DIRECCIÓN GENERAL DE LA SALUD



Montevideo, 20 de marzo 2024

Sra. Directora General de Salud,

Dra. Adriana Alfonso,

En referencia a la solicitud de acceso a la información 1/349/2024 que pide:

1. Instrumento jurídico o acto administrativo por el cual se incorporó la vacuna anti influenza en el certificado esquema de vacunación.

Respuesta 1: De acuerdo a lo informado por la Unidad de Inmunizaciones los comunicados se encuentran disponible en los siguientes enlaces:

- https://archivo.presidencia.gub.uy/noticias/archivo/2004/abril/2004042 004.htm
- https://archivo.presidencia.gub.uy/_web/noticias/2006/03/2006032307
 .htm
- Instrumento jurídico o acto administrativo por el cual se incorporó la vacuna antineumocócica para mayores de 18 años en el certificado esquema de vacunación.
 - Respuesta 2: De acuerdo a lo informado por la Unidad de Inmunizaciones se adjunta comunicado emitido.
- 3. Prospecto de la vacuna antimeningocócica.
 - Respuesta 3: De acuerdo a lo informado por la Unidad de Inmunizaciones se adjunta prospecto correspondiente.

DIRECCIÓN GENERAL DE LA SALUD



4. Instrumento jurídico o acto administrativo que en 2017 modificó el esquema de vacunación anti VPH (pasando a 2 dosis en menores de 15 años) y suprimió la 4º dosis de VPI a los 15 meses de edad (que pasará a darse, a partir de 2021 a los 5 años de edad) según se informa en https://www.gub.uy/ministerio-

saludpublica/comunicacion/publicaciones/vacunas.

Respuesta 4: De acuerdo a lo informado por la Unidad de Inmunizaciones los comunicados se encuentran disponible en los siguientes enlaces:

- https://www.gub.uy/ministerio-salud-publica/comunicacion/noticias/cambio-en-el-esquema-de-vacunacion-vacuna-antipoliomielitica
- https://www.gub.uy/ministerio-salud-publica/comunicacion/noticias/msp-aprobo-reduccion-dos-dosis-de-vacuna-hpv

Unidad de Información



COMUNICADO A EQUIPOS DE SALUD

Dirección General de la Salud División Epidemiología - Inmunizaciones

Campaña de Vacunación Antineumocócica

23 Valente

Al mismo tiempo que se desarrolle la campaña de vacunación antigripal, se llevará adelante la campaña de Vacunación Antineumocócica 23 Valente.

Ambas campañas comienzan el 5 de abril de 2011 y las vacunas estarán disponibles en todos los puestos de vacunación públicos y privados del país.

La Vacuna Antineumocócica es una vacuna de polisacáridos capsulares de 23 serotipos de neumococos indicada exclusivamente en grupos considerados de mayor riesgo para adquirir infecciones neumocócicas y que no puedan recibir la vacuna antineumocócica conjugada 13 valente.

Grupos de riesgo con indicación de Vacuna Antineumocócica 23 Valente:

- Adultos de 65 o más años de edad (no necesita receta médica)
- Personas mayores de 2 años con alguna de estas patologías o condiciones clínicas (requiere receta médica):
 - Asplenia congénita y adquirida, disfunción esplénica.
 - > Inmunodeprimidos, incluido tratamiento con corticoides a altas dosis.
 - Drepanocitosis.
 - > Implantes cocleares.
 - Enfermedades crónicas: cardíacas, respiratorias (incluida asma; en niños solo asmáticos en tratamiento con corticoides v/o a altas dosis), renales, diabetes, etc.
 - > Filtraciones del líquido céfalo-raquídeo por malformaciones congénitas, fractura de cráneo o procedimientos neuroquirúrgicos.
 - > Antecedentes de haber padecido una enfermedad neumocóccica invasiva.
 - Fumadores

COMUNICADO A EQUIPOS DE SALUD

Documento: 12/001/1/349/2024 Actuación: 9



Los niños de 2 años y más de edad, nacidos a partir del 1º de enero de 2008, que tengan alguna de las indicaciones arriba mencionadas de Vacuna Antineumocócica 23 Valente, pueden recibir la misma luego de completar su esquema con la Vacuna Antineumocócica conjugada 13 Valente (PnC V13), debiendo esperar un tiempo de por lo menos 2 meses luego de la última dosis de PnC V13.

