

DE:	DIRECCIÓN GENERAL DE SALUD PÚBLICA	Fecha: 19/12/2019
ASUNTO:	<b>SUMINISTROS ALTERNATIVOS VACUNA TETRAVÍRICA: PROQUAD CANADIENSE, DOBLE VIAL</b>	Referencia: mmd

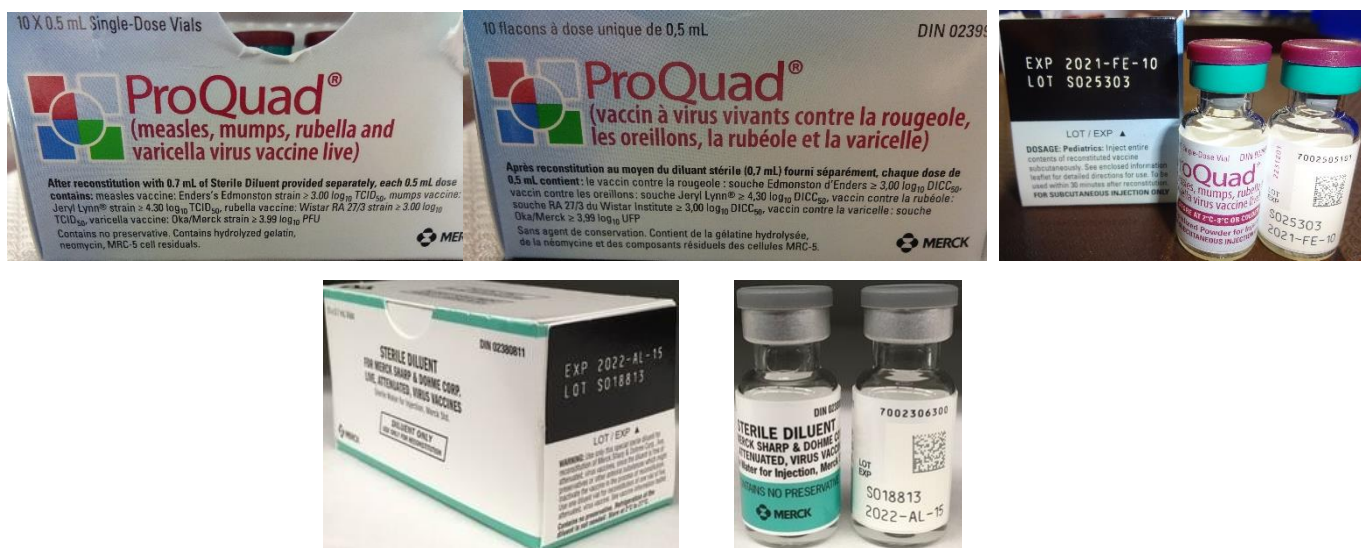
A partir de la fecha, y de forma temporal, los centros de salud, hospitales y centros de vacunación privados acreditados **podrán recibir dosis de vacuna tetravírica (sarampión, rubeola, parotiditis y varicela) PROQUAD destinada originalmente al Canadá** con el material de acondicionamiento (caja y etiquetas) en inglés y francés; y presentada **en doble vial**.

Ante el aumento de la demanda mundial, la compañía suministradora esta vacuna al Departamento de Sanidad, MSD, para evitar el desabastecimiento del producto, está realizando suministros alternativos.

### Información relevante:

- **Estas dosis de vacuna Proquad se presenta en dos viales: se suministrarán cajas independientes, de 10 viales de disolvente y de 10 viales de liofilizado** (a diferencia de los suministros previos de Proquad, que se presenta en blíster monodosis con un vial y una jeringa precargada).

Al presentarse en cajas independientes aumenta el riesgo de que, por error o despiste, se administre únicamente el vial del disolvente, especialmente por personal sustituto, de refuerzo o que emplee las vacunas con menor frecuencia.



**Es importante recordar que hay que reconstituir el liofilizado -vial tapa rosa- con el disolvente -vial tapa gris- (si se considera necesario se puede dejar una nota de aviso en los frigoríficos).**

**No debe emplearse la misma aguja para perforar el tapón de los viales y administrar la vacuna**, dado el riesgo de arrastrar partículas de goma, mellar la aguja y de producir mayor dolor.

Para ello, por cada dosis de vacuna **se suministrarán una jeringa y dos agujas**.

Aguja de seguridad, cono Naranja, 0,5 mm x 16 mm (25G 5/8")

Aguja de seguridad, cono Azul, 0,6 mm x 25 mm (23G 1").

Aunque se pueda administrar por vía intramuscular, **la vía habitual es la subcutánea** (tejido graso, en el brazo, sobre la zona del deltoides o del tríceps).

**Habitualmente se usará la aguja azul, de 25 mm de longitud, para reconstituir la vacuna y la naranja, de 16 mm, para su administración.**

La fecha de **caducidad y nº de lote** del liofilizado de la vacuna y del disolvente probablemente no coincidirán.

Se usarán los viales antes de sobrepasar su caducidad y se conservarán entre 2º y 8º C.

Se registrará (OMI, HªClínica, documentación en papel...) el lote del liofilizado de la vacuna.

- **Todas las dosis de Proquad**, independientemente del idioma de su acondicionamiento, **son la misma vacuna, con los mismos componentes**, han sido producidas en la misma fábrica, siguiendo el mismo proceso y cumpliendo las mismas especificaciones técnicas y regulatorias. Únicamente cambia la presentación y el material de acondicionamiento. La información recogida en su ficha técnica -disponible en [www.aragon.es/vacunas](http://www.aragon.es/vacunas)- es válida para cualquier dosis de Proquad independientemente del idioma de su acondicionamiento.

Todas las vacunas Proquad independientemente de su idioma son intercambiables entre sí.

- Los viales de disolvente proporcionados con el Proquad canadiense y con la triple vírica norteamericana MMR-II son similares y podrían usarse indistintamente. Sin embargo, para minimizar el riesgo de errores -y detectar posibles faltas de reconstitución-, se recomienda usar los viales de disolvente de forma independiente (cada disolvente con la vacuna con la que se proporcionó).

- MSD cuenta con la **autorización de la Agencia Española de Medicamentos** y Productos Sanitarios para su comercialización excepcional y la Dirección General de Salud Pública fue informada y ha aceptado estos suministros.

- Las vacunas tetravíricas deben emplearse de acuerdo con las instrucciones contenidas en la Circular [DGSP/03/2018](http://DGSP/03/2018), habitualmente a los 3 años como 2ª dosis de varicela y triple vírica en el calendario oficial infantil. **No se recomienda su administración en menores de 3 años** por el riesgo de convulsiones febriles.

Se recuerda que en España actualmente no hay ninguna situación de alarma respecto al sarampión -[ver nota informativa del Ministerio de Sanidad](#)-.

Las Subdirecciones Provinciales de Salud Pública remitirán copia de esta nota informativa a cada centro junto con el primer envío. Se solicita su máxima difusión entre todos los profesionales involucrados.

Para más información se puede consultar al teléfono de los Programas de Vacunaciones de Huesca -974 293230-, Teruel -978 641175- y Zaragoza -976 715268- y en [www.aragon.es/vacunas](http://www.aragon.es/vacunas).

Esta Dirección General lamenta los posibles inconvenientes y agradece a todo el personal implicado su colaboración.

EL DIRECTOR GENERAL DE SALUD PÚBLICA



Francisco Javier Faló Forniés