

“Campaña de vacunación frente a Gripe pandémica”.

Vacunación con vacuna pandémica Focetria en niños: Situación de los estudios y recomendaciones.

En la reunión de la Comisión de Salud Pública del pasado día 9 de diciembre se acordó aceptar la recomendación de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios que también ha sido revisada y aceptada por el Subcomité de Vacunas de Antivirales del Plan nacional de respuesta a la pandemia de Gripe, de la **administración de una sola dosis de la vacuna pandémica en los niños de 6 a 24 meses** de edad.

En la *ADEMDA* a la Circular 3/2009 de la Consejería de Sanidad y Dependencia sobre “Campaña de vacunación frente a Gripe pandémica”, en el apartado “Posología”, se indicaba que a los niños con edad comprendida entre 6 y 24 meses se les administraría una dosis, si bien se les advertirá de la posibilidad de tener que administrarles una segunda dosis pasadas tres semanas. Una vez conocidos los resultados de los estudios al respecto, se ha decidido recomendar la administración de una sola dosis a todas las personas mayores de 6 meses de edad.

Las bases de esta recomendación se basan en los siguientes hechos:

- A los 21 días de la primera dosis con la dosis de 7.5 mcg se han obtenido los siguientes resultados en niños de 12 a 35 meses (41 niños): Seroconversión 98%, seroprotección 98% y aumento de GMTs 28.
- A los 21 días de la primera dosis con la dosis de 7.5 mcg se han obtenido los siguientes resultados en niños de 6 a 11 meses (10 niños): Seroconversión 90 % y, seroprotección 100 % y aumento de GMTs 28.
- Un control de 21 niños, de 12 a 35 meses de edad, con una vacuna sin adyuvante con 15 mcg dio valores de 33 y 38 % para seroconversión y seroprotección respectivamente y un aumento de GMTs de 4.
- Resultados con 3.75 mcg fueron similares en niños de 12 a 35 meses (46 niños) que los obtenidos con 7.5. En cambio en niños de 6 meses a 11 meses (13 niños) los resultados fueron inferiores en niños vacunados con 3.75 mcg (85 % seroconversión, 85 % seroprotección y 15 aumento de GMTs. Las reacciones adversas fueron las esperadas.

Mérida, 11 de diciembre de 2009.
Dirección General de Salud Pública.
Servicio Extremeño de Salud.