

**Da:** dss-ufc  
**Inviato:** giovedì, 27 giugno 2024 10:43  
**A:** Zanini Giovan Maria  
**Oggetto:** Covid-19 vaccini e test dal 1. luglio 2024  
**Allegati:** Comirnaty Logistics Information.final.IT..pdf

Gentili colleghe, egregi colleghi,

la legge Covid-19 giungerà a scadenza il prossimo 30 giugno. Parallelamente decadono tutte le regolamentazioni e situazioni particolari che sono state adottate nel corso della pandemia. Per le farmacie le conseguenze sono le seguenti:

1. Vaccinazione Covid-19

dal 1.7.2024 tutto entra nel sistema normale. Il vaccino sarà distribuito tramite i soliti canali commerciali, quindi le farmacie dovranno acquistarlo presso i loro grossisti e fornitori abituali e non più per il tramite della Farmacia Cantonale. Dovrà essere fatturato direttamente al cliente oppure alla sua cassa malati, se sono date le condizioni di presa a carico fissate nell'Elenco delle specialità. Nessuna prestazione sarà più assunta dal Cantone e/o dalla Confederazione.

A questo riguardo allego la comunicazione di Pfizer, che dovrete già avere ricevuto. Vi raccomandiamo di prestare attenzione alle condizioni di conservazione.

I farmacisti che hanno vaccinato durante la campagna di vaccinazione o che soddisfano i requisiti fissati dall'OFCT (vedi per la vaccinazione antiinfluenzale) sono abilitati a somministrare i vaccini anti-Covid-19 (con o senza ricetta medica).

2. Test rapidi SARS-CoV-2 per uso professionale

dal 1.7.2024 potranno essere eseguiti esclusivamente presso i laboratori autorizzati da Swissmedic. Ne consegue che le farmacie (e gli studi medici nonché le case per anziani e simili) non potranno più offrire questa prestazione. Tutte le autorizzazioni da noi concesse a partire dal 2020 sono pertanto definitivamente revocate con effetto al 30 giugno 2024. I locali che erano stati destinati ai test Covid-19 devono essere ripristinati e le strutture particolari smantellate. Ogni forma di pubblicità della prestazione va interrotta immediatamente.

Il DSS ci tiene a ringraziare i farmacisti per l'importante contributo che hanno dato in questo ambito.

3. Test fai da te

I test per l'autodiagnosi di malattie trasmissibili sono di principio vietati, salvo deroga concessa da Swissmedic. Nel caso dei test fai da te per il Covid-19, una deroga in tal senso è annunciata a partire dal 1.7.2024. Ne consegue che questi test potranno ancora essere venduti. Non possono tuttavia essere impiegati in ambito professionale per analisi su terze persone. Farmacie, studi medici e case per anziani possono però disporre per testare il proprio personale.

Cordiali saluti e buon lavoro,  
G. Zanini

---

**Giovan Maria Zanini**

farmacista cantonale

CH - 6850 Mendrisio

tel. +41-91/8165941 fax +41-91/8165949

e-mail: [giovanmaria.zanini@ti.ch](mailto:giovanmaria.zanini@ti.ch)

internet: [www.ti.ch/pharma](http://www.ti.ch/pharma)

Destinatario

Zurigo, Giugno 2024

**Informazioni logistiche sul vaccino a mRNA anti-COVID-19 COMIRNATY® di Pfizer per la stagione vaccinale 2024/2025**

Gentile signora, egregio signore,

Su richiesta di diversi ospedali, farmacie e medici, le forniamo ulteriori informazioni logistiche sul vaccino a mRNA anti-COVID-19 COMIRNATY® di Pfizer per la stagione vaccinale 2024/2025:

- COMIRNATY® JN.1 può essere ordinato a partire dall'autunno 2024, come qualsiasi altro prodotto, attraverso il suo abituale canale di distribuzione e non richiede un pre-ordine per la stagione vaccinale 2024/2025. Pfizer AG si impegna a garantire la disponibilità di una quantità sufficiente di vaccini per l'autunno 2024.
- **La tabella seguente fornisce informazioni logistiche rilevanti sul vaccino a mRNA anti-COVID-19 COMIRNATY® JN.1 di Pfizer per i soggetti di età pari o superiore a 12 anni:**

Informazione sul prodotto	COMIRNATY® JN.1 30 microgrammi/dose <sup>a</sup>
Indicazione	Indicato per l'immunizzazione attiva per la prevenzione della COVID-19, malattia causata dal virus SARS-CoV-2, in <b>soggetti di età pari o superiore a 12 anni</b> . L'uso del vaccino Comirnaty deve avvenire in conformità alle raccomandazioni ufficiali.
Disponibile a partire da	Previsto per l'autunno 2024 <sup>b</sup> (la data esatta sarà comunicata al più presto)
Confezioni	Siringhe preriempite <sup>a</sup> , 10 pz.
Tempo di conservazione in frigorifero [da 2 °C a 8 °C]	8 mesi dalla produzione, fino alla data indicata con «EXP» sulla confezione
GTIN	7680699130016
Pharmacode	7853900

<sup>a</sup> Presentato a Swissmedic nel maggio del 2024.