Se aplica una dosis de 0.50 ml por vía intramuscular.

Contraindicaciones:

- Niños menores de dos años de edad
- Personas que hayan presentado una reacción alérgica severa a una dosis previa de la misma.

No constituyen contraindicaciones estar cursando una infección respiratoria alta o diarrea, ser portador de asma u otras manifestaciones atópicas, de enfermedades crónicas o de enfermedades neurológicas no evolutivas (parálisis cerebral, síndrome de Down, etc.), la desnutrición, tener el antecedente de prematurez o ictericia al nacimiento, la lactancia materna, historia familiar de convulsiones, estar en tratamiento con antibióticos o con corticoides a bajas dosis o de uso local.

En caso de estar cursando una enfermedad febril debe postergarse hasta la mejoría clínica.

Precauciones: Se debe tener especial precaución en individuos con riesgo de sangrado, dado que se administra por vía intramuscular. Es necesario que un médico evalúe el beneficio de la vacunación en estos casos.

Revacunación: No se debe realizar salvo en caso de pacientes asplénicos, portadores de insuficiencia renal crónica y/o síndrome nefrótico, inmunodeprimidos y aquellas personas mayores de 65 años de edad que recibieron la vacuna antes de esa edad. En esas situaciones excepcionales la revacunación se debe administrar 5 años o más después de la dosis anterior **y por una única vez.**

Vigilancia de eventos adversos:

Se notificarán los Eventos Supuestamente Atribuidos a la Vacunación e Inmunización (ESAVI) a:

Inmunizaciones, MSP:

· Telefax: 2408 0280

· E-mail: inmunizaciones@msp.gub.uy

· Dirección: Av. 18 de Julio 1892, 4º piso, Oficina 410

Farmacovigilancia, MSP:

· Telefax: 2402 8032/ 33

· E-mail: notifv@msp.gub.uy o farmacovigilancia@msp.gub.uy

· Dirección: Av. 18 de Julio 1892, Planta Baja, Oficina 12

 Se puede utilizar el Formulario notificación de ESAVI disponible en la página web del MSP (www.msp.gub.uy)

Montevideo, 1 de abril de 2011

27

Documento: 12/001/1/340/2024 Actuación 9

(9.29:14): Vacuna conjugada contra meningococo de los serogrupos A, C, W-135 e Y En un estudio aleaconzado, ciedo para el observador (939936) de la sución de contrata la reconstrucción inyectable solución inyectable solución in subcomputa de 150 sujetos en cada grupio de verunas. La reconstrucción in interior de la contrata de contrata la reconstrucción de la contrata del la contrata de la contrata

Liofilizado y solución inyectable OBUNES de el ado fitre un el estudir Nospe nostrado anteriormente, respuesta inmune a MENVEO el dator de la constante de la

medicta pur porcentaje de sújetos con serci respuesta, hSBA SF y GMTs, fue no inferiora la de ACWY-n Lea todo el prospecto detenidamente antes de que usted o su hijo reciban esta vacuna. In consensa de la respuesta de reciban esta vacuna. In consensa de la respuesta de reciban esta vacuna.

