

ПРИКАЗ  
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
ПРИДНЕСТРОВСКОЙ МОЛДАВСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

О проведении дополнительной и бустерной профилактических прививок против  
коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19

Зарегистрирован Министерством юстиции  
Приднестровской Молдавской Республики 11 января 2022 г.  
Регистрационный № 10753

В соответствии с Законом Приднестровской Молдавской Республики от 28 февраля 2007 года № 180-3-IV «Об иммунопрофилактике инфекционных болезней» (САЗ 07-10), Постановлением Правительства Приднестровской Молдавской Республики от 6 апреля 2017 года № 60 «Об утверждении Положения, структуры, численности Министерства здравоохранения и социальной защиты Приднестровской Молдавской Республики» (САЗ 17-15) с изменениями и дополнениями, внесенными постановлениями Правительства Приднестровской Молдавской Республики от 14 июня 2017 года № 148 (САЗ 17-25), от 7 декабря 2017 года № 334 (САЗ 17-50), от 17 октября 2018 года № 352 (САЗ 18-42), от 14 декабря 2018 года № 448 (САЗ 18-51), от 26 апреля 2019 года № 143 (САЗ 19-17), от 15 ноября 2019 года № 400 (САЗ 19-44), от 29 сентября 2020 года № 330 (САЗ 20-40), от 22 октября 2020 года № 364 (САЗ 20-43), от 8 декабря 2020 года № 433 (САЗ 20-50), от 25 января 2021 года № 19 (САЗ 21-4), в целях профилактики заболевания новой коронавирусной инфекцией вызванной новым типом вируса COVID-19, и поддержания процесса иммунизации против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19, для достижения снижения заболеваемости и смертности вызванные COVID-19, приказываю:

1. Провести в лечебно-профилактических учреждениях государственной системы здравоохранения дополнительную и бустерную профилактические прививки против коронавирусной инфекции, вызванной новым типом вируса COVID-19 (далее - COVID-19) в порядке, предусмотренном настоящим Приказом.

2. Установить, что:

а) дополнительной профилактической прививкой против COVID-19 является введение в организм лиц с тяжелым иммунодефицитом (Приложение № 1 к настоящему Приказу), завершивших вакцинацию против COVID-19 (проведение одной или двух профилактических прививок в зависимости от типа вакцины), вакцины против COVID-19 для создания специфической невосприимчивости к COVID-19.

Дополнительная профилактическая прививка против COVID-19 проводится лицам, указанным в части первой настоящего подпункта:

1) при наличии рекомендации врача-специалиста (участкового врача), у которого лицо находится на учете, о необходимости применения дополнительной профилактической прививки против COVID-19;

2) при наличии информированного добровольного согласия лица на вакцинацию;

3) в соответствии со схемой, предусмотренной Приложением № 2 к настоящему Приказу;

б) бустерной профилактической прививкой против COVID-19 является введение в организм человека, завершившего вакцинацию против COVID-19 (проведение одной или двух профилактических прививок в зависимости от типа вакцины), вакцины против COVID-19 (проведение одной или двух профилактических прививок в зависимости от

типа вакцины) для поддержания иммунитета и защиты от COVID-19 (далее - ревакцинация).

Проведение перед ревакцинацией диагностирования на наличие в организме человека антител к COVID-19 не рекомендуется.

Ревакцинация проводится:

1) населению Приднестровской Молдавской Республики, достигшему 16-летнего возраста;

2) в соответствии со схемой, предусмотренной Приложением № 3 к настоящему Приказу.

3. Руководителям лечебно-профилактических учреждений государственной системы здравоохранения:

а) обеспечить ведение учета и отчетности сведений о вакцинации против COVID-19, в том числе дополнительной и бустерной профилактическими прививками против COVID-19, в автоматизированной информационной системе «Электронный регистр вакцинации против COVID-19»;

б) проводить мониторинг за побочными проявлениями после иммунизации (далее - ПППИ) с составлением формы сообщения о ПППИ и ее направлением в территориальные центры гигиены и эпидемиологии в порядке, предусмотренном правовым актом Министерства здравоохранения Приднестровской Молдавской Республики.

