



federfarma
federazione nazionale unitaria
dei titolari di farmacia italiani

Roma, 1 ottobre 2021
Uff.-Prot.n° UE – AA/14118/541/F7/PE
Oggetto: Min. Salute - Circolare 27 settembre 2021:
terza dose vaccino anti Covid-19.

ALLE ASSOCIAZIONI PROVINCIALI

ALLE UNIONI REGIONALI

SOMMARIO: *Il Ministero della Salute ha individuato le categorie alle quali potrà essere somministrata la terza dose, cd. “booster”, di vaccino anti Covid-19 tra le quali vi sono anche operatori di interesse sanitario che svolgono la loro attività in farmacia.*

Questa Federazione informa che il Ministero della Salute ha emanato la Circolare n. 43604 del 27 settembre 2021 (allegato n.1) recante “Avvio della somministrazione di dosi “booster” nell’ambito della campagna di vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19” (allegato n.1).

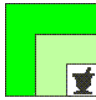
Con tale circolare, il Ministero precisa che sarà possibile procedere con la somministrazione di dosi “booster” di vaccino anti SARS-CoV-2/COVID-19 (come richiamo dopo un ciclo vaccinale primario) a favore delle seguenti categorie:

- **soggetti di età ≥ 80 ;**
- **personale e ospiti dei presidi residenziali per anziani.**

In un momento successivo, una dose booster potrà essere altresì offerta agli esercenti le professioni sanitarie e operatori di interesse sanitario che svolgono le loro attività nelle strutture sanitarie, sociosanitarie e socio-assistenziali, pubbliche e private, nelle farmacie, negli studi professionali, a partire dai soggetti di età ≥ 60 anni o con patologia concomitante tale da renderli vulnerabili a forme di COVID-19 grave o con elevato livello di esposizione all’infezione.

Notizie, informazioni, aggiornamenti sul mondo della farmacia ogni giorno su
la [web TV di Federfarma](#)





La strategia di somministrazione di una dose “*booster*” potrà includere anche i soggetti con elevata fragilità motivata da patologie concomitanti/pre-esistenti, previo parere delle agenzie regolatorie.

L’offerta vaccinale a favore di ulteriori gruppi *target* o della popolazione generale verrà, invece, decisa sulla base dell’acquisizione di nuove evidenze scientifiche e dell’andamento epidemiologico.

Indipendentemente dal vaccino utilizzato per il ciclo primario (Comirnaty, Spikevax, Vaxzevria, Janssen), sarà per ora possibile utilizzare come dose “*booster*” uno qualsiasi dei due vaccini a m-RNA autorizzati in Italia (Comirnaty di BioNTech/Pfizer e Spikevax di Moderna).

La dose “*booster*” va somministrata dopo almeno sei mesi dal completamento del ciclo vaccinale primario.

Cordiali saluti

IL SEGRETARIO
Dott. Roberto TOBIA

IL PRESIDENTE
Dott. Marco COSSOLO

All. n. 1

Questa circolare viene resa disponibile anche per le farmacie sul sito internet www.federfarma.it contemporaneamente all’inoltro tramite e-mail alle organizzazioni territoriali.

Notizie, informazioni, aggiornamenti sul mondo della farmacia ogni giorno su
la [web TV di Federfarma](#)

