

### **República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional** 1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

#### Disposición

Número: DI-2023-11232-APN-ANMAT#MS

CIUDAD DE BUENOS AIRES Lunes 18 de Diciembre de 2023

**Referencia:** 1-47-2002-000219-23-1

VISTO el Expediente Nº 1-47-2002-000219-23-1 del Registro de la ADMINISTRACION NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA; y

#### CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma MSD ARGENTINA S.R.L. solicita la autorización de nuevos prospecto e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada VARIVAX/ VACUNA CONTRA LA VARICELA DE VIRUS VIVOS ATENUADOS, forma farmacéutica: POLVO LIOFILIZADO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE, autorizada por Certificado N° 46.344.

Que lo presentado se encuadra dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos Nº 16.463, Decreto Nº 150/92.

Que obra el informe técnico de evaluación favorable de la Dirección de Evaluación y Control de Biológicos y Radiofármacos del Instituto Nacional de Medicamentos.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto Nº 1.490/92 y sus modificatorios.

Por ello,

# EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

#### DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Autorízase a la firma MSD ARGENTINA S.R.L. los nuevos prospecto e información para el

paciente para la Especialidad Medicinal denominada VARIVAX/ VACUNA CONTRA LA VARICELA DE VIRUS VIVOS ATENUADOS, forma farmacéutica: POLVO LIOFILIZADO PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE, autorizada por Certificado N° 46.344, que constan como IF-2023-145674097-APN-DECBR#ANMAT e IF-2023-145673954-APN-DECBR#ANMAT.

ARTICULO 2°. - Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado Nº 46.344 cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3°. - Regístrese. Notifíquese electrónicamente al interesado la presente Disposición, prospecto e información para el paciente. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica. Cumplido, archívese.

Expediente Nº 1-47-2002-000219-23-1

Digitally signed by LIMERES Manuel Rodolfo Date: 2023.12.18 17:40:53 ART Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires Manuel Limeres

Manuel Limeres Administrador Nacional Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica





# EL SALVADOR

# DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

E01D0612	CUATRO	12	
Licencia No.	Libro No.	Folio No.	

Santa Tecla, a las nueve horas y veinte minutos del día dos de Febrero de dos mil veintiuno.

A sus antecedentes el escrito presentado en fecha dieciséis de Noviembre de dos mil veinte, por Dr. RAFAEL ANTONIO BONILLA DIAZ en su calidad de Representante Legal de la Persona Jurídica propietaria y siendo favorable el informe a esta Dirección; así mismo de conformidad al acuerdo número de la Sesión Ordinaria número 042021, celebrada el día veintiocho de Enero de dos mil veintiuno, esta Dirección RESUELVE:

AUTORIZAR la Apertura y Funcionamiento del Establecimiento denominado DROGUERIA CENTRO DE MEDICINA NUCLEAR DE EL SALVADOR S.A. DE C.V., el cual estará ubicado en 85 AVENIDA NORTE, # 345, COLONIA ESCALON, MUNICIPIO DE SAN SALVADOR, DEPARTAMENTO DE SAN SALVADOR, propiedad de CENTRO DE MEDICINA NUCLEAR DE EL SALVADOR, SOCIEDAD ANÓNIMA DE CAPITAL VARIABLE que se dedicará a: IMPORTACIÓN, ALMACENAMIENTO Y DISTRIBUCIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS.

Habiendo cumplido con los requisitos legales queda inscrito al número:

# E CERO UNO D CERO SEIS UNO DOS

En el libro que para tal efecto lleva esta Dirección. Extiéndase original al interesado

La presente autorización se renovara cada año, con su pago de anualidad de acuerdo a Decreto Legislativo 417 Artículo 35, el propietario deberá solicitar autorización previo de toda modificación que realice al Establecimiento; también debe estar a la vista del público, pudiendo el propietario enmarcarla o laminarla, a fin de que el cliente identifique que el mismo esta autorizado por la Dirección Nacional de Medicamentos.

\*Para el caso de laboratorios fabricantes, estos deberán solicitar las Buenas Practicas de Manufactura.

LIC. FRANCISCO BOSCO ANTONIO CORTEZ MORALES SECRETARIO DE JUNTA DE DELEGADOS

LM



# DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

Santa Tecla, a las trece horas y cuarenta y tres minutos del día trece de Enero de dos mil veintidos.

Téngase por recibido el escrito presentado por Lic. DOUGLAS CALDERON HERRERA, con la documentación que menciona.

Habiendo cumplido con los requisitos respectivos y de conformidad al Art. 50 del Reglamento General de la Ley de Medicamentos; conforme a dictamen técnico emitido por Técnico Jurídico Especialista, se RESUELVE:

Es procedente LA INSCRIPCIÓN COMO REGENTE del establecimiento denominado DROGUERIA CENTRO DE MEDICINA NUCLEAR DE EL SALVADOR S.A. DE C.V., inscrito al número E01D0612, situado en 85 AVENIDA NORTE, # 345, COLONIA ESCALON, Municipio de SAN SALVADOR y Departamento de SAN SALVADOR, propiedad de CENTRO DE MEDICINA NUCLEAR DE EL SALVADOR, SOCIEDAD ANÓNIMA DE CAPITAL VARIABLE, a Lic. DOUGLAS CALDERON HERRERA, Químico Farmacéutico inscrito bajo el Nº 1352.

Oportunamente, hágase la correspondiente anotación en la inscripción Número E01D0612, del libro respectivo, y extiéndase la certificación de esta resolución al interesado.

NOTIFÍQUESE.

LICDA. CLAUDIA MARGARITA DÍAZ DE CASTILLO
JEFE DE LA UNIDAD DE REGISTRO DE ESTABLECIMIENTOS Y PODERES

LM



## **DIRECCION NACIONAL DE MEDICAMENTOS**

NIT 0614-020312-105-7

MANDAMIENTO DE INGRESOS UNIDAD DE ESTABLECIMIENTOS

Decreto 417

No.: 22191978

EL SALVADOR Cliente: 0614-021284-139-9 - KARLA JULISSA CANJURA RODRIGUEZ

Por Cuenta de: KARLA JULISSA CANJURA RODRIGUEZ

Por: \$ 300.00

85803099120 ART. 35- ESTABLECIMIENTOS - LICENCIA RENOVACION ANUAL POR FUNCIONAMIENTO DROGUERIAS Ejercicio Corriente (E01D0612 DROGUERIA CENTRO DE MEDICINA NUCLEAR DE EL SALVADOR S.A. DE C.V.). PAGO ANUALIDAD 2023

\$ 300.00

\$ 300.00

NPE:0620 0300 0020 2303 3102 2191 9786

Emitido:2023/02/15

Vencimiento:2023/03/31

Copia: Cliente Usuario: 0614-021284-139-9

Este mandamiento de ingreso será valido con la CERTIFICACIÓN DE LA MÁQUINA Y EL SELLO del colector autorizado o con el comprobante de pago electrónico y podrá ser pagado en la red de Agencias del BANCO AGRÍCOLA.

