

# CAMPAÑA DE VACUNACIÓN CONTRA LA GRIPE PANDÉMICA A (H1N1) 2009

## GRUPOS DE RIESGO

**A**

**Trabajadores socio-sanitarios**, que incluyen los siguientes subgrupos:

- Todos los trabajadores de los centros sanitarios, tanto de atención primaria como hospitalaria, pública y privada.
- Personal empleado en residencias de la tercera edad y en centros de atención a enfermos crónicos que tengan contacto continuo con personas vulnerables.

**Personas que trabajan en servicios públicos esenciales**, que incluyen los siguientes subgrupos:

- Fuerzas y cuerpos de seguridad del Estado, con dependencia nacional, autonómica o local.
- Bomberos.
- Servicios de protección civil.
- Personas que trabajan en los teléfonos de los servicios de emergencias sanitarias.
- Trabajadores de instituciones penitenciarias y de otros centros de internamiento por resolución judicial.

**Personas mayores de 6 meses de edad que, por presentar una condición clínica especial, tienen un alto riesgo de complicaciones** derivadas de la infección por el virus pandémico (H1N1) 2009. Estas condiciones clínicas son:

- Enfermedades cardiovasculares crónicas (excluyendo la hipertensión).
- Enfermedades respiratorias crónicas (incluyendo displasia bronco-pulmonar, fibrosis quística y asma moderada-grave persistente).
- Diabetes mellitus tipo I y tipo II con tratamiento farmacológico.
- Insuficiencia renal moderada-grave.
- Hemoglobinopatías y anemias moderadas-graves.
- Asplenia.
- Enfermedad hepática crónica avanzada.
- Enfermedades neuromusculares graves.
- Pacientes con inmunosupresión (incluida la originada por infección por VIH o por fármacos o en los receptores de trasplantes).
- Obesidad mórbida (índice de masa corporal igual o superior a 40).
- Niños/as y adolescentes, menores de 18 años, que reciben tratamiento prolongado con ácido acetilsalicílico, por la posibilidad de desarrollar un síndrome de Reye.

Mujeres embarazadas.

## TIPO DE VACUNA SEGÚN EDAD

**B**

**Niños de 6 meses - 17 años**

Se recomienda la vacunación de los niños cuya edad esté comprendida entre 6 meses y 17 años pertenecientes a los grupos mencionados en apartado A con la vacuna pandémica Focetria en presentación monodosis. Los menores de 23 meses precisarán de dos dosis separadas por 3 semanas. De 2 a 17 años, sólo una dosis.

**D**

**Vacunación de mayores 60 años**

Se recomienda la vacunación de los mayores de 60 años pertenecientes a los grupos mencionados en apartado A con una dosis única de vacuna pandémica Focetria en presentación multidosis. En caso de no disponer de esta presentación, se utilizará la presentación monodosis.

**C**

**Adultos de 18 años - 60 años**

Se recomienda la vacunación de los adultos de 18-60 años pertenecientes a los grupos mencionados en apartado A con la vacuna pandémica Focetria (multidosis). En caso de no disponer de ésta, se utilizará Pandemrix (multidosis).

**E**

**Embarazadas**

Se recomienda la vacunación de embarazadas independientemente de su edad y de la fase de gestación con una vacuna pandémica sin adyuvante. **Por tanto no se utilizará ni Focetria ni Pandemrix.**

## PANDEMRIX. Instrucciones de uso



Pandemrix se presenta en cajas de embalaje que contienen a su vez tres cajas.

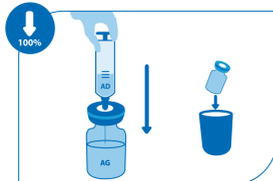
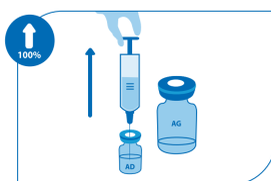
Una grande contiene 50 frascos multidosis de **suspensión de antígeno vacunal**. Cada una de las otras dos pequeñas contiene 25 frascos de **emulsión con adyuvante**.

