



Trieste, data del protocollo

Allegati: circolare n. 36865 Min. Salute

Ai Direttori Sanitari delle Aziende Sanitarie ed Enti sanitari del FVG

Ai Direttori dei Dipartimenti di Prevenzione delle Aziende Sanitarie del FVG

Agli Ordini dei Medici e degli Odontoiatri del FVG

E, p.c. :

Al Direttore del Servizio assistenza distrettuale e ospedaliera

Al Direttore Servizi Informativi e Privacy

**Oggetto:** aggiornamento delle indicazioni ad interim sulla strategia vaccinale contro il vaiolo delle scimmie (MPX) – Circolare Min. Salute n. 36865-23/08/2022-DGPRES

Visto l'andamento epidemiologico e la scarsa disponibilità di vaccino anti vaiolo delle scimmie a livello globale,

considerato il parere dell'Emergency Task Force (ETF) dell'EMA rilasciato in data 19/08/2022 e recepito dalla CTS di AIFA in data 22 Agosto 2022,

il Ministero della Salute ha indicato un'ulteriore modalità di somministrazione per il vaccino JYNNEOS (MVA-BN), che può essere somministrato anche per via intradermica (ID), sulla superficie interna (volare) dell'avambraccio, al dosaggio di 0,1 mL.

Con tale modalità di somministrazione, da una singola fiala di prodotto è possibile estrarre fino a 5 dosi da 0,1 ml di vaccino da destinare alla somministrazione ID, purché il prodotto, una volta perforata la fiala per il prelievo della dose iniziale, sia utilizzato immediatamente, pertanto sarà necessario organizzare le sedute vaccinali in base a tale modalità (es. liste d'attesa).

Per quanto concerne la posologia, il ciclo di vaccinazione primaria può essere effettuato con due dosi somministrate per via ID (0,1 mL), a distanza di almeno quattro settimane (28 giorni) l'una dall'altra.

La vaccinazione di richiamo, come singola dose destinata a chiunque abbia ricevuto in passato almeno una dose di qualsiasi vaccino antivaiolo o di MVA-BN o che abbia concluso il ciclo vaccinale di due dosi di MVA-BN da oltre due anni, può essere effettuata per via ID, al dosaggio di 0.1 mL.

Struttura competente: Servizio prevenzione, sicurezza alimentare e sanità pubblica veterinaria / pec: salute@certregione.fvg.it  
Responsabile del procedimento: dott. Manlio Palei

Responsabile dell'istruttoria: dott. Barbara Alessandrini mail: [barbara.alessandrini@regione.fvg.it](mailto:barbara.alessandrini@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

Per coloro che abbiano già ricevuto una prima dose sottocute (SC), è possibile l'utilizzo della somministrazione ID, al dosaggio di 0.1 mL, mantenendo l'intervallo di non meno di 28 giorni l'una dall'altra.

Al momento le categorie di rischio a cui il vaccino è destinato sono invariate.

La modalità della somministrazione dovrà essere registrata nella anagrafe vaccinale regionale, nel campo "categoria di rischio" deve essere utilizzato il codice: "01 - nessuna indicazione" (sono in corso le modifiche dell'applicativo da parte di INSIEL).

Si rende noto che con nota del 23.08.2022 il Ministero della Salute ha comunicato l'ulteriore disponibilità per la regione FVG di 180 dosi di vaccino Jynneos.

Al fine dell'attuazione delle indicazioni operative, si invitano gli Enti in indirizzo a dare diffusione ai Servizi competenti coinvolti

Distinti saluti

IL DIRETTORE DI SERVIZIO

*Dott. Manlio Palei*

(firmato digitalmente)