



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ПРИДНЕСТРОВСКОЙ МОЛДАВСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

ПРИКАЗ

01 ДЕК 2021

№ 937-00

г. Тирасполь

Об применении дополнительной дозы
и бустерной дозы вакцины против
коронавирусной инфекции, вызванной
новым типом вируса COVID-19

В соответствии с Законом Приднестровской Молдавской Республики от 28 февраля 2007 года № 180-3-IV «Об иммунопрофилактике инфекционных болезней» (САЗ 07-10), Постановлением Правительства Приднестровской Молдавской Республики от 6 апреля 2017 года № 60 «Об утверждении Положения, структуры, численности Министерства здравоохранения и социальной защиты Приднестровской Молдавской Республики» (САЗ 17-15) с изменениями и дополнениями, внесенными постановлениями Правительства Приднестровской Молдавской Республики от 14 июня 2017 года № 148 (САЗ 17-25), от 7 декабря 2017 года № 334 (САЗ 17-50), от 17 октября 2018 года № 352 (САЗ 18-42), от 14 декабря 2018 года № 448 (САЗ 18-51), от 26 апреля 2019 года № 143 (САЗ 19-17), от 15 ноября 2019 № 400 (САЗ 19-44), от 29 сентября 2020 года № 330 (САЗ 20-40), от 22 октября 2020 года № 364 (САЗ 20-43), от 8 декабря 2020 года № 433 (САЗ 20-50), от 25 января 2021 года № 19 (САЗ 21-4), в целях профилактики заболевания новой коронавирусной инфекцией вызванной новым типом вируса COVID-19, и поддержания процесса иммунизации против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19, для достижения снижения заболеваемости и смертности вызванные COVID-19,

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внедрить дополнительную дозу вакцины против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19, которая является третьей (дополнительной) дозой вакцины для лиц с тяжелым иммунодефицитом из категорий, указанных в Приложении № 1 к настоящему Приказу, как расширенная часть первичной схемы вакцинации против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19.

2. Установить, что дополнительная доза вакцины против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19, применяется:

а) лицам с тяжелым иммунодефицитом старше 18 лет, как часть схемы первичной вакцинации, с рекомендуемым интервалом 28 дней - 3 месяца после второй дозы вакцины;

б) если с момента последней дозы прошло более 3 месяцев, то дополнительная доза рекомендуется вводить как можно скорее;

в) введение дополнительной дозы вакцины COVID-19 будет осуществляться только по рекомендации врача-специалиста (участкового врача), у которого пациент находится на учете;

г) рекомендация врача о необходимости применения дополнительной дозы будет приложено к информированному согласию;

д) введение дополнительной дозы вакцины COVID-19 будет осуществляться в соответствии со схемой вакцинации, установленной в Приложении № 2 к настоящему приказу, в зависимости от типа использованной вакцины.

3. Внедрить бустерную дозу (ревакцинация) вакцины против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19, которая представляет собой введение одной дозы вакцины, лицам, завершившим первичную схему вакцинации (одна или две дозы вакцины против COVID-19 в зависимости от типа вакцины) для поддержания иммунитета и защиты от коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19.

Целью бустерной дозы или ревакцинации является усиление иммунного ответа; тестирование на антитела перед приемом бустерной дозы не рекомендуется.

Установить, что бустерная доза вакцинации против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19 (ревакцинация), применяется:

а) лицам из категорий, представляющих повышенный риск развития тяжелых форм COVID-19;

б) лицам профессиональных категорий, необходимых для поддержания потенциала системы здравоохранения и профессиональные категории с повышенным риском передачи инфекции, прошедшие полный курс вакцинации (в настоящее время одна или две дозы вакцины против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19, в зависимости от типа вакцины) после 6 месяцев (180 дней) для вакцин с первичной схемой вакцинации 2 дозы и после 2 месяцев (56 дней) для вакцины Janssen / Johnson & Johnson;

в) введение бустерной дозы вакцины против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19, будет проводиться в соответствии с схемой вакцинации, указанной в Приложении № 3 к настоящему Приказу в зависимости от типа использованной вакцины.

