



Proposta n. 1477 / 2023

PUNTO 27 DELL'ODG DELLA SEDUTA DEL 11/08/2023

ESTRATTO DEL VERBALE

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE n. 990 / DGR del 11/08/2023

OGGETTO:

Recepimento dell'Intesa della Conferenza Stato-Regioni sul documento recante "Piano nazionale di prevenzione vaccinale (PNPV) 2023-2025" e sul documento recante "Calendario nazionale vaccinale" (Rep. Atti n. 193/CSR del 02/08/2023) e rafforzamento delle strategie di prevenzione vaccinale con contestuale aggiornamento dell'offerta della Regione del Veneto.



COMPONENTI DELLA GIUNTA REGIONALE

Presidente	Luca Zaia	Presente
Vicepresidente	Elisa De Berti	Presente
Assessori	Gianpaolo E. Bottacin	Presente
	Francesco Calzavara	Presente
	Federico Caner	Presente
	Cristiano Corazzari	Presente
	Elena Donazzan	Presente
	Manuela Lanzarin	Presente
Segretario verbalizzante	Roberto Marcato	Assente
	Lorenzo Traina	

RELATORE ED EVENTUALI CONCERTI

MANUELA LANZARIN

STRUTTURA PROPONENTE

AREA SANITA' E SOCIALE

APPROVAZIONE

Sottoposto a votazione, il provvedimento è approvato con voti unanimi e palesi.





OGGETTO: Recepimento dell'Intesa della Conferenza Stato-Regioni sul documento recante "Piano nazionale di prevenzione vaccinale (PNPV) 2023-2025" e sul documento recante "Calendario nazionale vaccinale" (Rep. Atti n. 193/CSR del 02/08/2023) e rafforzamento delle strategie di prevenzione vaccinale con contestuale aggiornamento dell'offerta della Regione del Veneto.

NOTE PER LA TRASPARENZA:

Con il presente provvedimento si intende recepire l'Intesa della Conferenza Stato-Regioni sul documento recante "Piano nazionale di prevenzione vaccinale (PNPV) 2023-2025" e sul documento recante "Calendario nazionale vaccinale" (Rep. Atti n. 193/CSR del 02/08/2023) e rafforzare le strategie regionali di prevenzione e di offerta vaccinale, aggiornando il "Calendario Vaccinale per età della Regione del Veneto" e il "Tariffario delle Vaccinazioni della Regione del Veneto".

Il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale.

Il relatore riferisce quanto segue.

Il DPCM del 12/01/2017 ha ridefinito e aggiornato i Livelli Essenziali di Assistenza (LEA), confermando e rinnovando, tra le attività di prevenzione collettiva e sanità pubblica, la vaccinazione quale importante e prioritario strumento di promozione e conservazione della salute pubblica e, in stretta connessione, la tutela e la presa in carico dei soggetti con condizioni sanitarie di aumentato rischio.

Il Piano Nazionale Prevenzione Vaccinale (PNPV) rappresenta il documento italiano di riferimento per la definizione delle strategie vaccinali, in cui si riconosce, come priorità di sanità pubblica, la riduzione o l'eliminazione del carico delle malattie infettive prevenibili da vaccino, attraverso l'individuazione di interventi efficaci e omogenei da implementare sull'intero territorio nazionale.

Al fine di favorire la più ampia offerta vaccinale sul territorio nazionale, a garanzia di omogeneità, equità e sostenibilità, le vaccinazioni contenute nel Calendario vaccinale del PNPV sono state inserite nei LEA e, quindi, offerte gratuitamente secondo le età prestabilite.

Il c.d. "decreto vaccini", di cui al Decreto legge n. 73 del 07/06/2017, modificato dalla Legge di conversione n. 119 del 31/07/2017, ha successivamente reso obbligatorie, per i minori di 16 anni, dieci delle quattordici vaccinazioni già previste e ne ha fortemente raccomandate quattro ad offerta attiva e gratuita, al fine di contrastare un calo della copertura vaccinale media, che si era registrato a partire dal 2013 nel territorio nazionale, di conseguire gli obiettivi prioritari del PNPV 2017-2019 e di mantenere fede agli obblighi assunti a livello europeo e internazionale.

Con l'Intesa della Conferenza Stato-Regioni Rep. Atti n. 127/CSR del 06/08/2020, recepita con la D.G.R. n. 1866 del 29/12/2020, è stato approvato il nuovo "Piano Nazionale della Prevenzione (PNP) 2020-2025", che prevede, tra le altre cose, anche azioni di promozione dell'adesione consapevole ai programmi vaccinali nella popolazione generale e in specifici gruppi a rischio.

Al suddetto PNP è stata data attuazione, nella Regione Veneto, con il Piano Regionale Prevenzione (PRP) 2020-2025, approvato con la D.G.R. n. 1858 del 29/12/2021, che sottolinea la prioritaria importanza della tematica delle c.d. "malattie prevenibili da vaccino", anche in considerazione della crescente presenza di soggetti, nella popolazione generale e in specifici sottogruppi, affetti da patologie croniche o invalidanti che li espongono ad un rischio maggiore di contrarre malattie infettive invasive e/o sviluppare complicanze gravi.



La pandemia COVID-19 e la relativa campagna vaccinale di popolazione hanno dato una forte spinta verso una maggiore attenzione al tema del diritto prioritario alla vaccinazione dei soggetti fragili. Tali soggetti infatti, affetti da condizioni croniche, risultano maggiormente suscettibili alle malattie infettive o comunque a maggior rischio di forme gravi e di mortalità. In questo contesto si evidenziano le capacità organizzative e le competenze sempre crescenti in tema vaccinale acquisite dal SISP, necessarie all'organizzazione delle chiamate per coorte previste dal calendario e alla presa in carico dei soggetti a rischio con situazioni individuali che richiedono calendari complessi. Al contempo si sottolinea il ruolo dei Medici di Medicina Generale, dei Pediatri di Libera Scelta e dei Medici Specialisti nel promuovere l'adesione vaccinale in funzione delle condizioni individuali del paziente, nella partecipazione attiva e diretta ad alcune offerte vaccinali e nel favorire il recupero dei non aderenti alle chiamate in tutte le occasioni opportune.

Con l'Intesa della Conferenza Stato-Regioni Rep. Atti n. 193/CSR del 02/08/2023, che si intende recepire con la presente delibera, quale **Allegato "A"** al presente provvedimento, di cui costituisce parte integrante e sostanziale, sono stati approvati il nuovo "Piano nazionale di prevenzione vaccinale (PNPV) 2023-2025" e il documento recante "Calendario nazionale vaccinale".

Il suddetto Piano evidenzia come i benefici delle vaccinazioni, che si esplicano nella protezione sia del singolo individuo sia della collettività, assumono un grande valore dal punto di vista umano, etico e sociale. L'offerta delle vaccinazioni quindi, oltre e rispondere a considerazioni di costo-efficacia, deve garantire la migliore protezione possibile secondo principi di equità, efficacia, durata di protezione e adesione da parte della popolazione.

Nell'ambito della Regione del Veneto, i Servizi di Igiene e Sanità Pubblica (SISP) garantiscono sul territorio le competenze specialistiche in tema vaccinale e il coordinamento di tutte le offerte e degli attori coinvolti nella vaccinazione per gli aspetti di programmazione, organizzazione e monitoraggio.

Il modello organizzativo territoriale delle vaccinazioni in Regione Veneto è sempre più un modello a rete che deve tener conto delle caratteristiche del territorio e dove ogni SISP garantisce direttamente le chiamate attive e individua i percorsi vaccinali definendo l'organizzazione interna e/o promuovendo, in accordo con gli indirizzi regionali, collaborazioni con altre Strutture e Professionisti del territorio.

Come previsto dal nuovo Piano e nel contesto delle attività vaccinali del Dipartimento di Prevenzione, la Regione del Veneto riconosce l'attività di competenza del Medico specialista in Igiene e l'importanza di avviare un percorso di autonomia professionale per il personale del comparto, opportunamente formato e periodicamente a garanzia della sicurezza, dell'appropriatezza e della qualità dell'attività vaccinale. La figura dell'Assistente Sanitario viene riconosciuto quale professionista d'elezione per le attività di prevenzione, incluse le vaccinazioni.

A seguito dell'approvazione del nuovo PNPV 2023-2025, la Regione del Veneto - Direzione Prevenzione, Sicurezza Alimentare, Veterinaria, ha aggiornato i contenuti del "Calendario Vaccinale della Regione Veneto", di cui alla D.G.R. n. 411 del 26/02/2008 e ss.mm.ii., che è stato discusso e approvato dalla Commissione Regionale Vaccini, la cui composizione è stata da ultimo aggiornata con la D.G.R. n. 1201 del 16/08/2022.

Si propone, pertanto, all'approvazione della Giunta Regionale il nuovo "Calendario Vaccinale per età della Regione del Veneto", contenuto all'**Allegato "B"** al presente provvedimento, di cui costituisce parte integrante e sostanziale.

Tra le novità del nuovo Calendario Vaccinale vi è il rafforzamento dell'offerta della vaccinazione anti-meningococcica di tipo B, a seguito dei dati regionali di sorveglianza. Tali dati hanno evidenziato infatti, negli ultimi mesi, un aumento dell'incidenza di malattia batterica invasiva da *Neisseria meningitidis* di tipo B, che si concentra, in particolare, nella fascia di età 15-24 anni, anche in considerazione delle dinamiche sociali e relazionali che caratterizzano l'adolescenza. La malattia si caratterizza per forme particolarmente gravi che in alcuni casi possono portare al decesso.

La disponibilità del vaccino, nel contesto dell'epidemiologia regionale, consente di pianificare una strategia per ridurre il carico di patologia e i possibili decessi di giovani adulti (mortalità evitabile): l'impatto



drammatico della malattia in termini di potenziali anni di vita persi si configura come una priorità di sanità pubblica.

Da quanto sopra e così come previsto dal nuovo Piano, risulta evidente come, nel contesto delle malattie batteriche invasive e, nello specifico, delle malattie prevenibili con vaccinazione, la sorveglianza epidemiologica rappresenti una priorità. In particolare, questa attività di sorveglianza, che nella Regione Veneto è attiva già dal 2007, si inserisce nel contesto della sorveglianza delle malattie infettive, recentemente ridefinita con Decreto del Ministero della Salute del 07/03/2022, che nella sanità veneta ha visto l'attivazione del Sistema Informativo Regionale Malattie Infettive (SIRMI).

L'evoluzione tecnologica impone quindi una sempre maggiore integrazione dei sistemi di sorveglianza, anche nel contesto delle attività previste dal "Piano strategico-operativo regionale 2021-2023 recante indicazioni di preparazione e risposta ad una pandemia influenzale", di cui alla D.G.R. n. 187 del 28/09/2022.

Sempre in merito all'offerta vaccinale contro la meningite B infatti, già la Circolare del Ministero della Salute prot. n. 14381 del 09/05/2017 recante "Prevenzione e controllo delle malattie batteriche invasive prevenibili con vaccinazione" individuava la necessità di definire specifiche strategie di offerta vaccinale per la popolazione a rischio in caso di situazioni epidemiologiche specifiche, includendo nell'offerta vaccinale fasce di età non già incluse nel calendario per età.

Inoltre, il nuovo PNPV 2023-2025 indica che, in base alla situazione epidemiologica, la singola Regione/PA può integrare l'offerta per età della vaccinazione anti meningococco B.

Alla luce quindi di tali raccomandazioni - in relazione all'epidemiologia del meningococco B degli ultimi mesi in Veneto - e al necessario rafforzamento della relativa sorveglianza e della prevenzione, la Regione del Veneto - Direzione Prevenzione, Sicurezza Alimentare, Veterinaria - ha elaborato il documento, denominato "Azioni di sanità pubblica e offerta vaccinale per la prevenzione delle forme invasive di *Neisseria Meningitidis* di tipo B nella Regione del Veneto", contenuto nell'**Allegato "C"** al presente provvedimento, di cui costituisce parte integrante e sostanziale. Nel documento sono delineate in particolare:

- le strategie vaccinali di offerta attiva, con chiamata per coorte di nascita, rivolta ai nuovi 14enni;
- le strategie vaccinali di offerta passiva per la popolazione adolescente e giovane adulta, anche attraverso l'organizzazione di giornate di vaccinazione ad hoc;
- le strategie di rafforzamento della sorveglianza epidemiologica attraverso l'attivazione, da parte di Azienda Zero, di un'integrazione tra il Sistema Informativo Regionale Malattie Infettive e i flussi informativi dei sistemi informativi di laboratorio di microbiologia, per tutte le malattie infettive soggette a notifica incluse le malattie batteriche invasive.

Gli oneri derivanti dall'estensione dell'offerta vaccinale anti-meningococcica di tipo B ai soggetti della fascia di età interessate dall'offerta passiva (coorti di nascita dal 1997 al 2008) e ai nuovi 14enni, in occasione della chiamata attiva già programmata dal Calendario Vaccinale Regionale (a partire dalla coorte 2009 oggetto di chiamata nel corrente anno) trovano copertura sui bilanci delle Aziende ULSS, a valere sulle risorse indistinte del FSR e anche quelle vincolate.

I gruppi di popolazione a rischio per patologia sono costituiti da persone che presentano particolari condizioni morbose (es. asplenia anatomica o funzionale, trapianto di midollo osseo, trapianto d'organo, neoplasia solide ed ematologiche, patologie che comportino un'immunocompromissione primaria o secondaria, insufficienza renale in trattamento dialitico, cirrosi epatica, patologie cardiovascolari, respiratorie o metaboliche di interesse) che li espongono ad un aumentato rischio di contrarre malattie infettive e/o di sviluppare complicanze gravi.

In linea con le indicazioni nazionali, già da alcuni anni i Piani Regionali della Prevenzione hanno affiancato, accanto ai programmi vaccinali universali, dei programmi specifici e mirati per gruppi più vulnerabili e/o a rischio. L'offerta vaccinale rivolta ai soggetti a rischio è prevista dai Livelli Essenziali di Assistenza (LEA) vigenti.



In particolare, le ultime indicazioni regionali relative alla vaccinazione di soggetti a rischio hanno riguardato l'offerta vaccinale dei vaccini anti-HPV ed anti-Herpes Zoster, di cui rispettivamente alla D.G.R. n. 391 del 07/04/2023 e alla D.G.R. n. 1575 del 11/11/2021.

Inoltre, nel Piano Regionale della Prevenzione (PRP) 2020-2025 è stato declinato uno specifico Programma (denominato PL14), che mira a rafforzare le strategie vaccinali rivolte ai soggetti affetti da patologie o condizioni di aumentato rischio.

Pertanto, la Direzione Prevenzione, Sicurezza Alimentare, Veterinaria ha elaborato il documento recante "Offerta vaccinale per condizione di rischio", contenuto nell'**Allegato "D"** al presente provvedimento, di cui costituisce parte integrante e sostanziale. Il documento è stato condiviso con le principali reti regionali di patologia e successivamente discusso e approvato in sede di Commissione Regionale Vaccini.

Il suddetto documento, che è stato prodotto anche con la partecipazione dei Referenti della Profilassi Vaccinale dei Servizi di Igiene e Sanità Pubblica (SISP) delle Aziende ULSS, rappresenta uno strumento di indirizzo regionale per l'offerta vaccinale rivolta a questi gruppi target. Contiene, infatti, le raccomandazioni per la somministrazione delle vaccinazioni a soggetti che presentano patologie e/o condizioni cliniche di aumentato rischio.

In particolare, le schede e i calendari proposti nel documento di cui all'Allegato "C" propongono il percorso vaccinale per le diverse condizioni di rischio, indicando le vaccinazioni prioritariamente raccomandate nelle diverse condizioni di suscettibilità alle infezioni e promuovendo una programmazione che favorisca le co-somministrazioni e razionalizzi le tempistiche nel rispetto degli intervalli minimi, al fine di garantire un'immunizzazione sicura, efficace e tempestiva.

In linea con quanto già previsto dalla DGR n. 1564 del 26 agosto 2014, per migliorare l'offerta vaccinale ai soggetti con condizioni di rischio che richiedono calendari più complessi, le vaccinazioni sono effettuate preferenzialmente presso gli ambulatori vaccinali dei SISP. In questo contesto quindi, i SISP dovranno attivare un "Ambulatorio vaccinale" dedicato ai soggetti con condizioni di aumentato rischio, individuando un referente medico per lo stesso, per far fronte a situazioni cliniche che possono richiedere valutazioni complesse: le situazioni più complesse richiedono infatti una presa in carico da parte del Medico vaccinatore - in collaborazione con il medico specialista di riferimento - e la definizione di un calendario vaccinale personalizzato.

Dovranno, inoltre, essere individuate forme di collaborazione tra i SISP e le Direzioni Mediche della stessa ULSS - in particolare degli ospedali Hub - e dell'Azienda Ospedaliera presente sul territorio, al fine di garantire l'attività di tale "Ambulatorio Vaccinale" anche direttamente nel contesto ospedaliero. In questo caso, sempre con il coordinamento del SISP, potranno essere inviati per la presa in carico vaccinale, i soggetti seguiti dai diversi servizi specialistici, incluse anche le vaccinazioni post-partum. Inoltre, per i soggetti HIV positivi e affetti da AIDS si raccomanda che tale attività possa avvenire, ove opportuno, direttamente nel contesto della U.O. di Malattie Infettive.

Le Aziende individueranno progressivamente percorsi e strumenti per la presa in carico vaccinale dei soggetti con condizioni di aumentato rischio, tenendo in considerazione la definizione di percorsi locali, le condizioni cliniche che presentano rischio maggiore per malattia grave e la disponibilità delle formulazioni vaccinali. Azienda Zero promuoverà l'adeguamento degli strumenti regionali per favorire il rafforzamento di percorsi e modalità omogenee sul territorio regionale. Tali percorsi dovranno essere definiti con il coordinamento del SISP territorialmente competente e, ove opportuno, con il coinvolgimento delle Direzioni Mediche Ospedaliere, della Medicina Generale, della Pediatria di Libera Scelta e dei Medici Specialisti di branca.

Nel contesto di questa Rete di offerta, si inserisce quindi anche il modello di tipo "hub and spoke" previsto dal PNPV 2023-25, in cui si rinforza - dove necessaria - la capillarità dell'offerta nei vari setting (spoke) e al contempo il SISP garantisce il riferimento (hub) in tema vaccinale sia per il coordinamento delle attività e che per la valutazione delle situazioni di offerta vaccinale più complesse. Tale modello consente di perseguire in tutta la rete di offerta principi di sicurezza, appropriatezza, equità e qualità, perseguendo l'efficienza organizzativa e al contempo promuovendo, dove necessario, la capillarità dei punti vaccinali.



In considerazione di queste offerte sempre più rilevanti rivolte a specifici gruppi target per condizioni di rischio o per abitudini comportamentali, le Aziende Sanitarie garantiranno, nel contesto del Software dell'Anagrafe Vaccinale Regionale, la tracciabilità delle motivazioni e delle condizioni di rischio per cui le vaccinazioni vengono somministrate, secondo le modalità predisposte da Azienda Zero, anche ai fini di successiva rendicontazione economica prevista dal monitoraggio del nuovo PNPV. Tutto ciò dovrà avvenire nel rispetto della normativa vigente in materia di protezione dei dati personali.

Con riferimento al “Tariffario Unico Regionale delle prestazioni rese dai Dipartimenti di Prevenzione delle Aziende Ulss del Veneto”, riformulato da ultimo con la D.G.R. n. 2714 del 29/12/2014, è stata prevista una specifica sezione dedicata al “Tariffario Vaccinale” (Allegato “B”), nella quale sono inserite anche le vaccinazioni somministrate su richiesta, non previste nei LEA o non inserite nel calendario vaccinale vigente o non incluse tra quelle raccomandate per i soggetti a rischio; in tali ipotesi, le vaccinazioni sono somministrate con la partecipazione della spesa a carico dell’utente.

Ritenuto opportuno, in considerazione del fatto che trattasi di disposizioni riferite all'anno 2014, aggiornarne i contenuti del citato "Tariffario Vaccinale", con il presente provvedimento si intende approvare il nuovo “Tariffario delle Vaccinazioni della Regione del Veneto”, quale **Allegato “E”** al presente provvedimento di cui costituisce parte integrante e sostanziale. Esso sostituisce integralmente l’Allegato “B” della citata D.G.R. n. 2714/2014.

Il relatore conclude la propria relazione e propone all'approvazione della Giunta regionale il seguente provvedimento.

LA GIUNTA REGIONALE

UDITO il relatore, il quale dà atto che la struttura competente ha attestato, con i visti rilasciati a corredo del presente atto, l'avvenuta regolare istruttoria della pratica, anche in ordine alla compatibilità con la vigente legislazione statale e regionale, e che successivamente alla definizione di detta istruttoria non sono pervenute osservazioni in grado di pregiudicare l'approvazione del presente atto;

VISTO il DPCM del 12/01/2017;

VISTO il Decreto legge n. 73 del 07/06/2017, modificato dalla Legge di conversione n. 119 del 31/07/2017;

VISTO il Decreto del Ministero della Salute del 07/03/2022;

VISTE l’Intesa della Conferenza Stato-Regioni Rep. Atti n. 127/CSR del 06/08/2020, l’Intesa della Conferenza Stato-Regioni Rep. Atti n. 193/CSR del 02/08/2023;

VISTO l’articolo 2, comma 2 della L.R. n. 54 del 31/12/2012;

VISTE la D.G.R. n. 411 del 26/02/2008 e ss.mm.ii., la D.G.R. n. 1564 del 26/08/2014, la D.G.R. n. 1866 del 29/12/2020, la D.G.R. n. 1575 del 11/11/2021, la D.G.R. n. 1858 del 29/12/2021, la D.G.R. n. 1201 del 16/08/2022, la D.G.R. n. 187 del 28/09/2022, la D.G.R. n. 391 del 07/04/2023;

DELIBERA

1. di approvare le premesse, quale parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;
2. di recepire l’Intesa della Conferenza Stato-Regioni Rep. Atti n. 193/CSR del 02/08/2023, contenuta all’**Allegato “A”** al presente provvedimento, di cui costituisce parte integrante e sostanziale, con la quale sono stati approvati il documento recante “Piano nazionale di prevenzione vaccinale (PNPV) 2023-2025” e il documento recante “Calendario nazionale vaccinale”;



3. di approvare il nuovo “Calendario vaccinale per età nella Regione del Veneto”, contenuto all’**Allegato “B”** al presente provvedimento, di cui costituisce parte integrante e sostanziale;
4. di approvare il documento, denominato “Azioni di sanità pubblica e offerta vaccinale per la prevenzione delle forme invasive di Neisseria Meningitidis di tipo B nella Regione del Veneto”, contenuto all’**Allegato “C”** al presente provvedimento, di cui costituisce parte integrante e sostanziale;
5. di disporre il rafforzamento dell’offerta vaccinale anti-meningococcica di tipo B ai soggetti della fascia di età 15-24 anni, attivando un’offerta passiva e gratuita per tutti i soggetti residenti e domiciliati nella Regione Veneto e nati dal 1997 al 2008 e una offerta attiva e gratuita ai nuovi 14enni, in occasione della chiamata attiva già programmata dal Calendario Vaccinale Regionale (a partire dalla coorte 2009 oggetto di chiamata nel corrente anno);
6. di disporre che gli oneri derivanti dall’estensione dell’offerta vaccinale anti-meningococcica di tipo B ai soggetti della fascia di età 15-24 anni (coorti di nascita dal 1999 al 2008) e ai nuovi 14enni, in occasione della chiamata attiva già programmata dal Calendario Vaccinale Regionale (a partire dalla coorte 2009 oggetto di chiamata nel corrente anno) trovano copertura sui bilanci delle Aziende ULSS, a valere sulle risorse indistinte del FSR e di quelle vincolate;
7. di dare atto che la sorveglianza epidemiologica dovrà rafforzarsi in ragione del percorso, già avviato a livello regionale e coordinato da Azienda Zero, rendendo operativa l’integrazione tra il Sistema Informativo Regionale Malattie Infettive e i flussi informativi dei sistemi informativi di laboratorio di microbiologia per tutte le malattie infettive soggette a notifica, incluse le malattie batteriche invasive;
8. di approvare il documento “Offerta vaccinale per condizione di rischio”, contenuto all’**Allegato “D”** al presente provvedimento, di cui costituisce parte integrante e sostanziale;
9. di disporre che ogni Azienda Sanitaria individui progressivamente percorsi e strumenti per la presa in carico vaccinale dei soggetti con condizioni di aumentato rischio, tenendo in considerazione l’organizzazione locale, le condizioni cliniche che presentano rischio maggiore per malattia grave e la disponibilità delle formulazioni vaccinali;
10. di dare atto che i percorsi di cui al punto 9) dovranno essere definiti con il coordinamento del SISP territorialmente competente e, ove opportuno, con il coinvolgimento delle Direzioni Mediche Ospedaliere, della Medicina Generale, dei Pediatri di Libera Scelta e dei Medici Specialisti di branca;
11. di disporre che i Servizi di Igiene e Sanità Pubblica (SISP) delle Aziende ULSS attivino, anche in collaborazione con le Direzioni Mediche Ospedaliere delle stesse ULSS e dell’Azienda Ospedaliera presente sul territorio, un ambulatorio vaccinale specialistico dedicato ai soggetti con condizioni di aumentato rischio, in particolare per le situazioni cliniche che prevedono calendari vaccinali e valutazioni complesse, individuando un referente medico;
12. di disporre che Azienda Zero predisponga e mantenga aggiornata nel Software dell’Anagrafe Veneto Regionale una idonea modalità per garantire la tracciabilità delle vaccinazioni effettuate dalle Aziende ULSS in ragione delle condizioni di rischio individuale, nel rispetto della normativa vigente in materia di protezione dei dati personali;
13. di disporre che ogni Aziende Sanitaria garantisca, nel contesto del Software dell’Anagrafe vaccinale Regionale, la tracciabilità delle vaccinazioni effettuate in ragione delle condizioni di rischio individuale, secondo le modalità predisposte da Azienda Zero anche ai fini di successiva rendicontazione economica;
14. di approvare il nuovo “Tariffario delle Vaccinazioni della Regione del Veneto”, quale **Allegato “E”** al presente provvedimento di cui costituisce parte integrante e sostanziale, che sostituisce integralmente l’Allegato "B" della D.G.R. n.2714/2014;
15. di dare atto che il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale;



16. di incaricare la Direzione Prevenzione, Sicurezza Alimentare, Veterinaria all'esecuzione del presente atto;

17. di pubblicare il presente provvedimento sul Bollettino Ufficiale Regionale.

IL VERBALIZZANTE
Segretario della Giunta Regionale
f.to - Dott. Lorenzo Traina -





Presidenza del Consiglio dei ministri

CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI TRA LO STATO,
LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO

Intesa, ai sensi dell'articolo 8, comma 6, della legge 5 giugno 2003, n. 131, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, sul documento recante "Piano nazionale di prevenzione vaccinale (PNPV) 2023-2025" e sul documento recante "Calendario nazionale vaccinale".

Rep. atti n. 193/CSR del 2 agosto 2023

LA CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI TRA LO STATO, LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO

Nell'odierna seduta del 2 agosto 2023:

VISTO l'articolo 8, comma 6, della legge 5 giugno 2003, n. 131, il quale prevede che, in sede di Conferenza Stato-Regioni, il Governo può promuovere la stipula di intese dirette a favorire l'armonizzazione delle rispettive legislazioni o il raggiungimento di posizioni unitarie o il conseguimento di obiettivi comuni;

VISTO il decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, recante "Codice in materia di protezione dei dati personali, recante disposizioni per l'adeguamento dell'ordinamento nazionale al regolamento (UE) n. 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE", e, in particolare l'articolo 2-ter, comma 1-bis, secondo cui il trattamento dei dati personali da parte di un'amministrazione pubblica è anche consentito se necessario per l'adempimento di un compito svolto nel pubblico interesse o per l'esercizio di pubblici poteri ad esse attribuiti, nel rispetto dell'articolo 6 del Regolamento (CE) 27/04/2016, n. 2016/679/UE;

VISTO l'articolo 1, comma 408, della legge 11 dicembre 2016, n. 232, che prevede, nell'ambito del finanziamento del Servizio sanitario nazionale, una specifica finalizzazione pari a 186 milioni di euro a decorrere dall'anno 2019, per il concorso al rimborso alle Regioni per l'acquisto di vaccini ricompresi nel nuovo Piano nazionale vaccini;

VISTE le seguenti intese sancite in sede di Conferenza Stato-Regioni:

- Rep. atti n. 157/CSR del 7 settembre 2016, sullo schema di decreto del Presidente del Consiglio dei ministri di aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza (LEA) e, in particolare, l'articolo 4 e l'Allegato B, nonché l'Allegato 1, sezione A3;
- Rep. atti n. 10/CSR del 19 gennaio 2017, sul documento recante "Piano nazionale di prevenzione vaccinale 2017-2019";
- Rep. atti n. 209/CSR del 18 dicembre 2019, concernente il nuovo Patto per la salute per gli anni 2019-2021;
- Rep. atti n. 127/CSR del 6 agosto 2020, concernente il Piano nazionale della prevenzione (PNP) 2020-2025;
- Rep. atti n. 33/CSR del 25 marzo 2021, sulla proroga del documento recante "Piano nazionale della prevenzione vaccinale PNPV 2017 -2019";



b9a6a596



*Presidenza del Consiglio dei ministri*CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI TRA LO STATO,
LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO

PRESO ATTO che le attività di cui alla suddetta intesa Rep. atti n. 33/CSR del 25 marzo 2021, nelle more dell'approvazione del nuovo Piano nazionale della prevenzione vaccinale, sono proseguite nel corso dell'anno 2022;

CONSIDERATA la necessità di poter aggiornare periodicamente il Calendario vaccinale, in base allo sviluppo delle evidenze scientifiche, e la conseguente predisposizione del Calendario vaccinale stesso come documento distinto rispetto al Piano;

VISTA la nota del 19 gennaio 2023, acquisita con prot. DAR n. 2131 del 20 gennaio 2023, con la quale il Ministero della salute ha inviato lo schema di intesa in oggetto, con il Piano e il Calendario vaccinale, ai fini del perfezionamento dell'intesa in sede di Conferenza Stato-Regioni;

VISTA la nota del 24 gennaio 2023, acquisita in pari data al protocollo DAR n. 2481, con la quale lo schema di intesa, con il Piano e il Calendario vaccinale, è stato diramato alle Regioni e Province autonome di Trento e di Bolzano ed è stata convocata una riunione tecnica per il 2 febbraio 2023;

VISTA la nota del 31 gennaio 2023, acquisita in pari data al protocollo DAR n. 3181, con la quale l'ufficio per il coordinamento delle attività della segreteria di questa Conferenza ha diramato la documentazione inviata in pari data dalla Commissione salute della Conferenza delle Regioni e delle Province autonome, relativa alle osservazioni formulate dal Coordinamento dell'area tecnica della prevenzione e sanità pubblica della medesima Conferenza al provvedimento in oggetto;

CONSIDERATI gli esiti della citata riunione del 2 febbraio 2023, nel corso della quale si è svolto tra le Regioni e i Ministeri interessati un confronto proficuo sulle proposte emendative dello schema di intesa e del Piano e Calendario vaccinale;

VISTA la nota del 15 marzo 2023, acquisita con prot. DAR n. 7489, con la quale il Ministero della salute ha inviato lo schema di intesa e una versione aggiornata del Piano e del Calendario vaccinale, predisposta in accordo con il Coordinamento interregionale prevenzione della Conferenza delle Regioni e delle Province autonome in esito alla citata riunione del 2 febbraio e alle ulteriori interlocuzioni intercorse, diramata in pari data dall'ufficio per il coordinamento delle attività della segreteria di questa Conferenza, con nota prot. DAR n. 7493, alle Regioni e Province autonome di Trento e di Bolzano, con contestuale convocazione di una riunione per il 17 marzo 2023;

CONSIDERATI gli esiti della suddetta riunione tecnica, nel corso della quale sono state discusse anche le osservazioni trasmesse dal Coordinamento dell'area prevenzione e sanità pubblica della Conferenza delle Regioni e delle Province autonome per le vie brevi e acquisite con prot. DAR n. 7676 del 17 marzo 2023;

VISTA la nota del 21 marzo 2023, acquisita con prot. DAR n. 7917, con la quale il Ministero della salute ha inviato una ulteriore versione modificata dello schema di intesa e dei documenti allegati, diramati con nota prot. DAR n. 7918, in pari data, alle Regioni e Province autonome di Trento e di Bolzano, con richiesta di formale assenso tecnico;



b9a6a596



*Presidenza del Consiglio dei ministri*CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI TRA LO STATO,
LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO

VISTA la nota del 21 marzo 2023, acquisita con prot. DAR n. 8004 del 22 marzo 2023, con la quale il Coordinamento tecnico della Commissione salute della Conferenza delle Regioni e delle Province autonome ha comunicato l'assenso tecnico *“preso atto della conferma della disponibilità del finanziamento annuo di 186 milioni previsto dalla Legge n. 232/2016 articolo 1, comma 408 per tutta la vigenza del Piano vaccinale, dell'impegno ad attivare il monitoraggio dell'implementazione del Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale 2023-2025 ed a finanziare attraverso adeguate risorse aggiuntive gli eventuali maggiori costi sostenuti a partire dall'anno 2023 per effetto dell'ampliamento dell'offerta vaccinale e delle azioni necessarie per assicurare la copertura vaccinale a tutti i soggetti a rischio”*;

VISTA la nota del 23 marzo 2023, acquisita al protocollo DAR n. 8116, con la quale l'ufficio per il coordinamento delle attività della segreteria di questa Conferenza ha diramato la citata nota di assenso tecnico della Commissione salute della Conferenza delle Regioni e delle Province autonome, con richiesta al Ministero della salute e al Ministero dell'economia e delle finanze di formale riscontro;

VISTO il parere del Ministero dell'economia e delle finanze in data 31 marzo 2023, acquisito in pari data con prot. DAR n. 8661, ove si fa presente, tra l'altro, di *“non avere osservazioni da formulare ai fini dell'ulteriore corso del provvedimento, subordinatamente all'eliminazione dallo schema di intesa delle seguenti parole «e ferma restando l'attivazione di un processo di monitoraggio delle attività di offerta vaccinale al fine della valutazione di un eventuale finanziamento aggiuntivo per far fronte alle spese anche già sostenute emerse in fase attuativa a partire dall'anno 2023»”*;

VISTA la nota in data 3 aprile 2023, prot. DAR n. 8749, con la quale il suddetto parere è stato portato a conoscenza del Ministero della salute e delle Regioni, con contestuale convocazione di una riunione tecnica per il 27 aprile 2023, al fine di addivenire ad un testo condiviso dello schema di intesa;

VISTA la nota del 4 aprile 2023, acquisita con prot. DAR n. 8896, con la quale il Ministero della salute ha inviato una nuova versione della bozza dello schema di intesa, modificata a seguito di quanto richiesto dal Ministero dell'economia e delle finanze con la citata nota del 31 marzo 2023 e dei relativi Piani allegati, diramata alle Regioni e Province autonome di Trento e di Bolzano con nota DAR prot. n. 8898, con annullamento della prevista riunione tecnica e richiesta di comunicazione del formale assenso tecnico;

VISTA la comunicazione del 21 aprile 2023, acquisita con prot. DAR n. 10423, con la quale la Commissione salute della Conferenza delle Regioni e delle Province autonome ha inviato parere tecnico favorevole condizionato all'intesa: *“preso atto della conferma della finalizzazione del finanziamento annuo di 186 milioni a valere sul finanziamento del SSN previsto dalla Legge n. 232/2016 articolo 1, comma 408, per tutta la vigenza del Piano vaccinale, preso atto dell'attivazione di uno specifico monitoraggio dell'applicazione e del raggiungimento degli obiettivi del Piano vaccinale, tenuto conto delle decisioni assunte dalla Commissione Salute nella seduta dello scorso 18 aprile, il Coordinamento tecnico della Commissione Salute comunica il parere favorevole all'Intesa sul Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (PNPV) 2023-2025*



b9a6a596



*Presidenza del Consiglio dei ministri*CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI TRA LO STATO,
LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO

condizionato allo stanziamento di congrue risorse finanziarie aggiuntive necessarie per finanziare i maggiori costi sostenuti a partire dall'anno 2023 per implementare il nuovo Piano vaccinale attesa la previsione dell'allargamento dell'offerta vaccinale e del numero di vaccini da somministrare per assicurare la copertura vaccinale a tutti i soggetti a-rischio", diramato, con nota del 2 maggio 2023, prot. DAR n. 10839, ai Ministeri interessati, congiuntamente alla istanza di correzione di un errore materiale, acquisita con prot. DAR n. 10246 del 19 aprile 2023;

VISTA la nota del 5 maggio 2023, acquisita con prot. DAR n. 11191, con la quale il Ministero della salute ha inviato una versione aggiornata del relativo Piano e Calendario, nonché dello schema di intesa, nella versione concordata con il Ministero dell'economia e delle finanze;

VISTA la nota in data 9 maggio 2023, acquisita con prot. DAR n. 11426 del 10 maggio 2023, con la quale la Commissione salute della Conferenza delle Regioni e delle Province autonome ha espresso il "*parere favorevole all'Intesa subordinatamente all'impegno del Governo a finanziare gli eventuali maggiori costi che dovessero emergere in esito al monitoraggio della spesa per l'implementazione del nuovo Piano vaccinale, sostenuti a partire dall'anno 2023. Alla ripartizione del finanziamento degli eventuali maggiori costi vaccinali accedono tutte le Regioni e le Province Autonome, in deroga alle disposizioni legislative che stabiliscono per le Autonomie speciali il concorso regionale e provinciale al finanziamento sanitario corrente*";

VISTA la nota del 10 maggio 2023, prot. DAR n. 11428, con la quale l'ufficio per il coordinamento delle attività della segreteria di questa Conferenza ha diramato il suddetto parere al Ministero della salute e al Ministero dell'economia e delle finanze;

CONSIDERATO che il provvedimento, iscritto all'ordine del giorno della seduta della Conferenza Stato-Regioni del 24 maggio 2023 - nel corso della quale le Regioni hanno confermato la richiesta già espressa con nota del 10 maggio 2023 e consegnato un documento - è stato rinviato;

VISTA la nota in data 25 maggio 2023, prot. DAR n. 12391, con la quale è stata diramata dall'ufficio per il coordinamento delle attività della segreteria di questa Conferenza copia del documento consegnato dalle Regioni nel corso della suddetta seduta, con richiesta al Ministero della salute e al Ministero dell'economia e delle finanze di far conoscere gli esiti degli approfondimenti, al fine del prosieguo dell'iter istruttorio in sede di Conferenza;

VISTA la nota del 23 giugno 2023, acquisita al protocollo DAR n. 14563, con la quale il Ministero della salute ha chiesto di iscrivere lo schema di intesa in oggetto all'ordine del giorno della Conferenza del 12 luglio 2023, al fine di addivenire all'approvazione del Piano e del Calendario vaccinale in tempi rapidi e ha trasmesso contestualmente in allegato, tra l'altro, la nota del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 giugno 2023, concernente la proposta di inserimento al secondo periodo del dispositivo dello schema di intesa della seguente frase: "*All'attuazione della presente Intesa si provvede nei limiti delle risorse umane, finanziarie e strumentali disponibili a legislazione vigente e, comunque, senza nuovi o maggiori oneri per la finanza pubblica, ferma restando l'attivazione del monitoraggio previsto nel Piano, ivi compresa la valutazione del relativo impatto economico finanziario, funzionale alle successive valutazioni politiche del Governo*";



b9a6a596



*Presidenza del Consiglio dei ministri*CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI TRA LO STATO,
LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO

VISTA la nota dell'ufficio per il coordinamento delle attività della segreteria di questa Conferenza del 26 giugno 2023, prot. DAR. n. 14625, con la quale è stata diramata la suddetta documentazione, con richiesta al Ministero della salute di inviare la versione definitiva del testo dello schema di intesa;

VISTA la nota del 27 giugno 2023, acquisita al protocollo DAR n. 14818 del 28 giugno, con la quale il Ministero della salute ha inviato la bozza dello schema di intesa, che prende atto di quanto indicato dal Ministero dell'economia e delle finanze, con il Piano e il Calendario vaccinale;

VISTA la nota del 28 giugno 2023, prot. DAR n. 14820, con la quale l'ufficio di coordinamento delle attività della segreteria di questa Conferenza ha diramato il suddetto ultimo schema di intesa, con richiesta alle Regioni del formale assenso tecnico;

CONSIDERATO che il punto, iscritto all'ordine del giorno della seduta di questa Conferenza del 12 luglio 2023, è stato rinviato;

CONSIDERATO che, nel corso dell'odierna seduta, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, con riferimento all'ultima stesura del provvedimento diramata con nota del 28 giugno 2023, hanno espresso avviso favorevole all'intesa condizionato all'accoglimento della seguente riformulazione nel secondo capoverso del deliberato dell'intesa, che così recita: *“All’attuazione della presente intesa si provvede nei limiti delle risorse umane, finanziarie e strumentali disponibili a legislazione vigente e, comunque, senza nuovi o maggiori oneri per la finanza pubblica, ferma restando l’attivazione del monitoraggio previsto nel Piano, ivi compreso il monitoraggio della spesa, funzionale ad assicurare le successive valutazioni politiche del Governo, in ordine comunque alla congruità delle risorse a disposizione e per valutare la possibilità di reperire ulteriori risorse in caso di eventuali maggiori costi. Alla ripartizione del finanziamento degli eventuali maggiori costi vaccinali accedono tutte le Regioni e le Province Autonome, in deroga alle disposizioni legislative che stabiliscono per le Autonomie speciali il concorso regionale e provinciale al finanziamento sanitario corrente”*;

CONSIDERATO, altresì, che i rappresentanti del Ministero della salute e del Ministero dell'economia e delle finanze, nel corso dell'odierna seduta di questa Conferenza, hanno accolto la suddetta condizione;

ACQUISITO, quindi, l'assenso del Governo;

SANCISCE INTESA

ai sensi dell'articolo 8, comma 6, della legge 5 giugno 2003, n. 131, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, sul documento recante “Piano nazionale di prevenzione vaccinale (PNPV) 2023-2025” e sul documento recante “Calendario nazionale vaccinale”, che, allegati A) e B) al presente atto, ne costituiscono parte integrante;

all'attuazione della presente intesa si provvede nei limiti delle risorse umane, finanziarie e strumentali disponibili a legislazione vigente e, comunque, senza nuovi o maggiori oneri per la finanza pubblica, ferma restando l'attivazione del monitoraggio previsto nel Piano, ivi compreso il monitoraggio della spesa, funzionale ad assicurare le successive valutazioni politiche del Governo,



b9a6a596





Presidenza del Consiglio dei ministri

CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI TRA LO STATO,
LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO

in ordine comunque alla congruità delle risorse a disposizione e per valutare la possibilità di reperire ulteriori risorse in caso di eventuali maggiori costi. Alla ripartizione del finanziamento degli eventuali maggiori costi vaccinali accedono tutte le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, in deroga alle disposizioni legislative che stabiliscono per le autonomie speciali il concorso regionale e provinciale al finanziamento sanitario corrente.

Il Segretario
Cons. Paola D'Avena

Il Presidente
Ministro Roberto Calderoli



Firmato digitalmente da
D'AVENA PAOLA
C=IT
O= PRESIDENZA CONSIGLIO DEI
MINISTRI



Firmato digitalmente da
CALDEROLI ROBERTO
C=IT
O= PRESIDENZA CONSIGLIO DEI
MINISTRI

SLR/AC



b9a6a596



Allegato A)

Piano Nazionale Prevenzione Vaccinale

PNPV 2023-2025

21 marzo 2023

[Handwritten mark]



b9a6a596



SOMMARIO

ACRONIMI----- 3

CONTESTO----- 4

 Piano d’azione Europeo per le vaccinazioni 2015-2020 (EVAP)----- 5

 Agenda dell’OMS sull’immunizzazione 2030----- 6

 Agenda europea dell’OMS sull’immunizzazione 2030----- 7

 Piano Nazionale della Prevenzione 2020-2025----- 8

 Il valore etico e sociale delle vaccinazioni----- 9

 Le coperture vaccinali----- 11

 Sicurezza dei vaccini e Vaccinovigilanza----- 12

 Contrasto all’antibiotico-resistenza----- 14

SCOPO----- 16

OBIETTIVI E STRATEGIE----- 18

 MANTENERE LO STATUS POLIO-FREE----- 19

 RAGGIUNGERE E MANTENERE L’ELIMINAZIONE DI MORBILLO E ROSOLIA----- 21

 RAFFORZARE LA PREVENZIONE DEL CANCRO DELLA CERVICE UTERINA E DELLE ALTRE MALATTIE HPV
CORRELATE----- 23

 RAGGIUNGERE E MANTENERE LE COPERTURE VACCINALI TARGET RAFFORZANDO GOVERNANCE, RETI E
PERCORSI DI PREVENZIONE VACCINALE----- 25

 PROMUOVERE INTERVENTI VACCINALI NEI GRUPPI DI POPOLAZIONE AD ALTO RISCHIO PER PATOLOGIA,
FAVORENDO UN APPROCCIO CENTRATO SULLE ESIGENZE DEL CITTADINO/PAZIENTE----- 27

 RIDURRE LE DISEGUAGLIANZE E PREVEDERE AZIONI PER I GRUPPI DI POPOLAZIONE DIFFICILMENTE
RAGGIUNGIBILI E/O CON BASSA COPERTURA VACCINALE----- 28

 COMPLETARE L’INFORMATIZZAZIONE DELLE ANAGRAFI VACCINALI REGIONALI E METTERE A REGIME
L’ANAGRAFE VACCINALE NAZIONALE----- 30

 MIGLIORARE LA SORVEGLIANZA DELLE MALATTIE PREVENIBILI DA VACCINO----- 32

 RAFFORZARE LA COMUNICAZIONE IN CAMPO VACCINALE----- 33

 PROMUOVERE NEI PROFESSIONISTI SANITARI LA CULTURA DELLE VACCINAZIONI E LA FORMAZIONE IN
VACCINOLOGIA----- 36

MONITORAGGIO----- 38

ALLEGATO 1: Modalità di gestione e flussi informativi per le emergenze connesse ai vaccini (ritiri e
sospensioni cautelative, carenze)----- 39

ALLEGATO 2: Esempio di contenuti, fasi di pianificazione, management e valutazione dei risultati di una
campagna comunicativa----- 40

ALLEGATO 3: esempio di obiettivi, contenuti, risultati attesi e gruppi target di un corso integrato di
vaccinologia di base----- 41

M.



b9a6a596



ACRONIMI

ABR	Antibioticoresistenza (<i>Antibiotic Resistance</i>)
ADO	Attività didattiche opzionali
AEFI	Eventi avversi temporalmente associati a vaccinazione (<i>Adverse events following immunisation</i>)
AIFA	Agenzia Italiana del Farmaco
AMR	Resistenza agli antimicrobici (<i>Antimicrobial resistance</i>)
ASL	Azienda Sanitaria Locale
AVN	Anagrafe vaccinale Nazionale
BPCO	Broncopneumopatia cronica ostruttiva
CCM	Centro Nazionale per la Prevenzione e il Controllo delle malattie- Ministero della Salute
CFSMG	Corso di formazione specifica in Medicina Generale
CIP	Coordinamento Interregionale Prevenzione
CNB	Comitato Nazionale di Bioetica
CV	Coperture vaccinali
cVDPV	Poliovirus circolanti derivati da vaccino
ECDC	Centro europeo per la prevenzione e controllo delle malattie infettive (<i>European Center for disease prevention and control – Stockholm</i>)
ECM	Educazione Continua in Medicina
EIA2030	Agenda europea per l'immunizzazione 2030
EMA	Agenzia Europea dei Farmaci (<i>European Medicine Agency</i>)
ETAGE	Gruppo consultivo tecnico europeo di esperti sull'immunizzazione (<i>European Technical Advisory Group of Experts on Immunization</i>)
EVAP	Piano di azione Europeo per la vaccinazione (<i>European Vaccine Action Plan</i>) 2015–2020
GAVI	Alleanza globale per i vaccini e la immunizzazione (<i>Global Alliance for Vaccines and Immunization</i>)
HBV	Vaccino dell'epatite B
HIV	Virus dell'immunodeficienza umana
HPV	Papilloma virus
IA2030	Agenda dell'OMS sull'immunizzazione 2030
GVAP	Piano di Azione Globale sui vaccini dell'OMS. (<i>Global Vaccine Action Plan</i>)
HL	Alfabetizzazione sanitaria. (<i>Health Literacy</i>)
HTA	<i>Health Technology Assessment</i>
HTR	Hard to reach (riferito a gruppi di popolazione difficilmente raggiungibili)
MMG	Medici di medicina Generale
MPR	Vaccino contro Morbillo Parotite Rosolia
NITAG	Gruppo tecnico consultivo nazionale sull'immunizzazione (<i>National Immunisation Technical Advisory Group</i>)
OMS	Organizzazione Mondiale della Sanità (<i>World Health Organisation - WHO</i>)
P.A.	Provincia Autonoma
PFA	Paralisi flaccide acute
PLS	Pediatri di Libera Scelta
PNEMoRc	Piano Nazionale Eliminazione del Morbillo e della Rosolia congenita
PNP	Piano Nazionale della Prevenzione
PNPV	Piano Nazionale della Prevenzione Vaccinale
PRP	Piani regionali della prevenzione
RNF	Rete Nazionale di Farmacovigilanza



b9a6a596



CONTESTO

Lo Stato ha il dovere di garantire la tutela della salute di tutti i cittadini, sia assistendo l'individuo malato che necessita di cure, sia salvaguardando l'individuo sano. L'Art. 32 della Costituzione sancisce infatti che "la Repubblica tutela la salute come fondamentale diritto dell'individuo e interesse della collettività, e garantisce cure gratuite agli indigenti".

