



*Prefettura - Ufficio territoriale del Governo
di Campobasso
Gabinetto*

* Ai Signori **SINDACI e COMMISSARIO**
dei Comuni della provincia

LORO SEDI

e, per conoscenza:

* Al Signor **QUESTORE**

CAMPOBASSO

* Al Signor **COMANDANTE Provinciale Carabinieri**

CAMPOBASSO

* Al Signor **COMANDANTE Provinciale Guardia di Finanza**

CAMPOBASSO

OGGETTO: *Ministero della Salute. Estensione di indicazione di utilizzo del vaccino Comirnaty (BioTech Pfizer) per fascia di età tra i 12 e i 15 anni. Aggiornamento note informative.-*

Per opportuna conoscenza, si trasmette copia della circolare del Ministero della Salute in data 4 giugno 2021, n. 25121, qui fatta pervenire dal Gabinetto del Ministero dell'Interno, concernente l'estensione di indicazione di utilizzo del vaccino Comirnaty (BioTech/Pfizer) per la fascia di età tra i 12 e i 15 anni.

Si informa, altresì, che il medesimo documento è consultabile sul sito di questa Prefettura, in Home Page, alle Sezioni "Comunicazione / News Coronavirus / Comunicati Stampa e Circolare (Coronavirus)".

IL PREFETTO
Cappetta

VI

1



a



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DELLA PREVENZIONE SANITARIA

A

Ufficio di Gabinetto
Sede

Protezione Civile
Coordinamento.emergenza@protezionecivile.it
protezionecivile@pec.governo.it

Ministero Economia e Finanze
mef@pec.mef.gov.it

Ministero Sviluppo Economico
gabinetto@pec.mise.gov.it

Ministero Infrastrutture e
Trasporti
ufficio.gabinetto@pec.mit.gov.it

Ministero Del Lavoro e Politiche Sociali
segreteriaministro@pec.lavoro.gov.it

Ministero dei Beni e Delle Attività Culturali e del
Turismo
mbac-udcm@mailcert.beniculturali.it

Ministero degli Affari Esteri e della Cooperazione
Internazionale
gabinetto.ministro@cert.esteri.it

Ministero della Difesa Ispettorato Generale della
Sanità Militare
stamadifesa@postacert.difesa.it

Ministero dell'Istruzione
uffgabinetto@postacert.istruzione.it

Ministero dell'Università e della Ricerca
uffgabinetto@postacert.istruzione.it

Ministero dell'Interno
gabinetto.ministro@pec.interno.it

Ministero della Giustizia
capo.gabinetto@giustiziacert.it

Dipartimento dell'Amministrazione Penitenziaria
Direzione Generale dei Detenuti e del Trattamento
Ministero Della Giustizia
prot.dgdt.dap@giustiziacert.it
gabinetto.ministro@giustiziacert.it

Ministero dello Sviluppo Economico
gabinetto@pec.mise.gov.it

Ministero delle Politiche Agricole, Alimentari e
Forestali
ministro@pec.politicheagricole.gov.it

Ministero dell'Ambiente e della Tutela del
Territorio e del Mare
segreteria.ministro@pec.minambiente.it

Presidenza Consiglio dei Ministri - Dipartimento
per gli Affari Regionali e le Autonomie
affariregionali@pec.governo.it

Assessorati alla Sanità Regioni Statuto Ordinario
e Speciale
LORO SEDI

Assessorati alla Sanità Province Autonome Trento
e Bolzano
LORO SEDI

Associazione Nazionale Comuni Italiani (ANCI)
anci@pec.anci.it

U.S.M.A.F. – S.A.S.N. Uffici di Sanità Marittima,
Aerea e di Frontiera
LORO SEDI

Ufficio Nazionale per la Pastorale della Salute
Conferenza Episcopale Italiana
salute@chiesacattolica.it

Don Massimo Angelelli
Direttore Ufficio Nazionale per la Pastorale della
Salute
m.angelelli@chiesacattolica.it

Protocollo Arrivo N. 4467/2021 del 12-06-2021
Gabinetto ministro o ARCHIVIO ID 01A1H39A - DOCUMENTI
Copia Documento

OGGETTO: Estensione di indicazione di utilizzo del vaccino Comirnaty (BioNTech/Pfizer) per la fascia di età tra i 12 e i 15 anni. Aggiornamento note informative.

