



Montevideo, 29 de enero 2024

Sra. Directora General de Salud,

Dra. Adriana Alfonso,

En referencia a la solicitud de acceso a la información 1/64/2024 que pide:

1. Frecuencia de actos vacunales por vacuna

Respuesta 1: La Unidad de Inmunizaciones informa los datos obtenidos son preliminares. Los datos finales se obtienen una vez realizada la depuración, cerrado el período de registros vacunales (primer trimestre del año en curso).

	2023
Tipo de vacuna	Total Actos Vacunales
ANTIGRIPAL TRIVALENTE 2023	534.001
ANTIMENINGOCÓCCICA ACYW CONJUGADA	3.156
ANTIMENINGOCÓCCICA B	9.107
ANTINEUMOCÓCICA 23	13.381
ANTINEUMOCÓCICA CONJUGADA 13	104.054
ANTIPOLIOMELÍTICA INACTIVADA (VPI) - SALK	138.821
BCG	31.320
DOBLE BACTERIANA ADULTOS (Difteria-Tétanos)	189.387
DOBLE BACTERIANA PEDIATRICA (Difteria-Tétanos)	55
FIEBRE AMARILLA	7.696
HEPATITIS A ADULTOS	2.957
HEPATITIS A PEDIATRICA	72.660
HEPATITIS B ADULTOS	29.099
Hib	489
HPV - PAPILOMA HUMANO (2 SEROTIPOS)	291
PENTAVALENTE (DPT,HB/Hib)	128.623
TRIPLE BACTERIANA ACELULAR (dpaT)	77.525
TRIPLE BACTERIANA (Difteria,Tétanos,Tos convulsa)	38.532
TRIPLE VIRAL (Sarampión,Rubeola,Paperas)	105.160
VARICELA	77.697
VPH - VIRUS PAPILOMA HUMANO (4 SEROTIPOS)	84.524
COVID-19	247.494

Fuente: Unidad de Inmunizaciones



2. vacunas notificadas en los ESAVI reportados como única vacuna o como vacuna asociada, y 4.frecuencia de ESAVI por vacuna como única vacuna o como vacuna asociada, por sexo y rango etario

Respuesta 2 y 4: La Unidad de Farmacovigilancia informa que para el periodo especificado, comprendido entre el 1 de enero 2023 al 31 de diciembre 2023, se recibieron 108 notificaciones de casos en los cuales se informan ESAVI.

En la tabla 1 se presenta la distribución de casos de acuerdo a la vacuna administrada, de acuerdo a lo informado por el notificador

Tabla 1: Distribución de notificaciones según vacuna

Vacuna	Nº de notificaciones
BCG	1
Bexsero®	4
Boostrix®	1
COVID-19	19
Dtp	4
Gardasil®	1
HPV vaccine	3
Ipv	30
Menactra®	1
Pneumovax 23®	3
Prevenar 13®	1
Vacuna influenza trivalente	2
SRP	8
Pentavalente	20
Varicela	6
Vaxigrip®	3
Vaxigrip tetra®	1



3. Frecuencia de notificaciones de casos que presentaron ESAVI por sexo y rango etario

Respuesta 3 : La Unidad de Farmacovigilancia informa que la distribución de casos notificados de acuerdo al sexo fue, para el sexo femenino 58 casos y para el masculino fue de 50.

Tabla 2: Distribución de notificaciones por franja etaria

Franja etaria	Cantidad de notificaciones
0 - 27 días	1
28 días a 23 meses	51
2 - 11 años	32
12 - 17 años	2
18 - 44 años	5
45 - 64 años	8
65 - 74 años	1
≥ 75 años	5
Desconocido	3

5. Análisis de imputabilidad y severidad por ESAVI

Respuesta: La Unidad de Farmacovigilancia informa que en la tabla 3 se detallan los ESAVI informados; su imputabilidad y la correspondiente clasificación de



gravedad (grave o no grave), de acuerdo a los criterios internacionales de OMS. Se recuerda que para cada caso notificado puede haber más de un ESAVI.