- Conserve este prospecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im non apanting nombre de la requesta on a l'annual de la respuesta de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im non apanting nombre de la respecto de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im non apanting nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im non apanting nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im non apanting nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted necesitar leerlo nuevamente im nombre de la respecto. Usted necesitar leerlo nuevamente in nombre de la respecto. Usted necesitar leerlo nuevamente in nombre de la respecto. Usted necesitar leerlo nuevamente in nombre de la respecto. Usted necesitar leerlo nuevamente in nombre de la respecto. Usted necesitar leerlo nuevamente leerlo nueva
- Si tiene alguna otra pregunta, consulte a su médico o farmacéutico es contro de la secondación. MENVEO contro o slendo estadisticamente estada a ACMY-PS para los secondacións medico o farmacéutico estada a ACMY-PS para los secondacións medico o farmacéutico estada a ACMY-PS para los secondacións medico o farmacéutico estada a ACMY-PS para los secondacións medico o farmacéutico estada a ACMY-PS para los secondacións medico o farmacéutico estada a ACMY-PS para los secondacións medico o farmacéutico estada a ACMY-PS para los secondacións medico o farmacéutico estada a ACMY-PS para los secondacións medico o farmacéutico estada a ACMY-PS para los secondacións medico o farmacéutico estada a ACMY-PS para los secondacións medico estada a ACMY-PS para los secondacions de ACMY-PS para los se
- Esta vacuna se le ha recetado a usted o a su hijo. No se lo entregue a otras personas, crolev ed concerna contra actual and of our official offic
- Si alguno de los efectos adversos se agrava, o si nota cualquier evento adverso no listado en este prospecto, por favor informe a su médico o farmacéutico Este prospecto se escribió considerando que la persona que recibe la vacuna lo leerá, pero puede administrarse a adultos o niños, por lo tanto, usted puede 2-5 y 6-10 and the edad, respectivemente, 79 to y 30% contract serogrape W, y 30% y 35% contract serogrape V. Los GMTS Jueron respectivan**onin us a olesneel**

- Contenido del prospecto: de y 26 para el serogrupo IV y 6,13 y la para el serogrupo V. Para el serogrupo A, 1696 y 22% de los subetos de sonogrupo Topara el serogrupo C, 18 y 26 para el serogrupo Ventra el serogrupo de los subetos 1. Qué es MENVEO y para qué se usa lo col a sarohacha norana soquiporas sol sobol sing sola (ET. E. V. E. S. I. M. A. M. S. M.
- 2. Antes que le administren MENVEO de concer, OSVERM de norma desta de información de mentra concer de MENVEO. Sanos de como en concerna de mentra de
- 3. Cómo se administra MENVEO paracina de solutionos de controlos de sero de solutionos de solutiones de solutiones
- 4. Posibles efectos adversos
- 5. Cómo conservar MENVEO il asi espuestas imune 5 años después de la vio unación primaria con MENVEO, y las respuestas in OBVNAM revresco omo Santa finales de las respuestas in Caractería de las respuestas in Caractería de la superior de la super
- 7. Leyendas finales
- 1. Qué es MENVEO y para qué se usa

MENVEO es una vacuna para usar en niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos para prevenir la enfermedad invasiva causada por una bacteria

dosis de refuerzo entro sujetos de 2-5 años y ó-10 años de adad al momento de la vacunación primaria.

Estas bacterias pueden provocar infecciones serias y a veces pueden poner en peligro la vida, como la meningitis o la septicemia (infección diseminada de la sangre). MENVEO ayuda a que su organismo genere su propia protección (anticuerpos) frente a estas enfermedades. La vacuna no puede provocar las enfermedades contra las cuales lo protegen.

Como con todas las vacunas, MENVEO puede que no proteja completamente a quienes se vacunaron.

MENVEO solo protegerá contra enfermedades causadas por los cuatro serogrupos de Neisseria meningitidis para los cuales la vacuna se desarrolló. No lo protegerá contra infecciones causadas por algún otro serogrupo de Neisseria meningitidis.

2. Antes que le administren MENVEO 40-14

No se debe administrar MENVEO

Si usted es alérgico (hipersensible) a MENVEO o a cualquiera de los ingredientes contenidos en MENVEO (incluidos en la sección 6), incluyendo toxoide diftérico. Los signos de una reacción alérgica pueden incluir urticaria con picazón, dificultad para respirar e hinchazón de la cara y lengua. Consulte a su médico si usted cree que cualquiera de estos le aplica.

