



CONTRAINDICACIONES ADVERTENCIAS PRECAUCIONES & REACCIONES ADVERSAS DE LAS VACUNAS

PRIORIX

(vacuna contra el sarampión, paroditis y rubeola)

INDICACIONES:

PRIORIX es una vacuna indicada para inmunización activa de niños a partir de 9 meses, adolescentes y adultos para protegerlos frente a las enfermedades causadas por los virus del sarampión, la parotiditis y la rubéola.



PRIORIX

(vacuna contra el sarampión, paroditis y rubeola)

CONTRAINDICACIONES:

Está contraindicada en personas con:

- Hipersensibilidad a la neomicina y al huevo.
- Respuesta inmunológica alterada(defensas bajas)
- Mujeres embarazadas
- Se debe evitar embarazo durante los 3 meses siguientes a la vacunación.

PRIORIX

(vacuna contra el sarampión, paroditis y rubeola)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

- No debe administrarse por vía intravenosa por ninguna circunstancia.
- Se debe posponer la administración de la vacuna si la persona presenta enfermedad febril severa aguda.

PRIORIX

(vacuna contra el sarampión, paroditis y rubeola)

REACCIONES ADVERSAS:

- Enrojecimiento en el sitio de la inyección.
- Fiebre mayor o igual a 38°.
- Dolor e inflamación en el sitio de la inyección.

STAMARIL

(vacuna contra la Fiebre Amarilla)

➤ Es una vacuna que protege contra la infección de la fiebre amarilla. Esta enfermedad se encuentra en ciertas áreas del mundo y se transmite a los humanos por picadura de mosquitos infectados.



STAMARIL

(vacuna contra la Fiebre Amarilla)

INDICACIONES:

STAMARIL se administra en personas:

- Que viajen, estén de paso o vivan en las áreas donde existe la fiebre amarilla.
- Que viajen a cualquier país que requiera un certificado de vacunación internacional para entrar a dicho país.
- Que pueden manejar materiales infectados (como personal de laboratorio).

STAMARIL

(vacuna contra la Fiebre Amarilla)

CONTRAINDICACIONES:

STAMARIL no debe ser administrada en personas:

- Que sean alérgicas al huevo, proteínas de pollo o a cualquier componente de STAMARIL.
- Que su sistema inmune este debilitado a causa del virus VIH y presente síntomas de esta infección.
- Que tenga antecedentes de problemas con el timo
- Que sea menor de 6 meses de edad.

STAMARIL

(vacuna contra la Fiebre Amarilla)

REACCIONES ADVERSAS:

Al igual que todos los medicamentos, STAMARIL puede provocar efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

- Erupción , picor o urticaria.
- Hinchazón de la cara, labios, lengua u otras partes del cuerpo.
- Dificultad al tragar o respirar.
- Fatiga extrema.
- Rigidez del cuerpo.
- Inflamación del cerebro y del tejido nervioso.

STAMARIL

(vacuna contra la Fiebre Amarilla)

PRECAUCIONES:

- Si tiene algún trastorno hemorrágico o esta tomando medicamentos que reducen la coagulación sanguínea.
- No debe recibir la vacuna si esta embarazada o esta amamantando a menos que no pueda evitarse.
- No debe administrarse a personas con intolerancia a la fructosa.

AGRIPPAL™ S1

(vacuna contra la Influenza)

INDICACIONES:

Profilaxis de la influenza, particularmente en personas que corren mayor riesgo de complicaciones asociadas.

AGRIPPAL™ S1 esta indicada para adultos y niños a partir de los 6 meses de edad.

El uso de AGRIPPAL™ S1 debe estar basado en recomendaciones oficiales.

AGRIPPAL®

AGRIPPAL™ S1

(vacuna contra la Influenza)

CONTRAINDICACIONES:

AGRIPPAL™ S1 no se debe aplicar a personas:

- Con hipersensibilidad a principios activos, o a los componentes del huevo, proteína de pollo, sulfato de neomicina y kanamicina, formaldehído o sulfato de bario.
- Con síntomas febriles o Infección aguda.

AGRIPPAL™ S1

(vacuna contra la Influenza)

EMBARAZO Y LACTANCIA:

- La vacuna inactiva contra la influenza pueden administrarse en todas las etapas del embarazo.
- AGRIPPAL™ S1 puede administrarse durante la lactancia.
- No se dispone de datos sobre fertilidad.

AGRIPPAL™ S1

(vacuna contra la Influenza)

REACCIONES ADVERSAS:

Como todos los medicamentos, AGRIPPAL™ S1 puede producir efectos indeseables como:

- Cefalea.
- Sudoración.
- Dolor muscular y dolos de articulaciones.
- Enrojecimientos, moretones.
- Estas reacciones habitualmente desaparecen tras 1 o 2 días sin necesidad de tratamiento.

