

# Calendario de vacunación e inmunización para toda la vida

2024



**Comunidad  
de Madrid**

Área de Prevención

Subdirección General de Prevención y Promoción de la Salud

Dirección General de Salud Pública

Consejería de Sanidad

Comunidad de Madrid

Tfno.: 913 700 920

E-mail: [isp.prevencion@salud.madrid.org](mailto:isp.prevencion@salud.madrid.org)

Diseño y maquetación: Boletín Oficial de la Comunidad de Madrid

Soporte y formato de la edición: Publicación en línea en formato PDF

Edición: enero 2024

Publicado en España – *Published in Spain*

## Índice

ACRÓNIMOS .....	5
INTRODUCCIÓN .....	6
CALENDARIO DE VACUNACIÓN E INMUNIZACIÓN PARA TODA LA VIDA, COMUNIDAD DE MADRID, AÑO 2024 .....	7
1. INMUNIZACIÓN FRENTE A VIRUS RESPIRATORIO SINCICIAL (VRS) .....	9
2. VACUNA FRENTE A HEPATITIS B (VHB) .....	9
3. VACUNA FRENTE A DIFTERIA, TÉTANOS Y TOSFERINA ACELULAR .....	12
3.1. DTPa: DIFTERIA, TÉTANOS Y TOSFERINA ACELULAR DE ALTA CARGA .....	12
3.2. DTPa-VPI: DIFTERIA, TÉTANOS, TOSFERINA ACELULAR DE ALTA CARGA Y POLIO .....	12
3.3. dTpa: DIFTERIA, TÉTANOS Y TOSFERINA ACELULAR DE BAJA CARGA .....	12
3.4. Td: TÉTANOS Y DIFTERIA .....	13
4. VACUNA FRENTE A LA POLIOMIELITIS (VPI) .....	15
5. VACUNA FRENTE A HAEMOPHILUS INFLUENZAE TIPO B (HIB) .....	16
6. VACUNA FRENTE A NEUMOCOCO .....	16
7. VACUNA FRENTE A MENINGOCOCO SEROGRUPO C (MENC) .....	20
8. VACUNA FRENTE A MENINGOCOCO SEROGRUPOS ACWY (MENACWY) .....	20
9. VACUNA FRENTE A MENINGOCOCO SEROGRUPO B .....	21
10. VACUNA FRENTE A SARAMPIÓN, RUBEOLA, PAROTIDITIS Y VARICELA .....	22
11. VACUNA FRENTE AL VIRUS DEL PAPILOMA HUMANO (VPH) .....	24
12. VACUNA FRENTE A HERPES ZÓSTER (HZ) .....	26
13. VACUNA FRENTE A HEPATITIS A (VHA) .....	28
14. VACUNACIÓN FRENTE A GRIPE .....	29
15. VACUNACIÓN FRENTE A ROTAVIRUS .....	30
16. VACUNACIÓN FRENTE A COVID-19 .....	31
17. VACUNACIÓN FRENTE A MPOX (VIRUELA DEL MONO) .....	32

ANEXO I. ESQUEMA DE VACUNACIÓN POR GRUPOS DE EDAD EN PERSONAS ADULTAS .....	33
ANEXO II. VACUNACIÓN POR GRUPOS DE RIESGO EN PERSONAS ADULTAS ( $\geq 18$ AÑOS) ....	34
ANEXO III. VACUNACIÓN E INMUNIZACIÓN POR GRUPOS DE RIESGO EN MENORES Y ADOLESCENTES (<18 AÑOS) .....	35
ANEXO IV. CALENDARIO ACELERADO DE VACUNACIÓN .....	36
1. CALENDARIO ACELERADO DE VACUNACIÓN DE 3 MESES A 6 AÑOS .....	37
2. CALENDARIO ACELERADO DE VACUNACIÓN DE 7 A 18 AÑOS .....	38
ANEXO V. Nº DE DOSIS MÍNIMAS RECOMENDADAS DE CADA VACUNA EN DIFERENTES INTERVALOS DE EDAD .....	39
ANEXO VI. EDAD MÍNIMA DE ADMINISTRACIÓN E INTERVALOS MÍNIMOS ENTRE DOSIS .....	40
ANEXO VII. VACUNACIÓN DEL VIAJERO .....	41
BIBLIOGRAFÍA .....	43



## ▼ ACRÓNIMOS

- **Ac anti-HBs:** Anticuerpos frente al antígeno de superficie del VHB.
- **AcVRS:** anticuerpo monoclonal frente a virus respiratorio sincitial.
- **AgHBs:** Antígeno de superficie del VHB.
- **AEMPS:** Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- **CISNS:** Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud.
- **CM:** Comunidad de Madrid.
- **DGSP:** Dirección General de Salud Pública.
- **dTpa:** Vacuna frente a difteria, tétanos y tosferina acelular con baja carga antigénica.
- **DTPa:** Vacuna frente a difteria, tétanos y tosferina acelular infantil o de alta carga.
- **EMI:** Enfermedad meningocócica invasora.
- **ENI:** Enfermedad neumocócica invasora.
- **FT:** Ficha técnica.
- **Hib:** Haemophilus influenzae tipo b.
- **HSH:** Hombres que tienen sexo con hombres.
- **HZ:** Herpes zóster
- **IgG:** Inmunoglobulina G.
- **IGT:** Inmunoglobulina frente a tétanos.
- **ITS:** Infecciones de transmisión sexual.
- **Men ACWY:** Vacuna meningocócica frente a a serogrupos A, C, W e Y.
- **Men B:** Vacuna meningocócica frente a serogrupo B.
- **Men C:** Vacuna meningocócica frente a serogrupo C.
- **NN:** Neumonía neumocócica.
- **OMS:** Organización Mundial de la Salud.
- **SPE:** Servicio de Prevención de la Enfermedad.
- **Td:** Vacuna frente a tétanos y difteria de adulto.
- **TV:** Triple vírica.
- **VHA:** Virus de la hepatitis A.
- **VHB:** Virus de la hepatitis B.
- **VIH:** Virus de inmunodeficiencia humana.
- **VNC13:** Vacuna neumocócica conjugada 13valente.
- **VNC20:** Vacuna neumocócica conjugada 20valente.
- **VNC15:** Vacuna neumocócica conjugada 15valente
- **VNP23:** Vacuna neumocócica polisacárida 23valente.
- **VPH:** Virus del papiloma humano.
- **VRS:** Virus respiratorio sincitial
- **VVZ:** Virus varicela zóster.



## ▼ INTRODUCCIÓN

El concepto de vacunación a lo largo de la vida se basa en la inmunización como estrategia para prevenir enfermedades y maximizar la salud, independientemente de la edad de una persona. Implica considerar la salud como un proceso dinámico y continuo a través de la vida, es decir, la vacunación e inmunización se inicia en la infancia y en la adolescencia y requiere continuidad en la edad adulta para reforzar la inmunidad y lograr un mayor impacto en el control de las enfermedades inmunoprevenibles.

La Comunidad de Madrid (CM) ha unificado el calendario de vacunación infantil y el del adulto en un calendario de vacunación e inmunización para toda la vida que abarca desde el periodo prenatal con la vacunación de las mujeres embarazadas, hasta más allá de los 60 años.

Si bien es cierto que la vacunación sistemática infantil está muy bien implantada en nuestra Comunidad y en todo el territorio nacional, no ocurre lo mismo con la vacunación en el adulto, la cual requiere un especial refuerzo. La vacunación e inmunización infantil sistemática es una estrategia relativamente reciente, por lo que algunas cohortes de población adulta no se beneficiaron de ella y tampoco llegaron a desarrollar inmunidad natural frente a algunas de las enfermedades transmisibles. Por otro lado, el control de algunas enfermedades puede requerir dosis de refuerzo en la edad adulta para mantener la protección a largo plazo.

Del mismo modo, ciertas situaciones asociadas a la exposición laboral, estilos de vida o enfermedades de base pueden requerir recomendaciones específicas de vacunación, las cuales se plasman en las recomendaciones de vacunación para grupos de riesgo.

En este documento se establecen las recomendaciones de vacunación e inmunización en la CM en línea con lo acordado en el Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud (CISNS). Las recomendaciones están basadas en la evidencia científica y en la evaluación del riesgo de cada grupo poblacional, en función de la edad, los antecedentes de vacunación, pertenencia a algún grupo de riesgo y la actividad profesional desarrollada. Es un documento técnico dirigido a profesionales sanitarios y de salud pública con competencias en el ámbito de la vacunación.



## ▼ CALENDARIO DE VACUNACIÓN E INMUNIZACIÓN PARA TODA LA VIDA, COMUNIDAD DE MADRID, AÑO 2024

A continuación, se muestra el calendario de vacunación e inmunización para toda la vida vigente en la Comunidad de Madrid. Con el objetivo de reforzar el control de las infecciones inmunoprevenibles, se debe aprovechar cualquier contacto de la población con el sistema sanitario para revisar y, en caso necesario, actualizar la cumplimentación del calendario vigente.



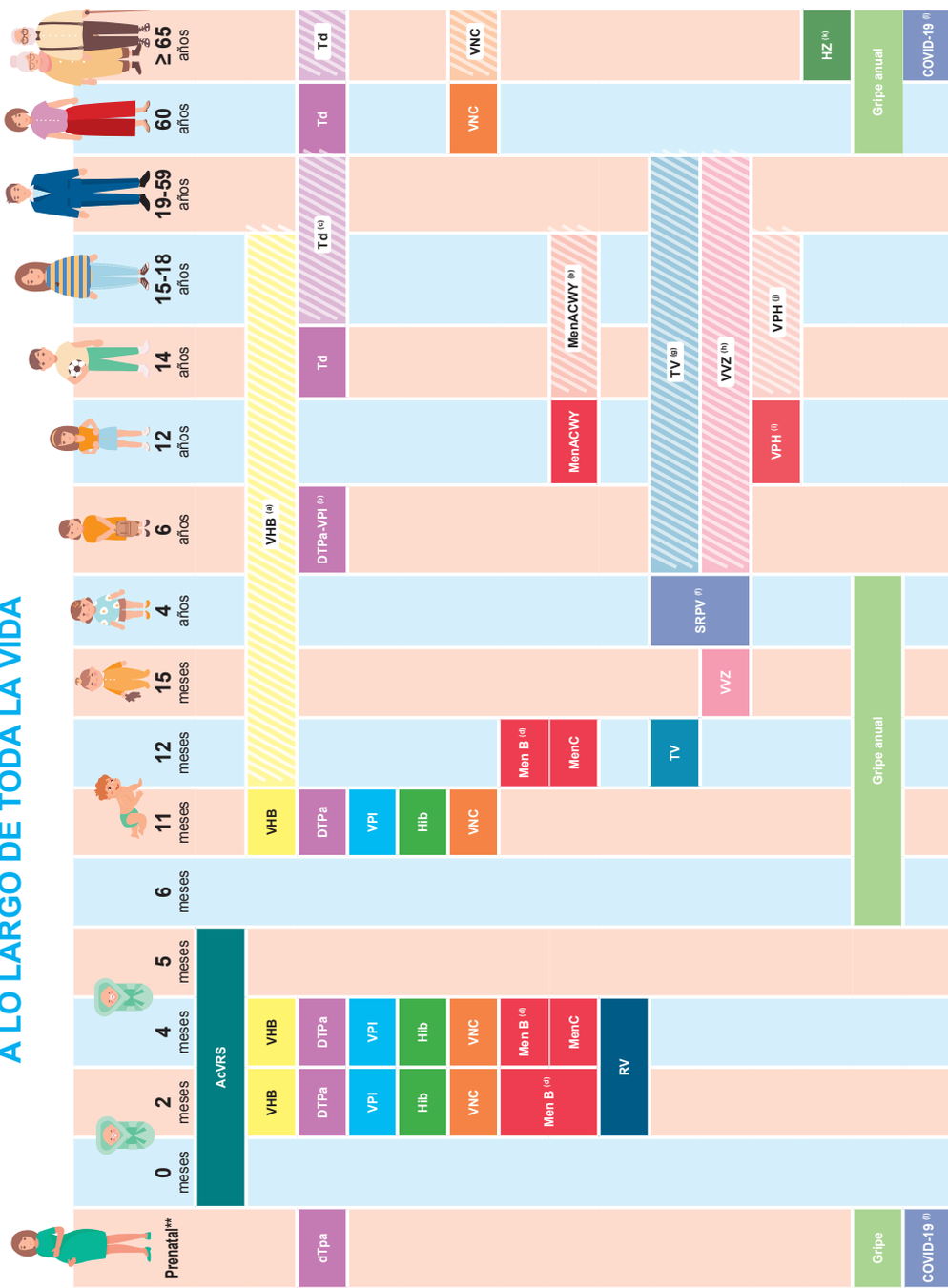
2024

CALENDARIO DE VACUNACIÓN/INMUNIZACIÓN A LO LARGO DE TODA LA VIDA



Vacunación/  
Inmunización  
frente a

- Virus respiratorio sincitial
- Hepatitis B\*
- Difteria-Tétanos-Perтусis
- Poliomielitis
- Haemophilus Influenzae b
- Neumococo
- Menigococo
- Rotavirus\*\*
- Sarampión-Rubéola-Parotiditis
- Variola
- Virus Papiloma Humano
- Herpes zóster
- Gripe
- COVID-19 (1)



\* En hijos de madres portadoras de AgHBs e hijos de madres con serología desconocida se administrará vacuna VHB dentro de las 24 h que siguen al momento. En hijos de madre AgHBs positiva además se administrará la HB.  
 \*\* Embarazada. Unidades de dTPa a partir de la semana 27 de gestación (preferentemente en las semanas 27 o 28). En temporadas de gripe se administrará la RV en embarazadas a partir de las 6 semanas de vida. Fecha de inicio por definir. Pauta de dosis o tres dosis en función de la vacuna administrada.  
 \*\*\* Vacunación frente a RV en lactantes a partir de las 6 semanas de vida. Fecha de inicio por definir. Pauta de dosis o tres dosis en función de la vacuna administrada.  
 (1) Administración sistémica.  
 (2) Administración en personas susceptibles o no vacunadas con antelación.  
 (3) Vacunar con 2 dosis, separadas al menos 4 semanas, a los nacidos a partir de 1970 en historia de vacunación.  
 (4) Vacunar con 2 dosis, separadas al menos 4 semanas, a las personas que no tengan constancia de inmunidad.  
 (5) En personas no vacunadas con antelación se administrarán 3 dosis, con pauta 0, 1 y 6 meses.  
 (6) Los niños vacunados con pauta 3+1 recibirán 0,1 y 6 meses.  
 (7) Vacunar o completar vacunación en caso de no tener administradas 5 dosis durante la infancia y adolescencia.  
 (8) Vacunar con 2 dosis, separadas al menos 4 semanas, a los nacidos a partir de 1 de noviembre de 2022.  
 (9) Se administrará 1 dosis en las personas no vacunadas a partir de los 10 años de edad.  
 (10) Vacunar con vacuna bivalente (TV+VZ).  
 (11) Vacunar con 2 dosis, separadas al menos 4 semanas, a las personas nacidas en 1943, así como a las personas nacidas en 1942, 1948 y 1957-1958 no vacunadas con antelación.  
 (12) Las recomendaciones de vacunación se definirán previamente al inicio de la temporada 2024-2025.  
 (13) A partir del 1 de enero de 2023, se amplía la vacunación sistemática a los niños nacidos a partir de 2011 cuando cumplan los 12 años de edad. Se administrarán dos dosis, para niños y niñas, separadas al menos 6 meses.  
 (14) Vacunar con 2 dosis, separadas al menos 4 semanas, a las personas nacidas a partir del 1 de enero de 2011 y que hayan cumplido 12 años de edad no vacunados con antelación. Pauta de 2 dosis.  
 (15) Vacunar a los 65 años de edad (nacidos en 1959) con 2 dosis, separadas 2 meses. Durante el año 2024 se administrará la vacuna de Gripe anual a las personas nacidas en 1942, 1948 y 1957-1958 no vacunadas con antelación.

