

Roma, 13/07/2022

Ufficio: DAR/PF

Protocollo: 202200008286/A.G.

Oggetto: Estensione della platea vaccinale destinataria della seconda dose di richiamo

(second booster)

Circolare n. 13828

SS 4.1 IFO SI

AI PRESIDENTI DEGLI ORDINI

DEI FARMACISTI

e p.c. AI COMPONENTI IL COMITATO

CENTRALE DELLA F.O.F.I.

LORO SEDI

Estensione della platea vaccinale destinataria della seconda dose di richiamo (second booster)

nell'ambito della campagna di vaccinazione anti-SARS-CoV-2/COVID-19

Si fa seguito alle circolari federali n. <u>13650 dell'11.4.2022</u> e n. <u>13654 del 14.4.2022</u> per informare che il Ministero della Salute ha adottato la circolare <u>0032264-11/07/2022-DGPRE-DGPRE-P</u> recante "Estensione della platea vaccinale destinataria della seconda dose di richiamo (second booster) nell'ambito della campagna di vaccinazione anti-SARS-CoV-2/COVID-19".

Il documento- che reca in allegato la nota congiunta di Ministero della Salute, CSS, AIFA e ISS e il parere espresso dalla CTS di AIFA in data 11.7.2022 – aggiorna le indicazioni sulla somministrazione della seconda dose di richiamo di cui alla circolare prot. n° 21209-08/04/2022-DGPRE. L'aggiornamento si è reso necessario per l'aumentata circolazione virale con ripresa della curva epidemica, associata ad aumento dell'occupazione di posti letto nelle aree mediche e, in minor misura, nelle terapie intensive, nonché a seguito delle evidenze disponibili sulla efficacia della seconda dose di richiamo (second booster) nel prevenire forme gravi di COVID-19 sostenute dalle varianti maggiormente circolanti, nel rispetto del principio di massima precauzione.

Nello specifico, alla luce del suddetto aggiornamento, è raccomandata la somministrazione di una seconda dose di richiamo (second booster), con vaccino a mRNA, nei dosaggi autorizzati per la dose booster (30 mcg in 0,3 mL per Comirnaty; 50 mcg in 0,25 mL per Spikevax), purché sia trascorso un **intervallo minimo di almeno 120 giorni** dalla prima dose di richiamo o dall'ultima infezione successiva al richiamo (data del test diagnostico positivo), **a tutte le persone di età** ≥ 60 anni.

Una seconda dose di richiamo (second booster) è, altresì, raccomandata alle **persone con elevata fragilità** motivata da patologie concomitanti/preesistenti di cui alla tabella in allegato 2, **di età** ≥ **12 anni**, con vaccino a mRNA ai dosaggi autorizzati per la dose booster e per età (<u>dai 12 ai 17 anni</u> con il solo vaccino Comirnaty al dosaggio di 30 mcg in 0,3 mL, <u>a partire dai 18 anni</u> con vaccino a mRNA, al dosaggio di 30 mcg in 0,3 mL per Comirnaty e di 50 mcg in 0,25 mL per Spikevax), purché sia trascorso un intervallo minimo di almeno 120 giorni dalla prima dose di richiamo o dall'ultima infezione successiva al richiamo (data del test diagnostico positivo).

E' inoltre ribadita la priorità assoluta di mettere in massima protezione tutti i soggetti che non hanno ancora ricevuto né il ciclo di vaccinazione primaria, né la prima dose di richiamo (booster) e per i quali la stessa è già stata raccomandata.

Tale aggiornamento sarà applicabile a partire dal giorno successivo alla pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della determina AIFA che inserisce le indicazioni nell'elenco di cui alla legge 648/96.

Il Ministero fornisce inoltre gli aggiornamenti delle note informative rispettivamente del vaccino Comirnaty e del vaccino Spikevax, a cura di AIFA.

IL SEGRETARIO (Dr Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE (On. Dr. Andrea Mandelli)