<sup>b</sup> Un vaccino adattato alla variante dovrebbe essere utilizzato in via preferenziale per la vaccinazione anti-COVID-19, se disponibile.<sup>1</sup> Nell'aprile 2024, l'OMS (Organizzazione mondiale della sanità) e l'EMA (Agenzia europea per i medicinali) hanno emesso una raccomandazione per un vaccino anti-COVID-19 monovalente adattato alla variante JN.1 sulla base delle varianti di SARS-CoV-2 circolanti in quel momento.<sup>2,3</sup>

Informazione sul prodotto	COMIRNATY® JN.1 30 microgrammi/dose <sup>a</sup>
Prezzo/pezzo	CHF 70.25 prezzo ex-factory <sup>c</sup> (inclusione probabile nell'ES della siringa preriempita COMIRNATY® JN.1 prevista per l'autunno 2024) <sup>d</sup>
Logistica	Siringhe preriempite che possono essere ordinate presso il suo grossista abituale (spedizione a una temperatura compresa tra 2 °C e 8 °C)

**Fornitura del vaccino a mRNA anti-COVID-19 COMIRNATY® di Pfizer alla popolazione svizzera dal 01.07.2024**

Pfizer AG assicura una fornitura continua del vaccino anti-COVID-19 alla popolazione svizzera. Fino alla disponibilità del vaccino COMIRNATY® JN.1 adattato alla variante JN.1 del SARS-CoV-2 per la stagione vaccinale 2024/2025, il vaccino COMIRNATY® Omicron XBB.1.5 continuerà a essere disponibile dal 1° luglio 2024.

Si prega di notare che il vaccino COMIRNATY® Omicron XBB.1.5 è disponibile solo in **flaconcini monodose** (confezione da 10 flaconcini, scongelati con una durata massima di conservazione di 10 settimane dopo la rimozione dal congelatore) e potrà essere ordinato a partire dal 01 luglio 2024 solo al seguente indirizzo: [Bestellungen@alloga.ch](mailto:Bestellungen@alloga.ch).

Per la stagione vaccinale 2024/2025, Pfizer AG prevede di fornire anche una formulazione adattata per i bambini, di cui la informeremo non appena sarà disponibile.

Per qualsiasi domanda sugli ordini, la preghiamo di contattare il nostro servizio clienti al numero +41 43 495 71 11 e/o all'indirizzo e-mail [customer.ch@pfizer.com](mailto:customer.ch@pfizer.com).

Cordiali saluti

Pfizer AG



Paul Meyer  
Supply Chain Quality Manager



Patrick Brunner  
Primary Care Lead

<sup>c</sup> Il prezzo ex-factory di CHF 70.25 si applicherà a partire dal 1° luglio 2024 per la formulazione XBB.1.5 elencata a partire da tale data (la decisione finale è ancora in sospeso)

<sup>d</sup> Rimborso secondo le raccomandazioni ufficiali di vaccinazione

## Riferimenti:

1. Ufficio federale della sanità pubblica (UFSP), Commissione federale per le vaccinazioni (CFV). Calendario vaccinale svizzero 2024. Direttive e raccomandazioni. Berna: UFSP 2024.  
<https://www.bag.admin.ch/dam/bag/it/dokumente/mt/i-und-b/richtlinien-empfehlungen/neue-empfehlungen/schweizerischer-impfplan.pdf.download.pdf/schweizerischer-impfplan-de.pdf> (PDF stato: marzo 2024, ultimo accesso: 29.05.24).
2. World Health Organisation (WHO). Statement on the antigen composition of COVID-19 vaccines. 26 aprile 2024.  
<https://www.who.int/news/item/26-04-2024-statement-on-the-antigen-composition-of-covid-19-vaccines> (ultimo accesso: 31.05.2024)
3. European Medicines Agency. ETF recommends updating COVID-19 vaccines to target new JN.1 variant. 30 aprile 2024. <https://www.ema.europa.eu/en/news/etf-recommends-updating-covid-19-vaccines-target-new-jn1-variant> (ultimo accesso: 31.05.2024)

I riferimenti bibliografici sono disponibili su richiesta.

