



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

ORDIN  
mun. Chișinău

„24” noiembrie 2021

nr. 1089

**Cu privire aplicarea dozei suplimentare și dozei booster  
de vaccin anti-COVID-19**

În scopul susținerii procesului de imunizare anti-COVID-19, în vederea reducerii morbidității și mortalității provocate de COVID-19, în conformitate cu Planul Național de imunizare anti-COVID-19 aprobat spre implementare prin Ordinul Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale nr.93/2021, în conformitate cu recomandările Comitetului Național Consultativ de Experți în domeniul Imunizărilor și în temeiul Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 148/2021,

**ORDON:**

1. Se introduce **doza suplimentară de vaccin anti-COVID-19**, care reprezintă o doză adițională de vaccin administrată persoanelor sever imuno-compromise din categoriile menționate în anexa nr.1, ca *parte extinsă a schemei primare de vaccinare* anti-COVID-19.

Doza suplimentară de vaccin anti-COVID-19 se administrează:

- 1) persoanelor sever imuno-compromise cu vârsta peste 18 ani, ca parte a schemei de vaccinare primară, la un interval recomandat de **28 de zile – 3 luni** după a doua doză de vaccin; dacă au trecut mai mult de 3 luni de la ultima doză din schema primară standard, doza suplimentară se recomandă a fi administrată cât mai curând posibil;
  - 2) administrarea dozei suplimentare de vaccin anti-COVID-19 se va efectua doar în baza recomandării medicului specialist/medicului de familie, la care se află pacientul la evidență; recomandarea medicală de administrare a dozei suplimentare va fi anexată la consimțământul informat;
  - 3) administrarea dozei suplimentare de vaccin anti-COVID-19 se va efectua conform schemei de vaccinare din anexa nr. 2, în dependență de tipul vaccinului utilizat.
2. Se introduce **doza booster (rapel) de vaccin anti-COVID-19**, care reprezintă o doză de vaccin administrată persoanelor care au *finalizat schema primară de vaccinare* (una sau două doze de vaccin anti-COVID-19 în dependență de tipul vaccinului) pentru a menține imunitatea și protecția împotriva infecției COVID-19.

Obiectivul dozei de rapel sau booster este de a spori răspunsul imun; testarea anticorpilor înainte de administrarea dozei booster nu este recomandată.

Doza booster de vaccin anti-COVID-19 se administrează:

- 1) persoanelor din categoriile care prezintă un risc sporit de a face forme grave de COVID-19, persoanelor din categoriile profesionale esențiale pentru menținerea capacității sistemului de sănătate și categoriile profesionale cu risc sporit de transmitere a infecției (stipulate în anexa nr.3), care au finalizat vaccinarea cu o schemă completă de vaccinare (la moment una sau două doze de vaccin anti-COVID-19 în dependență de tipul vaccinului), la un interval de cel puțin **6 luni (180 de zile) pentru vaccinurile cu schema primară de două doze și de cel puțin 2 luni (56 zile) pentru vaccinul Janssen/Johnson&Johnson;**
- 2) administrarea dozei booster de vaccin anti-COVID-19 se va efectua conform schemei de vaccinare din anexa nr.4, în dependență de tipul vaccinului utilizat.
3. Persoanelor eligibile pentru doza suplimentară sau doza booster de vaccin, care au suportat boala COVID-19 fiind vaccinați cu schema completă, li se va administra doza 3 de vaccin la un interval de 28 zile – 3 luni după însănătoșire în cazul dozei suplimentare, și la un interval de 6 luni după însănătoșire în cazul dozei booster.
4. Administrarea dozei suplimentare și dozei booster de vaccin anti-COVID-19 se va aplica inclusiv persoanelor eligibile care au fost vaccinate peste hotarele țării.
5. Conducătorii instituțiilor medico-sanitare publice, departamentale și private, sunt responsabili de organizarea procesului de vaccinare a categoriilor de persoane conform anexei. nr.1 și 3; de planificarea, recepționarea și gestionarea stocurilor de vaccin, administrarea dozelor planificate de vaccin, monitorizarea evenimentelor adverse post-imunizare, evidența și raportarea datelor privind efectuarea dozei suplimentare și dozei booster de vaccin anti-COVID-19.
6. Evidența și raportarea vaccinării cu vaccinurile anti-COVID-19, inclusiv administrarea dozelor suplimentare, dozelor booster va fi realizată în Sistemul informațional automatizat „Registrul de evidență a vaccinării împotriva COVID-19” (SIA RVC-19).
7. Monitorizarea evenimentelor adverse post-imunizare va fi asigurată în conformitate cu Ordinul Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale nr. 1019/2020 cu privire la funcționarea sistemului de evaluare a cauzalității și clasificare a evenimentelor adverse post-imunizare, cu perfectarea formularului de raportare a EAPI și expedierea lui în adresa subdiviziunilor teritoriale ale Agenției Naționale pentru Sănătate Publică.
8. Conducătorii Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, Centrelor de Sănătate Publică teritoriale vor asigura distribuirea vaccinurilor anti-COVID-19 și