4. Главным врачам государственного учреждения «Республиканский центр гигиены и эпидемиологии» и территориальных центров гигиены и эпидемиологии обеспечить лечебно-профилактические учреждения государственной системы здравоохранения вакцинами против COVID-19 и средствами для иммунизации, необходимыми для проведения дополнительной и бустерной профилактических прививок против COVID-19.

5. Ответственность за проведение дополнительной и бустерной профилактических прививок против COVID-19, за планирование, получение и управление запасами вакцин против COVID-19, введение запланированных доз вакцин против COVID-19, мониторинг ПППИ, учет и отчетность сведений о дополнительной и бустерной профилактических прививках против COVID-19 возложить на главных врачей лечебно-профилактических учреждений государственной системы здравоохранения.

6. Контроль за исполнением настоящего Приказа оставляю за собой.

7. Направить настоящий Приказ на государственную регистрацию и официальное опубликование в Министерство юстиции Приднестровской Молдавской Республики.

8. Настоящий Приказ вступает в силу со дня, следующего за днем его официального опубликования, и распространяет свое действие на правоотношения, возникшие с 1 декабря 2021 года.

Министр

К. АЛБУЛ

г. Тирасполь  
1 декабря 2021 г.  
№ 937

Приложение № 1 к Приказу  
Министерства здравоохранения  
Приднестровской Молдавской Республики  
от 1 декабря 2021 года № 937

#### Перечень категорий лиц с тяжелым иммунодефицитом

1. Пациенты с онкологическими заболеваниями (злокачественные новообразования и гематологические онкозаболевания), находящиеся на активном лечении (химиотерапия, лучевая терапия, молекулярная (биологическая) терапия и другие биологические препараты, которые классифицируются как иммунодепрессанты или иммуномодуляторы).

2. Пациенты с онкологическими заболеваниями, находящиеся на поздних стадиях развития болезни, получающие или не получающие раннее активное лечение (лучевая терапия, химиотерапия, молекулярная терапия, иммунодепрессантная терапия).

3. Пациенты после трансплантации органов, получающие или не получающие иммунодепрессантное лечение.

4. Пациенты с трансплантацией кроветворных стволовых клеток, получающие или не получающие иммунодепрессантное лечение.

5. Пациенты с тяжелым иммунодефицитом, вызванным первичным иммунодефицитом, врожденные (например: синдром DiGeorge, синдром Wiskott-Aldrich и тому подобное) и приобретенные соответственно.

6. Пациенты с ВИЧ-инфекцией на любой стадии, не получающие лечение или в стадии СПИДа, (CD4 <200 ммк), с или без антиретровирусного лечения.

7. Пациенты со вторичным иммунодефицитом, вызванным лечением иммунодепрессантами: лучевая терапия; химиотерапия (химиотерапевтические средства от рака классифицируются как тяжелые иммунодепрессанты).

8. Пациенты, получающие биологическую терапию (молекулярную, клеточную): с моноклональными антителами, биспецифическими антителами, CAR-T (ChimericAntigenReceptor T), блокаторы TNF и др.

9. Пациенты, проходящие курс лечения кортизоном и его производными: активное лечение высокими дозами (> 20 мг преднизолона или его эквивалента в день продолжительностью более 2 недель).

10. Пациенты, получающие другие виды лечения с иммунодепрессивным действием.

Приложение № 2 к Приказу  
Министерства здравоохранения  
Приднестровской Молдавской Республики  
от 1 декабря 2021 года № 937

Схема вакцинации  
дополнительной профилактической прививкой против COVID-19

№ п/п	Наименование вакцины, которой завершена вакцинация против COVID-19	Тип вакцины, которой завершена вакцинация против COVID-19	Наименование вакцины, которая вводится в организм человека дополнительной профилактической прививкой против COVID-19
1	Comirnaty Pfizer/BioNTech	мРНК	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3мл)
2	Moderna (Spikevax)	мРНК	Moderna (Spikevax) (0,5 мл)
3	Vaxzevria (AstraZeneca)	векторная вакцина	Vaxzevria (AstraZeneca) (0,5 мл), или мРНК (ComirnatyPfizer/BioNTech (0,3 мл), или Moderna/Spikevax (0,5мл)
4	Janssen Johnson&Johnson	векторная вакцина	дополнительная профилактическая прививка против COVID-19 не проводится
5	Gam-COVID-Vac (Sputnik V)	векторная вакцина	SputnikLite (0,5 мл), или мРНК (ComirnatyPfizer/BioNTech (0,3 мл), или Moderna/Spikevax (0,5