**Comirnaty**<sup>®</sup> concentrato per dispersione iniettabile (tozinameran) e **Comirnaty**<sup>®</sup> / **Comirnaty**<sup>®</sup> Original/Omicron BA.1 / **Comirnaty**<sup>®</sup> Original/Omicron BA.4-5 / **Comirnaty**<sup>®</sup> Omicron XBB.1.5 dispersione iniettabile pronta all'uso (risp. tozinameran, tozinameran/riltozinameran, tozinameran/famtozinameran e raxtozinameran). **Indicazioni:** immunizzazione attiva per la prevenzione della malattia COVID-19 causata dal virus SARS-CoV-2. Per informazioni dettagliate sul ciclo vaccinale e informazioni sull'età, consultare la rispettiva informazione professionale. **Posologia:** a seconda dell'età e della formulazione, 3, 10, 15/15 o 30 microgrammi/dose. **Schema vaccinale:** a seconda dell'età, del ciclo vaccinale e dello stato immunitario, somministrazione a intervalli definiti di 3, 4 o 8 settimane o 3, 4 o 6 mesi. Per informazioni dettagliate, consultare la rispettiva informazione professionale. **Controindicazioni:** ipersensibilità al principio attivo o a una delle sostanze ausiliarie. **Avvertenze/misure precauzionali:** ipersensibilità e anafilassi. Miocardite e pericardite. Reazioni correlate ad ansia. Malattia concomitante. Trombocitopenia e disturbi della coagulazione. Soggetti immunocompromessi. Durata della protezione vaccinale finora non nota. Possibili limitazioni dell'efficacia del vaccino: il vaccino potrebbe non proteggere tutti coloro che lo ricevono. Contiene, a seconda della formulazione, sodio e potassio. **Interazioni:** non sono stati effettuati studi di interazione. **Effetti indesiderati:** anafilassi, angioedema, parestesie facciali periferiche acute, miocardite, pericardite, appetito ridotto, irritabilità, cefalea, diarrea, nausea, vomito, artralgia, mialgia, dolore/dolorabilità in sede di iniezione, stanchezza, brividi, febbre, arrossamento/tumefazione in sede di iniezione ed a.. **Confezioni:** Comirnaty<sup>®</sup>: 30 microgrammi/dose concentrato per dispersione iniettabile (capsula di chiusura viola): 195 x 6 dosi. 30 microgrammi/dose dispersione iniettabile pronta all'uso (capsula di chiusura grigia): 10 x 6 dosi, 195 x 6 dosi e 10 x 1 dose. 10 microgrammi/dose concentrato per dispersione iniettabile (capsula di chiusura arancione): 10 x 10 dosi e 195 x 10 dosi. 3 microgrammi/dose concentrato per dispersione iniettabile (capsula di chiusura marrone castano): 10 x 10 dosi. Comirnaty<sup>®</sup> Original/Omicron BA.1: 15/15 microgrammi/dose dispersione iniettabile pronta all'uso (capsula di chiusura grigia): 10 x 6 dosi e 195 x 6 dosi. Comirnaty<sup>®</sup> Original/Omicron BA.4-5: 15/15 microgrammi/dose dispersione iniettabile pronta all'uso (capsula di chiusura grigia): 10 x 6 dosi, 195 x 6 dosi e 10 x 1 dose. Comirnaty<sup>®</sup> Omicron XBB.1.5: 30 microgrammi/dose dispersione iniettabile pronta all'uso (capsula di chiusura grigia): 10 x 6 dosi, 195 x 6 dosi e 10 x 1 dose. Categoria di dispensazione B. **Titolare dell'omologazione:** Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich. Per informazioni più dettagliate si veda l'informazione professionale del medicamento su [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch). (V050&V027&V025&V005&V008&V008&V002)

▼ Questo medicamento è soggetto a monitoraggio aggiuntivo. Per ulteriori informazioni si veda l'informazione professionale o l'informazione destinata ai pazienti di **Comirnaty** / **Comirnaty** Original/Omicron BA.1 / **Comirnaty** Original/Omicron BA.4-5 / **Comirnaty** Omicron XBB.1.5 su [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch).

Comirnaty Original/Omicron BA.1 è omologato temporaneamente. Comirnaty 3 microgrammi/dose ha indicazioni omologate temporaneamente.