Toda la información necesaria sobre características de las vacunas está disponible en sus fichas técnicas, todas ellas disponibles en la página web de la AEMPS. (<https://cima.aemps.es/>)

En los siguientes apartados se detallan las recomendaciones de vacunación por tipo de vacuna.

## 1. INMUNIZACIÓN FRENTE A VIRUS RESPIRATORIO SINCITAL (VRS)

El virus respiratorio sincital (VRS) es una de las principales causas de enfermedad respiratoria en los niños/as. Afecta a la práctica totalidad de los menores de 2 años. La bronquiolitis es el cuadro clínico más relevante por ser el más frecuente entre los casos graves. A largo plazo, la enfermedad grave en los primeros meses de vida supone un factor de riesgo de desarrollo de sibilancias recurrentes durante la infancia, desarrollo de asma y morbilidad respiratoria durante la etapa adulta. La infección por VRS se presenta con un claro patrón estacional, con una mayor incidencia durante los meses de octubre a marzo (lo que se conoce como temporada de transmisión).

En la temporada 2023-2024 se ha implementado en la CM una campaña de inmunización poblacional con el anticuerpo monoclonal nirsevimab (Beyfortus®) para lactantes menores de 6 meses al inicio de la temporada y para recién nacidos durante la temporada. La población pediátrica de hasta 24 meses de edad al inicio de la temporada con riesgo muy elevado de desarrollar enfermedad grave por VRS y los prematuros menores de 12 meses, también tenían indicación de administración del anticuerpo monoclonal a criterio del facultativo responsable.

La próxima temporada 2024-2025 se mantendrán las recomendaciones de inmunización con nirsevimab en la CM, teniendo en cuenta el documento aprobado por el *Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud* ("<https://www.sanidad.gob.es/areas/promocionPrevencion/vacunaciones/comoTrabajamos/docs/Nirsevimab.pdf>"), las coberturas elevadas alcanzadas, el buen perfil de seguridad demostrado y los datos preliminares de efectividad favorables.

## 2. VACUNA FRENTE A HEPATITIS B (VHB)

La vacunación en la infancia consiste en administrar tres dosis a los 2, 4 y 11 meses de edad respectivamente en forma de vacuna hexavalente.

A partir de enero de 2018 se suprimió la dosis a todos los recién nacidos (RN) de forma rutinaria, de manera que solo se les vacunará en las siguientes situaciones:

- En hijos/as de madre portadora de AgHBs, administrar la vacuna HB monovalente más gammaglobulina dentro de las 24 horas que siguen al nacimiento. Se continuará la vacunación con vacuna combinada (hexavalente) según pauta habitual y se les realizará la determinación de AgHBs y anticuerpos entre 1 y 3 meses después de la última dosis. La prueba no debe realizarse antes de los 9 meses de edad.
- En caso de cribado no realizado a la madre, administrar la vacuna HB monovalente dentro de las 24 horas que siguen al nacimiento, independientemente del peso al nacer. A los niños con un peso inferior a 2 kilos, se les administrará además la gammaglobulina dentro de las 12 horas que siguen al nacimiento, mientras que en los que pesan más de 2 kg se demorará



hasta tener los resultados del cribado de hepatitis B materno, que se llevará a cabo lo antes posible. Si fuera positivo, también a ellos (RN de más de 2 Kg) se les administrará la gammaglobulina, lo más precozmente posible y siempre antes de 1 semana de vida. Se continuará la vacunación con vacuna combinada (hexavalente) según calendario infantil.

Hay que recordar que la infección por VHB en personas adultas se produce principalmente por transmisión horizontal durante el contacto sexual, por exposición percutánea a sangre y otros fluidos corporales infectados o por vía parenteral. Por ello:

- En las personas adolescentes  $\leq 18$  años, no vacunadas con anterioridad, se recomienda la vacunación con pauta de tres dosis (0, 1 y 6 meses) o pauta acelerada con 4 dosis (0, 7, 21 días, 12 meses o bien 0, 1, 2, 12 meses) si fuera necesario.
- En las personas mayores de 18 años sólo está indicada la vacunación frente a la hepatitis B si existe riesgo personal u ocupacional de adquirir la infección y en profilaxis post-exposición percutánea a fluidos corporales infectados. Se recomienda realizar marcadores serológicos (anti-HBc, anti-HBs, AgHBs) antes de vacunar a personas con riesgo.

Se consideran personas con riesgo personal u ocupacional de adquirir la infección por virus de la hepatitis B:

- Contactos íntimos o convivientes de portadores de AgHBs.
- Residentes y trabajadores en centros psiquiátricos.
- Reclusos y personal de instituciones penitenciarias.
- Hombres que tienen sexo con hombres.
- Personas que ejercen a la prostitución.
- Personas con ITS de repetición y sus parejas.
- Pacientes con enfermedad hepática crónica. Alcoholismo crónico.
- Insuficiencia renal, preferentemente en fases iniciales, y pacientes en hemodiálisis.
- Personas que viajen a zonas de alta endemia con comportamientos u ocupaciones de riesgo y/o estancia prolongada.
- Trabajadores sanitarios y otros trabajos con riesgo de exposición a sangre o derivados, semen y secreciones vaginales.
- Personas que se inyectan drogas y sus parejas sexuales.
- Personas que practican punciones percutáneas (tatuajes, acupuntura, piercing...).
- Personas trasplantadas o en espera de trasplante de órgano sólido y progenitores hematopoyéticos.



- Inmunodeprimidos (incluidas las personas con infección por VIH).
- Síndrome de Down.
- Receptores de transfusiones múltiples o hemoderivados de forma continuada (durante años o de por vida).

En población inmunocompetente la revacunación no está indicada si se han recibido 3 dosis de vacuna con pauta correcta a cualquier edad desde el nacimiento. Tampoco lo está realizar títulos de anticuerpos post-vacunales. Únicamente se recomienda determinar Ac anti-HBs entre 1 y 2 meses después de la vacunación completa para comprobar la seroconversión en determinados grupos de alto riesgo de exposición: hijos de madre portadora, individuos vacunados tras la exposición al virus de la hepatitis B, personal sanitario, dializados, inmunodeprimidos, personas trasplantadas, parejas sexuales de portadores o personas afectadas de hepatitis C crónica. En estos casos, si la medición de anticuerpos anti-HBs es  $<10\text{mUI/ml}$  se administrará una dosis de refuerzo y se medirán de nuevo los anti-HBs a los 1-2 meses. Solo si los anti-HBs siguen siendo inferiores a  $10\text{UI/ml}$  se administrarán 2 dosis más de vacuna para completar una segunda pauta vacunal. Si con estas 3 dosis adicionales no se alcanzara el nivel de Ac protectores (anti-HBs  $\geq 10\text{UI/l}$ ), no se indicarán nuevas series y se consideraran "no respondedores". Los no respondedores, en caso de una exposición a VHB, deberán recibir inmunoglobulina específica anti-hepatitis B.

Títulos bajos de anticuerpos frente a VHB que no se hayan realizado entre 1-2 meses después de la vacunación, no indican que no se esté protegido. Los estudios de eficacia vacunal han demostrado que la protección a largo plazo se asocia fundamentalmente con el desarrollo de memoria inmune que persiste más allá de la desaparición de títulos de anticuerpos.

Los pacientes en diálisis y pre-diálisis precisan una cantidad mayor de antígeno para alcanzar la protección deseada. En este caso se recomienda administrar la vacuna adyuvada (AS04) con  $20\ \mu\text{g}$  de AgHBs (Fendrix®) en pautas de 4 dosis (0, 1, 2, 6 meses), o la vacuna de alta carga con  $40\ \mu\text{g}$  (HBVAXPRO  $40\ \mu\text{g}$ ®) en pauta de tres dosis (0, 1, 6 meses). También es válido en el adulto, la administración de 2 dosis juntas en el mismo lugar (Engerix B  $20\ \mu\text{g}$ ®) en pauta de 4 dosis (0, 1, 2, 6 meses). Los títulos de anti-HBs deben ser verificados anualmente y si descienden por debajo de  $10\ \text{UI/l}$ , se administrará una dosis de refuerzo.

Las personas inmunocomprometidas también deben ser vacunados con doble dosis de vacuna frente a hepatitis B del adulto (Engerix B  $20\ \mu\text{g}$ ®) en pauta de 4 dosis (0, 1, 2, 6 meses) o con HBVAXPRO  $40\ \mu\text{g}$ ® en pauta de tres dosis (0, 1, 6).



### 3. VACUNA FRENTE A DIFTERIA, TÉTANOS Y TOSFERINA ACELULAR

#### 3.1. DTPa: DIFTERIA, TÉTANOS Y TOSFERINA ACELULAR DE ALTA CARGA

La vacunación en la infancia consiste en administrar tres dosis en el primer año de vida a los 2, 4 y 11 meses de edad en forma de vacuna combinada hexavalente (DTPa-VPI-Hib-HB).

En aquellos casos en los que la administración del componente frente a tosferina esté contraindicado se podrá administrar vacuna Td en sustitución de vacuna DTPa. Se tendrá en cuenta que la protección inmunológica frente a difteria puede no ser adecuada, por lo que no se descarta la necesidad de revacunaciones en un futuro si la situación epidemiológica así lo aconseja.

Para corrección de calendario, se puede usar la vacuna hexavalente en menores de 7 años de edad.

*Vacunación en grupos de riesgo:* En personas con trasplante de progenitores hematopoyéticos se recomiendan tres dosis de DTPa a los 6, 7, 8 meses post-trasplante y una de recuerdo a los 18 meses. En estos pacientes se acepta el uso de vacuna pediátrica (hexavalente) en todas las edades a pesar de que esta prescripción esté fuera de FT debido a la mayor carga antigénica y la seguridad aceptable de estas vacunas en las personas con inmunodeficiencia.

#### 3.2. DTPa-VPI: DIFTERIA, TÉTANOS, TOSFERINA ACELULAR DE ALTA CARGA Y POLIO

En los niños/as vacunados con un esquema 2+1 (2, 4 y 11 meses), nacidos a partir del 1 de julio de 2016, será necesaria una dosis de recuerdo a los 6 años con vacuna combinada tetravalente (DTPa-VPI). En aquellos casos en los que la administración del componente frente a tosferina esté contraindicada, se podrá administrar vacuna Td.

#### 3.3. dTpa: DIFTERIA, TÉTANOS Y TOSFERINA ACELULAR DE BAJA CARGA

En los niños/as vacunados con un esquema 3+1 (2, 4, 6 y 18 meses), nacidos antes del 1 de julio de 2016, se debe administrar una dosis a los 6 años. En aquellos casos en los que la administración del componente frente a tosferina esté contraindicada, se podrá administrar vacuna Td.

En población adulta, el objetivo fundamental de la vacunación con dTpa es la inmunización frente a la tosferina. Todas las vacunas frente a tosferina que se comercializan en España están combinadas con los toxoides de tétanos y difteria.

Una dosis de dTpa está recomendada además en:

- Mujeres embarazadas a partir de la semana 27 de gestación, preferentemente en las semanas 27 ó 28, con el objetivo de proteger al recién nacido frente a tosferina. En caso de riesgo de parto prematuro se recomienda la vacunación con dTpa a partir de la semana 20. La vacuna se administrará en cada embarazo independientemente del antecedente de vacunación previa e incluso si los embarazos consecutivos ocurren dentro de un periodo de 12 meses.

Cuando no existe constancia de vacunación frente al tétanos en la embarazada se administrarán tres dosis con pauta 0, 1 y 6 meses. Una de estas dosis de Td se sustituirá por dTpa, que



se administrará entre la semana 27 y 36 de gestación, preferentemente en la semana 27 o 28. Las restantes dosis de Td se administrarán durante o tras el parto, manteniendo los intervalos apropiados. En el tercer trimestre de gestación se administrará siempre dTpa.

La administración concomitante de la vacuna y la inmunoglobulina anti-D a las embarazadas Rh negativas se recomienda en lugares anatómicos diferentes.

- Personas que desarrollen su actividad profesional en áreas de obstetricia y neonatología y sus áreas de urgencia.
- Personas con trasplante de órgano sólido o en espera del mismo, si hace más de 10 años desde la última dosis.
- Cáncer/hemopatías malignas en situación de inmunosupresión.
- Para corrección de calendario a partir de los 7 años de Td, en las dosis de refuerzo, una vez completada la primovacuna con 3 dosis, se recomienda utilizar la vacuna dTpa en una de ellas o en las dos.
- La vacuna frente a dTpa se puede usar como profilaxis post-exposición ante un caso o brote de difteria o tosferina siguiendo el protocolo de Vigilancia Epidemiológica de la Comunidad de Madrid.