ESAVI	Imputabilidad*	Gravedad
Inflamación en la zona de punción	A1	No grave
Erupción cutánea	A1	No grave
Vómitos	B1	
Hipotonía e hiporrepuesta	A1	Grave
Fiebre	A1	
Sincope vasovagal	A4	No grave
Herpes zóster	A1	Grave
Amenorrea	D	No grave
Urticaria	B1	No grave
Exacerbación de esclerosis múltiple	D	No grave
Hipotonía e hiporrespuesta	A1	Grave
Palidez	A1	
Hipotonía e hiporrespuesta	A1	Grave
Fiebre	A1	No grave
Vacunación errónea	A3	
Exantema	A1	
Eritema	A1	No grave
Vacunación errónea	A3	
Eritema	A1	No grave
Dolor en la zona de punción	A1	
Edema	B1	Grave
Erupción cutánea	A1	
Hipotonía hiporrespuesta	A1	Grave
Hipertensión arterial	C	No grave
Vacunación errónea	A3	No grave



Cianosis	A1	Grave
Hipotonía	A1	
Vasculitis	A1	No grave
Artralgia	B1	
Eritema cutáneo	A1	No grave
Edema ocular	B1	
Convulsión	A1	No grave
Celulitis en la zona de punción	A1	No grave
Aumento de peso	D	No grave
Trastorno menstrual	C	
Edema de miembro superior	A1	No grave
Reacción en la zona de vacunación	A1	
Vacunación errónea	A3	
Vacunación errónea - 26 casos	A3	No grave
Eritema cutáneo	A1	No grave
Fiebre	A1	
Diarrea	B1	
Erupción cutánea	A1	No grave
Edema en la zona de punción	A1	
Erupción cutánea	A1	Grave
Fiebre	A1	
Eritema cutáneo	B1	No grave
Edema de rodillas	B1	
Episodio sincopal	A1	No grave
Melenas	C	Grave
Anemia	C	
Celulitis	A1	Grave
Fiebre	A1	
Cefalea	A1	



Reacción en la zona de vacunación	A1	No grave
Erupción cutánea	B2	No grave
Fiebre	B2	
Descamación de piel	B2	
Hipotonía hiporrespuesta	A1	Grave
Vómitos	A1	
Erupción cutánea	A1	No grave
Erupción cutánea	A1	No grave
Prurito	A1	
Eritema cutáneo	C	No grave
Artralgia	C	
Fiebre	A1	No grave
Erupción cutánea	B1	
Erupción macular	A1	No grave
Disfonía	A1	
Mareo	B1	No grave
Diarrea	B1	
Dolor general en el cuerpo	B1	
Trombosis venosa profunda	D	Grave
Erupción cutánea	A1	No grave
Arritmia	D	Grave
Convulsión	B1	Grave
Fiebre	B1	
Eritema en la zona de punción	A1	
Vómitos	B1	
Vacunación errónea	A3	No grave
Hipotonía hiporrespuesta	A1	Grave
Dolor en la zona de vacunación	A1	No grave
Enrojecimiento en la zona de aplicación	A1	



Erupción macular	A1	
Bronquiolitis	D	No grave
Convulsión	B1	No grave
Cefalea	B1	
Absceso	B1	No grave
Trastorno de la piel	B1	No grave
Pitiriasis rubra pilaris	B1	
Vacunación errónea	A3	No grave
Hipotonía	A1	No grave
Palidez de la piel	A1	
Mirada fija	A1	
Estado de conciencia alterado	A1	
Pérdida de conocimiento	A1	No grave
Náuseas	A1	
Dolor en la zona de vacunación	A1	
Incontinencia urinaria	A1	
Temblores	A1	
Vacunación errónea	A3	No grave
Vacunación errónea	A3	No grave
Erupción cutánea	B1	No grave
Cefalea	A1	No grave
Fiebre	A1	
Vómitos	A1	
Eritema cutáneo	A1	No grave
Diarrea	A1	No grave
Herpes	A1	No grave
Vacunación errónea	A2	No grave
Polineuropatía	B1	Grave
Enfermedad de Coats	B2	Grave



