

**PREVENCIÓN DE LAS INFECCIONES RESPIRATORIAS**

# **VACUNACIÓN GRIPE Y COVID-19 2023**

**Información para profesionales sanitarios**

**(v2)**

Consulta toda la documentación en el Portal de Salud:

<https://www.saludcastillayleon.es/profesionales/es/vacunaciones>



## VACUNAS GRIPE

## VACUNA COVID-19

### FLUAD TETRA® (SEQIRUS)

### EFLUENDA® (SANOFI)

### VAXIGRIP TETRA® (SANOFI)

### FLUENZ Tetra® (AstraZeneca)

### COMIRNATY ÓMICRON XBB.1.5® 30 microgramos (Pfizer/BioNTech)



### INDICACIONES

Población general de 65 años o más no institucionalizada.

No está autorizada en menores de 65 años.

Población residente en instituciones geriátricas y centros de atención a la discapacidad de 60 años o más.

No está autorizada en menores de 60 años.

Niños/as de 6 a 23 meses, grupos de riesgo entre los 5 y 59 años, embarazadas y población general de 60 a 64 años.

Está autorizada en adultos, incluyendo embarazadas y niños a partir de los 6 meses de edad.

Es la vacuna indicada en la embarazada en cualquier trimestre como protección tanto de la mujer, como protección pasiva del lactante hasta los 6 meses.

Población infantil entre los 24 y 59 meses.

No está autorizada en menores de 24 meses ni en mayores de 18 años.

Población de 60 años o más y grupos de riesgo.

No está autorizada en menores de 12 años de edad.