Página 1 de 1



### República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

# Hoja Adicional de Firmas

Constancia
Número:
Referencia: Constancia de licencia del importador
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 3 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE Date: 2023.12.06 14:30:33 -03:00



# INFORMACIÓN PARA EL PRESCRIPTOR VARIVAX°

#### Vacuna contra la varicela de virus vivos atenuados

Polvo liofilizado para suspensión inyectable – Vía IM/SC VENTA BAJO RECETA

#### **FÓRMULA**

Cada dosis de 0,5 ml de vacuna reconstituida contiene: Virus de varicela vivo atenuado (cepa Oka/Merck) no menos de 1350 UFP. Excipientes: Sacarosa 17 mg; Gelatina (porcina hidrolizada) 8,3 mg; Urea 3,5 mg; Cloruro de sodio 2,1 mg; L-glutamato monosódico 0,33 mg; Fosfato de sodio dibásico 0,30 mg; Fosfato de potasio monobásico 53 mcg; Cloruro de potasio 53 mcg.

#### **FORMA FARMACÉUTICA**

Polvo y disolvente para suspensión inyectable.

Polvo blanco o blanquecino y disolvente líquido incoloro y transparente.

#### **ACCIÓN TERAPÉUTICA**

Código ATC: J07BK01

Grupo farmacoterapéutico: Vacunas víricas. Virus de la varicela

#### INDICACIONES TERAPÉUTICAS

VARIVAX está indicado para la inmunización contra la varicela, desde los 12 meses de edad (ver secciones Posología y Modo de Administración y Propiedades Farmacodinámicas).

VARIVAX se puede administrar a niños a partir de 9 meses de edad bajo circunstancias especiales, como para cumplir con los calendarios nacionales de vacunación o en situaciones de brote epidémico (ver secciones Posología y Forma de Administración, Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción y Propiedades Farmacodinámicas).

VARIVAX también se puede administrar a individuos susceptibles que han estado expuestos a varicela. La vacunación dentro de los 3 días posteriores a la exposición puede prevenir una infección clínicamente evidente o modificar el curso de la infección. Además, existen algunos datos que indican que la vacunación hasta 5 días después de la exposición puede modificar el curso de la infección (ver sección Propiedades Farmacodinámicas).

#### PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS

#### Evaluación de la eficacia clínica

Eficacia en individuos menores de 12 meses de edad

No se ha evaluado la eficacia clínica cuando la vacunación se inicia antes de los 12 meses de edad.

Régimen de una dosis en individuos sanos de 12 meses a 12 años de edad





En ensayos clínicos combinados empleando formulaciones anteriores de la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) a dosis comprendidas entre aproximadamente 1.000 y 17.000 UFP, la mayoría de los sujetos que recibieron la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) y se expusieron al virus de tipo salvaje, se encontraron completamente protegidos frente a la varicela o desarrollaron una forma más leve de la enfermedad.

En particular, se evaluó la eficacia protectora de la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) empezando 42 días después de la vacunación de 3 maneras diferentes:

- 1. en un ensayo clínico doble ciego y controlado con placebo, durante 2 años (N=956; eficacia del 95 al 100%; formulación conteniendo 17.430 UFP);
- 2. mediante la evaluación de la protección frente a la enfermedad tras la exposición familiar a lo largo de 7 a 9 años de observación (N=259; eficacia del 81 al 88%; formulación conteniendo 1.000 9.000 UFP); y
- 3. mediante la comparación de las tasas de varicela a lo largo de 7 a 9 años en los vacunados frente a datos de control históricos desde 1972 a 1978 (N=5.404; eficacia del 83 al 94%; formulación conteniendo 1.000 9.000 UFP).

En un grupo de 9.202 individuos de edad comprendida entre los 12 meses y 12 años que recibieron una dosis de la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck), se observaron 1.149 casos de infección (ocurriendo más de 6 semanas después de la vacunación) en un periodo de seguimiento de hasta 13 años. De los 1.149 casos, 20 (1,7%) se clasificaron como graves (número de lesiones  $\geq$  300 y temperatura oral  $\geq$  37,8 ° C). Los datos mencionados, comparados con la proporción del 36% de casos graves observados tras la infección por el virus salvaje en controles históricos no vacunados, representa una reducción relativa del 95% en el porcentaje de casos graves observados en los vacunados que adquirieron la infección tras la vacunación.

Se ha investigado la profilaxis de la varicela mediante la vacunación hasta 3 días después de la exposición en dos pequeños estudios controlados. El primer estudio demostró que ninguno de los 17 niños desarrolló varicela después de una exposición familiar, en comparación con 19 de los 19 contactos sin vacunar. En un segundo estudio de profilaxis post-exposición controlado con placebo, uno de los 10 niños en el grupo de los vacunados, frente a 12 de los 13 niños en el grupo placebo, desarrolló varicela. En un estudio no controlado en un ámbito hospitalario, 148 pacientes, de los cuales 35 eran inmunocomprometidos, recibieron una dosis de la vacuna antivaricela de 1 a 3 días después de la exposición a la varicela y ninguno desarrolló la enfermedad.

Los datos publicados sobre la prevención de la varicela a los 4-5 días de la exposición son escasos. En un ensayo doble-ciego, se randomizaron para recibir placebo o vacuna antivaricela 26 hermanos de niños con varicela activa. En el grupo que recibió vacuna antivaricela, 4 de los 13 niños (30,8%) desarrollaron la enfermedad, de los cuales 3 niños fueron vacunados en los días 4-5. Sin embargo, la enfermedad fue leve (1, 2 y 50 lesiones). Por el contrario, 12 de los 13 niños (92,3%) en el grupo placebo desarrollaron la varicela típica (60 a 600 lesiones). Por lo tanto, la vacunación 4 a 5 días después de la exposición a la varicela puede modificar el curso de cualquier caso secundario de varicela.





Régimen de dos dosis en individuos sanos de 12 meses a 12 años de edad En un estudio comparando 1 dosis (N=1.114) y 2 dosis (N=1.102) administradas con un intervalo de 3 meses, la eficacia estimada de la vacuna frente a todos los grados de gravedad de la enfermedad de la varicela durante un período de observación de 10 años fue del 94% para 1 dosis y del 98% para 2 dosis (p <0,001). Durante el período de observación de 10 años, la tasa acumulativa de varicela fue del 7,5% después de 1 dosis y del 2,2% después de 2 dosis. La mayor parte de casos de varicela notificados en los receptores de 1 dosis o 2 dosis de vacuna fueron leves.

