktır.
- İkinci bir talimata kadar aktif COVID-19 hastasına, 180 gün içerisinde COVID-19'u geçirmiş (PCR testiyle doğrulanmış) ve aşının uygulanmasından önceki 10 gün içerisinde doğrulanmış bir COVID-19 vakasıyla temas etmiş kişilere uygulanmayacaktır.
- Aşının her iki dozu da aynı pandemik aşı ile uygulanmalıdır.
- Gebelikte mRNA aşısının (BNT162b2) uygulanmasına ilişkin veri bulunmamaktadır.
 - o COVID-19'u ağır geçirme riski yüksek olan gebelere kendi istekleri halinde uygulanabilir.
 - o İlk trimesterde uygulanmaması tercih edilir.
- Emzirme döneminde mRNA aşısının (BNT162b2) uygulanmasına ilişkin veri bulunmamaktadır.
 - o COVID-19'u ağır geçirme riski yüksek olan emziren kadınlara kendi istekleri halinde uygulanabilir.
- Kontrolsüz epilepsi ve Guillain-Barre Sendromu, transvers myelit gibi enfeksiyonla ve aşıyla alevlenebilen nörolojik hastalık tanısı bulunanlara takip eden klinisyen tarafından yapılacak değerlendirmeye bağlı olarak aşılama kararı verilir.
- İmmün suprese kişilere aşı yanıtının en iyi olabileceği zaman aralığını saptayabilmek için takip eden klinisyenin değerlendirmesine bağlı olarak aşı uygulanmalıdır.
- Trombositopeni ve kanama bozukluğu olan hastalarda intramüsküler enjeksiyon kanamaya neden olabilir.



Kontrendikasyonlar

- Aşının içeriğinde bulunan herhangi bir maddeye karşı anafilaksi öyküsü varlığında aşı uygulanmaz.
- Aşının ilk dozunun sonrasında anafilaksi öyküsü varlığında ikinci doz uygulanmaz.

Önem Alınarak Aşı Uygulanması Gereken Durumlar

- Aşının içeriğinde bulunan herhangi bir maddeye karşı ya da aşının ilk dozunun takiben anafilaksi dışı akut alerjik reaksiyon öyküsü varlığında aşının bir sonraki dozu uygulanmadan önce bir alerji/immünoloji uzmanına danışılmalıdır.

Aşının Ertelenmesi Gereken Durumlar (Geçici Kontrendikasyonlar)

- Aşı, 38°C ve üzerinde ateşi olan kişilerde, henüz kesin tanı konulamamış akut hastalıklarda, kronik hastalıkların akut atakları sırasında ertelenmelidir.

Sulandırılan Flakonun Kullanım Süresi

- Flakon sulandırıldıktan sonra en geç 6 saat içerisinde kullanılacak şekilde planlanmalıdır. 6 saatin sonunda flakonda aşı kaldı ise kullanılmamalı ve uygun şekilde imha edilmelidir.
- Sulandırılan flakonun üzerine sulandırılma saati kaydedilerek +2 ile +8°C arasında muhafaza edilmelidir.
- Sulandırılan flakon başka bir yere taşınmamalı, mümkün olduğu kadar sert sarsıntılardan ve çalkalanmalardan korunmalı, aşının uygulandığı sağlık kurumunda bulunan aşı dolabında/buzdolabında muhafaza edilmelidir. **Çalkalanmış olan aşı kullanılmamalıdır.**