4. Установить, что:

а) лицам, имеющие право на дополнительную или бустерную дозу вакцины, которые заболели коронавирусной инфекцией, вызванной новым типом вируса COVID-19, несмотря на то, что были иммунизированы полной схемой вакцинации, будет введена 3 доза вакцины через 28 дней - 3 месяца после выздоровления, в случае дополнительной дозы, и через 6 месяцев после выздоровления в случае бустерной дозы (ревакцинации);

б) дополнительная доза и бустерная доза вакцины против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19, будет применяться также лицам, вакцинированным за пределы республики.

5. Назначить руководителей подведомственных государственных лечебно-профилактических организаций ответственными за организацию процесса вакцинации категорий лиц согласно Приложению № 1 к настоящему Приказу, за планирование, получение и управление запасами вакцин, введение запланированных доз вакцин, мониторинг побочных проявлений после иммунизации, учет и отчетность сведений о дополнительной и бустерной дозах вакцины против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19.

6. Руководителям подведомственных государственных лечебно-профилактических организаций:

а) обеспечить ведение учета и отчетности сведений о вакцинации против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19, в том числе дополнительной и бустерной дозах, в автоматизированной информационной системе «Электронный регистр вакцинации против COVID-19».

б) проводить мониторинг за побочными проявлениями после иммунизации (ПППИ) с составлением формы сообщения о ПППИ и ее направлением в территориальные центры гигиены и эпидемиологии в соответствии с Приложением № 14 к Приказу Министерства здравоохранения Приднестровской Молдавской Республики от 11 марта 2021 года № 196-

ОД «О внедрении иммунизации против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19, в Приднестровской Молдавской Республике».

7. Главным врачам государственного учреждения «Республиканский центр гигиены и эпидемиологии» и территориальных центров гигиены и эпидемиологии административных территорий обеспечить распределение вакцин против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19, средств для иммунизации медицинским учреждениям для введения дополнительной дозы и бустерной дозы вакцины против COVID-19.

8. Контроль за исполнением настоящего Приказа оставляю за собой.

9. Настоящий Приказ вступает в силу с 1 декабря 2021 года.

Министр



К.В. Албул

Дяченко А.Г. 97337
Бондарь А.Б. 97218



Перечень категорий лиц, считающихся пациентами с тяжелым иммунодефицитом

1. Онкологические больные (злокачественные новообразования и гематологические онкозаболевания), находящиеся на активном лечении (химиотерапия, лучевая терапия, молекулярная / биологическая терапия и другие биологические препараты, которые классифицируются как иммунодепрессанты или иммуномодуляторы).
2. Онкологические пациенты, находящихся на поздних стадиях развития болезни, получающие или не получающие раннее активное лечение (лучевая терапия, химиотерапия, молекулярная терапия, иммунодепрессантная терапия).
3. Пациенты после трансплантации органов, получающие или не получающие иммунодепрессантное лечение.
4. Пациенты с трансплантацией кроветворных стволовых клеток, получающие или не получающие иммунодепрессантное лечение.
5. Пациенты с тяжелым иммунодефицитом, вызванные первичным иммунодефицитом, врожденные (например: синдром DiGeorge, синдром Wiskott-Aldrich и др.) и приобретенные соответственно.
6. Пациенты с ВИЧ-инфекцией на любой стадии, не получающие лечение или в стадии СПИДа, (CD4 <200 ммк), с или без антиретровирусного лечения.
7. Пациенты со вторичным иммунодефицитом, вызванным лечением иммунодепрессантами: лучевая терапия; химиотерапия (химиотерапевтические средства от рака классифицируются как тяжелые иммунодепрессанты).
8. Пациенты, получающие биологическую терапию (молекулярную, клеточную): с моноклональными антителами, биспецифическими антителами, CAR-T (Chimeric Antigen Receptor T), блокаторы TNF и др.
9. Пациенты, проходящие курс лечения кортизоном и его производными: активное лечение высокими дозами (> 20 мг преднизолона или его эквивалента в день продолжительностью более 2 недель).
10. Пациенты, получающие другие виды лечения с иммунодепрессивным действием.

