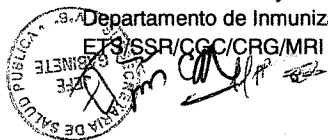




42

Subsecretaría de Salud Pública
División Prevención y Control de Enfermedades



3916

ORD B27 N° _____ /

ANT.: Ninguno

MAT.: Informa incorporación de vacuna antirrábica del laboratorio Serum Institute of India.

SANTIAGO, 17 SEP 2020

DE : SUBSECRETARIA DE SALUD PÚBLICA

A : SECRETARIOS REGIONALES MINISTERIALES DE SALUD

Junto con saludar, se informa a través del presente, la incorporación de la vacuna antirrábica del Laboratorio Serum Institute of India al arsenal farmacológico del Programa Nacional de Inmunizaciones.

A continuación, se mencionan las características principales de esta vacuna:

Indicación: está indicada para la prevención de la rabia en niños y adultos.

Composición: cada dosis de 1 ml contiene:

- Antígeno de virus rábico purificado (Rabia Pitman-Moore cepa 3218-VERO adaptado y cultivado en células Vero, inactivado por el uso de b - propiolactona) es por lo menos 2,5 UI.
- Diluyente: Agua estéril para inyecciones. Excipientes: Sucrosa, glicina, albúmina sérica humana (ASH).

Posología: Se mantiene esquema vigente de vacunación post-exposición: 5 dosis (0-3-7-14-28 días). Respecto al ítem **Posología y administración** en el folleto de la vacuna, se debe considerar normativa vigente en nuestro país sobre Vacunación Antirrábica en Humanos (Decreto Exento N°614/2014).

Vía de administración: vía intramuscular.

Presentación: frasco ampolla con liofilizado y 1mL de diluyente en ampolla.

Apariencia: el liofilizado tiene aspecto de una pastilla seca blanca.

Si se observa alguna partícula extraña o coloración diferente a la indicada anteriormente, se debe dejar en cuarentena e informar al Programa Nacional de Inmunizaciones de la SEREMI de Salud correspondiente.

Contraindicaciones: Debido al riesgo mortal de la rabia, no hay contraindicaciones a la administración de la vacuna en la profilaxis de post-exposición.

Advertencias:

- No administrar la vacuna por la vía intravascular.
- Las inmunoglobulinas y la vacuna antirrábica no deben ser combinadas en la misma jeringa o inyectadas en el mismo sitio.

Embarazo y lactancia: Se desconoce si la vacuna puede causar daño fetal en una mujer embarazada o si es que es secretada en la leche materna.

Debido al riesgo que presenta la rabia, el embarazo y la lactancia no son contraindicaciones en la profilaxis post-exposición.

Reacciones adversas: puede causar reacciones leves como dolor, eritema, edema, prurito y endurecimiento en el sitio de la inyección y reacciones sistémicas como la fiebre, escalofríos, debilidad, astenia, dolor de cabeza, mareo, mialgia, náusea, dolor abdominal y artralgia.

Se ha reportado el eritema multiforme, como reacción rara en vacunas antirrábicas con otros cultivos de tejido.

Almacenamiento:

- Debe almacenarse entre + 2°C a + 8°C.
- No congelar el diluyente.
- Una vez abierto, se debe utilizar inmediatamente.

Sin otro particular, saludan atentamente,



DRA. PAULA DAZA NARBONA
SUBSECRETARIA DE SALUD PÚBLICA

DISTRIBUCIÓN:

- Secretaria Regional Ministerial de Salud del país.
- Encargadas Programa Nacional de Inmunizaciones de las SEREMIs del país.
- Encargadas Programa Nacional de Inmunizaciones de los Servicios de Salud del país.
- Subsecretaría de Salud Pública.
- Subsecretario de Redes Asistenciales.
- División de Atención Primaria.
- División de Prevención y Control de Enfermedades.
- Departamento de Inmunizaciones.
- Oficina de Partes.

ANEXO

Fotografía: Envase secundario de vacuna antirrábica, laboratorio Serum Institute of India.

