

Allegato 6: Raccomandazione per la vaccinazione anti-COVID-19 dei pazienti con allergie (procedura secondo l'anamnesi delle allergie)

La seguente sintesi si basa sulla raccomandazione della Società svizzera di allergologia e immunologia. La raccomandazione considera i vaccini a mRNA Comirnaty® (Pfizer/BioNTech) e Spikevax® (Moderna) nonché i vaccini vettoriali COVID-19 Vaccine Janssen® (Johnson&Johnson) e il vaccino a subunità adiuvato Nuvaxovid® (Novavax).

Anamnesi delle allergie	Procedura
<ul style="list-style-type: none">AlimentiAeroallergeni e allergeni inalatoriVeleno di insetti/imenotteriMedicamenti a somministrazione orale, rettale o parenterale, se identificatiMedicamenti non testati con reazioni esclusivamente cutaneeAnamnesi familiare positiva alle allergieImmunoterapia in corso con allergeni¹⁾ (desensibilizzazione, SCIT, SLIT)Esantema nel punto di inoculazione («braccio COVID») dopo la 1^a dose	<p>La vaccinazione può essere somministrata.</p> <p>15 minuti di osservazione dopo la 1^a dose.</p> <p>Se la 1^a dose è stata tollerata, 5 minuti di osservazione dopo la 2^a dose.</p>
<ul style="list-style-type: none">Grave anafilassi (grado III/IV) con cause scatenanti incerte o non ancora accertateAnafilassi idiopatica	<p>D'intesa con un medico specialista in allergologia e immunologia clinica:</p> <p>se è possibile vaccinare, 30 minuti di osservazione dopo la vaccinazione o a seconda della raccomandazione dello specialista.</p>
<ul style="list-style-type: none">Mastocitosi (cutanea o sistemica)Triptasi sierica basale elevata già notaOrticaria cronica o sindrome da attivazione dei mastociti	<p>La vaccinazione può essere somministrata alle seguenti condizioni:</p> <ul style="list-style-type: none">pretrattamento a base di antistaminico H1 (1 compressa 60 minuti prima della vaccinazione)30 minuti di osservazione dopo la vaccinazione
<ul style="list-style-type: none">Reazione generale/anafilassi a componenti del vaccinoSensibilità immediata nota o sospetta al glicole polietilenico (PEG, macrogol: Comirnaty®, Spikevax®), alla trometamina (trometamolo, TRIS: Spikevax® e formulazione pediatrica di Comirnaty®) o al polisorbato 80 (E 433)²⁾ (COVID-19 Vaccine Janssen®, Nuvaxovid®), nonché alle saponine (Nuvaxovid®) o adiuvante Matrix-M (Nuvaxovid®)Anafilassi dopo la 1^a dose di vaccino	<p>Controindicazione relativa o assoluta alla vaccinazione.</p> <p>Accertamento da parte di un medico specialista in allergologia e immunologia clinica.</p>

¹⁾ Per escludere la comparsa simultanea di effetti indesiderati dell'immunoterapia con allergeni sottocutanea e della vaccinazione anti-COVID-19, si consiglia di non eseguire le due iniezioni lo stesso giorno.

²⁾ Se in precedenza i vaccini Revaxis® (dT-IPV) o FluarixTetra® (vaccino contro l'influenza) sono stati ben tollerati, si può presupporre una buona tollerabilità del polisorbato 80. I vaccini Boostrix® (dTpa), Boostrix Polio® (dTpa-IPV) e Influvac Tetra® (influenza) invece contengono solo tracce di polisorbato 80. Vaxigrip Tetra® (influenza) infine non contiene polisorbato 80.



Usuali misure precauzionali in caso di reazione allergica: personale sanitario formato con accesso diretto a un kit di pronto soccorso, adrenalina compressa (p. es. autoiniettore) e almeno 15 minuti di osservazione sul posto. Se la 1^a dose di un vaccino a mRNA è stata tollerata, dopo le dosi successive sono sufficienti 5 minuti di osservazione. Per ulteriori informazioni sull'esecuzione della vaccinazione, si veda l'[Allegato 2](#).