

Informácia č. 13 o organizačnom zabezpečení očkovania proti ochoreniu COVID-19 zo dňa 23.9.2022

Radi by sme Vás informovali o spustení vakcinácie adaptovanou vakcínou **Comirnaty Original/Omicron BA.1**.

Od 1. septembra 2022 je v Európskej únii schválená upravená vakcína proti ochoreniu COVID-19: Comirnaty Original/Omicron BA.1, ktorá sa okrem pôvodného variantu vírusu SARS-CoV-2 zameriava aj na subvariant Omicron BA.1.

Očkovacej látke Comirnaty Original/Omicron BA.1 bol pridelený ŠUKL kód **1945E**.

Jedna injekčná liekovka (2,25 ml) obsahuje **6 dávok** po 0,3 ml. Jedna dávka (0,3 ml) obsahuje 15 mikrogramov tozinameranu a 15 mikrogramov riltozinameranu, mRNA očkovacej látky proti COVID-19 (zapuzdrenej do lipidových nanočastíc).

Táto adaptovaná vakcína môže byť podaná len ako posilňujúca dávka (prvý alebo druhý booster).

Očkovacia látka Comirnaty Original/Omicron BA.1 sa môže aplikovať iba osobám starším ako 12 rokov, ktoré už absolvovali základnú očkovaciu schému proti ochoreniu COVID-19.

Posilňujúca dávka očkovacej látky Comirnaty Original/Omicron BA.1 sa môže aplikovať osobám (starším ako 12 rokov) najmenej tri mesiace po podaní poslednej dávky očkovacej látky proti ochoreniu COVID-19.

Pre základnú očkovaciu schému slúži aj naďalej očkovacia látka Comirnaty 30 mikrogramov, ŠUKL, kód 6235D.

Skladovanie

Očkovacia látka Comirnaty Original/Omicron BA.1 **je Ready-to-Use (RTU) a nie je potrebné ju riediť**. Dodávaná bude prostredníctvom distribučnej spoločnosti iba v chladovom režime.

- Dĺžka uchovávania v chladovom režime (2°C – 8°C) je **10 týždňov**.
- Dĺžka uchovávania pri izbovej teplote (8°C – 30°C) je **12 hodín** po prvom prepichnutí zátky.

V prílohe tohto emailu nájdete:

- odborné usmernenie Ministerstva zdravotníctva Slovenskej republiky k aplikácii dodatočnej tretej dávky mRNA vakcíny pre imunokompromitované osoby, posilňovacej dávky vakcíny pre imunokompromitované a ostatné osoby proti ochoreniu COVID-19 a aplikácii druhej a nasledujúcej dávky/nasledujúcich dávok na báze proteínu, zo dňa: 20. septembra 2022.
- poučenie a písomný informovaný súhlas pacienta
- súhrn charakteristických vlastností lieku (SPC) v slovenskom jazyku
- prehľad liekových foriem Comirnaty mRNA (materiál spoločnosti Pfizer/BioNTech)