

Preg.mo  
Sig. PRESIDENTE  
del CONSIGLIO COMUNALE  
di CUNEO


COMUNE DI CUNEO
PROT. N° ..... 66026
..... 1.6.5
..... 13 SET. 2021
PROTOCOLLO GENERALE SEGRETERIA GENERALE

16/2021

Oggetto: vaccini ai minorenni – preoccupazione – richiesta chiarimenti.

Il sottoscritto LAURIA Giuseppe, capo gruppo del gruppo omonimo

premessò



Il sindaco è il responsabile della condizione di salute della popolazione del suo territorio. Il consiglio comunale condivide questa responsabilità

premessò

che negli ultimi tempi si fa un gran parlare di gran pass e dell'obbligo della vaccinazione estesa anche ai minori che abbiano più di 12 anni;

premessò

che al fine di accelerare la vaccinazione a quante più persone (minori compresi) le diverse Amministrazioni dello Stato stanno procedendo anche tramite l'utilizzo di portali, up, centri di vaccinazione mobile, ecc;

premessò

che una delle cause limitatrici della capacità di agire è la minore età;

premessò

che risulta allo scrivente che sia possibile (è accaduto) che minori si siano prenotati, tramite l'utilizzo di upp, ad un centro vaccinale senza che nessuno si sia preoccupato del fatto che si trattasse di minori;

premessò

tale comportamento mina incredibilmente, a parere dello scrivente, il rapporto di fiducia che deve esistere tra lo Stato e le sue declinazioni e le famiglie comunque intenzionate: **NON E' ACCETTABILE CHE UN MINORE IN AUTONOMIA SI RECHI AD UN CENTRO VACCINALE PER RICEVERE QUELLO CHE PROBABILMENTE PER LUI E' SOLO IL MODO PER FARE O NON FARE QUELLO CHE FINO A POCO TEMPO FA ERA NORMALE;**

premessò

che risulta allo scrivente che dopo l'inoculazione del vaccino venga consegnato alla famiglia un modulo (consenso informato?) – vedi allegato – sul quale viene riportato quanto segue:

"L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), in base alla raccomandazione dell'EMA (European Medicines Agency), ha autorizzato l'immissione in commercio di due vaccini a m RNA (COMIRNATY – vaccino Pfizer e COVID -19 VACCINE MODERNA – vaccino Moderna) ed un vaccino ad Adenovirus (COVID-19 VACCINE ASTRA – vaccino AstraZeneca), **destinate a prevenire la malattia da COVID-19 nei soggetti a partire dai 16 anni di età (Comirnaty) e di 18 anni di età (Moderna e AstraZeneca).** Ecc.

tutto ciò premesso interroga il Sindaco per conoscere:

- Se è a conoscenza di quanto sopra esposto e quale sia il suo pensiero al proposito;
- Chi sia l'organismo che sovrintenda alla fase vaccinate e quali siano le direttive dallo stesso, a tal proposito, emanate anche e soprattutto in relazione a quanto sopra segnalato;
- Se non intenda intervenire per porre fine a questo atteggiamento non solo censurabile ma, probabilmente, anche oggetto di diverse interpretazioni legali o, perlomeno, in qualità di RESPONSABILE CITTADINO DELLA SALUTE PUBBLICA chiarire il NON – SENSO di quanto sopra.

In attesa di risposta nel prossimo Consiglio Comunale, anticipatamente ringrazia

Cuneo, 7 settembre 2021

LAURIA Giuseppe



## SEGNALAZIONE DI SOSPETTA REAZIONE AVVERSA A VACCINO COVID-19

L'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), in base alle raccomandazioni dell'EMA (European Medicines Agency), ha autorizzato l'immissione in commercio di due vaccini a mRNA (COMIRNATY - vaccino Pfizer® e COVID-19 VACCINE MODERNA - vaccino Moderna®) e un vaccino ad Adenovirus (COVID-19 VACCINE ASTRA - vaccino AstraZeneca®), destinati a prevenire la malattia da COVID-19 nei soggetti a partire dai 16 anni di età (Comirnaty) e dai 18 anni di età (Moderna e AstraZeneca).