Régimen de dos dosis en individuos sanos de edad igual o superior a 13 años Se evaluó la eficacia protectora en la exposición familiar durante un periodo de 6 a 7 años después de la administración de 2 dosis con un intervalo de 4 a 8 semanas en individuos de edad igual o superior a 13 años. La tasa de eficacia clínica osciló entre el 80 al 100% aproximadamente.

#### Inmunogenicidad de la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck)

Régimen de una dosis en individuos de 12 meses a 12 años de edad

Se ha establecido en estudios clínicos que la inmunogenicidad de la formulación estable en heladera es similar a la inmunogenicidad de formulaciones anteriores para las que se evaluó la eficacia.

Se ha demostrado que un título  $\geq 5$  unidades gpELISA/ml (gpELISA es un ensayo muy sensible que no está disponible comercialmente) a las 6 semanas después de la vacunación constituye una buena correlación con la protección clínica. Sin embargo, no se conoce si un título  $\geq 0,6$  unidades gpELISA/ml se correlaciona con la protección a largo plazo.

Respuesta inmune humoral en individuos de 12 meses a 12 años de edad

Se observó la seroconversión (basada en un punto de corte del análisis que generalmente corresponde a ≥ 0,6 unidades gpELISA/ml) en el 98% de los 9.610 individuos susceptibles de 12 meses a 12 años de edad que recibieron dosis comprendidas entre las 1.000 y las 50.000 UFP.

Se generaron títulos de anticuerpos frente a varicela ≥ 5 unidades gpELISA/ml en aproximadamente el 83% de estos individuos.

En el 93% de los individuos vacunados de edad comprendida entre 12 y 23 meses, la administración de VARIVAX refrigerado (8.000 UFP/dosis ó 25.000 UFP/dosis) indujo títulos de anticuerpos frente a varicela ≥ 5 unidades gpELISA/mI 6 semanas después de la vacunación.

Respuesta inmune humoral en individuos de edad igual o superior a 13 años

En 934 individuos de edad igual o superior a 13 años, varios ensayos clínicos con la vacuna
antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) a dosis comprendidas entre aproximadamente
900 a 17.000 UFP, han demostrado una tasa de seroconversión (títulos de anticuerpos
antivaricela ≥ 0,6 unidades gpELISA/mI) tras 1 dosis de la vacuna comprendida entre el 73 y el
100%. La proporción de sujetos con títulos de anticuerpos ≥ 5 unidades gpELISA/mI varió del
22 al 80%.





Después de 2 dosis de vacuna (601 sujetos) a dosis comprendidas entre aproximadamente 900 a 9.000 UFP, la tasa de seroconversión varió del 97 al 100% y la proporción de sujetos con títulos de anticuerpos  $\geq$  5 unidades gpELISA/ml varió del 76 al 98%.

No existen datos sobre la respuesta inmune a VARIVAX en personas seronegativas al virus varicela zóster (VVZ) de edad >65 años.

#### Inmunidad humoral de acuerdo a la vía de administración

En un estudio comparativo en 752 sujetos que recibieron VARIVAX bien por vía intramuscular o bien por vía subcutánea se demostró un perfil de inmunogenicidad similar con ambas vías de administración.

Régimen de dos dosis en individuos sanos de 12 meses a 12 años de edad En un estudio multicéntrico, niños sanos entre 12 meses y 12 años de edad recibieron una dosis de VARIVAX o dos dosis administradas con un intervalo de 3 meses. Los resultados de inmunogenicidad se muestran en la siguiente tabla.

	VARIVAX	VARIVAX	
	Régimen de una dosis	Régimen de dos dosis	
	(N = 1114)	(N = 1102)	
	6 semanas post-	6 semanas post-	6 semanas post-dosis
	vacunación	dosis 1	2
Tasa de	98,9% (882/892)	99,5% (847/851)	99,9% (768/769)
seroconversión			
Porcentaje con	84,9% (757/892)	87,3% (743/851)	99,5% (765/769)
título de			
anticuerpos VVZ ≥5			
unidades			
gpELISA/ml (tasa de			
seroprotección)			
Media geométrica	12,0	12,8	141,5
de los títulos			
(unidades			
gpELISA/ml)			

Los resultados de este estudio y de otros estudios en los que una segunda dosis de vacuna se administró de 3 a 6 años después de la dosis inicial demuestran un refuerzo significativo de la respuesta de anticuerpos del virus varicela zóster con una segunda dosis. Los niveles de anticuerpos del virus varicela zóster después de dos dosis administradas con un intervalo de 3 a 6 años es equiparable a aquellos obtenidos cuando las dos dosis se administran con un intervalo de 3 meses. Las tasas de seroconversión fueron aproximadamente del 100% después de la primera dosis y del 100% después de la segunda dosis. La tasa de seroprotección de la vacuna (≥5 unidades gpELISA/mI) fue de aproximadamente el 85% después de la primera dosis





y del 100% después de la segunda dosis y la media geométrica de los títulos (GMT) aumentó una media de unas 10 veces después de la segunda dosis (para seguridad ver sección Reacciones Adversas).

Régimen de dos dosis en individuos sanos de 9 a 12 meses de edad en el momento de la primera dosis

Se llevó a cabo un ensayo clínico con la vacuna combinada de sarampión, parotiditis, rubéola y varicela (cepa Oka/Merck) (MMRV) administrada siguiendo una pauta de 2 dosis, administradas con un intervalo de 3 meses en 1.620 sujetos sanos de 9 a 12 meses de edad en el momento de la primera dosis. El perfil de seguridad después de las dosis 1 y 2 fue en general comparable para todas las cohortes de edad.

En el grupo completo de análisis (sujetos vacunados independientemente de su título basal de anticuerpos) se obtuvieron tasas de seroprotección del 100% frente a varicela después de la dosis 2, sin considerar la edad de los vacunados en el momento de la primera dosis.

Las tasas de seroprotección y las medias geométrica de los títulos (GMTs) frente a varicela para el grupo completo de análisis se incluyen en la siguiente tabla.