Tener especial cuidado con MENVEO

Antes de que usted reciba MENVEO, su médico necesita saber:

- Si usted padece una infección severa con fiebre alta. En estos casos, la vacunación puede posponerse hasta su recuperación. Una infección menor tal como un resfrio no debería ser un problema, pero consulte a su médico primero.
- Si usted tiene un sistema inmune debilitado. Es posible que la efectividad de MENVEO pudiera verse reducida en dichas personas.

Seroerana

on otros medicamentos o vacunas e cualquier inyección; on otros medicamentos o vacunas e cualquier inyección; ipción médica, o si ha recibido recientemente cualquier otra vacunas. E o se puede administrar al mismo tiempo que otras vacunas. I o de inyección diferente para cada tipo de vacuna e a su médico o farmacéutico recomendaciones antes de toma cita a las mujeres que queden embarazadas durante el esquema cita a las mujeres que queden embarazadas durante el esquema	recientemen	te cualquier	otro medicamento, incl	wonda lot n	The second second second	inyección
rá un sitio de inyección diferente para cada tipo de vacuna razo y lactancia e a su médico o farmacéutico recomendaciones antes de toma	A to 'FT SISONS	tale store or		b biono	ลไปปาก เป็น au de confle	tos adqui
e a su médico o farmacéutico recomendaciones antes de toma		, an eriechi	ID BD sandsan con-		.601)	ureb as
cità a las mujeres que entico recomendaciones antes de toma	ar cualquiar -	nedicament	rata de sujețes con hSB	Рогеан		00000
cità a las muita de queden emparazadas durante el esquenia	de inmuniza	ción con ME	NVEO comunicarse con C	laxoSmithKl	ine al telefo laxoSmithi	(line al te
20 4752 que estén en período de lactancia durante el	l esquema de	einmunizac	of the MENVEO COMUN	icarse como	14: 57	
icción y uso de máquinas		areas in the second	88 84		Hoese I	
bargo no maneire si MENVEO afecta la capacidad para condu	ucir y utilizar	maquinas.	(77;89 N=160 (77;89		04.71	
dico o un onte	00		50 50		1 8	
dico o un enfermero le administrarà MENVEO (0,5 ml). dicarà si usted debe volver para una próxima dosis de MENVE ectará MENVEO en un constant de la constant	05, 1001 ,0	1 (1	(90, 98) (89, 98)		es v adulto	s. 38
de 2 a 23 meses de sa de la comunmente en el musio en la	actantes o en	la parte sup	perior del brazo en ninos	, adolescent	8	
	(00) (00)	(0	96-1001		16 (03)	
itervalo entre cada una cuarta inveccion.	ser de al mer		N=154 - N=16		11= 52	-
o cuarta inyecciones de las tres primeras inyecciones de le unos países, un esquema alternativo de solo 3 dosis cuando M mendación — esquema alternativo de solo 3 dosis cuando M	vida (a los 12	-16 meses).	100° 94 93,100) 190-87	unización de	a dutina en	lactantes
mendación pasis - l	IENVEO se da	como parte	de un programa de inm			
DO Vacunada da la	- Tra		In a nanordary le bribe.	st. 2022011 6 9	DECHIL	THE WORLD
yecciones, con la segunda inyección administrada en el segun mayores de 2 gios de administrada en el segun	ido año de vi	da y al mend	os z meses después de la los serontúpes A. C. W1	primera iny	eron B	us of o
mayores de 2 años de edad, adolescentes y adultos: estinos y equipos estados de edad, adolescentes y adultos: estinos y ección.	specificados	é-eng zone)	od, Se cúmplieron las cri	neses de ed	id (Fig. 25) Idean dei	r s trebb fi amininti s
yección. ne a su médico si ha recibido una inyección previa con MENVEC dico le indicará si usted necesita una inyección adicional de M di tiene más preguntas consultados de la consultado de M	O u otra vacui	na contra m	eningococo. In 113 21300 S Den niños que no tecno	d do MENVE	is genici a	numairle
ed olvida una dosis de MENVEO ed olvida una inyección del esquema, es importante que usted						
ed olvida una inyección del esquema, es importante que usted trese que su hijo finalice el esquema de vacunación completo. I	haga otra vis	sita.	ories de sujejos con histo uede no estar completar	nente prote	gido.	s shiplogae su taatuu
sibles efectos adversos			(050)	absona 01-	Channings L	bolimino
al que todos los medicamentos MENIVEO quede producir efect	tos adversos,	aunque no	todas las personas los su	fren. mni si	1 1599200	dovlg blo
de 2 a 23 meses de edad: 2019 na 10 que anciacido que in 10 a 10 la recuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):	cuna compar. Na precipació	bieron la var con la vacun	on MaNVEO y 1.161 recil Manva fue comparada	vacunados o nicidad de A	inmunche inmunche	39P10, la