			мл)
6	CoronaVac (Sinovac)	инактивированная вакцина	CoronaVac (Sinovac)(0,5мл), или мРНК (ComirnatyPfizerlBioNTech (0,3мл), или Moderna/Spikevax (0,5мл)
7	Sinopharm	инактивированная вакцина	Sinopharm (0,5 мл), или мРНК (ComirnatyPfizerlBioNTech (0,3 мл), или Moderna/Spikevax (0,5 мл)

Примечание: дополнительная профилактическая прививка против COVID-19 проводится по истечению не менее 28 дней после:

- а) завершения вакцинации против COVID-19 (проведение одной или двух профилактических прививок в зависимости от типа вакцины);
- б) после выздоровления от COVID-19.

Приложение № 3 к Приказу  
Министерства здравоохранения  
Приднестровской Молдавской Республики  
от 1 декабря 2021 года № 937

#### Схема ревакцинации против COVID-19

№ п/п	Наименование вакцины, которой завершена вакцинация против COVID-19	Тип вакцины, которой завершена вакцинация против COVID-19	Наименование вакцины, которая проводится ревакцинация против COVID-19	Сроки для введения вакцины, которой проводится ревакцинация против COVID-19
1	ComirnatyPfizer/BioNTech	мРНК	ComirnatyPfizerlBioNTech (0,3 мл), илиModerna/Soikevax (0.25мл)*	по истечению не менее 6 месяцев после завершения вакцинации против COVID-19
2	Moderna (Spikevax)	мРНК	ComirnatyPfizerlBioNTech (0,3 мл), илиModerna (0,25мл)*	по истечению не менее 6 месяцев после завершения вакцинации против COVID-19
3	Vaxzevria (AstraZeneca)	векторная вакцина	ComirnatyPfizerlBioNTech (0,3 мл), или Moderna/Spikevax (0,25мл)*, или Vaxzevria (AstraZeneca) (0,5 мл)	по истечению не менее 6 месяцев после завершения вакцинации против COVID-19
4	JanssenJohnson&J	векторная	ComirnatyPfizerlBioNTech	по истечению

	ohnson	вакцина	h (0,3 мл), или Moderna/Spikevax (0,25мл)*, или JanssenJohnson&Johnson (0,5 мл)	не менее 2 месяцев после завершения вакцинации против COVID- 19
5	Gam-COVID-Vac (Sputnik V)	векторная вакцина	Comirnaty Pfizer/BioNTech (0,3 мл), илиModerna/Spikevax (0,25мл)*, или Janssen Johnson&Johnson (0,5 мл); Sputnik V (0,5мл)**	по истечению не менее 6 месяцев после завершения вакцинации против COVID- 19
6	CoronaVac (Sinovac)	инактивирова нная вакцина	ComirnatyPfizerlBioNTec h (0,3 мл), или Moderna/Spikevax (0,25 мл)*, или JanssenJohnson&Johnson (0,5 мл), или CoronaVac (Sinovac) (0,5 мл)	по истечению не менее 3 месяцев после завершения вакцинации против COVID- 19
7	Sinopharm	инактивирова нная вакцина	ComirnatyPfizerlBioNTec h (0,3 мл), или Moderna/Spikevax (0,25мл)*, или JanssenJohnson&Johnson (0,5 мл), или Sinooharm (0,5 мл)	по истечению не менее 3 месяцев после завершения вакцинации против COVID- 19

**Примечание:**

а) \* - бустерная профилактическая прививка против COVID-19 вакциной Moderna/Spikevax - 50 µg составляет половину дозы от указанной вакцины, использованной для вакцинации против COVID-19, то есть в объеме 0,25 мл;

б) \*\* - при ревакцинации вакциной Sputnik V (0,5мл) проводятся две бустерные профилактические прививки против COVID-19 с интервалом в 21 день;

в) бустерная профилактическая прививка против COVID-19 проводится по истечению не менее 6 месяцев после выздоровления от COVID-19.