	Vacuna MM	1RV	Vacuna MM	1RV	Vacuna MM	1RV
	Dosis 1 a lo	s 9 meses	Dosis 1 a los 11 meses		Dosis 1 a los 12 meses	
	Dosis 2 a lo	s 12 meses	Dosis 2 a los 14 meses Dosis 2 a los		s 15 meses	
	(N = 527)		(N = 480)		(N = 466)	
	6	6	6	6	6	6
	semanas	semanas	semanas	semanas	semanas	semanas
	tras dosis	tras dosis	tras dosis	tras dosis	tras dosis	tras dosis
	1	2	1	2	1	2
Tasa de	93.1%	100%	97.0%	100%	96.5%	100%
seroprotección	[90.6;	[99.3;	[95.1;	[99.2;	[94.4;	[99.2;
frente a	95.1]	100]	98.4]	100]	98.0]	100]
varicela [IC						
95%] (título >5						
unidades						
gpELISA/ml)						
Media	12	321	15	411	15	481
geométrica de	[12; 13]	[293; 352]	[14; 15]	[376; 450]	[14; 15]	[441; 526]
los títulos						
[IC 95%]						
(unidades						
gpELISA/ml)						

#### Duración de la respuesta inmune





Régimen de una dosis en individuos de 12 meses a 12 años de edad

En aquellos estudios clínicos con individuos sanos de 12 meses a 12 años de edad que han sido monitorizados durante largo tiempo después de una única dosis de vacuna, el 99,1% (3.092/3.120) presentó anticuerpos antivaricela detectables (≥ 0,6 unidades gpELISA/ml) a 1 año; el 99,4% (1.382/1.391) a los 2 años; el 98,7% (1.032/1.046) a los 3 años; el 99,3% (997/1.004) a los 4 años; el 99,2% (727/733) a los 5 años; y el 100% (432/432) a los 6 años después de la vacunación.

Régimen de dos dosis en individuos de 12 meses a 12 años de edad

Durante 9 años de seguimiento, la media geométrica de los títulos (GMT) y el porcentaje de sujetos con títulos de anticuerpos de virus varicela zóster ≥ 5 unidades gpELISA/ml en receptores de dos dosis fueron mayores que en los receptores de una dosis para el primer año de seguimiento y equiparables durante el periodo entero de seguimiento. La tasa acumulativa de persistencia de anticuerpos de virus varicela zóster con ambos regímenes permaneció muy elevada en el año 9 (99,0% para el grupo de 1 dosis y 98,8% para el grupo de 2 dosis).

#### Individuos de edad igual o superior a 13 años

En estudios clínicos con individuos sanos de edad igual o superior a 13 años que recibieron 2 dosis de la vacuna, el 97,9% (568/580) presentaron anticuerpos antivaricela detectables (> 0,6 unidades gpELISA/ml) a 1 año; el 97,1% (34/35) a los 2 años; el 100% (144/144) a los 3 años; el 97,0% (98/101) a los 4 años; el 97,5% (78/80) a los 5 años; y el 100% (45/45) a los 6 años después de la vacunación.

Se ha observado un aumento en los niveles de anticuerpos de los vacunados tras la exposición al virus salvaje de la varicela, lo que podría explicar la aparente persistencia a largo plazo de los niveles de anticuerpos después de la vacunación en esos estudios. Se desconoce la duración de la respuesta inmune tras la administración de la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) en ausencia de un refuerzo con el tipo salvaje (ver sección Posología y Forma de Administración).

Se demostró la existencia de memoria inmunológica mediante la administración de una dosis de refuerzo de la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) 4 a 6 años después de la primera vacunación en 419 individuos que tenían entre 1 y 17 años de edad en el momento de la primera inyección. La media geométrica de los títulos de anticuerpos (GMT) anterior a la dosis de refuerzo era de 25,7 unidades gpELISA/ml, y se incrementó hasta 143,6 unidades gpELISA/ml aproximadamente 7-10 días después de la dosis de refuerzo.

#### Efectividad de la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck)

Estudios observacionales de efectividad a largo plazo de VARIVAX

Los datos de seguimiento de dos estudios observacionales de efectividad en EE.UU

confirmaron que la vacunación generalizada frente a varicela reduce el riesgo de varicela

aproximadamente en un 90%. Además el riesgo reducido de varicela se mantuvo a nivel

poblacional durante al menos 15 años tanto en individuos vacunados como en individuos no





vacunados. Los datos también sugieren que la vacunación frente a varicela puede reducir el riesgo de herpes zóster en individuos vacunados.

En el primer estudio, estudio prospectivo de cohorte a largo plazo, aproximadamente 7600 niños vacunados en 1995 con la vacuna antivaricela en su segundo año de vida fueron monitorizados activamente durante 14 años para estimar la incidencia de varicela y herpes zóster. Al final del estudio en 2009, se constató que el 38% de los niños en estudio habían recibido una segunda dosis de la vacuna frente a varicela. Es importante mencionar que en 2006 se recomendó una segunda dosis de vacuna frente a varicela en EE.UU. Durante el seguimiento completo, la incidencia de varicela fue aproximadamente 10 veces más baja entre los niños vacunados que entre los niños de la misma edad en el periodo antes de la vacunación (la efectividad estimada de la vacuna en el periodo que duró el estudio fue de entre un 73% y 90%). En relación al herpes zóster, durante el periodo de seguimiento se produjeron menos casos de herpes zóster entre los vacunados frente a varicela que los esperados de acuerdo con la tasa de herpes zóster en niños de la misma edad que tuvieron varicela previa de tipo salvaje durante el periodo antes de la vacunación (riesgo relativo = 0,61, IC 95% 0,43 – 0,89). Los casos de recaída de varicela y de herpes zóster en vacunados fueron, en general, leves. En un segundo estudio de vigilancia a largo plazo, se realizaron cinco estudios transversales sobre la incidencia de varicela, cada uno de una muestra aleatoria de aproximadamente 8000 niños y adolescentes de 5 a 19 años de edad, durante 15 años, desde 1995 (periodo prevacunal) hasta 2009. Los resultados mostraron en conjunto un descenso gradual de las tasas de varicela de entre un 90% a un 95% (aproximadamente de 10 a 20 veces) desde 1995 a 2009 en todos los grupos de edad, tanto en niños y adolescentes vacunados como en no vacunados. Además, se observó un descenso de aproximadamente un 90% (aproximadamente 10 veces) en las tasas de hospitalización por varicela en todos los grupos de edad.

#### PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS

La evaluación de las propiedades farmacocinéticas no se requiere para las vacunas.

#### POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

El uso de VARIVAX debe estar basado en las recomendaciones oficiales.

Individuos menores de 9 meses de edad

VARIVAX no se debe administrar a individuos menores de 9 meses de edad.

Individuos a partir de 9 meses de edad

Los individuos deben recibir dos dosis de VARIVAX para asegurar la protección óptima frente a varicela (ver sección Propiedades Farmacodinámicas).

