



Govern d'Andorra

Vacunació contra el virus respiratori sincicial (VRS) en la població adulta

Guia tècnica

Ministeri de Salut

Andorra la Vella, 24 de setembre del 2025

ÍNDEX

INTRODUCCIÓ	3
OBJECTIUS	3
OBJECTIU GENERAL	3
OBJECTIUS ESPECÍFICS	3
ASPECTES OPERATIUS	3
PERÍODE D'ADMINISTRACIÓ DEL FÀRMAC	3
POBLACIÓ DIANA	4
VACUNA	4
ADMINISTRACIÓ, PAUTA, PRESENTACIÓ, CONTRAINDICACIONS I REACCIONS ADVERSES	4
COADMINISTRACIÓ AMB ALTRES VACUNES	5
CENTRES ADMINISTRADORS	5
DISTRIBUCIÓ ALS CENTRES ADMINISTRADORS	5
REGISTRE DE LA DOSI ADMINISTRADA	6
NOTIFICACIÓ DE REACCIONS ADVERSES	6
SEGUIMENT I AVALUCIÓ DE LA CAMPANYA	6
WEB D'INFORMACIÓ I CONSULTA	7
ANNEX 1	8
FULL DE COMANDA DE VACUNES	8

INTRODUCCIÓ

Diversos països europeus, entre els quals el Regne Unit, França, Bèlgica, Dinamarca, Àustria, Alemanya, Suècia, Irlanda, Noruega o Polònia, han emès recomanacions sobre la vacunació contra el VRS en adults.

A Andorra, enguany el Ministeri de Salut, d'acord amb el Consell Assessor de la Patologia Infecciosa, ha decidit ampliar l'estratègia de prevenció de la infecció per VRS a la població adulta de més risc i, per tant, recomana la vacunació contra el virus respiratori sincicial (VRS) per a la protecció de la població adulta amb un risc més alt de contreure aquesta infecció.

OBJECTIUS

Objectiu general

Protegir de la infecció per VRS, així com de la malaltia greu, l'hospitalització i la mortalitat associada, les persones adultes de més edat i les persones grans institucionalitzades.

Objectius específics

1. Assolir una cobertura d'immunització del 80% dels adults de 80 anys o més.
2. Assolir una cobertura d'immunització del 90% en la població de 60 anys o més en règim d'institucionalització permanent en els centres sociosanitaris.

ASPECTES OPERATIUS

Període d'administració del fàrmac

L'administració de la vacuna s'iniciarà el dia 6 d'octubre del 2025, si bé el benefici de la vacunació és més alt si les persones es vacunen abans de l'inici de la temporada de transmissió del VRS. Les persones amb indicació de vacunació que no hagin rebut prèviament cap dosi de vacuna contra el VRS podran rebre la vacuna en qualsevol moment de l'any.

D'acord amb l'evidència científica disponible en aquest moment, no és necessària la revacunació estacional o anual, com a mínim durant els tres primers anys després de l'administració de la vacuna.

Aquesta recomanació podrà ser revisada si hi ha alguna evidència que ho aconselli.

Població diana

Es considera població adulta de més risc:

1. Els adults a partir dels 80 anys
2. Els adults residents en centres sociosanitaris a partir dels 60 anys

Vacuna

La vacuna adquirida per fer aquesta vacunació és Arexvy®.

Administració, pauta, presentació, contraindicacions i reaccions adverses

La pauta d'administració és d'una única dosi reconstituïda de 0,5 ml administrada per via intramuscular.

La via d'administració és únicament intramuscular, preferiblement en el deltoides.

La presentació està composta per dos vials, un amb l'antigen en pols (amb tap i tapa amovible de color mostassa) i l'altre amb la suspensió que conté l'adjuvant (amb tap i tapa amovible de color marró).

La vacuna ha de ser reconstituïda abans d'administrar-se.

La reconstitució s'ha de fer d'acord amb el que assenyala la fitxa tècnica.

1. Retirar tot el contingut del vial amb la suspensió (tapa de color marró) amb una xeringa.
2. Afegir tot el contingut de la xeringa al vial que conté l'antigen en pols (tapa de color mostassa).
3. Agitar suaument fins que la pols es dissolgui per complet.