Alcune malattie infettive presentano la caratteristica di poter essere prevenute, e uno degli interventi più efficaci e sicuri in Sanità Pubblica, per raggiungere tale scopo, è rappresentato dalla vaccinazione. L'obiettivo dei programmi di prevenzione vaccinale è duplice: a livello del singolo individuo, quello di conferire uno stato di protezione a quei soggetti che, per alcune condizioni epidemiologiche, di salute, socioeconomiche, occupazionali o comportamentali, sono esposti al rischio di contrarre determinate infezioni o di sviluppare forme gravi di malattia; a livello di popolazione, quello di ottenere la riduzione e, quando possibile, l'eliminazione di alcune malattie infettive.

I vaccini hanno rappresentato uno strumento fondamentale per contrastare disastrose epidemie, come quelle che si sono verificate nei secoli scorsi e quella contro la quale stiamo tuttora alle prese (COVID-19).

Grazie alle vaccinazioni siamo in grado di allontanare il rischio delle malattie prevenibili, secondo la seguente gerarchia alternativa¹:

- Eradicazione, per cui l'agente patogeno non circola più e quindi scompare l'infezione da esso provocata;
- Eliminazione infezione/malattia, per cui l'agente infettivo non circola più in una definita area geografica come risultato di una specifica attività;
- Controllo, per cui può essere raggiunto un livello accettabile di riduzione di morbosità e mortalità.

Sebbene la maggior parte delle malattie infettive siano solo controllabili (al momento l'eliminazione/eradicazione è possibile solo per alcune malattie provocate da patogeni che hanno per ospite soltanto l'uomo), l'introduzione delle vaccinazioni ha consentito nel tempo di ridurre la diffusione di malattie gravi e mortali o addirittura di eradicarle, salvando innumerevoli vite. Inoltre, le vaccinazioni si sono dimostrate uno strumento altamente costo-efficace, riducendo i costi, sia diretti che indiretti, della malattia e delle sue complicanze^{2,3,4}. Paradossalmente, proprio il successo delle vaccinazioni ha creato problemi nella loro accettazione, poiché la diminuzione di frequenza di queste malattie ha portato a una ridotta percezione della loro gravità da parte della popolazione.

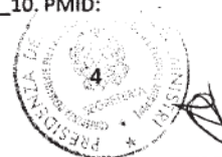
Al fine di impostare una corretta strategia preventiva, non è sufficiente avere a disposizione un vaccino sicuro ed efficace, ma è indispensabile conoscere il meccanismo di diffusione dell'agente causale e la situazione epidemiologica esistente nella popolazione in esame, per adottare procedure operative e specifiche strategie mirate a ridurre significativamente i soggetti suscettibili nella comunità considerata. Ciò costituisce quel "valore sociale" della pratica vaccinale, espresso dal fenomeno della protezione comunitaria tramite il raggiungimento di un'elevata copertura vaccinale.

¹ CDC. Walter R. Dowdle. The Principles of Disease Elimination and Eradication. December 31, 1999 / 48(SU01);23-7 <https://www.cdc.gov/mmwr/preview/mmwrhtml/su48a7.htm>

² Putri WCWS, Muscatello DJ, Stockwell MS, Newall AT. Economic burden of seasonal influenza in the United States. *Vaccine*. 2018 Jun 22;36(27):3960-3966. doi: 10.1016/j.vaccine.2018.05.057. Epub 2018 May 22. PMID: 29801998.

³ Peasah SK, Azziz-Baumgartner E, Breese J, Meltzer MI, Widdowson MA. Influenza cost and cost-effectiveness studies globally--a review. *Vaccine*. 2013 Nov 4;31(46):5339-48. doi: 10.1016/j.vaccine.2013.09.013. Epub 2013 Sep 19. PMID: 24055351.

⁴ D'Angiolella LS, Lafranconi A, Cortesi PA, Rota S, Cesana G, Mantovani LG. Costs and effectiveness of influenza vaccination: a systematic review. *Ann Ist Super Sanita*. 2018 Jan-Mar;54(1):49-57. doi: 10.4415/ANN_18_01_10. PMID: 29616674.



b9a6a596



Gli strumenti a disposizione per valutare sia il grado di protezione della popolazione contro alcune malattie trasmissibili sia l'efficacia dei relativi programmi di immunizzazione, sono rappresentati dalla misurazione periodica delle coperture vaccinali, da un'efficace identificazione e caratterizzazione degli agenti eziologici delle malattie e dai dati di notifica delle malattie prevenibili con la vaccinazione stessa. Tali strumenti, in termini di Sanità Pubblica, si inseriscono in un quadro maggiormente ampio di "offerta" delle vaccinazioni, che devono essere le più sicure ed efficaci per garantire la migliore protezione possibile e rispondere ad un rapporto costo-efficacia favorevole ma soprattutto a principi di equità, compliance e durata di protezione, sottolineando l'importanza della valutazione della sicurezza dei vaccini attraverso la vaccinovigilanza e del loro contributo al contrasto all'antibiotico resistenza.

Il presente aggiornamento del Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (PNPV), che va ad integrare il Piano Nazionale di Prevenzione 2020-2025, discende dai seguenti documenti internazionali, che rappresentano un punto di riferimento nell'ambito delle politiche vaccinali:

- Piano d'azione Europeo per le vaccinazioni 2015-2020 (EVAP)
- Agenda dell'OMS sull'immunizzazione 2030
- Agenda Europea dell'OMS sull'immunizzazione 2030

Si presentano di seguito i punti fondamentali di tali documenti, insieme a un focus specifico sul valore etico delle vaccinazioni, sulle coperture vaccinali, sulla sicurezza dei vaccini e sul ruolo dei vaccini nel contrasto dell'antibiotico-resistenza.

Piano d'azione Europeo per le vaccinazioni 2015-2020 (EVAP)

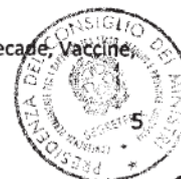
Il Piano d'Azione Europeo per le Vaccinazioni 2015-2020 (European Vaccine Action Plan 2015–2020, EVAP) rappresenta la contestualizzazione del Piano Globale (Global Vaccine Action Plan 2011–2020, GVAP) nella Regione Europea dell'OMS. Esso è stato approvato dalla 65° Assemblea Mondiale della Sanità con la Risoluzione WHA65.17, come struttura operativa per l'implementazione della visione, espressa dalla "Decade dei Vaccini" (iniziativa dell'OMS), di un mondo in cui ogni individuo, indipendentemente da chi sia, dove sia nato e dove viva, possa godere di una vita libera dalle malattie prevenibili da vaccinazione, grazie alla disponibilità dei vaccini, che deve essere garantita dalle Autorità Sanitarie, e da una politica coerente con gli obiettivi di Health 2020 e di altre strategie e politiche regionali fondamentali. L'EVAP è stato sviluppato attraverso un processo consultivo che ha coinvolto gli Stati Membri e il Gruppo Tecnico Consultivo Europeo sulle Vaccinazioni (European Technical Advisory Group of Experts on Immunization, ETAGE) e mira a fornire agli Stati Membri una guida per la realizzazione dell'obiettivo di una Regione libera dalle malattie prevenibili da vaccinazione.

Lo Strategic Advisory Group of Experts on Immunization (SAGE) dell'OMS, aveva pubblicato alcune riflessioni sull'esperienza accumulata con il GVAP 2011-2020 al fine di contribuire all'Agenda di immunizzazione 2030⁵.

Sebbene il GVAP avesse fornito un quadro globale completo e coerente per l'immunizzazione e fossero stati compiuti molti progressi, la maggior parte degli obiettivi del GVAP non era stata raggiunta anche perché troppo ambiziosi. Il GVAP, implementato solo parzialmente, era stato percepito come un documento top-down, con una considerazione troppo scarsa del contesto del singolo paese e con leve inadeguate per influenzare le azioni dei paesi, anche in assenza di finanziamenti.

L'EVAP si basa su 6 obiettivi (sostenere lo stato polio-free, eliminare morbillo e rosolia, controllare l'infezione da HBV, soddisfare gli obiettivi di copertura vaccinale europei a tutti i livelli amministrativi e gestionali, prendere decisioni basate sulle evidenze in merito all'introduzione di nuovi vaccini, realizzare la sostenibilità economica dei programmi nazionali di immunizzazione) e disegna un percorso per il loro raggiungimento che

⁵ Noni MacDonald et. al. Global vaccine action plan lessons learned I: Recommendations for the next decade. *Vaccine*. Volume 38, Issue 33, 2020, pages 5364-5371 <https://doi.org/10.1016/j.vaccine.2020.05.003>.



include obiettivi precisi e aree prioritarie d'intervento, con relative azioni, supportate da un processo di valutazione e monitoraggio costante.

Per il raggiungimento degli obiettivi, EVAP ha previsto che:

- Tutti i paesi riconoscano le vaccinazioni come una priorità;
- Gli individui comprendano il valore dei servizi di immunizzazione e dei vaccini e richiedano attivamente le vaccinazioni;
- I benefici della vaccinazione siano equamente estesi a tutta la popolazione attraverso strategie mirate e innovative;
- Sistemi di immunizzazione forti siano parte integrante di sistemi sanitari efficienti;
- I programmi di immunizzazione abbiano accesso sostenibile a un finanziamento stabile e a vaccini di elevata qualità.

Il Piano Europeo richiede che i singoli Stati Membri si impegnino per il raggiungimento di obiettivi nazionali allineati a quelli regionali e globali, suggerendo anche alcuni passi, atti a garantirne il successo:

- a) Rivedere, predisporre o aggiornare il piano nazionale delle vaccinazioni in linea con la guida strategica fornita dall'EVAP e le priorità nazionali, con il coinvolgimento di tutti gli attori che contribuiranno successivamente all'attuazione del piano stesso.
- b) Sviluppare o aggiornare le azioni, tenendo conto delle lezioni apprese, e concentrarsi sui problemi ancora irrisolti e gli ostacoli ancora presenti.
- c) Stimare il costo del piano nazionale di vaccinazione e individuare bisogni, anche finanziari, e fonti di risorse affidabili e stabili.
- d) Garantire che risorse adeguate siano allocate per la realizzazione degli obiettivi del piano.
- e) Attivare meccanismi di monitoraggio e valutazione coerenti e rilevanti, per controllare l'attuazione e l'efficacia del piano stesso.

Agenda dell'OMS sull'immunizzazione 2030

L'agenda dell'OMS sull'immunizzazione 2030 (di seguito IA2030)⁶ rappresenta la nuova strategia globale per non lasciare nessuno indietro, aumentando l'accesso equo e l'uso dei vaccini, esistenti e di nuova generazione, durante tutto il corso della vita. È stata avallata durante la 73^a Assemblea Mondiale della Sanità e individua sette obiettivi prioritari e strategici:

1. Offrire servizi vaccinali efficaci, efficienti e resilienti accessibili per tutti come parte essenziale dell'assistenza sanitaria di base, che contribuiscano al raggiungimento della copertura sanitaria universale;
2. Assicurare che la vaccinazione sia apprezzata e richiesta attivamente dalla popolazione e che le autorità sanitarie si impegnino a rendere le vaccinazioni accessibili per il raggiungimento del più alto standard di salute come diritto fondamentale;
3. Proteggere ogni individuo attraverso la vaccinazione, a prescindere dalla località geografica, dall'età, dalla condizione socioeconomica, o da barriere collegate al proprio genere;
4. Garantire a tutte le persone l'accesso alle vaccinazioni durante tutto il corso della propria vita integrando efficacemente il sistema vaccinale con gli altri servizi sanitari essenziali;
5. Assicurare programmi di immunizzazione che possano prevenire e rispondere rapidamente ai focolai causati da malattie prevenibili da vaccino anche in condizioni di emergenza, conflitti, disastri e crisi umanitarie;

⁶ Immunization Agenda 2030: a global strategy to leave no one behind.

<https://www.who.int/publications/m/item/immunization-agenda-2030-a-global-strategy-to-leave-no-one-behind>



b9a6a596



6. Che tutti i Paesi facenti parte dell'OMS dispongano di un approvvigionamento affidabile di vaccini di qualità a prezzi accessibili, attraverso un finanziamento per il programma di vaccinazione sostenibile nel tempo;
7. Che le innovazioni per aumentare la portata e l'impatto dei programmi di vaccinazione siano rapidamente disponibili a tutti i paesi e le comunità.

L'IA2030 è innovativa in quanto è stata sviluppata con un approccio cooperativo dal basso verso l'alto, tenendo conto del contesto nazionale, e può essere adattata qualora sorgano nuove necessità.

L'IA2030 si focalizza su:

- Riduzione dell'inequità;
- Strategie di genere;
- Rafforzamento dei sistemi sanitari (i.e. individua il morbillo come vaccinazione di riferimento per valutare l'adeguatezza dei servizi sanitari, importante indicatore per raggiungere l'Obiettivo di sviluppo sostenibile 3 - Assicurare la salute e il benessere per tutti e per tutte le età);
- Promozione delle vaccinazioni durante tutto il corso della vita, anche rafforzando le collaborazioni con attori non sanitari;
- Innovazione sullo sviluppo di nuovi vaccini ma anche sul miglioramento delle performances dei programmi vaccinali, della sorveglianza e della qualità, anche attraverso un'integrazione dei dati sanitari e non-sanitari;
- Uso ottimale delle risorse per garantire l'auto-sostenibilità.

Agenda europea dell'OMS sull'immunizzazione 2030

Durante la 71ª sessione del Comitato regionale dell'OMS per l'Europa è stata avallata l'Agenda europea per l'immunizzazione 2030: costruire una salute migliore per il domani.

L'Agenda europea per l'immunizzazione 2030 (EIA2030) si basa sui risultati e sulle lezioni apprese dall'EVAP, che ha visto molti successi come: il mantenimento dello status di regione libera dalla polio dal 2002, un aumento del numero di Stati membri verificati per l'eliminazione di morbillo e rosolia, significativi progressi nel documentare il controllo dell'epatite B, un miglioramento del processo decisionale per l'introduzione di vaccini attraverso i gruppi consultivi tecnici nazionali sull'immunizzazione (NITAG) e un'elevata autosufficienza finanziaria nell'approvvigionamento dei vaccini. Tuttavia, non tutti gli obiettivi dell'EVAP sono stati raggiunti, in particolare per quanto riguarda l'equità nell'immunizzazione.

L'EIA2030 si focalizza sulle disuguaglianze nelle coperture vaccinali fra paesi e al loro interno, esaminando sistematicamente i vincoli nella fornitura e nella consegna dei vaccini, compresi quelli relativi alla domanda e all'accettazione da parte della popolazione e sulla necessità di contrastare l'esitazione vaccinale e la diffusione della disinformazione.

La visione dell'EIA2030 è "un mondo in cui tutti, ovunque, ad ogni età, traggano pieno beneficio dai vaccini per vivere bene e in buona salute " e mira a raggiungere i seguenti obiettivi:

1. ridurre la mortalità e la morbilità dovute a malattie prevenibili con vaccino per tutti i gruppi di età nel corso di tutta la vita;
2. diminuire l'impatto della malattia aumentando l'accesso equo e la somministrazione dei vaccini esistenti e di nuova generazione;
3. assicurare buona salute e benessere per tutti rafforzando l'immunizzazione nell'ambito dell'assistenza sanitaria di base e contribuendo al progresso verso la copertura sanitaria universale e lo sviluppo sostenibile.



b9a6a596



I principi fondamentali alla base del quadro strategico dell'EIA2030 si focalizzano su:

- assistenza sanitaria di base;
- equità;
- centralità della persona;
- contesto del singolo paese;
- dati ed evidenze scientifiche;
- innovazione e sulla ricerca;
- partnership.

L'EIA 2030 è imperniata su una programmazione innovativa e su interventi mirati a livello locale per un impatto dimostrabile. Ciò richiede una tabella di marcia dettagliata insieme ad un solido quadro di monitoraggio basato sui risultati che tenga conto non solo delle priorità, delle esigenze, delle capacità e delle caratteristiche specifiche dei programmi in ciascun paese, ma anche della trasparenza e della solidarietà necessarie per garantire accesso e distribuzione dei vaccini equi nella Regione.

Piano Nazionale della Prevenzione 2020-2025

Allo scopo di dare attuazione ad una concezione della prevenzione proattiva, che si espliciti attraverso azioni concrete con un impatto nazionale e che includa azioni di promozione per un'adesione consapevole da parte del cittadino, è stato concepito il Piano Nazionale della Prevenzione (PNP)^{7,8,9,10,11,12}. Il PNP è stato sviluppato sull'attuale assetto a tre livelli del sistema sanitario ed è teso a promuovere interventi e strategie innovative per la salute, che siano fondate sui principi responsabilizzazione, collaborazione, interdisciplinarietà e intersettorialità. Infatti, pur articolandosi sui livelli centrale (per la definizione di principi e strategie), regionale (per le attività di programmazione) e locale (per la realizzazione degli interventi), il Piano individua azioni che devono essere attuate su tutto il territorio, in maniera coordinata e con il contributo di tutti gli attori coinvolti, dagli operatori tradizionalmente impegnati nelle attività di prevenzione, al mondo della clinica (strategia indispensabile per garantire una presa in carico globale e continua della cronicità, attraverso la definizione di percorsi assistenziali), per arrivare ad altri attori, normalmente estranei al mondo della Sanità, il cui coinvolgimento è tuttavia essenziale per raggiungere obiettivi di salute concreti. È innegabile che queste iniziative siano state rese possibili anche dal nuovo clima di collaborazione tra Stato e Regioni creato dal Patto per la Salute, con il quale si sono superate conflittualità e diffidenze "storiche" e si è cercato di fornire una risposta univoca alla preoccupante e diseguale crisi delle finanze per la salute, attraverso una linea di *governance* partecipata e un impegno coerente e coordinato per la qualità del sistema, l'appropriatezza delle prestazioni, il controllo dei costi.

⁷ Intesa Stato Regioni del 23 marzo 2005 "Piano Nazionale della Prevenzione 2005-2007". http://www.ccmnetwork.it/documenti_Ccm/normativa/Intesa_23-3-2005.pdf

⁸ Intesa Stato-Regioni del 20 marzo 2008 "Proroga al 2008 del Piano Nazionale della Prevenzione 2005-2007 e modalità per l'elaborazione della proposta di Piano Nazionale della Prevenzione 2009-2011". http://www.ccmnetwork.it/documenti_Ccm/PNP/workshop_9-7-08/Intesa_20-3-08_proroga_Pnp.pdf

⁹ Accordo Stato-Regioni del 25 marzo 2009 "Realizzazione degli obiettivi di carattere prioritario e di rilievo nazionale per l'anno 2009". http://www.ccm-network.it/documenti_Ccm/normativa/Accordo_Psn_25.3.09.pdf

¹⁰ Intesa Stato-Regioni del 29 aprile 2010 "Piano Nazionale per la Prevenzione per gli anni 2010-2012". http://www.statoregioni.it/Documenti/DOC_026549_63%20csr.pdf

¹¹ Accordo Stato Regioni 7 febbraio 2013 "Proroga del Piano nazionale per la prevenzione per gli anni 2010- 2012". <http://www.statoregioni.it/dettaglioDoc.asp?idprov=11685&iddoc=39740&tipodoc=2&CONF=>

¹² Intesa Stato-Regioni del 13 novembre 2014 "Piano nazionale per la prevenzione per gli anni 2014-2018". <http://www.statoregioni.it/DettaglioDoc.asp?IDDoc=45549&IdProv=13529&tipodoc=2&CONF=>



b9a6a596



Il PNP 2020-2025¹³, intende consolidare l'attenzione alla centralità della persona già presente nel Piano di Prevenzione Attiva 2004-2006¹⁴, tenendo conto che questa si esprime anche attraverso le azioni finalizzate a migliorare l'alfabetizzazione sanitaria (HL- Health Literacy) e ad accrescere la capacità degli individui di interagire con il sistema sanitario (engagement) attraverso relazioni basate sulla fiducia, la consapevolezza e l'agire responsabile. In tale contesto è necessario un attivo coinvolgimento dei MMG e PLS, figure chiave per favorire l'alfabetizzazione sanitaria e la responsabilizzazione ed emancipazione dei cittadini. Il PNP 2020-2025 ribadisce inoltre l'approccio finalizzato al mantenimento del benessere lungo tutto l'arco della vita dell'individuo, per contesto (scuola, ambiente di lavoro, comunità, servizi sanitari, città, ...) e per genere, come strumento facilitante per le azioni di promozione della salute e di prevenzione, al fine di migliorare l'appropriatezza ed il sistematico orientamento all'equità degli interventi.

Il PNP 2020-2025 mira a contribuire al raggiungimento degli obiettivi dell'Agenda 2030 delle Nazioni Unite¹⁵, che definisce un approccio combinato agli aspetti economici, sociali e ambientali rilevanti per il benessere delle persone e lo sviluppo delle società, affrontando il contrasto alle disuguaglianze di salute quale priorità trasversale a tutti gli obiettivi.

Il Piano evidenzia come l'emergenza sanitaria dovuta alla pandemia di COVID-19 abbia dimostrato la fondamentale importanza degli interventi di Sanità Pubblica e di prevenzione per lo sviluppo economico e sociale di un Paese e l'interrelazione fra la salute del singolo e della comunità. Il PNP rappresenta la cornice comune degli obiettivi di molte delle aree rilevanti per la Sanità Pubblica, incluse le malattie infettive e le vaccinazioni.

Il monitoraggio e la valutazione del PNP e dei Piani regionali della prevenzione (PRP) sono elementi fondamentali nella governance della prevenzione, al fine di misurarne l'impatto sia nei processi, sia negli esiti di salute. Strumento operativo complementare a quest'ultima funzione è l'attività di verifica degli adempimenti dei Livelli Essenziali di Assistenza (LEA) e di monitoraggio dei LEA. Il sistema di programmazione, monitoraggio e valutazione che caratterizza il PNP 2020-2025 rappresenta uno degli strumenti per dare attuazione e concretezza al LEA "Prevenzione collettiva e sanità pubblica", contestualizzando nei "Macro Obiettivi" programmi e relativi processi e azioni che concorrono al raggiungimento degli obiettivi di salute.

Il PNP e i PRP svolgono un ruolo di governance e orientamento, favorendo il collegamento e l'integrazione tra le azioni previste da leggi, regolamenti, piani di settore. Il PNP 2020-2025 rappresenta la cornice al cui interno si dispiegano anche le strategie vaccinali da attuare in maniera uniforme nel Paese, per raggiungere gli obiettivi, condivisi ed irrinunciabili, declinati nel presente Piano Nazionale della Prevenzione Vaccinale.

Il valore etico e sociale delle vaccinazioni

Alla luce dei benefici della vaccinazione, che si esplicano nella protezione sia del singolo individuo sia della collettività, attraverso la riduzione del numero di individui suscettibili all'infezione e della circolazione del patogeno nella popolazione, i vaccini assumono un grande valore dal punto di vista umano, etico e sociale.

È importante segnalare come, il 24 aprile 2015, il Comitato Nazionale di Bioetica (CNB, Presidenza del Consiglio dei ministri) si sia espresso con una mozione sull'importanza delle vaccinazioni¹⁶. Il testo recita: "È un dato allarmante che la diminuzione della copertura vaccinale ha determinato un sensibile aumento dei casi di morbillo in tutto il mondo. Nel 2014 in Italia sono stati segnalati ben 1.686 casi, ovvero il numero più

¹³ Intesa Stato-Regioni del 6 agosto 2020 "Piano nazionale della prevenzione 2020-2025".
<http://www.statoregioni.it/it/conferenza-stato-regioni/sedute-2020/seduta-del-06082020/atti/repertorio-atto-n-127csr/>

¹⁴ Accordo Stato-Regioni del 29 luglio 2004 "Piano di Prevenzione Attiva 2004-2006".
<http://www.trovanorme.salute.gov.it/renderNormsanPdf.spring?parte=1&serie=&anno=0&codLeg=23996>

¹⁵ Nazioni Unite. Agenda 2030 per lo Sviluppo Sostenibile. <https://unric.org/it/agenda-2030/>

¹⁶ Comitato Nazionale per la Bioetica. Mozione: L'importanza delle vaccinazioni. 24 aprile 2015
http://www.governo.it/bioetica/mozioni/mozione_vaccinazioni.pdf, ultimo accesso 21 dicembre 2021



alto in Europa. La stessa OMS ha esplicitamente richiamato il nostro Paese a prendere provvedimenti a riguardo. A oggi, nelle nostre regioni si sono inoltre verificati diversi casi di meningite, alcuni mortali”.

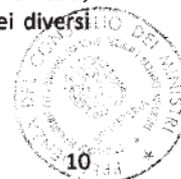
Il CNB prende atto di questi dati e rimarca la propria viva preoccupazione per la tendenza sempre più diffusa in Italia a dilazionare o addirittura rifiutare la somministrazione delle vaccinazioni obbligatorie e raccomandate dalle Autorità Sanitarie e universalmente riconosciute come efficaci.

Relativamente a questo fenomeno, il CNB sottolinea come i vaccini costituiscano una delle misure preventive più efficaci, con un rapporto rischi/benefici particolarmente positivo, ed abbiano un valore assai rilevante non solo in termini sanitari, ma anche etici. Di conseguenza, il CNB ritiene urgente richiamare l'attenzione della società italiana sul valore di un'assunzione di responsabilità personale e sociale e invita il Governo, le Regioni e le Istituzioni competenti, a moltiplicare gli sforzi perché le vaccinazioni, sia obbligatorie sia raccomandate, raggiungano una copertura appropriata. In particolare, è necessario mobilitare i medici e le strutture sanitarie del territorio e promuovere efficaci campagne d'informazione, comunicazione ed educazione finalizzate a illustrare l'importanza delle vaccinazioni a livello individuale e collettivo e a richiamare i cittadini a scelte consapevoli e fondate su evidenze scientifiche nel proprio stesso interesse. A tale proposito, non si può non stigmatizzare il diffondersi di informazioni false e pregiudizi, come ad esempio l'esistenza di una presunta correlazione tra vaccinazioni e l'insorgenza di alcune patologie, ipotesi ampiamente smentite da innumerevoli studi scientifici.

Il CNB ricorda poi che, per ragioni di comprovata sicurezza ed efficacia, i vaccini sono annoverati tra le misure cui attribuire priorità nella pianificazione degli interventi di copertura sanitaria della popolazione. La circostanza che essi siano stati destinati per lo più ai bambini, introduce inoltre un importante fattore di equità poiché ha consentito la protezione di una categoria di soggetti vulnerabili. Del resto, le vaccinazioni prescritte rientrano nella responsabilità genitoriale secondo il criterio dell'interesse superiore del fanciullo e del suo diritto ad essere vaccinato. Conseguenza del rifiuto, è un aumento del rischio del bambino di contrarre un'infezione nella frequentazione di molteplici ambienti (scuola, ospedale, palestre, piscine, ambienti ludici pubblici e privati), che diventano rischiosi proprio a causa del rifiuto. Aspetto ancor più rilevante, vengono messi in serio pericolo i soggetti più vulnerabili, che per ragioni mediche non possono vaccinarsi. Peraltro va notato che, come fondamento della decisione di vaccinarsi, oltre all'effetto di protezione delle vaccinazioni (c.d. immunità di comunità o *herd immunity*) e alle connesse motivazioni di carattere solidaristico e cooperativo, vanno aggiunte ulteriori motivazioni riguardanti l'interesse personale: in assenza di una ottimale diffusione della vaccinazione, il rischio individuale di ammalarsi è grandemente superiore ai rischi connessi al vaccino. Non si dimentichi, infatti, che l'eradicazione di una malattia infettiva non può essere assicurata esclusivamente da altre misure igienico-sanitarie, come dimostrato dal riemergere di epidemie nel recente passato anche in paesi industrializzati.

A tal fine il CNB raccomanda:

- a. Campagne di promozione e informazione su vaccinazioni obbligatorie e raccomandate che siano a carattere nazionale, implementate rapidamente, basate su una consolidata documentazione scientifica, comprendenti una comunicazione efficace sui media, social e siti internet e un'accurata informazione a livello individuale, scritta e verbale, al fine di rendere consapevole il cittadino sia delle strategie in atto sia dei benefici attesi a fronte dei rischi possibili.
- b. Progetti formativi specifici per ciascuna vaccinazione e campagne d'informazione e aggiornamento per tutti gli operatori sanitari, i medici curanti, i pediatri di famiglia, nonché gli operatori scolastici.
- c. L'impegno delle istituzioni sanitarie a organizzare centri specializzati dedicati specificatamente alle vaccinazioni dei soggetti maggiormente a rischio.
- d. L'analisi del contesto regionale al fine di introdurre le modalità organizzative più efficaci, anche con l'obiettivo primario di superare le differenze attualmente presenti nei diversi contesti regionali italiani nel rispetto dei principi costituzionali.



- e. L'impegno, in particolar modo per MMG e PLS, a fornire un'adeguata consulenza sull'offerta vaccinale ai propri assistiti, evidenziando come i vaccini costituiscano uno dei trattamenti più efficaci, con un rapporto rischi/benefici particolarmente positivo.
- f. Il monitoraggio continuo dell'omessa vaccinazione (per dimenticanza o per ragioni mediche, ideologiche, religiose, psicologiche) sia complessivamente sull'intero territorio, sia a livello del singolo Comune, allo scopo di identificare coloro che necessitano di essere incoraggiati verso un percorso vaccinale (*compliance*) e di evidenziare eventuali insufficienze nella copertura vaccinale, specialmente con riguardo ai bambini.
- g. La classificazione delle "emergenze sanitarie e d'igiene pubblica" in guisa da poter studiare e stilare dei "piani di recupero dell'emergenza sanitaria" da codificare e attivare secondo necessità e tenendo conto dei casi.
- h. Attuare, in caso di situazioni di allarme, azioni ripetute e adottare provvedimenti di urgenza ed eventuali interventi legislativi-necessari a ripristinare o raggiungere un livello accettabile di sicurezza sanitaria ottenibile mediante il mantenimento di elevate coperture vaccinali.

Il CNB (Comitato Nazionale per la Bioetica) oltre a ribadire la necessità di interventi già presenti nel Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale, ritiene che debbano essere fatti tutti gli sforzi per raggiungere e mantenere una copertura vaccinale ottimale attraverso programmi di educazione pubblica e degli operatori sanitari, non escludendo l'obbligatorietà in casi di emergenza.

Nel 2021, il CNB ha affrontato anche il tema dell'offerta delle vaccinazioni agli adolescenti¹⁷, nel contesto dell'emergenza sanitaria dovuta alla pandemia da SARS-CoV-2, con tutte le sue implicazioni. In particolare, esso ha focalizzato l'attenzione su "forme di comunicazione adatte all'età, da parte delle istituzioni e dei medici", evidenziando l'importanza dell'informazione attraverso azioni di sensibilizzazione e di educazione rivolte ai ragazzi, ai genitori e agli insegnanti, con attivazione di specifiche iniziative nella scuola. Il CNB ha affrontato anche la particolare situazione in cui la volontà "del grande minore di vaccinarsi fosse in contrasto con quella dei genitori". Nel sottolineare l'importanza di un attento ascolto da parte di personale competente, si rimanda, nell'ambito della raccolta del consenso del minore, a quanto previsto dall'art. 3 della Legge 22 dicembre 2017, n. 219.

Le coperture vaccinali

Le coperture vaccinali sono uno degli indicatori più importanti per verificare l'esito della strategia vaccinale e la sua implementazione. I dati sono raccolti e pubblicati annualmente dal Ministero della salute¹⁸. Dal 2013 al 2016 le coperture vaccinali in Italia, fino a quel periodo stabili o in aumento, hanno mostrato un trend in diminuzione, scendendo ben al disotto della soglia del 95%, raccomandata dall'OMS. A seguito dell'introduzione della legge dell'obbligo per i minori di 18 anni (Decreto-legge 7 giugno 2017, n. 73, modificato dalla Legge di conversione 31 luglio 2017, n. 119), i dati di copertura vaccinale al 31 dicembre 2017, hanno mostrato un netto miglioramento rispetto all'anno precedente, con una chiara inversione di tendenza. La tendenza all'aumento è stata confermata anche dalla rilevazione effettuata al 31 dicembre 2018 e si è mantenuta stabile nella rilevazione del 2019, con alcuni consistenti miglioramenti a livello Regionale.

¹⁷ Comitato Nazionale per la Bioetica, Vaccini Covid-19 e adolescenti. 29 luglio 2021.

https://bioetica.governo.it/media/4351/vr_p143_2021_vaccini-anti-covid-19-e-adolescenti.pdf

¹⁸ Ministero della Salute. Dati coperture vaccinali. Ultimo aggiornamento 11 ottobre 2021.

<https://www.salute.gov.it/portale/vaccinazioni/dettaglioContenutiVaccinazioni.jsp?lingua=italiano&id=811&area=vaccinazioni&menu=vuoto>

A



b9a6a596



La Pandemia da COVID-19 ha avuto un impatto fortemente negativo sulla popolazione e sui servizi sanitari nazionali, inclusa l'offerta vaccinale. In particolare, le misure di sanità pubblica che hanno imposto alle persone di rimanere a casa, eccetto che per motivi di salute, di lavoro o di urgente necessità, hanno portato alcune persone a decidere di rimandare le vaccinazioni programmate per sé stessi o per i propri figli. Inoltre, la necessità di riorganizzare i servizi sanitari per aumentare la disponibilità di personale dedicato a fronteggiare l'emergenza, ha avuto un impatto sullo svolgimento regolare delle attività di vaccinazione di routine, come si evince dalla riduzione delle coperture vaccinali nell'anno 2020¹⁹.

L'anno 2021 ha mostrato un generale miglioramento delle coperture per gran parte delle vaccinazioni raccomandate nei primi anni di età, rispetto al 2020. Tuttavia, le coperture per polio e per morbillo, a 24 mesi, non raggiungono il valore del 95%. Anche le coperture relative alla vaccinazione HPV sono in generale miglioramento rispetto all'anno precedente, seppur ben al di sotto dei target primari.

Sicurezza dei vaccini e Vaccinovigilanza

I vaccini vengono generalmente somministrati a un gran numero di persone sane, soprattutto in età pediatrica, per prevenire malattie infettive con impatto significativo sulla salute. Pertanto, è atteso che i vaccini abbiano un elevato standard di sicurezza e c'è una bassa tolleranza nei confronti dei potenziali eventi avversi a seguito di vaccinazione. Infatti, i vaccini sono tra i prodotti farmaceutici monitorati per tutta la durata del loro ciclo vitale. Prima dell'autorizzazione all'immissione in commercio e della introduzione nei programmi di immunizzazione, essi sono sottoposti a rigorose fasi di valutazione della sicurezza e dell'efficacia e ad un'attenta disamina del rapporto fra i benefici e i rischi. Le autorità regolatorie approvano un vaccino solo se i suoi benefici superano di gran lunga i potenziali rischi e se soddisfano elevati standard di qualità di fabbricazione. Una volta autorizzati, i processi produttivi sono oggetto di controlli accurati e continui secondo rigorosi riferimenti normativi e i potenziali eventi avversi sono costantemente monitorati e analizzati, al fine di rivalutare continuamente il rapporto fra i benefici e i rischi e di garantire all'intera popolazione vaccini sicuri e di alta qualità. Inoltre, la produzione dei vaccini è controllata nel rispetto di standard indicati da organismi internazionali quali l'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA)²⁰ e l'OMS²¹.

La sorveglianza degli eventi avversi è una componente essenziale dei programmi di prevenzione vaccinale e un elemento fondamentale per il loro successo. L'efficacia e la sicurezza dei vaccini, infatti, sono due tematiche estremamente attuali e delicate e fra i maggiori determinanti della fiducia nelle vaccinazioni. Poiché uno dei possibili elementi che influenzano negativamente le coperture è proprio il venir meno di questa fiducia, è importante spiegare al cittadino che può contare su una sorveglianza efficiente e trasparente.

Sebbene i vaccini attualmente utilizzati nei programmi di immunizzazione siano sicuri ed efficaci, essi, come tutti i farmaci, non sono totalmente esenti dal rischio potenziale che, se pur raramente, possano verificarsi degli eventi avversi a seguito della vaccinazione. Le reazioni osservate dopo una vaccinazione non sono necessariamente causate dal vaccino e devono essere attentamente valutate. Per orientarsi in questo processo di indagine e analisi, è necessario ricordare che si distinguono tre tipologie di eventi osservati dopo la somministrazione del vaccino:

- un *evento avverso* è un qualsiasi episodio sfavorevole che si verifica dopo la somministrazione di un vaccino (relazione temporale), ma che non è necessariamente causato dall'aver ricevuto la vaccinazione (relazione causale);

¹⁹ Ministero della salute. Dati coperture vaccinali.

<https://www.salute.gov.it/portale/vaccinazioni/dettaglioContenutiVaccinazioni.jsp?lingua=italiano&id=811&area=vaccinazioni&menu=vuoto>

²⁰ European medicines Agency (EMA). Pharmacovigilance: Overview. Data pubblicazione 10 agosto 2021.

<https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/overview/pharmacovigilance-overview>

²¹ WHO WPRO. Immunization safety surveillance: guidelines for immunization programme managers on surveillance of adverse events following immunization. 3rd ed. 2016.

https://iris.wpro.who.int/bitstream/handle/10665.1/12620/9789290617457_eng.pdf



- una *reazione avversa* è una risposta nociva e non intenzionale a un farmaco o a una vaccinazione per la quale è possibile stabilire una relazione causale con il farmaco o la vaccinazione stessa;
- un *effetto indesiderato* è un effetto non intenzionale connesso alle proprietà del farmaco o del vaccino, che non è necessariamente nocivo ed è stato osservato in un certo numero di persone. Si tratta quindi di un possibile effetto noto, verificatosi nel corso del tempo e considerato accettabile.

Gli eventi che si verificano più comunemente sono di lieve entità e dovuti alla risposta immunitaria al vaccino stesso, come febbre e malessere. Gli eventi vaccino-correlati, da difetti di qualità o da errori nell'immunizzazione, sono invece molto rari e prevenibili attraverso varie strategie di controllo, che vanno dal processo di produzione e manifattura (es. ispezioni, controlli di stato e rilascio dei lotti), alla logistica e distribuzione dei vaccini (es. trasporto e conservazione sicuri) e alla seduta vaccinale (es. anamnesi pre-vaccinale).

Altri eventi avversi che possono emergere durante le reali condizioni di utilizzo di un vaccino sono di regola molto rari e devono essere attentamente valutati, sia nel singolo caso, sia a livello più generale in termini di numero di casi osservati, al fine di accertare se esista un nesso causale con la vaccinazione. Uno dei primi elementi di questa valutazione è la presenza di un intervallo temporale compatibile. Quanto maggiore è l'intervallo tra vaccinazione ed evento, tanto minore è la plausibilità di una eventuale correlazione temporale tra i due. L'esistenza di una relazione temporale tra vaccinazione ed evento avverso, però, è un presupposto necessario ma non sufficiente a spiegare un rapporto di causalità²². Altre condizioni devono essere prese in considerazione:

- plausibilità biologica (la relazione è spiegata dai processi patobiologici);
- consistenza dell'associazione (i risultati sono replicati in studi effettuati in diversi contesti o utilizzando metodi diversi);
- forza dell'associazione (ampiezza e significatività statistica del rischio misurato);
- specificità (una singola ipotetica causa produce uno specifico effetto);
- relazione dose-risposta (aumentando l'esposizione cresce proporzionalmente il rischio: nel caso dei vaccini si deve rammentare che la dose e la frequenza sono costanti).

Per la sorveglianza post-marketing dei farmaci e dei vaccini, l'Italia è dotata di un sistema di raccolta delle segnalazioni degli eventi avversi, la Rete Nazionale di Farmacovigilanza (RNF), che fa capo ad AIFA ed è costituita da una rete di Centri Regionali e Responsabili Locali di Farmacovigilanza per la registrazione degli stessi^{23,24,25}. In esso confluiscono tutte le segnalazioni effettuate dai centri vaccinali, dai medici, dagli operatori sanitari coinvolti e dai cittadini, relative a quadri clinici o manifestazioni patologiche che siano cronologicamente correlati alla vaccinazione, senza peraltro stabilire se vi sia anche un nesso causale, ossia se il vaccino abbia determinato, o contribuito (co-fattore) a scatenare quell'evento²⁶. In questo sistema, vengono inoltre inserite tutte le segnalazioni di sospetti eventi avversi provenienti da programmi di promozione e sensibilizzazione alla segnalazione, da studi osservazionali, da registri, da progetti di farmacovigilanza attiva e da uso compassionevole e usi speciali. Tutte le segnalazioni inserite nella RNF vengono inoltrate al database europeo di farmacovigilanza Eudravigilance, al quale hanno accesso tutte le autorità regolatorie europee, e al database dell'OMS Vigibase presso il centro di monitoraggio di Uppsala.

Il sistema nazionale di farmacovigilanza consente di raccogliere, monitorare e investigare continuamente l'eventualità di eventi avversi (anche imprevedibili) ed è in grado di rilevare anche potenziali segnali di

²² WHO. Causality assessment of an adverse event following immunization (AEFI): user manual for the revised WHO classification, 2nd ed., 2019 update. <https://www.who.int/publications/i/item/causality-assessment-ae-fi-user-manual-2019>

²³ AIFA. Responsabili di farmacovigilanza. Ultimo accesso dicembre 2021 <https://www.aifa.gov.it/responsabili-farmacovigilanza>

²⁴ Epicentro. La farmacovigilanza dei vaccini in Italia. Ultimo aggiornamento 14 ottobre 2021. <https://www.epicentro.iss.it/vaccini/VacciniFarmacovigilanzaItalia>

²⁵ AIFA. Rete Nazionale di Farmacovigilanza. Ultimo accesso 21 dicembre 2021 <https://www.aifa.gov.it/web/guest/rete-nazionale-di-farmacovigilanza>

²⁶ AIFA: VigiFarmaco <https://www.vigifarmaco.it/>



b9a6a596



allarme, utili a rivalutare il rapporto beneficio/rischio del vaccino e a gestire gli eventuali rischi per la salute pubblica, coinvolgendo le Autorità competenti.

Allo scopo di gestire in maniera ottimale questo insieme complesso di attività, l'AIFA ha istituito, con determina del 30 luglio 2014, un Gruppo di Lavoro per la Vaccinovigilanza, costituito da rappresentanti di AIFA, dei Centri Regionali di Farmacovigilanza e di Prevenzione del Ministero della Salute, dell'Istituto Superiore di Sanità e con la partecipazione *ad hoc* di esperti nazionali. Il Gruppo di Lavoro per la Vaccinovigilanza si riunisce periodicamente per valutare i segnali che emergono dal database della Rete Nazionale di Farmacovigilanza e contribuisce in misura rilevante allo sviluppo di strumenti e iniziative finalizzati al miglioramento dell'attività di vaccino-vigilanza nel suo complesso.

Gli obiettivi del gruppo sono la gestione e l'approfondimento di eventuali segnali provenienti dalle segnalazioni di sospetti eventi avversi a seguito di immunizzazione inseriti nella RNF, l'approfondimento di argomenti rilevanti in ambito regolatorio o scientifico e la produzione e divulgazione di documenti utili per la gestione post-marketing dei vaccini (guide o linee di indirizzo).

I risultati della Sorveglianza nazionale degli eventi avversi a vaccino vengono pubblicati con cadenza annuale o biennale dall'AIFA in un apposito rapporto, disponibile sul portale dell'Agenzia²⁷.

Contrasto all'antibiotico-resistenza

Sia i vaccini che gli antibiotici hanno avuto un importante impatto positivo sulla salute umana modificando la storia di molte malattie infettive.

Se da una parte, in passato, gli antibiotici hanno salvato milioni di vite, oggi il loro uso eccessivo e irresponsabile nell'assistenza sanitaria, nei contesti veterinari, nell'agricoltura e nell'industria alimentare ha generato un drammatico aumento della resistenza antimicrobica a livello globale che negli anni è andata progressivamente aumentando.

Molteplici fattori giocano un ruolo nel contrasto della resistenza agli antibiotici (ABR): un migliore controllo dell'igiene e delle infezioni, un'adeguata gestione degli antibiotici, la limitazione dell'uso per scopi agricoli e la promozione della ricerca e dello sviluppo di antibiotici nuovi. Lo sviluppo di vaccini contro agenti patogeni con un profilo di resistenza complesso e un'alta incidenza di infezioni gravi può essere una soluzione promettente.

L'utilità dei vaccini come strumento per combattere la resistenza agli antibiotici è stata ampiamente riconosciuta: gli Stati Uniti hanno nominato la ricerca per lo sviluppo di nuovi vaccini tra i principali obiettivi strategici contro l'ABR e l'impatto della vaccinazione sulla resistenza antimicrobica è ora incluso anche nei criteri di valutazione della Global Alliance for Vaccines and Immunization (GAVI).

I vaccini possono contribuire a contrastare il fenomeno dell'ABR, che rappresenta l'aspetto principale e di maggiore criticità dell'antimicrobico-resistenza (AMR), in vari modi: in maniera diretta, utilizzando vaccini in grado di prevenire le infezioni batteriche e, quindi, di limitare l'uso di antibiotici (come nel caso dello pneumococco), ma anche attraverso i vaccini diretti contro i virus (come il vaccino anti influenzale), grazie a una diminuzione delle prescrizioni inappropriate o ad una riduzione delle infezioni batteriche che si sovrappongono a quelle virali, richiedendo un trattamento antibiotico (effetto indiretto).