IMOVAX d.T. adulto

(vacuna antidiftérica y antitetánica)

Esta vacuna combinada es un medicamento anti infeccioso indicado para la prevención de la difteria y del tétano en adulto a partir de los 18 años de

edad. Sin embargo, esta vacuna diftérica y tetánica adsorbida (IMOVAX d.T. adulto) podrá administrarse como vacunación de refuerzo en el niño mayor de 10 años.

The logo for IMOVAX, featuring the brand name in a bold, blue, sans-serif font. A registered trademark symbol (®) is located at the top right of the letter 'X'.

IMOVAX d.T. adulto

(vacuna antidiftérica y antitetánica)

NO USE IMOVAX d.t. adulto:

- Si es alérgico a alguno de los componentes de la vacuna.
- Si ha tenido alguna reacción alérgica o un trastorno neurológico después de una inyección precedente de vacuna.
- Si tiene fiebre o una enfermedad aguda o una enfermedad crónica en periodo evolutivo se debe aplazar la vacuna.

IMOVAX d.T. adulto

(vacuna antidiftérica y antitetánica)

TENGA CUIDADO CON IMOVAX d.t. adulto:

INFORME A SU MEDICO

- Si padece inmunodepresión o si sigue un tratamiento inmunosupresor.
- Si a tenido una reacción alérgica anormal durante la administración anterior de una vacuna.
- Si se le ha administrado una vacuna antidiftérica o antitetánica en los últimos 5 años.

IMOVAX d.T. adulto

(vacuna antidiftérica y antitetánica)

EMBARAZO Y LACTANCIA:

- Es preferible no utilizar esta vacuna durante el embarazo.
- Si descubre que esta embarazada, consulte a su medico porque sólo él puede juzgar la necesidad de continuar el tratamiento.
- Pida consejo a su medico o farmacéutico antes de tomar cualquier medicamento.

IMOVAX d.T. adulto

(vacuna antidiftérica y antitetánica)

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS:

Al igual que todos los medicamentos , IMOVAX d.T. adulto puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

- Hinchazón de los ganglios linfáticos.
- Urticaria, enrojecimiento de la piel.
- Dolor de cabeza.
- Hipotensión.
- Dolor de los músculos y articulaciones.
- Fiebre temporal.

ZOSTAVAX

(vacuna contra el Herpes Zoster)

ZOSTAVAX Es una vacuna de virus vivo Zoster, en una vacuna inyectable de virus vivos.

ZOSTAVAX esta recomendado para para prevenir el Herpes Zoster. Si usted presenta este virus, ZOSTAVAX puede ayudarle a prevenir el dolor nervioso de larga duración que puede presentar.

ZOSTAVAX puede también reducir la intensidad y duración del dolor.



ZOSTAVAX®
Zoster Vaccine Live

ZOSTAVAX

(vacuna contra el Herpes Zoster)

ADVERTENCIAS:

No debería recibir ZOSTAVAX si usted:

- Es alérgico a alguno de sus ingredientes. Esto incluye gelatina y neomicina.
- Tiene el sistema inmunológico debilitado.
- Tiene tuberculosis activa que no esta siendo tratada.
- Esta embarazada.

ZOSTAVAX

(vacuna contra el Herpes Zoster)

USO EN EMBARAZO Y LACTANCIA:

- ZOSTAVAX no debe ser administrado en mujeres embarazadas. Las mujeres en edad fértil deben tener las precauciones necesarias para evitar el embarazo 3 meses luego de la vacunación.
- Informa a su doctor o profesional de la salud si usted esta lactando o planea hacerlo. Su doctor decidirá si ZOSTAVAX deberá ser administrado.

ZOSTAVAX

(vacuna contra el Herpes Zoster)

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS:

Como cualquier vacuna, ZOSTAVAX puede tener efectos colaterales, tales como;

- Dificultad al respirar o al tragar.
- Fiebre,
- Urticaria en el sitio de la inyección.
- Dolor articular y muscular.
- Nauseas.
- Brote en el sitio de la inyección.
- Inflamación de los ganglios cercanos al sitio de la inyección.

ZOSTAVAX

(vacuna contra el Herpes Zoster)

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS:

Como cualquier vacuna, ZOSTAVAX puede tener efectos colaterales, tales como;

- Dificultad al respirar o al tragar.
- Fiebre,
- Urticaria en el sitio de la inyección.
- Dolor articular y muscular.
- Nauseas.
- Brote en el sitio de la inyección.
- Inflamación de los ganglios cercanos al sitio de la inyección.

