



Roma, 26/09/2022

Ufficio: DAR/PF
Protocollo: 202200010340/AG
Oggetto: Aggiornamento indicazioni utilizzo dei vaccini a m-RNA bivalente come dose di richiamo (quarta e quinta dose).

Circolare n. 13959

SS
4.1
IFO SI

AI PRESIDENTI DEGLI ORDINI
DEI FARMACISTI

e p.c.

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

LORO SEDI

***Aggiornamento delle indicazioni sull'utilizzo dei vaccini a m-RNA bivalenti
(Comirnaty e Spikevax) come dose di richiamo (quarta e quinta dose)***

Si fa seguito alla [circolare federale n. 13928 del 12.9.2022](#), per informare che il Ministero della Salute, con circolare n. [0040319-23/09/2022-DGPRES-DGPRES-P](#) del 23.9.2022, ha fornito un aggiornamento delle indicazioni sull'utilizzo dei vaccini a m-RNA bivalenti.

Come chiarito nella nota congiunta di Ministero della Salute, CSS, AIFA e ISS allegata alla citata circolare ministeriale, al momento, non ci sono evidenze per poter esprimere un giudizio di uso preferenziale di uno dei diversi vaccini bivalenti oggi disponibili, ritenendosi che tutti possano ampliare la protezione contro diverse varianti e possano aiutare a mantenere una protezione ottimale contro la malattia COVID-19. Le raccomandazioni sull'utilizzo della formulazione original/omicron BA.1 vengono, quindi, estese anche alla formulazione original/BA.4-5, senza alcuna distinzione.

L'utilizzo delle formulazioni di vaccini a m-RNA bivalenti è raccomandato prioritariamente:

- come seconda dose di richiamo a favore di tutte le persone di **età ≥ 60 anni**, delle persone con elevata fragilità motivata da patologie concomitanti/preesistenti di **età ≥ 12 anni**, degli **operatori sanitari**, degli

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

- ospiti e operatori delle strutture residenziali e delle donne in gravidanza, nelle modalità e tempistiche previste per la stessa;
- come seconda dose di richiamo, dietro valutazione e giudizio clinico specialistico, ai soggetti con **marcata compromissione della risposta immunitaria**, per cause legate alla patologia di base o a trattamenti farmacologici e ai soggetti sottoposti a **trapianto emopoietico o di organo solido**, che hanno già ricevuto un ciclo primario di tre dosi (ciclo primario standard più dose addizionale a distanza di almeno 28 giorni dall'ultima dose) e una successiva prima dose di richiamo, a distanza di almeno 120 giorni da quest'ultima;
 - come prima dose di richiamo, nelle modalità e tempistiche previste per la stessa, a favore dei soggetti di **età ≥ 12 anni** che non l'abbiano ancora ricevuta, indipendentemente dal vaccino utilizzato per il completamento del ciclo primario.

Tali vaccini, tenuto conto dell'indicazione di utilizzo autorizzata da EMA e AIFA, potranno, comunque, essere resi disponibili su richiesta dell'interessato, come seconda dose di richiamo, per la vaccinazione dei soggetti di almeno 12 anni di età, che abbiano già ricevuto la prima dose di richiamo da almeno 120 giorni.

IL SEGRETARIO
(Dr. Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE
(On. Dr. Andrea Mandelli)