In data 31 maggio 2021 la Commissione Tecnico Scientifica di AIFA ha approvato l'estensione di indicazione di utilizzo del vaccino Comirnaty (BioNTech/Pfizer) per la fascia di età tra i 12 e i 15 anni, accogliendo il parere espresso dall'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA).

Pertanto è possibile procedere con l'inclusione di tale fascia di età nel programma di vaccinazione anti COVID-19, tenendo in considerazione le priorità già definite nel documento "Raccomandazioni ad interim sui gruppi target della vaccinazione anti SARS-CoV-2/COVID-19", di cui al DM del 12 Marzo 2021, con particolare riferimento alla categoria "elevata fragilità".

Si tramettono inoltre gli aggiornamenti, a cura di AIFA, delle note informative rispettivamente del vaccino Comirnaty (allegato 1) e del vaccino Vaxzevria (allegato 2).

Si coglie l'occasione per rappresentare che sul sito del Ministero della Salute, nella sezione "Nuovo coronavirus - Piano vaccini anti COVID-19", è disponibile la documentazione aggiornata, in particolare del modulo di consenso, della nota informativa al consenso e del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP), di tutti i vaccini anti COVID-19 autorizzati da EMA ed AIFA.

IL DIRETTORE GENERALE

**f.to* Dott. Giovanni Rezza

Il Direttore dell'Ufficio 05
Dott. Francesco Maraglino.

Referente/Responsabile del procedimento:
Dott. Andrea Siddu
a.siddu@sanita.it

firma autografa sostituita a mezzo stampa, ai sensi dell'art. 3, comma 2, del d. Lgs. N. 39/1993

Come viene somministrato Comirnaty

Comirnaty viene somministrato dopo diluizione sotto forma di iniezione intramuscolare nella parte superiore del braccio. È previsto un richiamo ed è raccomandabile che la seconda dose dello stesso vaccino sia somministrata 3 settimane (e comunque non oltre 42 giorni) dopo la prima dose per completare il ciclo di vaccinazione.

È molto importante che venga eseguita la seconda somministrazione per ottenere una risposta immunitaria ottimale. Qualora dimenticasse di tornare alla data prestabilita per la seconda somministrazione si rivolga al suo medico curante o al centro vaccinale dove è stata somministrata la prima dose.

Possibili effetti indesiderati

Come tutti i vaccini, Comirnaty può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino.

Effetti indesiderati molto comuni (possono interessare più di 1 persona su 10):

- nel sito di iniezione: dolore, gonfiore
- stanchezza
- mal di testa
- dolore muscolare
- brividi
- dolore articolare
- diarrea
- febbre

Alcuni di questi effetti indesiderati sono risultati leggermente più frequenti negli adolescenti di età compresa fra 12 e 15 anni rispetto agli adulti.

Effetti indesiderati comuni (possono interessare fino a 1 persona su 10):

- arrossamento nel sito di iniezione
- nausea
- vomito

Effetti indesiderati non comuni (possono interessare fino a 1 persona su 100):

- ingrossamento dei linfonodi
- malessere
- dolore agli arti
- insonnia
- prurito nel sito di iniezione
- reazioni allergiche quali eruzione cutanea o prurito

Effetti indesiderati rari (possono interessare fino a 1 persona su 1.000):

- paresi temporanea di un lato del viso
- reazioni allergiche quali orticaria o gonfiore del viso

Non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili): reazione allergica grave.