ZOSTAVAX

(vacuna contra el Herpes Zoster)

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS:

Como cualquier vacuna, ZOSTAVAX puede tener efectos colaterales, tales como;

- Dificultad al respirar o al tragar.
- Fiebre,
- Urticaria en el sitio de la inyección.
- Dolor articular y muscular.
- Nauseas.
- Brote en el sitio de la inyección.
- Inflamación de los ganglios cercanos al sitio de la inyección.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

INDICACIONES:

Esta vacuna esta indicada para la prevención de las Neumonías Neumocócicas graves causadas por los tipos de neumococos que contiene la vacuna.

Indicada para sujetos mayores de 2 años de edad con alto riesgo de infección neumocócica o de complicaciones asociadas.



PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

INDICACIONES:

Esta vacuna esta indicada para la prevención de las Neumonías Neumocócicas graves causadas por los tipos de neumococos que contiene la vacuna.

Indicada para sujetos mayores de 2 años de edad con alto riesgo de infección neumocócica o de complicaciones asociadas.



PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

INDICACIONES:

Esta vacuna esta indicada para la prevención de las Neumonías Neumocócicas graves causadas por los tipos de neumococos que contiene la vacuna.

Indicada para sujetos mayores de 2 años de edad con alto riesgo de infección neumocócica o de complicaciones asociadas.



PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

CONTRAINDICACIONES:

No use PNEUMO 23

- Si usted o su hijo es alérgico a cualquiera de los componentes de PNEUMO 23 o si a tenido una reacción alérgica tras una vacuna de componentes similares.
- Si usted o su hijo tiene una infección con fiebre alta. En ese caso, la vacunación debe posponerse hasta la curación.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

CONTRAINDICACIONES:

No use PNEUMO 23

- Si usted o su hijo es alérgico a cualquiera de los componentes de PNEUMO 23 o si a tenido una reacción alérgica tras una vacuna de componentes similares.
- Si usted o su hijo tiene una infección con fiebre alta. En ese caso, la vacunación debe posponerse hasta la curación.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

CONTRAINDICACIONES:

No use PNEUMO 23

- Si usted o su hijo es alérgico a cualquiera de los componentes de PNEUMO 23 o si a tenido una reacción alérgica tras una vacuna de componentes similares.
- Si usted o su hijo tiene una infección con fiebre alta. En ese caso, la vacunación debe posponerse hasta la curación.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO:

Tenga cuidado con PNEUMO 23

- Esta vacuna no debe administrarse mediante inyección en un vaso sanguíneo.
- Si usted tiene programada una quimioterapia, debe aplicarse la vacuna 2 semanas antes del procedimiento.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO:

Tenga cuidado con PNEUMO 23

- Esta vacuna no debe administrarse mediante inyección en un vaso sanguíneo.
- Si usted tiene programada una quimioterapia, debe aplicarse la vacuna 2 semanas antes del procedimiento.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO:

Tenga cuidado con PNEUMO 23

- Esta vacuna no debe administrarse mediante inyección en un vaso sanguíneo.
- Si usted tiene programada una quimioterapia, debe aplicarse la vacuna 2 semanas antes del procedimiento.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO:

Tenga cuidado con PNEUMO 23

- Si usted está infectado con el virus VIH la respuesta inmunitaria será limitada.
- Si usted tiene trastornos sanguíneos como hemofilia o trombocitopenia.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO:

Tenga cuidado con PNEUMO 23

- Si usted está infectado con el virus VIH la respuesta inmunitaria será limitada.
- Si usted tiene trastornos sanguíneos como hemofilia o trombocitopenia.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO:

Tenga cuidado con PNEUMO 23

- Si usted está infectado con el virus VIH la respuesta inmunitaria será limitada.
- Si usted tiene trastornos sanguíneos como hemofilia o trombocitopenia.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Consulte a su medico antes de utilizar cualquier medicamento.

- No debe prescribirse esta vacuna en mujeres embarazadas salvo en caso de riesgo importante.
- Se puede administrar la vacuna durante el periodo de lactancia.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Consulte a su medico antes de utilizar cualquier medicamento.

- No debe prescribirse esta vacuna en mujeres embarazadas salvo en caso de riesgo importante.
- Se puede administrar la vacuna durante el periodo de lactancia.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Consulte a su medico antes de utilizar cualquier medicamento.

- No debe prescribirse esta vacuna en mujeres embarazadas salvo en caso de riesgo importante.
- Se puede administrar la vacuna durante el periodo de lactancia.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

POSIBLES REACCIONES ADVERSAS:

Consulte a su medico antes de utilizar cualquier medicamento.

- Dificultad para respirar.
- Tensión arterial baja.
- Hinchazón de las articulaciones.
- Dolor muscular.
- Hinchazón de la cara.
- Urticaria.
- Sensación de cansancio.
- Dolor de cabeza.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

POSIBLES REACCIONES ADVERSAS:

Consulte a su medico antes de utilizar cualquier medicamento.