- Individuos entre 9 y 12 meses de edad
   En los casos en los que la vacunación se inicia entre los 9 y los 12 meses de edad es necesaria una segunda dosis que debe ser administrada después de un intervalo mínimo de 3 meses (ver sección Propiedades Farmacodinámicas).
- Individuos entre 12 meses y 12 años de edad





Para los individuos entre 12 meses y 12 años de edad, al menos debe transcurrir un mes entre la primera y la segunda dosis (ver sección Propiedades Farmacodinámicas).

Nota: las recomendaciones oficiales aplicables pueden variar en relación con la necesidad de una o dos dosis y el intervalo entre dosis de vacunas que contienen varicela.

Los individuos de edad comprendida entre 12 meses y 12 años con una infección asintomática de VIH [CDC Clase 1] con un porcentaje de linfocitos T CD4 $^+$  específicos de cada edad  $\geq$  25%, deben recibir dos dosis con un intervalo de 12 semanas.

Individuos a partir de 13 años de edad y mayores
 Los individuos a partir de 13 años de edad y mayores deben recibir dos dosis administradas con un intervalo de 4-8 semanas. Si el intervalo entre las dosis excede de 8 semanas, la segunda dosis deberá administrarse tan pronto como sea posible (ver sección Propiedades Farmacodinámicas).

Hay datos disponibles sobre la eficacia protectora hasta 9 años después de la vacunación (ver sección Propiedades Farmacodinámicas). Sin embargo, no se ha determinado todavía la necesidad de dosis de refuerzo.

Si VARIVAX se administra a individuos seronegativos antes de un periodo de inmunosupresión planeada o posible en un futuro (como es el caso de individuos que estén esperando un trasplante de órgano y aquéllos que estén en periodo de remisión de una enfermedad maligna), la pauta de vacunación deberá tener en cuenta el intervalo requerido después de la segunda dosis para poder alcanzar la máxima protección (ver secciones Contraindicaciones, Advertencias y precauciones especiales de empleo y Propiedades Farmacodinámicas).

No existen datos de la eficacia protectora ni de la respuesta inmune a VARIVAX en personas seronegativas mayores de 65 años.

#### Modo de administración

La vacuna debe inyectarse por vía intramuscular (IM) o subcutánea (SC).

Los lugares preferidos de inyección son la región anterolateral del muslo en niños pequeños y la región deltoidea en niños mayores, adolescentes y adultos.

La vacuna debe administrarse por vía subcutánea en pacientes con trombocitopenia o cualquier trastorno de la coagulación

#### NO ADMINISTRAR POR VÍA INTRAVASCULAR.

Precauciones que deben tomarse antes de manipular o administrar este medicamento: Ver sección Normas para la preparación de la vacuna al final de la Información para el paciente.

#### **CONTRAINDICACIONES**





- Hipersensibilidad a cualquier vacuna frente a la varicela o a alguno de los excipientes incluidos en la sección Fórmula o neomicina (que puede estar presente como residuos en cantidades de traza, ver secciones Advertencias y precauciones especiales de empleo y Fórmula)
- Discrasias sanguíneas, leucemia, linfomas de cualquier tipo u otras neoplasias malignas que afecten a los sistemas hemático y linfático.
- Individuos que estén recibiendo tratamiento inmunosupresor (incluyendo altas dosis de corticoides) (ver sección Reacciones Adversas).
- Inmunodeficiencia humoral o celular grave (primaria o adquirida), por ejemplo inmunodeficiencia grave combinada, agammaglobulinemia y SIDA o infección por VIH sintomática, o con un porcentaje de linfocitos T CD4<sup>+</sup> específicos de cada edad en niños menores de 12 meses: CD4<sup>+</sup> <25%; niños entre 12-35 meses: CD4<sup>+</sup> < 20%; niños entre 36-59 meses: CD4<sup>+</sup> <15% (ver sección Advertencias y precauciones especiales de empleo y Reacciones Adversas).</li>
- Individuos con antecedente familiar de inmunodeficiencia congénita o hereditaria, salvo si se demuestra la inmunocompetencia del receptor potencial de la vacuna.
- Tuberculosis activa no tratada.
- Cualquier enfermedad que presente fiebre > 38,5 °C; Sin embargo, la fiebre con temperatura inferior por sí misma no es una contraindicación para la vacunación.
- Embarazo; Además, se debe evitar el embarazo durante un mes después de la vacunación (Ver PRECAUCIONES, Embarazo).

#### ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE EMPLEO

Como con todas las vacunas inyectables, deberá estar inmediatamente disponible un tratamiento médico adecuado y supervisión para el caso de que sucediera una reacción anafiláctica rara después de la administración de la vacuna.

Como en otras vacunas, existe la posibilidad de reacciones de hipersensibilidad, no sólo al principio activo, sino también a alguno de los excipientes incluidos en la sección Fórmula o neomicina (que puede estar presente como residuos en cantidades de traza ver sección Fórmula y Contraindicaciones).

Como sucede con otras vacunas, VARIVAX no protege completamente a todos los individuos frente a la varicela adquirida de forma natural. Los ensayos clínicos sólo han valorado la eficacia desde las 6 semanas después de una dosis única en individuos sanos hasta los 12 años de edad, o desde 6 semanas después de la segunda dosis en individuos mayores (ver sección Propiedades Farmacodinámicas).

Se puede considerar la vacunación en pacientes con determinadas inmunodeficiencias dónde los beneficios sobrepasan a los riesgos (por ejemplo, personas con VIH asintomáticas, deficiencias de subclases de IgG, neutropenia congénita, enfermedad granulomatosa crónica, y enfermedades con déficit del complemento).

Los pacientes inmunocomprometidos que no tienen contraindicación para esta vacunación (ver sección Contraindicaciones) pueden no responder tan bien como los individuos





inmunocompetentes; por lo tanto, algunos de estos pacientes pueden adquirir varicela en caso de contacto, a pesar de la apropiada administración de la vacuna. En estos pacientes se deberá hacer un seguimiento cuidadoso de la aparición de signos de varicela.

Los receptores de la vacuna deben evitar el uso de salicilatos durante las 6 semanas posteriores a la vacunación (ver sección Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción).

#### Transmisión

En raras ocasiones, es posible la transmisión del virus de la vacuna de la varicela (Cepa de Oka/Merck) resultando en infección por varicela, incluyendo la enfermedad diseminada desde individuos vacunados (que desarrollen una erupción de tipo varicela) a contactos sanos susceptibles a varicela incluyendo individuos sanos, así como a individuos de alto riesgo (ver sección Reacciones Adversas).

Por lo tanto, los receptores de la vacuna deberán intentar evitar, en la medida de lo posible, el contacto estrecho con personas susceptibles de alto riesgo por hasta 6 semanas después de la vacunación.