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, anche se non elencati di sopra, si rivolga al medico curante o contatti il centro vaccinale.

Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione (<https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>).

Cosa contiene Comirnaty

Il principio attivo è un vaccino a mRNA anti-COVID-19.

ALLEGATO AL MODULO DI CONSENSO VACCINAZIONE ANTI-COVID-19

NOTA INFORMATIVA

Vaxzevria (Vaccino COVID-19 AstraZeneca)

Cos'è il Vaxzevria e a cosa serve

Il vaccino Vaxzevria (precedentemente noto come Vaccino COVID-19 AstraZeneca) è un vaccino utilizzato per la prevenzione di COVID-19, malattia causata dal virus SARS-CoV-2. Vaxzevria viene somministrato agli adulti di età pari o superiore a 18 anni. Il vaccino induce il sistema immunitario (le difese naturali dell'organismo) a produrre gli anticorpi e le cellule del sangue attive contro il virus, conferendo così una protezione anti COVID-19. Nessuno dei componenti di questo vaccino può provocare COVID-19.

Cosa deve sapere prima di ricevere Vaxzevria

Vaxzevria non deve essere somministrato:

- se è allergico al principio attivo o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati di seguito);
- se ha avuto un coagulo di sangue che si è verificato contemporaneamente a bassi livelli di piastrine (sindrome trombotica associata a trombocitopenia) dopo aver ricevuto Vaxzevria.

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o all'operatore sanitario del centro vaccinale prima di ricevere il vaccino se:

- ha avuto una grave reazione allergica o problemi respiratori dopo l'iniezione di un altro vaccino o dopo avere ricevuto il Vaxzevria in passato;
- è svenuto dopo un'iniezione;
- ha una malattia o un'infezione grave con febbre alta. Tuttavia, se ha una febbre lieve o un'infezione delle vie respiratorie superiori (come un raffreddore) potrà comunque ricevere la vaccinazione;
- ha un problema di sanguinamento, una tendenza alla formazione di lividi, o se usa medicinali per prevenire la formazione di coaguli di sangue;
- il suo sistema immunitario non funziona correttamente (immunodeficienza) o sta assumendo medicinali che indeboliscono il sistema immunitario (come corticosteroidi ad alto dosaggio, immunosoppressori o medicinali antitumorali).

In seguito alla somministrazione di Vaxzevria sono stati osservati molto raramente coaguli di sangue, spesso in siti insoliti (ad es. cervello, intestino, fegato, milza), in associazione a bassi livelli di piastrine, in alcuni casi con la presenza di sanguinamento. Questa condizione includeva casi gravi con coaguli di sangue in siti diversi o insoliti come pure coagulazione o sanguinamento eccessivi in tutto il corpo. La maggior parte di questi casi si è verificata nelle prime tre settimane successive alla vaccinazione e si è verificata principalmente in donne sotto i 60 anni di età. In alcuni casi questa condizione ha provocato morte.

Rivolgersi immediatamente a un medico in caso di respiro affannoso, dolore al petto, gonfiore alle gambe, dolore alle gambe, o dolore addominale persistente dopo la vaccinazione.

Inoltre, consultare immediatamente un medico se, dopo alcuni giorni, si verificano mal di testa intensi o persistenti, vista annebbiata, confusione o convulsioni (crisi convulsive) dopo la vaccinazione, o se dopo pochi giorni compaiono lividi sulla pelle o macchie rotonde molto piccole in un punto diverso dal sito di vaccinazione.

Il Comitato per la valutazione dei rischi per la farmacovigilanza (PRAC) dell'EMA, nella riunione del 7 aprile 2021, ha concluso che i benefici di Vaxzevria nel combattere la minaccia ancora diffusa del COVID-19 (che a sua volta provoca problemi di coagulazione e può essere fatale) continuano a superare il rischio di effetti indesiderati (<https://www.aifa.gov.it/-/vaccino-covid-19-astrazeneca-ema-trova-un-possibile-collegamento-con-casi-molto-rari-di-trombi-inusuali-associati-a-bassi-livelli-di-piastrine>).