### 3.4. Td: TÉTANOS Y DIFTERIA

En el calendario sistemático se recomienda la administración de una dosis de Td a los 14 años.

La inmunización de los adultos o de los niños/as a partir de los 7 años de edad no vacunados previamente frente al tétanos se realiza con esta vacuna.

En lo referente a la difteria, se trata de una enfermedad que no supone un riesgo en la Comunidad de Madrid, no obstante, la vacunación frente a tétanos con componente tetánico y diftérico (Td), tiene la finalidad de mantener la seroprotección frente a esta enfermedad.

Antes de iniciar o completar una pauta de vacunación en adultos frente a tétanos se debe verificar el estado de vacunación previo y valorar el riesgo individual:

Aquellas personas con 5 dosis de vacuna administradas, respetando los intervalos mínimos establecidos, se consideran correctamente vacunadas. Si las dosis han sido administradas en la infancia y adolescencia según los calendarios vigentes, se recomienda una única dosis de recuerdo a partir de los 60 años.

Para valorar la necesidad de primovacuna en el adulto se tendrán en cuenta los siguientes aspectos:

- La vacunación DTP se introdujo en España en 1965, administrando 2 dosis entre 3 meses y 3 años, con coberturas en torno al 70%, añadiendo una tercera dosis a partir de 1967. En el calendario de vacunación de 1975 se incluían 6 dosis de tétanos y 4 de difteria (DTP a los 3,



5, 7 meses; DT a los 15 meses y T a los 6 y 14 años). A partir de 1995, se vacunó con Td a los 4-6 años y a los 14 años.

- Hasta 2009 estaban indicadas dosis de recuerdo de Td cada 10 años en adultos
- En la encuesta de seroprevalencia realizada en España en 2020, la inmunidad frente a tétanos (títulos de anticuerpos  $\geq 0,1$  UI/ml) es superior al 90 % entre los 6 y 49 años (superior al 97,5% entre los 15 y 39 años).
- La vacuna de tétanos se ha utilizado de manera habitual por parte de los Servicios de Prevención de Riesgos Laborales y en el Servicio Militar Obligatorio por tanto la mayoría de los varones nacidos en España entre los años 1949 y 1983 han recibido, al menos, una pauta de primovacunación.
- En personas extranjeras nacidas posteriormente a 1981, se pueden revisar los datos de cobertura en su país de origen publicados por la OMS.

Se interrumpirá la serie de vacunación si se presenta una reacción local importante a cualquier dosis de Td.

Si tras la valoración, las personas adultas tienen criterio para vacunar, se recomienda iniciar o completar la serie con la siguiente pauta de vacunación (Tabla 1):

- **Primovacunación:** Tres dosis. La 1.<sup>a</sup> dosis tan pronto como sea posible, 2.<sup>a</sup> dosis al menos 4 semanas tras la primera, 3.<sup>a</sup> dosis al menos 6 meses tras la segunda. En caso de primovacunación incompleta no es necesario reiniciar la pauta. Se contabilizará cualquier dosis administrada y se completará la serie hasta alcanzar un total de 3 dosis.
- **Dosis de recuerdo:** Dos dosis con un intervalo entre 1 y 10 años entre dosis hasta completar 5 dosis.

**TABLA 1. PAUTA DE VACUNACIÓN FRENTE A TÉTANOS EN POBLACIÓN ADULTA NO VACUNADA**

1. <sup>a</sup> DOSIS	2. <sup>a</sup> DOSIS	3. <sup>a</sup> DOSIS	1. <sup>er</sup> RECUERDO (4. <sup>a</sup> DOSIS)	2. <sup>o</sup> RECUERDO (5. <sup>a</sup> DOSIS)
Tan pronto como sea posible	Al menos 1 mes tras la 1. <sup>a</sup> dosis	Al menos 6 meses tras la 2. <sup>a</sup> dosis	10 años (mínimo 1 año tras la 3. <sup>a</sup> dosis)	10 años (mínimo 1 año Tras la 4. <sup>a</sup> dosis)



### Vacunación ante heridas:

La pauta de vacunación profiláctica ante una herida requiere valorar las características de la herida (incluidas las úlceras crónicas en diabéticos) y los antecedentes de vacunación (Tabla 2).

**TABLA 2. VACUNACIÓN FRENTE A TÉTANOS EN HERIDAS**

ANTECEDENTES DE VACUNACIÓN	HERIDA LIMPIA		HERIDA POTENCIALMENTE TETANÍGENA <sup>(a), (1)</sup>	
	Vacuna (Td)	IGT <sup>(b)</sup>	Vacuna (Td)	IGT <sup>(b)</sup>
<3 dosis o desconocida	SÍ (completar primovacuna)	NO	SÍ (completar primovacuna)	SÍ
3 o 4 dosis	NO (si hace más de 10 años desde la última dosis, administrar una dosis)	NO	NO (si hace más de 5 años desde la última dosis, administrar una dosis)	NO <sup>(2)</sup>
5 o más dosis	NO	NO	NO (si hace más de 10 años de la última dosis, valorar la administración de una única dosis adicional en función del tipo de herida)	NO <sup>(2)</sup>

(a) En caso de **inmunodepresión y personas que se inyectan drogas**, se administrará una dosis de inmunoglobulina en heridas potencialmente tetanígenas, independientemente del estado de vacunación.

(b) **IGT**: inmunoglobulina antitetánica. Se administrará en lugar separado de la vacuna. En general se administran 250 UI. Si han transcurrido más de 24 horas, en personas con más de 90 kg de peso, en heridas con alto riesgo de contaminación o en caso de quemaduras, fracturas o heridas infectadas, se administrará una dosis de 500 UI.

(1) **Heridas potencialmente tetanígenas**: heridas o quemaduras con un importante grado de tejido desvitalizado, herida punzante (particularmente donde ha habido contacto con suelo o estiércol), contaminadas con cuerpo extraño, lesiones cutáneas ulceradas crónicas (especialmente en diabéticos), fracturas con herida, mordeduras, lesiones por congelación, aquellas que requieran intervención quirúrgica y que esta se retrase más de 6 horas y aquellas que se presenten en pacientes con sepsis.

(2) Aquellas heridas potencialmente tetanígenas contaminadas con gran cantidad de material que puede contener esporas y/o que presente grandes zonas de tejido desvitalizado (heridas de alto riesgo), recibirán una dosis de inmunoglobulina.

## 4. VACUNA FRENTE A LA POLIOMIELITIS (VPI)

La Región Europea obtuvo la certificación como "libre de poliomielitis" en el año 2002. No obstante, es fundamental garantizar y mantener una adecuada cobertura de vacunación frente a esta enfermedad.

En la edad infantil y adolescencia, hasta los 18 años de edad, se recomienda administrar cuatro dosis: tres dosis en el primer año de vida, a los 2, 4, y 11 meses de edad en forma de vacuna combinada hexavalente (DTPa-VPI-Hib-HB) y la cuarta dosis (dosis de refuerzo) a los 6 años de edad, con vacuna combinada tetravalente (DTPa-VPI).

En los adultos, solo será necesaria la vacunación con vacuna inactivada frente a poliomielitis monovalente (VPI) en caso de viajar a zonas específicas endémicas o epidémicas, en personal de laboratorio expuesto a poliovirus y en pacientes con TPH. En caso de estar indicada, si recibieron la primovacuna completa durante la infancia o hace más de 10 años, se administrará una dosis de recuerdo, en el caso de viajeros preferiblemente un mes antes del viaje. En los no vacunados deben administrarse 3 dosis con la pauta: 0, 1-2 meses después de la primera dosis y 6-12 meses después de la segunda dosis.



Los niños procedentes de países que utilizan la polio oral y que hayan recibido una pauta de dos o tres dosis exclusivamente con VPO bivalente (a partir de abril de 2016, que es cuando se produjo el cambio a nivel mundial impulsado por la OMS), deben recibir, al menos, 2 dosis de VPI (si no las tiene aún administradas), separadas por, al menos, 6 meses, para garantizar la protección contra el serotipo 2 de poliovirus.

## 5. VACUNA FRENTE A HAEMOPHILUS INFLUENZAE TIPO B (Hib)

En la infancia se recomienda administrar tres dosis en forma de vacuna combinada hexavalente (DTPa-VPI-Hib-HB) a los 2, 4, y 11 meses de edad.

No se recomienda la vacunación de Hib a partir de los 5 años de edad de manera rutinaria, únicamente a determinados grupos de riesgo e independientemente del antecedente de vacunación previa:

- Asplenia anatómica y/o funcional, preferiblemente dos semanas antes cuando se trate de una esplenectomía programada (dosis única).
- Déficit del sistema complemento, incluyendo tratamiento con eculizumab o ravulizumab (dosis única).
- Menores de 16 con cáncer/hemopatías malignas (ej. leucemia, linfoma) (dosis única).
- En menores y adolescentes entre 5 y 18 años no vacunados con anterioridad con infección por VIH (dos dosis separadas 4-8 semanas).
- En receptores de trasplante de progenitores hematopoyéticos. Se recomienda la vacunación con pauta de 4 dosis (a los 6, 7, 8 y 18 meses tras el trasplante).

## 6. VACUNA FRENTE A NEUMOCOCO

La neumonía neumocócica (NN) y la enfermedad neumocócica invasora (ENI) suponen un grave problema de salud asociada sobre todo a la edad y a la existencia de factores de riesgo.

En la edad infantil se recomienda administrar 3 dosis de vacuna neumocócica conjugada 13-valente (VNC13)\* a los 2, 4 y 11 meses de edad. En lactantes prematuros se vacunará con la misma pauta que en los nacidos a término.

A aquellos niños/as con un riesgo aumentado de padecer infecciones neumocócicas graves se recomiendan pautas mixtas de vacunación con VNC13\* + vacuna neumocócica polisacárida 23-valente (VNP23) con el fin de aumentar la cobertura frente a los serotipos adicionales\*\*.

*Vacunación en niños/as y adolescentes menores de 18 años con aumento del riesgo (no inmunodeprimidos):* Pacientes con enfermedad pulmonar crónica (incluidos broncodisplasia pulmonar, fibrosis quística, déficit de  $\alpha$ 1-antitripsina y bronquiectasias), enfermedad cardiaca



crónica (especialmente cardiopatías congénitas cianosantes o que cursen con insuficiencia cardiaca), diabetes mellitus tipo I, alteraciones neurológicas con riesgo de broncoaspiración, fístulas del espacio subaracnoideo, implante coclear, Sd. de Down. Pauta de vacunación: 3 dosis de VNC13\* a los 2, 4 y 11 meses de edad + 1 dosis de VNP23 con un intervalo de al menos 8 semanas desde la finalización de la pauta con VNC13\* y siempre que el niño/a haya cumplido los 2 años de edad.

- a. *Vacunación en niños/as menores y adolescentes de 18 años inmunodeprimidos o con asplenia anatómica o funcional:* Pacientes con infección por VIH, inmunodeficiencias congénitas (excluido el déficit de IgA), insuficiencia renal crónica y síndrome nefrótico, enfermedades que requieren tratamiento con fármacos inmunosupresores o radioterapia (incluidas asma tratada con dosis altas de corticoides orales, leucemia, linfoma, trasplante de médula ósea o de órgano sólido), anemia de células falciformes y otras hemoglobinopatías, asplenia congénita o adquirida, o disfunción esplénica. En este grupo, la pauta de vacunación depende de la edad del niño/a:
- En niños/as menores de 6 meses: 4 dosis de VNC13\* siguiendo el esquema de vacunación 3+1 (2, 4 y 6 meses más una de refuerzo entre los 12 y 15 meses) + 1 dosis de VNP23, con un intervalo de al menos 8 semanas desde la finalización de la pauta con VNC13\* y siempre que el niño/a haya cumplido los 2 años de edad.
  - Entre 2 y 5 años de edad, administrar 2 dosis de VNC13\* seguida de una dosis de VNP23 con un intervalo mínimo de 8 semanas.
  - A partir de 6 años de edad, administrar una dosis adicional de VNC13\* + 1 dosis de VNP23, con un intervalo de al menos 8 semanas.

En todas las situaciones de riesgo se administrará una dosis de VNP23 transcurridos 5 años si persiste la situación de alto riesgo.

\* En el momento en el que esté disponible VNC15 (Vaxneuvance®), se sustituirá VNC13 por VNC15. Se notificará el cambio por los canales habituales.

\*\* En niños/as con riesgo aumentado de padecer infecciones neumocócicas graves y a criterio del facultativo responsable, se admite la vacunación con VNC20.

En la edad adulta (a partir de los 60 años de edad), desde el año 2005, la vacunación frente a neumococo se llevó a cabo con VNP23. Durante los años 2016 y 2017, se cambió la indicación de vacunación a las cohortes nacidas en 1956 y 1957 respectivamente con VNC13, y ya en enero de 2018, la pauta de vacunación con VNC13 se hizo extensiva a todas las personas de 60 y más años de edad, quedando la VNP23 para pauta secuencial en personas de alto riesgo: Inmunodeficiencias y deficiencias sistema complemento, tratamiento inmunosupresor, asplenia o disfunción esplénica grave, infección por VIH, insuficiencia renal crónica y síndrome nefrótico, trasplante; fístula de LCR, implante coclear, antecedente de ENI confirmada y cirrosis hepática.

En abril de 2023, tras la evaluación de la situación epidemiológica de la EN en la CM, de las características de las vacunas disponibles y habiendo revisado las recomendaciones de vacunación en EEUU y países de nuestro entorno, en la CM se decidió modificar el esquema de vacunación frente a neumococo con la inclusión de la VNC20 (Apexxnar®) para la población adulta. (Tabla 3, 4).



El objetivo de este cambio de pauta fue:

- Mejorar la protección frente a serotipos adicionales que antes sólo estaban incluidos en la VNP23, con las ventajas de una vacuna conjugada frente a una vacuna polisacárida. A destacar la inclusión del serotipo 8, el 11A y el 22F en la VNC20, especialmente importantes en la epidemiología de nuestro país y de nuestra comunidad autónoma, y que no están incluidos en la VNC13.
- Simplificar las recomendaciones de vacunación al unificar las indicaciones de vacunación en población adulta a partir de los 60 años con y sin condiciones de riesgo, así como a menores de 60 años con condiciones de riesgo. De esta manera, se evitarán posibles errores en la elección de la pauta y se espera mejorar la cobertura de personas con la pauta correcta completa.