|                     | <b>FLUAD TETRA®<br/>(SEQIRUS)</b>  | <b>EFLUELDA®<br/>(SANOFI)</b>   | <b>VAXIGRIP TETRA®<br/>(SANOFI)</b>   | <b>FLUENZ Tetra®<br/>(AstraZeneca)</b>   | <b>COMIRNATY ÓMICRON XBB.1.5®<br/>30 microgramos<br/>(Pfizer/BioNTech)</b>   |
|---------------------|--|---|---|--|--|
| <b>COMPOSICIÓN</b>  | <p>Vacuna <b>tetraivalente inactivada de antígeno de superficie con adyuvante MF59C.1.</b><br/>Cultivada en huevos de gallina embrionados.</p> <p>Puede contener trazas de huevo, como la <b>ovoalbúmina</b> o proteínas de pollo, residuos de sulfato de <b>neomicina y kanamicina</b>, formaldehído, hidrocortisona o bromuro de cetiltrimetilamonio (CTAB).</p> <p><b>Excipientes:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- cloruro sódico</li> <li>- cloruro potasio</li> <li>- dihidrogenofosfato de potasio</li> <li>- fosfato disódico dihidrato</li> <li>- cloruro de magnesio</li> <li>- hexahidrato, cloruro de calcio dihidrato.</li> </ul> | <p>Vacuna <b>tetraivalente inactivada de virus fraccionados con alta carga antigénica.</b><br/>Cultivada en huevos de gallina embrionados.</p> <p>Puede contener trazas de huevo, como la <b>ovoalbúmina</b>, y formaldehído.<br/><b>No contiene trazas de antibióticos.</b></p> <p><b>Excipientes:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- solución de cloruro de sodio</li> <li>- fosfato de sodio monobásico</li> <li>- fosfato de sodio bifásico.</li> </ul> | <p>Vacuna <b>tetraivalente inactivada de virus fraccionados sin adyuvante.</b><br/>Cultivada en huevos de gallina embrionados.</p> <p>Puede contener trazas de huevo, como la <b>ovoalbúmina, neomicina</b>, formaldehído, y octoxinol-9.</p> <p><b>Excipientes:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- cloruro sodio</li> <li>- cloruro de potasio</li> <li>- fosfato de disodio dihidratado</li> <li>- fosfato dihidrógeno de potasio.</li> </ul> | <p>Vacuna <b>tetraivalente contra el virus influenza (vivo atenuado, nasal).</b> Cultivada en huevos de gallina fertilizados de gallineros sanos.</p> <p>Puede contener residuos de: proteínas del huevo (<b>p.ej. ovoalbúmina</b>) y gentamicina.</p> <p><b>Excipientes:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sacarosa</li> <li>- hidrógenofosfato de potasio</li> <li>- dihidrógenofosfato de potasio</li> <li>- gelatina (porcina Tipo A)</li> <li>- clorhidrato de arginina</li> <li>- monohidrato de glutamato monosódico.</li> </ul> | <p>Vacuna de <b>ARNm frente a COVID-19</b> (encapsulado en nanopartículas lipídicas).</p> <p>Principio activo <b>tozinamerán.</b></p> <p><b>Excipientes:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ((4-hidroxibutil) azanodiil)bis(hexano-6,1-diil)bis(2-hexildecanoato) (ALC-0315)</li> <li>- 2-[[polietilenglicol]-2000]-N, N-ditetradecilacetamida (ALC-0159)</li> <li>- 1,2-diestearoil-sn-glicero-3-fosfocolina (DSPC)</li> <li>- colesterol</li> <li>- trometamol</li> <li>- hidrocloreto de trometamol</li> <li>- sacarosa</li> <li>- agua para preparaciones inyectables</li> </ul> |
| <b>PRESENTACIÓN</b> | Jeringa precargada <b>sin aguja. Envases de 10 unidades.</b>   | Jeringa precargada <b>sin aguja. Envases de 1 unidad (blíster).</b>   | Jeringa precargada <b>sin aguja.</b><br>-Envases de 1 unidad ( <b>compact box o blíster</b> )<br>-Envases de 10 unidades ( <b>2 blíster de 5</b> ).   | Suspensión para pulverización nasal.<br>Envases de <b>10 aplicadores nasales de un solo uso (0,2 ml cada uno).</b>   | La vacuna se presenta en <b>viales multidosis</b> , con una cápsula de cierre de color gris.<br>No precisa dilución antes de su uso.<br><br>Contiene 6 dosis de 0,3 ml.  |
| <b>ASPECTO</b>      | Suspensión blanca lechosa.   | Después de agitarla cuidadosamente, la vacuna es un líquido opalescente e incoloro.   | Después de agitarla cuidadosamente, la vacuna es un líquido blanquecino y opalescente.  | La suspensión es incolora a amarilla clara, transparente.<br>Puede presentar pequeñas partículas blancas.  | Una vez descongelada, la vacuna es una dispersión de color entre blanco y blanquecino sin partículas visibles.   |

