

INSTRUCCIÓN DE LA DIRECCIÓN GENERAL DE SALUD PÚBLICA. 8 FEBRERO 2022

VACUNACIÓN FRENTE A HERPES ZÓSTER EN PERSONAS CON FACTORES DE RIESGO.

El 24 de julio de 2018, la Comisión de Salud Pública aprobó la introducción de la vacuna de subunidades adyuvada frente al herpes zóster (HZ/su) para personas con determinados factores de riesgo. El 25 de marzo de 2021, y ante la disponibilidad en España de un número limitado de dosis en los meses siguientes, la Comisión de Salud Pública del CISNS aprobó el documento "[Recomendaciones de vacunación frente a herpes zóster](#)" en el que se actualizan sus indicaciones.

La vacuna frente al herpes zóster (HZ/su) Shingrix® está indicada, según su ficha técnica, para la prevención del herpes zoster y de la neuralgia postherpética (NPH) en adultos a partir de 50 años de edad y en adultos a partir de 18 años de edad que tienen un mayor riesgo de herpes zoster.

La Comisión de Salud Pública del CISNS recomienda la vacunación con HZ/su (Shingrix®) en las personas mayores de 18 años con los siguientes **factores de riesgo**, por orden de prioridad, comenzando por los 5 primeros grupos hasta disponer de un mayor número de dosis:

1. Trasplante de progenitores hematopoyéticos (TPH).
2. Trasplante de órgano sólido (TOS).
3. Tratamiento con fármacos anti-JAK.
4. VIH.
5. Hemopatías malignas.
6. Tumores sólidos en tratamiento con quimioterapia

La **pauta de vacunación** consiste en dos dosis, de administración intramuscular, con un intervalo mínimo de dos meses entre dosis.

En el caso de recibir la vacuna con posterioridad a la realización del trasplante o al inicio de los diferentes tratamientos, se recomiendan los siguientes intervalos:

| Factores de riesgo | Administración de la primera dosis |
|---------------------------|---|
| TPH | 2 meses tras el trasplante |
| TOS | 4-8 meses tras el trasplante |
| Anti-JAK | Antes del inicio de tratamiento |
| VIH | Terapia antirretroviral durante al menos 1 año |
| Hemopatías malignas | 10 días antes del primer ciclo de quimioterapia |
| Tumores sólidos | Después del tratamiento de quimioterapia /buscar periodos ventana |

Otros aspectos de interés:

- La vacuna es segura y se puede administrar en personas con antecedente de HZ.
- La vacuna está contraindicada si existe hipersensibilidad a algún principio activo o a alguno de los excipientes de la vacuna.

- No hay datos del uso de esta vacuna en mujeres embarazadas por lo que, actualmente, no se aconseja la administración de la vacuna HZ/su durante el embarazo.

Para más información sobre la composición, forma de administración, contraindicaciones, precauciones, interacciones y perfil de seguridad de la vacuna HZ/su Shingrix® se puede consultar la [Ficha técnica](#) y el [Prospecto](#) de la AEMPS.

La vacunación se realizará en los hospitales, tanto públicos como privados. En los hospitales de la red Sacyl se centralizará la captación y vacunación de estos pacientes por los Servicios de Medicina Preventiva.

Las **solicitudes** de la vacuna Shingrix® se podrán realizar por la vía habitual a las Secciones de Epidemiología de los Servicios Territoriales de Sanidad de cada provincia, mediante la hoja de petición de vacunas disponible en el [Portal de salud](#), indicando el número de dosis necesarias en la casilla de vacuna Herpes Zoster y señalando la patología que justifica la indicación de la vacuna.

El **registro** de todas las dosis administradas debe realizarse en la historia clínica electrónica, en el módulo de registro de vacunas (VACU) o en el formulario de registro nominal de vacunas habilitado en cada provincia para los puntos de vacunación privados. En ambos casos, el registro se integrará en REVA, sistema de información vacunal de Salud Pública.

FINALIZACIÓN DEL PROGRAMA PILOTO DE VACUNACIÓN FRENTE A HERPES ZÓSTER EN GRUPOS DE RIESGO.

A partir de febrero de 2022, se da por finalizado el **Programa piloto de vacunación para la prevención del herpes zóster.**

En este programa, vigente entre 2015 y 2021, se recomendaba la vacuna **Zostavax® (ZVL)**, vacuna viva atenuada de virus varicela zóster, a los pacientes entre 60 y 69 años residentes en Castilla y León con EPOC en tratamiento con corticoides inhalados o Diabetes Mellitus tipo 1 o 2.

Si hubiera alguna solicitud de vacuna pendiente en los Servicios Territoriales, se estudiará la posibilidad de atenderla de forma excepcional, ya que el laboratorio Merck Sharp and Dohme de España, S.A., ha comunicado que no comercializará más esta vacuna en nuestro país.

Se podrá vacunar a las personas que han recibido vacuna de virus vivos Zostavax® con anterioridad, administrando la primera dosis de HZ/su (Shingrix®) al menos 5 años después de la vacuna de virus vivos.

LA DIRECTORA GENERAL DE SALUD PÚBLICA

Fdo. Sonia Tamames Gómez