

Tabla resumen Vacunación COVID-19

Grupo	Primovacunación (intervalo entre dosis)	Dosis de recuerdo	Comentarios
<i>Sin antecedente de infección conocido</i>			
≥18 años	<ul style="list-style-type: none"> • Dos dosis vacuna Comirnaty 30µg/dosis (21 días) • Dos dosis vacuna Spikevax (28 días) • Una dosis Vaxzevria+ una dosis vacuna ARNm (8-12 semanas) 	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	<ul style="list-style-type: none"> • Uso preferente de vacunas de ARNm
	<ul style="list-style-type: none"> • Dos dosis Vaxzevria (8-12 semanas) • Una dosis Janssen 	Una dosis vacuna ARNm ¹ (3 meses)	
12-17 años	<ul style="list-style-type: none"> • Dos dosis vacuna Comirnaty 30µg/dosis (21 días) • Dos dosis vacuna Spikevax (28 días) 	<ul style="list-style-type: none"> • Solo aquellos que pertenecen al grupo 7 o en tratamiento inmunosupresor: una dosis ARNm¹ (5 meses) • Los que lo necesiten por cualquier motivo 	
5-11 años	Dos dosis vacuna Comirnaty 10µg/dosis (8 semanas) ¹	No	
Grupo 7 y personas que reciben tratamiento con fármacos inmunosupresores (≥5 años)	Dos dosis vacuna ARNm + una dosis adicional vacuna ARNm (28 días)	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	<ul style="list-style-type: none"> • Dosis adicional a partir de 5 años. Entre 5-11 años se administra a las 8 semanas. • Dosis de recuerdo a partir de los 12 años. • Se podrá administrar Evusheld en los casos en los que aplique (ver algoritmo y listado de personas candidatas)

¹ La vacuna Spikevax también está autorizada para su uso en población infantil de 6 a 11 años, aunque la vacuna recomendada en este grupo de edad es Comirnaty 10 µg/dosis

Grupo	Primovacunación (intervalo entre dosis)	Dosis de recuerdo	Comentarios
Embarazadas y mujeres en periodo de lactancia	Dos dosis vacuna ARNm (intervalo según vacuna a administrar)	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	Se puede administrar vacuna en cualquier trimestre del embarazo
<i>Antecedente de infección antes del inicio de la vacunación</i>			
>65 años, residentes centros de mayores y grandes dependientes	Dos dosis tras recuperación y finalización de aislamiento	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses ²)	
12-65 años	Una dosis a partir de las 4-8 semanas tras el diagnóstico de la infección	18-65 años: una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses ²)	<ul style="list-style-type: none"> • Excepto grupo 7 y en tratamiento inmunosupresor • 12-18 años: se podrá administrar dosis de recuerdo si se precisa por razones administrativas
		12-18 años: No	
5-11 años	Una dosis Comirnaty 10 µg/dosis a las 8 semanas diagnóstico infección ²	No	Excepto grupo 7 y en tratamiento inmunosupresor
Grupo 7 y personas que reciben tratamiento con fármacos inmunosupresores (≥5 años)	Dos dosis vacuna ARNm + dosis adicional vacuna ARNm (28 días) tras recuperación y finalización de aislamiento	≥12 años: una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	<ul style="list-style-type: none"> • Entre 5-11 años: dosis adicional a las 8 semanas • Se podrá administrar Evusheld en los casos en los que aplique (ver algoritmo y listado de personas candidatas)
<i>Antecedente de infección después de la primera dosis</i>			
>65 años, residentes centros de mayores y grandes dependientes	Segunda dosis tras recuperación y finalización de aislamiento	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses ²)	
12-65 años	Segunda dosis a partir de las 4-8 semanas tras el diagnóstico de la infección	18-65 años: una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses ²)	

² La vacuna Spikevax también está autorizada para su uso en población infantil de 6 a 11 años, aunque la vacuna recomendada en este grupo de edad es Comirnaty 10 µg/dosis