|                                   | <b>FLUAD TETRA®<br/>(SEQIRUS)</b>   | <b>EFLUELDA®<br/>(SANOFI)</b>   | <b>VAXIGRIP TETRA®<br/>(SANOFI)</b>   | <b>FLUENZ Tetra®<br/>(AstraZeneca)</b>  | <b>COMIRNATY ÓMICRON XBB.1.5®<br/>30 microgramos<br/>(Pfizer/BioNTech)</b>  |
|-----------------------------------|---|---|---|---|---|
| <b>VÍA DE<br/>ADMINIS-TRACIÓN</b> | <b>Intramuscular (IM)</b><br>Contraindicada la vía subcutánea por contener adyuvante.<br>Se debe utilizar aguja de 25mm (IM). | <b>Intramuscular (IM)</b><br>Se recomienda utilizar aguja de 25mm.<br>No se debe administrar en la región glútea o en áreas donde pueda haber un tronco nervioso principal. | <b>Intramuscular (IM)</b><br>Se recomienda utilizar aguja de 25mm.  | <b>Intranasal.</b><br><br><b>(Video explicativo)</b>  | <b>Intramuscular (IM)</b>   |
|                                   | <b>NO administrar por vía intravascular.<br/>Las agujas de bioseguridad se suministran por separado.</b>                      |   |   | <b>NO administrar por vía parenteral</b>  | <b>NO administrar por vía intravascular.<br/>Las agujas de bioseguridad se suministran por separado.</b>  |
| <b>LOCALIZACIÓN</b>               | Deltoides   | Deltoides   | <b>Para adultos y niños a partir de los 36 meses de edad: <u>deltoides</u>.</b><br><b>Para niños de 12 a 35 meses de edad:</b> cara anterolateral del muslo o músculo deltoides si la masa muscular es adecuada. <b>Para niños de 6 a 11 meses de edad:</b> cara anterolateral del muslo. | Pulverización intranasal.<br>0,1 ml en casa fosa nasal.   | Deltoides   |
| <b>PAUTA</b>                      | Una sola dosis de 0,5 ml.   | Una sola dosis de 0,7 ml.   | En general, una sola dosis de 0,5 ml.<br>Los niños que están incluidos en los grupos de riesgo menores de 9 años que reciben por primera vez la vacuna: <b>2 dosis de 0,5 ml</b> (separadas por un mínimo de 4 semanas). En las temporadas sucesivas se administrará una sola dosis.      | La dosis recomendada es de 0,2 ml, administrando 0,1 ml en cada fosa nasal.<br><br>Los niños que están incluidos en los grupos de riesgo y que no han sido vacunados previamente contra la gripe recibirán una segunda dosis tras un intervalo mínimo de 4 semanas. | Se administra como dosis única de 0,3 ml para las personas de 12 años de edad y mayores independientemente de la situación de vacunación previa frente a la COVID-19.<br><br>Intervalo de 3 meses con dosis previa.   |
| <b>CONSERVACIÓN</b>               | <b>Conservar entre +2º C y +8º C. No congelar.</b>  |   |   |   | La vacuna ultracongelada debe mantenerse entre -90º y -60º C.<br>Al pasar la vacuna a la conservación entre +2 °C y + 8 °C, se debe especificar la fecha de descongelación a partir de la cual la vacuna es estable durante un <b>máximo de 10 semanas</b> .<br>Una vez descongelada, la vacuna no se debe volver a congelar. |

La vacuna debe alcanzar la temperatura ambiente antes de su utilización. Agitar antes de su administración.

La estabilidad de los viales multidosis a temperatura ambiente es la siguiente:

- estabilidad del **vial sin abrir**, un máximo de 24 horas entre +8 °C y +30 °C.
- estabilidad del **vial abierto**, un máximo de 12 horas entre +2 °C y +30 °C

### RECOMENDACIONES GENERALES

- Informar al paciente sobre los riesgos (posibles reacciones adversas) y beneficios de la vacuna.
- Identificar posibles contraindicaciones.
- Revisar el equipo necesario para atender reacciones adversas graves.
- Esperar 15 minutos tras su administración.

### CONSERVACIÓN, TRANSPORTE Y ALMACENAMIENTO EN LOS PUNTOS DE VACUNACIÓN

- **Conservar entre +2° y +8°C. No congelar.**
- Evitar contacto directo con acumuladores de frío y paredes de la nevera.
- Conservar en el embalaje exterior para protegerla de la luz.
- Para el transporte es aconsejable protegerla de temperaturas superiores a + 22°C y de la luz.
- En caso de que la vacuna sufra congelación, su pérdida de potencia es inmediata, por lo que no se debe administrar.

### REGISTRO

**LOGÍSTICA DE VACUNAS:** cada punto de vacunación debe realizar el control de movimientos de vacunas que incluye el registro de dosis recibidas (marca comercial, lote, fechas de recepción) y dosis devueltas. En los centros de salud y hospitales Sacyl se grabarán las entradas en el módulo almacén de VACU. Asimismo, preservar la cadena de frío y mantener un registro de temperaturas y de posibles incidencias.