- nausea o vomito
- mal di stomaco.

Con Vaxzevria possono verificarsi i seguenti effetti indesiderati:

Effetti indesiderati molto comuni (possono interessare più di 1 persona su 10):

- dolorabilità, dolore, calore, prurito o lividi nel punto in cui viene praticata l'iniezione
- sensazione di stanchezza (affaticamento) o sensazione di malessere generale
- brividi o sensazione di febbre
- mal di testa
- nausea
- dolore alle articolazioni o dolore muscolare

Effetti indesiderati comuni (possono interessare fino a 1 persona su 10):

- gonfiore o arrossamento nel punto in cui viene praticata l'iniezione
- febbre (>38°C)
- vomito o diarrea
- bassi livelli di piastrine nel sangue

Effetti indesiderati non comuni (possono interessare fino a 1 persona su 100):

- sonnolenza o sensazione di vertigini
- diminuzione dell'appetito
- ingrossamento dei linfonodi
- sudorazione eccessiva, prurito o eruzione cutanea

Effetti indesiderati molto rari (possono interessare fino a 1 persona su 10.000)

- coaguli di sangue spesso in siti insoliti (ad es. cervello, intestino, fegato, milza), associati a bassi livelli di piastrine nel sangue.

Effetti indesiderati non noti (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili)

- grave reazione allergica (anafilassi)
- ipersensibilità

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, anche se non elencati di sopra, si rivolga al medico curante o contatti il centro vaccinale.

Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione (<https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>).

Cosa contiene Vaxzevria

Il principio attivo è un adenovirus di scimpanzé non in grado di replicarsi che codifica per la glicoproteina spike del SARS-CoV-2.

Questo prodotto contiene organismi geneticamente modificati (OGM).

Gli altri eccipienti sono: L-istidina; L-istidina cloridrato monoidrato; cloruro di magnesio esaidrato; polisorbato 80 (E 433); saccarosio; disodio edetato (diidrato); acqua per preparazioni iniettabili.

PEC**Tipo E-mail****Da**

PEC Inter.

Ministero dell'Interno - Prefettura Campobasso - < protocollo.prefcb@pec.interno.it >

< amministrazione@pec.comuneripabottoni.it >

< comune.bussocb@legalmail.it >

< comune.campobasso.protocollo@pec.it >

< comune.ferrazzanocb@legalmail.it >

< comune.luparacb@legalmail.it >

< comune.molisecb@legalmail.it >

< comune.pietracatella@pec.it >

< comune.portocannonecb@legalmail.it >

A

< comune.ricciacb@legalmail.it >

< comune.ripalimosanicb@legalmail.it >

< comune.roccavivaracb@legalmail.it >

< comune.sangiaco@pec.it >

< comune.sanpolomatesecb@legalmail.it >

< comune.santangelolimosano@pec.leonet.it >

< comune.spinete@legalmail.it >

< comunedimonacilioni@pec-leonet.it >

< comunediururi@comunediururi.postecert.it >

< postmaster@pec.comunedisalcito.it >

Oggetto

Circolare del Ministero della Salute. Estensione di indicazione di utilizzo del vaccino Comirnaty (BioTech/Pfizer) per la fascia di età tra i 12 e i 15 anni.

Venerdì 11-06-2021 12:07:00

Prefettura Campobasso - Gabinetto del Prefetto - Prot. Uscita N.0039267 del 11/06/2021

Allegati:

CIRCOLARE.pdf COMUNI.pdf

Dati Tecnici:

testo_email.txt message.eml sostitutiva.xml Segnatura.xml



Prefettura di Benevento - Ufficio Territoriale del Governo

Protocollo numero e data uscita/Area I^/04.03

PEC

AL COMUNE DI
FERRAZZANO (CB)

ALLA QUESTURA DI
BENEVENTO
CAMPOBASSO

AL COMANDO PROVINCIALE CARABINIERI DI
BENEVENTO
CAMPOBASSO

OGGETTO: Accensione di fuochi artificiali a Ferrazzano (CB) il 13 giugno 2021.

