



МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ЗАГАД

14.06.2022 № 794

г.Мінск

ПРИКАЗ

г.Минск

Об изменении приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 апреля 2021 г. № 412

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. Внести в приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 апреля 2021 г. № 412 «О проведении вакцинации против COVID-19» следующие изменения:

в пункте 2:

абзац тринадцатый изложить в следующей редакции:

«организацию передачи сведений о проведенной вакцинации в организацию здравоохранения по месту обслуживания привитого лица в течение 5 рабочих дней от даты проведения профилактической прививки в иной организации здравоохранения или вне организации здравоохранения;»;

абзац девятнадцатый исключить;

в пункте 3:

подпункт 3.4 изложить в следующей редакции:

«3.4. охват основной (первичной) вакцинацией против COVID-19 не менее 70 % населения каждого региона в срок до 01.07.2022, охват бустерной вакцинацией не менее 90 % от вакцинированных основной (первичной) вакцинацией в срок до 30.12.2022;»;

подпункты 3.6 и 3.7 изложить в следующей редакции:

«3.6. внесение информации о проведении профилактических прививок против COVID-19 в медицинские документы пациента с выдачей, при необходимости, сведений о проведенной вакцинации против COVID-19 в соответствии с формой согласно приложению 5;

3.7. представление руководителями организаций здравоохранения, осуществляющих вакцинацию против COVID-19, в территориальные

центры гигиены и эпидемиологии еженедельно по средам до 08.00 информации:

о количестве вакцинированных лиц против COVID-19 с нарастающим итогом согласно приложению 3;

о количестве вакцинированных лиц против COVID-19 по контингентам с нарастающим итогом согласно приложению 2;»;

в пункте 4:

подпункт 4.2 изложить в следующей редакции:

«4.2. предоставление в ГУ «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья» (далее – ГУ РЦГЭиОЗ) еженедельно по средам до 11.00 информации:

о количестве вакцинированных лиц против COVID-19 с нарастающим итогом согласно приложению 3;

о количестве вакцинированных лиц против COVID-19 по контингентам с нарастающим итогом согласно приложению 2;»;

дополнить пункт подпунктом 4.3 следующего содержания:

«4.3. представление в ГУ РЦГЭиОЗ ежемесячно до 15 числа месяца, следующего за отчетным, информации по оценке вакцинации против COVID-19 согласно приложению 7.»;

пункт 6 изложить в следующей редакции:

«6. Главному врачу ГУ РЦГЭиОЗ Скуранович А.Л. организовать представление в Министерство здравоохранения еженедельно по средам до 15.00 информации согласно приложениям 2, 3; ежемесячно до 25 числа месяца, следующего за отчетным, информации согласно приложению 7.»;

приложения 2-4 к этому приказу изложить в новой редакции (прилагаются);

дополнить приказ приложением 7 (прилагается).

2. Утвердить Инструкцию о порядке проведения основной (первичной) и бустерной вакцинации против COVID-19 (прилагается).

3. Признать утратившими силу:

приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 26 апреля 2021 г. № 446 «Об изменении приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 апреля 2021 г. № 412»;

приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 апреля 2021 г. № 887 «Об изменении приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 26 апреля 2021 г. № 446»;

приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 сентября 2021 г. № 1091 «Об утверждении Порядка проведения вакцинации против гриппа и COVID-19»;

приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 сентября 2021 г. № 1168 «Об изменении приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 сентября 2021 г. № 1091»;

приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 20 октября 2021 г. № 1312 «Об изменении приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 сентября 2021 г. № 1091»;

приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21 декабря 2021 г. № 1615 «О проведении вакцинации детей против инфекции COVID-19».

4. Контроль исполнения настоящего приказа возложить на заместителей Министра по курации.