Схема вакцинации дополнительной дозой вакцины против коронавирусной инфекции,
вызванной новым типом вируса COVID-19

Название вакцины	Тип вакцины	Полная схема вакцинации	Дополнительные дозы вакцины против COVID-19. Срок для введения (не менее 28 дней после второй дозы)
Comirnaty Pfizer/BioNTech	мРНК	2 дозы с интервалом 21 день	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3мл)
Moderna (Spikevax)	мРНК	2 дозы с интервалом 28 дней	Moderna (Spikevax) (0,5 мл)
Vaxzevria (Astra Zeneca)	векторная вакцина	2 дозы с интервалом 28-84 дней	Vaxzevria (Astra Zeneca) (0,5 мл) или вакцину мРНК (Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3мл) или Moderna/Spikevax (0,5мл))
Janssen Johnson&Johnson	векторная вакцина	1 доза	не вводится дополнительная доза
Gam-COVID-Vac (Sputnik V)	векторная вакцина	2 дозы с интервалом 21 день	Sputnik Lite (0,5 мл) или вакцину мРНК (Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 мл) или Moderna/Spikevax (0,5 мл))
CoronaVac (Sinovac)	инактивированная вакцина	2 дозы с интервалом 28 дней	CoronaVac (Sinovac)(0,5мл) или вакцину мРНК (Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3мл) или Moderna/Spikevax 0,5мл))
Sinopharm	инактивированная вакцина	2 дозы с интервалом 21 день	Sinopharm (0,5 мл) или вакцину мРНК (Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 мл) или Moderna/Spikevax (0,5 мл))

Схема вакцинации бустерной дозой вакцины против коронавирусной инфекции,
вызванной новым типом вируса COVID-19

Название вакцины	Тип вакцины	Бустерная доза вакцины против COVID-19	Сроки для введения
Comirnaty Pfizer/BioNTech	мРНК	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 мл) или Moderna/Spikevax (0,25мл) *	Не менее 6 месяцев после 2 (второй) дозы
Moderna (Spikevax)	мРНК	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 мл) или Moderna (0,25мл)*	Не менее 6 месяцев после 2 (второй) дозы
Vaxzevria (Astra Zeneca)	векторная вакцина	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 мл) или Moderna/Spikevax (0,25мл)* или Vaxzevria (Astra Zeneca) (0,5 мл)	Не менее 6 месяцев после 2 (второй) дозы
Janssen Johnson&Johnson	векторная вакцина	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 мл) или Moderna/Spikevax (0,25мл)* или Janssen Johnson&Johnson (0,5 мл)	Не менее 2 месяцев после 1 дозы
Gam-COVID-Vac (Sputnik V)	векторная вакцина	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 мл) или Moderna/Spikevax (0,25мл)* или Janssen Johnson&Johnson (0,5 мл); Sputnik V (0,5мл) 1 и 2 компонент с интервалом 21 день	Не менее 6 месяцев после 2 (второй) дозы
CoronaVac (Sinovac)	Инактивированная вакцина	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 мл) или Moderna/Spikevax (0,25 мл) * или Janssen Johnson&Johnson (0,5 мл) или CoronaVac (Sinovac) (0,5 мл)	Через 3-6 месяцев после 2 (второй) дозы или если прошло более 6 месяцев – в ближайшее время
Sinopharm	Инактивированная вакцина	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 мл) или Moderna/Spikevax (0,25мл)* или Janssen Johnson&Johnson (0,5 мл) или Sinooharm (0,5 мл)	Через 3-6 месяцев после 2 (второй) дозы или если прошло более 6 месяцев – в ближайшее время

*Примечание: Moderna - 50 мкг в объеме 0,25 мл. Бустерная доза составляет половина дозы использованной для первичной схемы вакцинации.