



Instrucció de la Direcció General de Salut Pública per la qual s'aprova el Manual de vacunació contra el rotavirus amb RotaTeq en infants i nounats prematurs

1. Introducció i justificació

El rotavirus és la causa més comuna de gastroenteritis aguda greu en nadons i infants petits a tot el món. Provoca un gran nombre de visites a urgències, consultes d'atenció primària i hospitalitzacions a causa de deshidratació greu, vòmits i diarrea.

Tot i que la vacunació és essencial per a la població infantil general, és especialment rellevant en nadons prematurs (nascuts a les <37 setmanes de gestació). Presenten més susceptibilitat a complicacions greus (deshidratació, enterocolitis necrosant, invaginació i inestabilitat hemodinàmica), així com un risc augmentat de transmissió nosocomial a les unitats de cures intensives neonatals (UCIN).

2. Objectius del manual

1. Sistematitzar la pauta de vacunació contra el rotavirus amb RotaTeq per a tota la població infantil.
2. Definir les especificacions clíniques i operatives per a la immunització segura dels nadons prematurs.
3. Establir mesures de control d'infeccions i farmacovigilància als centres de salut i als entorns hospitalaris.

3. Població objectiu i indicacions

A. Població infantil general (lactants a terme)

Es recomana sistemàticament la vacunació per a tots els nadons sans a partir de les 6 setmanes d'edat.





B. Especificació en nadons prematurs

La vacunació dels lactants prematurs s'ha d'efectuar segons l'edat cronològica (edat postnatal), exactament com en els nadons a terme, sense corregir per l'edat gestacional (EG) i sense tenir en compte el pes en néixer, sempre que el nadó estigui clínicament estable.

- Prematurs entre les 25 i 32 setmanes d'EG: indicació sistemàtica si estan clínicament estables.
- Prematurs de <25 setmanes d'EG: administració a partir de les 6 setmanes d'edat cronològica després d'una avaluació mèdica individualitzada del risc-benefici i amb el consentiment dels pares o tutors.
- Prematurs de >32 setmanes d'EG: seguiment del calendari i la pauta general estàndard segons l'edat cronològica.

4. Vacunació disponible i pauta posològica (RotaTeq)

Característiques del producte

- Composició: vacuna oral pentavalent viva atenuada (genotips G1, G2, G3, G4 i P1A[8]).
- Presentació: tub dosificador llest per a l'ús directe amb 2 ml de solució oral.

Calendari i temps límit

La pauta completa consisteix en 3 dosis administrades per via oral.

<i>Paràmetre</i>	<i>Població general</i>	<i>Especificació en nadons prematurs</i>
Edat gestacional mínima	≥37 setmanes	Mínim 25 setmanes (<25 setmanes amb avaluació mèdica)
Edat per a la primera dosi	Mínim: 6 setmanes de vida.	Mateixa edat cronològica (de 6 a 12 setmanes).
	Límit màxim per començar: 12 setmanes.	No s'ha de retardar per prematuritat si hi ha estabilitat clínica.
Interval entre dosis	Almenys 4 setmanes entre cada dosi.	Almenys 4 setmanes entre cada dosi.
Pauta estàndard recomanada	2, 4 i 6 mesos de vida	2, 4 i 6 mesos d'edat cronològica.





Límit màxim (tercera dosi)	Preferiblement abans de la setmana 20-24. Límit absolut: 32 setmanes d'edat.	La mateixa regla: límit absolut a les 32 setmanes d'edat cronològica.
-----------------------------------	---	---

Gestió de la regurgitació o vòmits: Si el nadó escup o regurgita la major part de la dosi, es pot administrar una dosi de reemplaçament en la mateixa visita. Si torna a passar, no s'han d'administrar més dosis de reemplaçament.

5. Mètode d'administració

1. Via oral exclusiva: no ho injecteu en cap circumstància.
2. Es pot administrar abans, durant o després de prendre llet (materna de fórmula) o líquids.
3. Procediment tècnic:
 - Desenganxau el tub dosificador de l'envàs.
 - Manteniu-la en posició vertical i colpejau lleugerament el tap per aclarir la punta.
 - Perforau la punta girant la tapa en sentit horari fins que estigui fort.
 - Retirau el tap girant-lo en sentit antihorari.
 - Administrau lentament la solució directament a la boca del lactant, dirigida cap a l'interior de la galta.
 - Eliminau l'embalatge en els recipients corresponents per a residus biològics.