Министр

Д.Л.Пиневич

Приложение 3
к приказу
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от 16.04.2021 № 412
(в редакции приказа Министерства
здравоохранения Республики
Беларусь 2022 №)

Таблица 1

**Сведения о количестве лиц, привитых против COVID-19,
по состоянию на _____
основная (первичная) вакцинация**

_____ область, г. Минск, ведомство

Контингент	Численность населения	План	Количество привитых лиц:			Охват от численности контингента, %	
			вакциной с 2-кратной схемой введения, в т.ч.		вакциной с 1-кратной схемой введения	одной дозой	законченным курсом
			первая доза	вторая доза	одна доза		
1	2	3	4	5	6	$7=(4+6)/2*100\%$	$8=(5+6)/2*100\%$
12-17 лет					X		
18 лет и старше							
Итого							

Приложение 4
к приказу
Министерства
здравоохранения
Республики Беларусь
от 16.04.2021 № 412
(в редакции приказа
Министерства
здравоохранения Республики
Беларусь
2022 №)

Форма

Медицинский осмотр перед вакцинацией против COVID-19

		Дата осмотра				
ФИО пациента						
Дата рождения						
Общее состояние		удовлетворительное		неудовлетворительное		
Температура тела		°С	Сердце	Тоны: ясные приглушены глухие Ритм: правильный аритмичный		
ЧДД		в мин				
ЧСС		в мин				
АД		мм рт. ст.	Легкие	Дыхание: везикулярное жесткое Хрипы: нет сухие влажные другое		
Сатурация		%				
Жалобы	нет	есть (указать)				
В анамнезе:						
контакт с инфекционным больным	нет	да (указать)				
COVID-19	нет	да (указать)				
аллергические реакции	нет	да (указать)				
побочные реакции на лекарственные средства	нет	да (указать)				
хронические заболевания дыхательной системы	нет	да (указать)				
хронические заболевания сердечно-сосудистой системы	нет	да (указать)				
хронические заболевания эндокринной системы	нет	да (указать)				
онкологические заболевания	нет	да (указать)				
другие заболевания/состояния	нет	да (указать)				
прием лекарственных средств	нет	да (указать)				
Заключение:						
Медицинских противопоказаний для вакцинации против COVID-19 на момент осмотра		не выявлено		выявлено (указать)		
Получено согласие пациента (родителя, опекуна) на проведение вакцинации против COVID-19			Подпись пациента			
Врач	ФИО		Подпись			

Приложение 5
к приказу
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от 16.04.2021 № 412
(в редакции приказа
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
2022 №)

Форма

Учреждение здравоохранения _____

СВЕДЕНИЯ
о вакцинации против COVID-19

Ф.И.О. _____

Паспорт № _____ Идентификационный номер _____

Дата рождения _____ пол: мужской/женский (подчеркнуть)

Место жительства (место пребывания) _____

Сведения о проведении основной (первичной) вакцинации против COVID-19

Дата проведения	Наименование вакцины	Серия вакцины, производитель	Фамилия и инициалы, подпись, печать врача

Сведения о проведении бустерной / иной вакцинации против COVID-19:

Дата проведения	Наименование вакцины	Серия вакцины, производитель	Фамилия и инициалы, подпись, печать врача

Информация о наличии медицинских противопоказаний к вакцинации против COVID-19 (при наличии):

Дата установления медицинского противопоказания	Срок, на который установлено медицинское противопоказание	Тип (наименование) вакцины, к которому установлено медицинское противопоказание	Фамилия и инициалы, подпись, печать врача

Дата выдачи выписки: _____

Врач _____

(подпись)
М.П.

(ФИО)

Приложение 7
к приказу
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от 16.04.2021 № 412
(в редакции приказа Министерства
здравоохранения Республики
Беларусь
2022 №)

ИНФОРМАЦИЯ по оценке вакцинации против COVID-19 за _____
1
период

_____ область, г. Минск, ведомство

№ п/п	Показатель	Вакцина Гам- КОВИД-Вак (Спутник V)	Вакцина против SARS-CoV-2 (клетки Веро) инактивированна я Sinopharm/BIBP, КНР	Вакцина Спутник Лайт	Вакцина КовиВак	Вакцина _____
1.	Общее количество вакцинированных людей (доза 1)					
2.	Общее количество вакцинированных людей (доза 2)			X		
3.	Общее количество людей, получивших бустерную дозу - 1					
	бустерную дозу -2					

