

CAMPAÑA DE VACUNACIÓN GRIPE Y NEUMOCOCO 2013

HOJA RESUMEN PARA PROFESIONALES SANITARIOS

<http://www.salud.jcyl.es/vacunaciones>

POBLACIÓN DIANA

GRIPE:

- Personas de 60 años o más.** Se hará especial énfasis en aquellas personas que conviven en instituciones cerradas.
- Personas menores de 60 años (adultos y niños > 6 meses) que presentan un alto riesgo de complicaciones derivadas de la gripe:**
 - Enfermedad crónica cardiovascular (excluida hipertensión arterial aislada), pulmonar (incluido el asma), metabólica (incluido diabetes) renal, hepática, hematológica.
 - Obesidad mórbida (IMC > 40 en adultos, >35 en adolescentes ó >3 DS en la infancia).
 - Asplenia.
 - Enfermedad neuromuscular grave.
 - Inmunodepresión (incluida la causada por VIH, cáncer, fármacos o en receptores trasplante).
 - Implante coclear o en espera del mismo.
 - Disfunción Cognitiva (Síndrome de Down, demencias y otros).
 - Residentes en instituciones cerradas de cualquier edad que padezcan procesos crónicos.
 - Niños y adolescentes, de 6 meses a 18 años, que reciben tratamiento prolongado con ácido acetil-salicílico.
 - Embarazadas, en cualquier trimestre de gestación.
- Personas que pueden transmitir la gripe a aquellas que tienen un alto riesgo de presentar complicaciones:**
 - trabajadores de centros sanitarios y sociosanitarios.
 - estudiantes en prácticas en centros sanitarios.
 - convivientes y cuidadores de personas con alto riesgo de desarrollar complicaciones.
- Otros grupos en los que se recomienda la vacunación:**
 - personas que prestan servicios esenciales para la comunidad: policías, bomberos, protección civil, trabajadores en instituciones penitenciarias y otros.
 - residentes en instituciones penitenciarias y centros tutelares de menores.

Es necesario racionalizar el uso de las vacunas disponibles ofertando gratuitamente la vacunación sólo en la población diana de la campaña y aplicando cada vacuna según sus indicaciones por grupo de edad establecidas.

Para más información contactar con:

PROV	S.TERRITORIALES DE SANIDAD	PROV	S.TERRITORIALES DE SANIDAD	PROV	S.TERRITORIALES DE SANIDAD
AV	Telf 920 355078; 355276 Fax 920 355083 casfisri@jcyl.es	PA	Telf 979 715453 Fax 979 715427 puecalju@jcyl.es	SO	Telf 975 236589 Fax 975 236602 vilbelad@jcyl.es
BU	Telf 947 280107 Fax 947 280125 yanortjo@jcyl.es	SA	Telf. 923 296022; 851815 Fax 923 296745 epidemiologia.salamanca@jcyl.es	VA	Telf 983 413783; 413779 Fax 983 413829 alltanma@jcyl.es
LE	Telf 987 296936 Fax 987 296937 ramteju@jcyl.es	SG	Telf 921417154 Fax 921 417173 vacunas.sg@jcyl.es	ZA	Telf 980 547441; 547440 Fax 980 547420 garpermg@jcyl.es

NEUMOCOCO:

- Personas de 60 años o más, no vacunados anteriormente.**
- Personas entre 2 y 59 años, no vacunados anteriormente que presenten:**
 - Enfermedad pulmonar crónica (incluido asma en adultos a partir de 19 años).
 - Enfermedad cardiovascular crónica (incluida la insuficiencia cardiaca congestiva y las cardiomiopatías).
 - Diabetes Mellitus.
 - Insuficiencia renal crónica o síndrome nefrótico; pacientes en hemodiálisis.
 - Alcoholismo y enfermedad hepática crónica (incluida la cirrosis).
 - Procesos que producen pérdida de líquido cefalorraquídeo.
 - Asplenia anatómica o funcional, incluidas drepanocitosis y esplenectomía.
 - Neoplasias hematológicas o generalizadas: Enfermedad de Hodgkin, mieloma múltiple, leucemia linfocítica crónica, etc.
 - Inmunodeficiencias congénitas o adquiridas (incluidas las primarias de tipo humoral, combinadas, déficit de complemento, Síndrome de Down).
 - Infectados por VIH, sintomáticos o no.
 - Tratamiento inmunosupresor, incluyendo corticoesteroides sistémicos.
 - Transplantados de órgano sólido o médula ósea.
 - Personas con implante coclear.
 - Antecedente de padecimiento de Enfermedad Invasora por Neumococo.

