

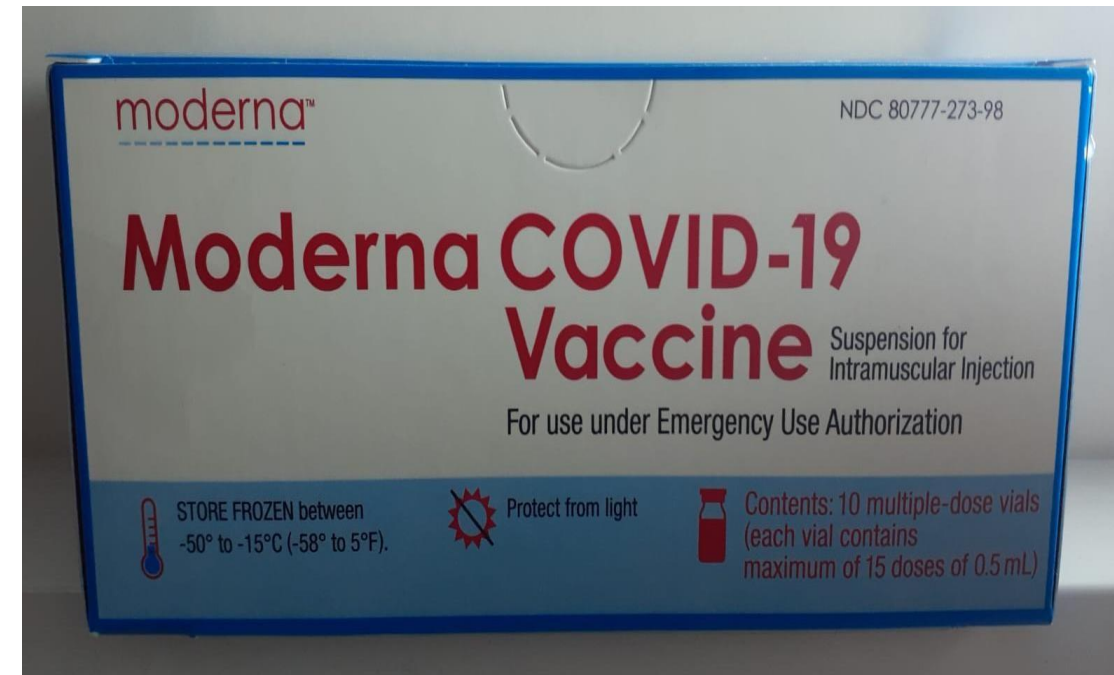
Vacuna de MODERNA: vacuna contra el SARS-CoV-2 de ARNm

Es una plataforma de ácidos nucleicos.

Esta tecnología utiliza una molécula de AR mensajero encapsulada en nanopartículas que codifica para la proteína de la espiga o proteína “S” del SARS-CoV-2 generando una respuesta de anticuerpos segura.

Cada caja individual contiene 10 viales multidosis.

De cada vial puede obtenerse hasta un máximo de 15 dosis.

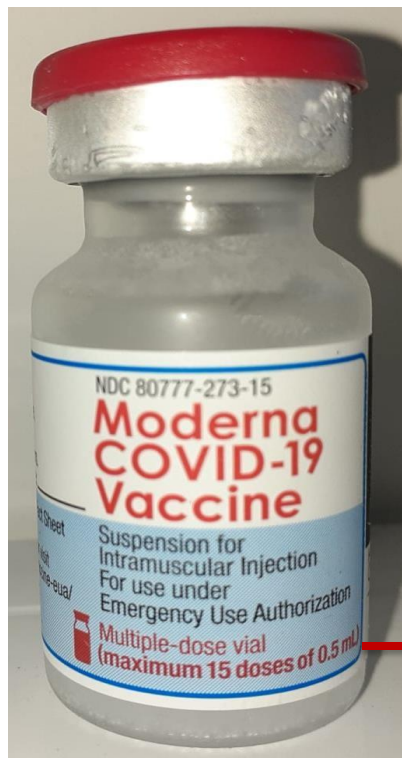


Características de la Vacuna de MODERNA

Solución para la aplicación intramuscular (IM) en región deltoides

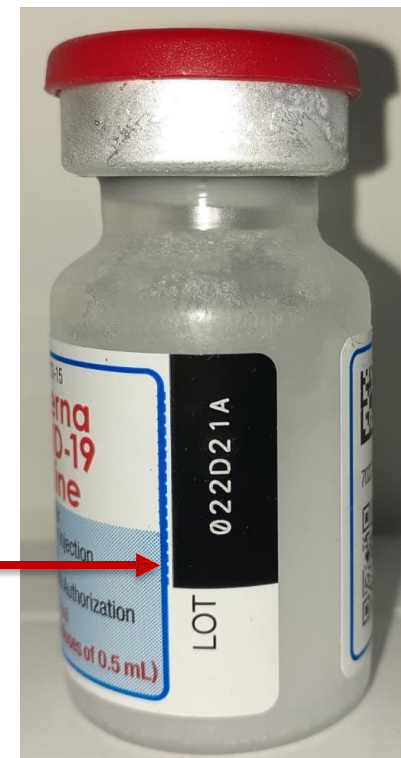
Contiene un volumen para vacunar a un máximo de **15 personas: 0,5 mL cada dosis.**