consumabilelor instituțiilor medico-sanitare pentru administrarea dozei de vaccin anti-COVID-19 suplimentare și dozei booster (rapel).

9. Prezentul Ordin intră în vigoare începând cu data de 29 noiembrie 2021.

10. Controlul executării prezentului ordin se atribuie dnei Svetlana Nicolaescu, secretar de stat.

**Ministru**



**Ala NEMERENCO**

**Lista categoriilor de persoane considerate sever imuno-compromise:**

- Pacienți oncologici (tumori maligne solide și hematologice) în tratament activ (chimioterapie, radioterapie, terapie moleculară/biologică și alți agenți biologici care sunt clasificați ca imunosupresori sau imunomodulatori);
- Pacienți oncologici în stadii avansate de boală, cu sau fără tratament activ anterior (radioterapie, chimioterapie, terapie moleculară, terapie imunosupresoare);
- Pacienți post-transplant de organe solide cu sau fără tratament imunosupresor;
- Pacienți cu transplant de celule stem hematopoetice cu sau fără tratament imunosupresor;
- Pacienți cu imunodeficiențe severe cauzate de imunodeficiențe primare, congenitale (ex: sindromul DiGeorge, Sindrom Wiskott-Aldrich, etc) și dobândite, respectiv;
- Pacienți cu infecție HIV în orice stadiu, fără tratament sau în stadiu de SIDA (CD4<200 mmc), cu sau fără tratament antiretroviral;
- Pacienți cu imunodeficiență secundară cauzată de administrarea unui tratament imunosupresor: radioterapie; chimioterapie (agenții chimioterapici pentru cancer sunt clasificați ca imunosupresori severi);
- Pacienți ce urmează terapii biologice (moleculare, celulare): cu anticorpi monoclonali, anticorpi bispecifici, CAR-T (Chimeric Antigen Receptor T), blocanți TNF, etc;
- Pacienți ce urmează tratament cu cortizon și cu produse derivate administrate sistemic: tratament activ cu doze mari (> 20 mg prednison sau echivalentul pe zi când se administrează mai mult de 2 săptămâni);
- Pacienți ce urmează alte terapii cu efecte imunosupresoare (ex: remisive sintetice convenționale, remisive sintetice țintite).

### Schema de vaccinare pentru administrarea dozei suplimentare

Denumirea vaccinului	Tipul vaccinului	Schema completă de vaccinare	Doze suplimentare de vaccin anti-COVID-19 Termen de administrare (la interval de cel puțin 28 de zile după doza 2)
<b>Comirnaty Pfizer/BioNTech</b>	ARN messenger	2 doze cu interval de 21 de zile	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3ml)
<b>Moderna (Spikevax)</b>	ARN messenger	2 doze cu interval de 28 de zile	Moderna (Spikevax) (0,5 ml)
<b>Vaxzevria (Astra Zeneca)</b>	Vector viral nereplicativ	2 doze cu interval de 28-84 de zile	Vaxzevria (Astra Zeneca)(0,5 ml) sau vaccin ARNm (Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3ml) sau Moderna/Spikevax (0,5ml))
<b>Janssen Johnson&amp;Johnson</b>	Vector viral nereplicativ	1 doză	nu se administrează doza suplimentară
<b>Gam-COVID-Vac (Sputnik V)</b>	Vector viral nereplicativ	2 doze cu interval de 21 de zile	Sputnik Lite (0,5 ml) sau vaccin ARNm (Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 ml) sau Moderna/Spikevax (0,5 ml)).
<b>CoronaVac (Sinovac)</b>	Virus inactivat	2 doze cu interval de 28 zile	CoronaVac (Sinovac)(0,5ml) sau vaccin ARNm (Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3ml) sau Moderna/Spikevax)(0,5ml))
<b>Sinopharm</b>	Virus inactivat	2 doze cu interval de 21de zile	Sinopharm (0,5 ml) sau vaccin ARNm (Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 ml) sau Moderna/Spikevax (0,5 ml))