Per massimizzare i benefici apportati dai vaccini nel contrasto all'ABR, è importante concentrarsi sull'aumento della copertura dei vaccini esistenti e sullo sviluppo di vaccini futuri contro ceppi batterici resistenti. Al momento per la maggior parte dei principali agenti patogeni resistenti agli antimicrobici, come

²⁷ AIFA. Rapporto vaccini. <https://www.aifa.gov.it/rapporto-vaccini>



C. difficile, Streptococco di gruppo B, *M. tuberculosis*, *S. aureus*, *K. Pneumoniae*, *E. coli*, *A. baumannii*, *P. aeruginosa*, i vaccini sono ancora in fase di sviluppo²⁸.

Per tale motivo è importante che i vaccini vengano visti anche nell'ottica di contrasto alle infezioni correlate all'assistenza e all'antibiotico-resistenza e quindi, al momento della loro immissione in commercio, è necessario formulare raccomandazioni tempestive sul loro utilizzo, anche sulla base di considerazioni ed evidenze in termini di sanità pubblica

²⁸ Bacterial vaccines in clinical and preclinical development: an overview and analysis. Geneva: World Health Organization; 2022. <https://www.who.int/publications/i/item/9789240052451>



b9a6a596



SCOPO

Il presente Piano si sviluppa sulla base dei principi espressi nei documenti nazionali e internazionali citati in premessa e sull'eredità dei precedenti PNPV 2012-2014, ~~2014-2018~~ e 2017-2019/2020. Con essi, il PNPV 2022-2025 condivide l'obiettivo generale, ovvero l'armonizzazione delle strategie vaccinali in atto nel Paese, al fine di garantire alla popolazione, indipendentemente da luogo di residenza, reddito, livello socioculturale e status giuridico, i pieni benefici derivanti dalla vaccinazione, intesa come strumento di protezione sia individuale che collettiva. Ciò deve essere realizzato attraverso l'equità nell'accesso a vaccini con elevati standard qualitativi, in termini di efficacia e sicurezza, e disponibili nel tempo (prevenendo, il più possibile, situazioni di carenza), nonché a servizi di immunizzazione di livello eccellente.

Sottolineando come l'eliminazione e la riduzione del carico delle malattie infettive prevenibili da vaccino rappresenti una priorità per il nostro Paese, da realizzare attraverso strategie efficaci e applicate nella maniera più omogenea possibile su tutto il territorio nazionale, appare evidente la necessità di adottare un Piano nazionale che contenga un Calendario vaccinale di riferimento condiviso, sostenibile, al passo con le evidenze scientifiche e basato su un razionale chiaro e accettabile per tutti gli interlocutori istituzionali e professionali.

Per tale ragione, una delle principali novità introdotte con il nuovo PNPV è la predisposizione del Calendario vaccinale come documento distinto e, pertanto, facilmente aggiornabile in base ai futuri scenari epidemiologici, alle evidenze scientifiche e alle innovazioni in campo biomedico. Il Nuovo Calendario, oltre a presentare l'offerta vaccinale attivamente e gratuitamente prevista per fascia d'età, contiene le vaccinazioni raccomandate a particolari categorie a rischio (per condizione medica, per esposizione professionale, per eventi occasionali, per vulnerabilità sociali ed economiche).

Nel Piano vengono anche individuate alcune aree prioritarie di azione, una serie di obiettivi specifici ed i relativi indicatori di monitoraggio, tenendo conto delle specifiche necessità e delle criticità registrate nelle Regioni e nel Paese durante i cicli di programmazione precedenti. Fra le criticità riscontrate, si sottolineano in particolare:

- **Disomogeneità tra le procedure e l'offerta vaccinale in ogni regione e P.A.:** dopo la pubblicazione del PNPV 2017-2019 si era raggiunta una certa omogeneità di offerta vaccinale tra le Regioni. Tuttavia, con la disponibilità di nuovi vaccini, i calendari vaccinali regionali sono stati aggiornati senza seguire un razionale concordato a livello nazionale e creando diseguaglianze per la popolazione.
- **Mancato raggiungimento dei valori target delle coperture vaccinali, con disomogeneità tra le regioni:** ciò anche in considerazione dell'impatto della pandemia di COVID-19 sui servizi vaccinali, che è stato particolarmente marcato relativamente all'offerta vaccinale per gli adolescenti e gli adulti.
- **Difficoltà nell'organizzazione e gestione del processo vaccinale, inclusa la registrazione delle vaccinazioni effettuate sul territorio nazionale:** in assenza di standard definiti sull'organizzazione e gestione dei servizi vaccinali, sorgono problemi di equità nell'accesso alla vaccinazione e di efficienza sul territorio nazionale. Inoltre, in assenza di sistemi informativi standardizzati, si possono verificare criticità e divergenze nella stima delle coperture vaccinali.
- **Difficoltà logistiche e organizzative da parte delle amministrazioni sanitarie locali per garantire l'erogazione e la piena fruibilità delle vaccinazioni inserite nel calendario vaccinale:** non tutte le amministrazioni regionali hanno impostato e realizzato strutture organizzative stabili, in grado di gestire calendari serrati di vaccinazione nel primo anno di nascita e il prevedibile e auspicabile incremento dei volumi di attività determinati dall'adozione di un nuovo calendario.
- **Necessità di revisione e aggiornamento dei LEA** per permettere l'inclusione degli aggiornamenti del calendario vaccinale e dei relativi indicatori di copertura nei livelli essenziali di assistenza, garantendo così il diritto del cittadino a fruire di tutte le vaccinazioni previste dal calendario vaccinale.



- **Completamento del percorso di valutazione previsto sull'obbligatorietà delle vaccinazioni**, così come previsto dal Decreto-legge 7 giugno 2017 n. 73, Disposizioni urgenti in materia di prevenzione vaccinale, modificato dalla Legge di conversione 31 luglio 2017, n. 119.
- **Mancata definizione di un processo decisionale standardizzato per l'inserimento delle nuove vaccinazioni nel calendario** e dei relativi finanziamenti dedicati alla produzione di analisi indipendenti di costo-efficacia e di HTA che possano essere utilizzate ai fini della valutazione di nuove indicazioni nel calendario vaccinale da parte del NITAG e del Ministero della Salute.

Occorre inoltre considerare che la disponibilità di nuovi vaccini o di nuove indicazioni per i vaccini esistenti, se da un lato rappresentano un'ulteriore opportunità di protezione individuale e collettiva, dall'altra comportano, soprattutto nella fase iniziale di avvio del programma di immunizzazione, nuove problematiche derivanti dal maggior impegno finanziario che deve essere sostenuto per le spese aggiuntive, dall'acquisto di nuovi vaccini o di dosi aggiuntive di vaccini esistenti, alla formazione del personale e all'informazione al pubblico. Questi aspetti, in alcuni contesti, possono rappresentare un ostacolo all'inserimento in calendario di nuovi vaccini.

Allo stesso tempo, è fondamentale che i programmi di immunizzazione siano parte integrante di un sistema sanitario solido, per le innegabili interconnessioni con altri programmi di Sanità Pubblica e con la componente assistenziale del servizio sanitario. È, infatti, evidente che l'approccio alla prevenzione delle malattie infettive debba essere coordinato e multidisciplinare e che è opportuno che i servizi di immunizzazione lavorino in maniera coerente tra di loro e in sinergia con altri organi del servizio sanitario. Si pensi, ad esempio, alla delicata questione degli eventi avversi alla vaccinazione, veri o presunti, e alla necessità di un approccio integrato per una loro adeguata gestione, sia per la sicurezza della popolazione (laddove il rischio sia plausibile), sia per evitare strumentalizzazioni (in caso di assenza di correlazione causale) che finirebbero con il mettere in pericolo la sicurezza collettiva.

Inoltre, nuove emergenze infettive, come la pandemia da SARS-CoV-2, hanno dimostrato come il sistema vaccinazioni deve poter rispondere a nuove esigenze non solo con solidità, ma anche con flessibilità, integrandosi nei sistemi di preparazione e risposta alle emergenze ed in quelli di gestione complessiva della popolazione.

Lo scenario in cui è stato concepito il nuovo PNPV è, quindi, caratterizzato dalla presenza di criticità, che rappresentano le sfide aperte per la Sanità Pubblica in ambito vaccinale.

Il Piano, nel prendere atto degli elementi che compongono il complesso ambito delle strategie e delle politiche vaccinali, cerca di fornire risposte e proporre soluzioni efficaci e flessibili, nella consapevolezza dell'impossibilità di prevedere gli sviluppi futuri in termini di innovazione tecnologica, sviluppo di nuovi vaccini e malattie emergenti o ri-emerge



b9a6a596



OBIETTIVI E STRATEGIE

Obiettivi del PNPV 2023-2025 sono:

- Mantenere lo status polio-free
- Raggiungere e mantenere l'eliminazione di morbillo e rosolia
- Rafforzare la prevenzione del cancro della cervice uterina e delle altre malattie HPV correlate
- Raggiungere e mantenere le coperture vaccinali target rafforzando Governance, Reti e percorsi di prevenzione vaccinale
- Promuovere interventi vaccinali nei gruppi di popolazione ad alto rischio per patologia, favorendo un approccio centrato sulle esigenze del cittadino/paziente
- Ridurre le disuguaglianze e prevedere azioni per i gruppi di popolazione difficilmente raggiungibili e/o con bassa copertura vaccinale
- Completare l'informatizzazione delle anagrafi vaccinali regionali e mettere a regime l'anagrafe vaccinale nazionale
- Migliorare la sorveglianza delle malattie prevenibili da vaccino
- Rafforzare la comunicazione in campo vaccinale
- Promuovere nei professionisti sanitari la cultura delle vaccinazioni e la formazione in vaccinologia.

Il piano, in considerazione della rapida evoluzione scientifica e tecnologica del settore, non fa riferimento alla specifica offerta vaccinale, che è invece riportata nel Calendario Vaccinale, ma raccomanda le strategie per raggiungimento di coperture vaccinali adeguate al profilo epidemiologico prevalente e alla diffusione dei ceppi.

Per raggiungere gli obiettivi del piano sono previste una serie di strategie, che concorrono in modo trasversale verso l'obiettivo delle coperture vaccinali target secondo criteri di efficacia ed efficienza.



b9a6a596



MANTENERE LO STATUS POLIO-FREE

Nel 2002 l'Italia ha ottenuto la certificazione ufficiale di Paese libero da polio e la malattia è stata ufficialmente dichiarata eradicata dalla regione europea dell'OMS, compiendo tutti gli sforzi necessari per contribuire a raggiungere l'obiettivo di eradicazione concordato con la Risoluzione WHA41.28 "Eradicazione Globale della polio entro l'anno 2000", approvata nel 1988, durante la 41ª Assemblea Mondiale della Sanità. Nell'agosto del 2020, anche la regione africana dell'OMS è stata finalmente certificata polio-free. Tuttavia, ad oggi, il poliovirus selvaggio di tipo 1 (WPV1) rimane endemico in 2 Paesi del mondo (Afghanistan e Pakistan), mentre molti altri paesi sono interessati da epidemia di poliovirus circolanti derivati da vaccino (cVDPV), nonostante gli sforzi profusi nella campagna mondiale di eradicazione. Da questi serbatoi i poliovirus possono essere esportati in molti altri Paesi^{29,30}. Infatti, anche in anni recenti si sono verificati focolai epidemici.

Alcuni fattori rendono il nostro Paese particolarmente suscettibile alla minaccia di reintroduzione di poliovirus selvaggi. Tra questi, in primo luogo, il notevole movimento di persone da e per i Paesi in cui la polio è ancora endemica o con epidemie in corso. È noto, infatti, che i soggetti infetti asintomatici (cento volte più frequenti dei casi manifesti di polio) possono eliminare virus vivo, con le feci, fino a sei settimane dopo l'infezione.

Un altro fattore è rappresentato dalla presenza di gruppi di popolazione suscettibili alla reintroduzione del poliovirus a causa dei bassi livelli di copertura vaccinale. Tali gruppi sono costituiti sia dai soggetti socialmente vulnerabili o "difficili da raggiungere"³¹, come gli immigrati (soprattutto se privi di documenti), le diverse etnie di popolazioni nomadi (Rom, Sinti) e i soggetti senza dimora, i quali sono spesso poco integrati nella società, hanno difficoltà di accesso ai servizi di prevenzione e di assistenza sanitaria e sfuggono frequentemente agli interventi di prevenzione, sia dai gruppi di soggetti che rifiutano le vaccinazioni per ragioni filosofiche, ideologiche o religiose, o che comunque sono esitanti nei confronti della vaccinazione. Questi gruppi possono costituire il terreno fertile per la riaccensione di focolai epidemici di polio, in caso di reintroduzione del virus. Di conseguenza, essi possono mettere in pericolo anche la popolazione generale, qualora quest'ultima non sia adeguatamente protetta.

In proposito, occorre sottolineare come nel 2020, a causa della pandemia da COVID-19, le coperture vaccinali a 24 mesi per polio siano scese al di sotto del target del 95%.

Sulla base di quanto descritto, è importante che il "mantenimento dello stato polio-free" sia considerato come una delle priorità del presente Piano e che le azioni necessarie per ridurre il rischio di reintroduzione della malattia, come l'aumento delle coperture vaccinali, la profilassi internazionale, il rafforzamento della sorveglianza delle paralisi flaccide acute (PFA) e della sorveglianza ambientale, il contenimento di laboratorio, siano adeguatamente sostenute e valorizzate nel Sistema Sanitario.

Le principali azioni da mettere in campo, per raggiungere questi obiettivi, sono:

- Potenziare l'offerta vaccinale territoriale, anche attraverso attività straordinarie di immunizzazione per il recupero degli inadempienti e delle mancate vaccinazioni;
- Monitorare le coperture vaccinali e individuare aree a particolare rischio, al fine di predisporre idonei interventi mirati;

²⁹ ECDC. Rapid Risk Assessment. Suspected outbreak of poliomyelitis in Syria: Risk of importation and spread of poliovirus in the EU. 23 ottobre 2013.

<http://ecdc.europa.eu/en/publications/Publications/RRA%20poliomyelitis%20Syria%2021%2010%202013.pdf>

³⁰ ECDC. Risk Assessment. Wild-type poliovirus 1 transmission in Israel – what is the risk to the EU/EEA? Stockholm: ECDC; September 2013

<http://www.ecdc.europa.eu/en/publications/Publications/polio-risk-assessment-transmission-in-Israel.pdf>

³¹ WHO. Regional Office for Europe. (2001). Sub-regional workshop on enhanced surveillance of acute flaccid paralysis and poliomyelitis : report on a WHO meeting, ljubljana, Slovenia 5-6 July 2001. Copenhagen: WHO Regional Office for Europe. <https://apps.who.int/iris/handle/10665/108449>



b9a6a596



- Mantenere aggiornati e applicare in maniera omogenea sul territorio il Piano Nazionale di preparazione e di risposta a una epidemia di poliomielite e il Piano Nazionale di azione per mantenere lo status polio-free;
- Migliorare la sorveglianza delle paralisi flaccide, attuando un costante dialogo fra i centri di riferimento regionale e le istituzioni centrali, semplificando e digitalizzando le modalità di effettuazione delle segnalazioni e garantendo una adeguata formazione del personale sanitario coinvolto;
- Estendere la rete della sorveglianza ambientale per la polio e migliorarne l'efficienza;
- Mantenere aggiornato l'inventario nazionale dei laboratori e procedere alla progressiva distruzione dei materiali infettivi e potenzialmente infettivi per poliovirus, secondo le indicazioni dell'OMS.



b9a6a596

[Handwritten signature]

RAGGIUNGERE E MANTENERE L'ELIMINAZIONE DI MORBILLO E ROSOLIA

Il morbillo è una malattia esantematica virale altamente contagiosa che può portare a complicanze gravi, incluso il decesso. A livello globale, negli anni antecedenti alla pandemia da COVID-19, i casi di morbillo sono aumentati fino a raggiungere, nel 2019, 869.770 casi, ovvero il numero più alto di casi segnalati dal 1996, con aumenti in tutte le regioni dell'OMS. Anche i decessi per morbillo sono aumentati, di quasi il 50% dal 2016 al 2019 (stima di 207.500 decessi per morbillo solo nel 2019).

La rosolia è solitamente una patologia benigna che presenta raramente complicanze (per lo più artralgie e artriti transitorie). Può essere invece molto pericolosa durante la gravidanza, soprattutto se la madre contrae la malattia durante il primo trimestre: più precoce è l'infezione, infatti, maggiore è il rischio di danno embrio-fetale. La rosolia in questi casi può essere responsabile di serie conseguenze, quali aborto spontaneo, morte intrauterina del feto, gravi malformazioni fetali e, nel bambino, ritardo di acquisizione delle tappe dello sviluppo.

Secondo l'ultimo report della Regione Europea dell'Organizzazione Mondiale della Sanità³², relativo ai dati del 2020, l'Italia è tra i 14 Paesi della Regione dove il morbillo continua ad essere endemico.

Dall'inizio del 2013 (data di introduzione della sorveglianza integrata del morbillo e della rosolia) alla fine del 2019 sono stati segnalati in Italia 14.785 casi di morbillo di cui 2.270 nel 2013, 1.695 nel 2014, 256 nel 2015, 862 nel 2016, 5.397 nel 2017, 2.683 nel 2018, 1.622 nel 2019. Da gennaio 2020 il numero di casi segnalati è diminuito, come in altri Paesi, con soli 103 casi segnalati nel 2020, 9 casi nel 2021, e 15 casi da gennaio a novembre 2022.

Per quanto riguarda la rosolia postnatale, come indicato nel report, è in corso una revisione retrospettiva dei dati (epidemiologici, virologici, di copertura vaccinale e della qualità della sorveglianza), per valutare se sia stata raggiunta l'eliminazione.

Al sistema di sorveglianza nazionale, sono stati segnalati, rispettivamente: 65 casi di rosolia postnatale nel 2013, 26 nel 2014, 27 nel 2015, 30 nel 2016, 68 nel 2017, 21 nel 2018, e 25 nel 2019. Nel 2020 sono stati segnalati 15 casi, nessun caso nel 2021 e 4 casi da gennaio a novembre 2022.

Per quanto riguarda la rosolia congenita, è stato segnalato un caso nel 2016, un caso nel 2017 e nessun caso confermato negli anni 2018-2020³⁹.

Secondo la definizione dell'OMS l'eliminazione del morbillo (e della rosolia) è l'interruzione della trasmissione indigena in un'area geografica definita, per almeno 36 mesi, in presenza di un sistema di sorveglianza efficiente.

Per raggiungere e mantenere l'eliminazione del morbillo e della rosolia, l'OMS raccomanda di mettere in atto strategie per:

- raggiungere e mantenere elevati livelli di copertura vaccinale per due dosi di vaccino MPR, a tutti i livelli amministrativi (nazionale, di ASL e di distretto), in particolare tra la popolazione adulta in cui sono stati evidenziati bassi livelli di immunità;
- migliorare la sensibilità del sistema di sorveglianza.

Le coperture vaccinali, per morbillo (prima dose) a 24 mesi avevano subito un calo dal 2013 al 2016, passando dal 90,3% all'87,3%, ma nel 2017, a seguito dell'introduzione dell'obbligo vaccinale avevano iniziato a risalire, raggiungendo il 94,5% nel 2019. Tuttavia, a causa dell'impatto della pandemia di COVID-19, a partire dal 2020 si è iniziato a osservare un calo delle coperture, che si sono ridotte al 93,8%, con tre Regioni/PA con valori al di sotto del 90%. Anche le coperture vaccinali per la seconda dose a 5-6 anni, che dal 2014 al 2018 avevano

³²WHO. Tenth meeting of the European Regional Verification Commission for Measles and Rubella Elimination. Ultimo accesso 21 dicembre 2022. <https://www.who.int/europe/publications/i/item/WHO-EURO-2022-6093-45858-66035>



mostrato un netto miglioramento, nel 2021 si sono ridotte all'85,6%³³. Anche per la rosolia, nel 2021 si sono registrate coperture al di sotto della soglia (93,8% a 24 mesi, con tre Regioni/PA con valori al di sotto del 90%.

È necessario, pertanto, continuare a perseguire gli obiettivi specifici già indicati nel Piano nazionale per l'eliminazione del morbillo e della rosolia congenita (PNEMoRc) 2010-2015 e finalizzare l'aggiornamento del piano stesso.

³³ Ministero della Salute. Vaccinazioni dell'età pediatrica e dell'adolescenza- Coperture vaccinali. Ultimo aggiornamento 19 ottobre 2022.

https://www.salute.gov.it/portale/documentazione/p6_2_8_3_1.jsp?lingua=italiano&id=20



b9a6a596



RAFFORZARE LA PREVENZIONE DEL CANCRO DELLA CERVICE UTERINA E DELLE ALTRE MALATTIE HPV CORRELATE

La strategia globale dell'OMS per accelerare l'eliminazione del carcinoma cervicale come problema di sanità pubblica, adottata nel 2020³⁴, rappresenta la prima strategia sanitaria globale per l'eliminazione di un tumore affrontato come problema di sanità pubblica (obiettivo: 90% delle ragazze vaccinate contro l'HPV entro l'età di 15 anni).³⁵ Pur essendo una malattia prevenibile mediante la vaccinazione e trattabile, soprattutto se diagnosticata precocemente, il cancro della cervice uterina rappresenta tutt'oggi il quinto tumore più diffuso a livello mondiale, con un tasso di incidenza standardizzato per età stimato per il 2020 di 13,3 per 100.000 donne, ed è responsabile di centinaia di migliaia di morti ogni anno e di un forte impatto in termini sanitari, sociali ed economici³⁶.

In Italia, nel 2020, sono stati stimati 2.365 nuovi casi e 494 decessi dovuti a tumore della cervice uterina, che si conferma pertanto nel nostro Paese al quinto posto fra i tumori più frequenti nelle donne di età compresa fra 0 e 49 anni, rappresentando l'1,3% di tutti i tumori nel sesso femminile³⁷. Non bisogna poi trascurare il fatto che l'infezione da HPV è associata allo sviluppo di numerosi altri tumori del distretto uro-genitale (vulva, vagina, pene, ano) e testa-collo (orofaringe), nonché di lesioni benigne ma dal notevole impatto sulla qualità della vita, come i condilomi ano-genitali. Ciò aggrava ulteriormente il carico di malattia prodotto da questa infezione.

Diversi tumori del tratto anogenitale e del tratto aero-digestivo superiore negli uomini, e le loro lesioni precursori, sono ora noti per essere causati da infezione HPV a trasmissione sessuale³⁸. L'infezione genitale maschile da HPV è infatti molto comune: uno studio internazionale in corso stima una prevalenza del 65,2% nei maschi asintomatici di età compresa tra 18 e 70 anni³⁹. Bisogna inoltre sottolineare che gli uomini appartenenti a minoranze sessuali, a maggior rischio di contrarre l'HIV, sono di conseguenza più vulnerabili al rischio di HPV e di tumori associati all'HPV, soprattutto se associato a bassi tassi di vaccinazione contro quest'ultimo⁴⁰.

Per il carcinoma del collo dell'utero, il termine "eliminazione come problema di salute pubblica" a livello globale, indica un'incidenza inferiore a 4 per 100.000 donne/anno in ogni paese.

Secondo l'OMS entro il 2030 dovranno essere raggiunti i seguenti obiettivi:

- il 90% delle ragazze entro i 15 anni di età completamente vaccinate con il vaccino anti-HPV;
- il 70% delle donne sottoposte a screening utilizzando un test ad alta performance a 35 anni, che deve essere ripetuto entro i 45 anni;
- il 90% delle donne identificate con malattia cervicale trattate o comunque prese in carico.

La vaccinazione delle ragazze adolescenti è l'intervento più efficace a lungo termine per ridurre il rischio di sviluppare il carcinoma del collo dell'utero. Esistono forti evidenze che elevate coperture vaccinali contro HPV garantiscano la protezione anche degli individui non vaccinati attraverso l'immunità di gregge.

³⁵ Global strategy to accelerate the elimination of cervical cancer as a public health problem. Geneva: World Health Organization; 2020. Licence: CC BY-NC-SA 3.0 IGO. <https://www.who.int/publications/i/item/9789240014107>

³⁶ IARC, World Health Organization. Estimated age-standardized incidence rates (World) in 2020, worldwide, both sexes, all ages. <https://gco.iarc.fr/today/home>

³⁷ Aiom-Airtum. I Numeri del Cancro in Italia. Edizione 2020. https://www.aiom.it/wp-content/uploads/2020/10/2020_Numeri_Cancro-operatori_web.pdf

³⁸ Human papillomaviruses. IARC Working Group on the Evaluation of Carcinogenic Risks to Humans. *IARC Monographs on the Evaluation of the Carcinogenic Risk of Chemicals*. 2007;90:1-636.

³⁹ Epidemiology and pathology of HPV disease in males doi: 10.1016/j.ygyno.2010.01.026

⁴⁰ Misinformation, Gendered Perceptions, and Low Healthcare Provider Communication Around HPV and the HPV Vaccine Among Young Sexual Minority Men in New York City: The P18 Cohort Study



b9a6a596



Altre evidenze mostrano infine come il vaccino possa ridurre il rischio di recidive in soggetti già affetti da lesioni HPV-correlate, incluse lesioni ad alta frequenza di recidiva come i condilomi ano-genitali.

Le linee guida dell'OMS attualmente raccomandano che le ragazze adolescenti fra 9 e 14 anni ricevano due dosi di vaccino per essere completamente protette.

Nonostante le forti evidenze a sostegno di questa vaccinazione, in Italia la copertura vaccinale per HPV nelle ragazze e nei ragazzi undicenni, già molto lontana dall'obiettivo del 95% negli anni precedenti, si è ulteriormente ridotta nel 2020 (coorte di nascita 2008), a causa del forte impatto della pandemia sulle attività vaccinali, che è stato particolarmente marcato proprio nei confronti delle vaccinazioni di adolescenti e adulti. Un impatto simile si è verificato anche nei confronti delle attività di screening per il carcinoma cervicale, per cui appare fondamentale la necessità, nei prossimi anni, di mettere in atto tutte le azioni possibili per rilanciare efficacemente la vaccinazione contro HPV, puntando al raggiungimento dell'obiettivo di copertura vaccinale per HPV $\geq 95\%$ negli adolescenti e alla progressiva riduzione dell'incidenza del tumore della cervice uterina.

Le principali azioni da intraprendere sono le seguenti:

- Rilanciare e rafforzare la campagna nazionale di vaccinazione contro HPV, prevedendo il coinvolgimento attivo del territorio (in particolare PLS/MMG e consultori familiari), degli specialisti (in primis pediatri, ginecologi, oncologi), delle società scientifiche e della società civile.
- Favorire la vaccinazione attraverso l'ampliamento dell'accesso ai servizi vaccinali, l'organizzazione di open day e attività di *catch up*, l'estensione dell'offerta attiva e gratuita del vaccino alle coorti almeno fino all'età di inizio dello screening del tumore per il cancro della cervice uterina e della gratuità del vaccino per i maschi almeno fino ai 18 anni di età compresi, il mantenimento della gratuità nel tempo per le coorti beneficiarie, l'adozione di strumenti e tecnologie informatiche flessibili per supportare la chiamata attiva e la gestione della prenotazione per ridurre le probabilità di non presentazione;
- analizzare i determinanti dell'esitazione vaccinale nei confronti dei vaccini anti-HPV e intervenire su di essi e sviluppare una estesa campagna comunicativa e informativa a supporto della campagna nazionale di vaccinazione contro HPV, impegnata su più fronti: scuole, punti di ritrovo per i giovanissimi e i giovani, tutti i media (anche i social media);
- Sviluppare percorsi integrati e coordinati di presa in carico della malattia nel suo complesso, che vadano dalla prevenzione primaria (vaccinazione, promozione di comportamenti volti a ridurre il rischio di contrarre l'infezione da HPV) alla prevenzione secondaria (screening e diagnosi precoce), fino alla riduzione delle perdite al follow up e al miglioramento della qualità della vita delle pazienti colpite dalla neoplasia.



b9a6a596



RAGGIUNGERE E MANTENERE LE COPERTURE VACCINALI TARGET RAFFORZANDO GOVERNANCE, RETI E PERCORSI DI PREVENZIONE VACCINALE

Il panorama relativo all'organizzazione dei Servizi Vaccinali a livello nazionale appare oggi fortemente eterogeneo, sia in termini di strutture e di team di professionisti che effettuano le vaccinazioni differenziando l'offerta per le varie fasce di età, sia in termini di percorsi di accesso a tali strutture. È chiara quindi la necessità di strutturare l'assetto dei Servizi Vaccinali, nel rispetto del necessario approccio alla persona, anche mediante la reingegnerizzazione dei modelli organizzativi, delle modalità operative, degli strumenti per il monitoraggio e per la valutazione dei processi, azione messa già in atto a livello di alcune Regioni/PA.

La riorganizzazione deve condurre ad una unitarietà ed una omogeneità dell'attività vaccinale sull'intero territorio nazionale, in ottemperanza coi LEA, per evitare disparità tra Regioni/PA e/o all'interno della medesima Regione/PA attraverso un'appropriata allocazione ai Servizi Vaccinali di strutture idonee e di risorse umane adeguate sia sanitarie che non sanitarie.

La Governance della prevenzione vaccinale

I programmi di vaccinazione devono essere oggetto di attenta programmazione, organizzazione e gestione da parte delle Aziende Sanitarie Locali per garantire la qualità, la sicurezza della prestazione vaccinale, l'equità, la presa in carico nel percorso vaccinale individuale e la tutela della salute pubblica. I programmi di vaccinazione inoltre, devono essere costantemente monitorati e migliorati attraverso l'analisi delle coperture vaccinali per garantire, da parte del Dipartimento di Prevenzione, il coordinamento di interventi strutturati e tempestivi a fronte di possibili criticità.

I Dipartimenti di Prevenzione garantiscono sul territorio le competenze specialistiche in tema vaccinale e la governance di tutte le offerte e i programmi di vaccinazione in ragione del loro ruolo a tutela della salute pubblica e al fine di perseguire gli obiettivi di copertura, omogeneità, accessibilità, equità e qualità nell'offerta vaccinale. Per raggiungere tali obiettivi i Dipartimenti di Prevenzione garantiscono, sul territorio di competenza, il coordinamento di tutti gli attori coinvolti nella vaccinazione per tutti gli aspetti di programmazione, organizzazione e monitoraggio.

La "Rete" territoriale per l'erogazione delle vaccinazioni

Il modello organizzativo territoriale delle vaccinazioni è un modello a rete che deve tener conto delle caratteristiche del territorio e dove ogni Dipartimento di Prevenzione garantisce le vaccinazioni definendo l'organizzazione interna e/o promuovendo collaborazioni con altre Strutture e professionisti opportunamente individuati e formati per l'erogazione delle vaccinazioni ed il raggiungimento degli obiettivi indicati nel presente Piano, nel rispetto delle indicazioni e delle leggi regionali.

I Dipartimenti di Prevenzione, attraverso i Servizi Vaccinali e i professionisti che ivi operano (medici specialisti in igiene e medicina preventiva, assistenti sanitari, infermieri, ecc.), hanno assicurato al Paese negli ultimi decenni le campagne vaccinali ordinarie e straordinarie. Questa attività è stata svolta in maniera autonoma nel territorio di competenza dalle Aziende Sanitarie Locali (ASL) con organizzazione interne e partnership dedicate. Storicamente vi è stata una comune sinergia tra Dipartimenti di Prevenzione e Medici di Medicina Generale e Pediatri di Libera Scelta. Tale sinergia si è ancor più consolidata nell'ambito della campagna vaccinale per l'emergenza COVID-19, durante la quale sono stati coinvolti ulteriori attori (es. medici specialisti di altre branche, medici competenti), attivati gli hub vaccinali, rafforzata l'offerta vaccinale in ambito ospedaliero e individuati contesti nuovi di erogazione come le farmacie.

La sinergia tra tutte le professionalità e le diverse Strutture coinvolte nella rete territoriale di offerta gioca un ruolo strategico nella protezione della popolazione ed è necessario trarre esperienza dalle soluzioni



AD



b9a6a596



attuare in via emergenziale per definire nuovi percorsi estendibili, dove opportuno, alle altre malattie prevenibili da vaccino oltre a valutare i migliori modelli organizzativi.

Per questo, alla luce dei nuovi LEA che garantiscono la gratuità delle vaccinazioni per i soggetti a rischio di tutte le età previste, è auspicabile valutare il mantenimento e il potenziamento di questi nuovi percorsi per l'offerta vaccinale individuale sulla base delle specifiche condizioni di rischio. A tale proposito si rende necessario attivare collaborazioni per aumentare l'adesione alle vaccinazioni nei gruppi a rischio per condizioni cliniche, condividendo protocolli di immunizzazione con tutti gli altri medici specialisti che seguono i soggetti affetti da diabete, cardiopatie, BPCO, insufficienza epatica, insufficienza renale, malattie autoimmuni, ematologiche, oncologiche, nonché in determinate condizioni di rischio di natura professionale con il coinvolgimento dei medici competenti.

Attori fondamentali nelle reti di promozione vaccinale sono, come sopra riportato, i MMG e i PLS. I MMG svolgono un ruolo importante per la promozione e l'erogazione delle vaccinazioni dell'adulto, con particolare riferimento al soggetto fragile per patologia, fattori comportamentali/occupazionali o vulnerabile per condizione socioeconomica, soprattutto nel caso in cui questi non sia incluso o non sia stato adeguatamente raggiunto dalla chiamata attiva. Allo stesso modo, il PLS è la figura di riferimento nei primi anni della vita per la tutela della salute del neonato e del bambino, svolgendo, in sinergia con il Dipartimento di Prevenzione, un ruolo centrale nella promozione della vaccinazione per il proprio assistito e della confidenza vaccinale dei suoi genitori e del nucleo familiare. Le modalità di coinvolgimento dei MMG/PLS potranno essere definite da accordi specifici a livello regionale e aziendale. L'esperienza COVID-19 inoltre ha portato a piena maturazione il coinvolgimento nella rete della prevenzione vaccinale dei farmacisti e delle farmacie.

Alla luce del DM n. 77 inoltre particolare rilevanza nel modello di rete di assistenza territoriale verrà assunta dalle Case della Comunità. Nelle Case della Comunità, con il coordinamento del Dipartimento di Prevenzione, sarà garantita, infatti, anche la diffusione della cultura della prevenzione, e sulla base dell'organizzazione della Regione/PA, potrà essere prevista anche la vaccinoprofilassi in particolare verso determinati gruppi di popolazione afferenti.

Nel contesto di questa Rete, è auspicabile l'applicazione di un modello di tipo "hub and spoke" adattato al contesto geografico e alle caratteristiche del territorio che, secondo principi di sicurezza, appropriatezza, equità e qualità dell'offerta, persegua l'efficienza organizzativa e al contempo promuova anche la capillarità dei punti vaccinali, semplifichi l'accesso, garantisca l'offerta attiva delle vaccinazioni previste e la valutazione specialistica di casi complessi o con specifiche condizioni di rischio.

È necessario che in tutta la Rete gli ambulatori vaccinali garantiscano l'offerta di servizi di qualità con il massimo della competenza professionale e per questo è indispensabile che vengano definiti degli standard organizzativi e di personale che possano ridurre possibili disuguaglianze di offerta a livello territoriale e regionale e che possano rendere sostenibile l'offerta vaccinale stessa. In tale contesto si avvia il percorso di autonomia professionale in ambito vaccinale dell'Assistente Sanitario - quale professionista specificatamente formato nell'ambito della prevenzione - e dell'Infermiere rafforzando le competenze specifiche, definendo standard formativi e di aggiornamento periodico a garanzia della sicurezza, dell'appropriatezza e della qualità dell'attività vaccinale.

È altresì fondamentale rafforzare la Rete di collaborazione "di sistema" tra Ministero della Salute, Referenti regionali dell'Area della Prevenzione, NITAG, ISS, AIFA, Società Scientifiche di riferimento, Università, organizzazioni della società civile e del terzo settore.



b9a6a596



PROMUOVERE INTERVENTI VACCINALI NEI GRUPPI DI POPOLAZIONE AD ALTO RISCHIO PER PATOLOGIA, FAVORENDO UN APPROCCIO CENTRATO SULLE ESIGENZE DEL CITTADINO/PAZIENTE

Nella pianificazione delle campagne vaccinali, appare strategico favorire e promuovere le vaccinazioni raccomandate per le condizioni di rischio per patologia/stato immunitario. L'offerta vaccinale per queste persone deve sempre più considerare il percorso clinico assistenziale nelle diverse fasi di presa in carico del soggetto fragile (es. ricovero, visite ambulatoriali, assistenza domiciliare, assistenza presso le strutture sociosanitarie e socioassistenziali territoriali, etc.) da parte dei numerosi operatori sanitari coinvolti (MMG/PLS, Specialisti).

Come per altre condizioni sanitarie, anche per la prevenzione vaccinale appare il momento di abbandonare l'approccio passivo di richiesta da parte del soggetto interessato per passare alla logica proattiva di un percorso vaccinale centrato sul paziente. In questo senso, in considerazione della necessità di garantire un servizio equo e di facile accesso per la popolazione, parallelamente all'implementazione dell'erogazione dei servizi vaccinali territoriali, sarebbe utile che la rete specialistica pensata per seguire i soggetti a rischio, possa promuovere attivamente le vaccinazioni (sulla scorta di quanto avvenuto per la vaccinazione anti Covid19), tanto a livello ospedaliero che territoriale.

I PDTA dei pazienti affetti da patologie croniche (es. diabete, scompenso cardiaco, insufficienza renale, etc.), identificati come a rischio di infezione e forme gravi di patologie infettive prevenibili da vaccino dovrebbero integrare i calendari vaccinali specifici, anche grazie all'accesso all'Anagrafe Vaccinale per il personale specialistico, ospedaliero e territoriale.

I soggetti in follow-up ambulatoriale per patologia o che accedano all'ospedale in regime di ricovero dovrebbero essere invitati alla vaccinazione in tali occasioni. Questo tipo di attività garantirebbe essenzialmente di ottimizzare i tempi di erogazione dei servizi, inoltre consentirebbe al cittadino di effettuare più prestazioni in un unico momento, auspicabilmente aumentando la compliance alla vaccinazione. Notevoli sarebbero anche i benefici per il cittadino, che ridurrebbe il numero di spostamenti per necessità sanitarie, le assenze dal luogo di lavoro, nonché la necessità di riorganizzare le attività di vita quotidiana. I percorsi di vaccinazione in ospedale necessitano inoltre di un'azione di sensibilizzazione, formazione e coinvolgimento degli specialisti clinici, che ne valorizzi ulteriormente il ruolo fondamentale nel counselling specifico nelle condizioni diagnostico-terapeutiche complesse.

Si raccomanda di coinvolgere nella promozione della vaccinazione anche gli specialisti sia negli ospedali, sia nel territorio come ad esempio i centri diabetologici, i centri dialisi, i centri trapianti, i centri oncoematologici, i centri cardiologici, i centri di secondo livello dello screening per il carcinoma cervicale, gli ambulatori di pneumologia, reumatologia, gastroenterologia, ecc.

Laddove non fosse realizzabile l'erogazione delle vaccinazioni necessarie direttamente presso il servizio che ha in carico il paziente per la patologia specialistica, neanche attraverso la realizzazione di protocolli interdipartimentali e/o interaziendali, appare fondamentale facilitare le attività di prenotazione ed indirizzo del paziente stesso presso i centri vaccinali territoriali che se ne faranno carico per l'offerta del calendario specifico. In questo contesto appare utile rimarcare l'importanza per tutti gli specialisti, ospedalieri e territoriali, di verificare l'avvenuta vaccinazione dei propri assistiti al momento della presa in carico, indicando nei documenti clinici del paziente (ad esempio la lettera di dimissione o il piano assistenziale individuale), la raccomandazione ad effettuare le vaccinazioni previste per la condizione di rischio e non ancora effettuate. Per tutte queste attività appare quanto mai fondamentale un congruo potenziamento delle infrastrutture informatiche per la condivisione dei dati relativi alla situazione vaccinale di tutti i cittadini.



RIDURRE LE DISEGUAGLIANZE E PREVEDERE AZIONI PER I GRUPPI DI POPOLAZIONE DIFFICILMENTE RAGGIUNGIBILI E/O CON BASSA COPERTURA VACCINALE

Lo scopo dei programmi di prevenzione vaccinale non dovrebbe essere limitato solamente al raggiungimento di un livello ottimale di copertura nella popolazione generale, bensì anche alla riduzione delle disuguaglianze esistenti tra diversi gruppi di popolazione, realizzando appositi interventi indirizzati ai soggetti caratterizzati da una maggior vulnerabilità sociale o economica che determinano una maggior difficoltà nell'essere raggiunti dai servizi sanitari ("*hard to reach*, HRG").

Le basse coperture vaccinali in questi gruppi **dipendono da** vari fattori: difficoltà di identificazione da parte delle anagrafi sanitarie, difficoltà di contatto attraverso i normali canali (lettera invito), barriere dovute alla comunicazione, basso livello educativo, analfabetismo, isolamento sociale, atteggiamenti culturali, difficoltà di accesso ai servizi sanitari, compresa la difficoltà di prenotazione delle vaccinazioni sui portali in assenza dei documenti richiesti, diffidenza nei confronti delle strutture pubbliche, timore di discriminazione.

La promozione delle vaccinazioni dovrebbe quindi includere in maniera trasversale i gruppi di popolazione vulnerabili, **a maggior rischio sia di malattie prevenibili da vaccino che di basse coperture vaccinali** per effetto della posizione socio-economica e della marginalizzazione sociale (quali migranti, soggetti senza dimora, detenuti, residenti in comunità, tossicodipendenti, etc.) per i quali è necessario predisporre strategie e approcci dedicati, attivare servizi territoriali prossimi alla condizione di disagio, coinvolgere attori della società civile e degli enti del terzo settore per facilitare il completamento delle vaccinazioni raccomandate.

Per quanto riguarda i migranti in particolare, sono documentate disparità di salute per malattie trasmissibili e non trasmissibili; i loro maggiori rischi di malattie infettive, rispetto alle popolazioni ospitanti, sono correlati alle esposizioni pre-migrazione, alle circostanze del viaggio di migrazione e alla ricettività e all'accesso ai servizi sanitari nei paesi di accoglienza.

Mentre la prevalenza di malattie infettive identificate attraverso programmi di screening è generalmente bassa, i ritardi nella diagnosi e nel trattamento di una serie di malattie infettive comportano una maggiore morbosità e mortalità tra i migranti. Gli ostacoli all'assistenza nei paesi ospitanti si verificano a livello di paziente, medico e sistema sanitario; politiche sanitarie e servizi sanitari coordinati, inclusivi e culturalmente competenti, rispondenti alla diversità dei pazienti riducono queste barriere.

Le azioni da intraprendere per raggiungere queste popolazioni devono mirare a garantire l'offerta delle vaccinazioni previste nel calendario vaccinale dell'infanzia, durante l'adolescenza e la vita adulta, eventuali vaccinazioni aggiuntive per soggetti ad aumentato rischio (indipendentemente dall'età) secondo l'approccio verticale di risposta a bisogni di salute complessi e a rendere più "familiari" i servizi sanitari territoriali, al fine di facilitarne l'accesso.

L'obiettivo in termini di salute individuale è quindi quello di intercettare tutte le persone che siano esposte ad un rischio aumentato di infezione o a forme di malattia severa mentre il target a livello collettivo è di abbattere la circolazione dei patogeni prevenibili, se non contribuire alla loro eradicazione.

Più in generale, per i gruppi difficili da raggiungere è necessario valorizzare l'approccio intersettoriale e multidisciplinare previsto nel PNP 2020-2025 con il coinvolgimento dei soggetti del Terzo Settore presenti sul territorio come, ad esempio, le associazioni locali operanti nelle comunità straniere. Tali soggetti hanno un ruolo fondamentale nell'identificazione di questi gruppi, ma anche nella definizione e attuazione di interventi di promozione della salute e prevenzione (vaccinazioni, screening oncologici, promozione della salute materno infantile, etc.) tarati sulle esigenze specifiche dei gruppi target.

È fondamentale una stretta collaborazione tra i Servizi di Igiene e Sanità Pubblica delle ASL e i servizi sociali dei Comuni di riferimento, i mediatori culturali e le associazioni di volontariato.



È inoltre importante programmare interventi coordinati mirati ad aumentare il contatto tra il sistema sanitario e gli utenti. In particolare, è necessario avere mediatori culturali capaci di valutare in maniera più ampia i bisogni di salute di questa popolazione e predisporre interventi orientati a:

- accrescere la domanda a livello della comunità,
- accrescere in generale l'accesso ai servizi di promozione e prevenzione
- migliorare la comunicazione tra utenti ed operatori, anche predisponendo materiale informativo dedicato.

Le strategie che possono dare risultati positivi passano sia per l'accompagnamento, la mediazione e la familiarizzazione con i servizi vaccinali esistenti - l'utilizzo delle sedi vaccinali storiche ha il vantaggio di garantire standard di qualità e sicurezza dell'atto vaccinale – sia per la messa in campo di soluzioni ad hoc e interventi in loco per favorire il riconoscimento da parte della comunità e abbattere le diffidenze.

Inoltre, l'identificazione di gruppi difficili da raggiungere presenti sul territorio, in condizione di marginalità, può facilitare l'ampiamiento dell'offerta vaccinale attraverso specifici interventi a bassa soglia. Da sottolineare la rilevanza dell'anagrafe nazionale anche in funzione della elevata mobilità di alcuni di questi individui, oltre che la necessità di garantire la continuità assistenziale tra servizi diversi (e.g. popolazione penitenziaria).

Un rafforzamento della prevenzione vaccinale in questo contesto di fragilità sarebbe particolarmente auspicabile anche per il consolidamento degli obiettivi del mantenimento dello stato "Polio-free", nonché del raggiungimento degli obiettivi del PNEMoRC e di prevenzione del cervicocarcinoma e patologia HPV correlata.

Tra i piani di recupero va senz'altro citata la necessità di provvedere alla vaccinazione di quei soggetti che non sono stati vaccinati durante il periodo COVID-19, come dimostrato dal calo delle coperture degli anni 2019 e 2020. È necessario provvedere, attraverso una attenta analisi delle coperture vaccinali a livello locale, a identificare e a invitare alla vaccinazione quanto prima possibile quella quota di popolazione.



b9a6a596



COMPLETARE L'INFORMATIZZAZIONE DELLE ANAGRAFI VACCINALI REGIONALI E METTERE A REGIME L'ANAGRAFE VACCINALE NAZIONALE

Il decreto-legge del 7 giugno 2017 n. 73 ha previsto, all'articolo 4-bis, l'istituzione presso il Ministero della salute dell'Anagrafe Nazionale Vaccini al fine di raccogliere, secondo quanto disciplinato dal decreto del Ministro della salute 17 settembre 2018, i dati necessari a calcolare le coperture vaccinali, monitorare l'attuazione dei programmi vaccinali in atto su tutto il territorio, coerentemente con il calendario vaccinale nazionale vigente, fornire informazioni agli organi nazionali, comunitari ed internazionali nell'ambito dello svolgimento di funzioni e compiti correlati alla tutela della salute, anche mediante l'elaborazione di indicatori a fini comparativi.

Al fine di dare piena attuazione al citato decreto del Ministro della salute è stata realizzata, presso la Direzione generale della digitalizzazione, del sistema informativo sanitario e della statistica, l'Anagrafe nazionale vaccini, ospitata nella infrastruttura tecnologica del Nuovo Sistema Informativo Sanitario (NSIS), e resa disponibile per l'alimentazione da parte delle Regioni e Province autonome sin dal primo trimestre del 2019.

L'Anagrafe nazionale vaccini, sulla base dei contenuti informativi definiti nel citato decreto istitutivo, nonché delle caratteristiche e delle modalità tecniche per la trasmissione dei dati, raccoglie a livello nazionale le informazioni riportate sui certificati vaccinali presenti nelle anagrafi regionali esistenti. In particolare, nel sistema AVN sono registrati a livello individuale e con frequenza trimestrale i dati relativi a:

- i soggetti vaccinati;
- i soggetti da sottoporre a vaccinazione;
- le dosi e i tempi di somministrazione delle vaccinazioni effettuate;
- i soggetti per i quali le vaccinazioni possono essere omesse o differite solo in caso di accertato pericolo per la salute (art. 1, comma 3, Decreto legge 7 giugno 2017, n. 73).