- Dificultad para respirar.
- Tensión arterial baja.
- Hinchazón de las articulaciones.
- Dolor muscular.
- Hinchazón de la cara.
- Urticaria.
- Sensación de cansancio.
- Dolor de cabeza.

PNEUMO 23

(vacuna antineumocócica de polisacáridos)

POSIBLES REACCIONES ADVERSAS:

Consulte a su medico antes de utilizar cualquier medicamento.

- Dificultad para respirar.
- Tensión arterial baja.
- Hinchazón de las articulaciones.
- Dolor muscular.
- Hinchazón de la cara.
- Urticaria.
- Sensación de cansancio.
- Dolor de cabeza.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

INDICACIONES:

Esta vacuna esta indicada para la prevención de la infección provocada por el virus de la Hepatitis A en adolescentes a partir de los 16 años y en adultos.

La vacuna no protege contra la infección provocada por otros virus de la Hepatitis o por otros agentes patógenos conocidos del hígado.



AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

INDICACIONES:

Esta vacuna esta indicada para la prevención de la infección provocada por el virus de la Hepatitis A en adolescentes a partir de los 16 años y en adultos.

La vacuna no protege contra la infección provocada por otros virus de la Hepatitis o por otros agentes patógenos conocidos del hígado.



AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

INDICACIONES:

Esta vacuna esta indicada para la prevención de la infección provocada por el virus de la Hepatitis A en adolescentes a partir de los 16 años y en adultos.

La vacuna no protege contra la infección provocada por otros virus de la Hepatitis o por otros agentes patógenos conocidos del hígado.



AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

CONTRAINDICACIONES:

No use AVAXIM 160 U

- En caso de fiebre, enfermedad aguda o enfermedad crónica evolutiva, es preferible diferir la vacunación.
- En caso de alergia a cualquiera de los componentes de la vacuna o después de una inyección previa.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

CONTRAINDICACIONES:

No use AVAXIM 160 U

- En caso de fiebre, enfermedad aguda o enfermedad crónica evolutiva, es preferible diferir la vacunación.
- En caso de alergia a cualquiera de los componentes de la vacuna o después de una inyección previa.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

CONTRAINDICACIONES:

No use AVAXIM 160 U

- En caso de fiebre, enfermedad aguda o enfermedad crónica evolutiva, es preferible diferir la vacunación.
- En caso de alergia a cualquiera de los componentes de la vacuna o después de una inyección previa.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Tenga cuidado con AVAXIM 160 U

- No inyectar por vía intravascular o intradérmica.
- Asegúrese de que la aguja no penetre en un vaso sanguíneo.
- No administrar la vacuna en el glúteo.
- Un estado de inmunodeficiencia pueden disminuir la respuesta inmunitaria de la vacuna.
- En sujetos que tienen una afección hepática.
- En sujetos con alergia a la neomicina.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Tenga cuidado con AVAXIM 160 U

- No inyectar por vía intravascular o intradérmica.
- Asegúrese de que la aguja no penetre en un vaso sanguíneo.
- No administrar la vacuna en el glúteo.
- Un estado de inmunodeficiencia pueden disminuir la respuesta inmunitaria de la vacuna.
- En sujetos que tienen una afección hepática.
- En sujetos con alergia a la neomicina.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Tenga cuidado con AVAXIM 160 U

- No inyectar por vía intravascular o intradérmica.
- Asegúrese de que la aguja no penetre en un vaso sanguíneo.
- No administrar la vacuna en el glúteo.
- Un estado de inmunodeficiencia pueden disminuir la respuesta inmunitaria de la vacuna.
- En sujetos que tienen una afección hepática.
- En sujetos con alergia a la neomicina.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Como medida de precaución, es preferible no usar esta vacuna durante el embarazo, excepto cuando existe un riesgo elevado de contaminación.

El uso de esta vacuna es posible durante el periodo de lactancia.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Como medida de precaución, es preferible no usar esta vacuna durante el embarazo, excepto cuando existe un riesgo elevado de contaminación.

El uso de esta vacuna es posible durante el periodo de lactancia.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Como medida de precaución, es preferible no usar esta vacuna durante el embarazo, excepto cuando existe un riesgo elevado de contaminación.

El uso de esta vacuna es posible durante el periodo de lactancia.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Como medida de precaución, es preferible no usar esta vacuna durante el embarazo, excepto cuando existe un riesgo elevado de contaminación.

El uso de esta vacuna es posible durante el periodo de lactancia.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

REACCIONES ADVERSAS:

AVAXIM 160 U puede tener reacciones adversas en determinados sujetos.