6. Precaucions específiques i monitoratge

A. Per a la població general

Administració concomitant: RotaTeq es pot administrar simultàniament amb les vacunes del calendari infantil (hexavalent, conjugada pneumocòccica, MB, MACWY, etc.) en diferents vies o punts si són injectables.

B. Precaucions especials en nadons prematurs hospitalitzats (≤ 28 setmanes EG)

Monitoratge cardiorespiratori

- En nadons molt prematurs de 28 setmanes de gestació o menys que romanen hospitalitzats en el moment de la vacunació (especialment amb antecedents d'immaduresa respiratòria), s'ha de fer un monitoratge cardiorespiratori continu durant 48-72 hores després de la vacunació a causa del risc potencial d'apnea.





- El risc d'apnea no justifica retardar la vacunació si l'infant està estable.

Exposició intrauterina a biològics

En prematurs o nadons les mares dels quals van rebre teràpies amb medicaments immunosupressors o biològics durant l'embaràs, la vacunació s'ha de posposar o avaluar amb un especialista de manera individualitzada.

7. Contraindicacions i ajornaments

Contraindicacions absolutes

1. Antecedents d'invaginació o malformació congènita no corregida de l'aparell digestiu que predisposa a la invaginació.
2. Immunodeficiència combinada greu o sospita d'immunodeficiència greu.
3. Hipersensibilitat coneguda als components de la vacuna o després de dosis anteriors de vacunes contra el rotavirus.

Criteris d'ajornament temporal

- Febre aguda severa.
- Diarrea o vòmits actius.
- Inestabilitat clínica aguda en lactants o prematurs hospitalitzats.

8. Prevenció de la transmissió del virus de la vacuna

Com que és una vacuna viva atenuada, hi ha la possibilitat d'excreció del virus a través de les femtes, principalment després de la primera dosi.

- Entorn hospitalari (plantes d'UCIN i neonatologia):
 - Manteniu una higiene rigorosa de les mans i compliu les precaucions estàndard de control d'infeccions del personal sanitari.
 - Eliminau adequadament els bolquers en recipients per a residus biològics sanitaris.
- Entorn domèstic:
 - Rentau-vos les mans amb cura amb aigua i sabó (o solució hidroalcohòlica) després de cada canvi de bolquer durant almenys dues setmanes després de la dosi.

Palma, en data de la signatura electrònica

A.Elena Esteban Ramis

C. de Jesús, 38 A
07010 Palma
Tel. 971 17 74 00
salut.caib.es





Govern de les Illes Balears

DOCUMENT ELECTRÒNIC

CODI SEGUR DE VERIFICACIÓ

3a78326a4fdbe14f53b93b2390f7d7cc682714d39396f5a33dff628f96df1cb

ADREÇA DE VALIDACIÓ DEL DOCUMENT

<https://csv.caib.es/concsvfront/view.xhtml?hash=3a78326a4fdbe14f53b93b2390f7d7cc682714d39396f5a33dff628f96df1cb>

INFORMACIÓ DELS SIGNANTS

Signant

ANTONIA ELENA ESTEBAN RAMIS

DIRECTORA GENERAL DE SALUT PUBLICA

CONSELLERIA DE SALUT

COMUNITAT AUTÒNOMA DE LES ILLES BALEARS

Data signatura: 24-08-2026 15:14:00 GMT+0200

"Data signatura" és la data que tenia l'ordinador del signant en el moment de la signatura

Raó: e9a585138d3d40daaf1b0196c64ac2fc

Firma amb segell de temps: 24-08-2026 15:14:39 GMT+0200

METADADES ENI DEL DOCUMENT

Identificador: ES_A04026921_2026_1tqkm1l8lcnei5fjmnda52chlm3bdao

Nom del document:

trad PE 140826 Instrucción de la Dirección General de Salud Manual de Vacunación contra el Rotavirus con RotaTeg_2026_CAT-signat__2026-1787577282849_.pdf

Versió NTI: <http://administracionelectronica.gob.es/ENI/XSD/v1.0/documento-e>

Tipus de document: Altres

Estat elaboració: Original

Òrgan: A04026921

Data captura: 24-08-2026 15:14:32 GMT+0200

Origen: Administració

Tipus de signatura: Pades

Pàgines: 5



Aquesta és una còpia autèntica imprimible d'un document electrònic. Podeu comprovar la seva validesa al següent enllaç:

<https://csv.caib.es/concsvfront/view.xhtml?hash=3a78326a4fdbe14f53b93b2390f7d7cc682714d39396f5a33dff628f96df1cb>

CSV: 3a78326a4fdbe14f53b93b2390f7d7cc682714d39396f5a33dff628f96df1cb