REVISTA Volume 3 • Número 1 • 2010 CUNIZAÇÕES

PUBLICAÇÃO DA ASSOCIAÇÃO BRASILEIRA DE IMUNIZAÇÕES



Imunização em imunodeprimidos

Vacinas contra HIV/AIDS: particularidades

Diferenças de caráter prático entre as vacinas de rotavírus

Doença meningocócica: vacinas contra o sorotipo B

Vacinações – uso profilático rotineiro de antipiréticos e anti-inflamatórios



PROTEÇÃO CONTRA GRIPE¹ TAMBÉM PROTEGE CONTRA H1N1²

- Segurança e comodidade³
- Imunogenicidade comprovada^{4,5}
- Não causa gripe⁶
- Bom perfil de segurança45
- Eficácia de 70% a 90% na prevenção da gripe¹





Contraindicações - Hipersensibilidade sistêmica conhecida a qualquer medicamento ou substância, inclusive a neomicina, ao formaldeido, ao Triton-X-100 (octoxinol 9), ao ovo ou a proteína de galinha ou após a administração desta vacina ou uma vacina contendo a mesma composição. Interações medicamentosas - O tratamento com imunossupressores ou radioterapia pode reduzir ou anular a resposta imune à esta vacina.

vacina influenza (fragmentada e inafivada) - FORMAS FARMACEUTICAS E APRESENTAÇÕES: Suspensão injetávej, - Cartucho com uma seringa contendo 1 dose de 0,5 mL. USO ADULTO E PEDIATRICO - Segundo recomendação da O.M.S. para a temporada de 2010 do hemisério sul, cada dose de 0,5 mL da vacina contem: cepas de Myxovinus influenzae, propagados em ovos embronados de galinha, equivalentes at AV California/1/2009 (H1N1)* 15 microgramas de hemaglutinina - APerth/16/2009 (H3N2)* 15 microgramas de hemaglutinina - BiBrisbane/60/2008** 15 microgramas de hemaglutinina - Formaldeido ≤ 30 mcg - Solução tampão q.s.p. 0,5 mL As cepas analogas utilizadas na produção desta vacina foram: 4V microgramas de hemaglutinina - Formaldeido ≤ 30 mcg - Solução (H3N2)** 15 microgramas de a temporada de 2010 do hemistêrio sul, cada dose de 0,25 mL da vacina contem: cepas de Myxovirus influenzae, propagados em ovos embrionados de galinha, equivalentes a: ACalifornia/1/2009 (H3N2)** 7,5 microgramas de hemaglutinina - Formaldeido ≤ 15 mcg - Solução (H3N2)** 7,5 microgramas de hemaglutinina - Figirisbane/60/2008** 7,5 microgramas de hemaglutinina - Figirisbane/60/2009** 7,5 microgramas de hemaglutinina - Figiri

Substanta, inclusive à neomotina, no formatdeido, ao Tritori-X-100 (octoxinol 9), ao tivo ou a proteina de galinha ou apois a administração desta vacina ou uma vacina conferendo a mesma composição. Pessoas com douerças tebrás agudas normalmente não devem ser vacinadas ad eju do os sinhumas tenham desagarecido. Enteranto, decreas tebrás agudas normalmente não devem ser vacinadas ad eju do os sinhumas tenham desagarecido. Enteranto, de composição, particular, particular,

Referências: 1. Fiore AE, Shay DK, Broder K, Iskander JK, Uyeki TM, Mootrey G, et al. Prevention and control of seasonal influenza with vaccines: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP), 2009. MMVR Recomm Rep. 2009 Jul 31;58(FR-8):1-52. 2. Buta da vacina influenza (hagmentada e inativada), internacionalmente conhecida como Varigirio. 3. Moura MM. Apresentações das vacinas: uma visão prática. Vacinas e Vacinação - Guia Prático. PR Vade Mecum. 2009. Soriak Comercio e Promoções S.A. pág. 287-9. 4. Gonzalez M, Pirez MC, Ward E, Dibarboure H, Garcia A, Picolet H. Safety and immunogenicity of a pediatino presentation of an influenza vaccine. Arch Dis Child. 2000 Dec;83(6):488-91. 5. Lina B, Fletcher MA, Valette M, Safou P, Aymard M. A ThionX-100-split virion influenza vaccine is safe and fulfills the committee or committee

