

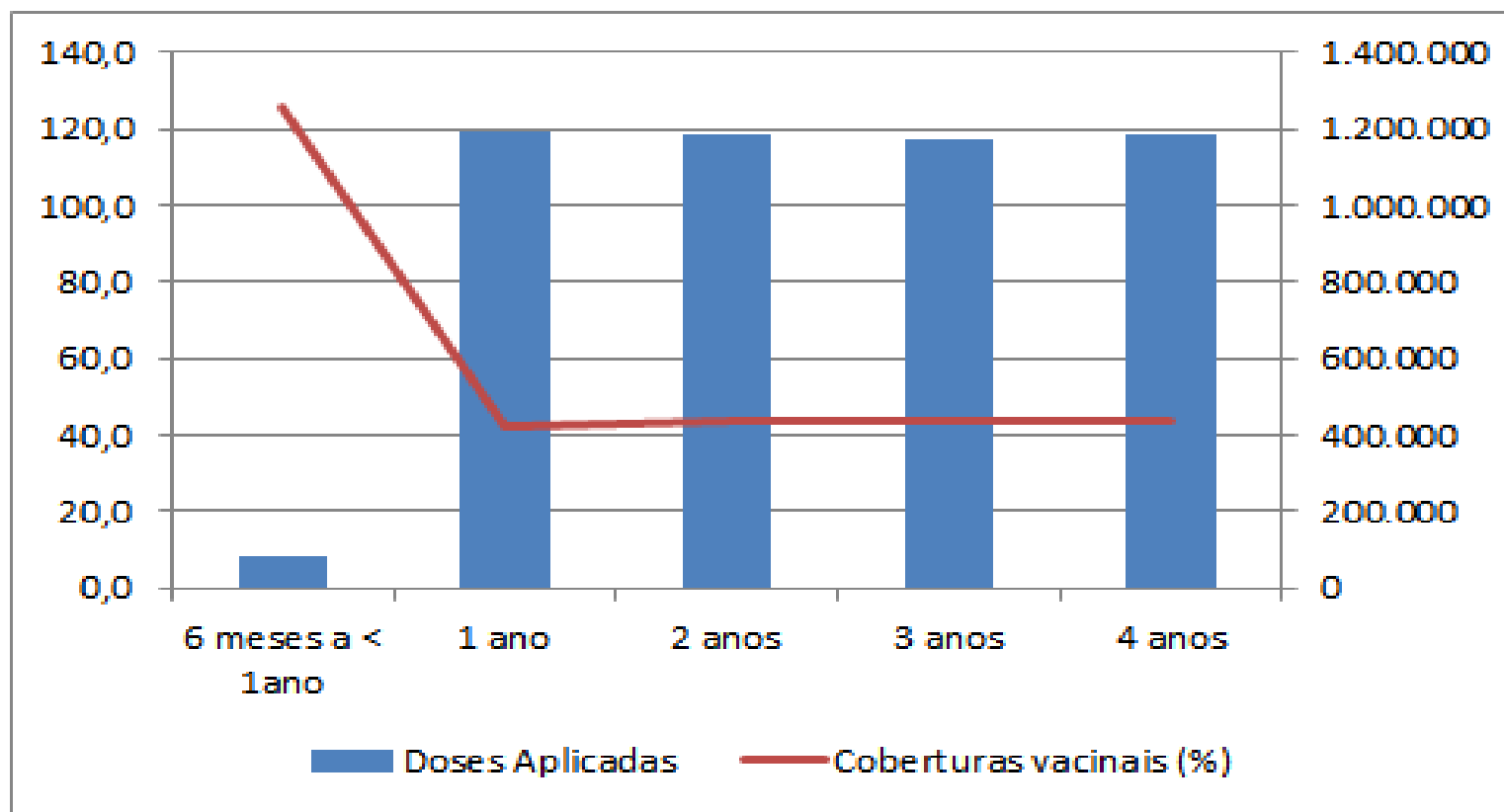
# **Campanha de Seguimento contra o sarampo 2014**

**Distribuição da vacina tríplice viral do laboratório Serum  
Institute of India Ltd, apresentação para ROTINA.  
Brasil, julho-outubro 2014.**

