



Ufficio: DOR/DC  
Protocollo: 202100009997/A.G.

Roma, 13/10/2021

Oggetto: Ministero della Salute – aggiornamento delle indicazioni sulla somministrazione di dosi addizionali e di dosi "booster" nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19.

Circolare n. 13253

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

***Ministero della Salute:  
aggiornamento delle indicazioni sulla somministrazione di dosi addizionali e 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](#) ed alla [circolare federale n. 13228 del 1 ottobre 2021](#), per informare che il Ministero della Salute, con [circolare prot. n. 45886 del 8.10.2021](#), ha fornito aggiornamenti in merito alla somministrazione di dosi addizionali e di dosi "booster" nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19.

Le indicazioni ministeriali sono state riviste in seguito alla decisione del CTS di AIFA (cfr. all. 1 della citata circolare ministeriale) di autorizzare *“la possibilità di somministrazione di una dose booster di vaccino a mRNA, a distanza di almeno 6 mesi dalla seconda dose (ovvero dal completamento del ciclo primario), indicandone l'utilizzo prioritariamente oltre alle categorie già individuate in precedenza e richiamate nella circolare del Ministero della Salute 0043604-27/09/2021, anche a persone con elevata fragilità motivata da patologie concomitanti/preesistenti, e a persone di età pari o superiore ai 60 anni”*.

Questa decisione – per il CTS di AIFA - è motivata dal fatto che i suddetti soggetti sono caratterizzati da un aumentato rischio di sviluppare forme gravi di COVID-19. Inoltre - sempre per lo stesso Organo tecnico - sia le categorie incluse nella precedente circolare che quelle sopra menzionate sono quelle per le quali si raccomanda anche la vaccinazione anti-influenzale.

Più nel dettaglio, la circolare del Ministero stabilisce quanto segue:

### **Dose addizionale**

Il Dicastero, nel confermare quanto comunicato con circolare prot. n° 41416 del 14/09/2021, precisa che è possibile utilizzare come dose addizionale uno qualsiasi dei due vaccini a m-RNA autorizzati in Italia, Comirnaty di BioNTech/Pfizer e Spikevax di Moderna, nei soggetti di età  $\geq 12$  anni.

### **Dose “booster” (richiamo)**

La circolare stabilisce che, tenuto conto dell’approvazione da parte di EMA sulla somministrazione di una dose del vaccino Comirnaty di BioNTech/Pfizer come richiamo di un ciclo vaccinale primario, se ne raccomanda tale utilizzo, progressivamente, a favore delle seguenti categorie:

- soggetti di età  $\geq 80$ ;
- 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;
- persone con elevata fragilità motivata da patologie concomitanti/preesistenti di età uguale o maggiore di 18 anni (cfr. all. 2 della citata circolare ministeriale);
- soggetti di età  $\geq 60$ .

Il documento, inoltre, evidenzia che la dose di richiamo del vaccino Comirnaty di BioNTech/Pfizer può essere utilizzata indipendentemente dal vaccino utilizzato per il ciclo primario e va somministrata **dopo almeno sei mesi** dal completamento dello stesso.

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

Si trasmette, unitamente alla circolare, l’aggiornamento delle note informative dei vaccini Comirnaty (cfr. all. 3 della citata circolare ministeriale), Spikevax (cfr. all. 4 della citata circolare ministeriale), predisposte da AIFA

Cordiali saluti

IL SEGRETARIO  
(Dr. Maurizio Pace)

ILPRESIDENTE  
(On. Dr. Andrea Mandelli)