

Informează-te doar din surse verificate și sigure!

C**VID-19**

**EXPERIENȚA ROMÂNIEI: VACCINAREA POPULAȚIEI
ANTI-COVID-19 CU DOZA 3 (SUPLIMENTARĂ) ȘI
DOZA DE RAPEL (BOOSTER).**

Acest material apare în cadrul Proiectului "Asigurarea informării corecte și combaterea dezinformării în pandemia COVID-19", implementat de Centrul pentru Politici și Analize în Sănătate (Centrul PAS) cu suportul financiar al Fundației Soros-Moldova/Departamentul Sănătate Publică. Informațiile prezentate în acest material nu sunt împărtășite neapărat de Fundația Soros-Moldova.

Experiența României: Vaccinarea populației anti-COVID-19 cu doza 3 (suplimentară) și doza de rapel (booster).

La 11 octombrie 2021, **COMITETUL NAȚIONAL DE COORDONARE A ACTIVITĂȚILOR PRIVIND VACCINAREA ÎMPOTRIVA COVID-19 (CNCAV) din România** a emis instrucțiunea privind administrarea dozei suplimentare (doza 3) și dozei de rapel (booster) pentru vaccinurile împotriva COVID- 19.

Informații generale

Schema de vaccinare completă pentru vaccinurile pe bază de ARNm, Comirnaty (Pfizer/BioNTech) și Spikevax (Moderna), constă în administrarea a 2 doze, conform autorizării emise de Agenția Europeană a Medicamentului (EMA).

Astfel, EMA a autorizat:

- Administrarea unei doze suplimentare (doza 3) de Comirnaty (Pfizer/BioNTech) sau Spikevax (Moderna) la **persoane cu imunodepresie severă, cu vârsta peste 12 ani**, la interval de cel puțin **28 de zile după doza 2**;
- administrarea unei doze de rapel (booster) la **persoanele cu vârsta peste 18 ani, după cel puțin 6 luni de la administrarea dozei 2**.

Condiții de administrare a dozei 3:

- **În cazul persoanelor sever imunocompromise, cu vârsta peste 12 ani**, se poate administra o doză suplimentară (doza 3) ca parte a schemei de vaccinare primară, după un interval de minim 28 de zile și până la 4 luni de la doza 2.

Doza suplimentară (doza 3) se administrează doar în baza recomandării medicului curant, specialist, sau medicului de familie care are în monitorizare pacientul.

Pentru vaccinul Comirnaty (Pfizer/BioNTech)

- **schema de vaccinare primară care include 3 doze**, presupune administrarea dozei 2 la interval de 21 de zile de la doza 1, iar doza 3 la interval de minim 28 de zile de la doza 2.

Pentru vaccinul Spikevax (Moderna)

- **schema de vaccinare primară care include 3 doze**, presupune administrarea dozei 2 la interval de 28 de zile de la doza 1, iar doza 3 la interval de minim 28 de zile de la doza 2.

Programarea la vaccinare:

- **Persoanele sever imunocompromise**, eligibile pentru o schemă de vaccinare primară cu 3 doze, **care se adresează pentru prima oară la vaccinare**, se pot prezenta la centrul de vaccinare, fie direct, fie cu programare prealabilă în platforma națională de programare a vaccinării;
- **Persoanele sever imunocompromise**, eligibile pentru o schemă de vaccinare primară cu 3 doze, **care se află în curs de efectuare a schemei de vaccinare la data aprobării prezentei instrucțiuni**, își vor completa schema cu cele trei doze, în baza recomandării de la medicul curant sau medicul de familie.

Recomandarea medicală de administrare a unei scheme de vaccinare primară cu 3 doze va fi reținută de medicul vaccinator, în copie, la fișa de triaj medical a persoanei care se prezintă la vaccinare.

Categorii de persoane considerate sever imunocompromise:

- **Pacienți oncologici** (tumori maligne solide și hematologice) **în tratament activ** (chimioterapie, radioterapie, terapie moleculară/biologică și alți agenți biologici care sunt clasificați ca imunosupresori sau imunomodulatori);
- **Pacienți oncologici în stadii avansate de boală**, cu sau fără tratament activ anterior (radioterapie, chimioterapie, terapie moleculară, terapie imunosupresoare);
- **Pacienți post-transplant** de organe solide cu sau fără tratament imunosupresor;
- **Pacient cu transplant** de celule stem hematopoetice cu sau fără tratament imunosupresor;
- **Pacienți cu imunodeficiențe severe cauzate de imunodeficiențe primare**, congenitale (ex: sindromul DiGeorge, Sindrom Wiskott-Aldrich, etc) și **dobândite**, respectiv:
 - Pacienți cu infecție HIV în orice stadiu, fără tratament sau în stadiu de SIDA ($CD4 < 200$ mmc), cu sau fără tratament antiretroviral;
 - Imunodeficiența secundară cauzată de administrarea unui tratament imunosupresor:
 - Radioterapie;
 - Chimioterapie: agenții chimioterapici pentru cancer sunt clasificați ca imunosupresori severi;
 - Terapii biologice (moleculare, celulare): anticorpi monoclonali, anticorpi bispecfici, CAR-T (Chimeric Antigen Receptor T), blocați TNF, etc;
 - Tratament cu cortizon și cu produse derivate administrate sistemic: tratament activ cu doze mari (> 20 mg prednison sau echivalentul pe zi când se administrează mai mult de 2 săptămâni);
 - Alte terapii cu efecte imunosupresoare (ex: remisie sintetice convenționale, remisie sintetice țintite).

Important

- Recomandările prezentei instrucțiuni se bazează pe autorizarea Agenției Europene a Medicamentului <https://www.ema.europa.eu/en/news/comirnaty-spikevax-ema-recommendations-extra-doses-boosters>
- Categoriile de afecțiuni corespunzătoare condiției de imunosupresie severă au fost elaborate în baza recomandărilor comisiilor de specialitate din Ministerul Sănătății și recomandărilor internaționale <https://www.cdc.gov/vaccines/covid-19/clinical-considerations/covid-19-vaccines-us.html#considerations-additional-vaccine-dose>

CNCAV reiterează cetățenilor necesitatea și importanța vaccinării împotriva COVID-19 pentru toate persoanele de peste 12 ani, în interes individual și al sănătății publice, prin reducerea cazurilor severe și a deceselor.

Vaccinarea rămâne soluția sigură și eficientă pentru învingerea pandemiei COVID-19, iar vaccinurile utilizate în România sunt autorizate de Agenția Europeană a Medicamentului (EMA), cel mai riguros for decizional, care reunește experți la nivel european.

CNCAV asigură populația de transparență completă și responsabilitate deplină în comunicarea cu celeritate a tuturor informațiilor de interes, astfel încât procesul de vaccinare să se realizeze într-un mediu favorabil și sigur pentru toate persoanele care doresc să se imunizeze împotriva COVID-19.

Sursa: <https://vaccinare-covid.gov.ro/clarificari-privind-vaccinarea-populatiei-cu-doza-3-suplimentara-si-doza-de-rapeel-booster/>