**PERSONAS VACUNADAS:** la vacunación debe quedar registrada en la historia clínica electrónica del paciente y en la cartilla de vacunación. En ausencia de esta, se realizará un registro nominal de vacunados. En todos los casos, se reflejará la indicación específica en menores de 60 años. La vacunación en institucionalizados deberá reflejarse igualmente en la historia clínica electrónica. Los centros de salud y hospitales Sacyl deben de registrar el acto vacunal en VACU.

### DEVOLUCIÓN DE VACUNA SOBRAANTE

Cuando se requiera, una vez finalizada la campaña se devolverán las dosis sobrantes a los Servicios Territoriales de Sanidad correspondientes, cuantificadas por marca comercial y en su embalaje original. No se deben acumular vacunas en los consultorios.

## PARA TENER EN CUENTA CON VACUNAS DE GRIPE:

|   |  |
|---|--|
| <b>VACUNACIÓN FRENTE A GRIPE Y COVID-19</b> | Se recomienda la coadministración de vacunación frente a gripe y COVID-19 en la temporada 2023-24 a la población diana de la campaña de vacunación, en lugares anatómicos distintos.   |
| <b>COADMINISTRACIÓN CON OTRAS VACUNAS</b>   | <p>Se podrá aprovechar cualquier visita al centro sanitario o contacto con los servicios de prevención de riesgos laborales para <b>valorar el estado de vacunación</b> y, si es factible, completarla, siguiendo las recomendaciones acordadas en el calendario común de vacunación a lo largo de toda la vida, en función de los antecedentes de vacunación, la edad, la actividad laboral y las conductas y prácticas de riesgo. En la población adulta mayor de 65 años y más se hará especial hincapié en la vacunación frente a tétanos, difteria, enfermedad neumocócica invasora y herpes zóster.</p> <p><b>Neumococo:</b> captación de la población diana que son las personas que cumplen 65 años, o aquellos de mayor edad que debieran estar vacunados, a lo largo de todo el año para administrarles la vacuna. Consultar <a href="#">Programa de vacunación frente al neumococo   Profesionales (saludcastillayleon.es)</a></p> <p>Cualquiera de las vacunas antigripales usadas en la presente campaña de vacunación se puede coadministrar o administrar con cualquier intervalo de otras vacunas usadas en población infantil, incluyendo las vacunas de virus vivos, como son la vacuna de varicela o la triple vírica.</p>  |
| <b>CONTRAINDICACIONES</b>                   | <p>La única contraindicación para recibir la <b>vacuna inactivada frente a la gripe</b> es la historia de reacción alérgica grave (anafilaxia) a una dosis previa de vacuna o a cualquier componente de la vacuna, con la excepción de la alergia al huevo, como se amplía a continuación.</p> <p><b>FLUENZ TETRA®</b> tener en cuenta que se trata de una <b>vacuna de virus vivos atenuados</b>. <b>No debe usarse en menores de 2 años</b>.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- <b>Anafilaxia al huevo o sus proteínas</b> (por ejemplo, la ovoalbúmina), no en alergia de cualquier otra gravedad</li><li>- <b>Inmunodeficiencia severa primaria o secundaria a tratamiento</b></li><li>- Síntomas agudos de exacerbación asmática, incluidos las sibilancias y/o una necesidad adicional de tratamiento broncodilatador en las 72 horas anteriores a la vacunación.</li><li>- Tratamiento crónico con salicilatos</li></ul> <p>En caso de estar contraindicada esta vacuna, <b>se recomendará la vacunación antigripal con vacuna inactivada intramuscular VAXIGRIP TETRA®</b>.</p>   |
| <b>PRECAUCIONES</b>                         | <ul style="list-style-type: none"><li>- Posponer la inmunización en los pacientes con estados febriles o infección aguda.</li><li>- Valorar con precaución la conveniencia o no de vacunar si hay antecedentes de <b>síndrome Guillain-Barré</b> en las 6 semanas posteriores a una vacunación anterior.</li><li>- <b>Alergia al huevo:</b> existe evidencia suficiente para recomendar que las personas con historia de alergia después de la exposición al huevo <b>pueden recibir vacunas frente a la gripe sin precauciones especiales</b>, tanto las vacunas inactivadas como atenuadas. Las precauciones deben ser similares a las tomadas ante la administración de cualquier otra vacuna. En caso de duda sobre el historial personal de <b>alergias</b> realizar <b>valoración médica</b> para evaluar riesgo/beneficio de la vacunación.</li><li>- Se debe comunicar a los receptores de la vacuna que <b>FLUENZ TETRA®</b> es una vacuna de virus vivos atenuados y tiene potencial de transmisión a contactos inmunodeprimidos. Por ello, <b>su administración está contraindicada si el receptor es contacto estrecho de una persona gravemente inmunodeprimida (receptor de quimioterapia o trasplante reciente) sin posibilidad de aislamiento</b>. En estos casos, <b>se recomendará la vacunación antigripal con vacuna inactivada intramuscular VAXIGRIP TETRA®</b>.</li></ul> |

