

Vacuna contra el Sarampión y Rubéola (Vacuna doble viral SR), solución, suspensión, líquido inyectable o polvo liofilizado, vial o ampolla en unidosis/ multidosis o jeringa prellenada

Nivel de prescripción:

Ш

Código institucional:

97191

Principio Activo:

Vacuna contra el sarampión y rubéola (vacuna doble viral SR). (World Health Organization, 2024)

Forma farmacéutica:

Solución, suspensión, liquido inyectable o polvo liofilizado.

Concentración:

No aplica.

Código ATC:

J07BD53. (World Health Organization, 2024)

Dosis Diaria Definida:

No aplica. (World Health Organization, 2024)

Dosis:

Mayores de 12 meses y adultos: una dosis de 0.5 ml, vía subcutánea en región deltoidea.



Diluyente recomendado: agua inyectable (0.5 ml para 1 dosis, 1 ml para 2 dosis y 5 ml para 10 dosis). (Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios, 2019)

Vía de administración:

Subcutánea.

Indicaciones de uso:

Inmunización activa contra sarampión y rubéola en bebés, niños, adolescentes y adultos jóvenes. (Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios, 2019)

Reacciones adversas:

Dolor y eritema en el sitio de aplicación. Fiebre, salpullido, rinorrea hialina y conjuntivitis entre el día 6 y 14 posterior a su aplicación, con una duración promedio de 2 días. Inflamación de nódulos cervicales y glándulas salivales. (Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios, 2019)

Precauciones de uso:

Reconstituir la suspensión con agua inyectable, con jeringa y aguja estéril. Utilizarla inmediatamente luego de su reconstitución. En caso de no ser utilizada, almacenar la vacuna a una temperatura entre 2 – 8 °C, por no más de 8 horas, protegida de la luz.

La prueba de tuberculina (prueba de Mantoux), debe ser realizada antes o dos meses después de la vacunación.

Vacunación bajo vigilancia médica de niños con alto riesgo de enfermedades infecciosas, asma, fibrosis quística, enfermedades pulmonares crónicas, enfermedades congénitas cardiacas, síndrome de Down, estados neurológicos, desnutrición y prematuros sin importar el grado. (Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios, 2019)



Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno, embarazo y lactancia. (Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios, 2019)

Interacciones:

Puede ser administrada de forma simultánea con vacunas contra difteria, tos ferina y tétanos (DPT), vacuna contra difteria y tétanos (DT), vacuna contra toxoide tetánico (TT), vacuna contra la tuberculosis (BCG), vacuna oral contra la poliomielitis (OPV) y vacuna con el virus inactivado de la poliomielitis (IPV), hepatitis B, vacuna pertussis y fiebre amarilla.

En caso de no ser aplicadas de forma simultánea, debe de transcurrir como mínimo un mes entre las aplicaciones. No esta recomendado su aplicación con otras vacunas no mencionadas. (Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios, 2019)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Contraindicado. Evitar el embarazo durante dos meses posterior a su aplicación.

Lactancia:

Contraindicado. (Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios, 2019)

Referencias bibliográficas:

Comisión Terapéutica Central / Dirección Terapéutica Central. (Octubre de 2021).
Instituto Guatemalteco de Seguridad Social. Recuperado Marzo de 2024, de
Vacuna contra el Sarampión y Rubeola (Vacuna doble viral SR), solución,
suspensión, líquido inyectable o polvo liofilizado: https://www.igssgt.org/wpcontent/uploads/2022/02/LISTADO-DE-MEDICAMENTOS-APROBADO2021-JD.pdf



Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios. (2019, Febrero 12). Secretaría de Salud. Retrieved Febrero 2024, from Vacuna sarampión y rubeola:

https://www.gob.mx/cms/uploads/attachment/file/726202/086M2003_Ficha_ T_cnica_SR-BIRMEX.pdf

World Health Organization. (2024, Enero 26). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Retrieved Enero 2024, from Vacuna Sarampión y rubeóla: https://atcddd.fhi.no/atc_ddd_index/?code=J07BD53