A continuación, se establecen las recomendaciones de vacunación frente a neumococo en adultos a partir de 18 años de edad, en función de la categoría de riesgo a la que pertenezcan y el antecedente de vacunación con vacunas antineumocócicas (Tablas 3 y 4):

- Personas  $\geq 60$  años con o sin factores de riesgo y personas entre 18 y 59 años con patologías de riesgo para la enfermedad neumocócica que no hayan recibido ninguna vacuna neumocócica previa, recibirán una dosis de VNC20.
- En personas con antecedentes de vacunación frente al neumococo, las pautas son las siguientes:
  - **Personas  $\geq 60$  años sin factores de riesgo** que hayan recibido al menos una dosis de VNC13 o una pauta secuencial (VNC13 +VNP23) NO se recomienda revacunar. Si han recibido al menos una VNP23 tampoco se recomienda revacunar con VNC20 salvo si la última dosis de VNP23 se administró antes de los 60 años de edad y han pasado más de 5 años desde la última dosis.
  - **Personas  $\geq 60$  años con patología crónica de base** que hayan recibido al menos una dosis de VNC13 NO se recomienda revacunar con VNC20 salvo si la última dosis de VNC13 se administró antes de los 60 años de edad y han pasado más de 5 años desde la última dosis. Si han recibido al menos una dosis de VNP23 se recomienda revacunar con VNC20 transcurrido un año desde la última dosis. Si han recibido una pauta secuencial (VNC13 +VNP23) NO se recomienda revacunar.
  - **Personas entre 18 y 59 años con patología crónica de base** que hayan recibido al menos una dosis de VNC13 o una pauta secuencial (VNC13 +VNP23) NO se recomienda revacunar. Si han recibido al menos una dosis de VNP23 se recomienda revacunar con VNC20 transcurrido un año desde la última dosis.
  - **Personas a partir de los 18 años con patología de alto riesgo** que hayan recibido al menos una dosis de VNC13 o una de VNP23 se recomienda vacunar con VNC20 transcurrido un año desde la última dosis. Si han recibido una pauta secuencial (VNC13 +VNP23) se recomienda vacunar con VNC20 si hace más de 5 años desde la última dosis.



TABLA 3. PAUTA DE VACUNACIÓN FRENTE A ENI Y NN EN ADULTOS

Grupo poblacional		PAUTA DE VACUNACIÓN			
		SIN VACUNA PREVIA	CON VACUNA PREVIA		
			Al menos una dosis de VNC13	Al menos una dosis de VNP23	VNC13 +VNP23
≥60 años	Sin patologías de riesgo	VNC20	No revacunar	No revacunar. VNC20 solo si se vacunó antes de los 60 años de edad y han pasado más de 5 años.	No revacunar
	Con patología crónica de base	VNC20	No revacunar. VNC20 solo si se vacunó antes de los 60 años de edad y han pasado más de 5 años.	VNC20 (intervalo 1 año)	No revacunar
	Con patología de alto riesgo	VNC20	VNC20 (intervalo 1 año)	VNC20 (intervalo 1 año)	VNC20 si hace más de 5 años de la última dosis.
18-59 años	Con patología crónica de base	VNC20	No revacunar	VNC20 (intervalo 1 año)	No revacunar
	Con patología de alto riesgo	VNC20	VNC20 (intervalo 1 año)	VNC20 (intervalo 1 año)	VNC20 si hace más de 5 años de la última dosis.

TABLA 4. GRUPOS DE RIESGO PARA LA VACUNACIÓN FRENTE A NEUMOCOCO

ENFERMEDAD O SITUACIÓN	
GRUPOS DE ALTO RIESGO	<b>INMUNODEPRIMIDOS</b> Inmunodeficiencias y deficiencias sistema complemento Tratamiento inmunosupresor Asplenia o disfunción esplénica grave Infección VIH Insuficiencia renal crónica y síndrome nefrótico Trasplante de órgano sólido Trasplante de progenitores hematopoyéticos
	<b>INMUNOCOMPETENTES CON LAS SIGUIENTES PATOLOGÍAS</b> Fístula de LCR Implante coclear Antecedente de enfermedad neumocócica invasora confirmada Cirrosis hepática
PATOLOGÍA CRÓNICA	Enf. Cardiovascular y respiratoria crónica Enf. Neurológicas y neuromusculares graves Enfermedad hepática crónica Diabetes Mellitus Enfermedad celíaca Personas institucionalizadas Alcoholismo y tabaquismo crónico Receptores de concentrados de factores de coagulación Síndrome de Down Obesidad mórbida (IMC>39) Antecedente de neumonía de cualquier etiología que haya precisado hospitalización

## 7. VACUNA FRENTE A MENINGOCOCO SEROGRUPO C (MenC)

La vacuna frente a MenC se recomienda administrar a los 4 y 12 meses de edad.

## 8. VACUNA FRENTE A MENINGOCOCO SEROGRUPOS ACWY (MenACWY)

En el calendario sistemático de vacunación se recomienda, desde julio de 2019, la administración de una dosis de vacuna frente a MenACWY a los 12 años\* cuando se sustituyó la dosis de MenC por MenACWY.

También está indicada la vacunación con MenACWY a adolescentes hasta 18 años que no tengan administrada ninguna dosis a partir de los 10 años de edad.

Aquellas personas que hubieran recibido una dosis de MenACWY a partir de los 10 años de edad se consideran bien vacunadas y por tanto no precisan otra dosis adicional.

La vacunación con vacuna MenACWY se recomienda además a personas pertenecientes a los siguientes grupos de riesgo:

- Personas con asplenia anatómica o disfunción esplénica grave: Pauta 2 dosis, separadas un intervalo mínimo de 8 semanas, y una dosis de recuerdo a los 5 años. En menores de 12 meses, administrar además una dosis de refuerzo a los 12 meses, con un intervalo de al menos 2 meses entre dosis.
- Personas con deficiencias del sistema complemento: Pauta 2 dosis, separadas un intervalo mínimo de 8 semanas, y una dosis de recuerdo a los 5 años. En menores de 12 meses, administrar además una dosis de refuerzo a los 12 meses, con un intervalo de al menos 2 meses entre dosis.
- Personas en tratamiento con eculizumab o ravulizumab: Pauta 2 dosis, separadas un intervalo mínimo de 8 semanas, y una dosis de recuerdo a los 5 años. En menores de 12 meses, administrar además una dosis de refuerzo a los 12 meses, con un intervalo de al menos 2 meses entre dosis.
- Personas con trasplante de progenitores hematopoyéticos: Pauta 2 dosis, separadas un intervalo mínimo de 6 meses.
- Personas con Infección por VIH: Pauta 2 dosis, separadas un intervalo mínimo de 8 semanas, en niños/as mayores de 12 meses y adolescentes, una dosis inicial y una dosis de recuerdo a los 12 años. En menores de 12 meses, otra dosis de refuerzo a los 12 meses, con un intervalo de al menos 2 meses entre dosis). Se valorará la necesidad de dosis de recuerdo posteriores.
- Personas que han padecido un episodio de EMI independientemente del estado de vacunación previo: 1 dosis.



- Personal de laboratorio (técnicos de laboratorio y microbiólogos) que trabaje con muestras que potencialmente puedan contener *Neisseria meningitidis*: 1 dosis. Si el riesgo continua se administrará una dosis de recuerdo cada 5 años.

También está recomendada la vacunación a los contactos cercanos de casos de EMI por estos serogrupos, siguiendo los protocolos de Vigilancia Epidemiológica de la CM.

En los viajeros internacionales que se desplacen a zonas de alta endemicidad, especialmente a la zona del "cinturón de la meningitis" en África Subsahariana en la época seca (enero a junio) la vacunación con MenACWY puede estar recomendada 2 semanas antes de iniciar el viaje. En Arabia Saudí, esta vacuna es obligatoria para todos los peregrinos que visitan la Meca para la Umra y el Hajj por lo que se debe acudir a los Centros de Vacunación Internacional para obtener el certificado.

## 9. VACUNA FRENTE A MENINGOCOCO SEROGRUPO B

De acuerdo al documento "*Recomendaciones de vacunación frente a la enfermedad meningocócica invasiva por serogrupo B*" aprobado el 17 de noviembre en la Comisión de Salud Pública del CISNS y accesible en: [https://www.sanidad.gob.es/areas/promocionPrevencion/vacunaciones/comoTrabajamos/docs/MenB\\_2022.pdf](https://www.sanidad.gob.es/areas/promocionPrevencion/vacunaciones/comoTrabajamos/docs/MenB_2022.pdf), a partir del 1 de enero de 2023 se recomienda la vacunación sistemática frente a MenB en la población infantil (nacidos a partir del 1 de noviembre de 2022) con una pauta 2+1, a los 2, 4 y 12 meses de edad, insistiendo en la importancia de vacunar en tiempo a los 2 y 4 meses de edad ya que los datos de Vigilancia Epidemiológica muestran un aumento de los casos de MenB a partir del tercer mes de vida, parte de los cuales no serían prevenibles si se retrasa la pauta de vacunación.

La inclusión de esta vacuna en calendario implica la administración de 4 inyecciones a los 4 meses de edad. Se administrarán dos en cada muslo, con una distancia de al menos 2,5 cm entre las inyecciones administradas en el mismo muslo. No es necesaria la profilaxis con antitérmicos.

En la población de riesgo no vacunada previamente, se mantienen las indicaciones actuales de vacunación a los siguientes grupos de población con alto riesgo de padecer enfermedad meningocócica invasora (EMI), siguiendo la pauta que se muestra en la tabla 5:

- Personas con asplenia o disfunción esplénica grave (incluida la anemia de células falciformes).
- Personas con deficiencia del complemento, incluyendo las que utilizan un inhibidor del complemento y tratamiento con eculizumab y sus derivados de acción prolongada (ravulizumab).
- Personas con trasplante de progenitores hematopoyéticos. Pauta dos dosis a los 12 meses y a los 18 meses tras el trasplante (intervalo mínimo 1 mes).
- Personas que han sufrido un episodio de EMI independientemente del estado de vacunación previo.



- Personal de laboratorio (técnicos de laboratorio y microbiólogos) que trabaje con muestras que potencialmente puedan contener *Neisseria meningitidis*.

También se recomienda la vacunación a los contactos cercanos de un caso de EMI por este serogrupo si presentan algún factor de riesgo de los antes mencionados siguiendo los protocolos de Vigilancia Epidemiológica de la CM.

**TABLA 5. ESQUEMA DE VACUNACIÓN FRENTE A MENINGOCOCO SEROGRUPO B EN GRUPOS DE RIESGO (BEXSERO®)**

EDAD A LA PRIMERA DOSIS	INMUNIZACIÓN PRIMARIA	INTERVALOS ENTRE DOSIS PRIMARIAS	DOSIS DE RECUERDO
Lactantes de 2 a 5 meses de edad <sup>(a)</sup>	Tres dosis de 0,5 ml cada una	No menos de 1 mes	Sí, una dosis entre los 12 y 15 meses de edad con un intervalo de al menos 6 meses entre la primovacuna y la dosis de recuerdo <sup>(b, c)</sup>
	Dos dosis de 0,5 ml cada una	No menos de 2 meses	
Lactantes de 6 a 11 meses de edad	Dos dosis de 0,5 ml cada una	No menos de 2 meses	Sí, una dosis en el segundo año de vida con un intervalo de al menos 2 meses entre la primovacuna y la dosis de recuerdo <sup>(c)</sup>
Niños de 12 a 23 meses de edad	Dos dosis de 0,5 ml cada una	No menos de 2 meses	Sí, una dosis con un intervalo de al 12 a 23 meses entre la primovacuna y la dosis de recuerdo <sup>(c)</sup>
Niños de 2 a 10 años de edad	Dos dosis de 0,5 ml cada una	No menos de 1 mes	Se debe considerar una dosis de recuerdo en individuos con riesgo continuado de exposición a la enfermedad meningocócica, según las recomendaciones oficiales
Adolescentes (desde 11 años de edad) y adultos			

(a) La primera dosis no debe administrarse antes de los 2 meses de edad. La seguridad y eficacia de Bexsero en lactantes de menos de 8 semanas no se ha establecido. No se dispone de datos.

(b) En el caso de retraso en la administración, la dosis de recuerdo no se debe administrar más tarde de los 24 meses de edad.

(c) La necesidad y el plazo de otras dosis de recuerdo no han sido determinados.

## 10. VACUNA FRENTE A SARAMPIÓN, RUBEOLA, PAROTIDITIS Y VARICELA

Tanto la rubeola como el sarampión son enfermedades contempladas en planes de eliminación establecidos en la Región Europea de la OMS. Para lograr este objetivo es necesario alcanzar y mantener coberturas de vacunación del 95% con dos dosis tanto a nivel nacional, autonómico como local. Respecto a la varicela, el objetivo de la vacunación es el control de la enfermedad.

En la edad infantil se recomienda a los 12 meses de edad administrar una primera dosis de vacuna frente a sarampión, rubeola y parotiditis en forma de vacuna triple vírica (TV) y a los 15 meses la primera dosis de vacuna frente a varicela, en forma de vacuna monocomponente (VVZ).

A los 4 años de edad se recomienda una segunda dosis frente a sarampión, rubeola, parotiditis y varicela en forma de vacuna combinada tetravírica (SRPV) (Tabla 6). La principal ventaja de esta vacuna es que permite reducir el número de pinchazos. Aunque el uso de la vacuna tetravírica



está admitido desde los 11-12 meses de edad, dada la mayor frecuencia de fiebre y convulsiones febriles en los siguientes 7-10 días siguientes, cuando se administra por debajo de los 23 meses y como primera dosis, no se recomienda su uso hasta los 3 años de edad.

**TABLA 6. ESQUEMA DE VACUNACIÓN FRENTE A SARAMPIÓN, RUBEOLA, PAROTIDITIS Y VARICELA**

EDAD DE VACUNACIÓN	12 meses	15 meses	4 años
VACUNA	TV	VVZ	SRPV

También está indicada la vacunación de rescate frente a varicela en adolescentes que no refieran antecedentes de haber pasado la enfermedad y que no se hayan vacunado. Se les administrarán 2 dosis de VVZ separadas por un intervalo mínimo de 4 semanas entre dosis (preferiblemente 8 semanas) o se completará la pauta si se ha recibido una sola dosis con anterioridad.