SOĞUK ZİNCİR



- Aşı flakonları, (-)80-(-)60°C'de son kullanma tarihine kadar ışıktan korunmak koşuluyla uygun depolarda muhafaza edilebilmektedir.
- Aşı flakonları, (-)25-(-)15°C'de iki hafta süresince ışıktan korunmak koşuluyla uygun depolarda muhafaza edilebilmektedir.
- Aşı flakonları kuru buz içerisinde, uygun saklama kaplarında, 15 gün süresince muhafaza edilebilmektedir. 15 günün sonunda flakonlar sulandırılmamak kaydıyla en fazla 5 gün (120 saat) süresince +2 ile +8°C arasında saklanabilir. Bu süre içerisinde bölgesel olarak nakil sağlanacak ise en fazla 12 saat içerisinde nakledilmelidir. Yeni kullanım süresi, nakil süresi 120 saatten düşülerek yeniden belirlenmelidir.
- Orijinal ambalajında saklamak ve 10 günde bir koli başına 23 kg kuru buz (9-16 mm pellet) koymak şartıyla koli bandı ile kapalı şekilde ilave süre kazanmak mümkündür. Ancak bu işlemin en fazla iki kez yapılması önerilmektedir.
- Kuru buzdan çıkartılan donmuş flakonlar +2 ile +8°C arasında erimeye bırakılmalıdır. Bu şekilde 25 ya da 195 flakonluk bir paketin erimesi 2-3 saat alabilmektedir.
- Kuru buzdan çıkartılan donmuş bir flakon 25°C'ye kadar oda sıcaklığında 30 dakika süresince hızla erimesi için bırakılabilir. Ancak bu durumda sulandırılmamak kaydıyla 25°C'ye kadar oda sıcaklığında en fazla iki saat muhafaza edilebilir. Bu şartlarda flakon en geç iki saatin sonunda sulandırılmış olmalıdır. İki saat içerisinde sulandırılmamış erimiş flakonlar buzdolabına geri konulmalıdır.
- Flakonlar kuru buz içerisinde muhafaza edilirken mutlaka kendi paketi içerisinde muhafaza edilmelidir. Doğrudan güneş ışığı, ultraviyole ışığı almasından kaçınılmalı, oda ışığında kalması da mümkün olduğunca en aza indirilmelidir. Erimiş flakonlar ise oda ışığı şartlarında tutulabilir. Sulandırılan flakonun doğrudan güneş ışığı, ultraviyole ışığı almasından kaçınılmalıdır.

- Flakonlar eridikten sonra **yeniden dondurulmamalıdır.**
- Aşı, +2 ile +8°C arasında saklanması süresince aşı dolabının herhangi bir rafında muhafaza edilebilir.
 - o Aşı dolabı özelliği bulunmayan no-frost dolaplarda ise dolap iç cidarına temas etmeyecek ve üfleme kanallarının önünde olmayacak şekilde tercihen dolabın en düşük sıcaklığa sahip alt raflarında saklanması gereklidir.

Uyarı: Kuru buz erirken ortama havadan ağır olan ve zemine yayılan karbondioksit meydana çıkar. Zehirlenme yaşanmaması için ortamın iyi havalandırıldığından emin olunmalıdır. Kuru buz teması halinde ciddi yanıklara sebep olabilir, bu nedenle koruyucu gözlük ve uygun eldiven kullanılmalıdır.

Önemli Not: Aşığı uygulayan kişinin potansiyel olarak enfeksiyöz vücut sıvılarıyla muhtemel temas riski ya da ellerinde açık yara bulunmadığı sürece aşı uygulayan kişilerin eldiven kullanması önerilmez. Giyildiğinde ise el hijyenine dikkat edilerek her aşılama sırasında eldiven değiştirilmelidir.





HAZIRLANMASI

- Aşı flakonları kuru buz içerisinde 15 gün süresince muhafaza edilebilmektedir. 15 günün sonunda flakonlar sulandırılmamak kaydıyla 5 gün (120 saat) süresince +2 ile +8°C arasında saklanabilir.
- Kuru buzdan, -80°C'den veya -20°C'den çıkartılan donmuş flakonlar +2 ile +8°C arasında 2-3 saat içerisinde, oda sıcaklığında ise hızlıca 30 dakikada erir.
- Kuru buzdan, -80°C'den veya -20°C'den çıkartılan donmuş flakonlar, erimesi için sulandırılması öncesinde 25°C'ye kadar oda sıcaklığında en fazla 2 saat muhafaza edilebilir. Flakonlar bu sürenin sonunda ya sulandırılmalı ya da aşı dolabına/ buzdolabına geri konulmalıdır.
- Aşı kullanılmadan önce sulandırılarak seyreltilmelidir.
- Çoklu dozlu flakonun sulandırılmadan önce erimiş olması beklenmelidir.
- **Erimiş flakon oda sıcaklığında iken sulandırılmalı** ve sulandırılmadan önce nazikçe ve yavaşça 10 kez ters yüz edilmelidir. **Çalkalanmamalıdır.**
- Sulandırılmamış flakonun görünümü beyaz-kirli beyaz arası renkte donmuş çözelti şeklinde olup beyaz-kirli beyaz renkte opak amorf partiküller içerebilir. Sıvıda herhangi bir renk değişikliği veya başka partiküller görüldüğünde ya da sıvı renksiz hale gelirse flakon kullanılmadan uygun şekilde imha edilmelidir.
- Erimiş aşı kendi flakonunda tek kullanımlık enjeksiyonluk, steril apirojen binde 9'luk (%0,9) NaCl (serum fizyolojik) çözeltisinden enjektör ile 1,8 ml çekilerek aseptik kurallarına uygun olarak sulandırılır. **Bundan başka bir sulandırıcı kullanılamaz.**
- Sulandırmak için kullanılacak ayrı bir steril enjektöre 1,8 ml binde 9 (%0,9) steril serum fizyolojik çözeltisi çekilir.
- Aşı flakonunun tıpası antiseptikle silinir.

