

VACUNACIÓN FRENTE A ROTAVIRUS INFORMACIÓN RESUMEN PARA PROFESIONALES SANITARIOS Actualización marzo de 2025

VACUNA DISPONIBLE

ROTATEQ® (MSD)



ROTARIX® (MSD)



RECOMENDACIONES

VACUNACIÓN SISTEMÁTICA

- ROTATEQ® → 3 dosis en niñas y niños, a los **2,3,y 4 meses de edad**
- ROTARIX® → 2 dosis en niñas y niños a los **2 y 3 meses de edad**

Se recomienda completar la pauta con la misma vacuna, aunque en situaciones excepcionales, en los que no se disponga de ella o se desconozca la marca de la dosis previa, se puede completar con el producto que esté disponible:

DOSIS 1	DOSIS 2	ACCIÓN
Rotateq®	Rotateq®	Completar pauta con Rotateq® o Rotarix®
Rotateq®	Rotarix®	Completar pauta con Rotateq® o Rotarix®
Rotarix®	Rotateq®	Completar pauta con Rotateq® o Rotarix®
Rotarix®	Rotarix®	Pauta completa. No necesita más dosis

Fuente: [Grupo de trabajo vacunación frente a rotavirus de la Ponencia de Programa y Registro de Vacunaciones. Recomendaciones de vacunación frente a rotavirus. Comisión de Salud Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud. Ministerio de Sanidad, enero 2024.](#)

VIA DE ADMINISTRACIÓN Y LOCALIZACIÓN

VIA ORAL

(No debe inyectarse en ninguna circunstancia)

COADMINISTRACIÓN

- Ambas vacunas se pueden administrar de forma concomitante con el resto de las vacunas del calendario de vacunaciones e inmunizaciones para toda la vida.

CONTRAINDICACIONES

- Antecedente de reacción alérgica grave (anafilaxia) después de una dosis previa de la vacuna contra el rotavirus o a algún componente de la misma.
- Antecedente de invaginación intestinal o enfermedad/malformación congénita del tracto gastro intestinal no corregida que la predisponga.
- Inmunodeficiencia combinada grave, trasplante de médula, inmunodeficiencias humores graves en tratamiento con inmunoglobulinas y lactantes que precisen quimioterapia.
- Lactantes cuyas madres hayan recibido infliximab o adalimumab durante el segundo o tercer trimestre de la gestación, dado que podrían inducir inmunodepresión en el niño.
- Se debe posponer la administración de la vacuna:
 - En personas que padezcan enfermedades febriles agudas graves.
 - En personas que padezcan diarrea o vómitos.