En la edad adulta, se recomienda la vacunación con 2 dosis de TV separadas al menos 4 semanas a las personas adultas nacidas a partir de 1970 sin historia de vacunación, si bien según la 2ª encuesta de seroprevalencia realizada a nivel nacional, casi el 100% de las serologías en personas nacidas antes de 1977 son positivas a sarampión. Si hubieran recibido ya una dosis con anterioridad, se administrará una segunda respetando el intervalo mínimo.

- Personas nacidas entre 1985-1988 y 1995-1998 se consideran bien vacunadas si tienen dos dosis de vacuna TV que incluya las cepas Jeryl Lynn o RIT 4385. De no ser así se recomienda reforzar la inmunidad mediante la administración de una o dos dosis adicionales, según corresponda.
- En población general no se recomienda la realización de serología previa para rubeola ni parotiditis por problemas de sensibilidad de las técnicas y su interpretación.
- Se hará especial hincapié en la vacunación de los siguientes grupos de población si no tienen evidencia de inmunidad:
  - Personas con infección VIH  $\geq 200$  células/ $\mu$ l mantenidos durante al menos 6 meses sin evidencia de inmunidad a sarampión y en caso de mujeres en edad fértil sin evidencia de inmunidad a rubeola.
  - Profesionales sanitarios, incluidos estudiantes en centros sanitarios.
  - Mujeres en edad fértil susceptibles que no estén embarazadas.
  - Personas que realicen viajes internacionales.

La vacuna TV puede emplearse como medida post-exposición ante un caso o brote para evitar la enfermedad o mitigar su gravedad. En los contactos susceptibles de alto riesgo de complicación y en los que está contraindicada la vacuna (niños menores de 6 meses, mujeres embarazadas, y pacientes inmunodeprimidos), se puede administrar la inmunoglobulina inespecífica. Para ello se seguirán las indicaciones incluidas en el protocolo de Vigilancia Epidemiológica de la CM.



En personas adultas susceptibles la varicela puede causar importante morbimortalidad, por lo que todas aquellas que no tengan constancia de inmunidad deberán vacunarse con dos dosis (0, 1-2 meses).

Hay que tener en cuenta que según los datos de la 2ª encuesta de seroprevalencia en España de 2020, la prevalencia de anticuerpos frente al virus de la varicela por grupos de edad muestra que la menor protección, inferior al 80 %, se presenta en los menores de 6 años, aumentando hasta superar el 96 % en los que tienen 15 o más años, es decir, en las personas nacidas antes de 2002. Según la última Encuesta de Serovigilancia de la CM de 2022, la seroprevalencia de anticuerpos frente a varicela es de 92,1% (IC95%: 90,8-93,3). En la población menor de 15 años la cifra se acerca al 80% y a partir de los 21 años de edad supera el 95%.

La evidencia de inmunidad a la varicela en la población adolescente y adulta incluye:

- Documentación de vacunación con dos dosis.
- Antecedentes de varicela.
- Historia de herpes zóster.
- Confirmación serológica (IgG positiva).

A las personas que no cumplan alguno de los cuatro criterios anteriores, se recomendarán dos dosis de vacuna a administrar con un intervalo de al menos 4 semanas entre las dosis. En caso de tener una dosis administrada con anterioridad, solo se administrará una dosis independientemente del tiempo que haya pasado desde la administración de la primera.

La vacuna de la varicela se puede usar como profilaxis post-exposición ante un caso o brote. Para ello se seguirá el protocolo de Vigilancia Epidemiológica de la CM.

Las vacunas TV, VVZ y SPRV son vacunas de virus vivos atenuados por lo que están contraindicadas, entre otras situaciones, en personas que estén recibiendo tratamiento inmunosupresor (incluidas dosis altas de corticoides), personas con inmunodeficiencia humoral o celular grave (primaria o adquirida) y embarazo. Las mujeres en edad fértil (15-49 años) deben evitar el embarazo en las cuatro semanas siguientes a la vacunación.

## 11. VACUNA FRENTE AL VIRUS DEL PAPILOMA HUMANO (VPH)

El programa de vacunación frente al VPH en España se implantó en mujeres en 2008 con el objetivo de prevenir el cáncer de cérvix, siendo las primeras cohortes vacunadas las nacidas en 1994.

En enero de 2023 y siguiendo las recomendaciones aprobadas por la Comisión de Salud Pública en octubre de 2022, accesibles en: [https://www.sanidad.gob.es/profesionales/saludPublica/pre-vPromocion/vacunaciones/comoTrabajamos/docs/Recomendaciones\\_vacunacion\\_VPHVarones.pdf](https://www.sanidad.gob.es/profesionales/saludPublica/pre-vPromocion/vacunaciones/comoTrabajamos/docs/Recomendaciones_vacunacion_VPHVarones.pdf), la CM modificó el objetivo del programa de vacunación de la prevención del cáncer de cérvix



a la prevención, en ambos sexos, de la infección persistente y de las enfermedades relacionadas con VPH, independientemente del genotipo causante, localizadas en cérvix, área ano genital y cabeza y cuello, incluyendo la vacunación a los varones a los 12 años de edad. Así, en el año 2023 se amplió la vacunación sistemática a los niños que cumplen 12 años a partir del 1 de enero de 2023 (cohorte de nacidos en 2011).

En el seno de la Ponencia de Programa y Registro de Vacunaciones, se ha revisado la [pauta de vacunación frente a VPH](#) y se ha considerado que la información sobre la eficacia, efectividad y seguridad de 2 dosis es suficiente para proponer pasar de una pauta de 3 a 2 dosis en personas de 15 a 25 años (incluidos) de edad. En personas de 26 y más años y en aquellas con inmunosupresión se mantiene la recomendación de una pauta de 3 dosis (0, 1-2 y 6 meses).

Las recomendaciones y pauta de vacunación frente a VPH son las siguientes:

a. **Vacunación sistemática y captación por edad:** Pauta de 2 dosis separadas al menos 6 meses:

- Vacunación sistemática de niñas y niños a los 12 años.
- Captación de las mujeres no vacunadas hasta los 18 años y de los varones nacidos a partir del 1 de enero de 2011 y que hayan cumplido 12 años de edad, no vacunados con anterioridad.

b. **Vacunación a personas con las siguientes condiciones de riesgo:**

- Pauta de 2 dosis (0 y 6 meses), hasta los 25 años de edad:
  - Hombres que tienen relaciones sexuales con hombres.
  - Personas en situación de prostitución
- Pauta de 3 dosis (0, 2 y 6 meses), hasta los 45 años de edad:
  - Síndrome WHIM (IDP): vacuna que cubra tipos 6 y 11.
  - Infección por VIH.
  - Trasplante de órgano sólido o de progenitores hematopoyéticos.
- Pauta de 3 dosis (0, 2 y 6 meses), cualquier edad:
  - Mujeres con cualquier tratamiento de lesión intraepitelial de alto grado en cérvix (CIN2+).

Esta vacuna está indicada únicamente para uso profiláctico y no tiene efecto sobre las infecciones por VPH activas o sobre la enfermedad clínica ya existente.



## 12. VACUNA FRENTE A HERPES ZÓSTER (HZ)

El herpes zóster (HZ) es un importante problema de salud pública por su alta prevalencia. Las tasas de incidencia son mayores a partir de los 50 años y en mujeres, aumentando con la edad y, de manera considerable, con la presencia de inmunodepresión y ciertas condiciones de riesgo.

Si bien presenta una baja mortalidad, las complicaciones derivadas de la enfermedad, sobre todo la neuralgia postherpética (NPH), pueden ocasionar discapacidad y disminuir la calidad de vida.

A partir del acuerdo alcanzado, en marzo de 2021, por la Comisión de Salud Pública ([https://www.sanidad.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/HerpesZoster\\_RecomendacionesVacunacion.pdf](https://www.sanidad.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/HerpesZoster_RecomendacionesVacunacion.pdf)), en la CM se incorpora en el año 2022 la vacunación sistemática frente a HZ con la vacuna Shingrix® (RZV), en la cohorte de 65 años y 80 años de edad y en determinados grupos de riesgo.

Con el objetivo de vacunar en el menor tiempo posible a las personas con edades comprendidas entre 65 y 80 años de edad (Tabla 7), en 2023 se ampliaron las cohortes a vacunar por grupos de edad entre los 75 y 80 años de edad. En 2024 las personas con indicación de vacunación son:

**Personas por edad:** Vacunar con pauta de dos dosis, separadas entre sí, al menos, dos meses.

- Personas de 65 a 67 años de edad (nacidos entre 1957 y 1959).
- Personas de 75 a 80 años de edad (nacidos entre 1944 y 1949).
- Y personas nacidas en 1942, 1943 no vacunadas anteriormente.

**Personas pertenecientes a los siguientes grupos de riesgo, a partir de los 18 años de edad.** Vacunar con pauta de dos dosis, separadas entre sí, al menos, dos meses (siempre que sea posible se realizará la vacunación antes de iniciarse el estado de inmunosupresión o aprovechando las mejores "ventanas inmunológicas"):

- Trasplante de progenitores hematopoyéticos (TPH). En el caso de personas que se vacunan justo tras la realización del trasplante, la primera dosis se administrará al menos 6 meses tras el trasplante.
- Trasplante de órgano sólido (TOS) o en espera del mismo. En el caso de personas que se vacunan tras el trasplante, la primera dosis se administrará 4-8 meses tras el trasplante.
- Tratamiento con fármacos anti-JAK. Vacunar si es posible, antes del inicio del tratamiento.
- VIH. En personas con VIH y  $CD4 \geq 200/\mu l$  no es necesario esperar ningún periodo de tiempo tras el diagnóstico para la vacunación. Si  $CD4 < 200/\mu l$ , se decidirá el momento de la vacunación tras valoración médica individual, pudiendo retrasar la administración de la vacuna si se espera una mejoría del estado inmunitario en un corto periodo de tiempo (2-3 meses) tras el inicio del tratamiento antirretroviral.
- Hemopatías malignas. En el caso de personas que van a iniciar tratamiento quimioterápico, la primera dosis se administrará al menos 10 días antes de iniciar el primer ciclo de tratamiento.



En gran inmunosupresión, se pueden buscar periodos de ventana con inmunidad aceptable y plantear pauta corta de 4 semanas entre dosis. También se puede vacunar después de completar el curso de quimioterapia.

- Tumores sólidos en tratamiento con quimioterapia. Si la vacunación se inicia antes de comenzar la quimioterapia, la primera dosis se administrará al menos 10 días antes del tratamiento. También se pueden buscar periodos ventana o vacunar después de completar el curso de terapia antitumoral.
- Antecedente de dos o más episodios de herpes zóster. La primera dosis se administrará al menos 6 meses después del último episodio.
- Personas (a partir de los 50 años) en tratamiento con otros fármacos inmunomoduladores o inmunosupresores:
  - Terapias dirigidas frente a células B (incluido rituximab durante el tratamiento y hasta un período de 6 meses tras el mismo), anticuerpos monoclonales frente al receptor de IFN- $\gamma$  (Anifrolumab), fármacos anti-TNF, moduladores de la coestimulación de células T, inhibidores del receptor de IL-6, inhibidores de IL-17, inhibidores de IL-12/23, inhibidores de IL-23, corticoides sistémicos a dosis moderadas-altas, es decir, el equivalente a  $\geq 20$  mg/día de prednisona durante más de 10 días, recibida en las 4 semanas previas o el equivalentes a  $\geq 10$  mg/día de prednisona durante más de 4 semanas, recibida en los tres meses previos.
  - Otros fármacos como metotrexato  $> 20$  mg/semana (oral o subcutáneo), azatioprina  $> 3$  mg/kg/día, 6-mercaptopurina  $> 1,5$  mg/kg/día, micofenolato  $> 1$  g/día, durante el tratamiento y hasta un período de 3 meses tras el mismo.
  - Otras combinaciones terapéuticas de fármacos inmunomoduladores con dosis individuales inferiores a las descritas.

A continuación, se incluye el esquema de vacunación de los años 2022, 2023 y 2024, empezando por los de más edad, de acuerdo a las recomendaciones del nivel nacional.

**TABLA 7. ESQUEMA DE VACUNACIÓN FRENTE A HZ EN LA COMUNIDAD DE MADRID**

AÑO	2022	2023	2024
<b>Cohortes a vacunar</b>	Nacidos en 1942 ó 1957	Nacidos en 1958 Nacidos entre 1943 y 1948	Nacidos en 1959 Nacidos en 1949
<b>Edad</b>	65 y 80 años	65 años 75-80 años	65 años 75 años
Vacunación de las personas no vacunadas en el año asignado			

Se podrá vacunar a las personas que han recibido vacuna Zostavax® (ZVL) con anterioridad, administrando la primera dosis de HZ/su al menos 5 años después de ZVL.



En relación a las personas que han padecido una infección previa de HZ, la vacunación es segura en cualquier momento tras haber sufrido un herpes zóster y recuperarse de la infección aguda (desaparición de las vesículas). Aunque la evidencia es limitada, se recomienda retrasar la vacunación entre 6 meses y un año tras la infección en las personas inmunocompetentes, con la finalidad potencial de obtener una mayor respuesta a medio plazo. En personas con inmunosupresión y dado el riesgo elevado de recidiva, se puede vacunar inmediatamente tras la recuperación del herpes zóster.

Para más información se puede consultar el documento técnico en:

- <https://saludanv.salud.madrid.org/SaludPublica/PPES/Paginas/Vacunacion%20herpes%20zoster.aspx>
- <https://www.comunidad.madrid/servicios/salud/vacunas-informacion-profesionales>

### 13. VACUNA FRENTE A HEPATITIS A (VHA)

España es en la actualidad un país de baja endemicidad de hepatitis A (en 2018 la tasa de incidencia anual fue de 3,6 casos notificados por 100.000 habitantes). Entre 2016 y 2017 se produjo un aumento de casos de HA que afectó fundamentalmente a hombres que tienen sexo con hombres (HSH) entre 18 y 64 años de edad.

