



## MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

### ORDIN mun. Chișinău

06 mai 2026

Nr. 362

#### **Cu privire la implementarea vaccinării contra infecției meningococice**

În temeiul prevederilor Programului Național de Imunizări aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 211/2023, precum și ale Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 148/2021,

#### **ORDON:**

1. A implementa vaccinarea împotriva infecției meningococice cauzate de *Neisseria meningitidis* în conformitate cu Programului Național de Imunizări.

2. Conducătorii Direcției generale asistență medicală și sănătate a Primăriei municipiului Chișinău, Direcției principale a sănătății și protecției sociale (UTA) Găgăuzia, Direcției sănătății primăriei mun. Bălți, Instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP), Centrelor medicilor de familie/Centrelor de sănătate, Asociațiilor medical teritoriale, de nivel raional sau municipal, Centrul consultativ metodologic de vaccinare din cadrul IMSP Institutul Mamei și Copilului (IMC), vor asigura administrarea vaccinului contra infecției meningococice în conformitate cu următoarele principii și instrucțiuni:

- 2.1 vaccinarea contra infecției meningococice se efectuează copiilor cu vârsta cuprinsă între 7 și 11 luni;
- 2.2 schema de vaccinare include două doze a câte 0,5 ml administrate cu un interval de cel puțin 2 luni între dozele de vaccin și nu mai târziu de 6 luni de la administrarea primei doze;
- 2.3 administrarea vaccinului meningococic se va efectua cu interval de minimum 30 de zile până la sau după administrarea vaccinurilor ce conțin componentul pertussis celular precum DTPc, DTPc- HepB-Hib, DTPc-HepB-Hib-VPI sau vaccinul ROR;
- 2.4 la administrarea concomitentă cu alte vaccinuri decât cele menționate mai sus, vaccinul meningococic, trebuie administrat în zone de injectare diferite;
- 2.5 vaccinul se administrează intramuscular profund, în regiunea antero-laterală a coapsei. Este interzisă administrarea intravenoasă, subcutanată sau intradermică;
- 2.6 înainte de administrare, vaccinul sub formă de suspensie injectabilă în seringă pre-umplută, se agită ușor până la omogenizare;
- 2.7 persoana vaccinată va fi supravegheată minimum 15–30 minute după administrare. În cabinetul de vaccinare, va fi asigurată disponibilitatea trusei pentru intervenție în caz de

- reacție anafilactică. Evenimentele adverse post-imunizare (EAPI) suspectate vor fi raportate în Registrul electronic național de vaccinare (RENV);
- 2.8 vaccinarea cu vaccinul meningococic se va efectua cu respectarea strictă a indicațiilor și contraindicațiilor către vaccinare, conform instrucțiunii de la producător;
  - 2.9 administrarea vaccinului meningococic trebuie amânată la copii cu boală febrilă acută severă;
  - 2.10 înainte de vaccinare, părintele sau reprezentantul legal va fi informat cu privire la beneficiile vaccinării, evenimentele adverse post-imunizare posibile, schema de administrare și necesitatea prezentării pentru doza ulterioară;
  - 2.11 vaccinul se păstrează la temperatura de  $+2^{\circ}\text{C} - +8^{\circ}\text{C}$ , în ambalajul original, protejat de lumina, cu respectarea principiilor lanțului frig și procedurilor în vigoare privind gestionarea în siguranță a vaccinurilor;
  - 2.12 planificarea dozelor de vaccin pentru copii conform vârstei stabilite, inclusiv vor rezerva doza 2 de vaccin, din momentul administrării primei doze de vaccin;
  - 2.13 desfășurarea activităților de informare a populației cu privire la importanța vaccinării împotriva infecției meningococice.
3. Directorul Agenției Naționale pentru Sănătate Publică va asigura:
- 3.1 monitorizarea, evaluarea și supervizarea procesului de vaccinare în conformitate cu prevederile prezentului ordin;
  - 3.2 distribuirea vaccinului și consumabilelor către instituțiile medicale, în strictă conformitate cu cadrul normativ în vigoare;
  - 3.3 acordarea suportului consultativ - metodic lucrătorilor medicali din instituțiile prestatoare de imunizări privind vaccinarea contra infecției meningococice;
  - 3.4 monitorizarea reacțiilor adverse post-imunizare și raportarea acestora către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și în adresa producătorului vaccinului;
4. Controlul executării prezentului ordin se atribuie secretarilor de stat.

Ministru



Emil CEBAN