

Recordatorio anual de vacunación

▼ASPAVELI® (pegcetacoplán)

Estimado(a) Profesional Sanitario:

La presente comunicación tiene por finalidad recordarle que los pacientes tratados con pegcetacoplán pueden estar predispuestos a infecciones graves causadas por bacterias encapsuladas, incluyendo *Neisseria meningitidis* tipos A, C, W, Y y B; *Streptococcus pneumoniae*; y *Haemophilus influenzae* tipo B. Para reducir el riesgo de infección, todos los pacientes deben haber sido vacunados contra estas bacterias, a menos que el riesgo de retrasar la terapia supere al riesgo de desarrollar una infección.

Para obtener más información consulte la ficha técnica de pegcetacoplán. Puede encontrar la ficha técnica en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA) en el siguiente enlace <https://cima.aemps.es>

Pacientes con antecedentes de vacunación conocidos

Antes de iniciar el tratamiento se debe comprobar que los pacientes hayan recibido las vacunas requeridas contra bacterias encapsuladas de conformidad con las directrices nacionales de vacunación, dentro de los 2 años anteriores al inicio del tratamiento.

Pacientes sin antecedentes de vacunación conocidos

Las vacunas requeridas deben administrarse al menos 2 semanas antes de recibir la primera dosis de pegcetacoplán. Si estuviera indicada la terapia inmediata, las vacunas se administrarán lo antes posible y el paciente recibirá tratamiento con los antibióticos adecuados hasta 2 semanas después de la vacunación.

Revacunación de los pacientes

Los pacientes en tratamiento con pegcetacoplán podrían requerir dosis de recuerdo de las vacunas.

Revise las directrices nacionales de vacunación vigentes y, en tal caso, asegúrese de que los pacientes que necesiten una revacunación reciban sus vacunas para que puedan continuar el tratamiento.

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Septiembre 2022

Disponible en la página web de la AEMPS www.aemps.gob.es

▼Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento.

Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente o del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaRAM.es>.