Inoltre, per garantire la completezza delle anagrafi vaccinali regionali, l'AVN mette a disposizione delle regioni le informazioni relative alle vaccinazioni effettuate in una regione diversa da quella di residenza, sia che si tratti di prestazioni occasionalmente effettuate al di fuori della propria residenza, sia nel caso di cambio di residenza in un'altra regione o provincia autonoma.

Infine sono al momento in corso di completamento le attività per integrare nella Anagrafe nazionale vaccini, come previsto dall'art. 1, comma 2, Decreto legge 7 giugno 2017, n. 73, i dati relativi ai soggetti immunizzati, già raccolti dal Ministero della salute ai sensi del decreto del Ministro della sanità 15 dicembre 1990, nonché per acquisire con frequenza annuale i dati relativi agli eventuali effetti indesiderati che confluiscono nella Rete nazionale di farmacovigilanza di cui al decreto del Ministro della salute 30 aprile 2015, istituita presso l'Agenzia italiana del farmaco.

Le specifiche tecniche per la trasmissione dei dati relativi alle vaccinazioni effettuate, alle mancate vaccinazioni e alle vaccinazioni somministrate in mobilità, rese disponibili alle Regioni e Province autonome prima dell'avvio delle trasmissioni dei dati, sono pubblicate nella sezione del portale del Ministero della salute dedicata all'Anagrafe nazionale vaccini.

Al fine di dare piena attuazione all'AVN, fin da dicembre 2018 è stato istituito presso il Ministero della salute un apposito gruppo di lavoro con il rappresentanti del competente Ufficio 5 - Prevenzione delle malattie trasmissibili e profilassi internazionale della Direzione generale della prevenzione sanitaria e i referenti di tutte le Regioni, sia per gli aspetti relativi alla prevenzione che per gli aspetti relativi ai sistemi informativi e alle misure di sicurezza informatiche, al fine di condividere le modalità per l'implementazione dei flussi previsti nel disciplinare tecnico allegato al decreto di istituzione della Anagrafe nazionale vaccini. Questo gruppo di lavoro si riunisce periodicamente per analizzare e risolvere ogni possibile criticità incontrata nella prima fase attuativa, ormai conclusa in quanto ad oggi l'AVN è ormai a regime, a meno delle informazioni sulle pregresse immunità naturali e delle reazioni avverse.



Ad oggi, con riferimento alla trasmissione dei dati riferiti ai soggetti residenti nelle Regioni e Province autonome, nell'Anagrafe nazionale vaccini sono presenti i dati delle schede vaccinali di oltre 50 milioni di assistiti per un totale di oltre 500 milioni vaccinazioni somministrate.

Sulla base dei risultati raggiunti, la rilevazione dei dati aggregati delle coperture vaccinali dichiarate dalle Regioni alla Direzione della Prevenzione Sanitaria del Ministero della salute potrà essere sostituita dal calcolo delle coperture vaccinali effettuato sulla base dei dati individuali trasmessi all'AVN.

Con l'AVN potrà essere effettuato anche il calcolo delle coperture relative alla vaccinazione antinfluenzale, per la quale si è già provveduto ad aggiornare i valori delle categorie a rischio, delle età di somministrazione previste e dei vaccini in uso, sulla base di quanto stabilito dalle Circolari del Ministero della Salute n. 19214 del 04/06/2020 "Prevenzione e controllo dell'influenza: raccomandazioni per la stagione 2020-2021" e n. 14614 del 08/04/2021 "Prevenzione e controllo dell'influenza: raccomandazioni per la stagione 2021-2022".

Ulteriore attenzione andrà posta in futuro al perfezionamento dell'accesso del cittadino ai propri dati vaccinali, sfruttando le potenzialità del Fascicolo Sanitario Elettronico (e.g. vaccinazioni ricevute e vaccinazioni potenzialmente ricevibili), rendendo altresì lo strumento interoperabile con le altre fonti di dati sanitari. Tale implementazione promuoverebbe una maggiore immediatezza di reperibilità dei dati a vantaggio dei professionisti sanitari coinvolti nel processo e dei cittadini stessi.

Per poter avviare a regime il calcolo delle coperture vaccinali utilizzando l'AVN, è necessario che le Regioni e Pa conferiscano in maniera completa le informazioni previste nei flussi trimestrali dell'AVN. Al fine di superare le criticità relative alla completezza di tali flussi nell'ambito del Gruppo di lavoro AVN Ministero della Salute/Regioni/P.A. saranno attivate delle sessioni di audit nei confronti delle Regioni e P.A. che presentino ancora delle criticità o incompletezze nei flussi dati.



b9a6a596



MIGLIORARE LA SORVEGLIANZA DELLE MALATTIE PREVENIBILI DA VACCINO

La sorveglianza delle malattie infettive rappresenta uno strumento fondamentale per la sanità pubblica, in quanto permette di monitorare la distribuzione e l'andamento nel tempo di singoli eventi morbosi nella popolazione e di garantire il tempestivo intervento dei diversi livelli organizzativi, ovvero Dipartimento di Prevenzione, Regione o Provincia Autonoma, istituzioni centrali. Essa è basata sulle notifiche degli operatori sanitari (ospedalieri, medici di medicina generale e pediatri di libera scelta) e su alcuni sistemi di sorveglianza dedicati.

La sorveglianza non è solo un'azione amministrativa a fini statistici, ma costituisce la base per intraprendere le necessarie azioni di prevenzione e controllo. I dati sulle segnalazioni vengono poi trasmessi al Centro europeo per la prevenzione e il controllo delle malattie infettive (*European Centre for Disease Prevention and Control* – ECDC), che raccoglie, elabora e dissemina i dati degli Stati Membri.

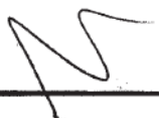
Le malattie infettive sono soggette a notifica obbligatoria secondo quanto previsto dal Decreto Ministeriale del 15 dicembre 1990, che disciplina la raccolta dei dati relativi ai casi di malattie infettive occorsi sul territorio italiano. Parallelamente, sono stati attivati dall'Istituto Superiore di Sanità e dal Ministero della salute una serie di sistemi di sorveglianza speciale dedicati ad alcune malattie infettive, con il fine di raccogliere informazioni più specifiche relativamente alla presenza di fattori di rischio per la malattia (HIV e AIDS; epatiti virali; malattia di Creutzfeld Jacob), al quadro clinico (malattie batteriche invasive, tubercolosi, morbillo e rosolia), alle modalità di acquisizione (legionellosi, malaria, infezioni sessualmente trasmesse), alla durata e intensità dell'epidemia stagionale e al monitoraggio della circolazione dei sottotipi virali circolanti (influenza, chikungunya), a situazioni di allerta epidemiologica (paralisi flaccide acute)⁴⁰.

Con il Decreto Ministeriale 7 marzo 2022 (GU 7 aprile 2022 - Serie Generale n. 82), inoltre, il Ministero della salute ha implementato il nuovo sistema di segnalazione delle malattie infettive (PREMAL). Tale sistema di segnalazione è stato sviluppato con i seguenti obiettivi:

- informatizzare e rendere interoperabili i sistemi di sorveglianza per le malattie infettive, consentendo così l'integrazione tra i diversi livelli istituzionali;
- adeguare la segnalazione delle malattie infettive alla definizione di caso prevista dalla decisione della Commissione Europea 2018/945/CE del 22 giugno 2018 e successive modifiche;
- migliorare la segnalazione delle malattie infettive da parte degli operatori sanitari (medici di famiglia, medici ospedalieri, laboratoristi);
- superare le criticità connesse alla tempistica e all'attuale modalità di segnalazione delle malattie infettive;
- adeguare il flusso informativo alla normativa nazionale ed europea vigente in materia di protezione dei dati personali.

Al fine di permettere un miglior controllo delle malattie prevenibili da vaccino, attraverso una efficace programmazione delle azioni e degli interventi di prevenzione, il monitoraggio della loro efficacia e il loro tempestivo adeguamento in base al mutare dello scenario epidemiologico, è necessario intensificare gli sforzi per:

- Rafforzare il coordinamento centrale e la gestione interdisciplinare e intersettoriale delle malattie infettive, con il coinvolgimento di tutti gli attori a livello locale, regionale e nazionale nella consultazione, analisi e discussione dei dati;
- Applicare modelli innovativi e metodologie di analisi quantitative ai fini della pianificazione e del monitoraggio degli interventi;
- Migliorare il ritorno di informazione, garantendo sia a livello di Regioni/PPAA sia a livello nazionale la disponibilità di una reportistica adeguata e tempestiva;
- Favorire l'integrazione e il data linkage tra il sistema PREMAL, i diversi sistemi di sorveglianza ad hoc attivi presso l'ISS, l'Anagrafe Nazionale Vaccini (AVN) e la rete di farmacovigilanza.



b9a6a596



RAFFORZARE LA COMUNICAZIONE IN CAMPO VACCINALE

La comunicazione in ambito vaccinale deve oggi tenere conto di una molteplicità di obiettivi, destinatari, canali e metodi attraverso i quali essa deve essere realizzata, con la principale finalità di costruire e mantenere la fiducia della popolazione nelle vaccinazioni e nelle istituzioni sanitarie. Qui di seguito si propone un framework di principi, considerazioni e azioni strategiche che dovrebbero orientare le iniziative di comunicazione in ambito vaccinale ai diversi livelli, e in particolare:

1. Introdurre sistemi di monitoraggio dei determinanti dell'esitazione vaccinale.
2. Implementare attività di promozione e comunicazione multicanale delle vaccinazioni e garantire che siano in atto meccanismi comunicativi per rispondere ai dubbi della popolazione generale ed alle informazioni inesatte o false circolanti, anche attraverso l'utilizzo dei social media e delle nuove tecnologie dei media.
3. Garantire una risposta coerente, tempestiva, trasparente e affidabile in relazione ad eventi avversi vaccino correlati a livello nazionale, regionale e locale.
4. Formare gli operatori sanitari sulla comunicazione in ambito vaccinale al fine di massimizzare il ruolo che svolgono nell'affrontare l'esitazione vaccinale.
5. Rafforzare il tema della vaccinologia nella formazione universitaria e post-universitaria e fornire opportunità di formazione continua per gli operatori sanitari.
6. Creare alleanze al livello internazionale, nazionale e regionale per ottimizzare gli sforzi, le risorse, i materiali e le competenze di *advocacy* e favorire il *community engagement* (inclusi educatori, leader religiosi, media tradizionali e social media, mediatori sanitari, "immunization champions", associazioni e società professionali nazionali, istituzioni accademiche e organizzazioni della società civile, decisori politici).
7. Sviluppare piani di comunicazione e includere sistemi di monitoraggio dell'opinione pubblica prima e dopo l'introduzione di un nuovo vaccino.

Le azioni qui di seguito riportate sono utili al raggiungimento degli obiettivi suddetti e dovrebbero essere intraprese a tutti i livelli (nazionale, regionale e locale) in modo coerente e, possibilmente, concertato.

Azioni utili a garantire approfondimenti sui determinanti dell'esitazione vaccinale

- Istituire un Gruppo di lavoro multidisciplinare sul contrasto all'esitazione vaccinale.
- Attivare un sistema di monitoraggio/sorveglianza dell'esitazione vaccinale basandosi sulle esperienze esistenti al livello nazionale e regionale che consenta di acquisire sistematicamente e con continuità dati sull'esitazione vaccinale con il massimo livello di granularità.

Azioni utili a garantire coerenza e continuità all'azione comunicativa in relazione a differenti contesti comunicativi

- Elaborare ed attuare un piano strategico di comunicazione in ambito vaccinale che programmi le singole campagne comunicative e iniziative in relazione ad obiettivi ben definiti rivolti ai diversi target (operatori sanitari, media, popolazione generale, target di popolazione specifici) e che preveda strumenti di valutazione di efficacia delle azioni intraprese.
- Intervenire con campagne e iniziative mirate in caso di emergenze o circostanze impreviste che le richiedano (vedasi anche Allegato 1).
- Implementare campagne comunicative di ambito vaccinale identificando con chiarezza obiettivi comunicativi, target delle azioni comunicative, canali comunicativi e contenuti coerenti rispetto agli obiettivi previsti (vedasi anche Allegato 2).



- Pianificare azioni di risposta comunicativa ai cosiddetti Eventi Vaccino Correlati (VRE - Vaccine Related Events) secondo i modelli di intervento OMS (Guida operativa WHO: "Vaccine Safety Events: managing the communications response" e successivi aggiornamenti)
- Prevedere l'attivazione di team di professionisti in grado di contrastare celermente gli effetti della disinformazione vaccinale partendo dal modello di intervento dell'OMS
- Garantire la più ampia accessibilità ai servizi vaccinali anche attraverso la presenza di siti istituzionali regionali/locali che garantiscano tutte le informazioni su sedi, orari, contatti, modalità di accesso alle attività vaccinali e assicurarne il puntuale aggiornamento.

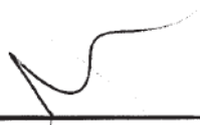
Azioni utili a migliorare la comunicazione interna sui vaccini rivolta agli operatori sanitari

- Favorire la formazione continua sulle vaccinazioni per tutti gli operatori sanitari, distinguendo target di operatori differenti sulla base del coinvolgimento nelle attività vaccinali:
 - Operatori dedicati: sono tutti gli operatori direttamente coinvolti nella implementazione delle attività vaccinali (ad esempio gli operatori dei Servizi vaccinali);
 - Operatori coinvolti: sono tutti gli operatori coinvolti indirettamente nelle attività vaccinali (per l'interesse specifico in alcune vaccinazioni particolari, es: ginecologi per vaccinazione anti-hpv);
 - Operatori informati: sono tutti gli operatori sanitari che non siano dedicati o coinvolti; necessitano di una formazione generalizzata, finalizzata a diffondere e sostenere una cultura vaccinale di base.
- Creare canali di ascolto privilegiato per raccogliere dubbi e difficoltà degli operatori sanitari a cui dedicare risposte puntuali e specifiche con strumenti di comunicazione interna quali e-mail dedicate, newsletter, faq su siti aziendali.
- Promuovere meccanismi di formazione a cascata per dare capillarità alle azioni formative e favorire la formazione peer to peer
- Organizzare corsi di formazione mirati su counselling vaccinale e comunicazione del rischio in ambito vaccinale.
- Facilitare l'acquisizione di abilità e competenze finalizzate ad affrontare la comunicazione operatore sanitario-utente mediante un appropriato utilizzo degli approcci comunicativi più efficaci (ad es. approccio presuntivo, motivazionale, cognitivo) tale da rispondere alle esigenze dei singoli utenti.

Azioni utili a ricreare e mantenere un clima di fiducia tra cittadini e istituzioni sanitarie

- Promuovere l'esempio positivo della maggior parte dei genitori che vaccinano i loro figli con serenità, come normale gesto di prevenzione.
- Evitare la conflittualità, accogliendo i dubbi come legittimi, e dar loro risposta.
- Valorizzare le caratteristiche dei social network per ascoltare le istanze dei cittadini, instaurare un rapporto e promuovere un dialogo. In questo ambito va promossa e stimolata la collaborazione tra iniziative sui social curate da strutture pubbliche regionali o locali (ad esempio il network VaccinarSi).
- Segnalare alla stampa i risultati positivi ottenuti, creando contenuti che possano essere veicolati anche online, utili a sottolineare i progressi della prevenzione vaccinale;
- Assicurarsi che i piani di risposta alle crisi (per es. per ritiro di un lotto di vaccino, per segnalazione di reazioni avverse, ecc..) siano attuati tempestivamente e che prevedano adeguate azioni di *community engagement*.
- Definire, in collaborazione con AIFA e con la rete dei referenti regionali per la vaccinovigilanza, la migliore modalità per garantire la trasparenza e l'efficienza del sistema di sorveglianza e per comunicarne i risultati al pubblico.

Monitoraggio dell'alfabetizzazione sanitaria (health literacy) in ambito vaccinale (vaccine literacy)




b9a6a596



L'alfabetizzazione sanitaria (*Health Literacy*) corrisponde alla motivazione ed alla capacità delle persone di cercare e comprendere le informazioni sanitarie (*Health Literacy* funzionale) e nell'interpretarle ed utilizzarle (*Health Literacy* interattiva-critica) per migliorare e mantenere un buono stato di salute.

Elevati livelli di alfabetizzazione sanitaria di una popolazione corrispondono a migliori esiti di salute e risparmio sulla spesa sanitaria. È noto che i livelli di alfabetizzazione sanitaria della popolazione in Italia sono piuttosto bassi, tuttavia, negli ultimi anni le azioni legate alla comunicazione e alla informazione messe a disposizione dei cittadini hanno di fatto modificato questo paradigma.

La cosiddetta 'infodemia' da Covid-19 ha causato un sovraccarico informativo ed emotivo, ma alcuni recenti dati mostrano che ha anche portato un aspetto positivo, determinando un aumento dell'alfabetizzazione sanitaria interattivo-critica di almeno una parte della popolazione. Infatti, di fronte all'enorme massa di informazioni provenienti da fonti scientifiche e laiche molti sono stati stimolati ed hanno acquisito maggior capacità di consultare più fonti, di verificarle e utilizzarle per migliorare i loro comportamenti: ciò corrisponde a un miglioramento dell'alfabetizzazione sanitaria- interattivo-critica ed ha riguardato gli aspetti virologici e clinici della pandemia, ma soprattutto quelli legati alla vaccinazione (*Health Literacy* Vaccinale, o *Vaccine Literacy*). Concordemente con quanto espresso nella sezione precedente sulla comunicazione vaccinale, si ritiene opportuno effettuare periodicamente indagini nazionali sulla popolazione generale e su popolazioni selezionate, inclusi gli operatori sanitari, per valutare i livelli di alfabetizzazione vaccinale, non solo nel contesto della attuale o di future situazioni pandemiche, ma anche riguardo tutte le vaccinazioni dell'età evolutiva e degli adulti. Altresì importante dovrebbe essere l'approfondimento di fattori motivazionali e psico-sociali che, collegati alla *Vaccine Literacy*, possono concorrere all'esitazione vaccinale. Tali acquisizioni potrebbero rappresentare uno strumento fondamentale per la salute pubblica, al fine di monitorare le capacità e le motivazioni della popolazione verso le pratiche vaccinali, per indirizzare al meglio le strategie di educazione e di comunicazione sanitaria.

A questo scopo potrebbero essere utilizzati strumenti validati per la misurazione dell'alfabetizzazione vaccinale utilizzando la metodologia disponibile in letteratura, relativamente alla popolazione italiana. Allo stesso tempo è raccomandabile un periodico monitoraggio e verifica dei risultati raggiunti attraverso la riproposizione degli strumenti valutativi della *Vaccine Literacy* e di esitazione vaccinale messi in atto, al fine di dotarsi di processi basati sulle evidenze di riorientamento delle pratiche comunicative in essere.



b9a6a596



PROMUOVERE NEI PROFESSIONISTI SANITARI LA CULTURA DELLE VACCINAZIONI E LA FORMAZIONE IN VACCINOLOGIA

Il Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale 2017-2019 ricordava che *“ogni individuo è tenuto a vaccinarsi in accordo alle strategie condivise a livello nazionale al fine di contribuire al mantenimento della propria salute ed alla riduzione della circolazione delle malattie infettive e del carico di malattia a queste associate”*. Questa raccomandazione è particolarmente cogente per tutti coloro che rivestono una funzione di pubblica utilità o svolgono attività a contatto con altri individui, al fine di assicurare la massima protezione nei confronti delle fasce di popolazione più fragili (pazienti, bambini, anziani). In particolare, il personale sanitario svolge un ruolo chiave nella promozione e mantenimento della salute dei pazienti che sono chiamati ad assistere, tanto nel percorso di cura, tanto nell'attività di educazione sanitaria. Per questo, già il precedente Piano ricordava che ogni operatore sanitario, e a maggior ragione chi svolge a qualsiasi titolo incarichi per conto del Servizio Sanitario Nazionale, è chiamato a informare, consigliare e promuovere le vaccinazioni in accordo alle più aggiornate evidenze scientifiche e alle strategie condivise a livello nazionale, sottolineando come la diffusione di informazioni non basate su prove scientifiche sia *“moralmente deprecabile, costituisca grave infrazione alla deontologia professionale oltreché essere contrattualmente e legalmente perseguibile”*.

Per garantire delle ottimali coperture vaccinali nei professionisti sanitari ed assicurare una corretta attività di consulenza in materia di prevenzione vaccinale dei pazienti, appare essenziale mantenere il personale sanitario e gli studenti in medicina e delle professioni sanitarie adeguatamente formati ed aggiornati relativamente alla vaccinologia e alle strategie vaccinali in essere sulla base delle migliori evidenze condivise dalla comunità scientifica.

La vaccinologia, infatti, è una scienza che vede coinvolte simultaneamente numerose discipline in ambito biomedico (igiene e sanità pubblica, virologia, immunologia, genetica, epidemiologia, ecc.) e sociale (antropologia, economia, etica, scienze della comunicazione, ecc.) ed è a tutti gli effetti divenuta con il passare degli anni una materia a sé con un approccio prettamente multidisciplinare.

Essa dovrebbe occuparsi della metodologia dello sviluppo e dell'impiego dei vaccini in campo umano e animale, quale strumento di prevenzione individuale e collettiva, anche in ottica *“One Health”*. In tal modo trova posto in ambito di prevenzione primaria, focalizzando l'attenzione sull'adozione di interventi e comportamenti in grado di evitare o ridurre l'insorgenza e lo sviluppo di una malattia o di un evento sfavorevole legato ad una specifica malattia. Si integra quindi con varie altre discipline mantenendo però proprie specificità. Inoltre, essendo la maggior parte delle vaccinazioni dedicata sia alla popolazione sana, che a quella con patologie, è necessaria una conoscenza approfondita della tematica da parte di tutti gli specialisti preposti (oncologi, ematologi, reumatologi, nefrologi, diabetologi, ecc.) e ciò in collaborazione con i medici vaccinologi come previsto nelle linee guida sulle controindicazioni alle vaccinazioni.

Il bisogno di affrontare, approfondire e aggiornarsi su questa tematica emerge peraltro anche dai medici e dagli operatori sanitari stessi, che si trovano impegnati in attività di vaccinazione provenendo talvolta da discipline non direttamente associate alla vaccinologia e che non hanno quindi una conoscenza completa sull'argomento, in particolare su tematiche maggiormente di frontiera, quale quella dell'esitazione vaccinale. Non va infatti dimenticato, in quest'ottica, che il medico o l'operatore sanitario deve essere in grado di rispondere ai quesiti, ai dubbi e alle diverse richieste di informazioni dei cittadini in tema di vaccinazione e che avere una formazione adeguata in materia li aiuta quindi a essere preparati e a contrastare nel migliore dei modi il fenomeno dell'esitazione.

Numerosi corsi di studio in ambito universitario o della formazione post-universitaria trattano le tematiche relative ai vaccini e alle vaccinazioni nei loro programmi. Tuttavia, i confini della vaccinologia sono diventati molto ampi negli ultimi anni, tanto da richiedere particolare attenzione nel ricomporre gli insegnamenti al fine di rendere coerente la materia in ambito universitario, nonché di promuovere un'attività di formazione continua per medici ed operatori sanitari completa e aggiornata.



Si ritiene utile proporre un esempio di obiettivi, contenuti, risultati attesi e gruppi target di un corso di base di vaccinologia (Allegato 3) da condividere con il Ministero dell'Università e della Ricerca (MUR), tenendo anche conto dell'autonomia organizzativa dei singoli Atenei.



b9a6a596



MONITORAGGIO

Il monitoraggio degli obiettivi del PNPV è una parte rilevante della stessa strategia di implementazione. Un piano di monitoraggio che tenga conto degli indicatori già presenti nel PNP e nei LEA, sarà sviluppato separatamente dal presente piano per permetterne un facile aggiornamento.

A tal fine verrà istituita presso la Direzione Generale della prevenzione sanitaria del Ministero della salute una apposita Cabina di regia, composta da un numero ristretto di rappresentanti delle istituzioni centrali coinvolte e delle Regioni e Province Autonome, con il compito di coordinare e monitorare la sua implementazione e, ove si ricontino criticità, avviare percorsi congiunti per il superamento delle stesse.



b9a6a596



ALLEGATO 1: Modalità di gestione e flussi informativi per le emergenze connesse ai vaccini (ritiri e sospensioni cautelative, carenze)

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) è l'autorità regolatoria italiana cui fanno capo le competenze, tra le altre, anche in materia di ritiro o sospensione di lotti di vaccini e di modifiche degli stampati inerenti alla sicurezza, in accordo e nell'ambito della normativa europea di farmacovigilanza. Le decisioni che vengono assunte dall'AIFA, pur nel rispetto della normativa vigente e della tutela della salute collettiva e del singolo e, quindi, del principio di massima cautela, hanno ripercussioni sui programmi di vaccinazione in atto nel Paese. Pertanto le Autorità di Sanità Pubblica, devono essere tempestivamente e adeguatamente coinvolte, secondo modalità concordate e coerenti, al fine di poter gestire, con la massima efficienza ed efficacia, situazioni "emergenziali", effetti imprevisti e imprevedibili e per poter assicurare contestualmente la tenuta delle coperture vaccinali, soprattutto nel caso della vaccinazione antinfluenzale, la cui campagna è circoscritta a pochi mesi dell'anno, ma anche nel caso delle altre vaccinazioni indicate nel Calendario vaccinale nazionale per le quali si riscontra una flessione nel raggiungimento degli obiettivi prefissati, come rilevato in maniera particolarmente evidente nell'ultimo anno.

È di estrema importanza che vengano predisposti messaggi uniformi, concordati tra le diverse autorità, e che siano rispettati i tempi stabiliti per la divulgazione delle informazioni.

Un'altra possibile emergenza connessa ai vaccini è rappresentata dalla carenza di un prodotto, che potrebbe essere conseguenza di un ritiro/sospensione o dipendere da altri eventi. In tali situazioni è fondamentale che siano coinvolte nella gestione tutte le istituzioni competenti: l'AIFA, il Ministero della Salute – DG della Prevenzione Sanitaria - e le competenti Autorità Regionali di sanità pubblica. Anche per queste emergenze è essenziale che l'AIFA, non appena avuta conoscenza di una possibile carenza, informi tempestivamente il Ministero della Salute, che ne darà comunicazione alle autorità regionali, per un'appropriata gestione della situazione, con lo scopo di garantire la continuità nell'erogazione delle prestazioni vaccinali, laddove sia disponibile un prodotto alternativo, e per una corretta gestione della comunicazione con la popolazione e con gli operatori sanitari, che risulta fondamentale soprattutto nei casi in cui il prodotto carente non sia sostituibile da altro equivalente.

Anche nelle emergenze conseguenti alla carenza sono importanti gli aspetti di comunicazione, ed è indispensabile predisporre messaggi uniformi, concordati tra le diverse autorità.

Altrettanto importante è il rispetto della confidenzialità delle informazioni, nei tempi stabiliti per la divulgazione delle stesse.



b9a6a596



ALLEGATO 2: Esempio di contenuti, fasi di pianificazione, management e valutazione dei risultati di una campagna comunicativa

Contenuti

Per esigenze di promozione della salute le istituzioni sanitarie possono decidere di organizzare campagne comunicative in relazione a vari argomenti di ambito vaccinale tra i quali:

- Definizione e classificazione dei vaccini: target e vie di somministrazione
- Sviluppo e produzione dei vaccini: normativa e fasi di approvazione
- Copertura vaccinale e misurazione di efficacia delle vaccinazioni
- Raccomandazioni vaccinali nella popolazione generale per fascia di età
- Raccomandazioni vaccinali nei soggetti a rischio
- Raccomandazioni vaccinali nelle popolazioni migranti
- Condizioni fisiopatologiche di interferenza con la vaccinazione.
- Controindicazioni e sicurezza dei vaccini; sistemi di sorveglianza internazionale e nazionale e vaccinovigilanza – focus sugli effetti avversi
- Consenso e dissenso informato in ambito vaccinale
- Vaccini del prossimo futuro: dalle malattie infettive ai tumori
- Mezzi e luoghi dove accedere alle vaccinazioni

Processi di pianificazione e management delle campagne comunicative e di valutazione dei risultati attesi
Al fine di evitare un approccio estemporaneo e di urgenza nella pianificazione della comunicazione in ambito vaccinale, è necessario adottare principi di management dei processi come qui di seguito elencato:

- Organizzare e realizzare la comunicazione in campo vaccinale prevedendo il sinergico contributo di personale medico-sanitario, psicologi-scienziati del comportamento in ambito vaccinale, esperti di comunicazione-media. Il comunicatore pubblico non sanitario di importanti testate (radio, TV, giornali, social) necessita di breve ma attenta formazione generale specifica per evitare frasi, posizioni di dubbia interpretazione.
- Segmentazione e identificazione della popolazione target: una comunicazione efficace è personalizzata. Prima di ogni campagna (e anche di orientare strategie di comunicazione interpersonale) è necessario compiere una "diagnostica" dei livelli di alfabetizzazione del target, delle sue resistenze psicologiche alla vaccinazione, della sua predisposizione verso i diversi canali di comunicazione, delle sue caratteristiche socio-anagrafiche. Analisi del target sono fondamentali per una "segmentazione" efficace e per orientare messaggi personalizzati (anche a livello mass-mediale).
- Monitoraggio e verifica dei risultati e della esitazione vaccinale, al fine di dotarsi di processi basati sull'evidenza di riorientamento delle pratiche comunicative in essere
- Pianificazione strategica dei mezzi/canali comunicativi.
- Identificazione e diffusione di buone pratiche utili a promuovere l'accettazione vaccinale: contesto favorevole (qualità dell'esperienza, tempo dedicato, costi, vantaggi personali); influenze sociali (vaccino = norma sociale; formazione del personale sanitario; comunicazione presuntiva; opinion leader e influencer); motivazione (enfaticizzare i benefici sociali della vaccinazione, i benefici economici, i benefici familiari, etc.).
- Promozione del coinvolgimento del cittadino e della comunità in ambito vaccinale. Sostenere la sinergia tra professionisti sanitari, scienza/accademia e società per il successo delle campagne comunicative in ambito vaccinale. La comunità sociale (nei suoi rappresentanti) va coinvolta e resa veicolo sinergico di diffusione dei messaggi.



b9a6a596



ALLEGATO 3: esempio di obiettivi, contenuti, risultati attesi e gruppi target di un corso integrato di vaccinologia di base

Obiettivi formativi

Per acquisire competenze adeguate sia tecnico-scientifiche che normative in ambito di prevenzione primaria, dovrebbero essere affrontati principalmente i seguenti argomenti: il valore della prevenzione vaccinale, le caratteristiche dei vaccini, inquadramento della sanità pubblica e di quella individuale, il razionale d'uso, le caratteristiche del sistema vaccinale italiano e le problematiche connesse (accesso alla vaccinazione, coperture vaccinali, etc.), il ruolo e le competenze dei medici e degli operatori sanitari in ambito vaccinale.

Argomenti base che dovrebbero essere trattati in un corso integrato di Vaccinologia:

- Basi immunologiche delle vaccinazioni
- Definizione e classificazione dei vaccini: composizione e vie di somministrazione
- Sviluppo e produzione dei vaccini, aspetti regolatori ed autorizzativi
- Strategie di vaccinazione: raccomandazioni europee, nazionali (il PNPV) e regionali
- Copertura vaccinale e monitoraggio dell'efficacia delle vaccinazioni
- Raccomandazioni vaccinali nella popolazione generale per fascia di età
- Raccomandazioni vaccinali nei soggetti a rischio
- Raccomandazioni vaccinali nelle popolazioni migranti
- Condizioni fisiopatologiche di interferenza con la vaccinazione
- I soggetti immunodepressi e immunosoppressi
- Valutazione della risposta immunitaria ai vaccini nei soggetti a rischio e valutazione relativa alla tempistica delle vaccinazioni in rapporto ai farmaci immunosoppressori
- Farmacologia dei principali immunosoppressori
- Le vaccinazioni nei viaggiatori all'estero
- Controindicazioni Precauzioni e sicurezza dei vaccini; sistemi di sorveglianza internazionale e nazionale e vaccinovigilanza
- Responsabilità professionale e pratica delle vaccinazioni sul territorio e nei Centri vaccinali Ospedalieri
- Consenso e dissenso informato in vaccinologia
- Prevenzione primaria: strumento sociale ed economico
- Esitazione vaccinale e suoi determinanti
- La comunicazione in ambito vaccinale: il *counseling*, il contrasto alla esitazione vaccinale, la comunicazione nei confronti dei soggetti/genitori esitanti, la comunicazione del rischio e il coinvolgimento delle comunità
- Prospettive di sviluppo di nuovi vaccini: dalle malattie infettive ai tumori

Risultati attesi

Conoscenza e capacità di comprensione

Acquisire competenze teoriche relative a cause e meccanismi di malattia, funzionamento generale di una risposta immunitaria contro virus, batteri e parassiti, composizione, caratteristiche immunobiologiche e meccanismi di azione dei principali vaccini esistenti ed in via di sviluppo.

Capacità di applicare conoscenza

Applicare le conoscenze di patologia, immunologia e vaccinologia acquisite per la soluzione di problematiche riguardanti l'analisi di condizioni immunologiche, l'identificazione di cause di malattie, lo sviluppo di vaccini innovativi, la prevenzione delle malattie infettive e la promozione della salute.

Abilità comunicative

Capacità di esporre contenuti, conoscenze e risultati relativi agli studi, utilizzando un linguaggio ed una terminologia chiara ed appropriata

Potenziati target degli insegnamenti in Vaccinologia*

10



b9a6a596



- Tutti i Corsi di Laurea Magistrale, Triennale e specialistica che insistono nelle Scuole di Medicina e Chirurgia con particolare riferimento ai corsi di Laurea in:
 - a. Medicina e Chirurgia
 - b. Odontoiatria e Protesi Dentaria
 - c. Scienze infermieristiche e ostetriche
 - d. Assistenza Sanitaria
 - e. Dietistica e Scienze della Nutrizione
 - f. Tecniche della Prevenzione
 - g. Tecniche di Laboratorio Biomedico
 - h. Tecniche della Riabilitazione Psichiatrica
 - i. Tecniche di radiologia medica
 - j. Fisioterapia
 - k. Ortottica e assistenza oftalmologica
 - l. Logopedia
 - m. Tecniche Audio-protesi
 - n. Igiene dentale
- Corso di Laurea Magistrale in Farmacia e Chimica e Tecnologie Farmaceutiche
- Corso di Laurea Magistrale in Veterinaria
- Corso di Laurea Triennale e Magistrale in Biotecnologie Sanitarie
- Tutti i Corsi di Formazione Specialistica di Area Sanitaria (di area Medica Chirurgica e dei Servizi)
- Corso di Formazione Specifica in Medicina Generale (CFSMG)
- Tutti i Corsi di Formazione Specialistica non Medica (Farmacia Ospedaliera, Scienze dell'Alimentazione e della Nutrizione, Microbiologia, Patologia Generale, Biochimica Clinica)
- Master, Corsi di Perfezionamento, ADO su tematiche specifiche della vaccinologia
- Raggiungimento di almeno il 10% dei crediti (obblighi formativi) ECM nel corso del triennio formativo per tutti gli operatori sanitari in congressi/convegni/Master/Corsi di perfezionamento sul tema della vaccinologia.

**elenco a carattere puramente esemplificativo e non esaustivo, da condividere con il MUR per le opportune valutazioni di competenza.*



b9a6a596



Allegato B)

Calendario Nazionale Vaccinale

Aggiornamento al 21 marzo 2023

ab



[Handwritten signature]



b9a6a596



Sommario

Acronimi e sigle vaccini	3
Scopo del documento	5
Calendario Nazionale Vaccinale per età	6
Le vaccinazioni per età	8
Le vaccinazioni per soggetti a rischio per condizioni patologiche e loro conviventi	10
Le vaccinazioni per soggetti a rischio per esposizione professionale	14
Vaccinazioni per soggetti a rischio per determinati comportamenti o condizioni	16
Le vaccinazioni per il viaggiatore per turismo, per lavoro e per motivi di studio	18
Obiettivi di copertura vaccinale	20

M



b9a6a596



Acronimi e sigle vaccini

Acronimi

BPCO	Broncopatia cronica ostruttiva
cVDPD	Virus circolanti derivati da vaccino
HIV	Virus della immunodeficienza umana
HZV	Virus Herpes zoster
PNPV	Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale
RCP	Riassunto delle caratteristiche del prodotto
NITAG	Gruppo tecnico consultivo nazionale sulle vaccinazioni

Sigle vaccini

Colera	Vaccino contro il colera
DTaP	Vaccino pediatrico contro difterite, tetano, pertosse acellulare
dTap	Vaccino per adulti contro difterite, tetano, pertosse acellulare
DTaP-IPV	Vaccino pediatrico contro difterite, tetano, pertosse acellulare e poliomielite
dTap-IPV	Vaccino per adulti contro difterite, tetano, pertosse acellulare, e poliomielite
DTaP-IPV-HepB-Hib	Vaccino esavalente contro difterite, tetano, pertosse, poliomielite, Epatite B, <i>Haemophilus influenzae</i> di tipo b
DTaP-IPV-Hib	Vaccino pentavalente contro difterite, tetano, pertosse, poliomielite e <i>Haemophilus influenzae</i> di tipo b
DTaP-IPV	Vaccino tetravalente pediatrico contro difterite, tetano, pertosse acellulare e poliomielite inattivato
dTaP-IPV	Vaccino tetravalente adulto contro difterite, tetano, pertosse acellulare e poliomielite inattivato
FLU	Vaccino contro l'influenza
HepA	Vaccino pediatrico contro l'epatite A
HepA-AD	Vaccino per adulti contro l'epatite A
HepA-HepB	Vaccino pediatrico contro l'epatite A e B
HepA-HepB-AD	Vaccino per adulti contro l'epatite A e B
HepB	Vaccino pediatrico contro l'epatite B
HepB-AD	Vaccino per adulti contro l'epatite B
aHepB-AD	Vaccino per adulti, adiuvato contro l'epatite B
HepB-HD	Vaccino ad alto dosaggio contro l'epatite B
HDCV	Vaccino a cellule diploidi umane (<i>human diploid cell vaccine</i>)
Hib	Vaccino anti <i>Haemophilus influenzae</i> di tipo b
9vHPV	Vaccino contro il Papilloma virus umano, 9-valente
HZV	Vaccino contro l'Herpes Zoster Virus
IPV	Vaccino iniettabile contro il poliovirus
JE-VC	Vaccino contro l' Encefalite giapponese (<i>Japanese encephalitis</i>) inattivato, coltivato su cellule Vero
MenACWY	Vaccino tetravalente contro i sierotipi di meningococco ACWY
MenB	Vaccino contro il meningococco B
MenC	Vaccino contro il meningococco C
MMR (o MPR)	Vaccino contro morbillo parotite rosolia



①



b9a6a596



MMRV (o MPRV).	Vaccino contro morbillo parotite rosolia varicella
PCV	Vaccino coniugato contro il Pneumococco
PPSV	Vaccino polisaccaridico contro il Pneumococco
IPV	Vaccino inattivato contro la poliomielite
RAB	Vaccino contro la Rabbia
RV	Vaccino contro il Rotavirus
RV1	Vaccino monovalente contro il Rotavirus
RV5	Vaccino pentavalente contro il Rotavirus
RZV	Vaccino ricombinante a sub unità, adiuvato contro Herpes Zoster Virus
T	Vaccino contro il tetano
Td	Vaccino per adulti contro difterite e tetano
TBE	Vaccino pediatrico contro l'Encefalite da morso di zecca (Tick borne encephalitis)
TBE-AD	Vaccino per adulti contro l'Encefalite da morso di zecca (Tick borne encephalitis)
Ty21a	Vaccino orale, vivo attenuato contro il Tifo
V o VZV	Vaccino per la varicella
VICPS	Vaccino parenterale polisaccaridico, inattivato contro il Tifo
YE	Vaccino contro la febbre Gialla (Yellow Fever)
ZVL	Vaccino a virus vivo attenuato contro Herpes Zoster Virus



b9a6a596



Scopo del documento

Facendo seguito ad una indicazione del Gruppo tecnico consultivo nazionale sulle vaccinazioni (NITAG) del settembre 2020¹, e confermata dal NITAG attuale, secondo la quale l'aggiornamento del calendario vaccinale nazionale dovrebbe seguire un percorso distinto, determinato - nei tempi e nei contenuti - da esigenze via via emergenti, al fine di adeguarlo alla situazione epidemiologica e all'introduzione di nuovi prodotti vaccinali (ed eventualmente anticorpi monoclonali per la profilassi pre-esposizione di malattie infettive), o di indicazioni fornite dalle competenti autorità, il calendario vaccinale del Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (PNPV) viene pubblicato separatamente e verrà aggiornato o confermato periodicamente in base allo sviluppo delle evidenze scientifiche.

Le raccomandazioni di seguito riportate intendono aggiornare il calendario contenuto nel PNPV 2017-2019 con le finalità principali di ottimizzare l'organizzazione delle sedute vaccinali, avviare un processo per uniformare l'offerta vaccinale presente nelle diverse Regioni/Province Autonome e adattare la sua articolazione alle mutate caratteristiche di alcuni vaccini in uso e alla disponibilità di nuovi vaccini.

Il seguente calendario contiene:

- lo schema di calendario vaccinale raccomandato a livello nazionale;
- le raccomandazioni vaccinali per la protezione delle persone a maggior rischio di infezione, sia per le proprie caratteristiche individuali sia per esposizioni professionali o ambientali.
- I livelli di copertura vaccinale che occorre raggiungere.

Per quanto riguarda le indicazioni relative al vaccino anti-SARS-CoV-2/COVID-19 e contro mpox, si rimanda alle specifiche indicazioni del Ministero della Salute.

Per quanto riguarda la vaccinazione antiinfluenzale, sebbene sia menzionata in questo calendario, si rimanda alla specifica circolare annuale contenente le raccomandazioni per la prevenzione e controllo dell'influenza.

Al fine del raggiungimento degli obiettivi delle corti di nascita è importante che chi non si vaccina al momento della chiamata **mantenga il diritto alla gratuità** in caso di adesione ritardata, sia per le vaccinazioni non obbligatorie pediatriche e dell'adolescenza, almeno fino ai 18 anni compresi, sia per quelle dell'adulto nel rispetto delle indicazioni contenute nel "Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto - RCP" di ogni specifico vaccino. Inoltre, nell'ambito di tutte le strategie di offerta vaccinale, qualora non vi siano controindicazioni generali a somministrare simultaneamente più vaccini nella stessa seduta vaccinale, è indicato proporre la co-somministrazione.

Tutte le vaccinazioni raccomandate per età, per condizioni patologiche, per determinati comportamenti o condizioni sono da intendersi ad offerta attiva e gratuita. Le vaccinazioni raccomandate per i soggetti a rischio per esposizione professionale sono da intendersi con offerta attiva e oneri a carico del datore di lavoro, o secondo quanto previsto dalla vigente normativa. Le vaccinazioni per i viaggiatori, tranne quelle incluse nel presente calendario vaccinale, sono a carico dell'interessato.

¹ <https://www.siml.it/post/raccomandazioni-nitag-per-la-stesura-del-nuovo-piano-vaccini-2020>



b9a6a596



Calendario Nazionale Vaccinale per età

	2 mesi	3 mesi	4 mesi	5 mesi	6 mesi	10 mesi	12 mesi	13/14 mesi	5 anni	6 anni	11 anni	12-18 anni	19-59 anni	50-64 anni	60 anni	65 anni	66 anni e più
Esavalente: Difterite, Tetano, Pertosse, Poliomielite, Epatite B, Haemophilus influenzae di tipo b (DTaP-IPV-HBV-Hib)																	
Rotavirus (RV)		1															
Pneumococco coniugato (PCV)																2	
Meningococco B (MenB)			3														
Morbillo, Parotite, Rosolia, Varicella (MMRV o MMR+V)							4										
Meningococco ACWY (MenACWY)							5										
Difterite, Tetano, Pertosse, Poliomielite (DTaP-IPV/dTap-IPV)									6								
Papillomavirus (HPV)												7					
Difterite, Tetano, Pertosse adulto (dTaP)											8						
Influenza (FLU)								10							9		
Herpes Zoster (HZV)																	11
																	12

 Vaccinazione raccomandata per età

Nota Bene: i mesi e gli anni di vita si intendono compiuti. Esempi: la prima dose DTaP-IPV-HBV-Hib può essere offerta a partire da 2 mesi compiuti, ovvero a partire dal 61° giorno di vita; la dose di richiamo DTaP-IPV-HBV-Hib a 10 mesi, ovvero a partire dal 301° giorno di vita, ecc.



b9a6a596



¹ RV: Ciclo vaccinale a 2 o 3 dosi in base al vaccino utilizzato, a partire dalla 6^a settimana di vita e da completarsi entro le 24 o 32 settimane di vita a seconda del prodotto utilizzato

² PCV: Offrire la vaccinazione prioritariamente ai soggetti a rischio e alla coorte dei 65enni. L'offerta va eventualmente integrata con schedula sequenziale (PCV+PPSV) in funzione della tipologia di vaccino PCV utilizzato.

³ MenB: la vaccinazione può essere iniziata non prima dei 2 mesi di età. La schedula indicata prevede comunque la seconda dose a non meno di due mesi dalla prima e la dose di richiamo ad almeno 6 mesi di distanza dalla serie primaria.

⁴ Prima dose a 12 mesi compiuti. I bambini che hanno ricevuto una dose di vaccino MMR prima del loro primo compleanno devono ricevere altre due dosi (una dose a 12-15 mesi di età e un'altra dose separata da almeno 28 giorni).

⁵ MenACWY: ad almeno 12 mesi compiuti.

⁶ È possibile utilizzare dai 4 anni anche la formulazione tipo adulto (dTpa), a condizione che i genitori siano adeguatamente informati dell'importanza del richiamo all'adolescenza e che siano garantite elevate coperture vaccinali in età adolescenziale.

⁷ Utilizzare la formulazione per adulto dTpa.

⁸ HPV: 2 o 3 dosi in base all'età. La vaccinazione di recupero (catch up), è raccomandata per le donne almeno fino a 26 anni compiuti anche utilizzando l'occasione opportuna della chiamata al primo screening per la prevenzione dei tumori del collo dell'utero, e per gli uomini almeno fino a 18 anni compresi, qualora non siano stati precedentemente vaccinati o non abbiano completato il ciclo vaccinale.

⁹ dTpa: 1 dose ogni 10 anni.

^{10,11} FLU: si vedano le raccomandazioni fornite annualmente con circolare del Ministero della Salute.

¹² HZV: il vaccino a virus vivo attenuato ZVL è somministrato in singola dose; il vaccino ricombinante adiuvato (RZV) è somministrato in due dosi a distanza di due mesi, e non più di sei (da 1 a 2 mesi nei soggetti che sono o che potrebbero diventare immunodeficienti o immunodepressi a causa di malattia o terapia). Offrire la vaccinazione prioritariamente ai soggetti a rischio a partire dai 18 anni di età e ogni anno alla coorte dei 65enni.