• Enjektöre çekilen 1,8 ml binde 9 (%0,9) steril serum fizyolojik çözeltisi flakona eklenir.

• Flakonun 1,8 ml binde 9 (%0,9) steril serum fizyolojik çözeltisi ile sulandırılmasını takiben boş sulandırma enjektörü flakon içerisinde çıkarılmadan önce flakon dik durumdayken enjektör ile 1,8 ml hava çekilerek flakon basıncı eşitlenmelidir.

• Flakon sulandırıldıktan sonra nazıkçe ve yavaşça 10 kez ters yüz edilmelidir.
Çalkalanmamalıdır.

• Sulandırılmış flakonun görünümü kirlili beyaz bir çözelti şeklindedir. Flakonda herhangi bir partikül görülmemelidir, herhangi bir partikül veya renk değişikliği görüldüğünde ya da sıvı renksiz hale geldiğinde, sulandırılmış flakon kullanılmadan uygun şekilde imha edilmelidir.

• Flakon sulandırılmadan önce veya sulandırıldıktan sonra görünümünde beklenmeyen bir durum gözlemlendiğinde, bu durum mümkünse fotoğraf ile belgelenmeli ve tutanak tutularak Halk Sağlığı Genel Müdürlüğü Aşı ile Önlenebilir Hastalıklar Daire Başkanlığına iletilmek üzere aşının tedarik edildiği birime en hızlı şekilde bilgi verilmelidir.

• Flakon sulandırıldıktan sonra en geç **6 saat** içerisinde kullanılacak şekilde planlanma yapılmalıdır.

• 6 saatin sonunda flakonda aşı kaldı ise kullanılmamalı ve uygun şekilde **imha edilmelidir.**

• Sulandırılma saati, sulandırılan flakonun üzerine kaydedilerek +2 ile +8°C arasında muhafaza edilmelidir.

• Sulandırılan flakon başka bir yere taşınmamalı, aşının uygulandığı sağlık kurumunda bulunan aşı dolabında/buzdolabında muhafaza edilmelidir.

• Flakon sulandırıldıktan sonra asepsi kurallarına uygun olarak flakonun tıpası antiseptikle silinmeli ve Sağlık Bakanlığı tarafından bu aşıya özel olarak dağıtılan 1 ml'lik enjektöre, sulandırılmış flakon içerisinde 1 doz (0,3 ml) aşı çekilerek bekletmeden uygulanmalıdır. **Başka bir enjektör kullanılmamalıdır.**

• **Her bir doz 0,3 ml içermelidir.**

• Sulandırılarak kullanıma hazırlanmış olan flakonun içerisinde **6 uygulamalık** aşı dozu bulunmaktadır. Her bir doz 0,3 ml olacak şekilde aşı çözeltisi çekilerek uygulanır. 6 doz aşı çekilmesi sonrasında flakonda kalan miktar yeni bir aşı dozu olarak kullanılmadan uygun şekilde imha edilmelidir.

UYGULAMA KONTROL LİSTESİ



Lütfen kontrol ediniz	Yapıldı
Aşı uygulamaları belirlenen saatlerde randevulu olarak yürütülmelidir.	
Bekleme salonunda bulunacak kişilerin maskelerinin uygun biçimde takılı olmasına ve sosyal mesafenin korunmasına dikkat edilmelidir.	
Aşılama uygulamaları süresince aşı odası sık sık havalandırılmalıdır.	
Her sabah ve gün içinde düzenli aralıklarla aşı odasında temizlik ve dezenfeksiyon yapılmalıdır.	
Aşılama için kullanılacak malzeme (aşı enjektörü, pamuk, atık kutusu, anafilaksi yönetimi için gerekli ilaçlar) son kullanma tarihi ve yeterlilik açısından kontrol edilmelidir.	
Sağlık personeli COVID-19'a lişkin önlemlere uygun olarak tıbbi maske ve yüz koruyucu ya da gözlük takmalıdır.	
Aşı uygulama odasına kişiler birer birer alınmalıdır.	
Aşılama için kuruma başvuran kişinin randevusunun olup olmadığı kontrol edilmelidir.	
Kişinin randevusu yok ise aşılama için öncelikli grupta yer alıp almadığı kontrol edilmelidir.	
Aşı uygulaması öncesinde ve sonrasında eller sabun ve suyla yıkanmalı ve kurulanmalıdır.	
Aşı uygulanacak kişinin aşı uygulaması sırasında maskesi takılı olmalıdır.	
Kişinin son 180 gün içerisinde COVID-19'u geçirme durumu kontrol edilmeli, geçirmiş ise aşı uygulanmamalıdır.	
Kişinin son 10 gün içerisinde doğrulanmış bir COVID-19 vakasıyla teması olma durumu kontrol edilmeli, temas varsa aşı uygulanmamalı, uygun izolasyon süresi tamamlandıktan sonra aşıya gelmesi konusunda uyarılmalıdır.	
Aktif COVID-19 hastası olduğu bilinen kişilere aşı uygulanmamalıdır.	
Kişinin aşı için kontrendikasyon durumları sorgulanmalıdır.	

