

Preguntas Frecuentes

¿Por qué pasó esto?

Las vacunas deben almacenarse a temperaturas específicas para que sigan siendo efectivas. Hemos encontrado en nuestro proceso que las vacunas fueron expuestas a temperaturas más bajas que las recomendadas. Según el fabricante, esto significa que ya no pueden ser eficaces. Esto afecta a algunas vacunas, pero no a todas las vacunas administradas en las clínicas.

¿Cómo sé que la nueva vacuna no tendrá el mismo problema?

Hemos actualizado nuestro proceso para garantizar que la vacuna se almacena y se transporta con un control constante de temperatura para garantizar que nunca se salga de rango.

¿Qué vacunas fueron afectadas?

Las siguientes vacunas fueron potencialmente afectadas:

Difteria/Tétanos/Tos Ferina (DTaP)-Hepatitis B-Polio

DTaP-Polio-Haemophilus Influenza Tipo B (Hib)

DTaP-Polio

DTaP

Hib

Hib-Hepatitis B

Hib-Meningocócica

Hepatitis A

Hepatitis B

Hepatitis A-Hepatitis B

Virus del Papiloma Humano

Virus de la Influenza (Gripe)

Meningocócica

Neumocócica Conjugada (PCV13)

Polio

Rabia

Tétanos/Difteria/Tos Ferina (Tdap)

Tétanos/Difteria

Tifoidea

Herpes Zóster (Recombinante)

¿Es seguro repetir tantas vacunas?

Sí, es seguro, y recomendamos la revacunación para una protección total. Su proveedor de cuidado médico seguirá las normas reconocidas a nivel nacional cuando desarrolle un programa de revacunación para su hijo.

Muchos niños terminan recibiendo dosis adicionales de inmunizaciones rutinarias vacunas y comúnmente, después de que se hayan perdido los registros de vacunación, pero también cuando han recibido dosis que se debilitan después de haber sido almacenadas demasiado frías o demasiado calientes.

Las autoridades nacionales (por ejemplo, ACIP, AAP, AAFP) recomiendan recibir dosis adicionales en estas situaciones para asegurarse de que los niños estén protegidos contra enfermedades peligrosas.

Las posibles reacciones que pueden ocurrir después de dosis adicionales de vacunas son las mismas que se ven después de las dosis habituales, como hinchazón temporal y dolor en el lugar donde se inyectó. Estas posibles reacciones se describen en las [Hojas de Información Sobre Vacunas](#) que se proporcionan durante las inmunizaciones rutinarias.

A lo largo de nuestras vidas, estamos expuestos frecuentemente a los gérmenes que hemos visto antes y a menudo no tenemos síntomas, a veces tenemos síntomas leves, y a veces estimulan nuestro sistema inmunológico. Una dosis extra de vacuna tiene efectos similares.

Las inmunizaciones rutinarias pueden requerir cinco o más dosis en la infancia. Repetir una de estas dosis es tan seguro como recibir la siguiente dosis de rutina en la serie.

Referencias

- [ACIP General Best Practice Guidelines for Immunization](#)
- [CHOP Vaccine Education Center](#)

¿Me hizo daño recibir la vacuna inactivada?

No, obtener la vacuna comprometida no es perjudicial. El problema es que es posible que no esté protegido contra la enfermedad, por lo que debe volver a vacunarse.

¿Esto evitará que mi hijo(a) asista a la escuela?

Esto no le evitará que su hijo(a) asista a la escuela. Hemos estado en comunicación con la oficina del superintendente de su escuela, y esto no le evitará que su hijo(a) asista a la escuela. Sin embargo, le recomendamos que se comunique con el proveedor de cuidado médico de su hijo(a) para hacer una cita para que sea vacunado, ya que esto es necesario para garantizar que esté completamente protegido contra las enfermedades relacionadas con la vacuna.

¿Cuánto costará la revacunación?

Las vacunas se repetirán sin costo alguno para usted.

¿Cuál es el nuevo calendario de vacunación para niños menores de 2 años?

No hay una respuesta simple aquí, ya que dependerá de la edad actual de su hijo, si ha recibido alguna vacuna combinada y el calendario de vacunación por omisión. Por favor, consulte con su proveedor de cuidado médico.