7



b9a6a596



Le vaccinazioni per età

Dalla nascita a 24 mesi di vita

- Vaccinazioni esavalente DTPa-IPV-HBV-Hib: ciclo di base a due dosi + richiamo, al compimento di 2 mesi (dal 61° giorno), di 4 mesi (dal 121° giorno) e di almeno 10 mesi (dal 301° giorno) di vita, in co-somministrazione con PCV.
- Vaccinazione anti-pneumococcica coniugata: al compimento di 2 mesi (dal 61° giorno), di 4 mesi (dal 121° giorno) e di 10 mesi (dal 301° giorno) di vita, in co-somministrazione con DTPa-IPV-HBV-/Hib.
- Vaccinazioni anti-meningococco B: ciclo di base a due dosi + richiamo, al compimento di 3 mesi (91° giorno), di 5 mesi (151° giorno) e 15 mesi di vita. È possibile comunque anticipare la prima dose a partire dai 2 mesi di vita compiuti (con la seconda dose dopo almeno due mesi e il richiamo nel secondo anno di vita ad almeno due mesi dal ciclo primario)

In caso di ritardo della prima dose:

- tra 6 e 11 mesi: schedula 2+1 (due dosi a distanza di almeno due mesi più una dose di richiamo nel secondo anno di vita con un intervallo di almeno due mesi dal ciclo primario);
- tra 12 e 23 mesi schedula 2+1 (due dosi a distanza di almeno due mesi più una dose di richiamo tra 12 e 23 mesi dopo il ciclo primario);
- ≥2 anni, due dosi a distanza di almeno un mese.
- Vaccinazione anti-rotavirus: ciclo vaccinale a 2 o 3 dosi in base al prodotto utilizzato; può essere iniziato, come da scheda tecnica, a partire da 6 settimane di vita e deve in ogni caso essere completato non oltre le 24 o 32 settimane di età in base al prodotto utilizzato; entrambi i prodotti attualmente disponibili sono co-somministrabili con tutti gli altri vaccini previsti per i primi mesi di vita. Si raccomanda, in caso di uso esclusivo di uno dei due prodotti, una procedura per l'approvvigionamento in tempi rapidi dell'altro prodotto, per l'eventuale completamento del ciclo vaccinale a favore di un bambino proveniente da altra Regione/PA.
- Vaccinazione antinfluenzale: una dose l'anno, due dosi per i bambini non vaccinati in precedenza, secondo le raccomandazioni fornite annualmente con circolare del Ministero della Salute.
- Vaccinazione anti Morbillo, Parotite, Rosolia, Varicella: prima dose di quadrivalente MPRV, oppure tramite vaccino trivalente MPR e monovalente varicella, a 12 mesi di vita, in co-somministrazione con il vaccino MenACWY.
- Vaccinazioni contro il meningococco ACWY (tetravalente): una dose a 12 mesi di vita, in co-somministrazione con MPRV/MPR+V.

Al compimento dei 5 anni di vita

- Vaccinazioni contro Difterite, Tetano, Pertosse, Poliomielite (DTaP-IPV/dTaP-IPV): quarta dose, ultima della serie primaria. È possibile anche utilizzare dai 4 anni la formulazione tipo adulto (dTaP-IPV) a condizione che i genitori siano adeguatamente informati dell'importanza del richiamo all'adolescenza e che siano garantite elevate coperture vaccinali in età adolescenziale.
- Vaccinazione anti Morbillo, Parotite, Rosolia, Varicella: seconda dose di quadrivalente MPRV, oppure tramite vaccino trivalente MPR e monovalente varicella. Occasione opportuna per il recupero dei bambini mai vaccinati in precedenza, che dovranno ricevere la seconda dose ad almeno 4 settimane di distanza dalla prima (*catch-up*).



Al compimento degli 11-12 anni di vita (e tra i 12 e i 18 anni)

- Vaccinazione contro il Papilloma virus (HPV), al compimento dell'11° anno di vita: ciclo vaccinale a 2 dosi (0 e 6 mesi) per le ragazze e per i ragazzi nel dodicesimo anno di vita e fino a 14 anni inclusi; ciclo vaccinale a 3 dosi ai tempi 0, 2, 6 mesi a partire dai 15 anni. NB: programma di recupero (*catch up*), per le donne almeno fino a 26 anni, anche utilizzando l'occasione opportuna della chiamata al primo screening per la prevenzione dei tumori del collo dell'utero, e per gli uomini almeno fino a 18 anni inclusi, con mantenimento della gratuità per tutte le dosi del ciclo vaccinale, qualora non siano stati precedentemente vaccinati o non abbiano completato il ciclo vaccinale.
- Vaccinazioni contro Difterite, Tetano, Pertosse, Poliomielite (dTaP-IPV): prima dose di richiamo, a partire dal compimento del 12° anno di vita.
- Vaccinazioni contro il meningococco tetravalente ACWY: una dose, a partire dal compimento del 12° anno di vita sia per gli adolescenti mai vaccinati in precedenza sia ai già immunizzati nell'infanzia con MenC o MenACWY.
- Vaccinazione contro il meningococco B: in base alla situazione epidemiologica della singola Regione/PA, può essere integrata l'offerta per età, con ciclo in base al tipo di vaccino utilizzato.

Adulti tra i 18 e i 59 anni

- Vaccinazioni contro Difterite, Tetano, Pertosse: richiamo decennale.
- Vaccinazione anti Morbillo, Parotite, Rosolia: la vaccinazione è raccomandata per tutti i soggetti che non siano stati vaccinati con due dosi.

Adulti di età ≥ 60 anni

- Vaccinazione antinfluenzale annuale, a partire dal compimento di 60 anni, secondo le indicazioni ministeriali.
- Vaccinazione anti-pneumococcica. Offrire prioritariamente la vaccinazione alla coorte dei 65enni. L'offerta va eventualmente integrata con schedula sequenziale (PCV+PPSV), in funzione della tipologia di vaccino PCV utilizzato.
- Vaccinazione anti Herpes Zoster: 1 dose o 2 dosi in base al vaccino utilizzato, ogni anno alla coorte dei 65enni.

R



b9a6a596



Le vaccinazioni per soggetti a rischio per condizioni patologiche e loro conviventi

Si riportano qui le condizioni di rischio nelle quali la vaccinazione viene raccomandata. Per alcuni vaccini è raccomandata anche la vaccinazione dei conviventi.

Vaccino antiepatite A

Si raccomanda l'effettuazione del vaccino per l'epatite A nelle seguenti categorie di soggetti con condizioni patologiche a rischio:

- Soggetti affetti da epatopatia cronica (in conseguenza della maggiore suscettibilità di tali pazienti per l'insorgenza di forme fulminanti)
- Pazienti con coagulopatie tali da richiedere terapia a lungo termine con derivati di natura ematica

Vaccino antiepatite B

Si raccomanda:

- per i nati da madre HBsAg positiva, di somministrare entro le prime 12-24 ore di vita, contemporaneamente alle Ig specifiche, la prima dose di vaccino monovalente anti-epatite B; di effettuare la seconda dose di vaccino monovalente a distanza di 4 settimane dalla prima; a partire dalla terza dose dal 61° giorno, di seguire il calendario con il vaccino combinato esavalente.
- la vaccinazione di tutti gli adulti non precedentemente vaccinati e appartenenti a categorie a rischio per l'infezione da epatite B. In particolare:
 - Diabetici
 - Emodializzati e uremici cronici di cui si prevede l'ingresso in dialisi
 - Pazienti politrasfusi ed emofiliaci
 - Soggetti affetti da epatopatia cronica, in particolare se correlata ad infezione da HCV (l'infezione da HBV potrebbe infatti causare un ulteriore aggravamento della patologia già in atto)
 - Soggetti affetti da lesioni eczematose croniche o psoriasiche della cute delle mani
 - Soggetti con infezione da HIV
 - Soggetti istituzionalizzati in centri per persone con disabilità fisiche e mentali
 - Tossicodipendenti (uso di sostanze per via endovenosa)
 - Soggetti candidati a trapianto di organo solido
 - Conviventi e contatti di soggetti HBsAg positivi, indipendentemente dall'età

Schedula vaccinale: tre dosi, per la prevenzione primaria (0, 1, 6 mesi). Schemi a quattro dosi sono disponibili per la prevenzione primaria mediante ciclo accelerato per una copertura vaccinale precoce dopo la terza dose (0, 1, 2, 12 mesi), per i dializzati (0, 1, 2, 6 mesi) e per la vaccinazione la post-esposizione (0, 2, 6 sett. + richiamo a 1 anno).

Vaccinazione anti *Haemophilus influenzae* tipo b (Hib)

Tale vaccinazione risulta raccomandata, nelle seguenti condizioni patologiche:

- Anemia a cellule falciformi;
- Asplenia di carattere anatomico o funzionale e candidati alla splenectomia
- Deficit del complemento



b9a6a596



- Immunodeficienze congenite o acquisite quali deficit anticorpale in particolare in caso di deficit della sottoclasse IgG2 o soggetti HIV positivi, immunodeficienze congenite o acquisite (es. difetti anticorpali totali o parziali come il deficit di IgG2, deficit di complemento,
- Portatori di impianto cocleare
- Soggetti riceventi trapianto di midollo o in attesa di trapianto di organo solido
- Soggetti sottoposti a chemioterapia o radioterapia per il trattamento di neoplasie maligne.

Vaccino antiinfluenzale

Ogni anno il Ministero della Salute pubblica una Circolare con l'aggiornamento delle raccomandazioni per la prevenzione e il controllo dell'influenza stagionale. Il documento, cui si rimanda, individua le categorie di persone per le quali è raccomandata la vaccinazione antinfluenzale.

Vaccini antimeningococcici

Si raccomanda l'immunizzazione con vaccini anti-meningococcici ACWY e B nei soggetti affetti dalle seguenti condizioni patologiche:

- Diabete mellito di tipo 1
- Difetti dei *Toll-like receptors* di tipo 4
- Emoglobinopatie quali talassemia e anemia falciforme
- Epatopatie croniche gravi
- Immunodepressione congenita o acquisita (in particolare in caso di trapianto d'organo, terapia antineoplastica o terapia sistemica corticosteroidica ad alte dosi)
- Insufficienza renale/surrenalica cronica
- Perdite di liquido cerebrospinale da traumi o intervento
- Asplenia funzionale o anatomica
- Difetti congeniti e acquisiti del complemento (C3, C5-9, properdina, Fattore D, e Fattore H)
- Infezione da HIV
- Portatori di impianto cocleare
- Soggetti conviventi con soggetti affetti dalle patologie sopraelencate

Nei soggetti a rischio la vaccinazione con MenACWY può iniziare a 2 mesi di vita con ciclo vaccinale a tre dosi, di cui l'ultima, comunque, dopo il compimento dell'anno di vita. Raccomandato il richiamo dopo 5 anni se persiste la condizione di aumentato rischio.

Vaccino anti morbillo-parotite-rosolia

Si raccomanda la vaccinazione, a coloro che sono suscettibili anche a una sola delle tre malattie e che sono affetti dalle seguenti condizioni patologiche:

- Alcoolismo cronico
- Asplenia anatomica o funzionale e candidati alla splenectomia
- Deficienza dei fattori terminali del complemento
- Diabete mellito
- Immunodepressione con conta dei linfociti T CD4+ \geq 200/mL
- Infezioni da HIV con conta dei linfociti T CD4+ \geq 200/mL
- Insufficienza renale/surrenalica cronica
- Malattie epatiche croniche gravi
- Malattie polmonari croniche
- Soggetti conviventi con soggetti affetti dalle patologie sopraelencate
- Soggetti riceventi fattori della coagulazione concentrati



b9a6a596



Vaccino antipneumococco

La vaccinazione antipneumococcica è raccomandata a tutti coloro che presentino le seguenti patologie o condizioni predisponenti:

- Alcolismo cronico
- Asplenia anatomica o funzionale e candidati alla splenectomia
- Cardio/pneumo/epatopatie croniche
- Diabete mellito
- Emoglobinopatie quali anemia falciforme e talassemia
- Epatopatie croniche, inclusa la cirrosi epatica e le epatopatie croniche evolutive da alcool
- Immunodeficienze congenite o acquisite
- Infezione da HIV
- Insufficienza renale/surrenalica cronica, sindrome nefrosica
- Malattie polmonari croniche
- Neoplasie diffuse
- Patologie onco-ematologiche (leucemie, linfomi e mieloma multiplo)
- Patologie richiedenti un trattamento immunosoppressivo a lungo termine
- Portatori di impianto cocleare
- Soggetti con perdite liquorali da traumi o intervento
- Trapianto d'organo o di midollo
- Difetti congeniti e acquisiti del complemento

Posologia: numero di dosi come da scheda tecnica a seconda dell'età e in funzione della patologia o condizione. Per bambini >2 anni e adulti, schedula sequenziale PCV/PPSV23 (una prima dose di PCV seguita ad almeno 8 settimane di distanza da una dose di PPSV23).

Vaccino antivaricella

Le seguenti condizioni patologiche sono considerate ad elevato rischio e di conseguenza si raccomanda l'adeguata immunizzazione dei soggetti suscettibili:

- Alcolismo cronico
- Asplenia anatomica o funzionale e candidati alla splenectomia
- Deficienza terminale del complemento
- Diabete mellito
- Epatopatie croniche
- Infezione da HIV senza segni di immunodeficienza e con una proporzione di CD4 \geq 200/mL
- Insufficienza renale/surrenalica cronica
- Leucemia linfatica acuta in remissione, a distanza di almeno tre mesi dal termine dell'ultimo ciclo di chemioterapia e con parametri immunologici compatibili
- Malattie neoplastiche in remissione e ad almeno tre mesi di distanza dall'ultima chemioterapia e dopo valutazione della ricostituzione immunitaria;
- Malattie polmonari croniche
- Soggetti affetti da patologie del motoneurone
- Soggetti destinati a terapia immunosoppressiva
- Soggetti in attesa di trapianto d'organo
- Soggetti riceventi fattori della coagulazione concentrati
- *Soggetti conviventi con soggetti affetti dalle patologie sopraelencate*

Si raccomanda la vaccinazione di soggetti suscettibili conviventi con persone affette da immunodepressione severa, allo scopo di proteggere al meglio questi soggetti ad elevato rischio, in quanto per essi non è raccomandata la somministrazione di vaccini vivi attenuati, con particolare riferimento a:

- Soggetti affetti da neoplasie che possono alterare i meccanismi immunitari



- Soggetti con AIDS o HIV con conta CD4 < 200/mL
- Soggetti con deficit dell'immunità cellulare
- Soggetti con disgammaglobulinemia o ipogammaglobulinemia
- Soggetti in terapia immunosoppressiva a lungo termine

La condizione di suscettibilità viene definita in base al ricordo anamnestico di pregressa malattia, senza necessità di test sierologici di conferma.

Posologia: due dosi ad almeno 4 settimane di distanza; a seconda dello stato immunitario nei confronti di morbillo, parotite e rosolia, è anche possibile la co-somministrazione del vaccino monovalente contro la varicella con quello trivalente MPR o l'impiego del tetravalente MPRV.

Vaccinazione anti-zoster

La vaccinazione è raccomandata ai seguenti soggetti:

- Soggetti con diabete mellito
- Soggetti con patologia cardiovascolare, esclusa l'ipertensione isolata, previa valutazione del rischio
- Soggetti con BPCO e asma bronchiale

È raccomandata per le seguenti ulteriori seguenti condizioni, purché venga utilizzato il vaccino ricombinante adiuvato (RZV):

- Soggetti con immunodeficienza congenita/acquisita o destinati a terapia immunosoppressiva
- Soggetti con insufficienza renale cronica ed in dialisi
- Soggetti con recidive o con forme particolarmente gravi di Herpes Zoster

Si sottolinea che il vaccino a virus vivo attenuato (ZVL) è indicato dai soggetti di 50 e più anni, mentre quello adiuvante ricombinante a partire dai 18 di età.

Posologia: ZVL singola dose. RZV due dosi (0, 2-6 mesi). Nei soggetti che sono o che potrebbero diventare immunodeficienti o immunodepressi a causa di malattia o terapia e che trarrebbero beneficio da una schedula accelerata, la seconda dose di RZV può essere somministrata da 1 a 2 mesi dopo la dose iniziale.

Vaccinazione HPV

È raccomandata ai seguenti soggetti:

- Donne che sono state trattate per lesioni di tipo CIN2+ o di grado superiore. La vaccinazione potrà essere somministrata prima del trattamento o successivamente, fino ad un massimo di tre anni dal trattamento stesso
- Soggetti con infezione da HIV

Posologia: Individui di età pari o superiore a 15 anni al momento della prima iniezione, tre dosi (0, 2, 6 mesi). La seconda dose va somministrata almeno un mese dopo la prima dose e la terza dose va somministrata almeno 3 mesi dopo la seconda dose. Tutte e tre le dosi devono essere somministrate entro un periodo di 1 anno.



b9a6a596



Le vaccinazioni per soggetti a rischio per esposizione professionale

Vengono qui elencate le vaccinazioni raccomandate per soggetti a rischio di esposizione professionale. Per la posologia e modalità di somministrazione si faccia riferimento alle indicazioni contenuti sugli RCP dei rispettivi vaccini disponibili sul sito dell'AIFA (<https://farmaci.agenziafarmaco.gov.it/bancadatifarmaci/cerca-farmaco>).

Vaccinazione antiepatite A

Il vaccino contro l'Epatite A è raccomandato per i soggetti che:

- lavorano a contatto con primati infettati dal virus dell'Epatite A (HAV);
- lavorano con HAV in strutture laboratoristiche;
- lavorano alla raccolta e allo smaltimento dei rifiuti solidi e dei liquami.

Vaccinazione antiepatite B

Oltre alla vaccinazione di tutti i nuovi nati prevista nel calendario vaccinale, per la quale non vi sono dosi di richiamo (booster), si raccomanda l'offerta gratuita ai seguenti soggetti mai vaccinati:

- addetti ai servizi cimiteriali e funebri;
- addetti al lavaggio di materiali potenzialmente infetti;
- addetti al soccorso e al trasporto di infortunati e infermi;
- addetti alla raccolta, trasporto e smaltimento rifiuti;
- lavoratori incaricati della gestione dell'emergenza e del pronto soccorso aziendale.
- personale addetto alla lavorazione degli emoderivati;
- personale della Polizia di Stato, Arma dei Carabinieri, Guardia di Finanza, Corpo degli agenti di custodia, Comandi Provinciali dei Vigili del Fuoco, Comandi Municipali dei Vigili Urbani, appartenenti al Corpo forestale dello Stato;
- personale di assistenza in centri di recupero per tossicodipendenti;
- personale di istituti che ospitano persone con disabilità fisiche e mentali;
- personale religioso che svolge attività nell'ambito dell'assistenza sanitaria;
- personale sanitario di nuova assunzione nel Servizio Sanitario Nazionale e personale del Servizio Sanitario Nazionale già in servizio; studenti dei corsi di laurea di area sanitaria;
- persone che si rechino per motivi di lavoro in aree geografiche ad alta endemia di HBV;
- soggetti che svolgono attività di lavoro, studio e volontariato nel settore della sanità;
- tatuatori e *body piercers*, personale dei centri estetici, manicure e pedicure.

Si rammenta inoltre la necessità di verificare l'avvenuta sieroconversione (presenza di anticorpi anti-HBs) un mese dopo l'esecuzione dell'ultima dose (secondo quanto disposto dal D.M 20/11/2000, art.4), per avere certezza dell'instaurazione della memoria immunologica.

La positività di anti-HBs indica la presenza di memoria immunologica, la sua negatività indica la necessità di effettuare un'ulteriore dose vaccinale, seguita da un nuovo controllo sierologico a distanza di un mese. Ai soggetti non rispondenti ad un richiamo vaccinale, è possibile somministrare fino a 3 ulteriori dosi (ai tempi 0, 1, 6 mesi)

Vaccinazione antinfluenzale

Ogni anno il Ministero della Salute pubblica una Circolare contenente le raccomandazioni per la prevenzione e il controllo dell'influenza stagionale. Il documento, cui si rimanda, individua le categorie di persone per le quali è raccomandata la vaccinazione antinfluenzale.



b9a6a596



Vaccinazione anti-meningoencefalite da zecca (TBE)

La vaccinazione è raccomandata per soggetti professionalmente esposti, in particolare lavoratori in aree endemiche e in zone rurali e boschive (es. contadini, corpo forestale, militari, volontari del soccorso alpino e volontari della protezione civile).

Vaccinazione anti-morbillo, parotite e rosolia (MPR)

Al fine di raggiungere l'obiettivo di eliminazione del morbillo e rosolia, la vaccinazione MPR è raccomandata per tutti i soggetti che non siano stati vaccinati con due dosi, ma in particolare, devono essere approntati specifici programmi per vaccinare gratuitamente:

- tutti gli operatori sanitari suscettibili;
- tutti gli operatori scolastici suscettibili.

La vaccinazione deve essere somministrata in due dosi distanziate di almeno 4 settimane. La vaccinazione è raccomandata anche in caso di suscettibilità ad una soltanto delle 3 malattie prevenute dal vaccino MPR.

Vaccinazione antipertosse (dTaP)

Il calendario prevede la vaccinazione di tutti i soggetti con 5 dosi entro l'adolescenza e un richiamo di dTaP è raccomandato dal calendario ogni 10 anni. Tuttavia, si sottolinea l'importanza per la protezione del neonato dei richiami con dTaP per:

- gli operatori scolastici degli asili nido;
- gli operatori sanitari e gli operatori sociosanitari, con particolare riferimento a quelli coinvolti nell'assistenza alla donna in gravidanza (percorso nascita) e al neonato;
- tutte le altre figure che accudiscono il neonato.

Vaccinazione antitubercolare (BCG)

Il DPR 465/2001 ha drasticamente limitato le indicazioni di uso di questa vaccinazione ai soli operatori sanitari ad alto rischio di esposizione a ceppi di bacilli tubercolari multi-farmaco-resistenti, oppure che operino in ambienti ad alto rischio e non possano, in caso di cuticonversione, essere sottoposti a terapia preventiva, perché presentano controindicazioni cliniche all'uso di farmaci specifici. Inoltre, gli articoli 2, 17, 279 e 304 del D.lgs. 81/2008 abrogano implicitamente la previgente normativa in materia riportando come sia necessario un piano di valutazione del rischio per stabilire la necessità della profilassi vaccinale. Si fanno rientrare nella categoria dei soggetti da essere sottoposti a un piano di valutazione del rischio gli studenti di medicina e delle lauree sanitarie, specializzandi di area medico-chirurgica, lasciando al documento di valutazione del rischio l'individuazione di altri soggetti, quali coloro che prestano assistenza ai soggetti fragili anche al di fuori delle strutture sanitarie.

Vaccinazione antirabbica

La profilassi pre-esposizione è raccomandata a tutti i lavoratori a continuo rischio di esposizione al virus della rabbia (ad esempio, personale di laboratorio che lavora a contatto con tale virus, veterinari, biologi, stabulari, operatori di canili, altri lavoratori a contatto con animali potenzialmente infetti).

Vaccinazione antivaricella

Si raccomanda la vaccinazione con due dosi nei soggetti anamnesticamente negativi per la malattia e che non siano già stati immunizzati attivamente in precedenza. In particolare, è raccomandata questa vaccinazione a:

- persone suscettibili che lavorano in ambiente sanitario. Prioritariamente: personale sanitario che è a contatto con neonati, bambini, donne gravide o con persone immunodepresse;
- operatori scolastici suscettibili che sono a contatto con neonati e bambini e operano nei seguenti ambienti: asili nido, scuole dell'infanzia, scuole primarie, scuole secondarie;
- persone che assistono persone immunodepresse

A



b9a6a596



Vaccinazioni per soggetti a rischio per determinati comportamenti o condizioni

Vaccinazioni del calendario nazionale vigente

- È indicata l'offerta attiva delle vaccinazioni obbligatorie e raccomandate, durante il percorso di accoglienza, ed in particolare nell'ambito della presa in carico sanitaria, ai bambini migranti (0-16 anni) che non sono mai stati vaccinati, o con documentazione incerta, secondo il calendario nazionale vigente, in rapporto all'età.

Vaccino antidifterite, tetano, pertosse

- La vaccinazione della donna è raccomandata e deve essere offerta nel terzo trimestre (idealmente intorno alla 28ª settimana, in un range che va dalla 27ª alla 36ª settimana) di ogni gravidanza (anche se una vaccinazione è stata effettuata l'anno precedente o se la donna sia in regola con i richiami del vaccino dTaP).
- La vaccinazione è raccomandata anche per i conviventi di neonati.
- Nei migranti di recente arrivo adulti, che abbiano storia vaccinale incerta o assente, si raccomanda l'offerta attiva del vaccino antidifterite, antitetano, antipertosse (richiamo incluso)

Vaccino antiepatite A

Si raccomanda l'effettuazione del vaccino per l'epatite A nelle seguenti categorie a rischio:

- Bambini (0-14 anni) viaggiatori all'estero
- Bambini fino ai 14 anni di età, figli di immigrati, che si recano in Paesi endemici o residenti in aree a maggiore rischio endemico
- Soggetti residenti in aree geografiche ad elevata endemia
- Tossicodipendenti
- Uomini che fanno sesso con uomini

Si consiglia il vaccino per l'epatite A anche a:

- Soggetti a rischio per soggiorni in aree particolarmente endemiche

Vaccino anti-HPV

Si raccomanda l'effettuazione del vaccino per l'HPV nelle seguenti categorie a rischio:

- Uomini che fanno sesso con uomini

Vaccino antinfluenzale

Ogni anno il Ministero della Salute pubblica una Circolare contenente le raccomandazioni per la prevenzione e il controllo dell'influenza stagionale. Il documento, cui si rimanda, individua le categorie di persone per le quali è raccomandata la vaccinazione antinfluenzale.

Vaccinazione anti-meningoencefalite da zecca (TBE)

Tale vaccinazione è raccomandata, oltre che per i soggetti professionalmente esposti, per la popolazione residente in determinate aree rurali a rischio (stabilite valutando la situazione epidemiologica).

Vaccinazione anti-morbillo, parotite e rosolia

Al fine di raggiungere l'obiettivo di eliminazione del morbillo e rosolia, la vaccinazione MPR è raccomandata per tutti i soggetti suscettibili con anamnesi negativa e che non siano stati mai vaccinati, o che hanno ricevuto una sola dose.



b9a6a596



Inoltre, al fine di ridurre il rischio di casi di rosolia in gravidanza e di rosolia congenita, deve essere raccomandata e proposta a:

- tutte le donne in età fertile che non hanno una documentazione di vaccinazione o di sierologia positiva per rosolia procrastinando, eventualmente, la possibilità di intraprendere una gravidanza ad almeno 1 mese dal completamento del ciclo vaccinale
- tutti gli adulti e in particolare a coloro che non sono immunizzati tra i familiari e i contatti stretti ricorrenti di donne in gravidanza suscettibili
- le puerpere suscettibili alla rosolia nel corso del ricovero o nel periodo immediatamente successivo al parto per evitare una successiva gravidanza nuovamente a rischio di esposizione.

La vaccinazione è inoltre raccomandata ai migranti di recente arrivo che abbiano storia vaccinale incerta o assente (MPR+V) a esclusione delle donne in gravidanza.

Vaccino antipoliomielite

- Nei migranti adulti di recente arrivo, che abbiano storia vaccinale incerta o assente, si raccomanda l'offerta attiva del vaccino antipolio.

Vaccino antiepatite B

I condizioni/comportamenti ad incrementato rischio di infezione per cui si raccomanda la vaccinazione sono:

- Detenuti
- Donatori di sangue appartenenti a gruppi sanguigni rari
- Soggetti dediti alla prostituzione
- Tossicodipendenti
- Uomini che fanno sesso con uomini
- Vittime di punture accidentali con aghi potenzialmente infetti (post-esposizione).

Profilassi post-esposizione: in caso di punture accidentali nei soggetti non immunizzati, è possibile effettuare la vaccinazione con una schedula rapida a 4 dosi (0, 1, 2, 12 mesi), che garantisce elevate probabilità di risposta protettiva già dopo le prime 3 dosi.

Per la profilassi di emergenza in soggetti già esposti, oltre alla valutazione dell'utilizzo di immunoglobuline specifiche, è possibile effettuare la somministrazione di 3 dosi di vaccino antiepatite B a 0, 2 e 6 settimane, seguite in ogni caso da una dose di richiamo ad un anno di distanza dalla prima.

Nei migranti di recente arrivo adulti, che abbiano storia vaccinale incerta o assente, si raccomanda l'offerta attiva del vaccino anti-HBV a tutti coloro sottoposti a screening e risultati negativi ai marcatori sierologici (HBsAg, HBcAb e HBsAb).

La vaccinazione è raccomandata ai soggetti con rapporti sessuali a rischio (partner sessuali multipli o mancato utilizzo del preservativo nel corso di rapporti occasionali).

Vaccinazione antivaricella

Si raccomanda la vaccinazione in:

- donne in età fertile che non hanno una documentazione di vaccinazione o di storia naturale di malattia (procrastinando la possibilità di intraprendere una gravidanza per 1 mese) e anche le puerpere suscettibili alla rosolia nel corso del ricovero o nel periodo immediatamente successivo al parto per evitare una successiva gravidanza nuovamente a rischio di esposizione;
- soggetti suscettibili, in caso di contatto stretto con uno caso (entro 5 giorni dall'esposizione)



b9a6a596



Le vaccinazioni per il viaggiatore per turismo, per lavoro e per motivi di studio

La medicina dei viaggi focalizza l'attenzione sulla promozione della salute e prevenzione delle patologie dei viaggiatori internazionali. È una medicina basata sull'evidenza, o sulla miglior evidenza disponibile, e costituisce una pratica complessa, che richiede conoscenze aggiornate sull'epidemiologia globale dei rischi per la salute, infettivi e non infettivi, sulla mutevole distribuzione delle infezioni farmacoresistenti, sulla salute sia internazionale che locale, e sulle normative e i requisiti di immunizzazione. Poiché la medicina del viaggio si concentra principalmente sull'assistenza sanitaria preventiva pre-viaggio, la salute e la sicurezza del viaggiatore dipendono dal livello di esperienza e competenza del professionista che fornisce consulenza pre-viaggio, nonché dalle vaccinazioni obbligatorie o consigliate. Vengono di seguito descritti i principi generali per una ottimale gestione delle vaccinazioni nel viaggiatore per turismo, per lavoro e per motivi di studio. Eventuali approfondimenti su questa tematica potranno essere sviluppati con i successivi aggiornamenti del calendario vaccinale. Si raccomanda che le vaccinazioni effettuate per missione umanitaria, missione di pace, volontariato e motivi di adozione non siano a carico del viaggiatore.

Valutazione del rischio e consulenza pre-viaggio

Una valutazione completa del rischio per ogni singolo viaggiatore/viaggio è essenziale e deve tenere in considerazione le specifiche caratteristiche dell'individuo, dell'itinerario e della destinazione, per fornire consulenza sui più appropriati interventi di gestione del rischio, promuovere la salute e prevenire esiti negativi durante il viaggio.

Un'attenta e completa valutazione anamnestica prima della partenza per un viaggio internazionale consente di identificare i rischi sanitari e di definire le strategie che ne limitino l'esposizione, attraverso l'indicazione di norme comportamentali, la prescrizione di profilassi farmacologiche e l'esecuzione di protocolli vaccinali.

L'analisi delle caratteristiche sanitarie del viaggiatore consente di individuare ulteriori aspetti critici che possono modificare gli atteggiamenti e le strategie di profilassi: la presenza di patologie croniche, così come l'età pediatrica, l'età avanzata, lo stato di immunodepressione, la gravidanza, possono comportare un incremento del rischio di acquisire alcune patologie particolari, aumentare il rischio di forme gravi (ad esempio la malaria) oppure ridurre le possibilità terapeutiche o vaccinali (interazioni tra farmaci, vaccinazioni con vaccini a virus vivi in pazienti immunodepressi, etc.).

La conoscenza degli aspetti epidemiologici caratteristici delle varie patologie infettive consente di personalizzare per ogni singolo viaggiatore le indicazioni di profilassi primaria o secondaria.

Oltre alle profilassi attive, anche le chemioprofilassi rivestono un ruolo fondamentale nell'attività di counseling prima della partenza per un viaggio internazionale. Tra le patologie suscettibili di chemioprofilassi, oltre alla malaria si dovrà considerare l'opportunità di consigliare un trattamento farmacologico preventivo per la cinetosi, il jet lag, la trombosi venosa profonda, oppure semplicemente suggerire al viaggiatore norme comportamentali che siano in grado di prevenire le patologie anche senza dovere ricorrere a trattamenti farmacologici.

La validità indiscussa delle norme di protezione aspecifiche non farmacologiche è evidente anche per la protezione dalle punture di insetti; tali norme, se correttamente applicate, consentono di ridurre la frequenza non solo della malaria ma anche di patologie come la febbre Dengue. L'importanza di una corretta gestione dei repellenti anti-insetti trova il suo risultato nella prevenzione della puntura e della conseguente malattia nel 90% dei casi, ma altrettanto importanti dovrebbero essere le indicazioni per evitare stati di accidentale intossicazione da uso eccessivo o non corretto di repellenti ed insetticidi.



b9a6a596



Un ulteriore aspetto da valutare nel "counseling" prima di partire è quello dei farmaci necessari durante il viaggio; la capacità di allestire una lista di farmaci adeguata alle esigenze del viaggiatore è determinata dalla sintesi di tutte le informazioni raccolte durante la consulenza, con la definizione delle possibili necessità sanitarie che potrebbero insorgere durante la permanenza all'estero. La prescrizione dei farmaci necessari per il viaggio e la complessità delle patologie per le quali si potrebbe prevedere un auto-trattamento richiedono una accurata informazione al paziente sia per il riconoscimento dei sintomi, sia per le modalità di assunzione dei farmaci, che per gli effetti collaterali o avversi, e per la necessità e/o la modalità di consultazione del personale sanitario locale in caso di progressione della malattia.

In definitiva la consulenza pre-viaggio identifica i fattori di rischio connessi, definisce strategie attraverso norme comportamentali, protocolli vaccinali, profilassi farmacologiche; aiuta il viaggiatore consapevole alla percezione del rischio connesso al viaggio; implementa l'empowerment individuale verso patologie spesso sottostimate. È dunque un'opportunità per descrivere e discutere i rischi e sviluppare piani che minimizzano questi rischi. Le vaccinazioni necessarie devono essere personalizzate in base alla cronologia delle vaccinazioni del singolo viaggiatore, al percorso di viaggio, alla quantità di tempo disponibile prima della partenza ed al grado di fragilità e suscettibilità dell'individuo.

È importante rafforzare la raccomandazione che le vaccinazioni vengano effettuate secondo la tempistica prevista; l'uso di vaccini co-somministrati è una strategia universale per migliorare le coperture vaccinali.

Un programma approvato di vaccinazione accelerata può essere utilizzato per le persone che viaggiano con breve preavviso che devono affrontare l'esposizione imminente o per i soccorritori di emergenza alle aree disastro. Il programma di vaccinazione accelerata richiede dosi di vaccino somministrate nei giorni 0, 7 e 21 - 30; un richiamo dovrebbe essere somministrato a 6/12 mesi per promuovere l'immunità a lungo termine. Le informazioni sulla sicurezza dei vaccini provengono da una sorveglianza di tipo globale; la rarità degli eventi avversi alle vaccinazioni è da ritenersi un dato statisticamente acquisito.

La scelta e pianificazione delle vaccinazioni, in fase di consulenza pre-viaggio, deve tener conto dell'epidemiologia e dei rischi infettivi presenti nell'area di destinazione, della durata e del tipo di viaggio, dello stato di salute del viaggiatore, nonché del profilo di rischio personale del viaggiatore².

Le vaccinazioni sono distinte in:

- a) Vaccinazioni di routine: difterite-tetano-pertosse-polio, epatite B, morbillo.
- b) Vaccinazioni richieste dagli stati e obbligatorie per l'ingresso: febbre gialla (Africa Equatoriale, America meridionale); Meningite ACWY (Arabia Saudita, la Mecca)^{3,4}.
- c) Vaccinazioni raccomandate sulla base del rischio di contrarre l'infezione durante il viaggio: Epatite A, Encefalite giapponese (JE), Meningite (A, C, Y, W, B, X), Rabbia, TBC, Febbre tifoide, Colera, Encefalite da zecche (TBE), HPV^{5,6}.
- d) Vaccinazioni richieste per la frequenza scolastica/universitaria in alcuni stati esteri (es. Epatite A e vaccinazione antimeningococcica)

² Malattie dei viaggiatori. Ministero della salute
<https://www.salute.gov.it/portale/malattieinfettive/menuContenutoMalattieinfettive.jsp?lingua=italiano&area=Malattie%20infettive&menu=viaggiatori>

³ WHO. Yellow Fever. https://www.who.int/health-topics/yellow-fever#tab=tab_1

⁴ National Health Travel Network and Centre. Travel Health Pro. <https://travelhealthpro.org.uk/>

⁵ CDC. Travelers' Health. <http://wwwnc.cdc.gov/travel>

⁶ WHO. International Travel and Health (ITH). Situation as on 1 January 2012 <https://www.who.int/publications/i/item/9789241580472>

A



R



b9a6a596



Obiettivi di copertura vaccinale

Si riporta l'obiettivo di copertura vaccinale per i vaccini previsti dal Calendario Vaccinale che saranno oggetto di costante rivalutazione e aggiornamento da parte della Cabina di Regia di monitoraggio del PNPV e sulla base delle esigenze di Sanità Pubblica.

Fascia di età*	Vaccinazione	Obiettivo di copertura vaccinale
A 12 mesi	Ciclo completo di rotavirus	≥90%
	3° dose di difterite, tetano, pertosse, poliomielite, epatite B, Hib	≥95%
	Ciclo completo di meningococco B	≥90%
A 24 mesi	1° dose di meningococco ACWY	≥90%
	1° dose di varicella	≥95%
	1° dose di morbillo, parotite, e rosolia	≥95%
	Ciclo completo di pneumococco coniugato (PCV)	≥95%
	4° dose difterite, tetano, pertosse, poliomielite	≥95%
A 6 anni	2° dose di morbillo, parotite e rosolia	≥95%
	2° dose di varicella	≥95%
	Richiamo meningococco ACWY	≥95%
	Ciclo completo di HPV	≥95%
A 15 anni	5° dose di Difterite, Tetano, Pertosse, Poliomielite	≥90%
	2° dose di Morbillo Parotite Rosolia (recuperi)	≥95%
	2° dose di Varicella (recuperi)	≥95%
A 65 anni	Herpes Zoster	≥50%
	Pneumococco	≥75%
>= 65 anni	Influenza	≥75%**

*si intendono mesi e anni di vita, compiuti (quindi al compimento dei mesi e anni indicati)

** e comunque secondo quanto indicato dalla circolare del Ministero della Salute

M



[Handwritten signature]



b9a6a596

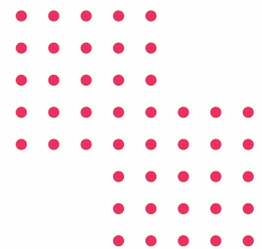




REGIONE DEL VENETO

VIVO Piano Regionale
BENE Prevenzione del Veneto
VENETO

CALENDARIO VACCINALE PER ETÀ' DELLA REGIONE DEL VENETO



DOCUMENTO
TECNICO



PER PERSONALE
SANITARIO

AGOSTO 2023

DIREZIONE PREVENZIONE, SICUREZZA ALIMENTARE, VETERINARIA



476c3921





LE VACCINAZIONI RACCOMANDATE PER ETÀ'

PNPV 2023-25

“Alcune malattie infettive presentano la caratteristica di poter essere prevenute, e uno degli interventi più efficaci e sicuri in Sanità Pubblica, per raggiungere tale scopo, è rappresentato dalla vaccinazione.”

Grazie ai vaccini milioni di persone in tutto il mondo sono protette e alcune malattie oggi sono solo, o quasi, un lontano e terribile ricordo.

La vaccinazione è un intervento che consente di prevenire determinate malattie infettive, agendo sia sulla salute del singolo sia della comunità. Considerando il singolo individuo permette di conferire uno stato di protezione a quei soggetti che, per alcune condizioni epidemiologiche, di salute, socio-economiche, occupazionali o comportamentali, sono esposti al rischio di contrarre determinate infezioni o di sviluppare forme gravi di malattia; mentre a livello di popolazione, permette di ottenere la riduzione e quando possibile l'eliminazione di alcune malattie infettive.

La vaccinazione rappresenta quindi un atto di grande responsabilità perché protegge, oltre che sé stessi, anche le persone in condizione di fragilità che non possono essere vaccinate e che rischiano più di tutti di sviluppare le complicanze delle malattie infettive. Ciò costituisce quel “valore sociale” della pratica vaccinale, espresso dal fenomeno della protezione comunitaria tramite il raggiungimento di un'elevata copertura vaccinale.

Ogni fase della vita è caratterizzata da rischi più o meno elevati di contrarre alcune malattie infettive. Questi aspetti sono da tempo studiati e consentono di organizzare programmi vaccinali dedicati che prevedono l'offerta gratuita alle persone considerate più a rischio. Alcune vaccinazioni richiedono una sola somministrazione, altre invece necessitano di più richiami per mantenere la protezione immunitaria per tutta la vita.

E' noto come per alcune malattie infettive i bambini siano a maggiore rischio e da tempo sono a loro dedicati specifici programmi vaccinali. Anche durante l'adolescenza sono presenti possibili rischi che hanno portato ad una graduale rafforzamento dell'offerta vaccinale proprio in questa fascia di età. Quando le malattie infettive colpiscono soggetti anziani, tanto più se affetti da malattie croniche, possono compromettere il delicato equilibrio di salute e portare ad un più rapido declino e alla possibile perdita di autonomia.

Pertanto, è estremamente importante seguire le raccomandazioni e vaccinarsi regolarmente secondo il calendario previsto per età e/o condizione di rischio.



476c3921





SCHEDA RIASSUNTIVA SIGLE VACCINI

DTaP	Vaccino pediatrico contro difterite, tetano e pertosse acellulare
dTap	Vaccino per adulti contro difterite, tetano e pertosse acellulare
DTaP-IPV	Vaccino pediatrico contro difterite, tetano e pertosse acellulare e poliomielite
dTap-IPV	Vaccino per adulti contro difterite, tetano, pertosse acellulare e poliomielite
DTaP-HepB-IPV-Hib tipo b	Vaccino esavalente contro difterite, tetano, pertosse, poliomielite, epatite B e <i>Haemophilus influenzae</i> di tipo b
DTaP-IPV	Vaccino tetravalente pediatrico contro difterite, tetano, pertosse acellulare e poliomielite inattivato
dTap-IPV	Vaccino tetravalente adulto contro difterite, tetano, pertosse acellulare e poliomielite inattivato
HepB	Vaccino pediatrico contro l'epatite B
HepA	Vaccino pediatrico contro l'epatite A
Hib	Vaccino contro <i>Haemophilus influenzae</i> di tipo b
HPV	Vaccino contro papilloma virus umano
FLU	Vaccino contro influenza
IPV	Vaccino inattivato contro il poliovirus
MenACWY	Vaccino tetravalente contro i sierotipi di meningococco ACWY
MenB	Vaccino contro meningococco B
MPR (o MMR)	Vaccino contro morbillo, parotite e rosolia
MPRV (o MMRV)	Vaccino contro morbillo, parotite, rosolia e varicella
PCV	Vaccino coniugato contro pneumococco
PPSV	Vaccino polisaccaridico contro il pneumococco 23-valente
RV	Vaccino contro rotavirus
HZV	Vaccino contro l'herpes zoster



476c3921





CALENDARIO VACCINALE PER ETÀ DELLA REGIONE DEL VENETO

VACCINO	SIGLA	NUOVO NATO									BAMBINO		ADOLESCENTE			ADULTO				
		0 mese 61° gg	2° mese 76° gg	2° mese 121° gg	4° mese 151° gg	5° mese	6° mese	10° mese	12° mese	13° mese	5 anni	6 anni	11 anni	13 anni	16 anni	18-26 anni	27-59 anni	60-64 anni	65 anni ¹	> 65 anni
Epatite B	HepB	²																		
Difterite, Tetano, Pertosse, Poliomielite, Epatite B, Haemophilus tipo b ³	DTaP-HepB-IPV-Hib		1		2			3												
Rotavirus	RV		Ciclo a 2 o 3 dosi ⁴																	
Pneumococco coniugato	PCV		1		2			3												1 ⁵
Meningococco B ⁶	MenB			1		2				3					1 ⁷	2	8	8		
Morbillo, Parotite, Rosolia, Varicella ⁹	MMRV o MMR+V							1		2										
Meningococco ACWY	MenACWY							1						1 ¹⁰						
Epatite A ¹¹	HepA																			
Difterite, Tetano, Pertosse, Poliomielite	DTaP-IPV o dTaP-IPV										4					5				
Papilloma Virus	HPV												1	2						
Difterite, Tetano, Pertosse	dTaP																			richiamo ogni 10 anni
Herpes Zoster	RZV																			1 2
Influenza ¹³	FLU								annuale		annuale									annuale

Gli anni, i mesi e i giorni di vita si intendono compiuti.

Le raccomandazioni vaccinali per età devono essere integrate con quelle relative alle specifiche condizioni sanitarie, al rischio professionale/comportamentale o per viaggi internazionali.

¹ In occasione della chiamata per i 65 anni di età è raccomandata la verifica dello stato vaccinale generale incluso per il tetano.

² Per i nati da madre HBsAg positiva si raccomanda la somministrazione di una dose di vaccino entro le 12-24 ore di vita, in contemporanea con le IG specifiche. La seconda dose di vaccino dovrà essere somministrata a distanza di 4 settimane dalla prima dose, a partire dalla terza dose, dal 61° giorno di vita, seguendo il calendario con il vaccino esavalente.

³ Ciclo vaccinale applicabile dal 61° giorno di vita fino al 90° giorno di vita (dalle 8 alle 12 settimane di vita), con un intervallo di almeno 8 settimane per la seconda dose e almeno 6 mesi per la dose di richiamo (3° dose).

⁴ Ciclo vaccinale a 2 o 3 dosi in base al tipo di vaccino utilizzato. Il ciclo di base può essere iniziato a 6 settimane e deve terminare entro le 24 o 32 settimane di vita.

⁵ L'offerta va eventualmente integrata con schedula sequenziale (PCV+PPSV) in funzione della tipologia di vaccino PCV utilizzato.

⁶ E' possibile proporre la vaccinazione anti MenB rispettivamente al 61° e al 121° giorno in co-somministrazione con Esavalente, Rotavirus e Pneumococco.

⁷ La chiamata attiva per la vaccinazione anti Men B nell'adolescente avverrà a partire dalla coorte del 2009, includendo in prospettiva futura anche l'eventuale dose di richiamo per i soggetti già immunizzati secondo il calendario del nuovo nato.

⁸ L'avvio dell'offerta passiva per la vaccinazione anti Men B per le coorti dei nati dal 2008 al 1997 avverrà progressivamente con le modalità previste dalla Pianificazione Regionale approvata ad hoc.

⁹ La vaccinazione MPRV al 12° mese di vita può essere somministrata anche come vaccino trivalente MPR+V in presenza di specifiche indicazioni previste dalla "Guida alle Controindicazioni alle Vaccinazioni".

¹⁰ Una dose offerta al compimento del 13° anno di vita sia per gli adolescenti mai vaccinati in precedenza sia ai già immunizzati secondo il calendario del nuovo nato con MenC o MenACWY.

¹¹ Bambini e adolescenti, da 1 a 16 anni di età, originari da Paesi ad alta endemicità per Epatite A che rientrano nei Paesi di origine. La vaccinazione per Epatite A può essere co-somministrata con gli altri vaccini previsti da calendario.

¹² Offerta passiva su richiesta e offerta attiva alle donne 25enni in occasione della prima chiamata allo screening cervicale.

¹³ Vaccinazione proposta annualmente secondo la Circolare Ministeriale ponendo particolare attenzione ai soggetti rientranti nelle condizioni e nelle categorie di rischio.