Lütfen kontrol ediniz	Yapıldı
Eğer kişi ikinci dozun uygulanması için geliyor ise ilk doz aşısının hangi aşı ile yapıldığı kontrol edilmelidir. (Aşının her iki dozu da aynı pandemik aşı ile uygulanmalıdır.)	
Kişinin son iki hafta içerisinde diğer aşılarla aşılama durumu kontrol edilmelidir.	
Diğer aşılar ile arasında (öncesinde ve sonrasında) iki hafta süre bırakılması tercih edilmelidir.	
Kuduz, tetanos toksoidi içeren aşılarla, kızamık, hepatit-A/B aşıları gibi temas sonrası uygulanması gereken aşılarla zaman aralığı bırakılmaksızın uygulanabilir.	
Aşılacak kişi oturur durumda olmalıdır.	
“AŞILA” mobil uygulamasına girilir.	
Aşılacak kişinin kimlik vb. bilgileri “AŞILA” uygulamasından sorgulanır ve aşı uygulamasına ilişkin gerekli bilgiler kaydedildikten sonra aşılama yapılır.	
Sulandırılmış mRNA aşısı (BNT162b2) flakonu aşı dolabında/buzdolabında bulunduğu raftan alınır.	
Aşının karekodu okutularak aşının uygunluk durumu kontrol edilir.	
Sulandırılmış mRNA aşısı (BNT162b2) flakonunun üzerinde yazılı olan sulandırılma saati kontrol edilir.	
Sulandırılmış mRNA aşısı (BNT162b2) flakonunun görünümü kirlili beyaz renkte bir çözelti şeklindedir. Flakonda herhangi bir partikül görülmemelidir, herhangi bir partikül ya da renk değişikliği görüldüğünde sulandırılmış flakon kullanılmadan uygun şekilde imha edilmelidir.	
Enjektörün mRNA aşısı (BNT162b2) için uygun olup olmadığı, paketinin yırtık olup olmadığı kontrol edilmelidir.	
Aşı uygulaması yapılacak kişi ile sağlık personeli yüz yüze olmayacak şekilde pozisyon verilmelidir.	
Asepsi kurallarına uygun olarak flakonun tıpası antiseptikle silinmeli, sulandırılmış flakon içerisinde 1 doz (0,3 ml) aşı çekilerek bekletmeden uygulanmalıdır.	
Aşı deltoid kasa 90° açı ile intramüsküler yolla güvenli enjeksiyon kurallarına dikkat ederek uygulanmalıdır.	
Kişi, aşı uygulandıktan sonra ortaya çıkabilecek sık görülen istenmeyen etkiler konusunda bilgilendirilmeli ve kişiye gerekli önerilerde bulunulmalıdır.	

Lütfen kontrol ediniz	Yapıldı
Kişi, aşı uygulandıktan sonra "AŞILA" mobil uygulaması üzerinden bir sonraki randevu tarihi (dört hafta sonra) konusunda bilgilendirilmelidir.	
Aşı uygulamasından sonra olası alerjik reaksiyonlar açısından kişi bilgilendirilmeli ve 15 dakika süresince sağlık tesisinden ayrılmamalıdır. Alerji hikâyesi olanlar 30 dakika süresince sağlık tesisinden ayrılmamalıdır. Daha sonraki dönemde de herhangi bir yan etki gelişiminde en yakın sağlık kuruluşuna başvurmaları söylenmelidir.	
İki aşı uygulaması arasında oda havalandırılmalıdır.	
Sonraki kişi, bir önceki aşı uygulamasına ait tüm süreç tamamlandıktan ve aşı olan kişinin odadan çıkmasını takiben odaya alınmalıdır.	
Aşı uygulamalarının gün içinde sona ermesini takiben oda en az 30 dakika havalandırılmalıdır.	
Gün sonu stok kontrolü yapılmalıdır.	
Aşı uygulamalarının gün içinde sona ermesini takiben odanın zemininin yüzey dezenfeksiyonu yapılmalıdır.	



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI

covid19asi.saglik.gov.tr