La vacuna reconstituïda és un líquid opalescent, d'incolor a marró clar. S'ha d'examinar visualment per observar si existeix alguna partícula estranya o variació de l'aspecte; si s'aprecia qualsevol d'aquestes circumstàncies, no s'ha d'administrar la vacuna.

Per administrar-la s'han de retirar els 0,5 ml de la vacuna reconstituïda amb la xeringa i canviar l'agulla, de manera que l'administració es faci amb una agulla nova.

La vacuna s'ha de conservar en l'embalatge original per protegir-la de la llum i refrigerada entre 2 i 8 °C. No s'ha de congelar. Un cop reconstituïda, se n'ha demostrat l'estabilitat física i química en ús durant 4 hores entre 2 i 8 °C o a temperatura ambient fins a 25 °C.

La vacuna està contraindicada en cas d'hipersensibilitat als principis actius o algun dels excipients (vegeu la fitxa tècnica). Com qualsevol altra injecció intramuscular, es pot administrar amb precaució en pacients amb trastorns de la coagulació o trombocitopènia.

Coadministració amb altres vacunes

Arexvy® es pot administrar de manera concomitant amb la vacuna contra la grip inactivada (de dosi estàndard, d'alta càrrega i adjuvada), en llocs anatòmics diferents.

Centres administradors

L'administració de la vacuna es durà a terme en ubicacions diferents segons el tipus de grup de risc. En el cas dels residents en centres sociosanitaris, l'administració es farà en el mateix centre. Per a la resta de població diana, l'administració es farà en els centres d'atenció primària (CAP). L'administració, d'acord amb el protocol establert en aquesta guia, es farà sense necessitat de prescripció mèdica. L'Hospital Nostra Senyora de Meritxell es fa càrrec d'administrar les vacunes a les persones ingressades que pertanyen als grups de risc.

Distribució als centres administradors

La farmàcia Roser Miró lliurarà les vacunes als centres administradors, segons el procediment següent:

- Els centres administradors de vacunes han de fer arribar el full de comanda de vacunes (annex 1) per correu electrònic a la farmàcia Roser Miró (farmaciamiro@andorra.ad) abans de la data prevista per al lliurament de les vacunes.
- Si a les 13 hores del dia anterior al lliurament no s'ha rebut el full de comanda corresponent, es considerarà que no es necessiten vacunes.
- El subministrament de vacunes s'ha de fer seguint el calendari de lliurament de vacunes següent:
 - El 2 i 3 d'octubre del 2025
 - El 7 i 8 d'octubre del 2025
 - El 21 i 22 d'octubre del 2025
 - El 4 i 5 de novembre del 2025
 - El 18 i 19 de novembre del 2025
 - El 2 i 3 de desembre del 2025

Posteriorment al 3 de desembre del 2025, la distribució serà mensual, seguint el mateix procediment.

Registre de la dosi administrada

Cal registrar l'administració de la vacuna en la història clínica i el carnet de vacunes de la persona. Per facilitar-ne la traçabilitat, és imprescindible que el nom i el lot del medicament quedin ben registrats.

Notificació de reaccions adverses

En cas que es detecti o se sospiti una reacció adversa, estigui descrita o no en la fitxa tècnica, cal fer una declaració a l'Àrea de Recursos Sanitaris del Ministeri de Salut, mitjançant el lloc web de Salut, <https://webapps.govern.ad/RAM/>.

SEGUIMENT I AVALUACIÓ DE LA CAMPANYA

El seguiment de les dosis administrades es farà a partir de la Història clínica compartida d'Andorra. La informació del nombre de dosis estarà disponible en el quadre de comandament específic de vacunes amb l'actualització diària de les dades.

- Cobertura d'administració de la vacuna contra el VRS per a la població adulta a partir dels 80 anys i per a les persones residents en centres sociosanitaris a partir dels 60 anys.

WEB D'INFORMACIÓ I CONSULTA

Fitxa tècnica:

https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/1231740001/FT_1231740001.html

ANNEX 1

FULL DE COMANDA DE VACUNES

VACUNACIÓ CONTRA EL VRS

FULL DE COMANDA DE LA VACUNA AREXVY®

Nom del centre que fa la comanda:

.....

Data de la comanda:

Nombre de vacunes necessàries:

Signatura

Cal fer arribar el full de comanda de vacunes per correu electrònic a la farmàcia Roser Miró (farmaciamiro@andorra.ad) abans de les 13 hores del dia anterior al lliurament.