Di seguito alla prefettizia prot. nr. 42777/Area I^/04.03 in data 10 giugno 2021 concernente l'oggetto, si trasmette, per quanto di competenza e per le opportune verifiche, copia del provvedimento di revoca della licenza di trasporto per il 13 giugno 2021 di materiale esplosivo di IV^ e V^ categoria rilasciata al sig. Pannella Giovanni, amministratore unico della ditta "Pirotecnica Pannella s.r.l."

Il Dirigente dell'Area I^
(Maturi)

PEC**Tipo E-mail**

PEC Inter.

Da

Ministero dell'Interno - Prefettura Benevento - < sicurezza.prefbn@pec.interno.it >

< ammin.quest.bn@pecps.poliziadistato.it >

< ammin.quest.cb@pecps.poliziadistato.it >

A

< comune.ferrazzanocb@legalmail.it >

< tbn25209@pec.carabinieri.it >

< tcb27399@pec.carabinieri.it >

OggettoREVOCA LICENZA PER TRASPORTO FUOCHI ARTIFICIALI A PANNELLA GIOVANNI PER
FERRAZZANO (CB) IL 13 GIUGNO 2021

Venerdì 11-06-2021 11:20:00

Prefettura Benevento - AREA I - Prot. Uscita N.0043201 del 11/06/2021

Allegati:

RevocalicenzatrasportofuochiaFerrazzano136.pdf

Dati Tecnici:

testo_email.txt message.eml sostitutiva.xml Segnatura.xml



Prefettura di Benevento - Ufficio Territoriale del Governo

Protocollo numero e data uscita/Area I[^]/04.03

PEC

AL COMUNE DI
FERRAZZANO (CB)

ALLA QUESTURA DI
BENEVENTO
CAMPOBASSO

AL COMANDO PROVINCIALE CARABINIERI DI
BENEVENTO
CAMPOBASSO

OGGETTO: Accensione di fuochi artificiali a Ferrazzano (CB) il 13 giugno 2021.

Di seguito alla prefettizia prot. nr. 40909/Area I[^]/04.03 in data 3 giugno 2021 concernente l'oggetto, si trasmette, per quanto di competenza e per le opportune verifiche, copia della licenza di trasporto per il 13 giugno 2021 di materiale esplosivo di IV[^] e V[^] categoria rilasciata in data odierna al sig. Pannella Giovanni, amministratore unico della ditta "Pirotecnica Pannella s.r.l.", per l'accensione in programma lo stesso giorno.

Il Dirigente dell'Area I[^]
(Maturi)



Prefettura di Benevento
Ufficio Territoriale del Governo

FOGLIO DI VIA PER IL TRASPORTO DEGLI ARTIFICI

PRESCRIZIONI da osservarsi nella esecuzione della licenza rilasciata in data d'oggi a:

(1) PANNELLA GIOVANNI, NATO A PONTE (BN) il 29/01/1969 ed ivi residente
– AMMINISTRATORE UNICO E LEGALE RAPPRESENTANTE DELLA SOC.
“PIROTECNICA PANNELLA s.r.l.”, CON SEDE IN PONTE (BN) – C/DA STAGLIO
per il trasporto di (2) **KG. 100 LORDI DI FUOCHI ARTIFICIALI CON KG. 65 DI**
PRODOTTO ATTIVO recanti la *marca* (3) DI FABBRICA
dal (4) DEPOSITO situato nel Comune di PONTE (BN) di proprietà del MEDESIMO _____
per essere (5) accesi il 13.6.2021 NEL COMUNE DI FERRAZZANO (CB).
Detto trasporto dovrà effettuarsi per via (6) ORDINARIA