UF	Apresentação				
		1 doses	5 doses	10 doses	Total
Brasil	julho	499.504	1.090.000	0	1.589.504
	agosto	0	1.844.000	80.000	1.924.000
	setembro	0	1.843.995	20.000	1.863.995
	outubro	884.440	0	0	884.440
	<b>Total</b>	<b>1.383.944</b>	<b>4.777.995</b>	<b>100.000</b>	<b>6.261.939</b>

Fonte: CGPNI/DEVIT/SVS/MS

Situação atual (doses aplicadas e coberturas vacinais) para as faixas etárias preconizadas pelo Programa Nacional de Imunizações para esta campanha.



Fonte: SIPNI/DATASUS/MS. Dados em 19/11/14

Foram aplicados um total de **4.818.645** doses de vacina na campanha

# Eventos adversos pós-vacinação notificados. Campanha de seguimento. Vacina triviral. Lab serum Institute of India. Brasil, 2014

Tipo de manifestação	EA não graves	EA graves	Total
Locais	1	0	1
Sistêmicas	2	25	27
<b>Total</b>	<b>3</b>	<b>25</b>	<b>28</b>

Fonte: SIEAPV/SIPNI/DATASUS/MS. Dados em 19/11/14

Observação: todas as crianças entre a idade de 2 a 4 anos.

Dos 25 EAPV graves, 24 foram anafilaxia e 1 convulsão generalizada. Todas evoluíram bem sem sequelas.

# EAPV notificados

- Sintomas/sinais apresentados:
  - Angioedema (labial, laringe, olhos)
  - Urticária generalizada
  - Dificuldade para respirar, sensação de fechamento da garganta
  - Cianose, palidez
  - Hipotensão
  - Vômitos
  - Convulsão generalizada

# Composição da vacina triviral

Serum Institute of India Ltd. (bula)	Serum Institute of India Ltd. (informação produtor)
<p>A vacina é preparada das cepas vivas do vírus do sarampo cepa Edmonston-Zagreb;</p> <ul style="list-style-type: none"><li>-do vírus de caxumba, cepa Leningrad-Zagreb (L-Z);</li><li>- e vírus de rubéola, cepa Wistar RA 27/3;</li></ul> <p>Os vírus do sarampo e rubéola propagam-se em células diploides humanas e o vírus da parotidite é cultivada em fibroblastos de embrião de galinha dos ovos SPF (ovos específicos livre de patógenos). A vacina é liofilizada e fornecida com diluente. O produto tem aparência dum bolo seco branco-amarelado. A vacina cumpre os requisitos da OMS quando é comprovada. Segundo os métodos descritos na OMS, TRS 840 (1994).</p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- No mínimo 1.000 CCID50 do vírus de sarampo, cepa Edmonston-Zagreb;</li><li>- No mínimo 5.000 CCID50 do vírus de caxumba, cepa Leningrad-Zagreb (L-Z);</li><li>- No mínimo 1.000 CCID50 do vírus de rubéola, cepa Wistar RA 27/3;</li></ul> <p>Excipientes: Gelatina parcialmente hidrolizada; sorbitol; L-histidina; L-alanina; tricina, cloridrato de L-arginina; <b>lactoalbumina hidrolisada.</b></p> <p>Diluente: Água para injeção</p>

# Encaminhamentos

- Consulta a Organização Pan-Americana de Saúde/OPAS, responsável pela aquisição deste produto, para uma avaliação minuciosa sobre a possível relação causal com algum componente desta vacina junto ao laboratório **Serum Institute of India Ltd** ;
- Consulta ao INCQS a respeito dos lotes desta vacina nos estados que apresentaram eventos adversos;
- Articulação com as Sociedades Brasileiras de Imunologia e Alergia, de Pediatria e de Infectologia;
- Envio de Ofício ao Secretários Estaduais de Saúde, com cópia para os Coordenadores Estaduais e das capitais de Imunização com a recomendação de que crianças com história de alergia ao leite de vaca não usassem a vacina triviral do laboratório **Serum Institute of India Ltd** .
- Nota de Esclarecimento no site do Ministério da Saúde e SVS