En circunstancias en que sea inevitable el contacto con personas de alto riesgo, antes de la vacunación se deberá valorar el riesgo potencial de transmisión del virus de la vacuna frente al riesgo de adquirir y transmitir el virus de la varicela de tipo salvaje (ver sección Reacciones Adversas).

Entre las personas susceptibles de alto riesgo se encuentran:

- Individuos inmunocomprometidos (ver sección Contraindicaciones),
- Mujeres embarazadas sin historial positivo de varicela documentado ni evidencia de laboratorio de infección previa,
- Recién nacidos de madres sin historial positivo de varicela documentado ni evidencia de laboratorio de infección previa.

#### Sodio

Este medicamento contiene menos de 1mmoldesodio (23milígramos) por dosis; esto es, esencialmente "exento de sodio".

Potasio

Este medicamento contiene potasio, menos de 1mmol(39milígramos) por dosis; esto es, esencialmente "exento de potasio".

#### Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción

VARIVAX no debe mezclarse con ninguna otra vacuna o medicamento en la misma jeringa. Otras vacunas inyectables o medicamentos se deben administrar en inyecciones separadas y en diferentes lugares de inyección.

#### Administración concomitante con otras Vacunas

VARIVAX se ha administrado a niños pequeños al mismo tiempo pero en un lugar de inyección diferente que la vacuna combinada frente a sarampión, parotiditis y rubéola, vacuna conjugada frente al *Haemophilus influenzae* tipo b, vacuna frente a la hepatitis B, vacuna





frente a difteria/tétanos/tos ferina de célula entera y vacuna oral frente a la polio. No hubo evidencia de una diferencia clínicamente relevante en las respuestas inmunes a ninguno de los antígenos cuando se administraron concomitantemente con VARIVAX. Si la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) no se administra concomitantemente con la vacuna de virus vivos frente a sarampión, parotiditis y rubéola, deberá respetarse un intervalo de 1 mes entre estas dos vacunas de virus vivos.

No se ha evaluado la administración concomitante de VARIVAX y vacunas tetravalentes, pentavalentes o hexavalentes (preparadas a partir de la vacuna de difteria, tétanos y tos ferina acelular [DTPa]).

Se deberá posponer la vacunación al menos 5 meses luego de transfusiones de sangre o plasma o de la administración de inmunoglobulina inespecífica humana o inmunoglobulina contra el virus de varicela Zóster (IGVZ).

La administración de productos derivados de la sangre que contienen anticuerpos frente al virus varicela zóster, incluyendo IGVZ u otras preparaciones de inmunoglobulinas, dentro del plazo de 1 mes tras la dosis de VARIVAX, puede reducir la respuesta inmune a la vacuna y reducir por ello su eficacia protectora. Por lo tanto, se deberá evitar la administración de cualquiera de estos productos hasta 1 mes después de la dosis de VARIVAX, a menos que se considere que es esencial.

Los receptores de la vacuna deberán evitar el uso de salicilatos durante las 6 semanas posteriores a la vacunación con VARIVAX, ya que se ha notificado la aparición de síndrome de Reye después del uso de salicilatos durante la infección con el virus salvaje de la varicela (ver sección Advertencias y precauciones especiales de empleo).

#### Fertilidad, Embarazo y Lactancia

#### Fertilidad

No se han llevado a cabo estudios de reproducción animal con VARIVAX. No se ha evaluado si VARIVAX puede afectar a la fertilidad.

#### Embarazo

Las mujeres embarazadas no se deben vacunar con VARIVAX.

No se han realizado estudios con VARIVAX en mujeres embarazadas.

Sin embargo, el daño fetal no ha sido documentado cuando se administran vacunas de varicela a mujeres embarazadas. Se desconoce si VARIVAX puede provocar daño fetal cuando se administra a una mujer embarazada o si puede afectar a la capacidad reproductora. Se debe evitar el embarazo durante 1 mes después de la vacunación. Las mujeres que estén intentando un embarazo deben ser advertidas para que lo retrasen.

#### Lactancia

Debido al riesgo teórico de transmisión de la cepa del virus de la vacuna desde la madre al niño, VARIVAX generalmente no está recomendado para mujeres en periodo de lactancia (ver también sección Advertencias y precauciones especiales de empleo). La vacunación de las





mujeres expuestas con historial negativo de varicela o que se conozca que son seronegativas a la varicela se deberá evaluar en base a criterios individuales.

#### Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

perfil de seguridad de formulaciones anteriores de la vacuna.

No se han realizado estudios de los efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

#### **REACCIONES ADVERSAS**

#### Resumen del perfil de seguridad

En los ensayos clínicos, se administró una formulación congelada y otra estable en heladera de la vacuna antivaricela de virus vivos (Oka/Merck) a aproximadamente 17.000 individuos sanos de edad ≥ 12 meses, que fueron monitorizados hasta 42 días después de cada dosis.

Aparentemente, no hubo un incremento en el riesgo de acontecimientos adversos con el uso de VARIVAX en individuos seropositivos. El perfil de seguridad de la formulación estable en heladera de la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) fue generalmente similar al

En un estudio doble-ciego y controlado con placebo en 956 individuos sanos, de edades comprendidas entre 12 meses y 14 años, de los que 914 fueron serológicamente confirmados como susceptibles a la varicela, los únicos acontecimientos adversos detectados con una tasa significativamente mayor en los receptores de la vacuna que en los receptores del placebo, fueron el dolor (26,7% frente a 18,1%), el enrojecimiento en el punto de la inyección (5,7% frente a 2,4%) y erupción de tipo varicela en áreas distintas del punto de inyección (2,2% frente a 0,2%).

En un ensayo clínico, 752 niños recibieron VARIVAX, bien por vía intramuscular o bien por vía subcutánea. El perfil general de seguridad de las dos vías de administración fue equiparable, aunque las reacciones en el lugar de inyección fueron menos frecuentes en el grupo IM (20,9%) comparado con el grupo SC (34,3%).

En un estudio post-comercialización con la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) llevado a cabo para evaluar la seguridad a corto plazo (seguimiento de 30 ó 60 días) en el que participaron aproximadamente 86.000 niños de 12 meses a 12 años de edad y 3.600 individuos de edad igual o superior a 13 años, no se notificaron acontecimientos adversos graves asociados a la vacuna.

#### Resumen tabulado de las reacciones adversas

Ensayos clínicos

A lo largo de los ensayos clínicos en los cuales se evaluó la causalidad (5.185 sujetos), se notificaron los siguientes acontecimientos adversos en asociación temporal con la vacunación: Los acontecimientos adversos se clasifican según su frecuencia utilizando la siguiente convención:

Muy frecuentes (≥ 1/10), Frecuentes (≥ 1/100 a <1/10), Poco frecuentes (≥ 1/1.000 a <1/100), Raras (≥ 1/10.000 a <1/1.000).





