



Ufficio: DOR/DC

Roma, 01.10.2021

Protocollo: 202100009564/AG

Oggetto: Ministero della Salute – avvio della somministrazione di dosi “*booster*” nell’ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19.

Circolare n. 13228

4.1

Sito sì

IFO SI

AI PRESIDENTI DEGLI ORDINI
DEI FARMACISTI

e p.c.

AI COMPONENTI IL COMITATO
CENTRALE DELLA F.O.F.I.
LORO SEDI

***Dal Ministero della Salute:
avvio della somministrazione di dosi “booster”
nell’ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19.***

Si fa seguito alla [circolare federale n. 13206 del 17.9.2021](#), per informare che il Ministero della Salute, con [circolare prot. n. 43604 del 27.9.2021](#), recante “*avvio della somministrazione di dosi “booster” nell’ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19*”, ha dato disposizioni sulla somministrazione delle dosi “*booster*” (ossia richiami).

Si evidenzia che sarà possibile procedere con la somministrazione di dosi “*booster*” di vaccino anti SARS-CoV-2/COVID-19 (come richiamo dopo un ciclo vaccinale primario) a favore di soggetti di età ≥ 80 anni e a personale e ospiti dei presidi residenziali per anziani.

In un momento successivo potrà essere offerta una dose *booster* agli esercenti le professioni sanitarie e operatori di interesse sanitario che svolgono le loro attività nelle strutture sanitarie, sociosanitarie e socio-assistenziali, pubbliche e private, nelle farmacie, parafarmacie e negli studi professionali, a partire dai soggetti di età ≥ 60 anni o con patologia concomitante tale da renderli vulnerabili a forme di COVID-19 grave o con elevato livello di esposizione all’infezione.

Il documento evidenzia che “*la dose “booster” va somministrata dopo almeno sei mesi dal completamento del ciclo vaccinale primario*”.

Federazione Ordini Farmacisti Italiani

00185 ROMA – VIA PALESTRO, 75 – TELEFONO (06) 4450361 – TELEFAX (06) 4941093

CODICE FISCALE n° 00640930582

PEC: posta@pec.fofi.it e-mail: posta@fofi.it – sito: www.fofi.it

La strategia di offerta vaccinale a favore di ulteriori gruppi target o della popolazione generale verrà, invece, decisa sulla base dell'acquisizione di nuove evidenze scientifiche e dell'andamento epidemiologico.

Indipendentemente dal vaccino utilizzato per il ciclo primario (Comirnaty, Spikevax, Vaxzevria, Janssen) come dose "booster" sarà possibile utilizzare uno qualsiasi dei due vaccini a m-RNA autorizzati in Italia (Comirnaty di BioNTech/Pfizer e Spikevax di Moderna).

Si trasmette, unitamente alla circolare, l'aggiornamento delle note informative dei vaccini Comirnaty (allegato 1), Spikevax (allegato 2) predisposte da AIFA, nonché il modulo di consenso informato specifico per la dose "booster" (all. 3).

Cordiali saluti.

IL SEGRETARIO
(Dr. Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE
(On. Dr. Andrea Mandelli)