Tabla Resumen Vacunación COVID-19 – Estrategia de vacunación COVID-19

Grupo	Primovacunación (intervalo entre dosis)	Dosis de recuerdo	Comentarios
		12-17 años: No, salvo grupo 7 y en tratamiento inmunosupresor	
5-11 años	Segunda dosis a partir 8 semanas tras el diagnóstico de la infección	No	
Grupo 7 y personas que reciben tratamiento con fármacos inmunosupresores (≥5 años)	Segunda dosis tras recuperación y finalización de aislamiento + dosis adicional vacuna ARNm (28 días)	≥12 años una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	Entre 5-11 años: dosis adicional a las 8 semanas
<i>Antecedente de infección entre segunda dosis y dosis adicional</i>			
Grupo 7 y personas que reciben tratamiento con fármacos inmunosupresores (≥5 años)	Dosis adicional vacuna ARNm tras recuperación y finalización de aislamiento	≥12 años una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	Entre 5-11 años: dosis adicional se administrará a las 8 semanas
<i>Antecedente de infección tras pauta completa de primovacunación</i>			
≥18 años	N/A	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses tras el diagnóstico de la infección)	
Grupo 7 y personas que reciben tratamiento con fármacos inmunosupresores ≥12 años	N/A	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses tras el diagnóstico de la infección excepto personas con condiciones que inducen alto grado inmunosupresión³)	Se podrá administrar Evusheld en los casos en los que aplique (ver algoritmo y listado de personas candidatas)
<i>Personas ≥18 años que no han podido completar la primovacunación</i>			
Por pauta incompleta	Una dosis de vacuna de ARNm (según intervalo recomendado en la vacuna administrada como primera dosis)	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	

Tabla Resumen Vacunación COVID-19 – Estrategia de vacunación COVID-19

Grupo	Primovacunación (intervalo entre dosis)	Dosis de recuerdo	Comentarios
Por contraindicación a las vacunas ARNm o de adenovirus (alergia a componentes, indicación médica, etc.)	Dos dosis de Nuvaxovid (21 días)	Nuvaxovid (5 meses)	<ul style="list-style-type: none"> • Autorizada en ≥ 18 años • Se podrá administrar Evusheld en los casos en los que aplique (ver algoritmo y listado de personas candidatas)
Por reacción alérgica grave a una dosis de vacuna frente a COVID-19	Una dosis de Nuvaxovid respetando el intervalo recomendado de la vacuna administrada como primera dosis	Nuvaxovid (5 meses)	<ul style="list-style-type: none"> • Autorizada en ≥ 18 años • Se podrá administrar Evusheld en los casos en los que aplique (ver algoritmo y listado de personas candidatas)

¹ Si la vacuna administrada como dosis de recuerdo es Spikevax (Moderna) se administrarán 0,25ml –la mitad de la dosis habitual que en primovacunación