**Categoriile de persoane  
eligibile pentru doza booster (rapel) de vaccin anti-COVID-19**

- 1) Personalul din instituțiile medico-sanitare, indiferent de tipul de proprietate și formă juridică de organizare, inclusiv din:
  - a. secțiile de reanimare și ATI
  - b. secțiile spitalicești cu specific de tratament COVID-19
  - c. asistența medicală primară
  - d. asistența medicală urgentă prespitalicească
  - e. asistența medicală spitalicească
  - f. serviciile de diagnostic și laborator
  - g. serviciile stomatologice
  - h. farmacii
  - i. serviciile de dializă, transfuzii și transplant
  - j. medici rezidenți, elevi și studenți cu profil medical
  - k. Agenția Națională pentru Sănătate Publică
  
- 2) Personalul și beneficiarii din cadrul Azilurilor și Centrelor de plasament temporar sau de lungă durată:
  - a) Personalul din cadrul centrelor de plasament cu profil medico-social/social
  - b) Personalul care acordă îngrijiri medicale și sociale la domiciliu
  - c) Asistenții sociali comunitari
  - d) Personalul din cadrul instituțiilor balneo-sanatoriale/reabilitare/recuperare
  
- 3) Adulții cu vârsta mai mare de 60 ani.
- 4) Persoanele cu comorbidități pentru care infecția COVID 19 prezintă un risc sporit a formelor grave și decesului de vârstă 18 – 60 ani.
- 5) Angajații structurilor de menținere și asigurare a ordinii publice, apărării și securității statului inclusiv ambasade, parlament, președinție, guvern, ministere și instituții subordonate acestora, agenții, organizații sindicale, autorități publice locale și lucrătorii sistemului penitenciar.
- 6) Lucrătorii din domeniul de educație.
- 7) Personalul din cadrul serviciilor sociale.

**Schema de vaccinare pentru administrarea dozei booster**

<b>Denumirea vaccinului</b>	<b>Tipul vaccinului</b>	<b>Doze booster de vaccin anti-COVID-19</b>	<b>Termen de administrare</b>
<b>Comirnaty Pfizer/BioNTech</b>	ARN messenger	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 ml) sau Moderna/Spikevax (0,25ml)*	la interval de cel puțin 6 luni de la doza 2
<b>Moderna/Spikevax</b>	ARN messenger	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 ml) sau Moderna (0,25ml)*	la interval de cel puțin 6 luni de la doza 2
<b>Vaxzevria (Astra Zeneca)</b>	Vector viral nereplicativ	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 ml) sau Moderna/Spikevax (0,25ml)* sau Vaxzevria (Astra Zeneca) (0,5 ml)	la interval de cel puțin 6 luni de la doza 2
<b>Janssen Johnson&amp;Johnson</b>	Vector viral nereplicativ	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 ml) sau Moderna/Spikevax (0,25ml)* sau Janssen Johnson&Johnson (0,5 ml)	la interval de cel puțin 2 luni de la doza 1
<b>Gam-COVID-Vac (Sputnik V)</b>	Vector viral nereplicativ	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 ml) sau Moderna/Spikevax (0,25ml)* sau Janssen Johnson&Johnson (0,5 ml)	la interval de cel puțin 6 luni de la doza 2
<b>CoronaVac (Sinovac)</b>	Virus inactivat	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 ml) sau Moderna/Spikevax (0,25ml)* sau Janssen Johnson&Johnson (0,5 ml) sau CoronaVac (Sinovac) (0,5 ml)	la interval de 3 - 6 luni de la doza 2 sau după 6 luni în timpul cel mai apropiat
<b>Sinopharm</b>	Virus inactivat	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 ml) sau Moderna/Spikevax (0,25ml)* sau Janssen Johnson&Johnson (0,5 ml) sau Sinopharm (0,5 ml)	la interval de 3 - 6 luni de la doza 2 sau după 6 luni în timpul cel mai apropiat

\* Moderna: 50 µg într-un volum de 0,25 ml. Doza booster constă în jumătate din doza utilizată pentru schema de vaccinare primară.