



REGIONE CALABRIA

Dipartimento Tutela della Salute e Servizi Socio Sanitari

Settore n. 3 "Assistenza Farmaceutica, Assistenza Integrativa e Protesica,
Farmacie Convenzionate, Educazione all'uso consapevole del Farmaco"

Ai Commissari Straordinari

Ai Direttori Sanitari

Ai Direttori Farmacie Territoriali e Ospedaliere

delle Aziende Sanitarie Provinciali

Aziende Ospedaliere e

Azienda Ospedaliero-Universitaria

E p.c. Al Commissario ad Acta per l'attuazione del Piano di Rientro

Al Dirigente Generale Dipartimento Tutela della Salute

e Servizi Socio Sanitari

Al Commissario dell' Azienda per il Governo della Sanità della Calabria

Oggetto: Raccomandazioni sull'utilizzo dei vaccini a m-RNA nella formulazione bivalente Original/Omicron BA.1 nell'ambito della campagna vaccinale anti-SARS-CoV-2/COVID-19.

Considerato che in data 05/09/2022 la Commissione Tecnico Scientifica di AIFA ha approvato l'indicazione di utilizzo della formulazione bivalente dei vaccini a m-RNA (Comirnaty Original/Omicron BA.1 e Spikevax Original/Omicron BA.1) come dose di richiamo nei soggetti di età superiore ai 12 anni che abbiano almeno completato un ciclo primario di vaccinazione, si rappresenta quanto segue.

La formulazione bivalente Original/Omicron BA.1 dei due vaccini è raccomandata prioritariamente:

- A coloro che sono ancora in attesa della seconda dose di richiamo, in base alle raccomandazioni già previste per la stessa (cfr. circolare n.32664 del 11/07/2022) includendo anche operatori sanitari, operatori e ospiti delle strutture residenziali per anziani e donne in gravidanza;
- A tutti i soggetti di età uguale o superiore a 12 anni ancora in attesa di ricevere la prima dose di richiamo indipendentemente dal vaccino utilizzato per il completamento del ciclo primario, con le tempistiche già previste dalla stessa.



Regione Calabria

Aoo REGCAL

Prot. N. 398034 del 12/09/2022

Si pone all'attenzione delle S.S. L.L. che il vaccino bivalente Comirnaty (Original/Omicron BA.1) in arrivo presso i POU di consegna e stoccaggio sarà del tipo diluito con tappo grigio , come già quello presente monovalente.

L'unica differenza tra il vaccino monovalente e bivalente Comirnaty sarà rappresentata dall'etichetta, 30 µg per dose il monovalente, **15/15 µg per dose il bivalente**. Rimane invariato il confezionamento (tappo grigio) ed il numero di dosi da poter estrarre per singolo flaconcino (6 dosi).

In virtù di quanto sopra specificato si raccomanda di dare ampia diffusione del documento a tutti gli operatori interessati.

Cordiali saluti

Il Responsabile del Procedimento

Dott.ssa Vittoria Borzumati

Il Dirigente del Settore

Dott.ssa Rita Francesca Scarpelli