4.	Нежелательные явления (НЯ) после вакцинации (вкл. бустерную)					
4.1.	Количество зарегистрированных НЯ после вакцинации (всего), из них:					
4.1.1. ²	НЯ легкой степени тяжести					
4.1.2.	НЯ средней степени тяжести					
5. ³	СПР (серьезные побочные реакции)					
5.1.	Общее количество случаев СПР после вакцинации, вкл. бустерную					
5.2.	Количество случаев СПР, связанных с вакцинацией, вкл. бустерную					
6.	Нежелательные явления, представляющие особый интерес, связанные с вакцинацией (вкл. бустерную)					
6.1.	Количество случаев церебрального венозного тромбоза (CVT), связанного с вакцинацией					
7.	Смерти					
7.1.	Общее число смертей после вакцинации (всего умерло привитых людей не зависимо от причины смерти)					
7.2.	Число смертей, связанных с вакцинацией (причина смерти связана с вакцинацией, вкл. бустерной)					
8.	Данные для расчета эффективности					
8.1. ⁴	Число заболевших среди не привитых					
8.2.	Число заболевших среди вакцинированного населения после 21 дня после введения второй из двух (или одной) одной дозы вакцины					
8.3.	Степень тяжести случаев COVID-19, возникших у вакцинированных людей только первой из двух (или одной ⁵) дозой вакцины с 21 дня после ее введения:					
8.3.1.	Легкая					
8.3.2.	Средняя					
8.3.3.	Тяжелая					

8.4.	Степень тяжести случаев COVID-19, возникших у вакцинированных двукратно людей с 21 дня после введения 2-й дозы:			X		
8.4.1.	Легкая			X		
8.4.2.	Средняя			X		
8.4.3.	Тяжелая			X		
8.5.	Госпитализации в связи с COVID-19 через 21 день и позже после введения второй из двух (или одной ⁵) дозы вакцины					
8.6.	Число смертей в результате COVID-19 через 21 день и позже после введения второй из двух (или одной ⁵) дозы вакцины					
8.7.	Бустерная вакцинация					
8.7.1.	Число заболевших позже 21 дня после введения бустерной дозы-1	X				
8.7.2.	Степень тяжести случаев COVID-19, возникших у привитых бустерной дозой-1 с 21 дня после ее введения, в том числе:	X				
	Легкая	X				
	Средняя	X				
	Тяжелая	X				
8.8.	Госпитализации в связи с COVID-19 через 21 день и позже после введения бустерной дозы-1	X				
8.9.	Число смертей в результате COVID-19 через 21 день и позже после введения бустерной дозы-1	X				
8.10.	Число заболевших позже 21 дня после введения бустерной дозы-2	X				
8.10.2	Степень тяжести случаев COVID-19, возникших у привитых бустерной дозой-2 с 21 дня после ее введения, в том числе:	X				
	Легкая	X				

	Средняя	X				
	Тяжелая	X				
8.11.	Госпитализации в связи с COVID-19 через 21 день и позже после введения бустерной дозы вакцины-2	X				
8.12.	Число смертей в результате COVID-19 через 21 день и позже после введения бустерной дозы-2	X				

¹ Период исчисляется с первого по последний включительно календарный день месяца.

² Нежелательные явления легкой степени тяжести - общие поствакцинальные реакции: повышение температуры тела до 37,9°C, местные реакции: диаметр инфильтрата до 4,9 см; нежелательные явления средней степени тяжести - общие поствакцинальные реакции: повышение температуры тела до 38-39,9°C, местные реакции: диаметр инфильтрата 5-7,9 см.

³ Сильная побочная реакция – побочная реакция общего характера в виде повышения температуры тела более 40 °С либо местная в виде появления отека и гиперемии свыше 8 сантиметров в диаметре, проявляющаяся в течение двух суток после введения ИЛС;

СПР согласно приложению 3 к Санитарным нормам и правилам «Санитарно-эпидемиологические требования к транспортировке, хранению и использованию иммунобиологических лекарственных средств, проведению профилактических прививок, выявлению, регистрации и расследованию побочных реакций после профилактических прививок» (утв. постановлением Минздрава от 2 декабря 2013 г. № 114).

⁴ По п.7.1. не привитыми считаются лица, не получившие ни одной дозы вакцины, либо получившие только первую из двух доз вакцины.

⁵ Относится к вакцине с 1-кратной схемой основной (первичной) вакцинации

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 цельновирюнная 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 (первичной) вакцинации, проведенной вакцинами Гам-КОВИД-Вак, SINOPHARM, КовиВак, иной ИЛП используется вакцина СПУТНИК ЛАЙТ;

после законченной основной (первичной) 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 завершённой 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).