Además, a nivel nacional, en el estudio seroepidemiológico realizado en 1996 se mostraba en las personas nacidas con anterioridad a 1960 una seroprevalencia de anticuerpos frente a hepatitis A superior al 80%. En el 2º estudio de seroprevalencia de España realizado en mayo 2017-mayo 2018 en los nacidos entre 1958 y 1967 (50-59 años de edad) fue del 70,2%. En la encuesta de seroprevalencia del 2022 de la CM, la seroprevalencia de anticuerpos frente a la hepatitis A es de 32,3% (IC95%: 30,3-77,0). En menores de 15 años no supera el 15%, y en adultos aumenta progresivamente hasta alcanzar el 55,2% en el grupo de 41 a 60. La seroprevalencia en la población nacida fuera de España es 2,53 veces mayor que en la población autóctona.

En la actualidad, la vacunación frente a hepatitis A no está recomendada de forma rutinaria. Sólo se recomienda la vacunación pre-exposición, con una dosis y otra de recuerdo a partir de los 6 meses de la primera, a las personas susceptibles que tienen un mayor riesgo de infección y aquellas que tienen mayor riesgo de enfermedad grave en caso de infectarse:

- Personas con hepatopatía crónica y alcoholismo crónico y cirrosis, ya que si bien esta patología no incrementa el riesgo de infección tienen un mayor riesgo de presentar una hepatitis fulminante.
- Personas que han recibido o están esperando recibir un trasplante hepático.
- Personas que se inyectan drogas.
- Personas infectadas por VIH



- Personas con conductas sexuales de riesgo: hombres que tienen relaciones sexuales con hombres y profesionales del sexo.
- Personas con riesgo ocupacional: personas que trabajan con primates no humanos y aquellas que trabajan en el laboratorio con el VHA.
- Viajeros que se desplazan a zonas de alta o moderada endemicidad de hepatitis A, especialmente los nacidos después de 1977. Se tendrá en cuenta, además de la edad, el lugar concreto del viaje y si las condiciones higiénico-sanitarias son deficientes, fuera de los circuitos turísticos habituales. Para que sea efectiva se debe administrar la vacuna al menos dos semanas antes del viaje.
- Receptores de transfusiones o hemoderivados de manera repetida.
- Trabajadores en contacto con aguas residuales no tratadas.
- Personal de guarderías.
- Personal de centros sanitarios en contacto con material potencialmente contaminado.
- Contactos íntimos de casos incidentes de hepatitis A.
- Personas en contacto estrecho con menores de adopción internacional.

La vacuna frente a HA también es efectiva como medida post-exposición ante un caso o brote para prevenir la infección en los contactos estrechos. La profilaxis post-exposición debe administrarse tan pronto como sea posible. En niños menores de 1 año o en personas en las que está contraindicada la vacunación se recomienda la inmunoglobulina (Ig). No se ha determinado la eficacia de la Ig ni de la vacuna cuando se administran más de dos semanas después de la exposición. Se seguirán las recomendaciones incluidas en el protocolo de Vigilancia Epidemiológica de la Comunidad de Madrid para esta enfermedad.

## 14. VACUNACIÓN FRENTE A GRIPE

La gripe es un importante problema de salud pública a nivel mundial tanto por la elevada capacidad de propagación, afectando a un elevado número de personas en un corto período de tiempo, como por las tasas de mortalidad que puede ocasionar.

La herramienta preventiva más efectiva frente a la gripe y sus efectos graves en salud es la vacunación anual.

La vacunación antigripal tiene como objetivo reducir la mortalidad y morbilidad asociada a la gripe y el impacto de la enfermedad en la comunidad, por ello, va dirigida fundamentalmente a proteger a las personas que tienen un mayor riesgo de presentar complicaciones en caso de padecer la gripe y a las que pueden transmitir la enfermedad a otras que tienen un alto riesgo de complicaciones.



En la temporada 2023-2024, en línea con las recomendaciones aprobadas en la Comisión de Salud Pública en octubre de 2022 accesibles en [https://www.sanidad.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/Recomendaciones\\_vacunacion\\_gripe\\_PoblacionInfantil.pdf](https://www.sanidad.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/Recomendaciones_vacunacion_gripe_PoblacionInfantil.pdf), se incluyó la recomendación de vacunación infantil de 6 a 59 meses de edad.

Todas las temporadas de gripe, la Comunidad de Madrid elabora un documento técnico específico de la campaña de vacunación en curso, incluyendo tanto las características de la vacuna propuesta por la OMS para el hemisferio Norte en la temporada, como las indicaciones de grupos de riesgo a vacunar y pautas de administración.

Si bien las recomendaciones de vacunación frente a la gripe son las que se detallan a continuación, éstas están en continua revisión.

- Niños/as de 6 a 59 meses.
- Personas de 5 a 59 años de edad con factores de riesgo.
- Personas a partir de los 60 años de edad.
- Personas que proporcionan cuidados domiciliarios a pacientes de alto riesgo o mayores.
- Embarazadas en cualquier trimestre de la gestación y mujeres durante el puerperio (hasta los 6 meses tras el parto y que no se hayan vacunado durante el embarazo).
- Personal de los centros, servicios y establecimientos sanitarios, tanto de atención primaria como especializada y hospitalaria, pública y privada, así como personal de oficinas de farmacia y centros sociosanitarios
- Personal de servicios públicos esenciales (protección civil, emergencias, fuerzas y cuerpos de seguridad del estado, bomberos).
- Personas con exposición laboral directa a aves domésticas o a cerdos en granjas domésticas o explotaciones avícolas o porcinas y también a aves silvestres.

## 15. VACUNACIÓN FRENTE A ROTAVIRUS

El objetivo inicial de este programa es la prevención de la infección por rotavirus en prematuros nacidos antes de las 32 semanas, por el mayor riesgo de infección grave y hospitalización.

La Comunidad de Madrid, siguiendo las recomendaciones de "Vacunación en Prematuros" aprobadas por la Comisión de Salud Pública del CISNS en noviembre de 2019 ([https://www.sanidad.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/enfermedades/docs/Vacunacion\\_Prematuros.pdf](https://www.sanidad.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/enfermedades/docs/Vacunacion_Prematuros.pdf)), incluyó la vacunación frente a rotavirus a partir de las 6 semanas de vida en lactantes nacidos entre la semana 25-27 (según la vacuna utilizada) y 32 de gestación, clínicamente estables y sin contraindicaciones. Se considera clínicamente estable cuando se encuentra en fase de crecimiento sostenido, sin necesidad de ventilación mecánica ni terapia esteroidea



o para infecciones graves, sin alteraciones metabólicas, cardiovasculares o respiratorias significativas.

A principios de 2024 la Comisión de Salud Pública ha aprobado la recomendación de la vacunación frente a rotavirus a todos los lactantes a partir de las 6 semanas de vida ([https://www.sanidad.gob.es/areas/promocionPrevencion/vacunaciones/comoTrabajamos/docs/Rotavirus\\_Recomendaciones2024.pdf](https://www.sanidad.gob.es/areas/promocionPrevencion/vacunaciones/comoTrabajamos/docs/Rotavirus_Recomendaciones2024.pdf)). Las CCAA tienen un plazo hasta antes de finalizar 2025 para incorporarlo en su calendario de vacunación. En la CM la fecha de inicio está pendiente de definir. La vacuna frente a rotavirus es una vacuna viva atenuada por lo que se recomienda adoptar las medidas estándar de prevención primaria de transmisión del virus vacunal, sobre todo en las primeras 2 semanas tras la vacunación. Estas medidas se extremarán en caso de administración de la vacuna frente a rotavirus en el medio hospitalario.

A continuación (Tabla 8), se detallan las características de Rotarix® que es la vacuna adquirida por contrato en la Comunidad de Madrid.

**TABLA 8. CARACTERÍSTICAS DE ROTARIX® SEGÚN FICHA TÉCNICA**

Nombre comercial	<b>ROTARIX</b>
Laboratorio Titular	<b>GlaxoSmithKline</b>
Origen	<b>Cepa humana viva, atenuada G1(P8) Rix (4414)</b>
Pauta	<b>2 dosis (intervalo mínimo 4 semanas)</b>
Edad gestacional mínima	<b>27 semanas</b>
Indicación en FT	<b>Entre las 6 y 24 semana de edad</b>
Edad administración 1.ª dosis	<b>6-12 semanas de vida preferentemente, aunque puede extenderse hasta la semana 20</b>

Para más información se puede consultar el documento técnico en: <https://www.comunidad.madrid/servicios/salud/vacunas-informacion-profesionales>

## 16. VACUNACIÓN FRENTE A COVID-19

El objetivo de la vacunación frente al COVID-19 es prevenir la enfermedad y disminuir la gravedad y mortalidad de la misma, protegiendo especialmente a aquellos grupos con mayor vulnerabilidad.

La vacuna frente al COVID-19 reduce el riesgo de infectarse por el virus causal, el SARS-CoV-2, y en caso de enfermar reduce la probabilidad de desarrollar enfermedad grave y de morir. Dado que a lo largo del tiempo son distintas las variantes del virus SARS-CoV-2 que circulan, se van desarrollando vacunas adaptadas a las nuevas variantes.



Las recomendaciones de vacunación frente a COVID-19 están en continua revisión. Las recomendaciones vigentes en la CM se publican en la página web <https://www.comunidad.madrid/servicios/salud/vacunacion-frente-coronavirus-comunidad-madrid>

## 17. VACUNACIÓN FRENTE A MPOX (VIRUELA DEL MONO)

Mpox (llamada anteriormente viruela del mono, símica o monkeypox) es una enfermedad producida por un virus de la familia de la viruela, que se caracteriza por lesiones cutáneas y se puede acompañar de otros síntomas generales como fiebre, cefalea o mialgias. La transmisión se da sobre todo en las relaciones sexuales y la prevención mediante la vacunación es una de las medidas más importantes para evitar la enfermedad, reducir sus síntomas y limitar la transmisión entre personas.

La vacunación pre-exposición, (en pauta de 2 dosis separadas al menos 28 días), se recomienda particularmente a personas que mantienen prácticas sexuales de riesgo, especialmente pero no exclusivamente GBHSH (Gays, Bisexuales y Hombres que tienen sexo con Hombres). Esta población es la que se ha visto más afectada desde el comienzo del brote en 2022.

La información relacionada con la vacunación frente a Mpox en la CM se puede consultar en la página web <https://www.comunidad.madrid/servicios/salud/mpox>



## ▼ ANEXO I. ESQUEMA DE VACUNACIÓN POR GRUPOS DE EDAD EN PERSONAS ADULTAS

TABLA 9. VACUNACIÓN POR GRUPOS DE EDAD EN PERSONAS ADULTAS

	19-59 AÑOS	≥60 AÑOS
Hepatitis B	3 dosis si no vacunado	
Tétanos-Difteria	Vacunar o completar vacunación hasta 5 dosis	1 dosis. Vacunar o completar vacunación hasta 5 dosis
Meningococo A, C, W, Y	2 dosis	
Neumococo conjugada	1 dosis	1 dosis
Sarampión-Rubeola-Parotiditis	2 dosis si susceptibles (**)	
Varicela	2 dosis si susceptibles (*)	
Virus del Papiloma Humano	2 ó 3 dosis si no vacunado	
Herpes zóster	2 dosis	2 dosis a los 65 años
Gripe	1 dosis	1 dosis

(\*) Vacunar a nacidos a partir de 1970 sin historia de vacunación con TV.

(\*\*) Vacunar a personas sin antecedente de vacunación con dos dosis o de haber padecido la varicela o algún episodio de HZ.

■ Población general susceptible.  
■ Población con otros factores de riesgo



## ANEXO II. VACUNACIÓN POR GRUPOS DE RIESGO EN PERSONAS ADULTAS (≥18 AÑOS)

VACUNACIÓN POR GRUPOS DE RIESGO EN ≥ 18 AÑOS	2024		Trasplante de órgano sólido	Trasplante de progenitores hematopoyéticos	Profesionales sanitarios	Contactos familiares y cuidadores de inmunodeprimidos	Mujeres con lesión intraepitelial de alto riesgo de cervix	Hombres y mujeres en situación de prostitución	Hombres que tienen relaciones sexuales con hombres	Embarazo	Asplenia, defecto de complemento o esplenectomía	Insuficiencia renal crónica, Hemodiálisis	Enfermedad hepática crónica, Alcolismo crónico	Enfermedad cardiovascular y respiratoria crónica, Diabetes	VIH CD4 < 350/mm <sup>3</sup> o < 200/mm <sup>3</sup>	Immunodeprimidos (excluidos VIH)
	CD4 < 350/mm <sup>3</sup> o < 200/mm <sup>3</sup>	CD4 < 350/mm <sup>3</sup> o < 200/mm <sup>3</sup>														
<b>Hepatitis B</b>	3-4 dosis	3-4 dosis	3-4 dosis	3-4 dosis	3 dosis			3 dosis	3 dosis			3-4 dosis	3-4 dosis	3-4 dosis	3-4 dosis	3-4 dosis
<b>Tétanos-difteria</b>	Vacunar o completar vacunación hasta 5 dosis															
<b>Difteria-tétanos-Pertussis</b>				1 dosis <sup>(a)</sup>	1 dosis <sup>(a)</sup>											
<b>Haemophilus influenzae b</b>				4 dosis												
<b>Neumococo conjugada</b>	1 dosis	1 dosis		4 dosis												
<b>Meningococo B</b>				2 dosis												
<b>Meningococo A, C, W, Y</b>		2 dosis		2 dosis												
<b>Sarampión- Rubéola-Parotiditis</b>	X	X								X						X
<b>Varicela</b>	X	X								X						X
<b>Virus del Papiloma Humano</b>		3 dosis <sup>(b)</sup>														3 dosis
<b>Herpes Zóster</b>	2 dosis	2 dosis														2 dosis
<b>Hepatitis A</b>	3 dosis <sup>(c)</sup>	2 dosis														2 dosis <sup>(d)</sup>
<b>Gripe</b>	1 dosis	1 dosis														1 dosis

(a) Áreas pediátricas de riesgo.  
 (b) Se recomienda vacunación con DTPa de alta carga. En estos pacientes se acepta el uso de vacuna pediátrica hexavalente en todas las edades.  
 (c) Si no vacunado en los últimos 10 años.  
 (d) Si susceptible (no haber pasado la enfermedad o no vacunado con 2 dosis).  
 (e) Hasta los 26 años de edad.  
 (f) 3 dosis si CD4 < 350/mm<sup>3</sup>.  
 (g) 2 dosis en trabajadores sanitarios que trabajan en entornos de riesgo o tienen factores de riesgo: mayores de 50 años susceptibles, hepatopatías crónicas o candidatos a trasplante hepático, inmunodeprimidos, personal de laboratorio en contacto con el VHA.  
 \* Las recomendaciones de vacunación frente a COVID-19 se valorarán al final de la temporada 2023-2024.