phios on los hábitos alimentarios la sola de la litera de la contrata del contrata de la contrata de la contrata del contrata de la contrata del la contrata del la contrata de la contrata del la contrata de la contrata del la contrata del contrata del la contra	1213/2017/11/11/11	12011619191			0.11 10 215 15	DOLL MIN
nois erros riabitos alimentarios de 2000 de problem estados en pende con la de una sola de sis de ACMMO. En aprecia en Iban de sujctos con acronecpesta y parcenteje de susonancia.	MICH ELLI MOIN	COUNTY CV C. OF	1.5% F (12.40) C 400 F (14.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.	HVI RD ZERDIL	THE OHIGH SELECTION	
reas in citacionese el le charabrada ell ellippiado P el l'indictori	ambatania	CLER & DOLL	namez la cinci da aladi.Y	CECH-VV	0.000100196	15010100
. al porcentaje do sujetos con rejans, puesta, el norcentr aolin jue recibieron MEVVEO para los soro grupos IV 133 e L. babilida s	in an interest	in support	CAMPAGE PROFILE OF THE L	MID 90 2019V	INFO V. S.	S AGUI II
or en el lugar de la invección	NVEO para et	EM nateral:	periores para los que rec	rs all the company	IS CELTER	oraut dan
ojecimiento en el lugar de la Inyección (≤50 mm) a C-7 WDA y (uración en el lugar de la inyección (≤50 mm).	o a MENVEO	nous no ast	anticuerpos bacterici	puestas de	(a) 3p uoi:	omparac e edad
entes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):	6-10 at		eonos	7.5	-	
pción cutánea 115 01-2 20 11 or intenso èn el lugar de la inyección isuitaca og afada a N		-				
	D TWOA	1	Diferencia porcentual (MENVEO – ACWY-D)	ACWY-D	OHVINSIM	shol
recuentes (pueden aféctar hasta 1 de cada 100 personas): ojecimiento en el lugar de la inyección (>50 mm)			o coef. GMT (MENVEO) NGWY-D)	(1C3269)	(1655 OI)	tog abi
uración en el lugar de la inyección (>50 mm)	SULPHY ST	10-76	(9656.51)		1	i cigara
de 2 a 10 años de edad: recuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):	N=541	N=551		N=611	Co = M =	
nnolencia	58	77	N= 51/12-1110	77		1
or de cabeza	(79-86)	(73; 80)	(-10.0; -0.3)	(73,80)	Q= 801	1615600
sación de malestar general	(80;86)	(74:31)	(1-(11-)	78 (74:81)	17 5A	5:1
or en el lugar de la inyección ojecimiento en el lugar de la inyección (\$50 mm)	35	35	1,04*	25	35	TH
HITACION EN ELIUDAI DE la INFECCION (230 IIIIII)	(29,41) N=539	(29; 42) N=554	(0,86,1,27)	(21: 29)	(Dr . 1)	
entes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas): nbios en los hábitos alimentarios	16533	63	*	N=615	0.05=.7	
Iseas	(53:62)	(59; 67)	(-2;5)	(52;60)	00.	2.37900
(-2:8) (70:75) (6:71) (0:897)	(70,77)	77. (73, 80)	4"	19		8:1
pción cutanea	277	35	(01:1-)	(60,08)	(04,73)	0.1
or muscular 100 (12,12) (11,160,1)	(81:13)	(29, 45)	(1,11-1,6)	13 (11:15)	mr -21	- 7
alofrios -	11=533	N=542		N=505	The !	3.5
ore (236 C)	40 40	57 (53,61)	141 5	58		
luración en el lugar de la inyección (>50 mm)	84	16	1 2 2 1 2 1 2 1	154;62)	1.1.20	\$61290
frecuentes (pueden aféctar hasta 1 de cada 100 personas): azón en el lugar de la inyección	(81;87)	(88, 93)	L. Cervin	(71.78)	00.	8:
scentes (a partir de 11 años de edad) y adultos:	35 (30:42)	100,00	2,02*	21		1
scentes in barring of a greendal A adnitos:	N=539	(52:72) N=545	(1,71; 2,39]	(19)25)	1 100 (18)	-
recuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):	1 611 - 111	LFC=/I	-	N=600	1 1 N	
recuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):	86	58	1 210		1 1 30	
recuentes (pueden arectar a más de 1 de cada 10 personas): lor de cabeza useas lor en el lugar de la inyección	39	.58 (54) 62)	21* 1 (16.27)	101 AIM	the m	1,000
recuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas): lor de cabeza useas lor en el lugar de la inyección foren en el lugar de la inyección (s50 mm)	39 (35:44) 63	(54) 67) 79	(16.27)	(41; 49) 57	I K M	\$ train
recuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas): lor de cabeza useas lor en el lugar de la Inyección, rojecimiento en el lugar de la Inyección (s50 mm) duración en el lugar de la Inyección (s50 mm)	39 (35, 44) 63 (59, 67)	(54) 62). 74 174 341	(16, 27) 10° 5 (14, 24)	57 (18) 61	1 (C A)	1 8
recuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas): lor de cabeza useas lor en el lugar de la inyección foren en el lugar de la inyección (s50 mm)	39 (35, 44) 63 (59, 67)	(\$4),62), 74 174, 321	(16, 27) 10° 5 (14, 24)	57 (18) 61		\$11392