|   |   |
|---|---|
| <p><b>REACCIONES ADVERSAS</b></p>   | <p>Existe la posibilidad de suministrar <b>FLUCELVAX TETRA®</b> (autorizada en mayores de 2 años), vacuna sin trazas de antibióticos y cultivada en medios celulares, en caso de contraindicación a algún componente de las vacunas disponibles en campaña. Para este tipo de situaciones excepcionales, se deberá realizar una prescripción personalizada de la vacuna y petición al Servicio Territorial de Sanidad correspondiente para su administración.</p> <p>Las <b>reacciones locales leves</b>: fiebre, malestar general, mialgias, que aparecen generalmente a las 6-12 horas tras la vacunación, desaparecen en 1-2 días sin necesidad de tratamiento. Con la vacuna <b>FLUAD TETRA®</b> se ha notificado mayor frecuencia de reacciones leves en comparación con las vacunas antigripales sin adyuvante. <b>EFLUELDA®</b>, vacuna de alta carga, presenta un aumento de riesgo de reacción local en comparación con una vacuna de dosis estándar.</p> <p>Estas <b>vacunas antigripales utilizadas en la campaña</b> se preparan a partir de virus inactivados y fraccionados, por lo que <b>no pueden causar gripe</b>.</p> <p><b>FLUENZ TETRA®</b> es una vacuna muy segura que lleva años administrándose en otros países. Esta vacuna está autorizada para su utilización en población infantil y joven sana, y los virus contenidos en esta vacuna, al estar debilitados, no ocasionan la gripe en esta población. En todo caso, las indicaciones para su utilización <b>excluyen a las personas que con mayor probabilidad podrían desarrollar la enfermedad con un virus debilitado, como aquellas con inmunodeficiencias</b>.</p> <p>Las <b>reacciones adversas calificadas como muy frecuentes</b> son: congestión nasal/rinorrea, disminución del apetito y malestar y como <b>frecuentes</b>: cefalea, mialgia y fiebre.</p> <p><b>EFLUELDA®, FLUAD TETRA®, FLUCELVAX TETRA® y COMIRNATY ÓMICRON XBB.1.5 30 microgramos/dosis®</b></p> <p>▼ llevan el distintivo triángulo negro que significa que este medicamento está sujeto a seguimiento adicional. Es importante notificar todas las sospechas de reacciones adversas que ocurran tras su administración, sobre todo si se trata de reacciones desconocidas.</p> <p>La notificación de reacciones adversas se realizará al Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano a través del <b>Centro de Farmacovigilancia de Castilla y León</b> (Tarjeta Amarilla): <a href="https://www.notificaram.es">https://www.notificaram.es</a></p> |
| <p><b>VACUNACIÓN Y ANTICOAGULACIÓN</b></p>  | <p><b>La vía intramuscular es segura en los pacientes con tratamientos anticoagulantes orales bien controlados</b>. Los trastornos de la coagulación o el tratamiento con anticoagulantes <b>no contraindican la vacunación</b>, y en el caso de precisar una vacuna cuya única vía de administración sea la intramuscular se debe administrar con una <b>aguja fina</b> (calibre igual o menor a 23G / 0,6mm) <b>y longitud 25mm</b>, aplicando presión local sin frotar durante al menos 2 minutos. Existe la posibilidad de que aparezca un hematoma en la zona de inyección. Si el paciente está recibiendo tratamiento frente a hemofilia o patología similar, se aprovechará para vacunar inmediatamente después de su tratamiento. Ante cualquier duda, realizar <b>valoración médica</b> individual sobre el estado de coagulación.</p>   |
| <p><b>PARA LA VACUNA DE COVID-19 COMIRNATY ÓMICRON XBB.1.5 30 microgramos/dosis CONSULTAR GUÍA TÉCNICA:</b><br/> <a href="https://saludcastillayleon.es">Guía Técnica COMIRNATY XBB 30mcg (saludcastillayleon.es)</a></p> |   |

