



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

DISPOZIȚIE

mun. Chișinău

„02 „martie” 2022

nr. 179-d

Cu privire la distribuirea vaccinului anti-COVID-19 Comirnaty/Pfizer/BioNTech

În scopul intensificării procesului de imunizare anti-COVID-19 în vederea reducerii morbidității provocate de COVID-19 prin asigurarea și administrarea în timp util a vacinurilor sigure și eficiente către beneficiari, în conformitate cu prevederile Legii ocrotirii sănătății nr. 411/1995, Legii cu privire la supravegherea sănătății publice nr. 10/2009, Ordinul Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale „Cu privire la implementarea Planului național de imunizare anti-COVID-19” nr. 93 din 05 februarie 2021 și în temeiul Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 148/2021,

DISPUN:

1. A aproba distribuirea lotului de vaccin anti COVID-19 „Comirnaty/Pfizer/BioNTech” în cantitate de **9.000** doze, teritoriilor de est, pentru administrarea dozei I, II, suplimentară și booster.
2. Directorul Agenției Naționale pentru Sănătate Publică (dl Nicolae Jelamschi) va asigura eliberarea vaccinului anti COVID-19, solventului, seringilor pentru administrare și pentru diluare, prin intermediul CIE Tiraspol pentru repartizarea și distribuirea lui către instituțiile medico-sanitare.

Teritoriul	Doze	Diluent (Flacoane)	Seringi 2 ml	Seringi 1ml
Teritoriile de Est	9.000	1.500	1.500	9.000

3. Conducătorii instituțiilor medico-sanitare vor asigura:
 - 1) recepționarea vaccinului anti COVID-19 de la CIE Tiraspol;
 - 2) corectitudinea organizării sesiunii de vaccinare, inclusiv controlul manipulării lanțului frig, administrării și monitorizării.
 - a) vor asigura utilizarea vaccinului în cel mult 31 de zile de la decongelare cu păstrarea la +2 +8 C. În cazul în care a fost extrasă o doză din flacon, vaccinul se va utiliza în cel mult 6 ore.
 - b) flaconul de vaccin se va dilua cu 1,8 ml de soluție NaCl 0,9% cu ajutorul seringii de 2 ml cu gradăție.

- c) odată diluat vaccinul se va administra în cantitate de 0,3 ml, extragerea dozei se va face cu seringă cu gradatie. Într-un flacon de vaccin se vor extrage 6 doze de vaccin a câte 0,3 ml per persoană. Ajustarea aerului din seringă se va face doar în flaconul cu vaccin pentru a minimaliza pierderile de vaccin.
 - d) respectarea intervalului între doza I de vaccin Comirnaty/Pfizer/BioNTech și doza II este de 21 de zile, în cazuri excepționale se va aplica o perioadă de grație de 4 zile, astfel că se va reduce intervalul până la 17 zile între dozele primare.
 - e) introducerea tuturor persoanelor vaccinate în registru electronic de vaccinare RVC19;
 - f) se prioritizează vaccinarea anti-COVID-19 în cazul în care nu există numărul necesar 6 persoane pe o perioadă de 6 ore din momentul deschiderii flaconului de vaccin acceptând un factor de pierdere în jur de 10%.
 - g) atenționarea personalului medical direct în procesul de vaccinare, asupra responsabilității administrative și/sau penale în cazul eliberării certificatelor de vaccinare fără administrarea vaccinului.
4. Se va asigura disponibilitatea rezumatului caracteristic al produsului (RCP) pentru vaccinul Comirnaty/Pfizer/ BioNTech pe suport de hârtie în fiecare punct de vaccinare, cu afișarea în locul vizibil a precauțiilor speciale pentru păstrare; RCP se regăsește în anexa nr. 5 al prezentei dispoziții sau poate fi accesat la adresa: https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/comirnaty-epar-product-information_ro.pdf
5. În conformitate cu Ordinul MSMPS nr. 1019 din 05.11.2020 vor fi raportate toate EAPI care vor apărea inclusiv și cele care nu se regăsesc în prospectul vaccinului.
6. Controlul executării prezentei dispoziții se atribuie Direcției politici în domeniul sănătății publice și urgențe de sănătate publică, Direcției politici în domeniul asistenței medicale primare, urgente și comunitare.

Secretar de Stat

Svetlana NICOLAESCU