

Direzione centrale salute, politiche sociali e
disabilità'

Prot. n . 0032104 / P

Data 26/11/2021

Class SPS-SANUMA-PRE



REGIONE AUTONOMA
FRIULI VENEZIA GIULIA

DIREZIONE CENTRALE SALUTE, POLITICHE SOCIALI
e DISABILITÀ

tel + 39 040 377 5551
fax + 39 040 377 5523

salute@certregione.fvg.it
salute@regione.fvg.it
I - 34124 Trieste, riva Nazario Sauro 8

Allegato: tabella riepilogativa

*Servizio Prevenzione, Sicurezza Alimentare e Sanità
Pubblica Veterinaria*

OGGETTO DELLA COMUNICAZIONE:

Somministrazione vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19.

Spett.

Aziende ed Enti Sanitari della Regione Friuli
Venezia Giulia

Ordini dei Medici della Regione Friuli Venezia
Giulia

Ordini dei Farmacisti della Regione Friuli
Venezia Giulia

Medici di Medicina Generale tramite i Direttori
Sanitari delle Aziende Sanitarie della Regione
Friuli Venezia Giulia

Servizio Assistenza Farmaceutica
Direzione Centrale Salute FVG

Direttore del Servizio sistemi informativi e
privacy
Direzione Centrale Salute FVG

Direttore del Servizio Assistenza ospedaliera e
territoriale
Direzione Centrale Salute FVG

FEDERFARMA FVG

ASSOFARM FARMACIEUNITE

E p.c.

Al Vicepresidente della Giunta
Dott. Riccardo Riccardi

Comunicazione obbligatoria, nei casi previsti, ai sensi dell'articolo 14 della Legge Regionale numero 7 del 20 marzo 2000.

Servizio Prevenzione, Sicurezza Alimentare e Sanità Pubblica Veterinaria

Referente del procedimento: dott. Manlio Palei

Referenti della comunicazione: dott.ssa Barbara Alessandrini -; email: barbara.alessandrini@regione.fvg.it; dott. Andrea Ticali; email: andrea.ticali@regione.fvg.it

Documento informatico redatto e sottoscritto digitalmente ai sensi degli artt. 20 e 21 del d.lgs. 82/2005 (codice dell'amministrazione digitale);
originale disponibile presso gli uffici della Direzione centrale salute, politiche sociali e disabilità]

A seguito della circolare del Ministero della Salute del 9 settembre 2021, avente ad oggetto *“Chiarimenti in merito alla vaccinazione anti-COVID-19 in chi ha contratto un’infezione da SARS-CoV-2 successivamente alla somministrazione della prima dose di un vaccino con schedula vaccinale a due dosi,*

lo scrivente Servizio, viste alcune difficoltà interpretative e al fine di rendere più omogenea la somministrazione delle vaccinazioni anti SARS- CoV-2/COVID-19 sul territorio regionale, ha concordato con i referenti delle vaccinazioni dei Dipartimenti di Prevenzione alcuni criteri utili a dare risposta alla casistica che è verosimile incontrare durante l’attività di somministrazione dei vaccini in oggetto.

Lo schema vaccinale proposto rappresenta una raccomandazione per i medici vaccinatori, allo stato delle attuali conoscenze scientifiche sulla durata dell’immunità conseguente alla somministrazione vaccinale e all’infezione naturale da SARS-CoV-2, suscettibile di modifiche e aggiornamenti alla luce di nuove acquisizioni e aggiornamenti delle disposizioni ministeriali.

Distinti saluti.