### **A. Por el mayor riesgo de complicaciones o cuadros graves en caso de padecer estas infecciones:**

1. Personas de 60 años o más.
2. Personas de 5 años o más internadas en centros de discapacidad y residencias de mayores, así como otras personas institucionalizadas de manera prolongada y residentes en instituciones cerradas.
3. Personas menores de 60 años con las siguientes condiciones de riesgo:
  - diabetes mellitus y síndrome de Cushing
  - obesidad mórbida (índice de masa corporal  $\geq 40$  en adultos,  $\geq 35$  en adolescentes o  $\geq 3$  DS en la infancia)
  - enfermedades crónicas cardiovasculares, neurológicas o respiratorias, incluyendo displasia broncopulmonar, fibrosis quística y asma
  - enfermedad renal crónica y síndrome nefrótico
  - hemoglobinopatías y anemias o hemofilia, otros trastornos de la coagulación y trastornos hemorrágicos crónicos, así como receptores de hemoderivados y transfusiones múltiples
  - asplenia o disfunción esplénica grave
  - enfermedad hepática crónica, incluyendo alcoholismo crónico
  - enfermedades neuromusculares graves
  - inmunosupresión (incluyendo las inmunodeficiencias primarias y la originada por la infección por VIH o por fármacos, así como en los receptores de trasplantes y déficit de complemento)
  - cáncer y hemopatías malignas
  - fístula de líquido cefalorraquídeo e implante coclear o en espera del mismo
  - enfermedad celíaca
  - enfermedad inflamatoria crónica
  - trastornos y enfermedades que conllevan disfunción cognitiva: síndrome de Down, demencias y otras.
4. Embarazadas en cualquier trimestre de gestación y mujeres durante el puerperio (hasta los 6 meses tras el parto y que no se hayan vacunado durante el embarazo).
5. Personas convivientes con aquellas que tienen alto grado de inmunosupresión: en general se refiere a trasplantadas de progenitores hematopoyéticos, trasplantadas de órgano sólido, insuficiencia renal crónica, infección por VIH con bajo recuento de CD4 ( $< 200$  cel/ml), algunas inmunodeficiencias primarias y aquellas sometidas a ciertas terapias inmunosupresoras. También se podrán incluir convivientes de personas con otras enfermedades de mayor riesgo y mayores, definidos en los subapartados 1 y 3.

### **B. Para reducir el impacto y el mantenimiento de servicios críticos y esenciales a la comunidad:**

6. Personal de centros y establecimientos sanitarios y sociosanitarios públicos y privados (tanto sanitarios como no sanitarios).
7. Personas que trabajan en servicios públicos esenciales, con especial énfasis en los siguientes subgrupos:
  - Fuerzas y cuerpos de seguridad del Estado, con dependencia nacional, autonómica o local, así como las Fuerzas Armadas.
  - Bomberos
  - Servicios de protección civil.

