

News – 17/12/2021

Ministero salute – Circolare 0058012 e Circolare 0058028 del 16/12/2021

Chiarimenti in merito alle indicazioni di utilizzo del vaccino Comirnaty (BioNTech/Pfizer) per la fascia di età 5-11 anni e indicazioni per i vaccinati nell'ambito di trial clinici con vaccini anti-SARSCoV-2/COVID-19 sperimentali in Italia

Circolare n.0058012

La nuova circolare del Ministero della Salute che fornisce alcuni chiarimenti in merito alle indicazioni di utilizzo del vaccino Comirnaty (BioNTech/Pfizer) per la fascia di età 5-11 anni.

Facendo seguito alla circolare prot. n° 56429-07/12/2021-DGPRES, visto il parere della Commissione tecnico scientifica di AIFA, trasmesso con prot. n° 0146168-15/12/2021-AIFA, ai fini del completamento del ciclo primario di vaccinazione nella fascia di età 5-11 anni si rappresenta che nei **bambini che compiranno il dodicesimo anno di età dopo aver ricevuto una prima dose di vaccino Comirnaty (BioNTech/Pfizer) nella formulazione da 10 mcg/dose in 0,2 mL**, è possibile completare il ciclo primario di vaccinazione, nel rispetto delle tempistiche previste, somministrando una seconda dose di vaccino con la stessa formulazione della prima dose.

Inoltre, **in caso di pregressa infezione da SARS-CoV-2 confermata o in caso di infezione successiva alla somministrazione della prima dose**, restano valide le indicazioni previste al riguardo per i soggetti di età pari o superiore a 12 anni.

Circolare n. 0058028

Facendo seguito alla circolare prot. n° 35444-05/08/2021-DGPRES, visto il parere della CTS di AIFA trasmesso con prot. n° 0146153-15/12/2021-AIFA, si rappresenta che **anche per i soggetti vaccinati in Italia nell'ambito della sperimentazione clinica di vaccinazione anti-SARS-CoV2/COVID-19 denominata COVITAR, con il vaccino ReiThera, sarà possibile procedere con la somministrazione di una dose di richiamo (booster) di vaccino a m-RNA, nei dosaggi autorizzati per la stessa, a distanza di almeno 5 mesi dall'ultima dose ricevuta**. La somministrazione di tale dose di richiamo è idonea al rilascio della relativa certificazione verde COVID-19. In relazione ai soggetti partecipanti alla sperimentazione denominata COVID-eVax-Takis e che all'apertura dei codici non siano risultati nel braccio placebo, si applica quanto indicato per i soggetti vaccinati all'estero con un vaccino non autorizzato da EMA (cfr. circolare prot. n° 50269-04/11/2021-DGPRES).

Allegati

» [Circolare n.58012](#)

» [Circolare n.58028](#)
