

УТВЕРЖДЕНО
Приказ Министерства
здравоохранения Республики
Беларусь
2022 №

ИНСТРУКЦИЯ
о порядке проведения основной (первичной)
и бустерной вакцинации против COVID-19

1. Настоящая Инструкция определяет порядок проведения основной (первичной) и бустерной вакцинации против COVID-19.

2. Для проведения вакцинации против COVID-19 используются следующие иммунобиологические лекарственные препараты(далее – ИЛП):

лекарственный препарат Гам КОВИД-Вак Комбинированная векторная вакцина для профилактики коронавирусной инфекции, вызываемой вирусом SARS-CoV-2 (далее – Гам-КОВИД-Вак);

лекарственный препарат СПУТНИК ЛАЙТ Векторная вакцина для профилактики коронавирусной инфекции, вызываемой вирусом SARS-CoV-2 (далее – СПУТНИК ЛАЙТ);

лекарственный препарат COVID-19 Vaccine (Vero Cell) Inactivated (далее – SINOPHARM);

лекарственный препарат КовиВак Вакцина коронавирусная инактивированная цельновирионная концентрированная очищенная (далее – КовиВак);

иной иммунобиологический лекарственный препарат (далее – иной ИЛП), применяемый в (вне) пределов Республики Беларусь.

3. Для целей настоящей Инструкции применяются следующие термины:

основная (первичная) вакцинация против COVID-19 – курс вакцинации в соответствии с инструкцией к ИЛП, проводимый пациенту впервые;

бустерная вакцинация против COVID-19 – курс вакцинации, включающий введение одной дозы вакцины, проводимый пациенту через 6 и более месяцев после законченной основной (первичной) вакцинации и (или) ранее проведенной бустерной вакцинации.

4. Основная (первичная) вакцинация для лиц 12-17 лет может состоять из двух доз SINOPHARM или иного ИЛП.

Для лиц 18 лет и старше может состоять из одной (СПУТНИК ЛАЙТ, иной ИЛП) или двух доз- (Гам КОВИД-Вак, SINOPHARM, КовиВак, иной ИЛП) вакцины.

5. Бустерная вакцинация против COVID-19 проводится лицам 18 лет и старше с использованием вакцин СПУТНИК ЛАЙТ, Гам-КОВИД-Вак.

Бустерная вакцинация против COVID-19 проводится в следующем порядке:

после законченной основной (первой) вакцинации, проведенной вакцинами Гам-КОВИД-Вак, SINOPHARM, КовиВак, иной ИЛП используется вакцина СПУТНИК ЛАЙТ;

после законченной основной (первой) вакцинации, проведенной вакциной СПУТНИК ЛАЙТ используется компонент 2 вакцины Гам-КОВИД-Вак;

после первой бустерной вакцинации, проведенной вакциной СПУТНИК ЛАЙТ, используется компонент 2 вакцины Гам-КОВИД-Вак;

после первой бустерной вакцинации, проведенной вакциной SINOPHARM, используется компонент 1 вакцины Гам-КОВИД-Вак или Спутник Лайт;

после второй бустерной вакцинации, проведенной компонентом 2 вакцины Гам-КОВИД-Вак, используется компонент 1 вакцины Гам-КОВИД-Вак;

после второй бустерной вакцинации, проведенной компонентом 1 вакцины Гам-КОВИД-Вак, используется компонент 2 вакцины Гам-КОВИД-Вак.

Бустерная вакцинация против COVID-19 в период беременности и грудного вскармливания проводится с использованием вакцины SINOPHARM, иного ИЛП.

6. Вакцинация проводится после информирования пациента (его законного представителя) об инфекции, против которой проводится прививка, названии вакцины, наличии противопоказаний, закономерностях и особенностях течения поствакцинального периода и получения согласия в соответствии с законодательством.

Вакцинация (вакцинация-1 и (или) вакцинация-2, бустерная вакцинация) может быть сделана после выздоровления пациента в период, который определяется тяжестью течения острого заболевания, в том числе перенесенной COVID-19, и составляет 2-8 недель после выздоровления.

После перенесенного заболевания в легкой форме вакцинация может проводиться не ранее чем через 2 недели после выздоровления. Если заболевание перенесено в среднетяжелой форме, то вакцинация может проводиться не ранее, чем через 4 недели, в тяжелой форме – не

ранее чем через 6 недель. Если пациент перенес тяжелую форму заболевания с осложнениями, то проведение вакцинации возможно не ранее, чем через 8 недель после выздоровления.

7. Целесообразно соблюдать минимальный интервал в 2 недели между введением вакцины против COVID-19 и любой другой вакцины.

Лечебно-профилактический курс иммунизации против бешенства, экстренная профилактика столбняка и вакцинация против других инфекций по эпидемическим показаниям проводятся по жизненным показаниям, независимо от того, за сколько времени до этого была начата (закончена) вакцинация против COVID-19.

8. В случае выявления в ходе завершенной основной (первичной) вакцинации у пациента побочных (нежелательных) реакций на введение вакцины и (или) при желании пациента и при отсутствии противопоказаний может быть осуществлена замена вакцины на другую при ее наличии (по возможности с другим типом).