PRECAUCIONES	Al tratarse de una vacuna de virus vivos atenuados se deben tener una serie de precauciones en su administración: <ul style="list-style-type: none">• Administrar con precaución en individuos en contacto estrecho con personas inmunodeprimidas (que no deben manipular los pañales del lactante).• Los cuidadores de niños vacunados deben mantener una higiene cuidadosa en actividades como el cambio de pañales.• Tras la vacunación se realizarán las medidas estándar de prevención primaria de transmisión del virus vacunal (feco-oral), sobre todo en las primeras 2 semanas tras la vacunación. Estas medidas se extremarán en caso de administración de la vacuna frente al rotavirus en el medio hospitalario, haciendo hincapié en la correcta higiene de manos.											
REACCIONES ADVERSAS	<ul style="list-style-type: none">• Frecuentes: diarrea e irritabilidad.• Poco frecuentes: dolor abdominal, flatulencia y dermatitis.• Muy raros: invaginación intestinal y urticaria. <p>Las reacciones adversas se deben comunicar al Sistema Español de Farmacovigilancia a través de https://www.notificaram.es.</p>											
COMPOSICIÓN	<p style="text-align: center;">Rotateq®</p> <p style="text-align: center;">Cada dosis de 2 ml contiene:</p> <table><tr><td>rotavirus tipo* G1</td><td>no menos de 2,2 x 10⁶ UI</td></tr><tr><td>rotavirus tipo* G2</td><td>no menos de 2,8 x 10⁶ UI</td></tr><tr><td>rotavirus tipo* G3</td><td>no menos de 2,2 x 10⁶ UI</td></tr><tr><td>rotavirus tipo* G4</td><td>no menos de 2,0 x 10⁶ UI</td></tr><tr><td>rotavirus tipo* P1A[8]</td><td>no menos de 2,3 x 10⁶ UI</td></tr></table> <p><i>* reasortantes de rotavirus humano-bovinos (virus vivos) producidos en células Vero.</i></p> <p>-Excipientes con efecto conocido. -Contiene 1.080 mg. de sacarosa y 37,6 mg. de sodio por dosis.</p>	rotavirus tipo* G1	no menos de 2,2 x 10 ⁶ UI	rotavirus tipo* G2	no menos de 2,8 x 10 ⁶ UI	rotavirus tipo* G3	no menos de 2,2 x 10 ⁶ UI	rotavirus tipo* G4	no menos de 2,0 x 10 ⁶ UI	rotavirus tipo* P1A[8]	no menos de 2,3 x 10 ⁶ UI	<p style="text-align: center;">Rotarix®</p> <p style="text-align: center;">Cada dosis de 1,5 ml contiene:</p> <p>Cepa de rotavirus humano RIX4414 (vivos, atenuados)* no menos de 10^{6,0} CCID <i>* Producido en células Vero</i></p> <p>-Excipientes con efecto conocido -Contiene 1.073 mg de sacarosa, 34 mg de sodio, 10 mcg. de glucosa y 0,15 mcg. de fenilalanina por dosis.</p>
rotavirus tipo* G1	no menos de 2,2 x 10 ⁶ UI											
rotavirus tipo* G2	no menos de 2,8 x 10 ⁶ UI											
rotavirus tipo* G3	no menos de 2,2 x 10 ⁶ UI											
rotavirus tipo* G4	no menos de 2,0 x 10 ⁶ UI											
rotavirus tipo* P1A[8]	no menos de 2,3 x 10 ⁶ UI											
PRESENTACIÓN	<p style="text-align: center;">Rotateq®</p> <ul style="list-style-type: none">• 2 ml de solución por dosis.• En tubo precargado exprimible (LDPE) con tapón de media rosca (HDPE) en bolsa protectora.• En envase de 1 o 10 tubos (según disponibilidad).	<p style="text-align: center;">Rotarix®</p> <ul style="list-style-type: none">• 1.5 ml de solución por dosis.• Consta de aplicador oral precargado con tapón del émbolo (goma butilo),capucha protectora (goma butilo) y yubo dosificador (polietileno) provisto de una membrana y una tapa (polipropileno).• En tamaño de 1, 10 ó 50 (según disponibilidad)• Presentación multimonodosis.										
MANIPULACIÓN Y ASPECTO	<p>Ambas vacunas están listas para ser utilizadas (no precisan reconstitución o dilución)</p> <ul style="list-style-type: none">• Rotateq®: líquido transparente, amarillo claro y puede tener un tono rosado.• Rotarix®: líquido transparente e incoloro.											
CONSERVACIÓN	<ul style="list-style-type: none">• Almacenar entre +2 y +8º C.• No se debe congelar.• Conservar en el embalaje original y protegerlo de la luz.• Desde un punto de vista microbiológico, una vez sacada de la nevera, la vacuna se debe utilizar inmediatamente.											



No olvidar...

REGISTRAR ANTES DE VACUNAR

- Identificación correcta de la persona a vacunar
- Revisar los antecedentes de vacunación en la historia vacunal y en la cartilla de vacunación; registrar aquellas dosis que no consten en el sistema de información. Cualquier dosis administrada previamente se considerará válida, independientemente del tipo de vacuna recibida.
- En vacunas administradas → registrar el centro de vacunación (centro propio)
- En vacunas documentadas (administradas en otro centro) → reflejar otro centro de CYL, otra comunidad u otro país
- Fecha de administración
- Marca comercial y lote
- Motivo de la inmunización → calendario sistemático o grupo de riesgo (especificar).
- Si no es una vacuna financiada, registrar "prescripción facultativa"
- Motivo de no inmunización o rechazo

**Para más información e instrucciones completas en el Portal de Salud
(www.salud.jcyl.es/vacunaciones) o Servicios Territoriales de Sanidad**

ÁVILA:

Tfno.: 920 35 50 73
Ext. 810488/ 810492
vacunas.av@jcyl.es

BURGOS:

Tfno.: 947 28 01 43
Ext. 820804/ 820806/820807
vacunas.bu@jcyl.es

LEÓN:

Tfno.: 987 29 61 00
Ext. 831377/831374
vacunas.le@jcyl.es

PALENCIA:

Tfno.: 979 71 54 43 Ext.: 840643
vacunas.pa@jcyl.es

SALAMANCA:

Tfno.: 923 29 60 22
Ext.: 851818/851792
vacunas.sa@jcyl.es

SEGOVIA:

Tfno.: 921 41 71 75
Ext.: 860426/ 860425
vacunas.sg@jcyl.es

SORIA:

Tfno.: 975 23 66 00
Ext. 871140/ 871142
epidemiologia.soria@jcyl.es

VALLADOLID:

Tfno.: 983 41 37 83
Ext. 883728/ 883732
vacunas.va@jcyl.es

ZAMORA:

Tfno.: 980 54 74 42
Ext. 890411/ 890412
vacunas.za@jcyl.es