Mareo	A1	No grave
Epistaxis	C	
Presión arterial elevada	C	
Petequias	A1	No grave
Empeoramiento de la artritis reumatoide	A1	No grave
Edema	A1	
Hipotonía hiporrespuesta	A1	Grave
Apnea	B1	Grave
Vértigo	B2	Grave
Plaquetas bajas	B2	Grave
Púrpura trombocitopénico	B2	
Parotiditis	A1	No grave
Síncope	A4	No grave
Edema palpebral	D	No grave
Cefalea	A1	No grave
Fatiga	A1	
Fibromialgia	B1	
Fiebre	B1	Grave
Convulsión	B1	
Erupción cutánea	B1	
Eritema en la zona de punción	A1	No grave
Exantema	A1	
Hipotonía	A1	Grave
Palidez	A1	
Linfadenopatía axilar	A1	No grave
Linfadenopatía inguinal	A1	
Convulsión febril	A1	Grave



Vacunación errónea	A3	No grave
Vacunación errónea	A3	No grave

*La evaluación de causalidad se realiza en base a la aplicación de la metodología WHO AEFI

- A1. Reacción relacionada con la vacuna
- A2. Reacción relacionada con defectos en la calidad de la vacuna
- A3. Reacción relacionada con un error en la inmunización
- A4. Reacción relacionada con la ansiedad generada por la inmunización
- B1. La relación temporal es coherente, pero la evidencia no es concluyente
- B2. Tendencias contradictorias de coherencia e inconsistencia para una asociación
- C. Coincidente
- D. Inclasificable

6. *tasa de parotiditis por 1000 dosis de SRP.*

Respuesta 6: La Unidad de Farmacovigilancia informa que para el periodo especificado, se recibió la notificación de un caso en el cual el ESAVI informado fue parotiditis asociada a la inmunización con vacuna SRP.

Unidad de Información

Ministerio de Salud Pública
Dirección General de Secretaría

VISTO: la solicitud de información pública efectuada , al amparo de lo dispuesto por la Ley N° 18.381, de 17 de octubre de 2008;

RESULTANDO: que la peticionante solicita informe vinculado al sistema de notificación de efectos adversos supuestamente atribuibles a la vacunación o inmunización (ESAVI) correspondiente al año 2023, a saber:

i) frecuencia de actos vacunales por vacuna; ii) vacunas notificadas en los ESAVI reportados como única vacuna o como vacuna asociada; iii) frecuencia de ESAVI por sexo y rango etario; iv) frecuencia de ESAVI por vacuna como única vacuna o como vacuna asociada, por sexo y rango etario; v) análisis de imputabilidad y severidad por ESAVI y vi) tasa de parotiditis por 1000 dosis de SRP;

CONSIDERANDO: I) que corresponde hacer lugar a lo peticionado;

II) que de acuerdo a lo dispuesto por el Artículo 16 de la citada disposición legal, el acto que resuelva la petición debe emanar del jerarca máximo del Inciso o quien posea facultades delegadas al efecto;

ATENTO: a lo precedentemente expuesto y a lo establecido por Resolución Ministerial N° 38/991 de 22 de enero de 1991;

EL DIRECTOR GENERAL DE SECRETARÍA

en ejercicio de las atribuciones delegadas

RESUELVE:

1º) Autorízase el acceso a la información en referencia a la solicitud efectuada , al amparo de lo dispuesto por la Ley N° 18.381, de 17 de octubre de 2008.

2º) Notifíquese a la parte interesada a través de Secretaría de la Dirección General de Secretaría. Pase al Departamento de Comunicaciones para su publicación en la página web institucional. Cumplido, archívese.

Ref. N° 001-1-64-2024
VC