Lugar de vacunación

- Centros de salud de la red sanitaria pública de Sacyl.
- Centros de atención a la 3ª edad.
- Centros acordados con las entidades de seguro de asistencia sanitaria privada.
- Centros hospitalarios públicos y privados.
- Otros centros sociosanitarios (centros base de atención a minusválidos, etc.).
- Centros de Atención a Drogodependientes (CAD).
- Instituciones penitenciarias y centros tutelados de menores.
- Centros de trabajo.
- Servicios de Prevención de Riesgos Laborales, propios o ajenos.

Registro y Evaluación

▪ **Logística de vacunas:** cada punto de vacunación debe realizar control de movimientos de vacunas: registro de dosis solicitadas, dosis recibidas (marca comercial, lote, fechas de recepción), dosis devueltas. Así mismo, control de cadena de frío y mantener un registro de temperaturas y de posibles incidencias.

▪ **Personas vacunadas:** la vacunación antigripal y antineumocócica debe quedar registrada en la historia clínica de paciente. En ausencia de HC, debe realizarse registro nominal de vacunados, reflejando la indicación específica en menores de 60 años.

▪ **Evaluación de la campaña:** se enviará al Servicio Territorial de Sanidad de la provincia el resumen de la vacunación aportando la información desagregada según el **Anexo III**.

Aspectos técnicos sobre las vacunas

GRIPE

COMPOSICIÓN VAXIGRIP® (Sanofi- P- MSD)

Vacuna trivalente de virus fraccionados e inactivados propagados en huevos embrionados de gallina. Contiene **trazas** de: **neomicina**, formaldehído y octoxinol-9.

Excipientes: cloruro de sodio, cloruro de potasio, fosfato de disodio dihidrato, fosfato dihidrógeno de potasio, <0,05 µg de ovoalbúmina por dosis.

INDICACIONES:

- Personas **<60 años** incluidas en los grupos de riesgo.
- Población general de **60 a 69 años**.
- Institucionalizados <65 años.

CONTRAINDICACIONES/ PRECAUCIONES

Contraindicación: Alergia de tipo anafiláctico a una dosis anterior o a algún componente de la vacuna, incluido las proteínas del huevo. **Precaución:** Antecedentes de Sdr. de Guillain Barré en las 6 semanas posteriores a la vacunación. Enfermedad aguda grave con o sin fiebre y afectación del estado general.

REACCIONES ADVERSAS

Son frecuentes reacciones locales leves: fiebre, malestar general, mialgias (generalmente a las 6-12 horas de la vacunación desapareciendo en uno o dos días sin necesidad de tratamiento). Con la vacuna CHIROMAS se han notificado una frecuencia de reacciones leves más elevada en comparación con las vacunas antigripales sin adyuvante.

*La vacuna antigripal se prepara a partir de **virus inactivados y fraccionados**, por lo que **no puede causar gripe**.*

ADMINISTRACIÓN

DOSIS: en general, una sola **dosis de 0,5 ml**; 2 dosis en menores de 9 años si reciben por primera vez la vacuna ; **0,25 ml** en menores de 3 años.

VÍA: De elección **intramuscular**, aunque en pacientes con hemopatías puede utilizarse la vía subcutánea profunda.

Con CHIROMAS contraindicada la vía subcutánea.

LUGAR: Adultos y niños mayores en **deltoides**. Niños menores de un año en cara anterolateral del muslo.