- Dolor local acompañado de enrojecimiento.
- Fiebre moderada.
- Fatiga.
- Dolor de cabeza.
- Dolores musculares o articulares.
- Erupción cutánea o urticaria.
- Trastorno gastrointestinal.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

REACCIONES ADVERSAS:

AVAXIM 160 U puede tener reacciones adversas en determinados sujetos.

- Dolor local acompañado de enrojecimiento.
- Fiebre moderada.
- Fatiga.
- Dolor de cabeza.
- Dolores musculares o articulares.
- Erupción cutánea o urticaria.
- Trastorno gastrointestinal.

AVAXIM 160 U

(vacuna contra la Hepatitis A)

REACCIONES ADVERSAS:

AVAXIM 160 U puede tener reacciones adversas en determinados sujetos.

- Dolor local acompañado de enrojecimiento.
- Fiebre moderada.
- Fatiga.
- Dolor de cabeza.
- Dolores musculares o articulares.
- Erupción cutánea o urticaria.
- Trastorno gastrointestinal.

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

INDICACIONES:

GARDASIL esta indicada para la prevención de cáncer cervical, vulvar y vaginal, lesiones precancerosas o displásicas, verrugas genitales o infecciones causadas por los tipos de virus de Papiloma Humano que son el objetivo de la vacuna.



GARDASIL®
Human Papillomavirus Vaccine
Types 6,11,16,18

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

INDICACIONES:

GARDASIL esta indicada para la prevención de cáncer cervical, vulvar y vaginal, lesiones precancerosas o displásicas, verrugas genitales o infecciones causadas por los tipos de virus de Papiloma Humano que son el objetivo de la vacuna.



GARDASIL®
Human Papillomavirus Vaccine
Types 6,11,16,18

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

INDICACIONES:

GARDASIL esta indicada para la prevención de cáncer cervical, vulvar y vaginal, lesiones precancerosas o displásicas, verrugas genitales o infecciones causadas por los tipos de virus de Papiloma Humano que son el objetivo de la vacuna.



GARDASIL®
Human Papillomavirus Vaccine
Types 6,11,16,18

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a las sustancias activas o a cualquiera de los excipientes de la vacuna.

Los individuos que desarrollen síntomas indicativos de hipersensibilidad después de recibir una dosis de GARDASIL, no deben recibir mas dosis de GARDASIL.

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a las sustancias activas o a cualquiera de los excipientes de la vacuna.

Los individuos que desarrollen síntomas indicativos de hipersensibilidad después de recibir una dosis de GARDASIL, no deben recibir mas dosis de GARDASIL.

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a las sustancias activas o a cualquiera de los excipientes de la vacuna.

Los individuos que desarrollen síntomas indicativos de hipersensibilidad después de recibir una dosis de GARDASIL, no deben recibir mas dosis de GARDASIL.

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

PRECAUCIONES:

- GARDASIL puede no producir protección en todos los receptores de la vacuna.
- Los individuos con respuesta inmunitaria deficiente podrían tener reducida la respuesta de los anticuerpos a la inmunización activa.
- Administrar con precaución en individuos con trombocitopenia o algún trastorno de coagulación debido a que puede ocurrir una hemorragia después de la vacunación.

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

PRECAUCIONES:

- GARDASIL puede no producir protección en todos los receptores de la vacuna.
- Los individuos con respuesta inmunitaria deficiente podrían tener reducida la respuesta de los anticuerpos a la inmunización activa.
- Administrar con precaución en individuos con trombocitopenia o algún trastorno de coagulación debido a que puede ocurrir una hemorragia después de la vacunación.

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

PRECAUCIONES:

- GARDASIL puede no producir protección en todos los receptores de la vacuna.
- Los individuos con respuesta inmunitaria deficiente podrían tener reducida la respuesta de los anticuerpos a la inmunización activa.
- Administrar con precaución en individuos con trombocitopenia o algún trastorno de coagulación debido a que puede ocurrir una hemorragia después de la vacunación.

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

REACCIONES ADVERSAS:

GARDASIL rara vez puede producir:

- Eritema.
- Dolor de cabeza.
- Hinchazón.
- Vómito.
- Escalofríos.
- Nauseas.
- Dolor en articulaciones
- Dolor en músculos.
- Urticaria.

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

REACCIONES ADVERSAS:

GARDASIL rara vez puede producir:

- Eritema.
- Dolor de cabeza.
- Hinchazón.
- Vómito.
- Escalofríos.
- Nauseas.
- Dolor en articulaciones
- Dolor en músculos.
- Urticaria.

GARDASIL

(vacuna contra el virus del Papiloma Humano)

REACCIONES ADVERSAS:

GARDASIL rara vez puede producir:

- Eritema.
- Dolor de cabeza.
- Hinchazón.
- Vómito.
- Escalofríos.
- Nauseas.
- Dolor en articulaciones
- Dolor en músculos.
- Urticaria.