Cada uno de los 50 frascos multidosis contiene 10 dosis de antígeno vacunal y cada uno de los frascos con adyuvante contiene 10 dosis del mismo. Por tanto, cada caja de embalaje contiene 500 dosis de vacuna.



Antes de proceder a la vacunación deben mezclarse los dos componentes, respetando **SIEMPRE** las buenas normas de asepsia durante todas las etapas de la manipulación.

A continuación se agitarán y se inspeccionarán visualmente para detectar cualquier partícula extraña o color no habitual.

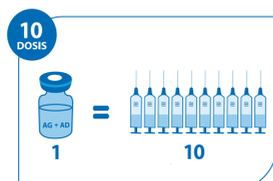


Con una jeringa y aguja se extrae todo el contenido del frasco de adyuvante y se introduce en el frasco del antígeno. Agitar bien la mezcla hasta obtener un líquido blanquecino.

ANOTAR en éste último frasco el nombre de la persona que ha hecho la mezcla, el día y la hora.

Una vez mezclados, el volumen de Pandemrix es de 5 mililitros, que corresponden a 10 dosis de vacuna (0,5 mililitros por dosis de vacuna).

Cada dosis se extraerá con una jeringa y aguja distinta. Se debe dejar que la vacuna alcance la temperatura ambiente antes de su uso.



Si no se administran las 10 dosis, el frasco se almacenará en nevera. Si una vez almacenado se precisan más dosis, se sacará de la nevera y se agitará antes de proceder a extraer el líquido.

Una vez hecha la mezcla, la validez es de 24 horas conservada en nevera.

La vacuna se administra por vía intramuscular y se registrará, incluido el lote, en OMI-AP y en los impresos correspondientes.

### Contraindicaciones

Anafilaxia al huevo, proteínas de pollo, ovoalbúmina, gentamicina o timerosal.

## FOCETRIA MULTIDOSIS. Instrucciones de uso



La vacuna no debe congelarse. Focetria multidosis tiene aspecto lechoso. Al desprecintar el frasco para administrar la primera dosis, ANOTAR el nombre del vacunador/a, hora y día.

Cada frasco contiene 10 dosis de vacuna, agitarlo bien antes de cada administración.

Limpie el caucho del envase con alcohol de 70% antes de insertar la aguja.

Se extraerá asepticamente con jeringa y aguja cada dosis de vacuna (0,5 mililitros).

**Entre la administración de cada dosis se guardará el envase en frigorífico (2° a 8°).** Una vez abierto el frasco, **la caducidad es de 24 horas** si se mantiene en las condiciones anteriormente descritas.

**No se preparará** la vacuna que se prevé utilizar durante el día, antes de administrarla. De éste modo evitaremos degradación y contaminación.

Antes de proceder a administrar la vacuna, dejar que alcance la temperatura ambiente.

La vía de administración es la intramuscular. Para cada administración se utilizarán jeringas y agujas nuevas. Las vacunas que se hayan extraído del frasco y no se hayan utilizado se desecharán y no se utilizarán en días venideros. La vacuna se registrará, incluido el lote, en OMI-AP y en los impresos correspondientes.

### Contraindicaciones

Anafilaxia al huevo, proteínas de pollo, ovoalbúmina, kanamicina, neomicina o timerosal

## ADMINISTRACIÓN SIMULTÁNEA E INTERCAMBIO DE VACUNAS

- Se pueden administrar simultáneamente con otras vacunas rutinarias, excepto con Cervarix, que se separará 3 semanas.
- Se pueden administrar simultáneamente con otras vacunas antigripales, aunque en diferentes lugares de inoculación.
- Si la vacuna antigripal, estacional y pandémica no se administran simultáneamente, no hay que respetar ningún intervalo.
- Si el vacunado precisa de un régimen de dos dosis, se utilizará para ambas el mismo preparado.

Para más información visite: [www.murciasalud.es/vacunaciongripeA](http://www.murciasalud.es/vacunaciongripeA)  
Teléfonos de referencia Programa de Vacunaciones:

Área de Cartagena: 968 326 677. Área de Lorca: 968 444 749. Municipio de Murcia: 968 247 062. Resto de áreas: 968 362 249