

МІНІСТЭРСТВА АХОВЫ ЗДАРОЎЯ РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

7	•	T .	T
ា	А	\mathbf{I}	1

14.06.2022 № 794

ПРИКАЗ

г.Мінск

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

Сведения о количестве лиц, привитых против COVID-19, по контингентам по состоянию на

№ п/п				Основная (первичная) вакцинация						Бустерная вакцинация			
	Наименование	контингента	План	Кол	ичество пр	ивитых	Охват численнос континген	та, %	Количе привитн		Охват от численности контингента,		
	контингента	Численность		вакциной кратной введения,	схемой	вакциной с 1-кратной схемой введения	законченным курсом	d	% dd La				
		М		первая доза	вторая доза	одна доза	одной ,	законч	1-ый бустер	2-й бустер	1-ым бустером	2-ым бустером	
1.	Медицинские и фармацевтические работники												
2.	Работники учреждений социального												

	обслуживания населения						
3.	Работники учреждений образования						
4.	Лица, проживающие в учреждениях с круглосуточным режимом пребывания						
5.	Лица в возрасте 61 год и старше						
6.	Лица с хроническими заболеваниями, в т.ч.						
6.1.	лица с терминальной стадией хронической болезни почек, получающие лечение почечно- заместительной терапией методами хр.диализа						
6.2.	лица, находящиеся в листе ожидания трансплантации органа и (или) ткани						
6.3.	лица, которым проведена трансплантация органа и (или) ткани, в течение года после ее выполнения, после консультации врача						

	специалиста по иммунологии						
7.	Другие лица, имеющие риск тяжелого течения заболевания						
8.	Беременные женщины						
9.	Работники торговли и общественного питания						
10.	Работники сферы бытового обслуживания						
11.	Работники транспортных организаций						
12.	Работники учреждений культуры и спорта						
13.	Работники службы ЖКХ, энергообеспечения, водоопеспечения						
14.	Другие профессиональные группы						
15.	Студенты, учащиеся (ПТУ, ССУЗ, ВУЗ - 18 лет и старше)						

16.	Прочее население									
17.	Дети 12-17 лет, в т.ч.									
17.1.	студенты, учащиеся (ПТУ, ССУЗ, ВУЗ – 12-17 лет)									
18.	Итого (сумма строк 1-17)									
19.	ВСЕГО население (численность контингента= сумма строк 18 + 20; план=строка 18)									
20.	дети 0-11 лет	X	X	X	X	X	X	X	X	

Приложение 3 к приказу Министерства здравоохранения Республики Беларусь оот 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

			Количество прив	витых лиц:				
Контингент	Численность населения	План	вакциной с 2-1 введения, в т.ч.	кратной схемой	вакциной с 1-кратной схемой введения	Охват от численности контингента, %		
			первая доза	вторая доза	одна доза	одной дозой	законченным курсом	
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								

Таблица 2

Сведения о количестве лиц, привитых против COVID-19, по состоянию на _____ бустерная вакцинация

	Численность населения		Количество	привитых ли	ц:				
Контингент		План	вакциной с схемой введ	2-кратной ения, в т.ч.	вакциной с 1-кратной схемой введения				
			одна доза		одна доза		одной дозой	одной дозой	
			первый бустер	второй бустер	первый бустер	второй бустер	первым бустером	вторым бустером	
1	2	3	4	5	6	7	8=(4+6)/2*100%	9=(5+7)/2*100%	
12-17 лет		X	X	X	X	X	X	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 ос	смотра					
ФИО паци	ента													'
ФИО паци	CIIIu													
Дата рожде	ения													
~ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			I.				I			.				
Общее сост	тояние			удо	влетвори	ител	ьное		неудовл	іетворите	льн	юе		
,					1				J	<u> </u>				
Температу	ра тела			°C		Ce	рдце	Тоны:	ясные	пригл	уше	ны	глух	хие
<u>чдд</u>				в мин				Ритм:	правилы			ритмичні		
ЧСС				В МИН		По	гкие							
Сатурация				мм рт %	. C1.	116	ТКИС			кулярное		жесть		
Ситуриция				70				Хрипь	ы: нет	сухие	В.	пажные	дру	угое
Жалобы		T		(<u> </u>	`								
жалооы		не	eT	есть (указать))								
<u> </u>		•												
							В анамнезе:							
контакт с и	инфекцион	ным б	ольнь	ым	нет	,	да (указать)							
COVID-19					нет	,	да (указать)							
аллергичес	кие реакци	ии			нет	,	да (указать)							
побочные р	реакции на	лекар	рствен	ные	нет	,	да (указать)							
средства														
хроническі	ие заболева	ания			нет	,	да (указать)							
дыхательно	ой системь	I												
хронически	ие заболева	ания с	сердеч	ІНО-	нет	,	да (указать)							
сосудистой	и системы													
хроническі	ие заболева	ания			нет	,	да (указать)							
эндокринн	ой системь	Ы												
онкологиче	еские забол	певані	ия		нет	,	да (указать)							
другие забо	олевания/с	остоя	ния		нет	,	да (указать)							
прием лека	рственных	сред	ств		нет)	да (указать)							
Заключе	ение:													
Медицински	их противоп	оказан	ний для	я вакці	инации		не выявлено	выяв	влено (ука	зать)				
против COV	/ID-19 на мо	омент (осмотр	oa										
_			•					•						
Получено со	огласие паці	иента ((родит	еля, ог	іекуна) на	a		Подп	ись пацие	нта				
проведение			•		• /				•					
	· · ·	•						•						
Врач	ФИО							Подп	ись					
								1 , , , , ,						

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 и	пребывания)		
Сведения о проведении ос	новной (первичной) вакцина	ации против COVID-19	
Дата проведения	Наименование вакцины	Серия вакцины, производитель	Фамилия и инициалы, подпись, печать врача
Сведения о проведении бу	стерной / иной вакцинации і	против COVID-19:	
Дата проведения	Наименование вакцины	Серия вакцины, производитель	Фамилия и инициалы, подпись, печать врача
Информация о наличии ме	дицинских противопоказани	ий к вакцинации против СС	VID-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 $_$ $_$ $_{\rm период}^{1}$

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

4.	Нежелательные явления (НЯ) после вакцинации	(вкл. бустерну	ую)			
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 особы	ій интерес, свя	занные с вакцинац	цией (вкл. бусте	рную)	
6.1.	Количество случаев церебрального венозного					
	тромбоза (CVT), связанного с вакцинацией					
7.	Смерти		T	I		
7.1.	Общее число смертей после вакцинации (всего					
	умерло привитых людей не зависимо от причины					
7.0	смерти)					
7.2.	Число смертей, связанных с вакцинацией (причина					
0	смерти связана с вакцинацией, вкл. бустерной)					
8. 8.1. ⁴	Данные для расчета эффективности					
8.1.	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					
0.2.1	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			
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:			
	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			
8.12.	Число смертей в результате COVID-19 через 21 день и позже после введения бустерной дозы-2			

Период исчисляется с первого по последний включительно календарный день месяца.

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).

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

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

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

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 (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 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).