- escalofríos

Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):

picazón en el lugar de la inyección.

picazon en en uyar de la injeccion.

Datos post-comercialización

Los efectos adversos que han sido reportados durante la comercialización incluyen:

ganglios linfáticos inflamados cerca del sitio de inyección reacciones alérgicas que puede incluir hinchazón severa de los labios, boca, garganta (las cuales pueden causar dificultad al tragar), dificultad al respirar con sibilancia o tos, erupción cutánea e hinchazón de las manos, pies y tobillos, pérdida de la conciencia, presión arterial muy baja desmayo; ataques (convulsiones) incluyendo convulsiones asociadas con fiebre; insensibilidad y debilidad de la cará; desorden del balance

acuna conjugad

Llofilizade y solución invectable

caída del párpado superior

audición disminuída; dolor de oído; sensación de girar

dolor de garganta ampollas de la piel llamada condición bullosa

inflamación e hinchazón en el lugar de la inyección, incluyendo hichazón extensa de la extremidad inyectada, cansancio

anormalidades en los análisis de sangre para la función del hígado caída, herida en la cabeza

Si alguno de los efectos adversos se vuelve serio, o si usted experimenta algún efecto adverso no listado en este prospecto, por favor consulte a su médico o

Para reportar eventos adversos puede comunicarse con GlaxoSmithKline Argentina S.A. al 0800 220 4752.

Al informar los eventos adversos usted puede ayudar a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento. Al informar los eventos adversos usted puede ayudar a proporcionar más información sobre la seguridad de este meuicamento.