476c3921





***AZIONI DI SANITÀ PUBBLICA E
OFFERTA VACCINALE PER LA
PREVENZIONE DELLE FORME INVASIVE
DA NEISSERIA MENINGITIDIS B
NELLA REGIONE DEL VENETO***



425188d5



PREMESSA

La malattia meningococcica invasiva è un problema di sanità pubblica rilevante, a causa della sua gravità, dell'elevata mortalità e delle importanti sequele a lungo termine che provoca. Si tratta di una malattia batterica acuta, rara causata dalla *Neisseria meningitidis*. Colpisce prevalentemente i bambini nei primissimi anni di vita, con un secondo picco negli adolescenti e giovani adulti con possibile gravi complicanza e con decessi.

La disponibilità del vaccino, nel contesto dell'epidemiologia regionale, consente di pianificare una strategia che tende ad eliminare la mortalità di giovani adulti (mortalità evitabile) che ha in termini di anni di vita perse un impatto particolarmente significativo.

Il batterio infatti colonizza le prime vie respiratorie e si trasmette da persona a persona attraverso le secrezioni, dopo un contatto stretto e prolungato con una persona malata o un portatore sano. Il 10% circa della popolazione generale (5-11% degli adulti e più del 25% degli adolescenti) può essere portatore sano, ma meno dell'1% delle persone colonizzate progredisce verso la malattia invasiva.

Le manifestazioni cliniche che caratterizzano la malattia possono essere molto varie, le più comuni sono la meningite e la sepsi. Il periodo di incubazione è in media di 4 giorni, ma può variare da 2 a 10 giorni. Si manifesta clinicamente con la comparsa improvvisa di febbre, nausea e vomito, forte mal di testa, alterazione dello stato mentale, rigidità del collo e fotofobia. In circa il 20-25% dei casi, la malattia provoca disturbi dell'udito e causa difetti cognitivi da moderati a lievi ed epilessia. La progressione della malattia è solitamente rapida, con un tasso di mortalità dell'8-15%¹.

Esistono tipi diversi (sierotipi) di *Neisseria Meningitidis*, che vengono contraddistinti con le lettere dell'alfabeto; i più diffusi sono i sierotipi A, B, C, Y, W135. Attraverso la vaccinazione, è possibile ridurre la mortalità e le complicazioni cliniche correlate all'insorgenza della forma invasiva. La vaccinazione anti-meningococco A, C, Y, W135 e quella anti-meningococco B vengono già attivamente offerte ai bambini nel primo e secondo anno di vita, e agli adolescenti è offerta anche la vaccinazione anti-meningococco A, C, Y, W135 durante il 14° anno di vita.

¹ Voss SS, Nielsen J, Valentiner-Branth P. Risk of sequelae after invasive meningococcal disease. *BMC Infect Dis.* 2022;22(1):148. Published 2022 Feb 11. doi:10.1186/s12879-022-07129-4



425188d5



AZIONI DI SANITA' PUBBLICA

A partire da novembre 2022 a luglio 2023 sono stati notificati 13 casi di *Neisseria meningitidis*, di cui 8 casi sono risultati appartenenti al sierotipo B, 2 di altri sierotipi (Y, W135) mentre 3 casi non sono stati tipizzabili. Come si evince dalla tabella sotto riportata, la maggior parte dei casi si registra nella fascia di età tra i 12 e i 25 anni.

Tabella 1. Numero di casi per fascia di età da novembre 2022 a luglio 2023

Fascia di età	n. casi		
	sierotipo B	altri sierotipi	Non tipizzabile
12-18 anni	4*	0	1
19-25 anni	3	0	0
>25 anni	1	2	2

* di cui un caso in un soggetto residente in Veneto ma ricoverato e notificato a fuori Regione.

In relazione alla situazione epidemiologica attuale sono state e sono necessarie, oltre alle Azioni già previste, specifici interventi volti a rafforzare la sorveglianza epidemiologica e a contrastare lo sviluppo di malattie invasive da *Neisseria Meningitidis*:

1. **approfondimento delle inchieste epidemiologiche** da parte di tutte le Aziende sui casi di meningite meningococcica segnalati a partire da novembre 2022;
2. **identificazione del lineage** dei ceppi di *Neisseria Meningitidis* di tutti i casi accertati di meningite meningococcica avvenuti negli ultimi mesi in Regione del Veneto in accordo con l'Istituto Superiore di Sanità;
3. mantenimento delle **attività di sorveglianza** coordinate dal Centro di riferimento regionale per le meningiti batteriche;
4. sensibilizzazione dei clinici e della rete delle microbiologie per **rafforzare la sorveglianza epidemiologica** in coordinamento con il Centro di riferimento regionale per le meningiti batteriche;
5. attivazione di un sistema integrato tra il Sistema Informativo Regionale Malattie Infettive e i flussi informativi dei laboratori di microbiologia;
6. rafforzare la strategia di offerta vaccinale nei confronti delle popolazioni target al fine di garantire la protezione individuale nelle fasce di età dove si è registrato un aumentato rischio epidemiologico attraverso:
 - a. aggiornamento del **calendario vaccinale regionale** dell'offerta del vaccino anti-meningococco B nell'adolescente (14 anni);
 - b. programmazione di una **campagna vaccinale** di offerta di popolazione rivolta ai giovani-adulti considerati a maggior rischio, residenti o domiciliati nel territorio della Regione Veneto.



425188d5



Strategia di offerta vaccinale

Popolazione Target

Adolescenti e giovani adulti dai 14 ai 25 anni di età (dai nati nel 2009 al 1997).

Come descritto nel capitolo precedente, lo scenario epidemiologico evidenzia un aumento dell'incidenza della malattia che si concentra in questa fascia di età, anche in considerazione delle dinamiche sociali e relazionali che caratterizzano l'adolescenza.

Per tutelare la salute della popolazione a maggior rischio ed interessata da questo fenomeno la Regione Veneto ha quindi valutato di rafforzare l'offerta del vaccino anti meningococco B integrando il calendario vigente a livello regionale con l'introduzione di:

- offerta attiva gratuita ai nuovi 14enni in occasione della chiamata attiva già programmata dal Calendario Vigente (a partire dalla coorte 2009 e 2010 rispettivamente nell'anno 2023 e 2024);
- offerta passiva gratuita per tutti i soggetti residenti e domiciliati nati dal 1997 al 2009 secondo il cronoprogramma di seguito indicato; per tale offerta si suggerisce l'organizzazione di giornate dedicate di offerta vaccinale ad hoc.

Cronoprogramma

Per pianificare l'offerta in modo omogeneo sul territorio regionale è stato definito un cronoprogramma di offerta che considera le seguenti priorità:

- coorti in cui si sono registrati i casi nello scenario epidemiologico corrente, iniziando quindi dai nati 2002 e 2005;
- coorti "buffer" (nati nel 2001, 2003 e 2004, 2006).

Di seguito si riporta la calendarizzazione dell'offerta che le Aziende dovranno contestualizzare nell'organizzazione sul proprio territorio. E' stato previsto di mantenere la possibilità di offerta passiva gratuita anche per tutto il 2025, considerando che tale anno potrebbe garantire un'ulteriore azione di rinforzo e di aumento delle coperture.



425188d5



CRONOPROGRAMMA OFFERTA VACCINALE MENINGOCOCCO B

In considerazione del tasso di notifica (per 100.000 abitanti) di *Neisseria meningitidis* per classe di età, in relazione al sierogruppo B nella Regione Veneto dal 2007-2021 e dalla distribuzione raccolta per i casi segnalati negli ultimi 6 mesi, è definito il seguente cronoprogramma di offerta gratuita passiva per coorti:

Coorti	2023						2024						2025			
	Sett	Ott	Nov	Dic	Gen	Feb	Mar	Apr	Mag	Giu	Lug	Ago	Set	Ott	Nov	Dic
2002; 2005	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P
2001; 2003			P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P
2004; 2006					P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P	P
1999; 2000								P	P	P	P	P	P	P	P	P
2007; 2008										P	P	P	P	P	P	P
1997; 1998															P	P
2009	A							P	P	P	P	P	P	P	P	P
2010												A				
2011																A

Cronoprogramma per l'avvio dell'offerta vaccinale gratuita contro Meningococco B nelle Aziende ULSS per le coorti 1997-2010 della Regione Veneto.

A	Offerta attiva gratuita con chiamata per coorte (nuovi 14enni) secondo l'organizzazione dell'Azienda ULSS di riferimento
P	Offerta passiva gratuita su richiesta



425188d5



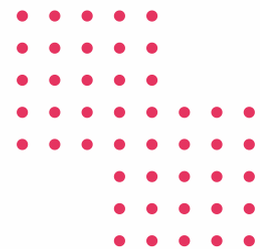


REGIONE DEL VENETO

VIVO Piano Regionale
BENE Prevenzione del Veneto
VENETO

OFFERTA VACCINALE PER CONDIZIONE DI RISCHIO

Piano Regionale della Prevenzione 2021-2025 - Programma Libero 14
La prevenzione delle malattie trasmissibili nel paziente fragile con particolare riferimento a quelle prevenibili da vaccinazione



DOCUMENTO TECNICO



PER PERSONALE SANITARIO

AGOSTO 2023

DIREZIONE PREVENZIONE, SICUREZZA ALIMENTARE, VETERINARIA



db9a1c77





LA VACCINAZIONE NEL SOGGETTO CON CONDIZIONI DI AUMENTATO RISCHIO

PNPV 2023-25

“Alla luce dei benefici della vaccinazione, che si esplicano nella protezione sia del singolo individuo sia della collettività, i vaccini assumono un grande valore dal punto di vista umano, etico e sociale.”

Da diversi anni le vaccinazioni destinate a specifici gruppi di popolazione con condizioni cliniche di aumentato rischio per malattie prevenibili da vaccino sono oggetto di attenzione sempre crescente nella programmazione sanitaria nazionale e della Regione del Veneto. Si tratta di un tipo di offerta vaccinale che impone la collaborazione di varie figure professionali: medici specialisti in igiene e assistenti sanitari che operano nei servizi vaccinali, medici specialisti della patologia specifica, medici di medicina generale e pediatri di libera scelta.

Già dallo scorso decennio, i Piani Nazionali della Prevenzione (PNP) e, in linea con essi, i rispettivi Piani Regionali della Prevenzione, hanno rivolto una particolare attenzione ad affiancare ai programmi vaccinali universali programmi specifici e mirati su gruppi più vulnerabili e/o a rischio, riconoscendo l'inclusione nei LEA (aggiornati con DPCM 12 gennaio 2017 “Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502”) di tutti gli interventi di prevenzione vaccinale previsti nel PNP vigente.

In particolare, il più recente Piano Regionale della Prevenzione 2020-2025 della Regione del Veneto, approvato con DGR n. 1858 del 29 dicembre 2021, ha dedicato al tema un intero Programma Libero, il PL14 “La prevenzione delle malattie trasmissibili nel paziente fragile con particolare riferimento a quelle prevenibili da vaccinazione”.

Inoltre, va evidenziata l'enorme spinta verso una maggiore attenzione sul tema del diritto prioritario alla vaccinazione del soggetto fragile apportata dalla pandemia di COVID-19 e dalla relativa campagna vaccinale di popolazione.

Le attuali indicazioni nazionali sul tema sono contenute nel Piano Nazionale della Prevenzione Vaccinale 2023-25 che indica la necessità di lavorare per il rafforzamento delle strategie vaccinale rivolte ai soggetti con condizioni di aumentato rischio.

Viceversa, le ultime indicazioni regionali relative alla vaccinazione del soggetto a rischio sono contenute nella DGR n. 1564 del 26 agosto 2014 - Allegato B, successivamente integrate con DGR n. 1100 del 30 luglio 2019, dalla DGR n. 1575 del 11 novembre 2021



db9a1c77





e dalla DGR. n. 391 del 7 aprile 2023, rispettivamente per quanto riguarda l'offerta vaccinale dei vaccini anti-HPV ed anti-herpes zoster.

Nell'attuale situazione epidemiologica, dunque, l'aumentata consapevolezza sul tema, le indicazioni del PNPV 2023-25, le nuove evidenze scientifiche e la disponibilità di nuovi vaccini efficaci e sicuri rendono necessario un aggiornamento delle indicazioni regionali.

I SISP garantiscono sul territorio le competenze specialistiche in tema vaccinale e la governance di tutte le offerte e i programmi di vaccinazione, in ragione del loro ruolo a tutela della salute pubblica e al fine di perseguire gli obiettivi di copertura, omogeneità, accessibilità, equità e qualità nell'offerta vaccinale. In questo contesto si evidenziano le capacità organizzative e le competenze sempre crescenti in tema vaccinale acquisite dal SISP, necessarie all'organizzazione delle chiamate per coorte previste dal calendario e alla presa in carico dei soggetti a rischio con situazioni individuali che richiedono calendari vaccinali più complessi. Al contempo si sottolinea il ruolo dei Medici di Medicina Generale, dei Pediatri di Libera Scelta e dei Medici Specialisti nel promuovere l'adesione vaccinale in funzione delle condizioni individuali del paziente e nel favorire il recupero dei non aderenti alle chiamate.



db9a1c77





Agosto 2023

A cura della Direzione Prevenzione, Sicurezza Alimentare, Veterinaria

Francesca Russo, Michele Tonon, Davide Gentili², Gloria Pagin, Debora Ballarin, Francesca Zanella, Filippo Da Re, Sara Rosafio, Marco Milani¹², Andrea Basso¹², Veronica Clerici Avalos¹², Anna De Polo¹², Andrea Cozza¹²

Con il contributo di:

Nahuel Fiorito¹, Chiara Perinotto², Erminio Bonsembiante², Francesca Capretta³, Alessandra Favaretto⁴, Andrea Formaglio⁵, Lorena Gottardello⁶, Tiziana Coppola⁶, Alice Pierobon⁷, Alessandra Dal Zotto⁷, Anna Ferraresso⁸, Francesco Marchiori⁹, Mariasole Migliorini⁹, Tamara Zerman⁹, Vincenzo Baldo¹⁰, Giovanna Zanoni¹¹

¹ Servizio di Igiene e Sanità Pubblica Aziende ULSS 1 dolomiti

² Servizio di Igiene e Sanità Pubblica Aziende ULSS 2 marca trevigiana

³ Servizio di Igiene e Sanità Pubblica Aziende ULSS 3 serenissima

⁴ Servizio di Igiene e Sanità Pubblica Aziende ULSS 4 veneto orientale

⁵ Servizio di Igiene e Sanità Pubblica Aziende ULSS 5 polesana

⁶ Servizio di Igiene e Sanità Pubblica Aziende ULSS 6 euganea

⁷ Servizio di Igiene e Sanità Pubblica Aziende ULSS 7 pedemontana

⁸ Servizio di Igiene e Sanità Pubblica Aziende ULSS 8 berica

⁹ Servizio di Igiene e Sanità Pubblica Aziende ULSS 9 scaligera

¹⁰ Dipartimento di Scienze Cardio-Toraco-Vascolari e Sanità Pubblica, Unità di Igiene e Sanità Pubblica - Università degli Studi di Padova

¹¹ U.O.C. di Immunologia, Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona

¹² Scuola di Specializzazione in Igiene e Medicina Preventiva, Dipartimento di Scienze Cardio-Toraco-Vascolari e Sanità Pubblica - Università degli Studi di Padova

Condiviso con i Referenti delle Reti Regionali di Patologia (Reumatologia, Ematologia, Trapianti) e con l'Istituto Oncologico Veneto e approvato in sede di Commissione Regionale Vaccini (D.G.R. n. 1201 del 16/08/2022)



INDICE

Obiettivo del documento	6
Raccomandazioni e calendario per condizione di rischio	7
Cosomministrazioni	7
Intervalli minimi tra somministrazioni	8
Sierologie e valutazione immunizzazione pregressa	8
Guida alla lettura del documento	10
Asplenia anatomica o funzionale	11
Trapianto di cellule staminali ematopoietiche (HSCT)	13
Trapianto di organo solido	15
Neoplasie solide	18
Neoplasie ematologiche	20
Insufficienza renale cronica e sindrome nefrosica	22
Sindrome da immunodeficienza acquisita (HIV/AIDS)	24
Cirrosi epatica ed epatopatia cronica	26
Malattie autoimmuni infiammatorie croniche su base reumatologica, neurologica o gastroenterologica	28
Condizioni congenite o acquisite che comportano la perdita di liquor e portatori di impianto cocleare (IC)	31
Malattie polmonari croniche gravi, diabete mellito, cardiopatie croniche	33
Vaccinazione dei contatti stretti del soggetto immunocompromesso	34



db9a1c77

5



OBIETTIVO DEL DOCUMENTO

Il presente documento vuole essere una guida pratica e di facile consultazione delle raccomandazioni alle diverse vaccinazioni in soggetti che presentano patologie e/o condizioni cliniche di rischio sottostanti; viceversa, per la consultazione delle eventuali controindicazioni alla somministrazione di determinati vaccini nei medesimi soggetti, si rimanda alla “Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni”, redatta a cura dell’Istituto Superiore di Sanità¹.

Le schede e i calendari proposti per condizione di rischio mirano ad individuare il percorso vaccinale, indicando le vaccinazioni prioritariamente raccomandate nelle diverse condizioni di suscettibilità alle infezioni e promuovendo una programmazione che favorisca le co-somministrazioni e razionalizzi le tempistiche nel rispetto degli intervalli minimi, al fine di garantire un’immunizzazione sicura, efficace e tempestiva.

I calendari vaccinali di seguito raccomandati per ciascuna condizione di rischio considerano il soggetto adulto, ma ciò non preclude la loro applicabilità in pazienti più giovani: nei casi di bambini o adolescenti il calendario vaccinale per condizione di rischio va valutato in base all’età e comunque integrato con quanto previsto dal calendario vaccinale vigente. Nell’ambito di questo documento non sono trattati i temi delle raccomandazioni vaccinali sulla base dei rischi comportamentali (es. professionali o di medicina dei viaggi) per i quali si rimanda ad altri documenti specifici.

In particolare per le situazioni cliniche che prevedono calendari vaccinali più complessi, è indicata l’attivazione da parte del SISP di “ambulatori” dedicati, anche in collaborazione con la Direzione Medica Ospedaliera. In questo contesto appare utile rimarcare l’importanza del lavoro di rete con gli specialisti, ospedalieri e territoriali, per la definizione di percorsi e strumenti condivisi per la presa in carico (es. utilizzo di agende condivise, indicazioni nella lettera di dimissione).

L’offerta vaccinale per i soggetti con le condizioni di rischio riportate nel presente documento potrà avvenire progressivamente, tenendo in considerazione la definizione di percorsi locali di presa in carico, la disponibilità delle formulazioni vaccinali e le condizioni cliniche che presentano rischio maggiore per malattia grave (es. trapianto di midollo, trapianto di organo solido, asplenia anatomica e funzionale, immunocompromissione severa, insufficienza renale cronica in trattamento dialitico, cirrosi epatica).

Il presente documento potrà essere oggetto di aggiornamento in funzione delle nuove evidenze scientifiche e raccomandazioni nazionali e internazionali disponibili

¹ G. Gallo, R. Mel, E. Ros, A. Filia “Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni” (aggiornamento 2018)
https://www.salute.gov.it/imgs/C_17_pubblicazioni_2759_allegato.pdf



RACCOMANDAZIONI E CALENDARIO PER CONDIZIONE DI RISCHIO

Le raccomandazioni vaccinali per il soggetto che presenta specifiche condizioni di rischio legato ad una malattia di base devono considerare tutti i seguenti aspetti:

Motivazione della raccomandazione vaccinale	Indicazioni
Per età, rivolte a tutta la popolazione	Riportate sinteticamente nel presente documento rimandando comunque al Calendario Vaccinale per età
Per specifica condizione di rischio	Oggetto del presente documento
Per rischio professionale/comportamentale	Da valutare da parte del medico vaccinatore e/o dal medico competente, integrando i calendari riportati nel presente documento
Medicina dei viaggi	Da valutare in funzione del viaggio, integrando i calendari riportati nel presente documento

La proposta vaccinale, sulla base della valutazione specifica, deve essere adattata in funzione delle condizioni cliniche individuali, delle eventuali terapie e della storia vaccinale e/o di immunizzazione della singola persona, promuovendo un calendario che consideri, nel rispetto delle scelte individuali e previa adeguata informazione, le possibili cosomministrazioni e garantisca una protezione tempestiva a tutela della salute della persona.

COSOMMINISTRAZIONI

La somministrazione di un determinato vaccino, può costituire un'importante occasione per rinforzare la protezione dei soggetti con condizioni cliniche di aumentato rischio per malattie prevenibili da vaccino. Pertanto, in tale situazione, è opportuno **promuovere la somministrazione di più vaccini nella stessa seduta**², così come indicato anche dalla *Guida alle Controindicazioni alle Vaccinazioni*. Laddove non fosse percorribile la co-somministrazione delle vaccinazioni proposte, ad esempio per scelta del soggetto nonostante un appropriato counselling, si raccomanda di programmare le altre somministrazioni appena possibile per garantire la tempestività nella protezione vaccinale.

A tal proposito, si ricorda che i vantaggi della co-somministrazione sono di molteplice natura, sia sotto il profilo clinico che organizzativo (sia per l'utente che per il servizio vaccinale) garantendo:

- una **copertura vaccinale completa e tempestiva**, nel rispetto degli intervalli minimi dei diversi cicli vaccinali, soprattutto nelle condizioni di aumentato rischio infettivo del soggetto, dell'eventuale avvio di terapie che comportino immunodeficit o aumentata suscettibilità alle infezioni, o di rischi comportamentali,
- **riduzione degli accessi vaccinali** del paziente, arrecando minori disagi agli utenti, in particolare a quelli con ridotta mobilità o comunque nei confronti di persone che per ragioni cliniche devono già ricorrere a numerosi accessi alle strutture sanitarie,
- **riduzione del possibile drop-out**,
- **riduzione di costi diretti e indiretti** in capo al servizio e alla persona.

L'offerta di un calendario vaccinale con diverse cosomministrazioni richiede un rafforzamento del counselling vaccinale da parte di tutti gli operatori sanitari coinvolti, al fine di garantire informazioni coerenti e corrette al soggetto per un'adesione consapevole all'offerta più appropriata.

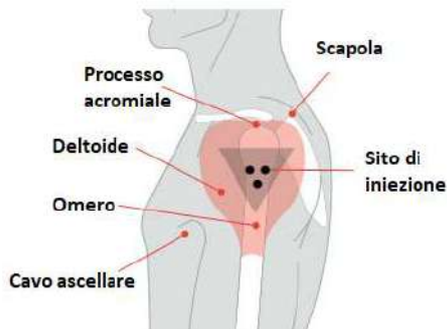
La co-somministrazione di più di due vaccinazioni nella stessa seduta, in particolare in soggetti con condizioni di rischio, va considerata come buona pratica, permettendo ad esempio fino a tre somministrazioni im. nello stesso deltoide, separate da uno spazio di 2,5 cm³ (figura 1).

² Kroger AT, Sumaya CV, Pickering LK, Atkinson WL. *General recommendations on immunization: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP)*. MMWR Recomm Rep. 2011;1- 60; Kroger A, Bahta L, Hunter P. *General Best Practice Guidelines for Immunization. Best Practices Guidance of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP)*. Accessed on [10/11/2022].

³ Immunize, *How to Administer Multiple Intramuscular Vaccines to Adults During One Visit*, <https://www.immunize.org/catg.d/p2030.pdf>



Figura 1: Sede deltoidea, co-somministrazione a 3 vaccinazioni intramuscolari



Somministrare i vaccini più suscettibili di causare una reazione locale su arti separati, ove possibile. Alcuni vaccini possono provocare dolore nel sito di iniezione nella metà dei destinatari, ad esempio i vaccini per COVID-19, herpes zoster, epatite A, HPV, pneumococco (PCV, PPSV) e i vaccini contenenti la componente tetanica (Tdap, Td, T).

INTERVALLI MINIMI TRA SOMMINISTRAZIONI

In linea generale qualsiasi **vaccino inattivato** può essere somministrato contemporaneamente o in qualsiasi momento prima o dopo un diverso vaccino inattivato o un vaccino vivo, se non esplicitamente diversamente indicato da schede tecniche e linee guida di riferimento (es. *Guida alle Controindicazioni alle vaccinazioni*).

Per quanta riguarda i **vaccini a virus vivo**, la risposta immunitaria potrebbe essere ridotta o compromessa se un vaccino a virus vivo viene somministrato entro 28 giorni (cioè 4 settimane) da un altro vaccino a virus vivo (63,64). Il rischio di fallimento del vaccino contro la varicella tra le persone che lo hanno ricevuto entro 28 giorni dalla vaccinazione MMR, ad esempio, è risultata essere tre volte superiore rispetto alle persone che hanno ricevuto il vaccino contro la varicella >28 giorni dopo la vaccinazione MMR⁴.

SIEROLOGIE E VALUTAZIONE IMMUNIZZAZIONE PREGRESSA

Nella valutazione del calendario vaccinale raccomandato è importante valutare la specifica situazione di immunizzazione del soggetto derivante dalle pregresse somministrazioni vaccinali e, per alcuni patogeni, da pregressa malattia.

In linea generale non è indicata la rilevazione del titolo anticorpale per orientare la scelta dell'immunizzazione vaccinale, in considerazione dell'assenza di correlati di protezione affidabili per specifiche condizioni di rischio e del fatto che gli stessi non sempre hanno un valore assoluto⁵.

Nel contesto dei soggetti con specifiche condizioni di aumentato rischio, considerato il fatto che tali soggetti sono sottoposti a prelievi periodici per la patologia di base, può essere valutata l'opportunità di considerare la sierologia per le seguenti malattie prevenibili da vaccino: Morbillo, Varicella, HBV e HAV. Si rimanda tuttavia alle singole schede di condizione di rischio per eventuali specifiche indicazioni.

Morbillo e Varicella

In linea generale, alcuni studi evidenziano come le persone nate prima del 1957 possano essere già immuni contro il morbillo, mentre i nati prima del 1980 potrebbero essere già immuni contro la varicella⁶. I cut-off riportati non si ritiene debbano comunque essere considerati per i soggetti immunodepressi, in stato di gravidanza o nel caso di un operatore sanitario (questi devono avere evidenza sierologica di immunità e/o documentazione di immunizzazione completata, lavorando in contesti ad alto rischio sia per esposizione che per possibile trasmissione).

⁴ CDC, *General Best Practice Guidelines for Immunization, Timing and Spacing of Immunobiologics, Updated February 10, 2023*, disponibile online <https://www.cdc.gov/vaccines/hcp/acip-recs/general-recs/timing.html>

⁵ Orenstein, Walter; Offit, Paul A.; Edwards, Kathryn M.; Plotkin, Stanley A.. *Plotkin's Vaccines, 8th Edition - December 21, 2022, Chapter 4 "Correlates of Protection"* Elsevier Health Sciences, ISBN: 978-0-32379058-1

⁶ Marquis SR, Logue JK, Chu HY, et al. *Seroprevalence of Measles and Mumps Antibodies Among Individuals With Cancer. JAMA Netw Open.* 2021;4(7):e21118508. doi:10.1001/jamanetworkopen.2021.18508



Epatite B

La misurazione della risposta immunitaria umorale (livelli di Ab contro l'Ag [anti-HBs] di superficie dell'HBV) è attualmente il correlato di protezione più comunemente impiegato per attestare la protezione dall'infezione da HBV. È generalmente accettato che livelli di anti-HBs ≥ 10 UI/l siano considerati protettivi contro l'infezione. Nella popolazione vaccinata, fino al 10% degli individui raggiunge livelli di anti-HBs < 10 UI/l, nonostante la vaccinazione completa (definiti "non responder").

Epatite A

I test sierologici per valutare l'immunità all'epatite A prima della vaccinazione non sono raccomandati di routine. La vaccinazione non dovrebbe essere posticipata se non è possibile ottenere la storia vaccinale del soggetto o non è stato precedentemente eseguito un test sierologico per ricercare gli anticorpi specifici contro l'epatite A.



db9a1c77

9



GUIDA ALLA LETTURA DEL DOCUMENTO

Nelle seguenti schede sono riportate sinteticamente le informazioni relative a:

- rischi infettivi per la condizione di rischio
- il rationale per la raccomandazione vaccinale
- i principali riferimenti di letteratura.

Per ogni condizione è riportata una tabella di proposta di calendario vaccinale che contiene le seguenti colonne.

- VACCINO

Tipologia di vaccinazioni raccomandate al fine di garantire un'adeguata protezione al soggetto per la condizione di rischio considerata. Il calendario vaccinale considera le vaccinazioni raccomandate per la condizione di rischio specifica e quelle consigliate per la popolazione generale. Non sono riportate nella proposta vaccinale valutazioni inerenti la medicina dei viaggi o rischio professionale specifico.

- SIGLA

COV19	Vaccino contro COVID-19
DTaP/dTaP	Vaccino contro difterite, tetano e pertosse acellulare
HepB	Vaccino pediatrico contro l'epatite B
HepA	Vaccino pediatrico contro l'epatite A
Hib	Vaccino contro <i>Haemophilus influenzae</i> di tipo b
HPV	Vaccino contro papilloma virus umano
FLU	Vaccino contro influenza
IPV	Vaccino inattivato contro il poliovirus
MenACWY	Vaccino tetravalente contro i sierotipi di meningococco ACWY
MenB	Vaccino contro meningococco B
MMR (o MPR)	Vaccino contro morbillo, parotite e rosolia
MPX	Vaccino contro il vaiolo delle scimmie
PCV	Vaccino coniugato contro pneumococco
PPSV	Vaccino polisaccaridico contro il pneumococco 23-valente
RZV	Vaccino ricombinante contro l'herpes zoster
V (o VZV)	Vaccino contro la varicella

- TIMING e ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

Nel timing è indicata la sequenza delle vaccinazioni che possono essere proposte e programmate. Il ciclo inizia da un tempo zero (T0) che varia in funzione della condizione. La proposta non sempre rispecchia l'intervallo minimo consentito dal ciclo vaccinale in considerazione di una calendarizzazione che tiene conto delle possibili co-somministrazioni ottimizzando il numero di accessi. Il timing è presentato in mesi, salvo diversa specifica indicata (es. aa - anni).

- INTERVALLO MINIMO CICLO

Per le vaccinazioni che prevedono un ciclo a più dosi è riportata un'indicazione sull'intervallo minimo previsto da scheda tecnica tra le dosi, indicando l'intervallo temporale rispetto alla dose precedente. E' opportuno fare sempre riferimento alle schede tecniche anche per la valutazione di eventuali cicli accelerati che possono essere indicati in specifiche situazioni.

- NOTE

Nelle note sono riportate specifiche raccomandazioni integrative per alcune vaccinazioni.

VACCINO	SIGLA	TIMING						INTERVALLO MINIMO CICLO
		0	1	2	3	5	5aa	
Vaccino 1 ¹	Vac1	#1		#2				0-2
Vaccino 2	Vac2		#1				#R	-
Vaccino X	VacX					#1		-

¹ Nota che descrive le specifiche per il vaccino indicato.
#1, #2, #3: n° di dose del ciclo; #R: dose di richiamo



db9a1c77

10



ASPLENIA ANATOMICA O FUNZIONALE

RISCHI INFETTIVI

Il rischio d'infezione è maggiore nei primi 2-3 anni dopo l'insorgenza dell'asplenia o dopo la splenectomia: il 30% delle infezioni si manifesta durante il primo anno e il 50% nei primi due anni. Il rischio resta tuttavia aumentato per il resto della vita rispetto alla popolazione generale. La letalità di un quadro di setticemia post-splenectomia è circa del 50%. Il rischio infettivo e la letalità variano comunque in relazione all'età e alla malattia di base che ha portato all'asplenia.

La condizione di iposplenia e, soprattutto, quella di asplenia espongono a rischio aumentato di infezioni, anche gravi e con decorso molto rapido. Si stima che il tasso di incidenza di infezione nei pazienti che hanno avuto una splenectomia sia dello 0,18-0,42% per anno, con un *lifetime risk* del 5%. Il rischio di infezioni gravi negli asplenicici è circa 50 volte maggiore di quello in persone con funzionalità splenica conservata.

Il rischio relativo è minore nelle splenectomie traumatiche o consecutive a una porpora trombocitopenica idiopatica e maggiore nelle asplenie funzionali come la talassemia, l'anemia falciforme (nell'anemia falciforme omozigote e nelle emoglobinopatie miste come la HbS/C e la HbS/talassemia, ma non nelle forme eterozigoti asintomatiche), le malattie linfoproliferative nei 6 – 12 mesi che seguono un trapianto di cellule staminali, la malattia del trapianto contro l'ospite cronica (graft-versus-host disease o GVHD) e la malattia celiaca complicata o associata ad altre malattie autoimmuni. La letalità è più alta nel bambino che nell'adulto. Il rischio più grave è quello di infezioni invasive e di sepsi. Il termine OPSI (*Overwhelming postsplenectomy infection*) è usato per definire sepsi fulminanti, meningite o polmonite dovute soprattutto a germi capsulati quali *S.pneumoniae*, *N.meningitidis* e *H.influenzae tipo b* (Hib) in soggetti asplenicici o iposplenicici. *S.pneumoniae* è il microrganismo più frequente (50-90%), senza un sierotipo predominante, seguito da Hib e *N.meningitidis*. La mortalità è circa il 50% e la maggior parte dei decessi avviene entro le prime 24 ore.

RAZIONALE

Il rischio d'infezione potenzialmente letale in caso di asplenia anatomica o funzionale è correlato al grado di compromissione della funzione splenica. Dopo una splenectomia, la malattia di base (es. emoglobinopatia o neoplasia ematologica) o il suo trattamento (in particolare chemioterapia e corticoterapia) contribuiscono in modo rilevante al rischio infettivo.

La maggiore suscettibilità alle infezioni in caso di asplenia è riconducibile al ruolo della milza nella difesa contro le infezioni, nella filtrazione e nella fagocitosi dei batteri presenti nel torrente circolatorio, come pure nella produzione di anticorpi opsonizzanti ed elementi della via alternativa del complemento. Queste funzioni possono essere solo parzialmente compensate da altri organi del sistema reticolo endoteliale e questa è la ragione per la quale la maggiore suscettibilità alle infezioni perdura tutta la vita dopo una splenectomia o una patologia associata a un' asplenia funzionale (p.es. dopo irradiazione della milza). Per gli stessi meccanismi la funzione splenica sembra essere conservata dopo una splenectomia subtotale. L'asplenia (anatomica o funzionale) determina un maggior rischio di malattia invasiva da batteri capsulati, principalmente come conseguenza della mancata rimozione dal circolo ematico dei batteri, di un'alterazione nei meccanismi di processazione e presentazione dell'antigene da parte delle cellule presentanti l'antigene, di un deficit di produzione di anticorpi diretti contro i componenti polisaccaridici della capsula batterica e infine della ridotta attività del complemento.

PRINCIPALI RIFERIMENTI

- CDC, *Asplenia and Adult Vaccination*, <http://www.cdc.gov/vaccines/adults/rec-vac/health-conditions/asplenia.html>
- *Stanford Health Care Vaccination Subcommittee, Functional or Anatomical Asplenia Vaccine Guide*, <https://med.stanford.edu/content/dam/sm/bugsanddrugs/documents/clinicalpathways/SHC-Vaccination-Asplenia.pdf>
- Newland, A., Provan, D., & Myint, S. (2005). Preventing severe infection after splenectomy: Patients should know the risks, be immunised, and take prophylactic antibiotics. *BMJ : British Medical Journal*, 331(7514), 417-418. <https://doi.org/10.1136/bmj.331.7514.417>
- *Immunization Action Coalition Express, Issue 1194*: July 15, 2015, <https://www.immunize.org/express/issue1194.asp>
- Konradsen, H. B., et al. "Antibody levels against *Streptococcus pneumoniae* and *Haemophilus influenzae type b* in a population of splenectomized individuals with varying vaccination status." *Epidemiology and Infection* 119.02 (1997): 167-174.
- Shatz, David V., et al. "Immune responses of splenectomized trauma patients to the 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine at 1 versus 7 versus 14 days after splenectomy." *Journal of Trauma and Acute Care Surgery* 44.5 (1998): 760-766.
- Rubin LG, Schaffner W. *Clinical practice. Care of the asplenic patient*. *N Engl J Med*. 2014;371(4):349-356.
- Di Sabatino A, Carsetti R, Corazza GR. *Post-splenectomy and hyposplenic states*. *Lancet*. 2011;378(9785):86-97.
- Walter Orenstein, Paul Offit, Kathryn M. Edwards, Stanley Plotkin, *Plotkin's Vaccines, Section 4, Ch 70, 8th Edition - April 4, 2023*, ISBN: 978-0-32379058-1



ASPLENIA ANATOMICA O FUNZIONALE

TIMING VACCINALE

Il calendario dovrebbe iniziare almeno 14 giorni prima della splenectomia, se possibile. Se non è possibile dovrebbe essere iniziato 14 giorni dopo la splenectomia o comunque prima della dimissione.

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

VACCINO	SIGLA	TIMING ¹ (in mesi dalla splenectomia)						INTERVALLO MINIMO CICLO <i>(indicato in mesi rispetto alla dose precedente)</i>
		0	1	2	3	4	5aa	
Pneumococco coniugato ²	PCV	#1						-
Pneumococco polisacc. ²	PPSV			#1			#R	-
Haemophilus Influenzae B ³	Hib	#1						-
Meningococco ACWY ⁴	MenACWY	#1		#2			#R	0-2
Meningococco B ⁵	MenB	#1	#2			#3	#R	Nota 5
Morbillo, Parotite, Rosolia ⁶	MMR		#1	#2				0-1
Varicella ⁶	V		#1	#2				0-1
Difterite, tetano, pertosse	dTap	Verificare il ciclo di base e richiamo ogni 10 anni						
Influenza	FLU	Vaccinazione annuale						
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti						

¹ In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte le vaccinazioni proposte il medico vaccinatore valuterà la priorità per la situazione di rischio specifico.

² Ciclo applicabile nei soggetti senza pregresse vaccinazioni anti-pneumococciche. Intervallo minimo fra PCV e PPSV: 8 settimane. Dopo il richiamo con PPSV al 5° anno, il soggetto va rivalutato per ulteriori richiami (da valutarsi anche in base agli aggiornamenti del calendario vigente per la chiamata attiva per coorte).

³ Indicato anche nei soggetti che hanno già ricevuto una pregressa vaccinazione anti-Hib (ad esempio le vaccinazioni pediatriche).

⁴ Indicato un richiamo ogni 5 anni dopo la 2° dose fino ai 50 anni, successivamente richiamo ogni 10 o prima su valutazione del medico vaccinatore.

⁵ In funzione del tipo di vaccino utilizzato, sono contemplabili diverse schedule: 2 dosi a 0-1 mesi (MenB-4C) o 3 dosi a 0-1-4 mesi (come indicato in tabella). Valutare la possibilità di un richiamo dopo 3-5 anni se persiste una condizione di rischio.

⁶ Vaccinazioni raccomandate di routine in soggetti che non siano immunodepressi e che non siano già stati vaccinati o non abbiano già contratto l'infezione naturale. Somministrabili in unica formulazione MMRV o nella stessa seduta in 2 siti di iniezione diversi come MMR+V.



TRAPIANTO DI CELLULE STAMINALI EMATOPOIETICHE (HSCT)

RISCHI INFETTIVI

Nel trapianto di cellule staminali, il maggior rischio di complicanze infettive avviene durante il periodo della ricostruzione immunitaria con le cellule del donatore, dopo i trattamenti immunosoppressivi.

I riceventi infatti partono da uno stato di profonda immunodeficienza umorale e cellulare, ricostruendo nel tempo (6-24 mesi) uno stato immunitario capace di risposte funzionali sia dei linfociti B, che dei linfociti T.

Il trapianto di cellule staminali ematopoietiche (HSCT) può essere autologo (trapianto di cellule dello stesso paziente dopo trattamento) o allogenico (trapianto di cellule da donatore sano).

Nel **trapianto allogenico** quattro componenti contribuiscono allo stato di immunodeficit nel trapiantato: l'attività immunosoppressiva indotta dalla malattia primaria e il trattamento impiegato per la stessa, la chemioterapia e radioterapia impiegate per la preparazione al trapianto (condizionamento), la compatibilità immunologica tra donatore e ricevente (possibilità di graft versus host disease, GVHD) e la terapia immunosoppressiva somministrata dopo il trapianto.

Nel **trapianto autologo** di cellule staminali ematopoietiche, la malattia di base e le alte dosi di chemioterapia e radioterapia somministrate pre trapianto contribuiscono allo stato di immunosoppressione e possono determinare la perdita dell'immunità precedentemente acquisita, se il soggetto non viene adeguatamente ri-vaccinato.

Nonostante il trapianto autologo favorisca una ricostituzione immunitaria più rapida e senza rischio di Graft Versus Host Disease (GVHD), le differenze nell'immunità post trapianto non sono sufficienti a giustificare l'utilizzo di diverse schedule vaccinali nelle due tipologie di trapianto.

RAZIONALE

Prima del trapianto è importante valutare lo stato di immunizzazione del donatore, al fine di conferire al ricevente una protezione temporanea nei primi mesi post procedura, considerando la somministrazione di dosi booster di vaccino, in particolar modo per lo pneumococco, Haemophilus influenzae B, dTap e COVID-19. I vaccini inattivati vanno somministrati almeno 2 settimane prima della procedura di raccolta delle cellule staminali e i vaccini vivi attenuati non vanno somministrati nel mese che precede la procedura.

Bisogna comunque ricordare che sebbene l'immunità nei confronti degli agenti infettivi venga trasmessa dal donatore e possa essere presente nel trapiantato subito dopo la procedura, questa è di durata limitata e un numero crescente di soggetti diventa suscettibile alle infezioni con il tempo, anche a seguito delle terapie immunosoppressive attuate.

Lo scopo della strategia di immunizzazione per i riceventi del trapianto di midollo deve essere quello di mantenere o aumentare la concentrazione di anticorpi per raggiungere titoli, considerati protettivi, per i vaccini raccomandati per la popolazione. Il 50% dei soggetti protetti per il tetano prima del trapianto risulta essere sieronegativo ad un anno dalla procedura e ugualmente, nei riceventi di trapianto allogenico, la perdita degli anticorpi per polio, morbillo, parotite e rosolia a 2-3 anni da trapianto è del 33, 14, 49, 58%.

PRINCIPALI RIFERIMENTI

- Rubin LG, Levin MJ, Ljungman P, et al. 2013 *IDSA clinical practice guideline for vaccination of the immunocompromised host. Clinical infectious diseases : an official publication of the Infectious Diseases Society of America.* 2014;58(3):e44-100.
- Carpenter PA, Englund JA. *How I vaccinate blood and marrow transplant recipients. Blood.* 2016;127(23):2824-2832
- Majeed A, Harris Z, et al.. *Revisiting Role of Vaccinations in Donors, Transplant Recipients, Immunocompromised Hosts, Travelers, and Household Contacts of Stem Cell Transplant Recipients. Biol Blood Marrow Transplant.* 2020 Feb;26(2):e38-e50. doi: 10.1016/j.bbmt.2019.10.030. Epub 2019 Nov 1.
- Haynes AS, Curtis DJ et al. *An Immune Recovery-Based Revaccination Protocol for Pediatric Hematopoietic Stem Cell Transplant Recipients: Revaccination Outcomes Following Pediatric HSCT. Transplant Cell Ther.* 2021 Apr;27(4):317-326. doi: 10.1016/j.jct.2021.01.017. Epub 2021 Jan 28.
- Grohskopf LA, Sokolow LZ, Broder KR, et al. *Prevention and Control of Seasonal Influenza with Vaccines: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices - United States, 2017-18 Influenza Season. MMWR Recommendations and reports : Morbidity and mortality weekly report Recommendations and reports.* 2017;66(2):1-20.
- *National Comprehensive Cancer Network. Prevention and Treatment of Cancer-Related Infections Versions 1.2018. NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology 2017; 1.2018:https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/infections.pdf.* Accessed 02/17/18.
- Kim DK, Riley LE, Hunter P. *Advisory Committee on Immunization Practices Recommended Immunization Schedule for Adults Aged 19 Years or Older - United States, 2018. MMWR Morb Mortal Wkly Rep.* 2018;67(5):158-160
- Bastidas A, de la Serna J et al. *Effect of Recombinant Zoster Vaccine on Incidence of Herpes Zoster After Autologous Stem Cell Transplantation: A Randomized Clinical Trial. JAMA.* 2019;322(2):123-133. doi:10.1001/jama.2019.9053
- Walter Orenstein, Paul Offit, Kathryn M. Edwards, Stanley Plotkin, *Plotkin's Vaccines, Section 4, Ch 70, 8th Edition - April 4, 2023, ISBN: 978-0-32379058-1*



TRAPIANTO DI CELLULE STAMINALI EMATOPOIETICHE (HSCT)

TIMING VACCINALE

La maggioranza dei trapiantati sviluppa una risposta anticorpale rilevabile a partire da 6 mesi dopo il trapianto e la stessa continua ad aumentare nei successivi 12-24 mesi. In ogni caso, non tutti i soggetti hanno le stesse tempistiche di recupero (una conta di cellule CD4+ superiore a 200/ μ L. può essere considerata come indicatore per una migliore risposta vaccinale) e GVHD, come pure i trattamenti immunosoppressivi, potrebbero prolungare lo stato di immunosoppressione. I soggetti che vengono trattati ad esempio con farmaci che agiscono riducendo la risposta cellulare T o B (es. Rituximab), dovrebbero posticipare i vaccini inattivati di almeno 6 mesi dall'ultimo trattamento, al fine di ottenere una risposta valida alla vaccinazione. Allo stesso modo le vaccinazioni in soggetti con GVHD severa in terapia immunosoppressiva dovrebbero essere posticipate.

Pazienti che abbiano iniziato il calendario post-HSCT ma che non riescano a concluderlo per terapie cellulari CAR-T necessitano inoltre di iniziare nuovamente il calendario a 6 mesi di distanza da CAR-T.

Prima della vaccinazione con vaccini vivi attenuati, infine, è importante verificare lo stato immunitario del soggetto, escludendo rimanifestazioni della condizione primaria che ha comportato il trapianto, verificando possibili fenomeni di rigetto ed escludendo la possibilità che eventuali terapie immunosoppressive di mantenimento possano costituire un rischio all'utilizzo di vaccini vivi attenuati.

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

	SIGLA	TIMING ¹ (in mesi a partire dalla data del trapianto)											INTERVALLO MINIMO CICLO (indicato in mesi rispetto alla dose precedente)			
		6	7	8	9	11	12	13	14	18	24	25				
Pneumococco coniugato ²	PCV	#1	#2	#3												0-1-1
Pneumococco polisac. ²	PPSV								#1							-
Haemophilus Infl. B ³	Hib	#1	#2	#3												0-1-1
Meningococco ACWY	MenACWY				#1	#2										0-2
Meningococco B	MenB				#1	#2			#3							Nota 4
Epatite B ⁵	HepB		#1	#2					#3							0-1-4
Morbillo, Parotite, Rosolia ⁶	MMR	Controindicato											#1	#2	0-1	
Varicella ⁶	V	Controindicato											#1	#2	0-1	
Herpes Zoster subunità ⁷	RZV	#1			#2											0-1
Difterite, Tetano, Pertosse	dTap						#1	#2		#3						0-1-5
Poliomielite	IPV						#1	#2		#3						0-1-5
Papillomavirus ⁸	HPV						#1	#2		#3						0-1-3
Influenza	FLU	Vaccinazione annuale														
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti														

¹ In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte le vaccinazioni proposte il medico vaccinatore valuterà la priorità rispetto alla situazione di rischio specifico.

² In assenza di GVHD, ipogammaglobulinemia o linfopenia significativa la vaccinazione può essere iniziata a partire dai 6 mesi dopo il trapianto. PCV può essere somministrato già 3 mesi dopo il trapianto in accordo con il medico trapiantologo. In presenza di GVHD non somministrare PPSV ma effettuare una 4° dose di PCV.