X Vacuna contraindicada.  Administración en personas susceptibles o no vacunadas con anterioridad.



## ANEXO III. VACUNACIÓN E INMUNIZACIÓN POR GRUPOS DE RIESGO EN MENORES Y ADOLESCENTES (<18 AÑOS)

VACUNACIÓN/INMUNIZACIÓN POR GRUPOS DE RIESGO EN < 18 AÑOS		2024										
		Imunodeprimidos (excluidos VIH)	VIH CD4<415% O<200pl	Enfermedad cardiovascular y respiratoria crónica, Diabetes	Enfermedad hepática crónica	Insuficiencia renal crónica y Síndrome nefrótico	Fístula, LCR, implante coclear	Asplenia, déficit complemento con eculizumab o ravizumab	Cáncer y hemopatías malignas	Trasplantados progenitores hemopoieticos	Trasplante órgano sólido	Prematuros
	Haemophilus influenzae b		2 dosis <sup>(a)</sup>					1 dosis <sup>(a)</sup>	4 dosis			
	Neumococo conjugada	1 dosis <sup>(a)</sup>	1 dosis <sup>(a)</sup>		1 dosis <sup>(a)</sup>			1 dosis <sup>(a)</sup>	1 dosis <sup>(a)</sup>	1 dosis <sup>(a)</sup>		
	Neumococo polisacárida 23v	2 dosis <sup>(a)</sup>	2 dosis <sup>(a)</sup>	1 dosis <sup>(a)</sup>	2 dosis <sup>(a)</sup>	1 dosis <sup>(a)</sup>		2 dosis <sup>(a)</sup>	2 dosis <sup>(a)</sup>	2 dosis <sup>(a)</sup>		
	Meningococo B								2 o 3 dosis <sup>(b)</sup>			
	Meningococo A, C, W, Y	2 dosis							2 dosis			
	Sarampión-rubeola-parotiditis	X	X						X	X		
	Varicela	X	X						X	X		
	Virus del Papiloma Humano	2 o 3 dosis <sup>(c)</sup>										2 dosis <sup>(d)</sup>
	Hepatitis A	2 dosis			2 dosis							1 o 2 dosis <sup>(e)</sup>
	Rotavirus											1 dosis
	Gripe											1 o 2 dosis <sup>(f)</sup>
	Virus respiratorio sincitial	1 dosis	1 dosis	1 dosis								1 dosis

(a) A partir de los 5 años, en no vacunados con anterioridad.  
 (b) A partir de los 5 años, una dosis adicional.  
 (c) Una dosis de refuerzo adicional entre los 12 y los 15 meses de edad. En niños a partir de 6 años de edad, una dosis adicional.  
 (d) Dos dosis de VWP23: la primera con un intervalo de al menos 6 semanas desde la finalización de la pauta con VNC13 y siempre que el niño haya cumplido los 2 años de edad, y la segunda dosis, transcurridos 5 años si persiste la situación de alto riesgo.  
 (e) Una sola dosis de VWP23 con un intervalo de al menos 6 semanas desde la finalización de la pauta con VNC13 y siempre que el niño/a haya cumplido los 2 años de edad.  
 (f) Número de dosis en función de la edad.  
 (g) Dos dosis (preparadas al menos 4 semanas) a partir de las 6 semanas de vida en lactantes nacidos entre la semana 27 y 32 de gestación, clínicamente estables.  
 (h) En prematuros de menos de 32 semanas de gestación, vacuna inactivada de gripe anual entre los 6 y los 24 meses de edad. Administrar 2 dosis 0,5 ml la primera vez que se vacuna, con intervalo mínimo de 4 semanas. Vacunaciones posteriores, 1 dosis.  
 X Vacuna contraindicada.  Administración en personas susceptibles o no vacunadas con anterioridad.



## ▼ ANEXO IV. CALENDARIO ACELERADO DE VACUNACIÓN

A la hora de planificar la corrección del calendario vacunal podemos encontrarnos con diferentes situaciones:

- **Personas procedentes de países con esquemas de vacunación diferentes al nuestro:** Ante personas procedentes de países con diferentes calendarios de vacunación se les aplicará la corrección de calendario de acuerdo al calendario acelerado vigente en la CM. Las vacunaciones recibidas en los países de origen deben considerarse válidas siempre que se respeten las edades y los intervalos mínimos entre dosis. Cabe aclarar que, aunque hubieran sido vacunados en su país, las dosis adicionales de microorganismos vivos no se asocian a un mayor número de reacciones adversas, e incluso refuerzan la inmunidad. Las dosis adicionales de vacunas inactivadas producen títulos altos de anticuerpos, aunque si pueden asociarse a una mayor reactogenicidad.
- **Personas con pautas iniciadas y que presenten una historia vacunal incompleta:** En los casos en los se hayan iniciado pautas de vacunación se deberá completar el esquema vacunal según edad para completar las dosis que faltan, pero en ningún caso se reiniciará de nuevo la pauta completa. En este sentido, no hay un intervalo máximo entre dos dosis de un mismo antígeno, es decir "dosis puesta, dosis válida". Sin embargo, sí hay un intervalo mínimo entre dos dosis de un mismo antígeno para garantizar un adecuado nivel de protección. Como regla general, el intervalo mínimo entre dos antígenos iguales es de 4 a 8 semanas para la primovacunación y de 8 semanas a 6 meses para las dosis de recuerdo. Si se administrara alguna dosis con un intervalo menor o a una edad inferior de la recomendada, esta vacuna será considerada como "no válida" y habrá que repetirla. La dosis repetida se administrará respetando el intervalo recomendado a partir de la dosis invalidada y siempre a la edad apropiada.
- **Personas que no hayan recibido ninguna dosis de vacuna:** Las personas que no hayan recibido ninguna dosis de vacuna deberán recibir las mismas vacunas que cualquier persona hubiese recibido en la CM a su misma edad y que estén incluidas en el momento actual.
- **Si no se tiene constancia clara de que una vacuna ha sido administrada,** no existe un registro escrito o es impreciso, debe considerarse que la vacuna no ha sido administrada y por tanto se procederá a su administración. La comunicación oral de la vacunación no garantiza la certeza de la administración ni posibilita conocer el tipo de vacuna administrada.

Respecto a la administración conjunta de las diferentes vacunas del calendario infantil, pueden administrarse en una misma sesión pero en extremidades diferentes o separadas entre sí lo suficiente como para que no se solapen las posibles reacciones locales (2-3 cm).



Se administrará el mayor número posible de las vacunas indicadas en cada visita para asegurar la protección con al menos las vacunas prioritarias, que se administrarán lo antes posible. Se debe dar prioridad a la protección frente a enfermedades fácilmente transmisibles o graves. Por lo tanto, es prioritaria la vacunación frente a sarampión y rubeola, poliomielitis, tétanos y difteria en las personas susceptibles de cualquier edad. Otras vacunaciones a considerar según la edad son las vacunas frente a neumococo, meningococo, *Haemophilus influenzae* tipo b, varicela, hepatitis B y VPH. Con el fin de simplificar las correcciones de calendario se elaboran dos calendarios de vacunación acelerados: uno de 3 meses a 6 años de edad y otro de 7 a 18 años.

## 1. CALENDARIO ACELERADO DE VACUNACIÓN DE 3 MESES A 6 AÑOS

TABLA 10. CALENDARIO ACELERADO DE VACUNACIÓN (3 MESES-6 AÑOS)

EDAD DE VACUNACIÓN DE 3 MESES A 6 AÑOS				
Meses contados desde la 1.ª visita				
1ª VISITA	1 MES	2 MESES	8 MESES	DOSIS DE RECUERDO
HB <sup>(1)</sup>		HB	HB	
DTPa		DTPa	DTPa	DTPa/dTpa
VPI		VPI	VPI	VPI <sup>(2)</sup>
Hib		Hib	Hib	
Men B <sup>(3)</sup>	Nº dosis según edad de inicio			
Men C <sup>(4)</sup>	Nº dosis según edad de inicio			
VNC <sup>(5)</sup>	Nº dosis según edad de inicio			
TV	TV <sup>(6)</sup>			
VVZ	VVZ <sup>(7)</sup>			

**(1) Vacuna hexavalente (HB-DTPa-VPI-Hib) hepatitis B-difteria-tétanos-tosferina de alta carga- polio inactivada-haemophilus influenzae tipo b:** Tres dosis. La primera y segunda dosis separadas 8 semanas entre sí y la tercera dosis a partir de los 11 meses de edad y separada al menos 6 meses de la anterior. Estos niños recibirán una dosis de recuerdo con DTPa y VPI a los 6 años de edad y separada al menos 12 meses de la dosis anterior. Según nota de la AEMPS de 8 de abril de 2019, la vacuna hexavalente se puede usar en menores de 7 años de edad. Según nota de la AEMPS del 22 de marzo de 2023, la vacuna Infanrix-IPV (DTPa-VPI) se puede usar en primovacuna a partir de los 2 meses de edad.

**(2) VPI (polio):** Si la 3ª dosis se administró antes de los 4 años de edad se requerirá una 4ª dosis, separada 6 meses de la anterior, preferentemente a los 6 años de edad. En el caso de que se administre en la forma combinada DTPa-VPI se podrá utilizar hasta los 13 años de edad.

**(3) Men B (Meningococo B).** Administrar en población infantil < 2 años (nacidos a partir de la fecha de introducción en el calendario de vacunación). Lactantes de 2 a 5 meses, pauta de dos dosis (intervalo de 2 meses) y dosis de recuerdo al menos 6 meses tras la primovacuna. Entre los 6 y 11 meses pauta de dos dosis (intervalo de 2 meses) y dosis de recuerdo al menos 2 meses tras la primovacuna. Entre 12 y 23 meses pauta de dos dosis (separadas al menos 2 meses) y una dosis de recuerdo entre 12 y 23 meses después de la primovacuna.

**(4) Men C (Meningococo C).** Número de dosis en función de edad de inicio. Mayores de 4 meses, administrar dos dosis separadas al menos 6 meses entre sí. La segunda dosis se debe administrar a partir de los 12 meses de edad. Mayores de 12 meses 1 sola dosis.

**(5) VNC (Vacuna neumocócica conjugada).** Número de dosis en función de edad de inicio. De 2 a 6 meses de edad: 2 dosis separadas mínimo 8 semanas y una dosis de recuerdo, a partir de los 11 meses de edad separada mínimo 8 semanas desde la segunda dosis. De 7 a 11 meses de edad: 2 dosis, con un intervalo de al menos 4 semanas entre las dosis. Se recomienda una tercera dosis en el segundo año de vida. De 12 a 23 meses: 2 dosis separadas mínimo 8 semanas entre sí. De 2 a 5 años: sólo es necesaria 1 dosis salvo en los VIH+, 2 dosis.

**(6) TV (Triple Vírica: sarampión-rubeola- parotiditis).** Dos dosis. La edad mínima para considerar válida la primera dosis es de 12 meses. La segunda dosis se administrará separada como mínimo 4 semanas de la primera, preferiblemente a los 4 años de edad.

**(7) VVZ (Varicela).** Dos dosis. Primera dosis a partir de los 15 meses de edad. La segunda dosis se administrará separada como mínimo 4 semanas de la primera, preferiblemente a los 4 años de edad.



## 2. CALENDARIO ACELERADO DE VACUNACIÓN DE 7 A 18 AÑOS

TABLA 11. CALENDARIO ACELERADO DE VACUNACIÓN (7-18 AÑOS)

EDAD DE VACUNACIÓN DE 7 A 18 AÑOS			
Meses contados desde la 1ª visita			
1ª VISITA	1 MES	6 MESES	8 MESES
HB (1)	HB	HB	
Td (2)	Td		Td
VPI (3)	VPI		VPI
Men C / Men ACWY (4)	Nº dosis según edad de inicio		
TV (5)	TV		
VVZ (6)	Var		
VPH (7)		VPH	

**1) HB (Hepatitis B).** La vacunación se recomienda a las personas no vacunadas con anterioridad con pauta 0, 1 y 6 meses o pautas aceleradas con 4 dosis (0, 7, 21 días, 12 meses o bien 0, 1, 2, 12 meses) si fuera necesario.

**(2) Td (tétanos, difteria adultos).** La primovacuna a partir de los 7 años de edad se hará con 3 dosis de Td. El intervalo mínimo entre 1ª y 2ª dosis es de 4 semanas. La 3ª dosis se administrará al menos 6 meses después de la 2ª (preferiblemente entre 6 y 12 meses después). Para la primera dosis, se recomienda utilizar la vacuna dTpa (tétanos-difteria-tosferina acelular de baja carga antigénica) hasta los 18 años de edad. La dosis de refuerzo se administrará preferiblemente 10 años después de la primovacuna, aunque el intervalo mínimo de separación es de 1 año. En el caso de necesitar administrar Td y VPI se podrá utilizar vacuna dTpa-VPI o DTPa-VPI hasta los 13 años de edad.

**(3) VPI (Vacuna polio inactivada).** En mayores de 7 años no vacunados 3 dosis. El intervalo mínimo entre 1ª y 2ª dosis es de 4 semanas.

**(4) MenC/MenACWY (Meningococo C/ACWY).** De 7 a 9 años, 1 dosis de Men C y al llegar a la edad de los 12 años una dosis de recuerdo con MenACWY separada al menos 4 semanas de la anterior. Si tiene 10 o más años solo es necesaria 1 dosis de MenACWY.

**(5) TV (Triple Vírica: sarampión, rubeola, parotiditis).** Dos dosis. La 2ª dosis se puede administrar en cualquier momento transcurridas 4 semanas desde la 1ª dosis.

**(6) VVZ (Varicela).** Dos dosis a aquellos que no hayan sido vacunados con ninguna dosis o no hayan pasado la enfermedad (ni varicela ni herpes zoster). La 2ª dosis se puede administrar en cualquier momento transcurridas 4 semanas desde la 1ª dosis.

**(7) VPH (Virus del papiloma humano).** Pauta de 2 dosis (0, 6 meses) en adolescentes hasta los 18 años de edad (varones solo los nacidos a partir de 1 de enero de 2011 y que hayan cumplido los 12 años de edad).



