



FICHA DE LA VACUNA DE LA VARICELA

Fecha de revisión: abril 2021

Presentaciones

Actualmente existe como monovacuna y se conocen en el mundo bajo el nombre de Varilrix y Varivax o Provarivax (ésta es la que se utiliza actualmente en España).

Se trata de vacunas con virus atenuados que se inyectan en una primera dosis y la segunda entre 4-8 semanas de la primera.

Componentes conocidos

- Virus de la varicela atenuados (no indica en el prospecto con qué anestésicos) cuya cepa ha sido cultivada en células diploides humanas.
- Lactosa (32 mg.) o Sacarosa.
- Sorbitol (6 mg), Manitol (8 mg).
- Ácidos aminados (6mg).
- Albúmina humana (1.000microg).
- Gelatina hidrolizada.
- Urea.
- Cloruro de sodio y de potasio.
- L- glutamato monosódico.
- Fosfato de sodio y fosfato de potasio.
- Suero bovino de ternera.
- Trazas de componentes residuales de células MRC-5, de ADN y de proteínas.
- Neomicina (25microg).
- Thiomersal (no indicado en el prospecto).

Reacciones adversas postvacunales

-Reacciones en 1 de cada 10 dosis o niños vacunados: fiebre, infección respiratoria, hinchazón o edema en la zona inyectada, picor corporal, erupción cutánea, irritabilidad y varicela.

De cada 10 dosis 7 niños pasarán la varicela dentro de los 42 días tras la vacunación.



-Reacciones en 1 de cada 100 dosis o niños vacunados: congestión nasal y ocular, broncorrea, dolor en garganta, infección de oído, pérdida de apetito, vómito, dolor de estómago, diarrea, gripe, varicela, fiebre, urticaria, hiperpigmentación, dermatitis, cefalea, somnolencia, llanto, hormigueo, alteración del sueño, malestar en general, reacciones alérgicas con riesgo para la vida, hematomas, debilidad y fatiga.

-Reacciones en 1 de cada 1.000 o 1 de cada 10.000 dosis o niños vacunados: alteración de la coagulación y hemorragias, accidente cerebrovascular, pérdida de emociones, nerviosismo y agitación, convulsiones, alteración de la marcha, tortícolis, cambios en la temperatura corporal, edemas, infección respiratoria y pulmonar, dolor muscular, artritis, fotosensibilización, eccema, dermatitis, candidiasis, dolor de estómago.

Contraindicaciones

- Sensibilidad a alguno de los componentes o alergia manifiesta.
- Alteraciones en la sangre (coagulación y hemorragias, leucemia, linfoma)
- Cáncer activo.
- Tuberculosis activa.
- Proceso febril o gripal.
- Personas con deficiencia inmunitaria.
- Personas en tratamiento con corticoides e inmunosupresores.

Se deberá evitar el embarazo en los 3 meses siguientes a la vacunación.

No se podrán tomar salicilatos o aspirina dentro de las 6 semanas posteriores a la vacunación.

Fabricantes

Sanofi Pasteur MSD y GlaxoSmithKline.