

Anexă

INSTRUCȚIUNE  
Vaccinarea cu doza a treia împotriva COVID-19

**Art.1** Doza a-III-a de vaccin COVID-19 se va realiza doar cu produse pe bază de ARNm (Comirnaty/Pfizer BioNTech, Spikevax/Moderna) pentru care administrarea celei de-a doua doze de vaccin a avut loc în urmă cu cel puțin 6 luni.

**Art.2** (1) Administrarea celei de-a III-a doze de vaccin COVID-19 se recomandă mai ales următoarelor grupe populaționale:

- a) persoane cu risc mare de expunere (personal medico-sanitar și social, personal din învățământ);
- b) persoanele considerate vulnerabile (persoane cu vârsta peste 65 de ani și persoane cu boli cronice indiferent de vârstă), persoanele din centrele medico-sociale și alte categorii vulnerabile prevăzute în strategia națională de vaccinare.

(2) A III-a doză se va efectua la cererea celorlalte persoane pentru care au trecut mai mult de 6 luni de la schema completă.

(3) Pentru persoanele cu istoric de infecție cu SARS-CoV-2 și vaccinate cu două doze de vaccin în antecedente nu este neapărat necesară, dar nici nu se contraindică doza a-III-a de vaccin COVID-19.

**Art. 3** (1) Administrarea celei de-a III-a doze se va face prin programare în Platforma Națională de Programare la Vaccinare (PNPV) sau prin prezentare directă în Centrele de vaccinare sau în cabinetul medicului de familie.

(2) Excepție va face doar personalul medico-sanitar care se vaccinează în centrele de vaccinare existente la locul de muncă sau în locațiile arondate.

**Art. 4** (1) Pentru vaccinurile Comirnaty/Pfizer BioNTech și Spikevax/Moderna se recomandă efectuarea celei de-a III-a doze cu același produs (opțional, se permite, la cerere, schimbarea vaccinului).

(2) Pentru cea de-a III-a doză după schema completă cu vaccinul AstraZeneca/Vaxzevria se va opta între produsele Comirnaty/Pfizer BioNTech sau Spikevax/Moderna.

**Art. 5** (1) Se vor respecta procedurile și instrucțiunile CNCAV referitoare la triajul medical, contraindicațiile la vaccinare, consimțământul informat, fluxul persoanelor în funcție de tipul vaccinului, vaccinarea propriu-zisă, perioada de supraveghere postvaccinare, raportarea RAPI, managementul deșeurilor și al stocurilor de vaccin.

(2) În cazul persoanelor care au în schema de vaccinare produsul Johnson&Johnson, nu se recomandă momentan doza de rapel; necesitatea și intervalul de administrare al unei doze suplimentare vor fi stabilite după reevaluarea datelor actualizate de către producător referitoare la caracteristicile acestui vaccin.

**Art. 6** (1) În cazul prezentării fără programare în centrele de vaccinare/cabinetul medicului de familie, statusul vaccinal se va verifica obligatoriu înainte de a vaccina persoana, în tableta STS și/sau în RENV.

COMITETUL NAȚIONAL DE COORDONARE A ACTIVITĂȚILOR PRIVIND VACCINAREA  
ÎMPOTRIVA SARS-CoV-2

- (2) Doza a III-a de vaccin se va introduce în RENV folosind datele de acces în această aplicație ale medicului vaccinator/centrului de vaccinare, în timp real, folosind stocul de vaccin propriu.
- (3) Adeverința de vaccinare se va imprima și înmâna persoanei vaccinate care are obligația de a verifica pe loc corectitudinea datelor (date cu caracter personal cât și pentru existența tuturor dozelor înscrise pe aceeași adeverință).
- (4) Adeverința de vaccinare va conține informații despre toate dozele administrate și poate fi trimisă în format electronic (pdf semnat digital) pe e-mail de către centrul de vaccinare folosind adresa oficială a acestuia către adresa specificată de persoana vaccinată sau va putea fi descărcată de pe site-ul [adulti.renv.ro](http://adulti.renv.ro) (de pe teritoriul României folosind numărul de telefon din România declarat și CNP).

**Art.7** Raportarea RAPI identificate după administrarea celei de-a treia doze de vaccin se va face conform metodologiei de supraveghere în RENV și/ sau pe site-ul ANMDMR.