



МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ЗАГАД

08.08.2022 № 1044

г.Мінск

ПРИКАЗ

г.Минск

О порядке проведения вакцинации против
COVID-19

На основании подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить Инструкцию о порядке проведения основной (первичной) и бустерной вакцинации против COVID-19 (прилагается).
2. Признать утратившим силу пункт 2 приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 июня 2022 г. № 794 «Об изменении приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 апреля 2021 г. № 412».
3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителей Министра по курации.

Министр

Д.Л.Пиневич

УТВЕРЖДЕНО
Приказ Министерства
здравоохранения Республики
Беларусь

08.08.2022 № 1044

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 целей настоящей Инструкции применяются следующие термины:

основная (первичная) вакцинация против COVID-19 – курс вакцинации в соответствии с инструкцией к иммунобиологическому лекарственному препарату (далее – 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.

3. Для проведения вакцинации против COVID-19 используются следующие 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);

иной иммунобиологический лекарственный препарат (далее – иной ИЛП), применяемый в Республике Беларусь или за ее пределами.

4. Основная (первичная) вакцинация может состоять:

для лиц 5-17 лет из двух доз SINOPHARM или иного ИЛП;

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

5. Бустерная вакцинация против COVID-19 проводится лицам 18 лет и старше с использованием вакцин СПУТНИК ЛАЙТ, Гам-КОВИД-Вак (допускается использование компонента 1 или компонента 2 без чередования компонентов) вне зависимости от типа

ИЛП, применяемого для предшествующей вакцинации (основной (первичной) или бустерной);

Бустерная вакцинация против COVID-19 в период беременности и грудного вскармливания, а также лицам, имеющим медицинские противопоказания к введению Гам-КОВИД-Вак или СПУТНИК ЛАЙТ, 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 (основная (первичная) вакцинация, бустерная вакцинация) может быть проведена после выздоровления пациента, в том числе после перенесенной COVID-19, и (или) завершения изоляции (в случае необходимости).

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

Допускается совместное применение вакцины против COVID-19 и вакцины против гриппа (за исключением живых вакцин).

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 вакцинации против COVID-19 (основной (первичной) или бустерной) пациента побочных (нежелательных) реакций на введение вакцины и при отсутствии противопоказаний может быть осуществлена замена вакцины на другую при ее наличии (по возможности другого типа).