¿Dónde puedo ir para recibir más información?

<http://www.vchca.org/vaccinesupport>

¿Fueron afectadas las vacunas administradas en las clínicas de Salud Pública (Public Health)?

No, las vacunas administradas en las clínicas de Salud Pública no se vieron afectadas. Ciertas vacunas administradas en nuestras clínicas médicas fueron afectadas. Los pacientes que fueron afectados serán contactados directamente.

¿Fueron afectadas las vacunas que recibió el personal del departamento de bomberos en las estaciones de bomberos?

No, las vacunas contra la gripe y la prueba cutánea de PPD que el departamento de bomberos recibió en sus estaciones, no se vieron afectados por este evento. Estas vacunas provienen directamente del Departamento de Salud Pública y son seguras. Sin embargo, si recibieron la vacuna en Employee Health Services (EHS), tendrán que ser revacunados.

¿Qué medicamentos fueron afectados?

Según nuestros datos, los medicamentos que podrían haber estado expuestos a temperaturas más bajas que las recomendadas y que pueden comprometer su efectividad, incluyen los siguientes:

- Derivado de proteína purificada de tuberculina (utilizado para pruebas cutáneas de tuberculosis)
- Penicilina inyectable
- insulina
- Inmunoglobulina Rho(D)

Todos los pacientes que recibieron cualquiera de los medicamentos afectados recibirán una carta o serán contactados directamente por una enfermera o proveedor de atención médica.

¿Hay algo que deba hacer?

Los pacientes que recibieron un medicamento afectado recibirán una carta con la notificación e instrucciones adicionales. Además de la carta de notificación, los pacientes pueden ser contactados directamente por una enfermera o proveedor de atención médica. Si no hay ninguna otra acción que tomar, se le indicará en la carta de notificación.

Recibí la prueba cutánea de tuberculosis afectada. ¿Que necesito hacer?

El derivado de proteína purificada de tuberculina (prueba cutánea de tuberculosis) se utiliza para detectar una infección tuberculosa. Dado que la prueba cutánea de tuberculosis puede haber sido ineficaz, es posible que no haya detectado una infección de tuberculosis si usted, en dado caso, tiene una infección de tuberculosis. Le recomendamos que reciba una prueba de repetición para garantizar resultados precisos. En aquellos pacientes que hayan tenido un resultado positivo, seguimiento con una prueba de sangre Quantiferon u otra prueba de tuberculosis después de recibir la prueba cutánea de tuberculosis afectada, no se necesitan más acciones.

Recibí la penicilina inyectable afectada. ¿Que necesito hacer?

La penicilina inyectable se usa para tratar diferentes tipos de infecciones. Para la mayoría de las infecciones, repetir la dosis no sería beneficioso si la enfermedad aguda se haya resuelto. Para las infecciones crónicas, una enfermera o proveedor de atención medica se comunicará con usted para comunicarle instrucciones adicionales.

Recibí la insulina afectada. ¿Que necesito hacer?

Los pacientes que recibieron inyecciones de insulina en la clínica deberían haber tenido pruebas repetidas de glucosa en sangre después de recibir el medicamento. No se necesita ninguna acción adicional ya que la insulina de su hogar no se vio afectada.

Recibí la inmunoglobulina Rho(D) afectada. ¿Que necesito hacer?

La inmunoglobulina Rho(D) se administra durante el embarazo y en el parto, si es necesario según el tipo de sangre del bebé. Este medicamento se administra a mujeres embarazadas cuyo tipo de sangre es Rh negativo para evitar que la sangre del bebé interactúe con la sangre de la mamá. A las pacientes que ya dieron a luz, se les proporcionó otra dosis de inmunoglobulina Rho(D) en el hospital (si fue necesario) y no se necesitan más acciones. Las pacientes que aún están embarazadas han sido contactadas por su proveedor de atención medica para programar otra dosis de inmunoglobulina Rho(D).

¿Cuántos pacientes recibieron estos medicamentos afectados?

El número de pacientes que recibieron medicamentos afectados son los siguiente:

Derivado de proteína purificada de tuberculina (PPD)	6,682
Penicilina inyectable	527
Insulina	90
Inmunoglobulina Rho(D)	17