## Individuos sanos de 12 meses a 12 Años de Edad (1 dosis)

Acontecimientos adversos	Frecuencia
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	
Linfadenopatía, Linfadenitis, Trombocitopenia	Raras
Trastornos del sistema nervioso	
Cefalea, Somnolencia	Poco frecuentes
Apatía, Agitación, Hipersomnia, Alteraciones de la marcha,	Raras
Crisis febril, Temblor	
Trastornos oculares	
Conjuntivitis	Poco frecuentes
Conjuntivitis aguda, Lagrimeo, Edema en el párpado, Irritación	Raras
Trastornos del oído y del laberinto	
Dolor de oído	Raras
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	
Tos, Congestión nasal, Congestión respiratoria, Rinorrea	Poco frecuentes
Sinusitis, Estornudos, Congestión pulmonar, Rinitis, Sibilancia,	Raras
Bronquitis, Infección respiratoria, Neumonía	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	
Anorexia	Poco frecuentes
Infecciones e infestaciones	
Infección del tracto respiratorio superior	Frecuentes
Gastroenteritis, Otitis, Otitis media, Faringitis, Varicela,	Poco frecuentes
Exantema viral, Infección viral	
Infección, Enfermedad tipo gripal	Raras
Trastornos gastrointestinales	
Diarrea, Vómitos	Poco frecuentes
Dolor abdominal, Náuseas, Hematoquecia, Úlcera bucal	Raras
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	
Erupción, Erupción macupapular, Erupción de tipo varicelosa	Frecuentes
(media generalizada de 5 lesiones)	
Dermatitis de contacto, Eritema, Prurito, Urticaria	Poco frecuentes
Rubefacción, Vesículas, Dermatitis atópica, Erupción semejante	Raras
a urticaria, Contusión, Dermatitis, Erupción medicamentosa,	
Infección de la piel	
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	



Dolor musculoesquelético, Mialgia, Rigidez	Raras
Trastornos vasculares	
Extravasación	Raras
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	
Fiebre	Muy frecuentes
Eritema en el lugar de inyección, Erupción, Dolor/Dolor a la	Frecuentes
presión/Molestias, Hinchazón y Erupción de tipo varicelosa	
(media de 2 lesiones en el lugar de inyección)	
Astenia/Fatiga, Equimosis en el lugar de inyección, Hematoma,	Poco frecuentes
Induración, Erupción, Malestar	
Eccema en el lugar de inyección, Bultos, Calor, Erupción	Raras
semejante a urticaria, Decoloración, Inflamación, Rigidez,	
Edema/Hinchazón, Sensación de calor, Calor al tacto	
Trastornos psiquiátricos	
Irritabilidad	Frecuentes
Llanto, Insomnio, Trastornos del sueño	Poco frecuentes

Individuos sanos de 12 meses a 12 años de edad (2 dosis recibidas con un intervalo ≥3 meses)

Se notificaron los siguientes eventos adversos graves asociados temporalmente con la vacunación en individuos de edades comprendidas entre 12 meses y 12 años a los que se administró vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck): diarrea, crisis febril, fiebre, artritis post-infecciosa, vómitos.

Las tasas de acontecimientos adversos clínicos sistémicos después de una segunda dosis de VARIVAX fueron generalmente similares o menores que aquellos observados con la primera dosis. Las tasas de reacciones en el sitio de inyección (fundamentalmente eritema e hinchazón) fueron mayores después de una segunda dosis (ver sección Propiedades Farmacodinámicas para descripción del estudio).

Individuos sanos de edad igual o superior a 13 Años (la mayoría recibió 2 dosis con un intervalo de 4-8 semanas)

No se valoró la causalidad en individuos de edad igual o superior a 13 años, con la excepción de acontecimientos adversos graves.

No obstante, a lo largo de los estudios clínicos (1.648 sujetos), los siguientes acontecimientos se asociaron temporalmente con la vacunación:

Acontecimientos adversos	Frecuencia	
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo		
Erupción de tipo varicelosa (media generalizada de 5 lesiones) Frecuentes		
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración		
Fiebre ≥ 37,7ºC oral, Eritema en lugar de inyección, Dolor e	Muy frecuentes	
hinchazón		





Erupción en el lugar de inyección, Prurito y erupción de tipo varicelosa (media de 2 lesiones en el lugar de inyección)	Frecuentes
Equimosis en el lugar de inyección, Hematoma, Induración, Entumecimiento y Calor	Poco frecuentes
Hiperpigmentación, Rigidez	Raras

#### Seguimiento post-comercialización

Los siguientes acontecimientos adversos se han notificado espontáneamente en relación temporal a VARIVAX durante su uso tras la comercialización a nivel mundial:

#### Acontecimientos adversos<sup>+</sup>

#### Trastornos de la sangre y del sistema linfático

Anemia aplásica, Trombocitopenia (incluyendo púrpura trombocitopénica idiopática (PTI)), Linfadenopatía

#### Trastornos del sistema nervioso

Accidente cerebrovascular, Convulsiones febriles y no febriles, Síndrome de Guillain-Barré, Mielitis transversa, Parálisis de Bell, Ataxia\*, Vértigo/Mareo, Parestesia

#### Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos

Neumonitis

#### Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

Síndrome de Stevens-Johnson, Eritema multiforme, Púrpura de Henoch-Schönlein, Infecciones bacterianas secundarias de piel y tejidos blandos, incluida Celulitis

#### Infecciones e infestaciones

Encefalitis\*<sup>‡</sup>, Faringitis, Neumonía\*, Varicela (cepa vacunal), Herpes zóster\*<sup>‡</sup> Meningitis aséptica<sup>‡</sup>

#### Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración

Irritabilidad

#### Trastornos del sistema inmunológico

Anafilaxis (incluyendo shock anafiláctico) y fenómenos relacionados tales como Edema Angioneurótico, Edema Facial y Edema Periférico, Anafilaxis en individuos con o sin antecedentes de alergia

#### Trastornos gastrointestinales

#### Náuseas, Vómitos

- <sup>+</sup> Debido a que estos acontecimientos se notifican de forma voluntaria a partir de una población de tamaño indeterminado, no siempre es posible valorar de forma fiable su frecuencia ni establecer una relación causal con la exposición a la vacuna. Por lo tanto, se asigna la categoría de frecuencia "No conocida" a estos acontecimientos adversos.
- \* Estos acontecimientos adversos notificados con la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) son también una consecuencia de la infección por el virus salvaje de la varicela. No existe indicio de un riesgo incrementado de estos acontecimientos adversos después de la vacunación en comparación con la enfermedad de tipo salvaje, en base a los estudios de seguimiento activo post-comercialización o informes de seguimiento pasivo post-comercialización (ver sección Propiedades Farmacodinámicas).