## POBLACIÓN DIANA DE LA CAMPAÑA DE VACUNACIÓN FRENTE A GRIPE TEMPORADA 2023-2024:

### Además de los anteriores, se recomienda la vacunación frente a gripe a:

1. Población infantil entre 6-59 meses de edad.
2. Personas de 5 a 59 años de edad que presentan un mayor riesgo de complicaciones derivadas de la gripe:
  - Personas de 5-18 años de edad que reciben tratamiento prolongado con ácido acetilsalicílico, por la posibilidad de desarrollar un síndrome de Reye tras la gripe.
  - Personas fumadoras.
3. Estudiantes en prácticas en centros sanitarios y sociosanitarios.
4. Trabajadores de centros educativos de cualquier nivel.
5. Personas con exposición laboral directa a animales o a sus secreciones en granjas o explotaciones avícolas, porcinas o de visones o a fauna silvestre (aves, jabalíes o mustélidos), como ganaderos, veterinarios, trabajadores de granjas, cazadores, ornitólogos, agentes de medioambiente, personal de zoológicos, etc. La finalidad es reducir la oportunidad de una infección concomitante de virus humano y aviar o porcino, disminuyendo la posibilidad de recombinación o intercambio genético entre ambos virus.

Para más información, consultar la instrucción completa para profesionales sanitarios en el Portal de Salud y en los Servicios Territoriales

| PROV | S. TERRITORIALES DE SANIDAD  | PROV | S. TERRITORIALES DE SANIDAD  | PROV | S. TERRITORIALES DE SANIDAD   |
|------|--|------|--|------|---|
| AV   | Tfno.: 920 35 50 73;<br>ext. 810488/ 810492<br>Fax: 920 35 50 83<br>vacunas.av@jcyl.es           | PA   | Tfno.: 979 71 54 43;<br>ext. 840643<br>Fax: 979 71 54 27<br>vacunas.pa@jcyl.es         | SO   | Tfno.: 975 23 66 00;<br>ext. 871142<br>Fax: 975 23 66 02<br>epidemiologia.soria@jcyl.es |
| BU   | Tfno.: 947 28 01 00;<br>ext. 820804/ 820806<br>820805<br>Fax: 947 28 01 25<br>vacunas.bu@jcyl.es | SA   | Tfno.: 923 29 60 22;<br>ext. 851818/851792<br>Fax: 923 296745<br>vacunas.sa@jcyl.es    | VA   | Tfno.: 983 41 37 83;<br>ext. 883728/ 883732<br>Fax: 983 41 38 29<br>vacunas.va@jcyl.es  |
| LE   | Tfno.: 987 29 61 00;<br>ext. 831370/831356<br>vacunas.le@jcyl.es                                 | SG   | Tfno.: 921 41 71 75;<br>ext. 860426/ 860425<br>Fax: 921 41 73 76<br>vacunas.sg@jcyl.es | ZA   | Tfno.: 980 54 74 42;<br>ext. 890411/ 890412<br>Fax: 980 54 74 20<br>vacunas.za@jcyl.es  |

### A la hora de vacunar contra la gripe **RECUERDA:**



# PREVENCIÓN DE LAS INFECCIONES RESPIRATORIAS

## VACUNACIÓN GRIPE/COVID-19 INMUNIZACIÓN FRENTE A VIRUS RESPIRATORIO SINCITIAL (VRS)

Población  
de 60 años y más

**GRIPE Y  
COVID-19**



Mujeres  
embarazadas

**GRIPE Y  
COVID-19**



Trabajadores  
sanitarios y  
sociosanitarios

**GRIPE Y  
COVID-19**



Personas  
vulnerables  
(residencias, personas  
con patologías crónicas  
o factores de riesgo)

**GRIPE Y  
COVID-19**



Niños de 6  
a 59 meses

**GRIPE**



**VIRUS  
RESPIRATORIO  
SINCITIAL (VRS)**

"Bronquiolitis del lactante"

Niños nacidos  
entre el  
01/03/2023 y  
31/03/2024