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

INDICACIONES:

ADACEL esta indicada en la inmunización activa de refuerzos para prevenir el tétano, la difteria y la pertusis como dosis única en personas de edades comprendidas entre 4 y los 64 años.

Las personas que hayan padecido tétanos, difteria o pertusis deben ser vacunadas también , ya que estas infecciones clínicas no siempre confieren inmunidad.

The logo for ADACEL, with the letters 'AD' in yellow and 'ACEL' in blue, followed by a registered trademark symbol (®).

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

INDICACIONES:

ADACEL esta indicada en la inmunización activa de refuerzos para prevenir el tétano, la difteria y la pertusis como dosis única en personas de edades comprendidas entre 4 y los 64 años.

Las personas que hayan padecido tétanos, difteria o pertusis deben ser vacunadas también , ya que estas infecciones clínicas no siempre confieren inmunidad.

The logo for ADACEL, with 'ADA' in yellow and 'CEL' in blue, followed by a registered trademark symbol (®).

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

INDICACIONES:

ADACEL esta indicada en la inmunización activa de refuerzos para prevenir el tétano, la difteria y la pertusis como dosis única en personas de edades comprendidas entre 4 y los 64 años.

Las personas que hayan padecido tétanos, difteria o pertusis deben ser vacunadas también , ya que estas infecciones clínicas no siempre confieren inmunidad.

The logo for ADACEL, with the letters 'AD' in yellow and 'ACEL' in blue, followed by a registered trademark symbol (®).

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

CONTRAINDICACIONES:

La vacuna esta contraindicada en personas con hipersensibilidad a algún componente de la vacuna

Esta contraindicada en personas que tengan encefalopatía.

Personas que presenten:

- Estado de coma.
- Disminución del grado de conciencia.
- Convulsiones prolongadas.

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

CONTRAINDICACIONES:

La vacuna esta contraindicada en personas con hipersensibilidad a algún componente de la vacuna

Esta contraindicada en personas que tengan encefalopatía.

Personas que presenten:

- Estado de coma.
- Disminución del grado de conciencia.
- Convulsiones prolongadas.

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

CONTRAINDICACIONES:

La vacuna esta contraindicada en personas con hipersensibilidad a algún componente de la vacuna

Esta contraindicada en personas que tengan encefalopatía.

Personas que presenten:

- Estado de coma.
- Disminución del grado de conciencia.
- Convulsiones prolongadas.

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

- No administre ADACEL por inyección intravascular ni intradérmica.
- En caso de enfermedad febril aguda se debe posponer la vacuna.
- No debe administrarse en personas que sufran trastornos neurológicos progresivos.
- No se recomienda la vacunación durante el embarazo.

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

- No administre ADACEL por inyección intravascular ni intradérmica.
- En caso de enfermedad febril aguda se debe posponer la vacuna.
- No debe administrarse en personas que sufran trastornos neurológicos progresivos.
- No se recomienda la vacunación durante el embarazo.

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

- No administre ADACEL por inyección intravascular ni intradérmica.
- En caso de enfermedad febril aguda se debe posponer la vacuna.
- No debe administrarse en personas que sufran trastornos neurológicos progresivos.
- No se recomienda la vacunación durante el embarazo.

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

ADACEL puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

- Erupción cutánea.
- Hipotensión.
- Neuritis branquial.
- Parálisis facial.
- Convulsiones.
- Urticaria.
- Espasmos musculares.
- Estas reacciones se resuelven por si solas en un plazo de 3 a 5 días.

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

ADACEL puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

- Erupción cutánea.
- Hipotensión.
- Neuritis branquial.
- Parálisis facial.
- Convulsiones.
- Urticaria.
- Espasmos musculares.
- Estas reacciones se resuelven por si solas en un plazo de 3 a 5 días.

ADACEL

(vacuna contra el Tétano y Difteria)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

ADACEL puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

- Erupción cutánea.
- Hipotensión.
- Neuritis branquial.
- Parálisis facial.
- Convulsiones.
- Urticaria.
- Espasmos musculares.
- Estas reacciones se resuelven por si solas en un plazo de 3 a 5 días.

RECOMVAX B

(vacuna contra la Hepatitis B)

INDICACION Y USO:

Esta vacuna esta indicada para la inmunización contra la infección causada por todos los subtipos conocidos del virus de la hepatitis B.

RECOMVAX B esta formado por partículas altamente purificadas no infecciosas de antígeno de superficie de Hepatitis B adsorbidos en sales de aluminios como adyuvantes.

Recomvax B™

RECOMVAX B

(vacuna contra la Hepatitis B)

INDICACION Y USO:

Esta vacuna esta indicada para la inmunización contra la infección causada por todos los subtipos conocidos del virus de la hepatitis B.

