

DIREZIONE GENERALE

CURA DELLA PERSONA, SALUTE E WELFARE

LA DIRETTRICE

KYRIAKOULA PETROPULACOS

TIPO ANNO NUMERO
REG. CFR FILESEGNATURA.XML
DEL CFR FILESEGNATURA.XML

Ai Direttori Generali

Ai Direttori Sanitari

Ai Medici Competenti

delle Aziende USL, Ospedaliero-
Universitarie e IRCCS

Ai Direttori dei Dipartimenti di Sanità
Pubblica

Ai Direttori dei Dipartimenti di Cure
Primarie *con preghiera di diffusione ai
Responsabili delle Pediatrie di comunità
e ai medici di medicina generale*

delle Aziende USL

E p.c. ai referenti di Cabina di Regia per la
gestione della vaccinazione antiCovid-19

ai Direttori Aziendali/Interaziendali dei
Dipartimenti Farmaceutici

ai Direttori/ Responsabili dei Servizi ICT

delle Aziende USL, Ospedaliero-
Universitarie e IRCCS

agli Ordini Prov.li dei Medici Chirurghi e
Odontoiatri

alle Associazioni di categoria dei
Farmacisti convenzionati

agli Ordini provinciali dei Farmacisti

della Regione Emilia-Romagna

Oggetto: trasmissione note circolari ministeriali prot. n. 58012-16/12/2021 “*chiarimenti in merito alle indicazioni di utilizzo del vaccino Comirnaty (BioNTech/Pfizer) per la fascia di età 5-11 anni*” e prot. n. 58028-16/12/2021 “*indicazioni per i vaccinati nell’ambito di trial clinici con vaccini anti-SARS-CoV-2/COVID-19 sperimentali in Italia*”.

Viale Aldo Moro 21
40127 Bologna

tel. 051.527.7549/7161/7163

dgsan@regione.emilia-romagna.it

dgsan@postacert.regione.emilia-romagna.it

		ANNO	NUMERO	INDICE	LIV.1	LIV.2	LIV.3	LIV.4	LIV.5		ANNO	NUMERO	SUB
a uso interno	DP	2021		Classif.	3509	600	80	50		Fasc.	2021	1	

Gent.me/i,

si trasmettono, per applicazione, le note circolari di cui all' oggetto e nello specifico si rappresenta che:

- per i 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 (**allegato 1**);
- per i soggetti di età compresa tra i 5 e gli 11 anni restano valide le indicazioni previste per i soggetti di età superiore in caso di infezione da SARS-CoV-2 confermata o in caso di infezione successiva alla somministrazione prima dose (**allegato 1**);
- i soggetti vaccinati con ReiThera (sperimentazione clinica denominata COVITAR) possono ricevere la dose booster di vaccino a mRNA ai dosaggi autorizzati e nel rispetto della distanza minima di 5 mesi dall'ultima dose ricevuta; tale somministrazione è idonea ai fini del rilascio della certificazione verde COVID_19 (**allegato 2**);
- i partecipanti alla sperimentazione 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 (**allegato 2**).

La normativa relativa al COVID-19 è disponibile sulla pagina dedicata del Ministero della Salute cliccando sul seguente link: [Norme, circolari e ordinanze \(salute.gov.it\)](https://www.salute.gov.it/norme-circolari-ordinanze)

Cordiali saluti

Kyriakoula Petropulacos
(firmato digitalmente)

Allegati: c.s.i.

Referenti:

Area programmi vaccinali - Christian Cintori
christian.cintori@regione.emilia-romagna.it

Area farmaco – Ester Sapigni
ester.sapigni@regione.emilia-romagna.it