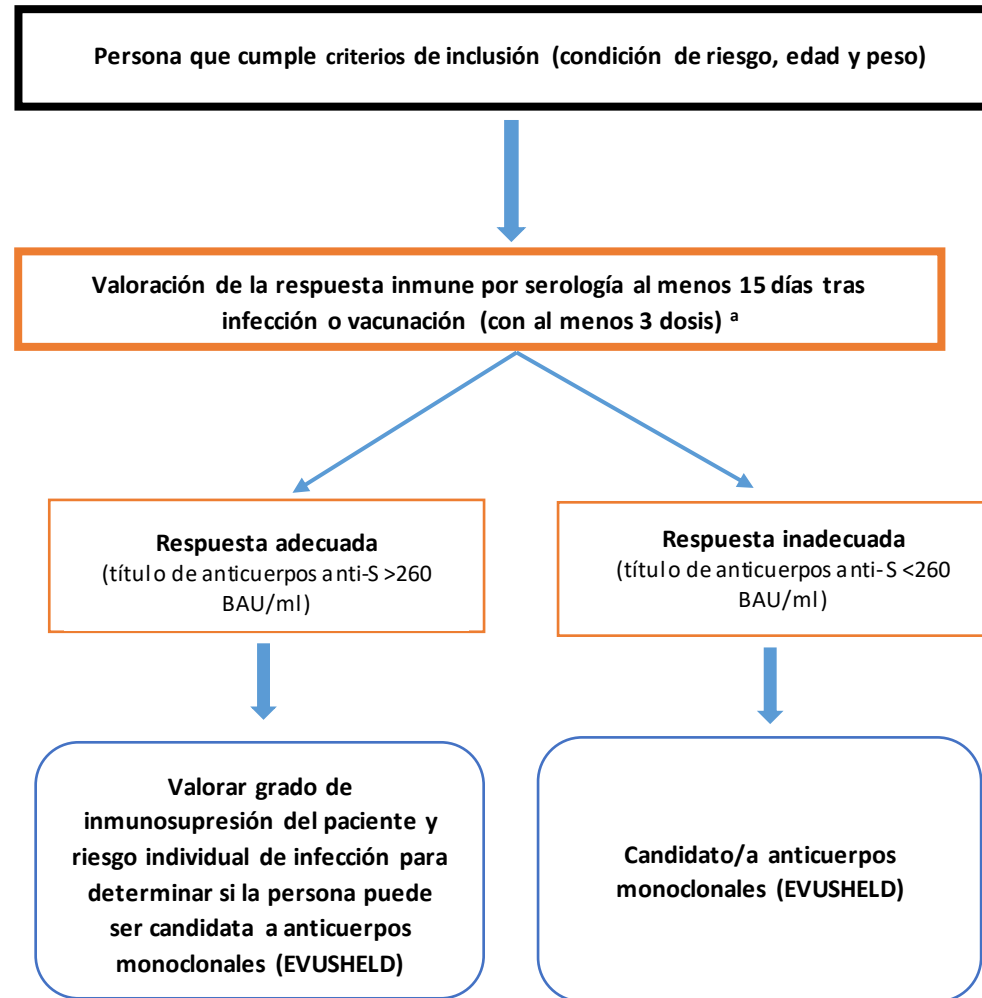
² Si la pauta de primovacunación fue con Vaxzevria o Janssen la dosis de recuerdo se administrará a los 3 meses de la última dosis administrada

³ [En personas con condiciones que inducen alto grado inmunosupresión la dosis de recuerdo se administrará a los 5 meses tras la última dosis administrada \(independientemente de la fecha del diagnóstico de la infección\).](#)

Se podrá administrar la vacuna de Nuvaxovid como dosis de recuerdo en cualquiera de los supuestos anteriormente citados

Personas candidatas a recibir Evusheld
<ol style="list-style-type: none">1. Receptores de Trasplante de Progenitores Hematopoyéticos (TPH) o de terapias celulares CART-T, en tratamiento inmunosupresor o que tengan enfermedad de injerto contra huésped (EICH) independientemente del tiempo desde el TPH.2. Receptores de trasplante de órgano sólido.3. Inmunodeficiencias primarias: combinadas y de células B en las que se haya demostrado ausencia de respuesta a las vacunas frente a COVID-19.4. Tratamiento inmunosupresor con inmunomoduladores biológicos que puedan haber ocasionado una respuesta inadecuada a la vacunación, en particular fármacos tales como los anti-CD20 (en los seis meses anteriores a la primovacunación), abatacept, belimumab o micofenolato.5. Cáncer de órgano sólido o hematológico en tratamiento con quimioterapia citotóxica u otros tratamientos (inhibidores de kinasas de Bruton, por ejemplo) que conlleven elevado riesgo de progresión a formas graves de COVID-19 (que requieran hospitalización o causen el fallecimiento).6. Personas con muy alto riesgo de enfermedad grave tras infección por SARS-CoV-2 (grupo 7 y personas en tratamiento con terapias inmunosupresoras) y que tienen contraindicada la vacunación frente a COVID-19 por presentar alergia grave (incluyendo anafilaxia) a alguno de los componentes de las vacunas o que han desarrollado reacciones adversas graves asociadas a la administración de una dosis de vacuna frente a COVID-19 y que a criterio médico no pueden completar la pauta de vacunación.

Flujograma para la selección de personas candidatas a recibir Evusheld



^a Excepto para las personas candidatas ver [punto 6 \(a apartado 4 del documento Recomendaciones utilización Evusheld\)](#) que no tienen inmunosupresión, que serán seleccionadas directamente sin realizar un estudio serológico y si han pasado recientemente la infección, podrán recibir Evusheld a l menos 6 meses tras la infección.