³ Considerando l'esordio precoce della maggior parte delle infezioni da HiB post trapianto e che i pazienti possono rispondere precocemente, è possibile, su indicazione dello specialista che ha in cura il caso, iniziare la vaccinazione a partire dai 3 mesi dopo il trapianto. Data la diffusa vaccinazione HiB nei bambini, le infezioni da H influenzae non tipizzabili risultano comunque attualmente predominanti

⁴ In funzione del tipo di vaccino utilizzato, sono contemplabili diverse schedule: 2 dosi a 0-6 mesi o 3 dosi a 0-1-4 mesi (come indicato in tabella), oppure 2 dosi a 0-1 mesi.

⁵ Dopo 2 mesi dal completamento del ciclo, verificare anti-HBs; se < 10 mUI/mL effettuare 1 dose di richiamo; se persiste titolo non protettivo completare la serie con 4° e 5° dose. Se, al termine del secondo ciclo vaccinale il soggetto risulta ancora non responder, la persona deve essere considerata suscettibile e ulteriori dosi non sono raccomandate.

⁶ Iniziare se sono passati almeno 2 anni dal trapianto, almeno un anno dal termine della terapia immunosoppressiva, almeno 8 mesi dall'ultima dose di IVIG e in assenza di GVHD attiva. Valutare con attenzione con lo specialista lo stato di immunocompromissione del soggetto e la remissione di malattia prima di procedere alla vaccinazione.

⁷ La vaccinazione può essere proposta a partire da 6 mesi dopo il trapianto. A 5 mesi dal trapianto valutare le IgG per varicella, se positive considerare la somministrazione del vaccino ricombinante (RZV). RZV può essere somministrato anche nei soggetti che hanno ricevuto una vaccinazione con vaccino vivo attenuato (LZV). RZV non è approvato per prevenire la varicella.

⁸ Valutare in base all'età, al rischio di esposizione e alle raccomandazioni vigenti per l'offerta gratuita.



TRAPIANTO DI ORGANO SOLIDO

RISCHI INFETTIVI

I pazienti trapiantati vanno incontro ad una condizione di immunosoppressione permanente per prevenire il rigetto del trapianto, che si traduce in una diminuzione dell'immunità mediata dai linfociti B e T. Prima del trapianto, la maggior parte dei pazienti ha ancora risposte immunitarie adeguate, ma un sottogruppo ha una risposta immunitaria ridotta a causa dell'effetto della sottostante disfunzione d'organo o della relativa terapia. Dovrebbe comunque essere compiuto ogni sforzo per completare l'immunizzazione pre-trapianto per tutti i candidati e dovrebbe in particolare essere prestata maggiore attenzione ai pazienti con malattie croniche che, in quanto tali, sono già a maggior rischio di contrarre malattie infettive pre-trapianto: nonostante una risposta immunitaria subottimale, le loro risposte al vaccino potrebbero risultare migliori rispetto al periodo post-trapianto. Durante la valutazione pre-trapianto, lo stato di immunizzazione del paziente deve essere documentato e valutato.

I test di valutazione sierologica dello stato di protezione immunitaria del soggetto devono essere effettuati ad almeno 4 settimane dopo l'eventuale ricezione di prodotti ematici (trasfusioni, emocomponenti, emoderivati, immunoglobuline), in considerazione della possibile alterazione del risultato del test.

Inoltre, per proteggere i pazienti immunocompromessi, i contatti conviventi immunocompetenti dovrebbero ricevere tutte le vaccinazioni appropriate per l'età, più la vaccinazione antinfluenzale annuale ed i vaccini vivi attenuati vaccini MMR e V.

RAZIONALE

L'importanza di una corretta protezione vaccinale del paziente trapiantato appare ancora più evidente se si considera che la sopravvivenza post trapianto di organo solido è migliorata enormemente negli ultimi decenni e che gran parte del successo è da attribuirsi ai progressi nell'immunosoppressione. Molte delle strategie immunosoppressive più innovative si basano su regimi privi di steroidi e sono stati introdotti nuovi agenti per le fasi di induzione, mantenimento e nel trattamento del rigetto acuto. Gli inibitori di mTOR hanno minore nefrotossicità rispetto agli inibitori della calcineurina, mentre agenti più recenti come il rituximab hanno portato a una diminuzione dell'incidenza di reazioni di rigetto acuto dovuto alla presenza di anticorpi specifici del donatore. I pazienti in trattamento con Eculizumab sono esposti ad un aumentato rischio di meningite meningococcica, perciò dovrebbero ricevere appropriata profilassi antibiotica contestualmente alla terapia con suddetto farmaco e sono fortemente raccomandate le vaccinazioni contro meningococco B e ACWY per ridurre il rischio di malattia invasiva grave.

RIFERIMENTI

- *Stanford Healthcare Vaccination Subcommittee, Issue Date: 7/2018 - Guidelines for Vaccination of Adult Solid Organ Transplant Candidates and Recipients*
- <https://immunisationhandbook.health.gov.au/resources/tables/table-recommended-vaccines-for-people-before-and-after-a-solid-organ-transplant>
- *Immunization of immunocompromised persons: Canadian immunization guide* <https://www.canada.ca/en/public-health/services/publications/healthy-living/canadian-immunization-guide-part-3-vaccination-specific-populations/page-8-immunization-immunocompromised-persons.html#a21>
- *Government of Alberta, Immunization for Adult Solid Organ Transplant Candidates and Recipients* <https://open.alberta.ca/dataset/ajp/resource/8f7f9960-2647-47af-868c-4394a24fd691/download/AIP-Adult-SOT.pdf>
- Duchini A, Goss JA, Karpen S, Pockros PJ. *Vaccinations for adult solid-organ transplant recipients: current recommendations and protocols. Clin Microbiol Rev.* 2003 Jul;16(3):357-64.
- *Guidelines for Hepatitis B & Solid Organ Transplantation, British Transplantation Society Guidelines, March 2018 First Edition*
- Kim YJ, Kim SI. *Vaccination strategies in patients with solid organ transplant: evidences and future perspectives. Clin Exp Vaccine Res.* 2016 Jul;5(2):125-31.
- Danziger-Isakov L, Kumar D; AST ID Community of Practice. *Vaccination of solid organ transplant candidates and recipients: Guidelines from the American society of transplantation infectious diseases community of practice. Clin Transplant.* 2019 Sep;33(9):e13563. doi: 10.1111/ctr.13563. Epub 2019 Jun 5. Erratum in: *Clin Transplant.* 2020 Mar;34(3):e13806. PMID: 31002409.
- Walter Orenstein, Paul Offit, Kathryn M. Edwards, Stanley Plotkin, *Plotkin's Vaccines, Section 4, Ch 70, 8th Edition - April 4, 2023, ISBN: 978-0-32379058-1*
- Hurst F.P., Lee J.J., Jindal R.M., Agodoa L.Y., Abbott K.C., *Outcomes associated with influenza vaccination in the first year after kidney transplantation. Clin J Am Soc Nephrol.* 2011;6:1192-1197.



TRAPIANTO DI ORGANO SOLIDO

TIMING VACCINALE

Il timing e la tempistica di immunizzazione nei riceventi di trapianto di organo solido (SOT) derivano da tre fattori, ognuno dei quali causa la soppressione del sistema immunitario: l'attività immunosoppressiva della malattia di base (es. insufficienza renale cronica), il rigetto dell'organo trapiantato e la terapia immunosoppressiva somministrata dopo il trapianto.

Si raccomanda pertanto di porre particolare attenzione alla vaccinazione preferenziale dei candidati in attesa di trapianto, poiché è più probabile che il paziente risponda al vaccino prima del trapianto piuttosto che dopo l'intervento.

Il momento ottimale per iniziare il calendario vaccinale previsto dopo l'intervento non è ben definito, ma la terapia immunosoppressiva è spesso più intensa durante i primi due mesi, con possibilità di avere una minore risposta immunitaria alla vaccinazione.

I vaccini inattivati, a subunità o tossoide dovrebbero idealmente essere somministrati almeno 2 settimane prima dell'immunosoppressione e/o del trapianto per ottenere la massima immunogenicità, o, ove ciò non sia possibile, a partire dai 4/6 mesi post-trapianto (sebbene in contesti di alto rischio si possa considerare di anticipare già a 2 mesi post-trapianto). L'avvio del percorso vaccinale deve considerare sempre la valutazione del caso specifico da parte del Medico vaccinatore, in accordo con lo specialista di riferimento. Le vaccinazioni vanno rinviate durante i periodi di immunosoppressione profonda o nei casi di sospetto di rigetto del trapianto.

L'immunizzazione con vaccini vivi non è raccomandata dopo SOT a causa del rischio di possibili complicanze associate al vaccino. Tuttavia questa valutazione può essere effettuata in particolari situazioni di rischio epidemico e di diminuzione dei livelli di immunizzazione nella popolazione generale (aree ad elevato rischio di trasmissione in presenza di casi). Pertanto, se possibile, le vaccinazioni dovrebbero essere eseguite prima del SOT. In un ampio studio di coorte, il 14% dei candidati SOT era sieronegativo ad almeno uno dei virus del morbillo, della parotite, della rosolia o della varicella, sottolineando la necessità di prendere in considerazione la vaccinazione prima del SOT. Il rischio di malattia associata al vaccino derivante dalla somministrazione pre-trapianto di vaccini vivi non è stato definito ma è probabile che dipenda dalla tempistica di somministrazione, con rischi inferiori se l'intervallo tra la vaccinazione e il trapianto è più lungo. Una valutazione di esperti ha inoltre concluso come i vaccini vivi possano, dopo una attenta valutazione rischio-beneficio, essere presi in considerazione nei pazienti pediatrici sottoposti a trapianto di organo solido più di un anno dopo il trapianto di fegato o rene, più di 2 mesi dopo un episodio di rigetto e a patto che il soggetto soddisfi criteri specifici di immunosoppressione di "basso livello".

I riceventi di trapianto di organo solido, in maniera simile ad altri pazienti immunocompromessi, sono ad alto rischio per COVID-19 severo, con un aumento significativo della mortalità. Risulta pertanto fondamentale procedere a immunizzazione primaria o a dose di richiamo per i soggetti che abbiano completato il ciclo primario.

Per quanto riguarda l'influenza inoltre, questa è associata a un aumentato rischio di rigetto e decesso, in particolare nel primo anno post trapianto. La vaccinazione antinfluenzale risulta particolarmente importante in questi soggetti: un ampio studio di coorte su oltre 50.000 riceventi di trapianto renale ha evidenziato una significativa riduzione del rischio di rigetto d'organo e morte nei pazienti vaccinati, in particolar modo nel primo anno dopo il trapianto.



TRAPIANTO DI ORGANO SOLIDO

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

VACCINO	SIGLA	TIMING ¹ (in relazione alla data del trapianto)							INTERVALLO MINIMO CICLO (indicato in mesi rispetto alla dose precedente)
		PRE TRAP.	POST TRAPIANTO (in mesi o anni)						
			4	6	7	8	12	6aa	
Pneumococco coniugato ²	PCV	#1		#1					-
Pneumococco polisacc. ²	PPSV	#1				#1		#2	-
Haemophilus Infl. B	Hib	#1							-
Meningococco ACWY ³	MenACWY	#1	#R						
Meningococco B ³	MenB	#1-2	#R						-
Epatite A ⁴	HepA	-		#1				#2	0-6
Epatite B ⁵	HepB	#1-2-3-4		#1	#2			#3	0-1-5
Papillomavirus ⁶	HPV				#1	#2	#3		0-1-3
Morbillo, Parotite, Rosolia ⁷	MMR	#1-2	Controindicato						0-1
Varicella ⁷	V	#1-2	Controindicato						0-1
Herpes Zoster subunità ⁸	RZV	#1-2	#1		#2				0-2
Difterite, tetano, pertosse	dTap	Verificare ciclo di base e richiamo ogni 10 anni							
Influenza ⁹	FLU	Vaccinazione annuale							
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti							

¹ In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte le vaccinazioni proposte il medico vaccinatore valuterà la priorità alla situazione di rischio specifico. Nei pazienti con rigetto acuto è importante procedere ad una valutazione congiunta con lo specialista che ha in carico il caso prima di procedere alla vaccinazione.

² Al fine di massimizzare la protezione è preferibile eseguire la vaccinazione prima del trapianto. Qualora non eseguita, seguire lo schema indicato per il post-trapianto. La vaccinazione anti-pneumococcica può essere cominciata prima o dopo il trapianto. Intervallo minimo fra PCV e PPSV: 8 settimane.

³ Deve essere valutata l'opportunità di vaccinazione prima del trapianto con il medico specialista che ha in carico il caso (considerando la tempistica prevista per il trapianto, le terapie in atto e le caratteristiche anamnestiche del soggetto). Indipendentemente dal completamento del ciclo vaccinale nel pre-trapianto è previsto un singolo richiamo per le vaccinazioni contro il meningococco nel post trapianto. Nei soggetti non vaccinati in pre-trapianto contro il Meningococco B, in funzione del tipo di vaccino utilizzato sono contemplabili diverse schedule: 2 dosi a 0-6 mesi o 3 dosi a 0-1-4 mesi (come indicato in tabella), oppure 2 dosi a 0-1 mesi.

⁴ Per soggetti che presentano condizioni di rischio specifiche: trapiantati di fegato, rischi lavorativi o comportamentali. E' preferibile eseguire la vaccinazione prima del trapianto. Qualora non eseguita, seguire lo schema indicato per il post-trapianto.

⁵ Raccomandata nei soggetti sieronegativi, precocemente prima dell'insufficienza d'organo in stadio terminale e del trapianto. Per chi viene sottoposto a vaccinazione prima del trapianto valutare la schedule accelerata (0-1-2 mesi e dose di richiamo a 12 mesi). Dopo 2 mesi dal completamento del ciclo, verificare anti-HBs; se < 10 mIU/mL effettuare 1 dose di richiamo; se persiste titolo non protettivo completare la serie con 4° e 5° dose. Se, al termine del secondo ciclo vaccinale il soggetto risulta ancora non responder, la persona deve essere considerata suscettibile e ulteriori dosi non sono raccomandate.

⁶ Ai soggetti di età inferiore ai 26 anni che non avessero iniziato o completato il ciclo vaccinale. Per i cicli vaccinali incompleti è sufficiente concludere il ciclo vaccinale previsto all'età di somministrazione della prima dose o, in particolari condizioni di immunosoppressione farmacologica, prevedere un'ulteriore dose booster (nel caso di ciclo vaccinale a 2 dosi).

⁷ MMR e V sono vaccinazioni raccomandate di routine in soggetti che non siano immunodepressi o che non abbiano in previsione terapie immunosoppressive nelle successive 4 settimane e che non siano già stati vaccinati o non abbiano già contratto l'infezione naturale. Somministrabili in unica formulazione MMRV o nella stessa seduta in 2 siti di iniezione diversi come MMR+V. Per i soggetti immuni per varicella si procede direttamente alla vaccinazione anti Herpes Zoster. In caso di somministrazione del solo vaccino MMR ed esclusione della componente anti-varicella, è possibile la co-somministrazione con vaccino RZV. Viceversa, in caso di somministrazione di MMRV o MMR+V, la tempistica di somministrazione di RZV va valutata sulla base della situazione di rischio dopo almeno 8 settimane dopo la conclusione del ciclo di vaccinazione anti-varicella. La vaccinazione con vaccini vivi-attenuati deve essere eseguita almeno 4 settimane prima del trapianto. **Valutare con attenzione con lo specialista lo stato di immunocompromissione del soggetto e la remissione di malattia prima di procedere alla vaccinazione.**

⁸ Somministrare a soggetti con anamnesi positiva per pregressa malattia naturale, preferibilmente entro 3 mesi prima del trapianto al fine di migliorare la protezione per il post trapianto. Qualora la vaccinazione non fosse stata eseguita nel pre trapianto, seguire lo schema vaccinale indicato dal post trapianto. Il vaccino ricombinante (RZV) può essere somministrato anche nei soggetti che hanno ricevuto una vaccinazione con vaccino vivo attenuato (LZV).

⁹ Somministrabile già da 1 mese dopo il trapianto in contesti di elevata circolazione del virus influenzale.



NEOPLASIE SOLIDE

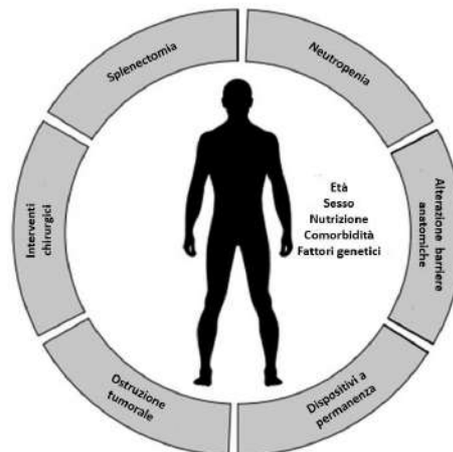
RISCHI INFETTIVI

Diversi fattori aumentano il rischio di infezione nei soggetti con neoplasie solide. Questi includono l'alterazione delle barriere anatomiche naturali (ad esempio le superfici cutanee e mucose), l'ostruzione causata dalla neoplasia in una via anatomica, fattori correlati al trattamento in atto (chemioterapia immunoterapia, ormonoterapia, radioterapia), necessità di eseguire procedure diagnostiche e/o terapeutiche invasive, utilizzo di dispositivi medici a permanenza come cateteri, stent e protesi.

Il processo neoplastico può inoltre alterare alcune funzioni e meccanismi fisiologici, comportando un aumentato rischio di infezione. I pazienti con tumori del SNC, ad esempio, sviluppano spesso una perdita parziale del riflesso faringeo, con aspirazione delle secrezioni orofaringee e polmoniti ab-ingestis. Anche i trattamenti radioterapici utilizzati per il trattamento della neoplasia possono danneggiare la funzione ciliare, con conseguente maggiore rischio di aspirazione di secrezioni e polmonite.

I trattamenti sistemici utilizzati infine, sebbene siano sempre più mirati (*Targeted therapy*, immunoterapia, etc), possono alterare la funzione immunitaria del soggetto, rendendolo maggiormente suscettibile alle infezioni.

In aggiunta ai fattori esterni, i deficit immunologici causati dall'invecchiamento, la malnutrizione e la cachessia tumorale possono avere un impatto sulla frequenza e sulla gravità delle infezioni.



RAZIONALE

I pazienti affetti da neoplasia solida maligna hanno un deficit del sistema immunitario la cui gravità dipende dall'età del paziente, dal tipo di neoplasia, dalla sua stadiazione e dalla tipologia e intensità del trattamento. Le vaccinazioni dovrebbero essere completate prima dell'inizio della chemioterapia, di altre terapie immunosoppressive, della radioterapia e di un intervento.

I pazienti affetti da neoplasia maligna non devono ricevere vaccini vivi attenuati in caso di malattia poco controllata e in corso di trattamento chemioterapico o immunoterapico. In relazione al tipo di trattamento impiegato è raccomandato attendere almeno 6 mesi, in remissione o in fase stabile di malattia, prima di valutare la somministrazione di vaccini vivi attenuati. È importante inoltre che in questo scenario venga valutata e assicurata in maniera prioritaria l'immunità dei contatti conviventi.

I soggetti affetti da neoplasia solida sono ad aumentato rischio di infezione da Haemophilus influenzae, Pneumococco, meningococco (soprattutto nei casi di asplenia funzionale e deficit del complemento), influenza e alle rimanifestazioni dell'Herpes Zoster (a causa dell'immunosoppressione indotta dalle terapie).

RIFERIMENTI

- Rolston KV. *Infections in Cancer Patients with Solid Tumors: A Review*. *Infect Dis Ther*. 2017 Mar;6(1):69-83. doi: 10.1007/s40121-017-0146-1. Epub 2017 Feb 3. PMID: 28160269; PMCID: PMC5336421.
- Ariza-Heredia EJ, Chemaly RF. *Practical review of immunizations in adult patients with cancer*. *Hum Vaccin Immunother*. 2015;11(11):2606-14. doi: 10.1080/21645515.2015.1062189. Epub 2015 Jun 25. PMID: 26110220; PMCID: PMC4685676.
- Walter Orenstein, Paul Offit, Kathryn M. Edwards, Stanley Plotkin, Plotkin's Vaccines, Section 4, Ch 70, 8th Edition - April 4, 2023, ISBN: 978-0-32379058-1
- Fendler A et al. *COVID-19 vaccines in patients with cancer: immunogenicity, efficacy and safety*. *Nat Rev Clin Oncol* 19, 385–401 (2022). <https://doi.org/10.1038/s41571-022-00610-8>
- Becerril-Gaitan A, Vaca-Cartagena BF, Ferrigno AS, Mesa-Chavez F, Barrientos-Gutiérrez T, Tagliamento M, Lambertini M, Villarreal-Garza C. *Immunogenicity and risk of Severe Acute Respiratory Syndrome Coronavirus 2 (SARS-CoV-2) infection after Coronavirus Disease 2019 (COVID-19) vaccination in patients with cancer: a systematic review and meta-analysis*. *Eur J Cancer*. 2022 Jan;160:243-260. doi: 10.1016/j.ejca.2021.10.014. Epub 2021 Oct 26. PMID: 34794855; PMCID: PMC8548030.
- NHS. *Guidelines for the immunisation of children following treatment with Standard-Dose Chemotherapy*, Immunisation Guidelines Version 2, Review Date March 2018, <https://www.england.nhs.uk/mids-east/wp-content/uploads/sites/7/2018/04/immunisation-schedule-in-children-following-standard-risk-chemotherapy-v2.pdf>
- Bersanelli M, Verzoni E, Cortellini A, Giusti R, et al. *Impact of influenza vaccination on survival of patients with advanced cancer receiving immune checkpoint inhibitors (INVIDia-2): final results of the multicentre, prospective, observational study*. *EClinicalMedicine*. 2023 Jun 29;61:102044.



NEOPLASIE SOLIDE

TIMING VACCINALE

Le vaccinazioni dovrebbero essere completate preferibilmente prima dell'inizio dei trattamenti immunosoppressivi. I vaccini inattivati, a subunità o tossoide dovrebbero idealmente essere somministrati almeno 2 settimane prima dei trattamenti immunosoppressivi e/o dell'intervento chirurgico per ottenere la massima immunogenicità, o, ove ciò non sia possibile, a partire dai 3 mesi post-trattamento.

Per i vaccini vivi attenuati, la vaccinazione nel post trattamento deve essere posticipata di almeno 6 mesi dalla sospensione della terapia immunosoppressiva, valutando con attenzione la stabilità e/o la remissione quadro di patologia.

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

VACCINO	SIGLA	TIMING ¹ (in relazione alla data del trattamento)					INTERVALLO MINIMO CICLO (indicato in mesi rispetto alla dose precedente)	
		PRE TRATT	POST TRATTAMENTO (in mesi)					
			3	6*	7	8	14	
Pneumococco coniugato ²	PCV	#1		#1				-
Pneumococco polisacc. ³	PPSV	#1					#1	-
Haemophilus Infl. B ⁴	Hib	#1		#1				-
Meningococco ACWY ⁵	MenACWY	#1		#R				-
Meningococco B	MenB	#1-2		#3				Nota 6
Morbillo, Parotite, Rosolia ⁷	MMR	#1-2			#1			-
Varicella ⁷	V	#1-2			#1			-
Herpes Zoster subunità ⁸	RZV	#1-2	#1			#2		0-1
Epatite B	HepB	Verificare ciclo di base e sierologia						
Difterite, tetano, pertosse	dTap	Verificare ciclo di base e richiamo a 6 mesi post trattamento						
Influenza	FLU	Vaccinazione annuale						
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti						

¹ In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte le vaccinazioni proposte il medico vaccinatore valuterà la priorità alla situazione di rischio specifico.

² Raccomandata la rivaccinazione post trattamento con terapie che comportino immunocompromissione.

³ Alcuni tipi di trattamento possono comportare ridotta funzione splenica e comportare un deficit del complemento. Al fine di garantire una miglior risposta viene suggerito pertanto di somministrare PPSV23 a partire da 12 mesi dopo il termine delle terapie immunosoppressive.

⁴ Indipendentemente dalla pregressa vaccinazione per Hib è raccomandata una dose di richiamo a seguito di radioterapia o chemioterapia

⁵ Si raccomanda di valutare dose di richiamo successivamente ai trattamenti immunosoppressivi. La dose va eseguita anche nei casi di neoplasia cerebrale o neoplasia con compromissione della barriera ematoencefalica (BEE).

⁶ In funzione del tipo di vaccino utilizzato, sono contemplabili diverse schedule: 2 dosi a 0-6 mesi o 3 dosi a 0-1-4 mesi (come indicato in tabella), oppure 2 dosi a 0-1 mesi.

⁷ I soggetti che non avevano completato il ciclo vaccinale prima di iniziare la chemioterapia, dovrebbero ricevere due dosi di vaccino al termine del trattamento e in una situazione libera da malattia (remissione) e di idoneità immunitaria, con un intervallo minimo di 4 settimane tra le dosi. Valutare con attenzione con lo specialista lo stato di immunocompromissione del soggetto e la remissione di malattia prima di procedere alla vaccinazione.

⁸ Somministrare a soggetti con anamnesi positiva per pregressa malattia naturale, preferibilmente entro 3 mesi prima del trattamento immunosoppressivo. Qualora la vaccinazione non fosse stata eseguita, seguire lo schema vaccinale indicato dal post trapianto. Il vaccino ricombinante (RZV) può essere somministrato anche nei soggetti che hanno ricevuto una vaccinazione con vaccino vivo attenuato (LZV).



NEOPLASIE EMATOLOGICHE

RISCHI INFETTIVI

Nei pazienti con malattie mieloproliferative/mielodisplastiche, vi è in particolare un aumento del rischio di rimanifestazioni dell'herpes zoster (HZ) e di infezioni opportunistiche. Allo stesso modo i soggetti con Linfomi di Hodgkin e non Hodgkin hanno un aumentato rischio di malattia invasiva pneumococcica, influenza, HZ e riattivazione di HBV. Nel mieloma multiplo è presente un aumentato rischio per tutte le infezioni batteriche, in particolar modo nel primo anno dopo la diagnosi e nei pazienti avviati a trattamento farmacologico/trapianto di cellule staminali.

RAZIONALE

I soggetti affetti da neoplasie ematologiche presentano condizioni di immunosoppressione superiori ai soggetti con neoplasie solide, con deficit del sistema immunitario la cui gravità dipende dall'età del paziente, dal tipo di neoplasia ematologica e dai trattamenti in atto. Il trattamento con farmaci come anticorpi Anti-CD20, inibitori BTK e JAK, modulatori del recettore Sfingosina 1 fosfato, anticorpi Anti-CD52, anticorpi anti-complemento, globuline anti-timociti, comportano una consistente riduzione della risposta immunitaria e un deficit della risposta umorale e cellulo-mediata che possono protrarsi anche per 24 mesi dal termine del trattamento. Il trattamento con inibitori della tirosin-chinasi (TKI) aumenta inoltre il rischio di riattivazione di HBV, con la raccomandazione di valutare la sierologia per prescrivere l'eventuale profilassi antivirale prima di iniziare il trattamento immunochemioterapico. A questo si associa, per alcune condizioni, un quadro di asplenia funzionale legato al coinvolgimento della milza da parte della malattia, con possibile perdita della funzione immunitaria dell'organo.

RIFERIMENTI

- Cesaro S, Giacchino M, Fioredda F, Barone A, Battisti L, Bezzio S, Frenos S, De Santis R, Livadiotti S, Marinello S, Zanazzo AG, Caselli D. *Guidelines on vaccinations in paediatric haematology and oncology patients. Biomed Res Int.* 2014;2014:707691. doi: 10.1155/2014/707691. Epub 2014 Apr 29. PMID: 24868544; PMCID: PMC4020520.
- Walter Orenstein, Paul Offit, Kathryn M. Edwards, Stanley Plotkin, *Plotkin's Vaccines, Section 4, Ch 70, 8th Edition - April 4, 2023*, ISBN: 978-0-32379058-1
- Alberta Immunization Policy, *Immunization of Specific Populations (Immunosuppressed and Chronic Health Conditions)*, Revision 06/12/2021



NEOPLASIE EMATOLOGICHE

TIMING VACCINALE

Individui in terapia con farmaci che agiscono riducendo la risposta cellulare T o B (ad esempio il rituximab), dovrebbero posticipare la somministrazione di vaccini inattivati di almeno 6 mesi dall'ultima terapia, al fine di ottenere una risposta valida alla vaccinazione. Tale indicazione può essere estesa ai soggetti in terapia con anticorpi Anti-CD20, inibitori BTK e JAK, modulatori del recettore Sfingosina 1 fosfato, anticorpi Anti-CD52, anticorpi anti-complemento, globuline anti-timociti. Per i trattamenti con Anti-integrine, anticorpi Anti TNF- α , anticorpi Anti IL1-IL4-IL6-IL17-IL 23 o inibitori del checkpoint immunitario, la vaccinazione può essere considerata a partire dai 3 mesi successivi alla sospensione del trattamento.

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

VACCINO	SIGLA	TIMING ¹ (mesi dal termine della terapia)							INTERVALLO MINIMO (indicato in mesi rispetto alla dose precedente)	
		6*	7	8	10	12	18	24		
Pneumococco coniugato ²	PCV	#1							-	
Pneumococco polisac. ³	PPSV					#1 ²			-	
Haemophilus Influenzae B ⁴	Hib	#1							-	
Meningococco ACWY ⁵	MenACWY		#1						-	
Meningococco B	MenB		#1	#2		#3			Nota 6	
Papillomavirus ⁷	HPV			#1	#2		#3		0-2-4	
Morbillo, Parotite, Rosolia ⁸	MMR	Controindicato							#1	-
Varicella ⁸	V	Controindicato							#1	-
Herpes Zoster subunità ⁹	RZV	#1		#2					0-1	
Difterite, tetano, pertosse ¹⁰	dTap	Verificare ciclo di base e richiamo ogni 10 anni								
Influenza	FLU	Vaccinazione annuale								
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti								

¹ In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte le vaccinazioni proposte il medico vaccinatore valuterà la priorità alla situazione di rischio specifico.

² Nel soggetto non vaccinato in precedenza, è indicato l'utilizzo di una singola dose di vaccino.

³ Alcuni tipi di trattamento possono comportare ridotta funzione splenica e comportare un deficit del complemento. Al fine di garantire una miglior risposta viene suggerito pertanto di somministrare PPSV23 a partire da 12 mesi dopo il termine delle terapie immunosoppressive.

⁴ Indipendentemente dalla pregressa vaccinazione per Hib è raccomandata una dose di richiamo

⁵ Nelle condizioni di asplenia funzionale e deficit del complemento di medio-lungo termine è prevista una dose di richiamo a 8 settimane dalla prima somministrazione

⁶ Nel soggetto non vaccinato prima del trattamento, in funzione del tipo di vaccino utilizzato, sono contemplabili diverse schedule: 2 dosi a 0-6 mesi o 3 dosi a 0-1-3 mesi (come indicato in tabella), oppure 2 dosi a 0-1 mesi, più, in tutti i casi, una dose di richiamo da valutarsi sulla base dell'esposizione a rischio continuativo (sommministrabile, secondo i dati riportati nelle schede tecniche, indicativamente 4 anni dopo il completamento del ciclo primario). Nel soggetto precedentemente vaccinato è indicata una dose singola di richiamo

⁷ Ai soggetti che non avessero iniziato o completato il ciclo vaccinale dovrebbero essere somministrate 3 dosi di HPV dopo il completamento della chemioterapia. Per i soggetti che avevano invece completato il ciclo previsto è raccomandata una singola dose booster. Valutare in base all'età, al rischio di esposizione e alle raccomandazioni vigenti per l'offerta gratuita.

⁸ I soggetti che non avevano completato il ciclo vaccinale prima di iniziare la chemioterapia, dovrebbero ricevere due dosi di vaccino al termine del trattamento e in una situazione libera da malattia (remissione) e di idoneità immunitaria, con un intervallo minimo di 4 settimane tra le dosi. **Valutare con attenzione con lo specialista lo stato di immunocompromissione del soggetto e la remissione di malattia prima di procedere alla vaccinazione.**

⁹ La vaccinazione può essere proposta a partire da 6 mesi dopo il trattamento. Il vaccino ricombinante (RZV) può essere somministrato anche nei soggetti che hanno ricevuto una vaccinazione con vaccino vivo attenuato (LZV). Il vaccino RZV non è approvato per prevenire la varicella.

¹⁰ Nel soggetto vaccinato in precedenza è raccomandata una singola dose booster di vaccino e successivi richiami ogni 10 anni come per la popolazione generale. In considerazione del rischio specifico (es. soggetti giovani con possibili viaggi all'estero) e della situazione epidemiologica globale valutare la somministrazione aggiuntiva di IPV



INSUFFICIENZA RENALE CRONICA E SINDROME NEFROSICA

RISCHI INFETTIVI

L'incidenza di infezioni del tratto urinario, polmoniti e setticemie è tre volte superiore nei soggetti con IRC che non hanno ancora iniziato un trattamento dialitico rispetto alla popolazione generale e i soggetti in trattamento dialitico hanno tassi di mortalità per sepsi superiori rispetto alla popolazione generale.

Le vaccinazioni di seguito riportate sono indicate per tutti i pazienti con malattia renale cronica, con una forte raccomandazione per coloro che si trovino in stadio 3 (GFR < 60ml/min) e oltre. Non sono qui considerati i soggetti trapiantati per i quali si rimanda alle raccomandazioni specifiche, in ragione del maggior grado di immunosoppressione.

RAZIONALE

I soggetti affetti da patologia renale cronica sono maggiormente suscettibili alle patologie infettive e relative complicanze, a causa della compromissione della funzionalità del sistema immunitario. Tali soggetti al contempo risultano a maggior rischio di infezioni correlate all'assistenza.

Le infezioni rappresentano una delle più frequenti cause di ospedalizzazione e mortalità nei soggetti end-stage *renal disease* (ESRD), in particolare nei soggetti in emodialisi a causa di complicanze cardiovascolari. Infatti, la disfunzione del sistema immunitario che caratterizza i soggetti con IRC in particolare nelle fasi avanzate di malattia congiuntamente alla ridotta risposta alle vaccinazioni sono responsabili di un'aumentata suscettibilità alle infezioni.

L'insufficienza cronica della funzionalità renale determina disfunzioni sia dell'immunità innata che di quella adattativa. Risulta ridotta infatti sia la funzionalità dei linfociti B che di quelli T CD4+ così come è ridotta la risposta linfociti T mediata agli stimoli antigenici. Inoltre l'alterata funzionalità dei monociti determina un'inadeguata presentazione dell'antigene alle cellule presentanti l'antigene, causando una più debole capacità di stimolare le cellule della memoria e un'inadeguata produzione anticorpale dopo la vaccinazione. Queste disfunzioni sono più rilevanti negli stadi 4 e 5 di malattia. Inoltre questi pazienti presentano anche un'alterata funzione dei neutrofili con una ridotta capacità di fagocitosi e aumentato fenomeno di apoptosi cellulare anche se il loro numero totale resta conservato.

I meccanismi che sottostanno all'alterata funzionalità del sistema immunitario nei soggetti con IRC sono multifattoriali e includono anche una disfunzione endoteliale con presenza di livelli superiori di specifici marker di danno endoteliale. Molti studi hanno analizzato anche i potenziali link tra la disfunzione endoteliale e la funzionalità del sistema immunitario.

In conclusione le tossine uremiche, lo stress ossidativo, la disfunzione endoteliale, l'infiammazione cronica e gli squilibri idroelettrolitici possono contribuire ulteriormente ad alterare le funzionalità del sistema immunitario, aumentando il rischio di infezioni.

PRINCIPALI RIFERIMENTI

- *Guidelines for vaccinating. Kidney Dialysis Patient and Patients with Chronic Kidney Disease. Last reviewed July 2015*, disponibile online <https://www.cdc.gov/vaccines/pubs/downloads/dialysis-guide-2012.pdf>
- Hettenbaugh, J. et al. *Hepatitis B Vaccination in Advanced Chronic Kidney Disease: A Quality Improvement Project at a Veteran Affairs Chronic Kidney Disease Clinic. Infect. Dis. Rep. 2021, 13, 1036–1042. <https://doi.org/10.3390/idr13040094>.*
- National Advisory Committee on Immunization (NACI). Last Update May 2022. <https://www.canada.ca/en/public-health/services/canadian-immunization-guide.html>
- Walter Orenstein, Paul Offit, Kathryn M. Edwards, Stanley Plotkin, *Plotkin's Vaccines, Section 4, Ch 70, 8th Edition - April 4, 2023, ISBN: 978-0-32379058-1*



INSUFFICIENZA RENALE CRONICA E SINDROME NEFROSICA

TIMING VACCINALE

In considerazione del fatto che nelle persone con alterata immunocompetenza la risposta anticorpale primaria è alterata, i vaccini dovrebbero essere somministrati precocemente, possibilmente prima della fase uremica terminale. In considerazione del graduale aumento del rischio i pazienti candidati a trapianto dovrebbero pertanto completare un ciclo vaccinale appropriato prima di essere sottoposti a trapianto.

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

VACCINO	SIGLA	TIMING ¹ (mesi)						INTERVALLI MINIMI (indicato in mesi rispetto alla dose precedente)
		0	1	2	3	6	8	
Pneumococco coniugato	PCV	#1						-
Pneumococco polisacc. ²	PPSV					#1		-
Meningococco B	MenB		#1		#2		#3	Nota 3
Meningococco ACWY	MenACWY	#1						
Epatite B ⁴	HepB	#1	#2	#3		#4		0-1-1-4
Morbillo, Parotite, Rosolia ⁵	MMR		#1		#2			0-1
Varicella ⁵	V		#1		#2			0-1
Herpes Zoster subunità ⁶	RZV	#1		#2				0-2
Difterite, tetano, pertosse	dTap	Verificare ciclo di base e richiamo ogni 10 anni						
Influenza	FLU	Vaccinazione annuale						
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti						

¹ In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte le vaccinazioni proposte il medico vaccinatore valuterà la priorità alla situazione di rischio specifico.

² In base alla valutazione specifica del rischio del paziente, la vaccinazione con PPSV può essere anticipata ad un intervallo minimo di 8 settimane dal vaccino PCV.

³ In funzione del tipo di vaccino utilizzato, sono contemplabili diverse schedule: 2 dosi a 0-6 mesi o 3 dosi a 0-1-4 mesi (come indicato in tabella), oppure 2 dosi a 0-1 mesi.

⁴ La vaccinazione anti-epatite B va effettuata a tutti i soggetti HbsAg negativi utilizzando vaccini specifici per pre-dialisi e dialisi (utilizzando il vaccino adiuvato o il vaccino ad alto dosaggio 40 mcg). In caso di HBsAb < 10 mIU/mL valutare la situazione specifica per eventuali ulteriori dosi.

⁵ In occasione dei prelievi periodici a cui tali soggetti sono sottoposti, in considerazione del rischio specifico, valutare test sierologico per morbillo e/o varicella. In caso di soggetto sieronegativo per morbillo e/o varicella, vanno raccomandate le vaccinazioni da completare almeno 2 mesi prima di un eventuale trapianto. **Valutare con attenzione con lo specialista lo stato di immunocompromissione del soggetto e la remissione di malattia prima di procedere alla vaccinazione.**

⁶ Il vaccino ricombinante (RZV) può essere somministrato anche nei soggetti che hanno ricevuto una vaccinazione con vaccino vivo attenuato (LZV). Il vaccino RZV non è approvato per prevenire la varicella.



SINDROME DA IMMUNODEFICIENZA ACQUISITA (HIV/AIDS)

RISCHI INFETTIVI

L'infezione da HIV inizia in forma asintomatica. Questa fase si estende fino a tre mesi dopo l'infezione, ovvero fino alla sierconversione, in cui anticorpi specifici contro HIV possono essere rilevati negli individui dopo la recente esposizione. L'esito dell'infezione e la durata della progressione clinica della malattia possono variare notevolmente, ma spesso trascorrono diversi anni dall'infezione primaria allo sviluppo dei sintomi dell'HIV avanzato, con immunosoppressione e sintomi legati ad infezioni opportunistiche. Durante l'infezione primaria, sebbene gli individui non presentino sintomi, il virus replica nei linfonodi e nel torrente ematico. Lo stadio sintomatico indica la fase tardiva della malattia (AIDS) in cui gli individui sono suscettibili alle infezioni, in particolare anche da patogeni opportunisti. Si ritiene che gli individui infetti sviluppino uno stato di AIDS conclamato quando la viremia è elevata e il conteggio dei linfociti T CD4+ è inferiore a 200/mm³.

I progressi terapeutici (grazie alla terapia anti-retrovirale ad elevata efficacia, HAART, ed alla terapia anti-retrovirale di combinazione, cART), tuttavia, hanno portato ad un notevole miglioramento della prognosi per le persone HIV positive. La terapia antiretrovirale consente in particolar modo di avere un'importante effetto positivo sui linfociti CD4+, consentendo una migliore risposta alle vaccinazioni.

RAZIONALE

Nei pazienti con infezione da HIV, l'immunogenicità dei vaccini è ridotta quando la replicazione dell'HIV non è controllata dal trattamento antiretrovirale e/o quando la conta dei CD4 è inferiore a 500/mm³, e ancora di più al di sotto di 200/mm³ e/o con carica virale HIV >200 copie/ml. Inoltre, la durata della sieroprotezione è inferiore rispetto ai soggetti immunocompetenti con la necessità di provvedere a dosi vaccinali di richiamo.

I vaccini che non comportano una possibile replicazione virale possono essere utilizzati in sicurezza, mentre i vaccini replicanti (anche se attenuati) sono controindicati nelle condizioni di deficit immune. L'immunoricostruzione indotta da ART riduce comunque il rischio di eventi avversi, in molti casi spostando il rapporto rischio-beneficio a favore della vaccinazione anche con vaccino vivo. Generalmente, i vaccini vivi attenuati sono controindicati nei pazienti con AIDS conclamato e/o immunodeficienza grave (conta dei CD4 <200/mm³).

Si raccomandano due dosi del vaccino MPR per tutti gli individui affetti da HIV di età ≥12 mesi che non presentino immunosoppressione severa (i soggetti di età ≤ 5 anni devono avere percentuali di linfociti T CD4+ ≥ 15% per ≥ 6 mesi, mentre i soggetti di età > 5 anni devono avere percentuali di CD4+ ≥ 15% e un conteggio di CD4+ ≥ 200/mm³ per ≥ 6 mesi) e non abbiano evidenze di immunità verso morbillo, rosolia e parotite. Nei casi in cui sono disponibili solo i conteggi dei linfociti CD4+ o solo le percentuali di linfociti CD4+ per i soggetti di età > 5 anni, la valutazione della grave immunosoppressione può essere basata sui valori dei linfociti CD4+ (conteggio o percentuale) disponibili. Nei casi in cui le percentuali di CD4+ non siano disponibili nei soggetti con età inferiore ai 5 anni, l'assenza di immunosoppressione severa può essere definita con ≥ 6 mesi sopra la soglia di conteggio dei linfociti CD4+ specifici per l'età: conteggio CD4+ >750/mm³ fino a 12 mesi e CD4+ ≥500/mm³ dall'anno al quinto anno di età.

L'immunogenicità, il monitoraggio della risposta al vaccino e i requisiti per ulteriori dosi di richiamo per i pazienti con HIV devono essere considerati attentamente nelle raccomandazioni vaccinali per questa specifica condizione di rischio. Un grado marcato di immunosoppressione attuale o pregresso nelle persone con HIV è spesso associato a risposte non ottimali alle dosi di vaccino standard raccomandate.

PRINCIPALI RIFERIMENTI

- NIH, *Immunizations for Preventable Diseases in Adults and Adolescents with HIV*, <https://clinicalinfo.hiv.gov/en/guidelines/hiv-clinical-guidelines-adult-and-adolescent-opportunistic-infections/immunizations>
- *Vaccinations for Adults with HIV Infection*, <https://www.immunize.org/catg.d/p4041.pdf>
- Geretti AM et al. *British HIV Association Guidelines on the Use of Vaccines in HIV-Positive Adults 2015*. HIV Med. 2016 Aug;17 Suppl 3:s2-s81. doi: 10.1111/hiv.12424. PMID: 27568789.
- Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). *Recommended Immunization Schedule for Ages 19 Years or Older, United States, 2022*
- Kroger A, Bahta L, Long S, Sanchez P., CDC, *General Best Practice Guidelines for Immunization*
- Walter Orenstein, Paul Offit, Kathryn M. Edwards, *Stanley Plotkin, Plotkin's Vaccines, Section 4, Ch 70, 8th Edition - April 4, 2023*, ISBN: 978-0-32379058-1



SINDROME DA IMMUNODEFICIENZA ACQUISITA (HIV/AIDS)

TIMING VACCINALE

Il timing della vaccinazione deve essere attentamente valutato in relazione alla conta dei CD4, alla terapia in corso e alla carica virale. In generale, le risposte all'immunizzazione sono migliori quando il vaccino viene somministrato a persone con conta dei linfociti CD4 più elevati, anche dopo ricostituzione risultante dalla terapia antiretrovirale. È importante, in questa valutazione, considerare i diversi possibili rischi di esposizione in considerazione anche delle altre misure comportamentali e legati alle abitudini di vita, al fine di non ritardare vaccinazioni che possono prevenire i possibili rischi. Si raccomanda infine la vaccinazione contro Haemophilus influenzae di tipo B e Meningococco B per i soggetti con condizione di asplenia funzionale o quadri clinici di aumentato rischio per malattie batteriche invasive.

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

VACCINO	SIGLA	TIMING ¹ (mesi o anni)									INTERVALLO MINIMO (indicato in mesi rispetto alla dose precedente)	
		0	1	2	3	4	6	7	13	5 aa		
Pneumococco coniugato ²	PCV	#1										-
Pneumococco polisacc. ³	PPSV				#1							-
Haemophilus Infl. B	Hib	#1										
Meningococco ACWY ⁴	MenACWY					#1	#2				#R	0-2
Meningococco B	MenB					#1		#2	#3	#R		Nota 5
Papillomavirus ⁶	HPV	#1		#2			#3					0-1-3
Epatite B	HepB		#1	#2				#3				0-1-5
Epatite A ⁷	HepA		#1					#2				0-6
Morbillo, Parotite, Rosolia ⁸	MMR		#1		#2							0-1
Varicella ⁹	V		#1		#2							0-1
Herpes Zoster subunità ¹⁰	RZV	#1		#2								0-1
Vaiolo delle Scimmie ¹¹	MPX					#1	#2					0-1
Influenza	FLU	Vaccinazione annuale										
Difterite, tetano, pertosse ¹²	dTap	Verificare ciclo di base e richiamo ogni 10 anni										
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti										

¹ In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte le vaccinazioni proposte il medico vaccinatore valuterà la priorità alla situazione di rischio specifico.

² PCV dovrebbe essere somministrato prima di un calo dei CD4. Per i soggetti che sono già in una fase con una conta dei CD4 < 200cell/μL, PCV dovrebbe essere somministrato subito senza rimandare ulteriormente.

³ In presenza di CD4 < 200cell/μL, differire la somministrazione di PPSV fino ad una risalita dei CD4 a seguito della terapia antiretrovirale o almeno fino a quando HIV-RNA non è più rilevabile.

⁴ Raccomandato un richiamo ogni 5 anni.

⁵ In funzione del tipo di vaccino utilizzato, sono contemplabili diverse schedule: 2 dosi a 0-6 mesi o 3 dosi a 0-1-4 mesi. Raccomandato un richiamo ogni 5 anni.

⁶ Il vaccino HPV può essere somministrato indipendentemente dalla conta dei CD4, ART e carica virale. Valutare in base all'età, al rischio di esposizione e alle raccomandazioni vigenti per l'offerta gratuita.

