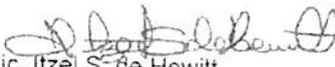


CIRCULAR No.011 / PAI / 037 / DE-DGS-MS
25 de abril del 2025

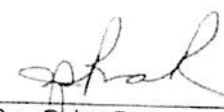
Para:

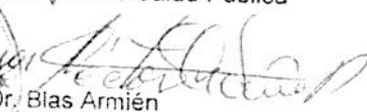
- Directores Nacionales
- Directores Regionales de Salud
- Directores de Hospitales Públicos y Privados
- Directora Nacional de Enfermería
- Jefa Nacional de los Servicios de Enfermería CSS
- Coordinadores Regionales de PAI- Epidemiología
- Coordinadora de PAI – Caja de Seguro Social
- Jefe Nacional de Epidemiología CSS
- Coordinadores de Programas- DIGESA
- CONAPI
- Sociedad Panameña de Pediatría
- Sociedad Panameña de Ginecología


De: Lic. Itzel S. de Hewitt
Coordinadora General del Programa
Ampliado de Inmunizaciones (PAI)



P/C.


Dra. Reina Roa
Directora General de Salud Pública


Dr. Blas Armién
Jefe Nat. del Depto. de Epidemiología

Asunto: "Indicaciones para la vacuna Neumococo 20valente"

Prevenar 20 (vacuna antineumocócica conjugada 20-valente) está indicada la inmunización activa para la prevención de la enfermedad invasiva, neumonía y otitis media aguda causadas por *Streptococcus pneumoniae* en lactantes, niños, adolescentes y en individuos mayores de edad.

Prevenar 20 proporciona protección frente a 20 serotipos de la bacteria *Streptococcus pneumoniae*. La vacuna actúa ayudando al cuerpo a fabricar sus propios anticuerpos, que le protegen contra estas enfermedades.

Prevenar 20 solamente protegerá contra las infecciones de oído causadas por los tipos del *Streptococcus pneumoniae* para los que se desarrolló la vacuna. No protegerá contra otros agentes infecciosos que pueden causar infecciones de oído.

COMPOSICIÓN:

Cada dosis de 0.5 ml está formulada para contener 2,2ug de polisacáridos neumocócicos serotipos 1,3,4,5,6A,7F,8,9V,10A, 11A, 12F, 14,15B, 18C,19A, 19F, 22F, 23F, y 4,4ug del serotipo 6B, conjugados con aproximadamente 51ug de proteína CRM197.

INDICACIONES Y USO:

Se puede administrar Prevenar 20 en los niños, al mismo tiempo que otras vacunas infantiles de rutina. En adultos, Prevenar se puede administrar al mismo tiempo que la vacuna frente al (virus de la gripe) en diferentes lugares de inyección. Prevenar 20 se puede administrar al mismo tiempo que la vacuna de ARNm frente a COVID-19. Uso Intramuscular.

Grupos Priorizados a utilizar la Neumococo 20valente:

- Funcionarios del Sector Salud, Públicos y Privados
- Adultos de 60 años exclusivamente.
- Niños que le corresponde **1Refuerzo** de los 12 meses (no se aplicará 1ª. y 2ª. dosis)
- Pacientes con enfermedades crónica.

Estas indicaciones serán de estricto cumplimiento hasta agotar existencia de la Neumococo 13 Valente.

PRESENTACIÓN:

Jeringas prellenadas de 1 dosis única de (0.5cc).

ALMACENAJE/CONSERVACIÓN:

Almacenar en refrigeración a temperatura de +2 a +8°C, "NO" congelar.

Se recomienda conservar en posición horizontal. Los datos de estabilidad indican que la vacuna es estable durante 96 horas cuando se conserva a temperaturas de 8°C a 25°C o 72 horas cuando se conserva a temperaturas de 0°C a 2°C. Al final de estos períodos de tiempo, Prevenar 20 se debe utilizar o desechar. Estos datos son destinados a orientar a los profesionales de la salud en caso de variaciones temporales de temperatura únicamente.

No usar una vez superada la fecha de caducidad que aparece en la etiqueta y en el envase después de caducidad. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

REACCIONES ADVERSAS:

Al igual que todas las vacunas, Prevenar 20 puede producir efectos adversos y aunque no todas las personas lo sufran.

En adultos: dolor de cabeza, dolor articular y dolor muscular, dolor/sensibilidad en el lugar de la inyección y cansancio.

En niños: disminución del apetito, irritabilidad, decaimiento, fiebre, enrojecimiento, hinchazón o endurecimiento, dolor o sensibilidad en el lugar de la inyección.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad al principio activo, a alguno de los excipientes o al toxoide diftérico.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

No inyecte Prevenar 20 por vía intravascular. Se debe posponer la vacunación en individuos que padezcan enfermedades febriles agudas graves. Sin embargo, una infección leve como un resfriado, no debería retrasar la vacunación.

La vacuna se debe aplicar con precaución en individuos con trombocitopenia o con un trastorno hemorrágico, ya que se puede producir una hemorragia tras la administración muscular.

El riesgo de hemorragia en pacientes con trastornos de la coagulación se debe evaluar cuidadosamente antes de la administración intramuscular de cualquier vacuna y se debe considerar la administración subcutánea si el beneficio potencial supera claramente los riesgos.

Los individuos con una respuesta inmune deficiente, ya sea debido al uso de un tratamiento inmunosupresor, defecto genético, infección por el VIH u otras causas, pueden tener una respuesta de anticuerpos reducida a la inmunización activa.

Sin otro particular, atentamente,

“Panamá con salud y bienestar”