

DIREZIONE GENERALE

CURA DELLA PERSONA, SALUTE E WELFARE

IL DIRETTORE

LUCA BALDINO

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

Ai Direttori Generali

Ai Direttori Sanitari

Ai Referenti di Cabina di Regia per la gestione della vaccinazione antiCovid-19

Ai Direttori dei Dipartimenti di Sanità Pubblica

Ai Direttori dei Dipartimenti di Cure Primarie *con preghiera di diffusione ai medici di medicina generale*

Ai medici competenti delle Aziende Usl, Ospedaliero-Universitarie e IRCCS

e p.c.

Agli Ordini Provinciali dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri

Alle OO.SS. dei Medici di Medicina Generale della Regione Emilia-Romagna

Oggetto: disposizioni operative relative alla nota circolare del Ministero della Salute prot. n. 21209-08/04/2022-DGPRES-DGPRES-P recante come oggetto "indicazioni sulla somministrazione della seconda dose di richiamo (*second booster*) nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."

Gent.me/i,

nel trasmettere la circolare Ministeriale di cui all'oggetto relativa all'esecuzione della quarta dose (*second booster*) esclusivamente alle categorie individuate e di seguito rappresentate, che hanno già completato il ciclo primario seguito dalla prima dose booster a distanza di almeno 120 giorni (quattro mesi):

- soggetti di età uguale o maggiore di 80 anni;
- in via prioritaria, agli ospiti delle RSA/CRA;

Viale Aldo Moro 21
40127 Bologna

tel. 051.527.7163/7162/7549

dgsan@regione.emilia-romagna.it
dgsan@postacert.regione.emilia-romagna.it

- soggetti con età compresa dai 60 ai 79 anni con elevata fragilità;

si ricorda che:

- al momento non è previsto il *second booster* in soggetti che hanno avuto l'infezione dopo la somministrazione del primo booster;
- per il *second booster* devono essere utilizzati vaccini a mRNA nei dosaggi autorizzati per la dose booster.

Si sottolinea inoltre l'importanza del consolidamento della protezione di tutti i soggetti che, ad oggi, non hanno ancora ricevuto la prima dose di richiamo (booster) per i quali la stessa è già stata raccomandata e che presentano marcata compromissione della risposta immunitaria, per cause legate alla patologia di base o a trattamenti farmacologici e ai soggetti sottoposti a trapianto; per queste ultime categorie di soggetti, la somministrazione della quarta dose deve essere considerata equivalente a una dose di richiamo (booster).

Per tutte le specifiche e per l'elenco delle patologie croniche che definiscono il soggetto come altamente fragile si rimanda alla nota ministeriale [*] (**allegato n. 1**).

Le Aziende Usl dovranno consegnare al cittadino le note informative aggiornate da AIFA (**allegato n. 2** e **allegato n. 3**) mentre dal punto di vista organizzativo dovranno tener conto di quanto segue:

- agli aventi diritto dovrà essere comunicata la necessità del *second booster* (ad esempio attraverso l'invio di un messaggio o altra modalità);
- la somministrazione della quarta dose potrà essere effettuata, per i soggetti ad elevata fragilità, presso le strutture specialistiche ospedaliere mentre per i soggetti in assistenza domiciliare e residenti presso le CRA/RSA dai medici di medicina generale secondo accordi aziendali, o dai medici di struttura;
- gli aventi diritto alla prestazione potranno, inoltre, usufruire degli Hub provinciali ancora attivi e dei punti vaccinali presso i servizi distrettuali e Case della Salute e si potranno prenotare attraverso le consuete modalità (farmaCUP previa presentazione del messaggio di invito, CUPweb, sportelli CUP, Fascicolo Sanitario Elettronico);
- non è prevista alcuna apertura di nuovi Hub vaccinali;
- è auspicabile prevedere il libero accesso non prima di una settimana dall'avvio dell'offerta vaccinale;
- a seguito della pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della determina di AIFA prot. n. DG/153/2022 che inserisce i vaccini Comirnaty e Spikevax nell'elenco dei farmaci di cui alla Legge 648/1996, per l'utilizzo come seconda dose booster, si rappresenta la possibilità di procedere con la programmazione e l'offerta della seconda dose booster a partire già dalla data odierna prevedendo, eventualmente, la priorità per gli ospiti dei presidi residenziali per anziani.

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_e_ordinanze).

Si coglie l'occasione per porgere distinti saluti.

Luca Baldino
(firmato digitalmente)

Allegati: c.s.i.

Referente:

Dirigente Area Programmi Vaccinali

Christian Cintori, Christian.Cintori@Regione.Emilia-Romagna.it

Tel. +39.051.527.7337

[*] Riferimenti:

- G.U.R.I. Serie Generale n.85 del 11-04-2022
- Circ. Min. Sal. prot. n. 21209-08/04/2022 recante come oggetto "indicazioni sulla somministrazione della seconda dose di richiamo (second booster) nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19." e disposizioni operative. - IN ALLEGATO -
- Circ. Min. Sal. prot. n. 13209-20/02/2022 "indicazioni sulla somministrazione della dose di richiamo (booster) nei soggetti con marcata compromissione della risposta immunitaria che hanno già ricevuto una dose addizionale a completamento del ciclo vaccinale primario nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."
- Circ. Min. Sal. prot. n. 1254-05/01/2022 "estensione della raccomandazione della dose di richiamo ("booster") a tutti i soggetti della fascia di età 12-15 anni, nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."
- Circ. Min. Sal. prot. n. 59179-24/12/2021 "ulteriore estensione della platea vaccinale destinataria della dose di richiamo ("booster") nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."
- Circ. Min. Sal. prot. n. 59207-24/12/2021 "aggiornamento delle indicazioni sull' intervallo temporale relativo alla somministrazione della dose "booster" (di richiamo) nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."
- Circ. Min. Sal. prot. n. 56052-06/12/2021 "chiarimenti in merito alla somministrazione della dose di richiamo (booster) nei soggetti già vaccinati e con pregressa o successiva infezione da SARS-CoV-2."
- Circ. Min. Sal. prot. n. 53886-25/11/2021 "estensione della platea vaccinale destinataria della dose "booster" (di richiamo) nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."
- Circ. Min. Sal. prot. n. 53312-22/11/2021 "aggiornamento indicazioni su intervallo temporale tra la somministrazione della dose "booster" (di richiamo) e il completamento del ciclo primario nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."
- Circ. Min. Sal. prot. n. 51396-11/11/2021 "aggiornamento delle indicazioni sulla somministrazione di dosi "booster" nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."
- Circ. Min. Sal. prot. n. 50080-03/11/2021 "aggiornamento indicazioni sulla dose booster dopo vaccinazione con vaccino Janssen."
- Circ. Min. Sal. prot. n. 49399-29/10/2021 "aggiornamento vaccini utilizzabili per le dosi "booster" nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."
- Circ. Min. Sal. prot. 45886-08/10/2021 "aggiornamento delle indicazioni sulla somministrazione di dosi addizionali e di dosi "booster" nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."
- Circ. Min. Sal. prot. n. 43604-27/09/2021 "avvio della somministrazione di dosi "booster" nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."
- Circ. Min. Sal. prot. n. 41416-14/09/2021 "indicazioni preliminari sulla somministrazione di dosi addizionali e di dosi "booster" nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19."