

Cambridge, MA, 22 de noviembre de 2022

Dosis correcta de la vacuna de refuerzo Spikevax bivalente¹

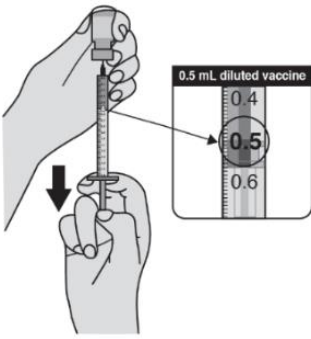

Señores
Instituto de Salud Pública
ISP

MODERNA TX, (Moderna), según lo acordado con la Agencia Europea del Medicamentos (EMA) y La Central de Abastecimiento (CENABAST) del Sistema Nacional de Servicios de Salud Ministerio de Salud de Chile desea informarle lo siguiente:

Moderna ha recibido reportes de subdosificación accidental de las vacunas de refuerzo Spikevax bivalente, donde se administró una dosis de 0,25 ml (equivalente a 25 µg) en lugar de una dosis de 0,5 ml (50 µg). En la mayoría de los casos, la subdosificación se debió a la confusión de la dosis, ya que el volumen de dosis de refuerzo para la vacuna monovalente original de Spikevax utilizada a principios de 2022 fue de 0,25 ml (equivalente a 50 µg).

- **La vacuna de refuerzo de Spikevax bivalente suspensión inyectable (mRNA-1273.214)** ha sido aprobada recientemente por el ISP para su uso en individuos de 18 años de edad y mayores. **La dosis correcta es de 0,5 ml (50 µg).**

Administración de la dosis correcta de la vacuna Spikevax bivalente:

<p>El receptor elegible de <u>18 años de edad y mayores</u> recibe una dosis de la vacuna de <u>0,5 ml</u>.</p> <p>Indicación: para la inmunización activa contra la enfermedad COVID-19 causada por el virus SARS-CoV-2 en personas mayores de 18 años.</p>	 <p>Refuerzo de Spikevax bivalente</p> <p>≥ 18 años:</p> <p>Dosis de 0.5 ml</p>
<p>El Resumen adecuado de las Características del producto Spikevax bivalente y el folleto de información para el paciente se pueden encontrar a través del código QR que aparece en la etiqueta del vial y en la caja del producto.</p> <p>https://www.ModernaCovid19Global.com</p>	

¹ Spikevax bivalente Original/Omicron BA.1

La información detallada de este producto está disponible en <https://www.ModernaCovid19Global.com>.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Se solicita a los profesionales de la salud notificar cualquier sospecha de reacción adversa a través de la página web <https://modernacovid19global.com/es-CL> o al siguiente número telefónico 800392338, e incluir el número de lote si se tiene disponible

Punto de contacto de la empresa

Los eventos adversos también se pueden informar a Moderna al correo electrónico: LATAMMedinfo@modernatx.com

Atentamente



Rolando Pajon
Director de Asuntos Médicos y
Científicos, LATAM