



*Presidenza  
del Consiglio dei Ministri  
Ufficio del Commissario ad acta  
per l'attuazione del Piano di rientro dai disavanzi  
del servizio sanitario della Regione Calabria  
(Deliberazione CdM del 27 Novembre 2020)*

Amm: Regione Calabria  
Aoo: REGCAL  
Protocollo nr. 403497 del 21/09/2021



Ai Commissari Straordinari:

Azienda Sanitaria Provinciale Reggio Calabria  
Azienda Sanitaria Provinciale Cosenza  
Azienda Sanitaria Provinciale Crotone  
Azienda Sanitaria Provinciale Vibo Valentia  
Azienda Sanitaria Provinciale Catanzaro  
AO Pugliese Ciaccio di Catanzaro  
AOU Mater Domini di Catanzaro  
AO Annunziata di Cosenza  
AO Gom di Reggio Calabria

Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri di Reggio Calabria  
[segreteria.rc@pec.omceo.it](mailto:segreteria.rc@pec.omceo.it)

Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri di Catanzaro  
[segreteria.cz@pec.omceo.it](mailto:segreteria.cz@pec.omceo.it)

Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri di Cosenza  
[segreteria@pecordinemedici.cosenza.it](mailto:segreteria@pecordinemedici.cosenza.it)

Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri di Crotone  
[segreteria@pec.ordinemedici.crotone.it](mailto:segreteria@pec.ordinemedici.crotone.it)

Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri di Vibo Valentia  
[Segreteria.vv@pec.omceo.it](mailto:Segreteria.vv@pec.omceo.it)

e p.c.

Al Presidente della Regione Calabria f.f

Oggetto: Indicazioni sulla somministrazione di dosi addizionali e di dosi "booster" nell'ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19.

In ottemperanza alla Circolare del Ministero della Salute n. 41416 del 14.09.2021, allegata alla presente ed inerente le indicazioni preliminari circa la somministrazione di dosi addizionali e di dosi "booster" nell'ambito della campagna vaccinale anti SARS-CoV-2/COVID-19, nel riportarsi a quanto con la stessa disposto, si significa quanto segue.

Sarà possibile considerare in questa terza fase di vaccinazione la somministrazione di **dosi addizionali** (come parte di un ciclo vaccinale primario) e di **dosi "booster"** (come richiamo dopo ciclo vaccinale

*Comunicazione trasmessa via posta elettronica ai sensi dell'art. 47 del D.Lgs. 07.03.2005 n. 82 e s.m.i.*

primario). Nello specifico, per **dose aggiuntiva** si intende una dose aggiuntiva di vaccino a completamento del ciclo vaccinale primario, che verrà somministrata al fine di raggiungere un adeguato livello di risposta immunitaria. In particolare, potranno ricevere la dose aggiuntiva di vaccino i soggetti che versano nelle seguenti condizioni:

- Trapianto di organo solido in terapia immunosoppressiva
- Trapianto di cellule staminali ematopoietiche
- Attesa di trapianto di organo
- Terapie a base di cellule T esprimenti un Recettore Chimerico Antigenico
- Patologia oncologica o onco-ematologica in trattamento con farmaci immunosoppressivi
- Immunodeficienze primitive
- Immunodeficienze secondarie a trattamento farmacologico
- Dialisi e insufficienza renale cronica grave
- Pregressa splenectomia
- Sindrome da immunodeficienza acquisita (AIDS)

Per tali soggetti, ai quali sono state già fornite due dosi di vaccino a m-RNA, sarà possibile utilizzare come dose aggiuntiva uno qualsiasi dei due vaccini a m-RNA autorizzati in Italia: Comirnaty di BioNTech/Pfizer nei soggetti di età uguale o maggiore a anni 12 e Spikevax di Moderna nei soggetti di età uguale o maggiore a 18 anni. La **dose aggiuntiva** va somministrata dopo almeno **28 giorni** dall'ultima dose.

Per **dose "booster"**, invece, si intende una dose di richiamo dopo il completamento del ciclo vaccinale primario, a distanza di un intervallo temporale di almeno **6 mesi** dall'ultima dose di vaccino, ciò la fine di mantenere nel tempo o ripristinare un adeguato livello di risposta immunitaria nei soggetti connotati da un alto rischio per condizioni di fragilità associate allo sviluppo di una malattia grave o addirittura fatale o per esposizione professionale.

Al momento, sulla base delle indicazioni del CTS, si considera prioritaria la somministrazione aggiuntiva nei soggetti trapiantati ed immunocompromessi.

Pertanto, alla luce di quanto testè disposto con la suddetta Circolare, si comunica che, fermo restando invariate le modalità di distribuzione e prenotazione dei vaccini, si potrà procedere all'utilizzo delle terze dosi di vaccino attingendo direttamente dalle dosi in giacenza presso ciascuna farmacia territoriale.

Si raccomanda la puntuale osservanza di quanto comunicato e si porgono distinti saluti.

Il Soggetto Delegato  
Dott. Fortunato Varone

Il Commissario *ad acta*  
Prof. Guido Nicolò Longo