IL DIRETTORE DI SERVIZIO
Dott. Manlio Palei
(firmato digitalmente)

Tipo di vaccino	Pfizer- BioNtech - Comirnaty	Moderna Spikevax	J&J Janssen
Età	≥12 anni	≥ 12 anni	≥18 anni Uso preferenziale sopra i 60 salvo situazioni specifiche da valutare (senza fissa dimora, rifugiati etc. come da parere CEUR)
dose	30 mcg, 0, 3ml	Ciclo primario e dose addizionale: 100 mcg, 0,5 ml Dose booster: 50 mcg, 0,25 ml	0,5 ml
N. dosi ciclo primario	2	2	1
Dose addizionale	Almeno dopo 28 gg dopo la seconda dose in soggetti sottoposti a trapianto di organo solido o con marcata compromissione della risposta immunitaria per cause legate alla patologia di base o a trattamenti farmacologici e che abbiano già completato il ciclo vaccinale primario. La dose addizionale va somministrata a partire dai 12 anni di età.		
Dose "booster"	La dose "booster" va somministrata dopo almeno cinque mesi dall'ultima dose. Per "booster" si intende una dose di richiamo dopo il completamento del ciclo vaccinale primario, a distanza di un determinato intervallo temporale, somministrata al fine di mantenere nel tempo o ripristinare un adeguato livello di risposta immunitaria. La dose booster con vaccino a mRNA può essere effettuata, sempre a distanza di 150 giorni, anche se è stato somministrato un ciclo primario con vaccino adenovirale (Vaxzevria Astra Zeneca o Janssen J&J). Il booster va somministrato a partire dai 18 anni di età.		La dose "booster" va somministrata dopo almeno cinque mesi dall'unica dose di vaccino Janssen, con vaccino a m-RNA nei dosaggi autorizzati per il "booster"
Co-somministrazione con altri vaccini	È possibile effettuare la somministrazione concomitante (o a qualsiasi distanza di tempo, prima o dopo), di un vaccino anti-SARS-CoV-2/COVID-19 utilizzato in Italia e un altro vaccino del Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale, con l'eccezione dei vaccini vivi attenuati, per i quali può essere considerata valida una distanza minima precauzionale di 14 giorni prima o dopo la somministrazione del vaccino anti SARS-CoV-2		
Vaccinazione e infezione da SARS-CoV-2			

Ciclo primario	Infezione dopo vaccinazione				Infezione in soggetto NON vaccinato	
	Se entro i 14 gg dalla somministrazione 1 ^a dose		Se dopo i 14 gg dalla somministrazione 1 ^a dose		Immuno competente	*NON immuno competente
	Immuno competente	*Non immuno competente:	Immuno competente	*Non immuno competente:	Sufficiente una dose dopo almeno tre mesi dal tampone positivo fino a 12 mesi dal tampone positivo	Dopo fine isolamento schedula vaccinale completa due dosi e dose addizionale Se usati ab o plasma attendere 90 gg
	2 ^a dose da effettuarsi entro 6 mesi dal test positivo, comunque entro 12 mesi dal tampone positivo	completamento ciclo dopo fine isolamento	Non previste altre dosi	Completamento ciclo dopo fine isolamento		
	Ciclo completo a due dosi dopo 12 mesi dal tampone positivo			Ciclo completo a due dosi dopo 12 mesi dal tampone positivo		
Dose addizionale		Si a 28 gg da 2 ^a dose		Si a 28 gg da 2 ^a dose		Si a 28 gg da 2 ^a dose
Dose booster	A 5 mesi dalla 2 ^a dose		A 5 mesi dal tampone positivo		A 5 mesi dall'ultima dose	
<ul style="list-style-type: none"> • *ANCHE OSPITI DI STRUTTURE • *Su valutazione del medico vaccinatore 						
Vaccino non autorizzato EMA somministrato all'estero		Comirnaty		Spikevax		
Ciclo completo	Completato da almeno 28 gg entro sei mesi ¹ dalla 2 dose	1 dose di richiamo 30 mcg in 0,3 mL		1 dose di richiamo 50 mcg in 0,25 mL		
	Completato da più di sei mesi ¹	Ciclo primario, due dosi, 30 mcg, 0,3 ml		Ciclo primario due dosi, 100 mcg, 0,5 ml		
Ciclo non completo, prima dose somministrata dopo almeno 28 gg		Ciclo primario, due dosi, 30 mcg, 0,3 ml		Ciclo primario due dosi, 100 mcg, 0,5 ml		
¹ L'intervallo rimane invariato a 6 mesi, salvo diverse future indicazioni ministeriali, trattandosi di ciclo integrato.						