<sup>‡</sup>Ver sección Descripción de algunas reacciones adversas.

Las erupciones después de la vacunación en las cuales se aisló la cepa Oka/Merck fueron generalmente leves (ver sección Propiedades Farmacodinámicas).

#### Descripción de algunas reacciones adversas

#### Casos de herpes zóster en estudios clínicos

En los ensayos clínicos se notificaron 12 casos de herpes zóster en 9.543 individuos vacunados de edades comprendidas entre 12 meses y 12 años durante el seguimiento de 84.414 personas-año. Esto dio como resultado el cálculo de una incidencia de al menos 14 casos por 100.000 personas-año en comparación con 77 casos por 100.000 personas-año después de una infección con el virus salvaje de la varicela. En 1.652 individuos vacunados de edad igual o superior a 13 años, se notificaron 2 casos de herpes zóster. Los 14 casos fueron leves y no se comunicaron secuelas.

En otro ensayo clínico en individuos entre 12 meses y 12 años de edad, se notificaron dos casos de herpes zóster en el grupo que recibió una dosis de vacuna y no hubo ningún caso en el grupo de dos dosis. Estos individuos fueron monitorizados durante 10 años después de la vacunación.

Los datos del seguimiento activo en niños vacunados con la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) y monitorizados durante 14 años después de la vacunación no mostraron un aumento en la frecuencia de herpes zóster en comparación con niños con varicela previa de tipo salvaje en el periodo antes de la vacunación. Sin embargo, en la actualidad se desconoce el efecto a largo plazo de la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) en la incidencia del herpes zóster (ver sección Propiedades Farmacodinámicas).

#### Complicaciones asociadas a la varicela

En individuos inmunodeprimidos o inmunocompetentes, se han notificado casos de herpes zóster y enfermedad diseminada tales como meningitis aséptica y encefalitis, como complicaciones de la varicela debido a la cepa vacunal.

#### Transmisión

En base a notificaciones aisladas de casos durante el seguimiento post-comercialización, existe la rara posibilidad de que el virus de la vacuna pueda transmitirse a contactos de personas vacunadas que desarrollen o no una erupción de tipo varicelosa (ver sección Advertencias y precauciones especiales de empleo).

Uso concomitante de la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) con otras vacunas pediátricas

Cuando la vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) se administró concomitantemente con la vacuna frente a sarampión, parotiditis y rubéola (Vacuna Triple Viral) a individuos de edad comprendida entre los 12 y 23 meses, se notificó fiebre (≥38,9°C,





equivalente oral, Días 0 a 42 después de la vacunación) en un 26-40% (ver también sección Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción).

#### Otras poblaciones especiales

Individuos inmunocomprometidos

Se ha notificado tras la comercialización retinitis necrotizante en individuos inmunocomprometidos.

#### Ancianos

La experiencia de los ensayos clínicos no ha identificado diferencias en el perfil de seguridad entre los ancianos (individuos de edad ≥ 65 años) y sujetos más jóvenes.

#### Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento.

#### **SOBREDOSIS**

Se ha comunicado la administración accidental de más dosis de la recomendada de vacuna antivaricela de virus vivos (cepa Oka/Merck) (se inyectó una dosis mayor a la recomendada, o se administró más de una inyección, o el intervalo entre las inyecciones fue menor que el recomendado). En estos casos, se describieron los siguientes acontecimientos adversos: enrojecimiento en el lugar de inyección, molestias, inflamación; irritabilidad; molestias gastrointestinales (por ejemplo, hematemesis, emesis fecal, gastroenteritis con vómitos y diarrea); tos e infección viral. Ninguno de estos casos tuvo secuelas a largo plazo.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los siguientes centros de toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247, 0800-444-8694 Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777

#### **INCOMPATIBILIDADES**

La vacuna no debe mezclarse con otros medicamentos.

#### PRESENTACIÓN

VARIVAX se presenta en 1 frasco ampolla con dosis única por 0,5 ml de vacuna liofilizada acompañado con 1 frasco ampolla de diluyente.

VARIVAX se presenta en 10 frascos ampollas de dosis única por 0,5 ml de vacuna liofilizada acompañado con 10 frascos ampolla de diluyente.

Puede que no estén comercializados todos los tamaños de envases

#### CONSERVACIÓN





Conservar y transportar refrigerado (entre 2°C a 8°C). No congelar. Conservar el vial en el embalaje exterior para proteger de la luz.

El vial de diluyente puede ser almacenado aparte a temperatura ambiente (menor a 30°C) o heladera.

Luego de la reconstitución, la vacuna debe usarse inmediatamente. Sin embargo, se ha demostrado la estabilidad de la preparación durante 30 minutos entre +20°C y +25°C. **DESCARTAR SI NO SE UTILIZA LUEGO DE 30 MINUTOS DE RECONSTITUIDO.** 

VARIVAX se encuentra incluido dentro de un Plan de Gestión de Riesgo (conjunto de actividades en Farmacovigilancia para prevenir o minimizar riesgos relacionados con productos medicinales)

# MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. ESTE MEDICAMENTO DEBE SER UTILIZADO EXCLUSIVAMENTE BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MÉDICA Y NO PUEDE REPETIRSE SIN NUEVA RECETA.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 46.344

Fabricado por: **Merck Sharp & Dohme Corp**, 770 Sumneytown Pike, West Point, PA 19486, Estados Unidos. INDUSTRIA ESTADOUNIDENSE

Importado y comercializado en Argentina por: **MSD Argentina S.R.L.** Cazadores de Coquimbo 2841/57 piso 4, Munro (B1605AZE), Vicente López, Prov. de Buenos Aires. Tel.: 6090-7200. **www.msd.com.ar** 

Directora Técnica: Cristina B. Wiege, Farmacéutica.

Importado y comercializado en Paraguay por: **Laboratorios Siegfried S.A.** Capitán Patricio Oviedo 177, Asunción. Regente: Alejandro Siemazko, Farmacéutico. Reg. Prof.: 2948. Esp. Med. autorizada por DINAVISA. Reg. Sanit. N° 23236-01-MB. Venta Bajo Receta. En caso de intoxicación concurrir al hospital más cercano o al Centro de Emergencias Médicas, Avda. Gral. Santos c/ Teodoro S. Mongelós. Tel: 204-800.

Última revisión ANMAT:

V210\_022022\_IT/H/0114/001/II/0119\_000022450\_AR-PY



### República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

### Hoja Adicional de Firmas Anexo

Número:
<b>Referencia:</b> PROSPECTO 1-47-2002-000219-23-9
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 18 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE Date: 2023.12.06 14:07:50 -03:00