Direzione centrale salute, politiche sociali e disabilita'

Prot. n. 0032078 / P

Data 26/11/2021

Class SPS-SANUMA-AF



Direzione centrale salute, politiche sociali e disabilità

tel + 39 040 377 5551 fax + 39 040 377 5523 salute@certregione.fvg.it salute@regione.fvg.it I - 34124 Trieste, riva Nazario Sauro 8

Allegato:

Determinazione AIFA n. 1352/2021

Oggetto: Determinazione AIFA relativa all'utilizzo della dose addizionale dei vaccini a mRNA contro il COVID-19 "COMIRNATY" e "SPIKEVAX".

Servizio pianificazione, controllo, economia sanitaria e assistenza farmaceutica

Ai Direttori generali e sanitari delle/degli:

Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina

Azienda Sanitaria Universitaria Friuli Centrale

Azienda Sanitaria Friuli Occidentale

I.R.C.C.S. Burlo Garofolo di Trieste e CRO Aviano

Azienda Regionale di Coordinamento per la Salute

Al Servizio Prevenzione, Sicurezza Alimentare e Sanità Pubblica Veterinaria DCS

Al Servizio assistenza distrettuale e ospedaliera DCS

LORO INDIRIZZI

e p.c

Alla Federfarma Friuli Venezia Giulia

All'Assofarm

Alle Farmacieunite

Agli Ordini dei Medici chirurghi e odontoiatri della Regione

Friuli Venezia Giulia

Agli Ordini dei Farmacisti della Regione Friuli Venezia Giulia

Si informa che sulla Gazzetta Ufficiale n. 279/2021 è stata pubblicata la determinazione di cui all'oggetto recante "Modifica della determina n. 1285/2021 concernente l'utilizzo dose addizionale dei medicinali COMIRNATY e SPIKEVAX.".

In particolare, il provvedimento stabilisce che i medicinali COMIRNATY e SPIKEVAX siano inseriti nell'elenco dei farmaci di cui alla legge n. 648/1996 per le seguenti indicazioni:

- come dose addizionale «eterologa» di vaccino COVID-19, almeno ventotto giorni dopo un ciclo vaccinale con vaccino adenovirale o nel caso in cui non fosse disponibile il medesimo vaccino a m-RNA utilizzato per le prime due dosi;
- come dose booster anche «eterologa» dopo almeno cinque mesi dal completamento di un ciclo vaccinale primario con vaccino adenovirale o nel caso in cui non fosse disponibile il medesimo vaccino a m-RNA utilizzato per le prime due dosi.

Comunicazione obbligatoria, nei casi previsti, ai sensi dell'articolo 14 della Legge Regionale numero 7 del 20 marzo 2000.
Struttura competente: Servizio pianificazione, controllo, economia sanitaria e assistenza farmaceutica
Responsabile dell'istruttoria: Paola Rossi 040.3775581 email: paola.rossi@regione.fvg.it; Aba Pettinelli, aba.pettinelli@regione.fvg.it
Documento informatico redatto e sottoscritto digitalmente ai sensi degli artt. 20 e 21 del d.lgs. 82/2005 (codice dell'amministrazione digitale); originale disponibile presso gli uffici della Direzione centrale salute, politiche sociali e disabilità.

Sarà cura della Scrivente trasmettere tempestivamente ogni ulteriore aggiornamento sul tema.

Gli Enti in indirizzo sono invitati a dare la massima diffusione dei contenuti della presente comunicazione a tutti gli operatori sanitari interessati.

A disposizione per eventuali chiarimenti, si porgono distinti saluti

IL DIRETTORE CENTRALE GIANNA ZAMARO firmato digitalmente