La información referida a número de lote permite la trazabilidad del biológico



**15 DOSIS
máximo
(0,5mL c/u)**

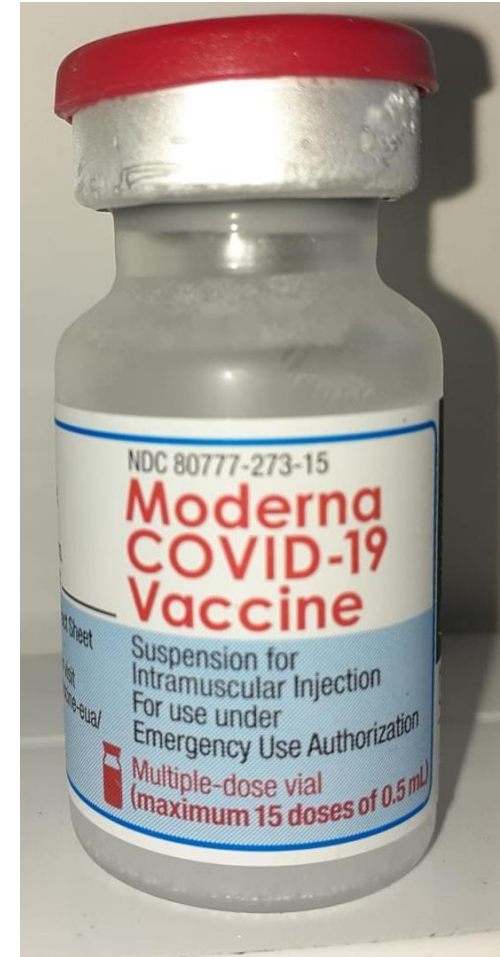
**Número de
LOTE**



IMPORTANTE

Condiciones de conservación y uso

- La vacuna debe conservarse entre -50°C y -15°C (grados Celsius)
- Puede conservarse hasta 30 días entre $+2$ y $+8^{\circ}\text{C}$ previo al primer uso.
- Proteger de la luz.
- Luego de abierto el vial se recomienda la aplicación del contenido, preferentemente **en forma inmediata**.



Otras consideraciones

- Haga girar el vial suavemente después de descongelarlo y antes de cada extracción. NO agitar bruscamente el vial.
- **Una vez descongelado, no volver a congelar.**
- No almacenar el vial una vez abierto.
- No utilizar el producto ante viales y ampollas con integridad y etiquetado deteriorados, con un cambio en las propiedades físicas (turbidez, tinción), con una vida útil caducada, o almacenamiento inadecuado.

Cualquier desvío de temperatura debe informarse inmediatamente y mantener las vacunas identificadas a temperatura de +2 a +8°C.

El informe debe incluir la descripción de los eventos que llevaron al desvío. El nivel central evaluará los datos y confirmará si la vacuna es adecuada o no para su uso.



Esquema de Vacunación de MODERNA

Número de dosis	2 (dos) dosis de aplicación intramuscular
Intervalo mínimo entre dosis	4 semanas (28 días) entre ambas dosis. No administrar la 2da dosis antes de cumplidos los 21 días de la primera dosis.
	Nota importante: <ul style="list-style-type: none">• Si la segunda dosis se administra inadvertidamente antes de transcurridos los 28 días desde la primera, no es necesario repetir la dosis. Si se retrasa más allá de los 28 días desde la primera dosis, debe completarse el esquema.• No se reiniciarán esquemas en ningún caso, independientemente del tiempo que haya transcurrido desde la aplicación de la primera dosis.
Esquema completo	Para lograr la máxima protección se debe completar el esquema de 2 (dos) dosis
Simultaneidad	La coadministración con otras vacunas del Calendario Nacional no ha sido evaluada y por tanto no se recomienda la aplicación simultánea. Se debe respetar un intervalo mínimo de 14 días con la aplicación de otras vacunas .



Contraindicaciones

- » Antecedentes de alergia (hipersensibilidad) a cualquier componente de la vacuna o a una vacuna que contenga componentes similares
- » Enfermedades agudas graves (infecciosas y no infecciosas) o exacerbación de enfermedades crónicas, que impliquen compromiso del estado general.

*Contraindicaciones para la administración de la 2da dosis:

Anafilaxia o reacción alérgica generalizada y grave posterior a la inyección de la 1er dosis de la vacuna.

Precauciones

- » Enfermedad febril aguda grave, que implique compromiso del estado general
- » Trastornos de la coagulación o trombocitopenia como con cualquier vacuna de aplicación IM por el riesgo de generar hemorragias o hematomas post aplicación



Efectos adversos más frecuentes de la vacuna MODERNA

Locales: dolor, edema o hinchazón, enrojecimiento, prurito, rash o aumento de temperatura en el lugar de la inyección, linfadenopatía axilar homolateral.

Generales: fiebre transitoria, fatiga, escalofrío, cefalea, náuseas, vómitos, mialgias, artralgias.

En el caso de haberse aplicado simultáneamente con otra vacuna o con un intervalo menor a 14 días, deberá realizarse la notificación correspondiente del ESAVI y a la fecha no está indicado aplicar nuevamente ninguna de las vacunas administradas.

La experiencia Argentina en relación a la vigilancia de la seguridad de las vacunas utilizadas en nuestro país que surgen del análisis de la notificación pasiva de los ESAVI, se publica en informes periódicos disponibles en:

<https://www.argentina.gob.ar/coronavirus/vacuna/equipos-salud/informes-seguridad>