5. Cómo conservar MENVEO

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños. Pul 0 6 8, nos bapujos de codos de codos

No utilice MENVEO después de la fecha de vencimiento que aparece en el exterior del envase después de CAD/VTO. La fecha de vencimiento es el último día 19 del mes que se indica.

Tras la reconstitución, el producto debe ser usado de forma inmediata. No obstante, se demostró la estabilidad química y física tras la reconstitución durante

8 horas por debajo de los 25° C.
No descartar los medicamentos por los desagües ni con los residuos domiciliarios. Consulte a su famacéutico cómo descartar los medicamentos que ya no nel composições de la composiçõe de la compo utilice. Estas medidas ayudarán a proteger el medio ambiente.

ENVEO está indicado en la inmunización activa de niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos, para prevenir la enfellancialidad no la composição de los 2 meses de edad), adolescentes y adultos, para prevenir la enfellancial de niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos, para prevenir la enfellancial de niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos, para prevenir la enfellancial de niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos, para prevenir la enfellancial de niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos, para prevenir la enfellancial de niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos para prevenir la enfellancial de niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos para prevenir la enfellancial de niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos para prevenir la enfellancial de niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos para prevenir la enfellancial de niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos para prevenir la enfellancial de niños (desde los 2 meses de edad), adolescentes y adultos para prevenir la enfellancia de la enfella Oué contiene MENVEO

Luego de la reconstitución, cada dosis (0,5 ml) contiene 10 microgramos de oligosacárido meningocócico grupo A y 5 microgramos de oligosacárido en cau 🗟 meningocócico grupo C, W-135 e Y; los 4 grupos conjugados con proteína (CRM₁₉₇) de Corynebacterium diphtheriae. Los otros ingredientes son:

Polvo
Fosfato de potasio dihidrogenado y sacarosa, e concidencia de solica en accidente de concidencia de solica de Cloruro de sodio, fosfato de sodio monohidratado dihidrogenado, fosfato disódico dihidratado hidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de sodio, fosfato de sodio monohidratado dihidrogenado, fosfato disódico dihidratado hidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de socio monohidratado dihidrogenado, fosfato disódico dihidratado hidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de socio monohidratado dihidrogenado, fosfato disódico dihidratado hidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de socio monohidratado dihidrogenado, fosfato disódico dihidratado hidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de socio monohidratado dihidrogenado, fosfato disódico dihidratado hidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de socio monohidratado dihidrogenado, fosfato disódico dihidratado hidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de socio monohidratado dihidrogenado, fosfato disódico dihidratado hidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de socio monohidratado dihidrogenado, fosfato disódico dihidratado hidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de socio monohidratado dihidrogenado, fosfato disódico dihidratado hidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de socio monohidratado dihidratado dihidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de socio monohidratado dihidrogenado y agua para inyectable. Elimente so de socio monohidratado dihidrogenado y agua para inyectable.

Qué aspecto tiene MENVEO y que conteniene el envase

MENVEO se presenta como un polvo y una solución para mezclarse antes de la inyección. ¿obsaigotes la coligio solibuta na abadición para mezclarse antes de la inyección.

El polvo es blanco a blanquecino.

El polvo es blanco a blanquecino.
La solución es incolora y transparente.

(b) el poly el poly

Instrucciones de uso.
La siguiente información está dirigida sólo a los médicos o los profesionales de la salud.

Los contenidos de los dos componentes en los dos envases diferentes (polvo MenA y solución MenCWY) deben ser mezclados antes de la vacunación, lo que proporciona una dosis de 0,5 ml.

MENVEO debe ser preparado para la administración reconstituyendo el polvo (en el vial) con la solución (en el vial). Los componentes de la vacuna deben ser inspeccionados visualmente antes y después de la reconstitución.

Usando una jeringa y una aguja adécuada (21G, 40 mm de longitud o 21G, 1½ pulgada dé longitud), extraiga el contenido completo del vial de solución e inyecte en el vial de polvo para reconstituir el componente conjugado MenA.

