

News – 05/11/2021

Ministero salute – Circolare 3/11/2021 e Circolare 4/11/2021

Aggiornamento indicazioni sulla dose booster dopo vaccinazione con vaccino Janssen e indicazioni per la dose di richiamo in soggetti vaccinati all'estero con un vaccino non autorizzato da EMA

Si inoltrano due circolari del Ministero della Salute con aggiornamenti indicazioni su dose booster:

- Circ. n. 0050080 del 03/11/2021 con oggetto **“aggiornamento indicazioni sulla dose *booster* dopo vaccinazione con vaccino Janssen”** e relativo Allegato 1 – Modulo di consenso Janssen

Visto il parere della CTS di AIFA, trasmesso con prot. n° STDG P 128816 del 3/11/2021, ad integrazione di quanto comunicato con le circolari prot. n° 45886-08/10/2021-DGPRES e prot. n° 49399-29/10/2021-DGPRES, la Circolare sottolinea che, nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19, tutti i soggetti vaccinati da almeno sei mesi (180 giorni) con una unica dose di **vaccino Janssen**, potranno ricevere una dose di richiamo con vaccino a m-RNA nei dosaggi autorizzati per il “booster” (30 mcg in 0,3 mL per Comirnaty di Pfizer/BioNTech; 50 mcg in 0,25 mL per Spikevax di Moderna).

- Circ. n. 0050269 del 04/11/2021 con oggetto **“Indicazioni per la dose di richiamo in soggetti vaccinati all'estero con un vaccino non autorizzato da EMA”**

Visto il parere della CTS di AIFA, trasmesso con prot. n. STDG P 128960 del 4/11/2021, che fa seguito ai pareri espressi dal Gruppo Permanente sull'infezione da SARS-CoV-2 del Consiglio Superiore di Sanità in data 01/09/2021 e dal Comitato Tecnico Scientifico di cui all'O.C.D.P.C. n. 751 del 2021 nella seduta del 03/09/2021, la Circolare sottolinea che, nell'ambito della campagna di vaccinazione anti-SARS-CoV-2/COVID-19, i soggetti vaccinati all'estero con un vaccino non autorizzato da EMA possono ricevere una dose di richiamo con vaccino a m-RNA nei dosaggi autorizzati per il “booster” (30 mcg in 0,3 mL per Comirnaty di Pfizer/BioNTech; 50 mcg in 0,25 mL per Spikevax di Moderna) a partire da 28 giorni e fino a un massimo di 6 mesi (180 gg) dal completamento del ciclo primario. Il completamento di tale ciclo vaccinale integrato è riconosciuto come equivalente ai sensi dell'art. 9, comma 1, lett. b) del decreto legge 22 aprile 2021 n. 52, convertito con modificazioni dalla legge 17 giugno 2021, n. 87. Superato il termine massimo di 6 mesi dal completamento del ciclo primario con vaccino non autorizzato da EMA, così come in caso di mancato completamento dello stesso, è possibile procedere con un ciclo vaccinale primario completo con vaccino a m-RNA, nei relativi dosaggi autorizzati.

Allegati

- » [Circolare 3/11/2021](#)
- » [Circolare 4/11/2021](#)