Sebbene nell'ambito degli studi clinici un numero elevato di persone abbia ricevuto il vaccino, alcuni effetti indesiderati possono avvenire. In questi casi, quando si verificano, possono essere di natura lieve o moderata e si sono osservati per lo più nei giorni immediatamente successivi alla vaccinazione. Tra questi figurano: dolore/gonfiore/irritazione/rossore in sede di iniezione, brividi, febbre, mal di testa, stanchezza/astenia, malessere generale, dolore muscolare/articolare, reazioni cutanee, nausea/evomito e gonfiore sotto le ascelle.

La sicurezza e l'efficacia del vaccino continueranno ad essere monitorate durante l'utilizzo in tutti gli Stati membri attraverso il sistema di farmacovigilanza dell'UE. La normativa di farmacovigilanza permette a tutti (operatori sanitari e cittadini) di segnalare tutte le sospette reazioni avverse da vaccino gravi, non gravi, attese o inattese.

Si coglie l'occasione per ricordare l'importanza della segnalazione delle sospette reazioni avverse da vaccino, quale strumento indispensabile per confermare un rapporto beneficio/rischio favorevole nelle reali condizioni di impiego. Infatti, l'obiettivo principale della segnalazione è l'identificazione precoce delle reazioni avverse e la sorveglianza costante del profilo di sicurezza dei vaccini in commercio.

Le segnalazioni di sospetta reazione avversa da vaccino (a farmaco) devono essere inviate al Responsabile Farmacovigilanza della Struttura di appartenenza del segnalatore.

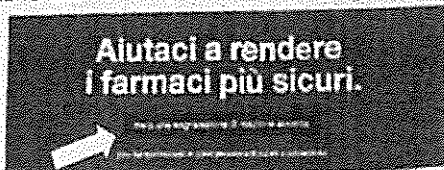
### COME SEGNALARE:

È possibile fare la segnalazione on line collegandosi all'indirizzo <http://www.vigifarmaco.it>

VigiFarmaco è un applicativo supportato da tutti i browser attuali (Internet Explorer, Mozilla Firefox, Google Chrome, Safari, Opera etc.), al quale si può accedere anche scansando (con smartphone o tablet) il QR code riportato qui di seguito.



- Una volta entrati ci si trova di fronte a questa schermata:



- Cliccando su "Invia una segnalazione di reazione avversa" si aprirà la procedura guidata per la compilazione della scheda di segnalazione di sospetta reazione avversa.
- Terminata la compilazione, occorre selezionare alla voce "struttura sanitaria" con "Responsabile di farmacovigilanza" l'indicazione ASL CN1-Cuneo (CN).

in questo modo la segnalazione sarà inviata automaticamente al Responsabile di Farmacovigilanza dell'ASL che provvederà a valutarla e ad inserirla Rete Nazionale di Farmacovigilanza.

Si raccomanda al segnalatore di riportare scheda oltre al proprio indirizzo e-mail anche recapito telefonico per eventuali approfondimenti.

In alternativa all'invio delle segnalazioni on line, è possibile compilare un modello editabile word, con l'indirizzo:

<https://www.alfa.gov.it/web/questi/contenti/segnali-reazioni-avverse>

oppure seguendo il percorso sull'intranet azienda <http://intranet1/index.php?id=3299>

Per qualsiasi richiesta di informazioni approfondimenti contattare:

**Dr.ssa Elga Cagliero**  
Responsabile per la Farmacovigilanza  
della ASL CN1  
S.S. Farmacia Territoriale  
tel: 0175 479677, Fax: 0175 05510  
email: [elgaerminia.cagliero@aslcn1.it](mailto:elgaerminia.cagliero@aslcn1.it)