



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

ORDIN
mun. Chișinău

17 septembrie 2025

Nr. 811

**Cu privire la schema de vaccinare
împotriva infecției cu virusul papiloma uman (HPV)
și extinderea grupelor eligibile**

În scopul reducerii incidenței cancerului de col uterin și altor boli asociate infecției cu virusul papiloma uman, în temeiul pct. 63, subpct. 1) din Programul național de imunizări pentru anii 2023-2027, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 211/2023, cu modificările ulterioare, precum și în temeiul pct. 9, subpct. 11) din Regulamentul privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 148/2021,

ORDON:

1. Se aprobă instrucțiunea privind schema de vaccinare împotriva infecției cu virusul papiloma uman (HPV) și extinderea grupelor eligibile, conform anexei.

2. Direcția generală asistență socială și sănătate a Consiliului municipal Chișinău, Direcția Sănătății și Protecției Sociale a Populației UTA Găgăuzia, Secția Sănătății a primăriei mun. Bălți, Centrele Medicilor de Familie/Centrele de Sănătate, Asociațiile Medicale Teritoriale, vor asigura:

2.1 organizarea procesului de vaccinare, conform anexei la prezentul ordin;

2.2 înregistrarea persoanelor vaccinate și raportarea obligatorie a cazurilor de evenimente adverse post-imunizare cu vaccinul HPV în Registrul Electronic Național de Vaccinare;

2.3 vaccinarea împotriva infecției HPV a persoanelor refugiate aflate pe teritoriul Republicii Moldova indiferent de statutul asigurat sau neasigurat;

2.4 informarea reprezentanților legali și a persoanelor eligibile pentru imunizare privind necesitatea și beneficiile vaccinării.

3. Agenția Națională pentru Sănătate Publică și Centrele de Sănătate Publică teritoriale vor asigura:

3.1 acordarea suportului consultativ și metodologic personalului medical din instituțiile medico-sanitare de asistență medicală primară, în vederea realizării imunizării persoanelor împotriva infecției cu virusul papiloma uman (HPV);

3.2 distribuirea vaccinurilor HPV și a consumabilelor către instituțiilor medico-sanitare publice;

3.3 supravegherea și evaluarea procesului de vaccinare HPV, în conformitate cu prevederile prezentului ordin.

4. Ordinul Ministrului Sănătății nr. 722/2010 cu privire la vaccinarea contra infecției cu Papilomavirusul uman și Ordinul MSMPS nr. 935/2017 cu privire la implementarea vaccinării contra infecției cu Papilomavirusul uman, se abrogă.

5. Controlul executării prezentului ordin mi-l asum.

Ministru



Ala NEMERENCO

**Instrucțiune privind schema de vaccinare împotriva infecției
cu virusul papiloma uman (HPV) și extinderea grupelor eligibile**

1. Schema de vaccinare împotriva infecției cu virusul papiloma uman (HPV) și grupurile eligibile:

1.1 vaccinarea împotriva HPV la fetele și băieții cu vârsta între 9 și 14 ani inclusiv se efectuează cu o singură doză;

1.2 vaccinarea împotriva HPV la fetele cu vârsta între 15 și 26 de ani se efectuează în două doze, administrate la un interval de 6 luni;

1.3 vaccinarea împotriva HPV la persoanele imunocompromise sau infectate cu HIV se realizează cu două doze, administrate la un interval de 6 luni.

2. Aspecte esențiale ale procesului de vaccinare împotriva infecției cu virusul papiloma uman (HPV):

2.1 fetele care au primit o singură doză de vaccin HPV înainte de vârsta de 15 ani sunt considerate complet vaccinate;

2.2 vaccinarea persoanelor se efectuează fără testarea prealabilă pentru infecția cu HPV;

2.3 persoanele care primesc prima doză de vaccin HPV vor completa schema de vaccinare folosind același tip de vaccin;

2.4 băieții cu vârsta peste 15 ani care solicită vaccinarea nu vor fi refuzați și vor primi vaccinul HPV conform schemei cu două doze, în limita stocurilor disponibile;

2.5 administrarea vaccinului HPV poate fi realizată concomitent cu alte vaccinuri (vaccin combinat împotriva rujeolei, oreionului și rubeolei, vaccin combinat împotriva difteriei și tetanosului pentru adulți, și vaccinul antigripal), în cadrul aceleiași vizite, utilizând seringi separate și locuri anatomice diferite;

2.6 vaccinarea împotriva HPV nu înlocuiește screeningul cervical și nu exclude aplicarea altor măsuri de prevenire;

2.7 vaccinurile HPV nu se recomandă a fi administrate femeilor însărcinate;

2.8 administrarea vaccinurilor HPV femeilor care alăptează este sigură și nu afectează alăptarea, nici pentru mamă, nici pentru sugar;

2.9 administrarea vaccinului anti-HPV se amână în caz de febră severă, iar în cazul infecțiilor ușoare (de exemplu, răceala sau febra moderată), vaccinarea nu reprezintă o contraindicație.

3. Proprietăți imunobiologice ale vaccinului HPV:

3.1 un curs complet de vaccinare determină formarea de anticorpi specifici împotriva tipurilor de HPV incluși în vaccin, asigurând un titru protector de peste 99%;

3.2 vaccinul are o eficacitate de până la 100% în prevenirea cancerului genital cauzat de HPV, a displaziilor epiteliale precanceroase și a verucilor (condiloamelor) genitale.

4. Vaccinul HPV este indicat pentru prevenirea cancerului de col uterin, al vulvei, al vaginului și al penisului, a condiloamelor genitale (condyloma acuminata), precum și a leziunilor precanceroase: neoplazia cervicală intraepitelială (CIN) grad 2/3 și adenocarcinomul de col uterin, CIN grad 1, neoplazia vulvară intraepitelială (VIN) grad 2/3 și neoplazia vaginală intraepitelială grad 2/3.

5. Contraindicații pentru administrarea vaccinului HPV:

5.1 hipersensibilitate cunoscută la componentele active sau excipienții vaccinului, manifestată prin reacții alergice severe după administrarea unei doze anterioare.

6. Măsurile de precauție pentru administrarea vaccinului HPV:

6.1 vaccinul HPV se administrează cu prudență persoanelor cu trombocitopenie sau alte tulburări de coagulare;

6.2 administrarea vaccinului se amână în cazul bolilor acute sau al exacerbarii afecțiunilor cronice.

7. Mod de administrare a vaccinului HPV:

7.1 vaccinul HPV se administrează intramuscular, în mușchiul deltoid sau în partea antero-laterală a coapsei, în doză de 0,5 ml;

7.2 înainte de administrare, flaconul se agită energic până la obținerea unei suspensii omogene, de culoare albă și aspect tulbure;

7.3 vaccinul nu se diluează, nu se amestecă cu alte produse și se exclude de la utilizare dacă prezintă particule vizibile sau modificări de culoare.

8. Evenimente adverse post-imunizare:

8.1 Reacții adverse posibile după administrarea vaccinului:

a) reacții locale: roșeață, tumefiere, durere sau prurit la locul injectării;

b) reacții generale: cefalee, febră, greață, amețeli; la persoanele sensibile pot apărea reacții alergice imediate.

8.2 Persoanele vaccinate trebuie supravegheate medical timp de 30 de minute după administrarea vaccinului.

8.3 Orice vaccin inutilizabil se elimină conform prevederilor Ordinului Ministerului Sănătății nr. 258/2022 privind gestionarea vaccinurilor inutilizabile.