

12 ottobre 2021

VACCINAZIONE ANTICOVID/ANTINFLUENZALE

La circolare del Ministero della Salute del 08/10/2021 ha previsto la possibilità di somministrazione di una **dose 3° “booster”** di vaccino a mRNA (Comirnaty), a distanza di almeno 6 mesi dalla seconda dose (ovvero dal completamento del ciclo primario), per le seguenti categorie:

- **soggetti di età ≥ 80**
- **personale e ospiti dei presidi residenziali per anziani**
- esercenti le professioni sanitarie e operatori di interesse sanitario che svolgono le loro attività nelle strutture sanitarie, sociosanitarie e socio-assistenziali, secondo le attuali indicazioni (soggetti di età ≥ 60)
- persone con elevata fragilità motivata da patologie concomitanti/preesistenti di età uguale o maggiore di 18 anni (Tabella n.1)
- soggetti di età ≥ 60

Gli utenti hanno la possibilità di vaccinarsi rivolgendosi agli HUB vaccinali, tramite prenotazione online/accesso diretto, o anche ai propri MMG/PLS, i quali possono co-somministrare in un'unica seduta sia il vaccino anti SARS CoV-2/COVID-19 e sia il vaccino antinfluenzale già distribuito a tutti i medici la scorsa settimana.

Si ribadisce che deve essere utilizzato come dose “booster” (come richiamo dopo un ciclo vaccinale primario) a distanza di 6 mesi **il vaccino a mRNA Comirnaty di BioNTech/Pfizer**, indipendentemente dal vaccino utilizzato per i ciclo primario.











Per le 3° dosi addizionali degli immunodepressi (circolare del Ministero della Salute n. 41416-14/09/2021- Tabella n.2) è possibile utilizzare uno qualsiasi dei due vaccini a mRNA autorizzati in Italia, Comirnaty di BioNTech/Pfizer (soggetti di età ≥ 12 anni) e Spikevax di Moderna (soggetti di età ≥ 18 anni), indipendentemente dal vaccino utilizzato per i ciclo primario.

Tabella n.1: “Condizioni concomitanti/preesistenti di elevata fragilità, con indicazione alla **dose booster** di vaccino anti SARS-CoV-2/COVID-19” - Circolare MdS n. 0045886-08/10/2021

Tale elenco potrà essere aggiornato sulla base di evidenze disponibili.

Aree di patologia/condizione	Definizione della condizione*
Malattie respiratorie	<ul style="list-style-type: none"> – Fibrosi polmonare idiopatica; – Malattie respiratorie che necessitino di ossigenoterapia.
Malattie cardiocircolatorie	<ul style="list-style-type: none"> – Scompenso cardiaco in classe avanzata (III – IV NYHA); – Pazienti post-shock cardiogeno.
Malattie neurologiche	<ul style="list-style-type: none"> – Sclerosi laterale amiotrofica e altre malattie del motoneurone; – Sclerosi multipla; – Distrofia muscolare; – Paralisi cerebrali infantili; – Miastenia gravis; – Patologie neurologiche disimmuni.
Diabete / altre endocrinopatie severe	<ul style="list-style-type: none"> – Diabete di tipo 1; – Diabete di tipo 2 in terapia con almeno 2 farmaci per il diabete con complicanze; – Morbo di Addison; – Panipopituitarismo.
Malattie epatiche	<ul style="list-style-type: none"> – Cirrosi epatica.
Malattie cerebrovascolari	<ul style="list-style-type: none"> – Evento ischemico-emorragico cerebrale con compromissione dell'autonomia neurologica e cognitiva; – <i>Stroke</i> nel 2020-21; – <i>Stroke</i> antecedente al 2020 con ranking ≥ 3.
Emoglobinopatie	<ul style="list-style-type: none"> – Talassemia major; – Anemia a cellule falciformi; – Altre anemie gravi.
Altro	<ul style="list-style-type: none"> – Fibrosi cistica; – Sindrome di Down. – Grave obesità (BMI >35)
Disabilità (fisica, sensoriale, intellettuale e psichica)	<ul style="list-style-type: none"> – Disabili gravi ai sensi della legge 104/1992 art. 3 comma 3

*Ove i soggetti con tale condizione non siano già stati inclusi, nelle categorie per i quali è stata già avviata in via prioritaria la somministrazione di una dose addizionale come da circolare prot. n° 41416 del 14/09/2021, in ragione di uno stato di marcata compromissione della risposta immunitaria.

Tabella 2: “Condizioni per le dosi aggiuntive ” - Circolare MdS n. 0041416-14/09/2021 (tale elenco potrà essere aggiornate sulla base di evidenze disponibili)	
	trapianto di organo solido in terapia immunosoppressiva
	trapianto di cellule staminali ematopoietiche (entro 2 anni dal trapianto o in terapia immunosoppressiva per malattia del trapianto contro l'ospite cronica)
	attesa di trapianto d'organo
	terapie a base di cellule T esprimenti un Recettore Chimerico Antigenico (cellule CAR-T)
	patologia oncologica o onco-ematologica in trattamento con farmaci immunosoppressivi, mielosoppressivi o a meno di 6 mesi dalla sospensione delle cure
	immunodeficienze primitive (es. sindrome di Di George, sindrome di Wiskott-Aldrich, immunodeficienza comune variabile etc.)
	immunodeficienze secondarie a trattamento farmacologico (es: terapia corticosteroidica ad alto dosaggio protratta nel tempo, farmaci immunosoppressori, farmaci biologici con rilevante impatto sulla funzionalità del sistema immunitario etc.)
	dialisi e insufficienza renale cronica grave
	pregressa splenectomia
	sindrome da immunodeficienza acquisita (AIDS) con conta dei linfociti T CD4+ < 200cellule/μl o sulla base di giudizio clinico

La dose aggiuntiva va somministrata dopo almeno **28 giorni dall'ultima dose**.