



ФЕДЕРАЛЬНОЕ МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКОЕ АГЕНТСТВО

ГЛАВНЫЙ ВНЕШТАТНЫЙ СПЕЦИАЛИСТ ЭПИДЕМИОЛОГ

123181, Москва, 1-й Пехотный пер., д. 6
bogdan@gcgie.ru

тел./факс (499) 190 4861

09.04.2021 № 40/046

Об иммунизации препаратом
Гам-КОВИД-Вак (Спутник – V)

Главным врачам ЦГиЭ,

Начальникам МСЧ/ЦМСЧ,

Главным врачам
клинических больниц,

Директорам медицинских центров
ФМБА России

Руководителям территориальных
органов ФМБА России

Уважаемые коллеги!

В связи с поступающими обращениями по вопросу иммунизации препаратом Гам-КОВИД-Вак (Спутник – V) сообщаем, что в соответствии с представленной информацией ФГБУ «НИЦЭМ им. Н.Ф. Гамалеи» Минздрава России, согласно инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата «Гам-КОВИД-Вак, Комбинированная векторная вакцина для профилактики коронавирусной инфекции, вызываемой вирусом SARS-CoV-2» (регистрационный номер ЛП-006395) вакцинацию препаратом «Гам-КОВИД-Вак» проводят в два этапа. На первом этапе компонентом I, затем, на втором этапе с интервалом через 3 недели компонентом II.

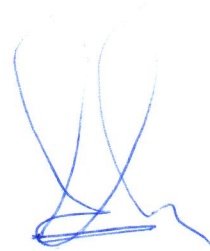
Иммунизацию пациентов при нарушении интервала введения компонента II, т.е. в случае острых инфекционных и неинфекционных заболеваний, обострения хронических заболеваний, проводят через 2-4 недели после выздоровления или ремиссии. Курс иммунизации считается завершённым после получения пациентом компонента II на втором этапе вакцинации.

Согласно письму Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15.01.2021 №1/И/14-155 «Стандартная операционная процедура «Порядок

проведения вакцинации против COVID-19 взрослому населению» при подготовке к вакцинации проведение лабораторных исследований на наличие иммуноглобулинов классов G и M к SARS-CoV-2 не является обязательным. Вместе с тем лица, имеющие положительные результаты исследований на наличие иммуноглобулинов классов G и M к SARS-CoV-2, полученные вне рамок подготовки к вакцинации, не прививаются.

В существующих нормативных документах процедура проведения анализа на наличие иммуноглобулинов классов G к SARS-CoV-2, после вакцинации препаратом Гам-КОВИД-Вак, не регламентирована. При этом в клинических исследованиях напряженность ответа близкая к максимальной наблюдается на 42 день после введения первого компонента.

Вопрос о необходимости проведения ревакцинации пациентов, для которых однократная иммунизация не была эффективной, находится на рассмотрении в регуляторных органах.



С.А. Богдан