## ▼ ANEXO V. N° DE DOSIS MÍNIMAS RECOMENDADAS DE CADA VACUNA EN DIFERENTES INTERVALOS DE EDAD

A continuación, se detallan el número mínimo de dosis de cada vacuna que se recomienda en personas sin patologías asociadas, según intervalos de edad, para considerarle correctamente inmunizado/a (tabla 12), así como la edad mínima de administración e intervalos mínimos entre dosis según vacuna (tabla 13).

**TABLA 12. N° DE DOSIS RECOMENDADAS SEGÚN VACUNA E INTERVALO DE EDAD PARA CONSIDERAR A UN NIÑO/A CORRECTAMENTE VACUNADO/A**

VACUNA	EDAD DE INICIO		
	A los 2 años	2 - 6 años	7 - 18 años
	N° DE DOSIS		
<b>HB:</b> Hepatitis B	3	3	3
<b>DTPa:</b> Difteria, tétanos y tosferina infantil	3 <sup>(a)</sup>	4 <sup>(b)</sup>	-
<b>dTpa:</b> Difteria, tétanos y tosferina infantil de baja carga	-	1 <sup>(c)</sup>	1 <sup>(d)</sup>
<b>Td:</b> Tétanos y difteria de baja carga antigénica	-	-	3
<b>Hib:</b> Haemophilus influenzae tipo b	3	1 <sup>(e)</sup>	-
<b>VPI:</b> Poliomielitis inactivada	3	4	3
<b>Men C/ACWY:</b> Meningococo C/ACWY <sup>(f)</sup>	1-2	1	1-2
<b>TV:</b> Sarampión-Rubeola-Parotiditis	1	2	2
<b>VNC13:</b> Neumocócica conjugada 13-valente*	3	1 <sup>(g)</sup>	-
<b>VVZ:</b> Varicela	1	2	2
<b>VPH:</b> Virus del papiloma humano	-	-	2

\* En el momento en el que esté disponible VNC15 (Vaxneuvance®), se sustituirá VNC13 por VNC15. Se notificará el cambio por los canales habituales.

(a) Tres dosis son suficientes si la 3.ª dosis se administra a partir de los 11 meses de edad y con un intervalo mínimo de 6 meses desde la 2.ª.

(b) Se administrará DTPa a los niños vacunados con pauta 2+1 (a partir del 1 de julio de 2022).

(c) Mayores de 4 años vacunados con pauta 3+1.

(d) Si se ha realizado primovacunación a partir de los 7 años de edad se recomienda 3 dosis de Td (una de ellas con dTpa) más una dosis de refuerzo.

(e) En niños/as no vacunados previamente, se recomienda 1 dosis entre 15 meses y 5 años. No se recomienda la vacunación de Hib en mayores de 5 años de manera rutinaria, únicamente a determinados grupos de riesgo.

(f) Dos dosis de MenC a los 4 y 12 meses de edad. Si se administra la primera dosis de MenC a los 2 meses de edad entonces, tres dosis de MenC. De 12 meses hasta los 11 años se recomienda 1 sola dosis de MenC. A los 12 años de edad 1 dosis de MenACWY. Vacunados con una dosis de MenACWY a partir de los 10 años de edad no precisan otra dosis adicional.

(g) En niños/as no vacunados previamente, se recomienda 1 dosis entre 2 y 5 años. No se recomienda la vacunación de VNC13 en mayores de 5 años de manera rutinaria, únicamente a determinados grupos de riesgo.



## ▼ ANEXO VI. EDAD MÍNIMA DE ADMINISTRACIÓN E INTERVALOS MÍNIMOS ENTRE DOSIS

**TABLA 13. EDAD MÍNIMA DE ADMINISTRACIÓN E INTERVALOS MÍNIMOS ENTRE DOSIS SEGÚN VACUNA**

Vacuna o Ac monoclonal	Edad mínima de primovacunación	Intervalo mínimo entre 1. <sup>a</sup> y 2. <sup>a</sup> dosis	Intervalo mínimo entre 2. <sup>a</sup> y 3. <sup>a</sup> dosis	Intervalo mínimo entre 3. <sup>a</sup> y 4. <sup>a</sup> dosis	Intervalo mínimo entre 4. <sup>a</sup> y 5. <sup>a</sup> dosis
VRS	nacimiento				
HB	nacimiento <sup>(i)</sup>	1 mes	2 meses		
DTPa-Hib-VPI-HB	6 semanas	2 meses	6 meses y edad mínima 11 meses		
Td	7 años	1 mes	6 meses	1 año	1 año
VPI	2 meses	1 mes	1 mes	6 meses	
Men B	2 meses	2 meses	2-6 meses <sup>(ii)</sup>		
Men C	2 meses	6 meses			
VNC13*	2 meses	2 meses	2 meses y edad mínima 11 meses		
TV	12 meses <sup>(iii)</sup>	1 mes			
VVZ	12 meses	1 mes			
VPH	9 años	6 meses <sup>(iv)</sup>			
Rotavirus	6 semanas <sup>(v)</sup>	4 semanas			

\* En el momento en el que esté disponible VNC15 (Vaxneuvance®), se sustituirá VNC13 por VNC15. Se notificará el cambio por los canales habituales.

(i) Sólo si HB al nacimiento (hijos de madres portadoras de AgHBs o con serología desconocida).

(ii) Administrar en población infantil < 2 años (nacidos a partir de noviembre de 2022). Lactantes de 2 a 5 meses, pauta de dos dosis (intervalo de 2 meses) y dosis de recuerdo al menos 6 meses tras la primovacunación. Entre los 6 y 11 meses pauta de dos dosis (intervalo de 2 meses) y dosis de recuerdo al menos 2 meses tras la primovacunación. Entre 12 y 23 meses pauta de dos dosis (separadas al menos 2 meses) y una dosis de recuerdo entre 12 y 23 meses después de la primovacunación.

(iii) De forma excepcional se pueden considerar válidas dosis administradas entre los 9 y 11 meses de edad.

(iv) Pauta de 2 dosis (0, 6 meses) en adolescentes hasta los 18 años de edad (varones nacidos a partir de 1 de enero de 2011 y que hayan cumplido los 12 años).

(v) En lactantes nacidos entre la semana 27 y 32 de gestación, clínicamente estables.



## ▼ ANEXO VII. VACUNACIÓN DEL VIAJERO

Los Centros de Vacunación Internacional (CVI) proporcionan toda la información y atención integral al viajero internacional, a través de los consejos sanitarios, administración de vacunas, quimioprofilaxis de paludismo o malaria y demás medidas preventivas.

Las recomendaciones sanitarias se realizan de forma individualizada en función de la zona del país que se visita, de la época del año, de la duración y tipo de viaje, así como de las características propias de cada viajero.

Los Centros de Vacunación Internacional en la CM son los siguientes:

- **Centro de Vacunación Internacional de la Comunidad de Madrid**

C/ General Oraá, 15. 28006 Madrid.

Tfno. Cita previa: 91 561 61 95 o 91 411 11 40

Horarios de atención al público: lunes a viernes, 9:00-14:00 horas y de 15:00 a 20:00 horas

Servicio de cita previa online:

<https://vacunacioninternacional.sanidadmadrid.org/Acceso/servicio.aspx>

- **Hospital La Paz/Carlos III**

C/ Sinesio Delgado, 10. 28029 - Madrid Tfno. Cita previa: 91 453 26 72 / 27 80

Horario de 9:00 a 14:00 horas y de 15:30 a 20:30 horas

Web de Información y Citación de la Unidad del Viajero del H La Paz-Carlos III:

<https://www.comunidad.madrid/hospital/lapaz/profesionales/unidades-referencia-carlos-iii/unidad-viajero>

<https://vacunacioninternacional.sanidadmadrid.org/Acceso/servicio.aspx>

- **Hospital 12 de Octubre de Madrid**

Unidad de Vacunación y Consejo al Viajero

Servicio de Medicina Preventiva. Centro de Actividades Ambulatorias. Planta 6ª - Bloque C

Avda. de Córdoba, s/n. 28041. Madrid

web de información: <https://www.comunidad.madrid/hospital/12octubre/>;

<https://vacunacioninternacional.sanidadmadrid.org/Acceso/servicio.aspx>

Tfno. Cita previa: 91 779 26 59 (en horario de lunes a viernes, 9 a 13 horas)

Horarios de atención al público: lunes a viernes, 8:30 a 13:30 horas.

- **Hospital Universitario de Móstoles:**

C/ Dr Luis Montes, s/n. 2935 Móstoles.

La citación se realiza por correo electrónico [secmedpreventi.html@salud.madrid.org](mailto:secmedpreventi.html@salud.madrid.org), o por teléfono ( 91 664 80 81, en horario de 9.00 a 14.00 horas). También se puede pedir cita on line, en el siguiente enlace :

<https://vacunacioninternacional.sanidadmadrid.org/Acceso/servicio.aspx>



- **Hospital Universitario Príncipe de Asturias**

Ctra Alcalá-Meco, 1, s/n, 28805 Alcalá de Henares, Madrid.

Teléfono: 918878100

- **Sanidad Exterior**

C/ Francisco Silvela, 57 1ª planta. 28028 - Madrid

Tfno. Cita previa: 91 272 94 41 / 42 / 43 (en horario de 9 horas a 14 horas de lunes a viernes y de 16 horas a 18 horas de lunes a jueves). Fax: 91 272 94 45

Correo electrónico institucional para el ciudadano: [vacui.fcasil.madrid@seap.minhap.es](mailto:vacui.fcasil.madrid@seap.minhap.es) "Auto-generación de Consejos Sanitarios para su viaje y Autogeneración de Cita Previa en un Servicio de Vacunación Internacional".

- **Centro Monográfico de Salud Internacional. Ayuntamiento de Madrid**

C/ Montesa, 22 Edificio A, planta baja. 28006 - Madrid

Tfno. Cita previa: 010 (para llamadas procedentes del municipio de Madrid)

91 529 82 10 (para llamadas procedentes de municipios de fuera de Madrid capital) Cita electrónica;

Horario: de lunes a viernes de 8:30 a 14:00 horas

Es necesario pedir cita previa (salvo para la emisión de duplicados de certificado internacional de vacunación de Fiebre Amarilla de aquellas personas que anteriormente fueron vacunadas en el Centro)

Web municipal: <http://www.madrid.es>,

<https://madridsalud.es/centro-madrid-salud-internacional/>

Email: [msconsultadelviajero@madrid.es](mailto:msconsultadelviajero@madrid.es)



## ▼ BIBLIOGRAFÍA

1. Dirección General de Salud Pública. Consejería de Sanidad Comunidad de Madrid. Calendario de vacunación para toda la vida, 2023. Accesible en: <https://www.comunidad.madrid/servicios/salud/vacunas>
2. Grupo de trabajo vacunación en población adulta y grupos de riesgo de la Ponencia de Programa y Registro de Vacunaciones. Vacunación en grupos de riesgo de todas las edades y en determinadas situaciones. Comisión de Salud Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud. Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social, julio 2018. Accesible en: <https://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/riesgo/home.htm>
3. Grupo de trabajo vacunación en población adulta y grupos de riesgo de la Ponencia de Programa y Registro de Vacunaciones. Vacunación en población adulta. Comisión de Salud Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud. Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social, septiembre 2018. Accesible en: [https://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/Vacunacion\\_poblacion\\_adulta.pdf](https://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/Vacunacion_poblacion_adulta.pdf)
4. Grupo de trabajo de la Ponencia de Programa y Registro de Vacunaciones. Vacunación en trabajadores sanitarios. Comisión de Salud Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud. Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, 2017. Accesible en: [https://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/Vacunacion\\_sanitarios.pdf](https://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/Vacunacion_sanitarios.pdf)
5. Grupo de trabajo recomendaciones Td 2017. Ponencia de Programa y Registro de Vacunaciones. Recomendaciones de utilización de vacunas Td. Comisión de Salud Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud. Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, 2017. Accesible en: [https://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/TetanosDifteria\\_2017.pdf](https://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/TetanosDifteria_2017.pdf)
6. Grupo de trabajo de la Ponencia de Programa y Registro de Vacunaciones. Recomendaciones de vacunación frente a hepatitis A en grupos de riesgo. Comisión de Salud Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional, 2017. Accesible en: [https://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/Recomend\\_HepatitisA.pdf](https://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/Recomend_HepatitisA.pdf)
7. Servicio de Prevención de la Enfermedad. Dirección General de Salud Pública. Consejería de Sanidad. Documento técnico: Vacunación frente a la gripe estacional. Temporada 2022-2023. Accesible en: <https://www.comunidad.madrid/servicios/salud/gripe>



8. Dirección General de Salud Pública. Consejería de Sanidad Comunidad de Madrid. Documento técnico de vacunación frente a neumococo en el adulto. 2023. Accesible en: [https://www.comunidad.madrid/sites/default/files/doc/sanidad/prev/doc\\_tecnico\\_vacunacion\\_frente\\_a\\_neumococo\\_en\\_el\\_adulto\\_def.pdf](https://www.comunidad.madrid/sites/default/files/doc/sanidad/prev/doc_tecnico_vacunacion_frente_a_neumococo_en_el_adulto_def.pdf)
9. Grupo de trabajo de vacunación frente a herpes zóster de la Ponencia de Programa y Registro de Vacunaciones. Comisión de Salud Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud. Ministerio de Sanidad, marzo 2021. Accesible en: [https://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/HerpesZoster\\_RecomendacionesVacunacion.pdf](https://www.msbs.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/programasDeVacunacion/docs/HerpesZoster_RecomendacionesVacunacion.pdf)
10. 2º Estudio de Seroprevalencia en España. Septiembre 2020. Accesible en: [https://www.sanidad.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/comoTrabajamos/docs/EstudioSeroprevalencia\\_EnfermedadesInmunoprevenibles.pdf](https://www.sanidad.gob.es/profesionales/saludPublica/prevPromocion/vacunaciones/comoTrabajamos/docs/EstudioSeroprevalencia_EnfermedadesInmunoprevenibles.pdf)
11. VI Encuesta de Estudio de Serovigilancia de la Comunidad de Madrid. Accesible en: <https://www.comunidad.madrid/servicios/salud/encuestas-serovigilancia>





**Comunidad  
de Madrid**

Dirección General de Salud Pública  
CONSEJERÍA DE SANIDAD