



Vacuna conjugada de polisacárido neumocócico y proteína D de *Haemophilus influenzae* no tipificable (NTHI), adsorbido



INDICACIÓN¹

Inmunización activa de lactantes y niños a partir de 6 semanas hasta 5 años de edad contra la enfermedad causada por los serotipos 1, 4, 5, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19F, 23F y el serotipo con reacción cruzada 19A de la vacuna contra el *Streptococcus pneumoniae* (incluyendo sepsis, meningitis, neumonía, bacteremia y otitis media aguda).

Esquema / dosis¹

	Edad		
	6 semanas hasta 6 meses de edad	7 a 11 meses	12 meses y 5 años
Serie infantil primaria	3 dosis con la primera dosis administrada normalmente a los 2 meses de edad y con un intervalo de al menos 1 mes entre las dosis	2 dosis de 0,5 ml con un intervalo de al menos 1 mes entre las dosis	2 dosis de 0,5 ml con un intervalo de al menos 2 meses entre las dosis
Dosis de refuerzo	1 dosis de refuerzo al menos 6 meses tras la última dosis primaria	1 dosis en el segundo año de vida con un intervalo de al menos 2 meses después de la última dosis del esquema primario	

De manera alternativa, cuando **Synflorix** se administre como parte de un programa de inmunización infantil de rutina, podrá administrarse una serie que consiste en 3 dosis, cada una de 0,5 ml. La primera dosis podrá administrarse desde la edad de 2 meses, con una segunda dosis 2 meses después. Se recomienda una dosis de refuerzo al menos 6 meses tras la última dosis primaria.

Lactantes prematuros nacidos después de al menos 27 semanas de gestación

La serie de inmunización recomendada consiste en 4 dosis de 0,5 ml cada una. La serie infantil primaria consiste en 3 dosis; la primera de las dosis se administra generalmente a los 2 meses de edad, y las dosis sucesivas se administran a intervalos de al menos 1 mes. Se recomienda una dosis de refuerzo al menos 6 meses después de la última dosis primaria.

Se recomienda que los sujetos que reciban una primera dosis de **Synflorix** terminen el esquema de vacunación completo con **Synflorix**.

Método de administración¹

La vacuna deberá administrarse por inyección intramuscular. Los sitios de administración preferidos son la cara anterolateral del muslo en los lactantes o el músculo deltoides de la parte superior del brazo en los niños.

Contraindicaciones¹

Synflorix no deberá administrarse a sujetos con hipersensibilidad conocida a cualquiera de los componentes de la vacuna.

Las marcas son propiedad de o licenciadas al grupo de compañías de GSK.
©2018 Grupo de compañías de GSK o sus licenciantes.

1. **Synflorix** GDS013/IP1014
Registro sanitario: INVIMA 2009M-0009510