- Puede administrarse al mismo tiempo que cualquier otra vacuna, **estando especialmente indicada la vacunación simultánea con vacuna neumocócica**.
- La administración conjunta con otras vacunas se realizará en lugares anatómicos diferentes.
- La vacuna debe alcanzar la temperatura ambiente antes de su utilización. **Agitar antes de su administración.**

CONSERVACIÓN, TRANSPORTE Y ALMACENAMIENTO

- Las vacunas deberán ser conservadas entre 2° C y 8° C.
- No deberán ser congeladas. Evitar contacto directo con acumuladores de frío y paredes de la nevera.**

COMPOSICIÓN CHIROMAS® (Novartis)

Vacuna trivalente inactivada de subunidades con adyuvante MF59C.1, cultivada en huevos de gallina.

Contiene Sulfato de **neomicina y kanamicina**, formaldehído, y bromuro de cetiltrimetilamonio (CTAB).MF59C.1: escualeno, polisorbato, sorbitol trioleato, citrato de sodio, ácido cítrico.

Excipientes: cloruro sódico, cloruro potásico, fosfato potásico dihidrogenado, fosfato disódico dihidratado, cloruro magnésico hexahidrato, cloruro cálcico dihidratado. <0,2µg de ovoalbúmina por dosis.

INDICACIONES:

- Población general de **70 o más años**.
- Institucionalizados de 65 o más años.

CHIROMAS NO está autorizada en menores de 65 años.

La **notificación de reacciones adversas** se realizará al Centro Regional de Farmacovigilancia (Tarjeta amarilla).

NEUMOCOCO

COMPOSICIÓN PNEUMO23® (Sanofi P-MSD)

Vacuna polisacárida de 23 polisacáridos capsulares purificados:1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F, 33F. Otros componentes: fenol, ClNa, fosfato disódico, fosfato monosódico.

INDICACIONES

- Personas de 60 o mas años**, no vacunados anteriormente.
 - Personas de 2 a 59 años con factores de riesgo, no vacunados anteriormente.
- La inmunización NO se recomienda a sujetos a los que ya se les administró la vacuna neumocócica en años anteriores salvo indicaciones especiales *.

CONTRAINDICACIONES/PRECAUCIONES

Alergia de tipo anafiláctico a una dosis anterior o a alguno de los componentes de la vacuna.
La inmunización debe aplazarse en caso de fiebre o enfermedad aguda.

REACCIONES ADVERSAS

- Reacciones adversas de carácter leve (enrojecimiento o inflamación en el lugar de inyección) hasta en un 60%, fiebre en un 2%. Raramente fiebre>de 39° C justo después de la vacunación, que se resuelve en 24 horas.
- Muy raramente cefalea, mialgia, malestar, astenia, fatiga, linfadenopatía, rash, urticaria, artralgia y reacciones anafilactoides, fenómenos similares al de tipo Arthus reversibles en pacientes con título elevado de Ac frente a

Recomendaciones para una correcta administración:

- Informar al paciente sobre riesgos (posibles reacciones adversas) y beneficios de la vacuna.
- Identificar posibles contraindicaciones.
- Revisión de equipo necesario para atender reacciones adversas graves.

ADMINISTRACIÓN

VÍA: Administración **intramuscular** preferentemente, aunque puede utilizarse la vía subcutánea. **NUNCA** intradérmica ni por vía intravascular.

LUGAR: Deltoides.

PAUTA: De forma general se recomienda una sola dosis para toda la vida.

*Recomendaciones sobre la revacunación antineumocócica 23 valente:

SOLO se recomienda administrar una segunda dosis, a los 5 años de la primera en los siguientes casos:

- en >60 años, si recibieron la primera dosis cuando tenían menos de 60 años.
- en pacientes de 2-59 años con asplenia o inmunodepresión grave .

La vacuna antineumocócica puede administrarse junto a otras vacunas de uso habitual en el adulto sin aumentar la gravedad de las reacciones adversas ni disminuir la eficacia de ambas, **estando especialmente indicada la vacunación simultánea con vacuna antigripal**.