ed essere eseguito entro il termine massimo di giorni (7) UNO salvo i casi di forza maggiore.
Gli artifici saranno condizionati ed imballati secondo le vigenti prescrizioni (8) _____

e lungo le vie ordinarie dovranno essere disposti sul carro in modo da impedire qualsiasi urto o sfregamento, con avvertenza che (neppure sulle dette vie) i preparati (ed in specie quelli di piccola mole) possono essere riposti soltanto in sacchi, ma debbono essere immobilizzati in apposite casse mediante segatura o trucioli di legno.

Il trasporto ed il maneggio dei vari colli contenenti gli artifici, il carico, lo scarico e la sistemazione dei medesimi, debbono essere eseguiti con la massima cura, da persone esperte, alle quali è fatto assoluto divieto di fumare.

Tutte le operazioni di carico e scarico dovranno eseguirsi di giorno salvo il caso di assoluta impossibilità.

Il carico dovrà essere fatto su carri normali o su autocarri alle condizioni indicate negli articoli 4 e seguenti del Cap. II dell'allegato C al Regolamento 6 maggio 1940, n. 635. Il carro o l'autocarro sarà sempre munito di copertone impermeabile in ottimo stato di colore chiaro, e, per proteggere il carico durante il percorso, il conduttore dovrà verificare con frequenza il carico, assicurandosi che non avvengono sfregamenti od urti fra i vari colli, nel quale caso avrà cura di riassettarli subito.

Giunto il carico a destinazione ed occorrendo di depositare per qualche tempo gli artifici prima di montarli per l'accensione, il titolare della licenza dovrà riporli in luogo sicuro, *sorvegliato* ed al riparo dei raggi solari, tenendo separate le granate e tutte le composizioni più facilmente soggette a spontanea accensione per decomposizione o per altro motivo.

Il conduttore è strettamente e personalmente responsabile dell'osservanza delle sovra estese prescrizioni ed è tenuto altresì ad osservare i limiti di velocità imposti dall'art. 142 del Cd.S..

Benevento, data protocollo

Il Dirigente dell'Area I[^]

(Maturi)

- (1) Nome e Cognome, oppure ditta, società e simili.
- (2) Peso e qualità (da scriversi particolarmente) degli artifici avvertendo che per determinare il peso si deve comprendere quello dell'involucro immediato ed escludere quello delle armature e dell'imballaggio.
- (3) Darne gli estremi essenziali.
- (4) Deposito o fabbrica.
- (5) Sparati nel giorno o tenuti in deposito da ... regolarmente autorizzato a rivenderli al minuto.
- (6) Ordinaria da a quindi per ferrovia (o per mare) a e nuovamente per via ordinaria da a
- (7) Fissarli con la maggior possibile approssimazione.
- (8) Ferroviarie (o marittime).

PEC**Tipo E-mail**

PEC Inter.

Da

Ministero dell'Interno - Prefettura Benevento - < sicurezza.prefbn@pec.interno.it >
< ammin.quest.bn@pecps.poliziadistato.it >
< ammin.quest.cb@pecps.poliziadistato.it >

A

< comune.ferrazzanocb@legalmail.it >
< tbn25209@pec.carabinieri.it >
< tcb27399@pec.carabinieri.it >

Oggetto

COMUNICAZIONE RILASCIO LICENZA A PANNELLA GIOVANNI PER TRASPORTO FUOCHI
ARTIFICIALI A FERRAZZANO (CB) IL 13.6.2019

Giovedì 10-06-2021 10:51:00

Prefettura Benevento - AREA I - Prot. Uscita N.0042777 del 10/06/2021

Allegati:

Ferrazzano1362021.pdf

Dati Tecnici:

testo_email.txt message.eml sostitutiva.xml Segnatura.xml