

**Національна технічна група експертів з питань імунoproфілактики
(НТГЕІ)**

ПОЗИЦІЯ № 26-01/2022-2

**Щодо рекомендації МОЗ України стосовно окремих питань вакцинації
проти COVID-19 в Україні**

**Дані рекомендації НТГЕІ які стосуються окремих питань вакцинації
проти COVID-19 мають рекомендований характер.**

1. Позиція НТГЕІ щодо рекомендацій стосовно внесення змін до Календаря профілактичних щеплень в Україні, Положення про організацію і проведення профілактичних щеплень, Переліку медичних протипоказань та застережень до проведення профілактичних щеплень, Порядку забезпечення належний з умов зберігання, транспортування, приймання та обліку вакцин, анатоксинів та алергену туберкульозного в Україні, стосовно організації особливостей проведення вакцинопрофілактики COVID-19 (зокрема додаткових і бустерних доз).

У відповідь на лист заступника Міністра – головного державного санітарного лікаря України Ігоря Кузіна щодо належного виконання підпункту 3 пункту 8.1 протокольного рішення Ради національної безпеки і оборони України від 30.12.2021 №38 «Про поширення варіанта Омікрон коронавірусу SARS-CoV-2 у світі та загрози для України» та надання рекомендацій щодо внесення змін до Календаря профілактичних щеплень в Україні, Положення про організацію і проведення профілактичних щеплень, Переліку медичних протипоказань та застережень до проведення профілактичних щеплень, Порядку забезпечення належних умов зберігання, транспортування, приймання та обліку вакцин, анатоксинів та алергену туберкульозного в Україні, стосовно організації та особливостей проведення вакцинопрофілактики COVID-19 (зокрема додаткових і бустерних доз) інформуємо, що НТГЕІ в межах своїх компетенцій та повноважень надає науково-обґрунтовані рекомендації для МОЗ України як в оперативному режимі, так і за результатами планової роботи. Оскільки вакцини проти COVID-19 використовуються протягом обмеженого періоду від часу схвалення до використання, продовження вивчення ефективності вакцин в різних групах осіб та щодо різних варіантів SARS-CoV-2, рекомендації з використання (вік, схеми, дозування, ревакцинація, тощо) та зберігання є тимчасовими та можуть бути змінені за результатами **оцінки нових даних досліджень, досвіду використання.**

Також повідомляємо, що при НТГЕІ створена робоча група і проводиться планова робота щодо підготовки змін та оновленої редакції наказу МОЗ України з імунoproфілактики. Терміни підготовки проєкту змін та оновленої редакції наказу МОЗ України з імунoproфілактики визначений до 15 березня 2022 року.

2. Позиція НТГЕІ щодо питання планування вакцинації від COVID-19 вакциною ВАКСЗЕВРІЯ (VAXZEVRIA) виробництва «АстраЗенека» на 2022 та перегляду рекомендацій МОЗ щодо переліку медичних протипоказань та застережень до застосування вакцини проти COVID-19 ВАКСЗЕВРІЯ (VAXZEVRIA) виробництва «АстраЗенека».

- Вакцина ВАКСЗЕВРІЯ (VAXZEVRIA) виробництва «АстраЗенека» схвалена Всесвітньою організацією охорони здоров'я (ВООЗ), Європейською медичною агенцією (ЄМА) та зареєстрована в Україні для екстреного медичного застосування.

- Проведені дослідження підтверджують можливість застосування вакцини ВАКСЗЕВРІЯ (VAXZEVRIA) виробництва «АстраЗенека» у якості третьої, тобто бустерної дози в рамках гомологічної або гетерологічної схеми вакцинації, незалежно від вакцин проти COVID-19, які використовувалися в первинній вакцинації.

- Вакцина проти COVID-19 на векторній платформі, зокрема вакцина ВАКСЗЕВРІЯ (VAXZEVRIA) виробництва «АстраЗенека», рекомендована для використання у якості другої дози/додаткової дози/ревакцинальної дози у осіб які мали тяжку алергічну реакцію на введення вакцин на мРНК платформі або інактивованої вірусної вакцини. Таким чином, відсутність доступу до вакцин проти COVID-19 на векторній платформі не дозволить отримати захист через вакцинацію особам, які мають протипоказання до застосування вакцин на інших платформах.

- Рекомендовано внести зміни до додатку листа МОЗ України від 27 жовтня 2021 року №26-04/31336/2-21 у переліку протипоказань до вакцин на векторній платформі, у тому числі вакцини «АстраЗенека» проти COVID-19, у відповідності до затвердженої інструкції, а саме в редакції: “Перенесений серйозний венозний та/або артеріальний тромбоз у поєднанні з тромбоцитопенією після вакцинації будь-якою вакциною проти COVID-19”.

- НТГЕІ наголошує на дотриманні протипоказань та застережень щодо використання вакцини проти COVID-19, які зазначені в чинній інструкції для медичного застосування.