RECOMVAX B esta formado por partículas altamente purificadas no infecciosas de antígeno de superficie de Hepatitis B adsorbidos en sales de aluminios como adyuvantes.

Recomvax B™

RECOMVAX B

(vacuna contra la Hepatitis B)

INDICACION Y USO:

Esta vacuna esta indicada para la inmunización contra la infección causada por todos los subtipos conocidos del virus de la hepatitis B.

RECOMVAX B esta formado por partículas altamente purificadas no infecciosas de antígeno de superficie de Hepatitis B adsorbidos en sales de aluminios como adyuvantes.

Recomvax B™

RECOMVAX B

(vacuna contra la Hepatitis B)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

- La vacunación de Recomvax debe posponerse si el paciente sufre una enfermedad febril severa.
- La protección no se alcanza si el paciente tiene un estado latente de Hepatitis B.
- No se debe administrar en la región glútea ni por vía intravenosa.
- Recomvax debe ser administrada en mujeres embarazadas siempre y cuando sea necesario.
- Agitar antes de administrarse.

RECOMVAX B

(vacuna contra la Hepatitis B)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

- La vacunación de Recomvax debe posponerse si el paciente sufre una enfermedad febril severa.
- La protección no se alcanza si el paciente tiene un estado latente de Hepatitis B.
- No se debe administrar en la región glútea ni por vía intravenosa.
- Recomvax debe ser administrada en mujeres embarazadas siempre y cuando sea necesario.
- Agitar antes de administrarse.

RECOMVAX B

(vacuna contra la Hepatitis B)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

- La vacunación de Recomvax debe posponerse si el paciente sufre una enfermedad febril severa.
- La protección no se alcanza si el paciente tiene un estado latente de Hepatitis B.
- No se debe administrar en la región glútea ni por vía intravenosa.
- Recomvax debe ser administrada en mujeres embarazadas siempre y cuando sea necesario.
- Agitar antes de administrarse.

RECOMVAX B

(vacuna contra la Hepatitis B)

REACCIONES ADVERSAS:

RARAS:

- Hipertermia.
- Cefalea.
- Náuseas.
- Vómito.
- Mareo.
- Artritis.
- Parálisis facial.

COMUNES:

- Eritema.
- Dolor.
- Hinchazón.
- Fiebre.

RECOMVAX B

(vacuna contra la Hepatitis B)

REACCIONES ADVERSAS:

RARAS:

- Hipertermia.
- Cefalea.
- Náuseas.
- Vómito.
- Mareo.
- Artritis.
- Parálisis facial.

COMUNES:

- Eritema.
- Dolor.
- Hinchazón.
- Fiebre.

RECOMVAX B

(vacuna contra la Hepatitis B)

REACCIONES ADVERSAS:

RARAS:

- Hipertermia.
- Cefalea.
- Náuseas.
- Vómito.
- Mareo.
- Artritis.
- Parálisis facial.

COMUNES:

- Eritema.
- Dolor.
- Hinchazón.
- Fiebre.

MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

INDICACIONES:

Menactra®, la vacuna antimeningocócica polisacárida conjugada con toxoide diftérico está indicada para la inmunización activa para la prevención de la enfermedad meningocócica invasiva causada por los serogrupos A, C, Y y W

Menactra está indicada para ser usada en personas de 9 meses a 55 años de edad.



MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

INDICACIONES:

Menactra®, la vacuna antimeningocócica polisacárida conjugada con toxoide diftérico está indicada para la inmunización activa para la prevención de la enfermedad meningocócica invasiva causada por los serogrupos A, C, Y y W

Menactra está indicada para ser usada en personas de 9 meses a 55 años de edad.



MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

INDICACIONES:

Menactra®, la vacuna antimeningocócica polisacárida conjugada con toxoide diftérico está indicada para la inmunización activa para la prevención de la enfermedad meningocócica invasiva causada por los serogrupos A, C, Y y W

Menactra está indicada para ser usada en personas de 9 meses a 55 años de edad.



MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

CONTRAINDICACIONES:

Esta contraindicada si el paciente presenta:

- Reacción alérgica grave luego de una dosis previa de una vacuna antimeningocócica.
- Tener antecedentes de trastornos neurológicos.
- Debe postergarse la vacunación en caso de padecer una enfermedad aguda o febril.
- Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la vacuna.

MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

CONTRAINDICACIONES:

Esta contraindicada si el paciente presenta:

- Reacción alérgica grave luego de una dosis previa de una vacuna antimeningocócica.
- Tener antecedentes de trastornos neurológicos.
- Debe postergarse la vacunación en caso de padecer una enfermedad aguda o febril.
- Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la vacuna.

MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

CONTRAINDICACIONES:

Esta contraindicada si el paciente presenta:

- Reacción alérgica grave luego de una dosis previa de una vacuna antimeningocócica.
- Tener antecedentes de trastornos neurológicos.
- Debe postergarse la vacunación en caso de padecer una enfermedad aguda o febril.
- Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la vacuna.

MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Tenga cuidado con MENACTRA:

- no inyectar la vacuna por vía subcutánea.
- La respuesta inmune a la vacuna puede ser baja al administrarse a personas inmunosuprimidas.
- La vacuna MENACTRA® sólo debe administrarse a una embarazada en caso de clara necesidad.
- Las terapias inmunosupresoras como radioterapia y fármacos citotóxicos pueden reducir la respuesta inmune a las vacunas.

MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Tenga cuidado con MENACTRA:

- no inyectar la vacuna por vía subcutánea.
- La respuesta inmune a la vacuna puede ser baja al administrarse a personas inmunosuprimidas.
- La vacuna MENACTRA® sólo debe administrarse a una embarazada en caso de clara necesidad.
- Las terapias inmunosupresoras como radioterapia y fármacos citotóxicos pueden reducir la respuesta inmune a las vacunas.

MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Tenga cuidado con MENACTRA:

- no inyectar la vacuna por vía subcutánea.
- La respuesta inmune a la vacuna puede ser baja al administrarse a personas inmunosuprimidas.
- La vacuna MENACTRA® sólo debe administrarse a una embarazada en caso de clara necesidad.
- Las terapias inmunosupresoras como radioterapia y fármacos citotóxicos pueden reducir la respuesta inmune a las vacunas.

MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

REACCIONES ADVERSAS:

Los siguientes eventos adversos se han informado durante el uso posterior a la aprobación de la vacuna MENACTRA®.

- Dificultad para respirar.
- Hinchazón de las vías aéreas superiores.
- Urticaria.
- Eritema.
- Hipotensión.
- Síncope vasovagal.
- Parálisis facial.
- Encefalomielitis.

MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

REACCIONES ADVERSAS:

Los siguientes eventos adversos se han informado durante el uso posterior a la aprobación de la vacuna MENACTRA®.

- Dificultad para respirar.
- Hinchazón de las vías aéreas superiores.
- Urticaria.
- Eritema.
- Hipotensión.
- Síncope vasovagal.
- Parálisis facial.
- Encefalomielitis.

MENACTRA®

(vacuna contra el Meningococo)

REACCIONES ADVERSAS:

Los siguientes eventos adversos se han informado durante el uso posterior a la aprobación de la vacuna MENACTRA®.

- Dificultad para respirar.
- Hinchazón de las vías aéreas superiores.
- Urticaria.
- Eritema.
- Hipotensión.
- Síncope vasovagal.
- Parálisis facial.
- Encefalomielitis.

VARICELA VACCINE

(vacuna contra la Varicela)

CONTRAINDICACIONES:

- No aplicar en personas con enfermedad febril aguda severa.
- Hipersensibilidad a la neomicina y al huevo.
- No aplicar a mujeres embarazadas y se debe evitar el embarazo durante los 3 meses siguientes a la vacuna

Varicella Vaccine

-GCC ®

VARICELA VACCINE

(vacuna contra la Varicela)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

- La vacuna no debe aplicarse por vía intravenosa.
- No debe consumir bebidas alcohólicas.
- Si tiene algún trastorno hemorrágico o está tomando medicamentos que reducen la coagulación sanguínea.
- La vacuna debe aplicarse 72 horas después de haber estado en contacto con la varicela

VARICELA VACCINE

(vacuna contra la Varicela)

REACCIONES ADVERSAS:

Esta vacuna puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

- Dolor.
- Inflamación, hematoma.
- eritema.
- Rash.
- prurito.
- Fiebre.
- Brote parecido a la varicela.

¿ Que es una REACCION ADVERSA A MEDICAMENTOS ?

Es cualquier respuesta a un medicamento que sea nociva y no intencionada, y que tenga lugar a dosis que se apliquen normalmente en el ser humano para la prevención, diagnóstico o el tratamiento de enfermedades, o para la restauración, corrección o modificación de funciones fisiológicas



¿ Que es una REACCION ADVERSA A MEDICAMENTOS ?

Es cualquier respuesta a un medicamento que sea nociva y no intencionada, y que tenga lugar a dosis que se apliquen normalmente en el ser humano para la prevención, diagnóstico o el tratamiento de enfermedades, o para la restauración, corrección o modificación de funciones fisiológicas



¿ Que es una REACCION ADVERSA A MEDICAMENTOS ?

Es cualquier respuesta a un medicamento que sea nociva y no intencionada, y que tenga lugar a dosis que se apliquen normalmente en el ser humano para la prevención, diagnóstico o el tratamiento de enfermedades, o para la restauración, corrección o modificación de funciones fisiológicas