⁷ Vaccinazione raccomandata a seguito di screening sierologico (assenza di titolo anticorpale IgG protettivo). Se CD4 > 350cell/μL raccomandare un ciclo a 2 dosi (0-6 mesi). Se CD4 < 350cell/μL raccomandare un ciclo a tre dosi (0-1-6). Dopo 1-2 mesi dalla vaccinazione verificare il titolo anticorpale: in assenza di risposta anticorpale non sono indicate ulteriori dosi ma è opportuno rafforzare il counselling sul rischio infettivo.

⁸ Vaccinare per MMR solo in mancanza di immunità documentata (titolo anticorpale IgG protettivo, certificazione di vaccinazione eseguita), seguendo attentamente le precauzioni specifiche per il livello e percentuale di CD4+ del soggetto.

⁹ Vaccinare per V solo in mancanza di evidenza di immunità (certificazione di vaccinazione eseguita, storia clinica di varicella o HZ, documentata presenza di un titolo IgG protettivo), seguendo attentamente le precauzioni specifiche per il livello e percentuale di CD4+ del soggetto. Non è indicato il vaccino combinato MMRV.

¹⁰ Il vaccino RZV può essere somministrato in sicurezza indipendentemente dalla conta dei CD4. Per massimizzare l'efficacia della vaccinazione può essere opportuno rimandare la vaccinazione dopo che il paziente ha iniziato la terapia anti-retrovirale ed è stata raggiunta la soppressione virale e/o in presenza di una conta di CD4 > 200cell/μL.

¹¹ Indicazioni sulle categorie a rischio fornite da Circolare Ministeriale 35365-05/08/2022. Il vaccino può essere somministrato anche per via intradermica (ID), sulla superficie interna (volare) dell'avambraccio secondo quanto definito da C.M 36865-23/08/2022

¹² Il timing per la somministrazione delle vaccinazioni Td/dTap nelle persone con HIV non è influenzato dalla conta dei CD4.



CIRROSI EPATICA ED EPATOPATIA CRONICA

PREMESSA

Il fegato è percepito come un organo non immunologico coinvolto principalmente nelle funzioni metaboliche, di accumulo dei nutrienti e nelle funzioni di detossificazione dell'organismo.

In realtà il fegato è anche un tessuto con un'importante funzione immunitaria: situato in una posizione ideale per rilevare gli agenti patogeni che entrano nel corpo attraverso l'intestino, il fegato sembra progettato per rilevare, catturare ed eliminare batteri, virus e macromolecole. Contenendo la più grande raccolta di cellule fagocitiche nel corpo, questo organo è un'importante barriera tra noi e il mondo esterno. È importante sottolineare che, poiché il sangue portale trasporta anche un gran numero di molecole estranee ma innocue (ad esempio, antigeni alimentari), lo stato immunitario predefinito del fegato è antinfiammatorio o immunotollerante; tuttavia, in condizioni appropriate, il fegato è in grado di attivare una risposta immunitaria rapida e robusta.

RAZIONALE

Persone con epatopatia cronica presentano, nel corso della malattia, una progressiva alterazione della risposta immunitaria a più livelli: alterata funzione fagocitaria, deficit dell'opsonizzazione, ridotta funzionalità splenica come conseguenza diretta dell'epatopatia, nonché anomala produzione e distribuzione delle immunoglobuline nei soggetti ascitici. Per tutti questi motivi, gli epatopatici presentano un'aumentata suscettibilità ai patogeni. Nello specifico, essi non sono, in generale, ad aumentato rischio di contrarre epatiti virali, tuttavia, qualora entrino in contatto coi virus dell'epatite A o B sono maggiormente esposti alle forme severe o fulminanti di tali patologie. Parallelamente, è stato dimostrato come siano gli stessi virus epatotropi, nello specifico ad esempio HBV, ad attivare una cascata immunosoppressiva, inducendo l'attivazione di cellule MDSC (cellule soppressorie di derivazione mieloide), T-reg ed NK-reg, che facilita, come in un circolo vizioso, l'instaurarsi di fibrosi, cirrosi ed epatocarcinoma.

PRINCIPALI RIFERIMENTI

- Nelson NP, Weng MK, Hofmeister MG, et al. *Prevention of Hepatitis A Virus Infection in the United States: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices*, 2020. MMWR Recomm Rep 2020;69(No. RR-5):1–38.
- CDC, *Pneumococcal Vaccine Timing for Adults, Adults 19–64 years old with chronic health conditions* <https://www.cdc.gov/vaccines/vpd/pneumo/downloads/pneumo-vaccine-timing.pdf>
- *Immunization of persons with chronic diseases: Canadian immunization guide.* <https://www.canada.ca/en/public-health/services/publications/healthy-living/canadian-immunization-guide-part-3-vaccination-specific-populations/page-7-immunization-persons-with-chronic-diseases.html#p3c6a2.9>
- *Immunize, Vaccinations for Adults with Chronic Liver Disease or Infection*, <https://www.immunize.org/catg.d/p4042.pdf>



CIRROSI EPATICA ED EPATOPATIA CRONICA

TIMING VACCINALE

Le vaccinazioni dovrebbero essere somministrate precocemente nel corso della patologia, per assicurare una migliore risposta immunitaria.

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

VACCINO	SIGLA	TIMING ¹ (mesi o anni)					INTERVALLO MINIMO (indicato in mesi rispetto alla dose precedente)
		0	1	2	6	1 anno	
Pneumococco coniugato	PCV	#1					-
Pneumococco polisacc ²	PPSV					#1	-
Epatite B ³	HepB	#1	#2			#3	0-1-5
Epatite A ⁴	HepA	#1				#2	0-6
Meningococco ACWY ⁵	MenACWY	#1					-
Meningococco B	MenB		#1	#2	#3		Nota 6
Morbillo, Parotite, Rosolia ⁷	MPR		#1	#2			0-1
Varicella ⁷	V		#1	#2 ³			0-1
Influenza	FLU	Vaccinazione annuale					
Difterite, tetano, pertosse	dTap	Verificare ciclo di base e richiamo ogni 10 anni					
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti					

¹ In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte le vaccinazioni proposte il medico vaccinatore valuterà la priorità alla situazione di rischio specifico.

² La vaccinazione PPSV è prevista dopo 6-12 mesi ma può essere anticipata ad almeno 8 settimane dopo la somministrazione di PCV in base alla valutazione delle condizioni cliniche e del rischio del singolo paziente.

³ Cicli variabili in base alla formulazione vaccinale prescelta: per la vaccinazione anti-HBV esistono due possibili cicli (a 4 dosi a 0-1-2-6 mesi, oppure a 3 dosi a 0-1-6 mesi) ed esiste il vaccino combinato anti-HAV-HBV somministrabile in 3 dosi a 0-1-6 mesi.

⁵ Raccomandato un richiamo ogni 5 anni in presenza di persistenza della condizione clinica

⁶ In funzione del tipo di vaccino utilizzato, sono contemplabili diverse schedule: 2 dosi a 0-6 mesi o 3 dosi a 0-1-4 mesi (come indicato in tabella), oppure 2 dosi a 0-1 mesi.

⁷ Vaccinazioni raccomandate di routine in soggetti che non siano immunodepressi e che non siano già stati vaccinati o non abbiano già contratto l'infezione naturale. Somministrabili in unica formulazione MMRV o nella stessa seduta in 2 siti di iniezione diversi come MMR+V.



MALATTIE AUTOIMMUNI INFIAMMATORIE CRONICHE SU BASE REUMATOLOGICA, NEUROLOGICA O GASTROENTEROLOGICA

PREMESSA

Sotto questa denominazione può rientrare un insieme eterogeneo di patologie il cui denominatore comune consiste in una disregolazione dell'attività del sistema immunitario che reagisce in maniera inappropriata e non discrimina il self dal non-self. Queste patologie spesso esordiscono in giovane età e determinano un danno persistente su base infiammatoria per cui, se non adeguatamente trattate, possono risultare altamente invalidanti. Sono caratterizzate da decorso cronico, scandito da fasi di acuzie che necessitano di trattamento urgente e inducono spesso il paziente ad effettuare accessi urgenti presso strutture sanitarie, comportando dunque anche un alto impatto per il Sistema Sanitario.

Le malattie reumatologiche infiammatorie croniche su base autoimmune comprendono diverse affezioni il cui denominatore comune risulta essere principalmente la presenza di autoanticorpi, sebbene vada considerata anche la possibilità di forme sieronegative. Le principali affezioni reumatologiche sono da ricercarsi nell'ambito delle malattie infiammatorie articolari e periarticolari (es. artrite reumatoide, spondiloentesoartriti), delle connettiviti (es. lupus eritematoso sistemico) e delle vasculiti ,artriti infettive e post-infettive. Queste si associano ad aumentato rischio di infezioni dovuto sia alle caratteristiche patogenetiche della malattia di base che alle comorbidità e alla terapia immunosoppressiva.

Le principali malattie autoimmuni neurologiche sono la sclerosi multipla, la miastenia gravis, la sindrome di Guillain-Barré. Nello specifico, la sclerosi multipla è una malattia autoimmune multifattoriale in cui sono chiamati in causa diversi attori del sistema immunitario responsabili della reazione infiammatoria contro la guaina mielinica: linfociti T autoreattivi, monociti e linfociti B.

Le malattie infiammatorie croniche dell'intestino (MICI o, dall'acronimo inglese, IBD) sono la *colite ulcerosa* e la *malattia di Crohn*. Laddove non sia possibile distinguere tra l'una e l'altra si parla di *colite non classificata*. Si tratta di malattie caratterizzate da un'infiammazione cronica della parete intestinale, con disregolazione del sistema immunitario che comporta nei pazienti una maggiore suscettibilità alle malattie infettive.

A questa condizione di base, si aggiunge l'immunosoppressione indotta dalla terapia in atto per il controllo del quadro clinico sottostante.

RAZIONALE

La valutazione dello stato vaccinale del paziente deve avvenire possibilmente al momento della diagnosi di malattia autoimmune. La disregolazione immunitaria si verifica, infatti, sia nei pazienti naive agli immunosoppressori che in quelli in terapia con farmaci immunosoppressori, sebbene, prevedibilmente, il grado di immunosoppressione farmacologica sia il fattore di gran lunga predominante nel determinare il rischio di infezioni. Nei pazienti con IBD, le tiopurine, ad esempio, sono associate a un rischio di infezioni virali sistemiche che è 3 volte superiore rispetto al rischio della popolazione generale, anche quando il paziente non si trova in un'apparente condizione di immunodeficienza sistemica. Inoltre, i trattamenti con farmaci immunosoppressori, e in particolare corticosteroidi, tiopurina, agenti anti-TNF e trattamenti combinati sono stati correlati con casi fatali di epatite B, polmonite da pneumococco, riattivazione di TBC latente, varicella ed herpes zoster.

Per quanto riguarda la sclerosi multipla, si è visto che i vaccini inattivati non costituiscono un fattore di rischio per le ricadute di malattia ed, anzi, in considerazione dei grandi progressi terapeutici degli ultimi decenni, con l'avvento dei cosiddetti "farmaci modificanti la malattia" (DMDs), il rischio è semmai quello di un aumento degli effetti collaterali di natura infettivologica di tali terapie, quali infezioni de novo o slatentizzazioni di infezioni croniche sottostanti, sovente prevenibili con vaccinazione (ad esempio l'epatite B). Viceversa, i vaccini a virus vivi attenuati devono essere oggetto di una più cauta valutazione e possono essere generalmente somministrati fino a livelli di immunosoppressione di media entità (equivalenti a prednisone <2 mg/kg fino ad un massimo di 20 mg/die), in considerazione anche al rischio personale (ad esempio nel caso di una donna affetta da sclerosi multipla che intenda pianificare una gravidanza).

Un discorso del tutto analogo può applicarsi all'artrite reumatoide, in cui fra i principali effetti collaterali dei nuovi b- e ts-DMARDs vi è proprio l'aumentato rischio infettivo, il beneficio delle vaccinazioni si è visto essere massimo in particolare per antinfluenzale, antipneumococciche, anti-HZ, anti-HPV ed anti-HBV.

Nella fase di valutazione clinica pre-vaccinale i pazienti reumatologici possono essere classificati in uno dei seguenti gruppi:



- Soggetti non in terapia immunosoppressiva, ma candidati al trattamento (fasi precoci di malattia): in questi pazienti l'indicazione è a procedere tenendo conto dei tempi previsti per avviare le eventuali terapie immunosoppressive.
- Soggetti in trattamento con farmaci immunosoppressori (non in fase attiva di malattia): l'opportunità di procedere alla vaccinazione va valutata in base al grado di immunosoppressione. I vaccini a virus vivo potrebbero essere controindicati e i vaccini inattivati potrebbero risultare meno efficaci.
- Soggetti con malattia reumatologica immunoflogistica attiva: questi pazienti non dovrebbero ricevere vaccini, fino a stabilizzazione della malattia.
- Soggetti con malattia reumatologica immunoflogistica non attiva e non in terapia immunosoppressiva: sono raccomandate le vaccinazioni previste dal Piano Nazionale in Prevenzione Vaccinale per età ed eventuali altre patologie concomitanti.

Infine, si rimanda alla valutazione specifica delle indicazioni contenute in dettaglio della *Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni* - per tutti i casi in cui possano sussistere dubbi sull'opportunità di procedere a vaccinazione in seguito a valutazione sul singolo paziente.

PRINCIPALI RIFERIMENTI

- Società Italiana di Reumatologia. Classificazione delle malattie reumatologiche della Società Italiana di Reumatologia, in Reumatismo, Vol. 71, Suppl. 2, 2019.
- Società Italiana di Reumatologia. Vaccinazioni nelle malattie reumatologiche: sicurezza ed efficacia. Guida pratica per il medico di medicina generale e lo specialista reumatologo. Disponibile online: www.reumatologia.it
- Lebrun C, Vukusic S; French Group for Recommendations in Multiple Sclerosis (France4MS) and the Société Francophone de la Sclérose En Plaques (SFSEP). Immunization and multiple sclerosis: Recommendations from the French multiple sclerosis society. Mult Scler Relat Disord. 2019 Jun;31:173-188. doi: 10.1016/j.msard.2019.04.004.
- Nesbitt, C., Rath, L., Zhong, M., Cheng, A.C., Butzkueven, H., Wesselingh, R., Skibina, O., Monif, M., Yeh, W., Brotherton, J.M., Reddel, S. and Van Der Walt, A. (2021), Vaccinations in patients with multiple sclerosis: review and recommendations. Med J Aust, 214: 350-354.e1. <https://doi.org/10.5694/mja2.51012>
- Furer V, Rondaan C, Heijstek MW et al. 2019 update of EULAR recommendations for vaccination in adult patients with autoimmune inflammatory rheumatic diseases. Ann Rheum Dis. 2020 Jan;79(1):39-52. doi: 10.1136/annrheumdis-2019-215882. Epub 2019 Aug 14. PMID: 31413005.
- Specker C, Aries P, Braun J et al. Updated recommendations of the German Society for Rheumatology for the care of patients with inflammatory rheumatic diseases in the context of the SARS-CoV-2/COVID-19 pandemic, including recommendations for COVID-19 vaccination. Z Rheumatol. 2021 Sep 7:1-16.
- Murthy N, Wodi AP, Bernstein H, Ault KA; Advisory Committee on Immunization Practices. Recommended Adult Immunization Schedule, United States, 2022. Ann Intern Med. 2022 Feb 18.
- Jones JL, Tse F, Carroll MW et al. Canadian Association of Gastroenterology Clinical Practice Guideline for Immunizations in Patients With Inflammatory Bowel Disease (IBD)—Part 2: Inactivated Vaccines. Gastroenterology 2021; 161:681-700. [https://www.gastrojournal.org/article/S0016-5085\(21\)00658-2/fulltext](https://www.gastrojournal.org/article/S0016-5085(21)00658-2/fulltext)
- Benchimol EI, Tse F, Carroll MW et al. Canadian Association of Gastroenterology Clinical Practice Guideline for Immunizations in Patients With Inflammatory Bowel Disease (IBD)—Part 1: Live Vaccines. Gastroenterology 2021; 161: 669-680. [https://www.gastrojournal.org/article/S0016-5085\(21\)00427-3/fulltext](https://www.gastrojournal.org/article/S0016-5085(21)00427-3/fulltext)
- Macaluso FS, Liguori G, Galli M. Vaccinations in patients with inflammatory bowel disease. Dig Liver Dis. 2021 Dec;53(12):1539-1545.
- American Gastroenterological Association, Inflammatory bowel disease (IBD): Vaccine recommendations http://patient.gastro.org/ibd-vaccine-recommendations/?_gl=1*1bqgyvu*_ga*ODY1MzgxNDk1LjE2NjUzOTQ0MDI.*_ga_M2FMQ41FSK*MTY2NTM5NDQwMS4xLjAuMTY2NTM5NDQwMS4wLjAuMA._&_ga=2.240146243.1537238044.1665394402-865381495.1665394402
- Gold R, Fätkenheuer G, Hartung HP, Kleinschnitz C, Marks R, Maschke M, Bayas A, Löbermann M, Zettl UK, Wiendl H. Vaccination in multiple sclerosis patients treated with highly effective disease-modifying drugs: an overview with consideration of cladribine tablets. Ther Adv Neurol Disord. 2021 Jul 22;14:17562864211019598.
- Meroni PL, Zavaglia D, Girmenia C. Vaccinations in adults with rheumatoid arthritis in an era of new disease-modifying anti-rheumatic drugs. Clin Exp Rheumatol. 2018 Mar-Apr;36(2):317-328. Epub 2017 Dec 15.
- Australian Technical Advisory Group on Immunisation (ATAGI). Australian Immunisation Handbook, <https://immunisationhandbook.health.gov.au/contents/vaccination-for-special-risk-groups/vaccination-for-people-who-are-immunocompromised#people-with-autoimmune-diseases-and-other-chronic-conditions>
- Walter Orenstein, Paul Offit, Kathryn M. Edwards, Stanley Plotkin, Plotkin's Vaccines, Section 4, Ch 70, 8th Edition - April 4, 2023, ISBN: 978-0-32379058-1



MALATTIE AUTOIMMUNI INFIAMMATORIE CRONICHE SU BASE REUMATOLOGICA, NEUROLOGICA O GASTROENTEROLOGICA

TIMING VACCINALE

Le vaccinazioni dovrebbero essere effettuate durante una fase stabile della malattia e lo stato vaccinale dovrebbe essere verificato in ogni paziente prima di avviare una terapia immunosoppressiva. In considerazione delle esigenze terapeutiche di questi soggetti e al fine di favorire la massima protezione vaccinale prima dell'inizio della terapia è opportuno considerare sempre gli intervalli minimi tra le dosi valutando anche i cicli accelerati. Il ciclo vaccinale dovrebbe essere completato prima dell'inizio della terapia immunosoppressiva (per i vaccini inattivati almeno 2 settimane, per i vaccini vivi attenuati almeno 4 settimane). In considerazione delle possibili repentine ed improvvise esacerbazioni, si consiglia di avviare le vaccinazioni quanto prima nel decorso della patologia. I vaccini inattivati possono essere utilizzati durante il trattamento con immunosoppressori. Tuttavia, a seconda del grado di immunocompromissione, potrebbero risultare meno efficaci nello stimolare la risposta immunitaria protettiva.

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

VACCINO	SIGLA	TIMING ¹ (settimane, mesi o anni)								INTERVALLO MINIMO CICLO (indicato in mesi rispetto alla dose precedente)
		0	2 sett.	1 mese	2	3	6	7	5 anni	
Pneumococco coniugato ²	PCV	#1								-
Pneumococco polisacc. ²	PPSV					#1			#R	-
Epatite B ³	HepB				#1	#2		#3		0-1-6
Haemophilus Influenzae B ⁴	Hib						#1			-
Meningococco ACWY ⁵	MenACWY		#1							-
Meningococco B	MenB	#1					#2			Nota 6
Papillomavirus ⁷	HPV		#1		#2			#3		0-1-3
Morbillo, Parotite, Rosolia ⁸	MMR	#1		#2						0-1
Varicella ⁸	V	#1		#2						0-1
Herpes Zoster subunità	RZV					#1		#2		0-1
Influenza	FLU	Vaccinazione annuale								
Difterite, tetano, pertosse	dTap	Verificare ciclo di base e richiamo ogni 10 anni								
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti								

¹ In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte e 4 le vaccinazioni, ancorché raccomandata come scelta prioritaria, è preferibile iniziare con MMR-V in considerazione della necessità di attendere un periodo più lungo per poter iniziare un eventuale terapia immunosoppressiva. In caso non fosse necessaria la vaccinazione MMR-V, è possibile anticipare la somministrazione dei MenACWY e MenB.

² Ciclo applicabile nei soggetti senza pregresse vaccinazioni anti-pneumococcica. Intervallo minimo fra PCV e PPSV: 8 settimane. Dopo il richiamo con PPSV al 5° anno, il soggetto va rivalutato per ulteriori richiami (da valutarsi anche in base agli aggiornamenti del calendario vigente per la chiamata attiva per coorte).

³ Nel soggetto non precedentemente vaccinato o con riscontro di titolo anticorpale non protettivo per HBsAg. Cicli variabili in base alla formulazione vaccinale: per la vaccinazione anti-HBV esistono due possibili cicli (a 4 dosi a 0-1-2-6 mesi, oppure a 3 dosi a 0-1-6 mesi).

⁴ Da valutare in base alla condizione di rischio nei soggetti che non hanno già ricevuto una pregressa vaccinazione anti-Hib (ad esempio le vaccinazioni pediatriche) e/o presentano un quadro di asplenia funzionale.

⁵ Indicato nei soggetti non già vaccinati, includendo quelli trattati con eculizumab e quelli con alterata funzione splenica. Per la condizione di alterata funzione splenica sono previste 2 dosi di vaccino con un intervallo minimo di 2 mesi tra le somministrazioni e successiva rivalutazione del rischio dopo 5 anni.

⁶ In funzione del tipo di vaccino utilizzato, sono contemplabili diverse schedule: 2 dosi a 0-6 mesi o 3 dosi a 0-1-4 mesi. Raccomandato un richiamo ogni 5 anni.

⁷ Poiché alcuni dati di letteratura riportano un aumentato rischio di lesioni CIN2+ in donne affette da MICI, valutare in base all'età, al rischio di esposizione e alle raccomandazioni vigenti.

⁸ MMR e V sono vaccinazioni raccomandate di routine in soggetti che non siano immunocompromessi o che non abbiano in previsione terapie immunosoppressive nelle successive 4 settimane, che non siano già stati vaccinati o non abbiano già contratto l'infezione naturale. Somministrabili in unica formulazione MMRV o nella stessa seduta in 2 siti di iniezione diversi come MMR+V. Per i soggetti immuni per varicella si procede direttamente alla vaccinazione anti Herpes Zoster. In caso di somministrazione del solo vaccino MMR ed esclusione della componente anti-varicella, è possibile la co-somministrazione con vaccino RZV. Viceversa, in caso di somministrazione di MMRV o MMR+V, la tempistica di somministrazione di RZV va valutata sulla base della situazione di rischio dopo almeno 8 settimane dopo la conclusione del ciclo di vaccinazione anti-varicella. **Valutare con attenzione con lo specialista lo stato di immunocompromissione del soggetto prima di procedere alla vaccinazione.**



CONDIZIONI CONGENITE O ACQUISITE CHE COMPORTANO LA PERDITA DI LIQUOR E PORTATORI DI IMPIANTO COCLEARE (IC)

RAZIONALE

Le cause di perdita di liquido cerebrospinale si possono suddividere in spontanee, traumatiche e iatrogene. Le perdite spontanee possono essere dovute ad anomalie anatomiche congenite o acquisite e a quadri sindromici specifici (sindrome di Marfan, sindrome di Ehlers-Danlos, disturbi ereditari aspecifici). Le perdite di liquor dovute a traumi sono attribuibili a lesioni a carico della teca cranica e del rachide. Le cause iatrogene di perdita di liquido sono infine legate a procedure mediche quali, ad esempio, puntura lombare (iniettiva o aspirativa), interventi chirurgici spinali, drenaggi cerebrospinali.

I portatori di impianto cocleare (IC) in questo contesto sono soggetti ad aumentato rischio di meningite batterica, pur trattandosi di un evento relativamente raro. Non è ancora accertato se l'IC incrementi il rischio di meningite in assenza di preesistenti fattori di rischio, nel modello sperimentale, tuttavia, è stato osservato che la presenza in sede dell'IC induce una riduzione della soglia di carica batterica in grado di scatenare la meningite. Tale fenomeno è indipendente dalla via di infezione e non sembra essere correlato alle modalità di esecuzione dell'intervento chirurgico di IC, a meno di procedure particolarmente traumatiche (come il posizionamento dell'accessorio "positioner", abbandonato ormai da diversi anni).

Nei bambini con "positioner" il rischio di meningite batterica continuava ad essere elevato anche a distanza di 24 mesi dall'impianto dell'elettrodo. Il principale agente eziologico responsabile di meningiti nei portatori di impianto cocleare è *S. pneumoniae*, seguito dall'emofilo. Viceversa, i portatori di IC non sembrano essere ad aumentato rischio di meningite meningococcica rispetto alla popolazione generale.

RIFERIMENTI

- CDC, *Cochlear Implants and Vaccination Recommendations*, <https://www.cdc.gov/vaccines/vpd/mening/public/dis-cochlear-faq-gen.html>
- BC Centre for Disease Control, *Recommended vaccines for cochlear implant candidate or recipient*, May 2016 <http://www.bccdc.ca/resource-gallery/Documents/Guidelines%20and%20Forms/Guidelines%20and%20Manuals/Epid/CD%20Manual/Chapter%202%20-%20Imms/Part2/CochlearImplant.pdf>
- Kahue CN, Sweeney AD, Carlson ML, Haynes DS. *Vaccination recommendations and risk of meningitis following cochlear implantation*. *Curr Opin Otolaryngol Head Neck Surg*. 2014 Oct;22(5):359-66. doi: 10.1097/MOO.0000000000000092. PMID: 25101934.



CONDIZIONI CONGENITE O ACQUISITE CHE COMPORTANO LA PERDITA DI LIQUOR E PORTATORI DI IMPIANTO COCLEARE (IC)

TIMING VACCINALE

Si raccomanda che gli adulti ricevano tutte le dosi di vaccino raccomandate almeno due settimane prima dell'intervento chirurgico, in modo da ottenere la massima protezione durante e dopo la procedura chirurgica. Coloro i quali avessero già provveduto a ricevere le dosi suddette, non necessitano la somministrazione di ulteriori dosi aggiuntive di vaccino prima dell'intervento chirurgico.

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

VACCINO	SIGLA	TIMING ¹ (mesi o anni)				INTERVALLO MINIMO <i>(indicato in mesi rispetto alla dose precedente)</i>
		0	1	2	6	
Pneumococco coniugato	PCV	#1				-
Pneumococco polisacc. ²	PPSV			#1		-
Haemophilus Influenzae B	Hib	#1				-
Meningococco B	MenB	#1		#2	#3	nota 3
Meningococco ACWY	MenACWY	#1				
Morbillo, Parotite, Rosolia ⁴	MMR		#1	#2		0-1
Varicella ⁴	V		#1	#2		0-1
Difterite, tetano, pertosse	dTap	Verificare ciclo di base e richiamo ogni 10 anni				
Influenza	FLU	Vaccinazione annuale				
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti				

¹In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte le vaccinazioni proposte il medico vaccinatore valuterà la priorità alla situazione di rischio specifico.

² Intervallo minimo di 8 settimane fra PCV e PPSV. Il PPSV è indicato a partire dai due anni di età.

³ In funzione del tipo di vaccino utilizzato, sono contemplabili diverse schedule: 2 dosi a 0-6 mesi o 3 dosi a 0-1-4 mesi (come indicato in tabella)

⁴ Vaccinare i bambini con il ciclo previsto secondo il calendario pediatrico; negli adulti mai vaccinati è raccomandata una dose di vaccino.

MMR e V sono vaccinazioni raccomandate di routine in soggetti che non siano immunodepressi o che non abbiano in previsione terapie immunosoppressive nelle successive 4 settimane e che non siano già stati vaccinati o non abbiano già contratto l'infezione naturale. Somministrabili in unica formulazione MMRV o nella stessa seduta in 2 siti di iniezione diversi come MMR+V.



MALATTIE POLMONARI CRONICHE GRAVI, DIABETE MELLITO, CARDIOPATIE CRONICHE

RAZIONALE

Stati patologici che comportino la diminuzione della capacità respiratoria, deficit della funzione di pompa o deficit immunitari come il diabete mellito richiedono un richiamo della protezione nei confronti di alcuni patogeni, al fine di prevenire infezioni che in questi soggetti potrebbero comportare complicanze severe e deficit permanenti. In particolare la prevenzione vaccinale risulta particolarmente efficace.

TIMING VACCINALE

Si raccomanda che gli adulti con queste condizioni di rischio verifichino lo stato vaccinale in occasione di ogni accesso ai servizi vaccinali. Si raccomanda, per ottimizzare la *compliance* e valutata la necessità specifica, di prevedere la co-somministrazione di più vaccinazioni al primo appuntamento.

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

VACCINO	SIGLA	TIMING ¹ (mesi o anni)			INTERVALLO MINIMO (indicato in mesi rispetto alla dose precedente)
		0	1	2	
Pneumococco coniugato	PCV	#1			-
Pneumococco polisacc. ²	PPSV			#1	-
Morbillo, Parotite, Rosolia ³	MMR		#1	#2	0-1
Varicella ³	V		#1	#2	0-1
Herpes Zoster subunità ^{3,4}	RZV	#1		#2	0-2
Meningococco B	MenB	Vaccinazione nel soggetto con DM I			
Meningococco ACWY	MenACWY	Vaccinazione nel soggetto con DM I			
Epatite B ⁵	HepB	Verifica della sierologia			
Difterite, tetano, pertosse	dTap	Verificare ciclo di base e richiamo ogni 10 anni			
Influenza	FLU	Vaccinazione annuale			
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti			

¹ In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte le vaccinazioni proposte il medico vaccinatore valuterà la priorità alla situazione di rischio specifico.

² Intervallo minimo di 8 settimane fra PCV e PPSV.

³ MMR e V sono vaccinazioni raccomandate di routine in soggetti che non siano immunodepressi o che non abbiano in previsione terapie immunosoppressive nelle successive 4 settimane e che non siano già stati vaccinati o non abbiano già contratto l'infezione naturale. Somministrabili in unica formulazione MMRV o nella stessa seduta in 2 siti di iniezione diversi come MMR+V. Per i soggetti immuni per varicella si procede direttamente alla vaccinazione anti Herpes Zoster. In caso di somministrazione del solo vaccino MMR ed esclusione della componente anti-varicella, è possibile la co-somministrazione con vaccino RZV. Viceversa, in caso di somministrazione di MMRV o MMR+V, la tempistica di somministrazione di RZV va valutata sulla base della situazione di rischio dopo almeno 8 settimane dopo la conclusione del ciclo di vaccinazione anti-varicella. **Valutare con attenzione con lo specialista lo stato di immunocompromissione del soggetto e la remissione di malattia prima di procedere alla vaccinazione.**

⁴ La vaccinazione è raccomandata in modo prioritario negli stati di immunocompromissione (per condizione o terapia). Si raccomanda inoltre di dare priorità, per gli stati patologici considerati, ai soggetti con diabete scompensato o con complicanze in atto e alle malattie polmonari (diminuzione significativa della capacità respiratoria) e alle cardiopatie croniche gravi. In queste categorie l'offerta avverrà gradualmente, in considerazione della progressiva disponibilità di dosi.

⁵ Si raccomanda di verificare che HbsAb sia > 10 mU/ml. Se il soggetto non dovesse risultare protetto si raccomanda di procedere alla vaccinazione, in maniera analoga alla mancata risposta al ciclo vaccinale primario



VACCINAZIONE DEI CONTATTI STRETTI DEL SOGGETTO IMMUNOCOMPROMESSO

RAZIONALE

Al fine di massimizzare la protezione dei soggetti con condizioni di immunocompromissione e di riduzione della risposta alle vaccinazioni, è fondamentale garantire un'adeguata protezione vaccinale ai contatti del soggetto, in particolar modo ai conviventi.

Il *Cocooning*, o strategia del bozzolo, può essere considerata una protezione indiretta del soggetto, assicurando che tutti coloro che lo circondano siano protetti e abbiano effettuato adeguati richiami vaccinali. Tale strategia, pur non essendo sufficiente a prevenire del tutto il rischio di contagio e di malattia, ne riduce il rischio per molti patogeni.

Il *Cocooning* è in ogni caso strettamente correlato alle strategie vaccinali che puntano all'immunità di gruppo (*herd immunity*), richiedendo una soglia di copertura vaccinale elevata nella popolazione generale per garantire una riduzione efficace della circolazione comunitaria di un patogeno.

TIMING VACCINALE

La vaccinazione dei contatti stretti e in particolar modo dei conviventi di un soggetto fragile deve essere tempestiva. Gli stati vaccinali non documentati dovrebbero sempre essere approfonditi e verificati.

ESEMPIO CALENDARIO VACCINALE

VACCINO	SIGLA	TIMING ¹ (mesi o anni)						INTERVALLO MINIMO CICLO (indicato in mesi rispetto alla dose precedente)
		0	1	2	3	5	10aa	
Difterite, tetano, pertosse	DTaP/dTap	Verificare il ciclo di base e richiamo ogni 10 anni						
Morbillo, Parotite, Rosolia ²	MMR	Verificare il ciclo di base						
Varicella ²	V	Verificare il ciclo di base						
Epatite B	HepB	Verificare il ciclo di base						
Meningococco ACWY ³	MenACWY	Dose singola						-
Meningococco B ³	MenB	Ciclo di base						0-6
COVID-19	COV19	Vaccinazione secondo raccomandazioni vigenti						
Influenza	FLU	Vaccinazione annuale						-

¹ In caso non fosse possibile la co-somministrazione di tutte le vaccinazioni proposte il medico vaccinatore valuterà la priorità alla situazione di rischio specifico.

² Vaccinazioni raccomandate di routine in soggetti che non siano immunodepressi e che non siano già stati vaccinati o non abbiano già contratto l'infezione naturale. Somministrabili in unica formulazione MMRV o nella stessa seduta in 2 siti di iniezione diversi come MMR+V.

³ Indicazione alla vaccinazione per i contatti di soggetti a rischio, per le condizioni di fragilità specifiche previste da PNPV.

PRINCIPALI RIFERIMENTI

- Varman, Meera, Sarah Turner Pietruszka et al, 'Pertussis and Influenza Cocooning Immunization Strategies', in Kristina A. Bryant, and Judith A. Guzman-Cottrill (eds), *Handbook of Pediatric Infection Prevention and Control* (New York, 2019; online edn, Oxford Academic, 1 May 2019), <https://doi.org/10.1093/med/9780190697174.003.0010>, accessed 7 Nov. 2022
- HSE, *Immunisation Guidelines, Immunisation of Immunocompromised Persons* <https://www.hse.ie/eng/health/immunisation/hcpinfo/guidelines/chapter3.pdf>
- CDC, *Altered Immunocompetence, Vaccination of Contacts of Persons with Altered Immunocompetence*, <https://www.cdc.gov/vaccines/hcp/acip-recs/general-recs/immunocompetence.html>
- Paul Fine, Ken Eames, David L. Heymann, "Herd Immunity": A Rough Guide, *Clinical Infectious Diseases*, Volume 52, Issue 7, 1 April 2011, Pages 911–916, <https://doi.org/10.1093/cid/cir007>





TARIFFARIO DELLE VACCINAZIONI DELLA REGIONE DEL VENETO



ffc8aaa5



PREMESSA E RIFERIMENTI

Il presente Tariffario Vaccinale sostituisce quanto approvato con DGR n.2714 del 29/12/2014 e riporta le vaccinazioni che vengono somministrate su richiesta non previste nei Livelli Essenziali di Assistenza Sanitaria (LEA). Di seguito sono quindi riportate le tariffe in euro (€) per singola dose delle vaccinazioni disponibili presso gli ambulatori vaccinali dei Servizi di Igiene e Sanità Pubblica delle Aziende ULSS.

I vaccini previsti dal Tariffario Vaccinale vengono somministrati con la partecipazione della spesa a carico dell'utente.

Il presente tariffario non si applica quindi nei casi particolari già esentati dal pagamento come previsto dal Piano Nazionale della Prevenzione Vaccinale (PNPV) vigente, nel corso di specifiche campagne vaccinali finalizzate al controllo delle malattie infettive nonché sulla base delle indicazioni regionali di riferimento:

- DGR 2326 del 01.08.2003 - *Somministrazione gratuita delle vaccinazioni necessarie per le persone che svolgono attività di volontariato e/o di soccorso*
- Nota prot. 291377 del 11.05.2006 - *Somministrazione gratuita delle vaccinazioni per le persone che svolgono attività di volontariato e/o soccorso*
- Nota prot. 383675 del 14.07.2009 - *Somministrazione gratuita della vaccinazione anti-TBE ad alcune categorie a rischio*
- DGR 1564 del 26.08.2014 - *Approvazione Nuovo "Calendario Vaccinale" della Regione del Veneto. Parziale modifica della D.G.R. n. 411 del 26.02.2008, approvazione documento "Offerta vaccinazioni soggetti a rischio", approvazione "Programma di formazione per gli operatori sanitari", approvazione documento "Piano di comunicazione a sostegno delle malattie infettive prevenibili con vaccino"*
- DGR 1251 del 28.09.2015 - *Revisione del Tariffario Unico Regionale delle prestazioni rese dai Dipartimenti di Prevenzione delle Aziende Ulss del Veneto di cui alla D.G.R. n. 2714 del 29.12.2014*
- DGR 612 del 14.05.2019 - *Approvazione del Documento tecnico "Vaccinazione contro il virus Tick Borne Encephalitis (TBE) nella Regione del Veneto" e modifica del "Tariffario Vaccinale Regionale", connesso al "Tariffario Unico Regionale delle prestazioni rese dai Dipartimenti di Prevenzione delle Aziende ULSS del Veneto", nella parte relativa all'offerta della vaccinazione anti-encefalite da zecche (TBE)*
- DGR 1100 del 30.07.2019 - *Modifica del Calendario Regionale Vaccinale, di cui alla D.G.R. n. 1564 del 26/08/2014, approvazione del Progetto "Utilizzo dell'auto-prelievo nel programma di screening per la prevenzione del carcinoma della cervice uterina con test per Papilloma Virus (HPV) nell' AULSS 9 Scaligera" e contestuale autorizzazione del finanziamento per la sua realizzazione*
- Nota prot. 527816 del 06.12.2019 - *Esiti Commissione Salute sulle vaccinazioni erogate a residenti in altre Regioni*
- DGR 1575 del 11.11.2021 - *Approvazione del Documento recante "Aggiornamenti sull'offerta della vaccinazione contro l'Herpes Zoster in Regione Veneto", di cui al Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (PNPV) vigente, e aggiornamento del Calendario Vaccinale della Regione del Veneto.*

Con successive e periodiche note regionali verranno comunicati i costi aggiornati dei vaccini i quali sono soggetti a variazione di prezzo in esito all'espletamento di specifiche gare regionali di acquisto.



TARIFFARIO

VACCINO	SIGLA	TARIFFA (a dose)	SPECIFICHE DI GRATUITA'
Colera	Col	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito per le attività di volontariato e/o soccorso (Nota 1). (Nota prot. 291377 del 11.05.2006).
COVID-19	COV	-	Gratuito secondo le indicazioni sulla Campagna Vaccinale anti-COVID19.
Difterite, tetano, pertosse, poliomielite	dTp-IPV (dTp o IPV)	-	Gratuito per tutte le condizioni in cui tale vaccinazione è indicata.
Encefalite da zecche	TBE	25,00 € (prezzo agevolato)	Gratuito per i residenti nella provincia di Belluno e per alcune cat. di rischio (es. soccorso alpino, volontari della protezione civile, soggetti che prestano volontariato sul territorio e presso associazioni onlus che operano in zone endemiche), prezzo agevolato per i cittadini veneti secondo DGR 612 del 14.05.2019. NB: Per i soggetti a rischi professionale la vaccinazione è a carico del datore di lavoro.
Encefalite giapponese	JE-VC	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito per le attività di volontariato e/o soccorso (Nota 1) (Nota prot. 291377 del 11.05.2006).
Epatite A adulti	HepA-Ad	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito in caso di vaccinazione post esposizione. Gratuito per le attività di volontariato e/o soccorso (Nota 1) (Nota prot. 291377 del 11.05.2006). Per gli addetti al trattamento/smaltimento di acque reflue e liquami è raccomandata e a carico del datore di lavoro (DGR n. 5888 del 14.11.1995).
		-	Gratuito per i soggetti MSM con comportamenti sessuali a rischio (es. partner multipli, partner occasionali).
Epatite A pediatrico	HepA-Ped	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito in caso di vaccinazione post esposizione. Gratuito per bambini e adolescenti fino all'età di 16 anni originari da paesi ad alta endemia che rientrino nei Paesi di origine dei genitori (Nota prot. 291377 del 11.05.2006).
Epatite A+B adulti	HepA-HepB-Ad	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito per persone che svolgono attività di volontariato e/o soccorso, indipendentemente dal tempo di soggiorno in caso di calamità naturali/campi profughi o per un tempo di soggiorno ≥2 mesi in caso di paesi ad elevato rischio (Nota prot. 291377 del 11.05.2006).
Epatite B adulti	HepB-Ad	15,00 € (prezzo agevolato)	Gratuito per tutte le situazioni previste dal Decreto Ministero della Sanità 04.10.1991. La spesa per l'attuazione della vaccinazione al personale sanitario dipendente da Enti e Strutture non facenti parte del SSN è sostenuta da detti Enti e Strutture (Nota prot. 768178 del 23.11.2004). Gratuito per persone che svolgono attività di volontariato e/o soccorso, indipendentemente dal tempo di soggiorno in caso di calamità naturali/campi profughi o per un tempo di soggiorno ≥2 mesi in caso di paesi ad elevato rischio.



Epatite B potenziato	HepB-HD	-	Gratuito per tutte le condizioni di rischio in cui tale vaccinazione è indicata.
Febbre Gialla	YF	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito per le attività di volontariato e/o soccorso (Nota 1). (Nota prot. 291377 del 11.05.2006).
VACCINO	SIGLA	TARIFFA (a dose)	SPECIFICHE DI GRATUITA'
Febbre tifoide	Ty21a o ViCPS	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito per le attività di volontariato e/o soccorso (Nota 1). (Nota prot. 291377 del 11.05.2006).
Haemophilus Influenzae di tipo B	Hib	-	Gratuito per tutte le condizioni di rischio in cui tale vaccinazione è indicata
Herpes Zoster	RZV o ZLV	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito per le condizioni sanitarie di rischio previste alla DGR 1575 del 11.11.2022 e ss.mm.ii.
Human Papilloma Virus	HPV-9v	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito secondo le indicazioni di cui alla DGR 1100 del 30.07.2019 e ss.mm.ii.
Influenza	FLU	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito secondo le indicazioni annuali. Gratuito per le attività di volontariato e/o soccorso (Nota 1) (Nota prot. 291377 del 11.05.2006)
Vaiolo delle scimmie	MPX	-	Gratuito secondo le indicazioni nazionali di vaccinazione.
Meningococco B adulti	MenB-Ad	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito secondo le modalità di offerta specifiche per coorte.
Meningococco B pediatrico	MenB-Ped	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	
Meningococco ACWY	MenACWY	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito fino al compimento dei 18 anni di età. Gratuito per le attività di volontariato e/o soccorso (Nota 1).
Morbillo, Parotite, Rosolia	MPR o MMR	-	Gratuito per tutte le condizioni di rischio in cui tale vaccinazione è indicata.
Pneumococco polisaccaridico 23-valente	PPSV23	-	Gratuito per tutte le condizioni di rischio in cui tale vaccinazione è indicata.
Pneumococco coniugato	PCV	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	
Rabbia	-	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA + costo per "accesso vaccinale"	Gratuito in caso di vaccinazione post esposizione Gratuito per le attività di volontariato e/o soccorso (Nota 1). (Nota prot. 291377 del 11.05.2006)
Rotavirus	RV	-	Gratuito secondo il calendario vaccinale regionale
Varicella	VZV o V	Prezzo di acquisto comprensivo di IVA	Gratuito per tutte le condizioni di rischio in cui tale vaccinazione è indicata.



Tariffario delle vaccinazioni della Regione del Veneto

		+ costo per "accesso vaccinale"	
--	--	---------------------------------	--



ALTRE PRESTAZIONI	€/DOSE (IVA compresa)	NOTE E RIFERIMENTI UTILI
Accesso vaccinale	10,00 €	Inteso come il costo per un "accesso" all'ambulatorio vaccinale per attività non previste in offerta gratuita. L'accesso può prevedere una o più somministrazioni vaccinali nella stessa seduta.
Test mantoux	Tariffa come da nomenclatore tariffario delle prestazioni specialistiche ambulatoriali	Gratuito in tutte le occasioni in cui sono previste misure di sanità pubblica da parte del Servizio di Igiene e Sanità Pubblica territorialmente competente. Su prescrizione medica, con costo come da nomenclatore tariffario delle prestazioni specialistiche ambulatoriali.
Consulenza sanitaria per i viaggiatori internazionali	30,00 €	Il costo è per singola persona o per nuclei familiari. Sono esclusi dal pagamento gli immigrati che rientrano in patria per far visita ai familiari (<i>VFR - visiting friends and relatives</i>) e le persone che svolgono attività di volontariato e/o soccorso all'estero (D.G.R. n. 2326 del 1.08.2003, Nota prot. 291377 del 11.05.06)
Rilascio duplicati del certificato di vaccinazione internazionale	20,00 €	

NOTA 1 - Attività di volontariato e/o soccorso all'estero. Le vaccinazioni sono offerta gratuitamente per le persone che svolgono attività di volontariato e/o soccorso in paesi con esposizione a rischio per la specifica malattia prevenibile da vaccino, per un periodo di almeno 60 giorni (continuativi o cumulativi nell'arco di 12 mesi), o senza limiti temporali minimi nel caso di missioni umanitarie/volontariato in paesi interessati da calamità naturali o emergenze sanitarie. E' necessaria l'attestazione dell'ente o associazione per la quale tale attività viene svolta con indicazione del periodo di attività e del Paese di destinazione (Enti o Istituzioni Pubbliche, Organizzazioni non Governative, Associazioni di Volontariato, Organizzazioni non lucrative di utilità sociale, Strutture Operative del Servizio Nazionale di Protezione Civile, Missionari appartenenti ad ordini religiosi).

NOTA 2 - Stranieri temporaneamente presenti (STP). Ai cittadini Stranieri Temporaneamente Presenti (STP) non in regola con le norme relative all'ingresso e al soggiorno, in condizioni di indigenza, sono sempre assicurate, le vaccinazioni secondo la normativa e nell'ambito di interventi di campagne di prevenzione collettiva autorizzati dalle regioni, gli interventi di profilassi internazionale, la profilassi, la diagnosi e la cura delle malattie infettive ed eventuale bonifica dei relativi focolai.

NOTA 3 - Soggetti residenti in altre Regioni italiane. Dal 6.12.2019, con nota regionale n. 527816, le vaccinazioni effettuate, all'interno della Regione Veneto, ai cittadini italiani residenti fuori Regione, non sono soggette a pagamento laddove rientrano nel calendario vaccinale per età o per condizione di rischio sanitario. Per tutte le altre vaccinazioni la tariffa del vaccino è a prezzo di acquisto (comprensivo di IVA) con aggiunta del costo per "accesso vaccinale", incluse le vaccinazioni per le quali è prevista una tariffa agevolata per i soggetti residenti in Regione Veneto.