Invierta y agite el vial vigorosamente y luego extraiga 0,5 ml del producto reconstituido. Sírvase notar que es normal que una pequeña cantidad del líquido permanezca en el vial luego de la extracción de la dosis. Luego de la reconstitución, la vacuna es una solución transparente, de incolora a amarillo claro, libre de partículas extrañas visibles. En el caso que se observe

algún material particulado extraño y/o variación del aspecto físico, no administre la vacuna. Antes de la inyección, cambie la aguja por una adecuada para la administración. Asegúrese de que no existan burbujas de aire presentes en la jeringa antes de inyectar la vacuna.

Después de la reconstitución, el producto debe ser usado de inmediato. No obstante, se ha demostrado la estabilidad química y física tras la reconstitución durante 8 horas por debajo de los 25°C.

Cualquier producto medicinal no utilizado o material de desecho debe ser dispuesto de acuerdo con los requerimientos locales.

7. Leyendas finales

Este folleto resume la información más importante de MENVEO, para mayor información y ante cualquier duda CONSULTE CON SU MÉDICO. Mantenga este medicamento fuera del alcance de los niños.

No use este medicamento si la etiqueta o el envase está dañado.

Ud. puede usar MENVEO hasta el último día del mes indicado en el envase. No use MENVEO luego de la fecha de vencimiento.

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT; http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nº: 55.659 Director Técnico: Eduardo D. Camino – Farmacéutico

Solución fabricada por: GlaxoSmithKline Vaccines S.r.I., Bellaria – Rosia, Sovicille, Italia.

Llofilizado fabricado por: GSK Vaccines GmbH, Emil-von-Behring-Str. 46, 35041 Marburg, Alemania.

Acondicionado por: GlaxoSmithKline Vaccines S.r.I., Bellaria- Rosia, Sovicille, Italia.

Importado por: GlaxoSmithKline Argentina S.A. - Carlos Casares 3690, (B1644BCD) Victoria, Buenos Aires, Argentina.

INFORMACIÓN ADICIONAL PODRÁ SOLICITARSE A GlaxoSmithKline Argentina S.A. – 0800 220 4752 o alternativamente al (011) 4725-8900.

Fecha de última actualización: 17/06/20, Disp. Nº DI-2020-4383-APN-ANMAT#MS/ Depundi se displacación: 17/06/20, Disp. Nº DI-2020-

Las marcas son propiedad de o licenciadas al grupo de compañías GSK. O200 Grupo de compañías GSK o sus licenciantes, e al mainto de compañías de Compañías de Compañías GSK o sus licenciantes, e al mainto de compañías de Compañías GSK o sus licenciantes. Esta de compañías de compañí

the de vecum icon en el lacrante (Good administradas a los 2 y a los 4 meses de edad).

Ministerio de Salud Pública Dirección General de Secretaría

VISTO: la solicitud de información pública efectuada al amparo de lo dispuesto por la Ley Nº 18.381, de 17 de octubre de 2008;

RESULTANDO: que la peticionante solicita información sobre:

i) instrumento jurídico o acto administrativo por el cual se incorporó la vacuna antiinfluenza en el certificado esquema de vacunación; ii) instrumento jurídico o acto administrativo por el cual se incorporó la vacuna antineumocócica para mayores de 18 años en el certificado esquema de vacunación; iii) prospecto de la vacuna antimeningocócica; iv) instrumento jurídico o acto administrativo que en 2017 modificó el esquema de vacunación anti VPH (pasando a 2 dosis en menores de 15 años) y suprimió la 4º dosis de VPI a los 15 meses de edad (que pasará a darse, a partir de 2021 a los 5 años de edad), según se informa en https://www.gub.uy/ministeriosaludpublica/comunicacion/publicaciones/vacuna;

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 Nº 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 Documento: 12/001/1/349/2024 Actuación: 13

39

- , al amparo de lo dispuesto por la Ley $N^{\rm o}$ 18.381, de 17 de octubre de 2008.
- 2º) Notifiquese 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. Nº 001-1-349-2024 AA