Material para distribuição médica





ÍNDICE

ARTIGO 1

IMUNIZAÇÃO EM IMUNODEPRIMIDOS

Marta Heloisa Lopes

ARTIGO 5

VACINAS CONTRA HIV/AIDS: PARTICULARIDADES

Vicente Amato Neto

ORIENTAÇÃO 8

DIFERENÇAS DE CARÁTER
PRÁTICO ENTRE AS
VACINAS DE ROTAVÍRUS

Marco Aurelio Palazzi Sáfadi

ATUALIZAÇÃO 12

DOENÇA MENINGOCÓCICA:

VACINAS CONTRA

O SOROTIPO B

Marco Aurelio Palazzi Sáfadi

NOTA TÉCNICA 15

VACINAÇÕES – USO PROFILÁTICO ROTINEIRO DE ANTIPIRÉTICOS E ANTI-INFLAMATÓRIOS

> Secretaria de Estado de Saúde, de São Paulo

NOTAS BREVES 17

NOTÍCIAS 21



PUBLICAÇÃO DA ASSOCIAÇÃO BRASILEIRA DE IMUNIZAÇÕES



Volume 3 • Número 1 • 2010

APRESENTAÇÃO

Este número de "Imunizações" contém, sem dúvida, matérias informativas e orientações muito úteis para quem tem interesse em imunizações ou desenvolve atividades referentes a elas. Vinculam-se fundamentalmente a fatos que estão em cena atualmente e requerem esclarecimentos. Dizem respeito à imunização em imunodeprimidos, à maneira de usar as vacinas de rotavírus, à desejada proteção contra a infecção pelo meningococo B, à tão necessária prevenção vacinal do acometimento pelo vírus da imunodeficiência humana (HIV) e a uma nota técnica que instrui sobre o emprego de anti-inflamatórios e antipiréticos rotineiramente por ocasião da aplicação de imunobiológicos. Convenhamos que, de fato, dizem respeito a assuntos dignos de abordagem no momento.

Saliento também que em Notas Breves figuram notas expressivas e, felizmente, auspiciosas.

Tirem proveito e se isso acontecer sentir-me-ei satisfeito pelo acerto nas escolhas.

Vicente Amato Neto Editor

Associação Brasileira de Imunizações



DIRETORIA (2009-2010)

Presidente

Vicente Amato Neto (São Paulo, SP)

Vice-presidente

Isabella Ballalai (Rio de Janeiro, RJ)

Primeiro-secretário

Guido Carlos Levi (São Paulo, SP)

Segundo-secretário

Renato de Ávila Kfouri (São Paulo, SP)

Primeiro-tesoureiro

Reinaldo Segre (São Paulo, SP)

Tesoureiro

José Luís Silveira Baldy (Londrina, PR)

Sede própria

No dia 24 de fevereiro de 2010, ocorreu a inauguração oficial da nova sede da SBIm. Acontecimento, sem dúvida muito expressivo, que ao lado de outras realizações, marcou a dedicação de atuais e antigos Diretores. Trata-se de elogiável aquisição patrimonial. Custou R\$ 170.000,00, já pagos. Foram gastos mais R\$ 8.000,00 para a execução de particularidades necessárias, incluindo a lavratura em Cartório. Todos os dados a propósito serão analisados pela Comissão de Ética e Fiscal.

Sede

Rua Luís Coelho, 308 – cj. 56 01309-902 – São Paulo – SP Telefax: (11) 3255-5674 E-mail: sbim@uol.com.br

saite

www.sbim.org.br

Está implantado, em condição de ser consultado. Quem desejar enviar colaborações poderá fazê-lo através do e-mail da Associação (sbim@uol.com.br)



Editor

Vicente Amato Neto

Conselho Editorial

Calil Kairalla Farhat
Gabriel Wolf Oselka
Glacus de Souza Brito
Guido Carlos Levi
Helena Keico Sato
João Silva de Mendonça
José Luís da Silveira Baldy
Lucia Ferro Bricks
Luiz Jacintho da Silva
Marta Heloisa Lopes
Massayuki Yamamoto
Mirian Martho de Moura
Newton Bellesi
Rosana Richtmann
Valdir Sabbaga Amato



Rua Anseriz, 27, Campo Belo 04618-050 – São Paulo, SP. Fone: 11 3093-3300

www.segmentofarma.com.br segmentofarma@segmentofarma.com.br

Diretor-geral: Idelcio D. Patricio
Diretor executivo: Jorge Rangel
Gerente comercial: Rodrigo Mourão
Editora-chefe: Daniela Barros MTb 39.311
Diretor de criação: Eduardo Magno
Coordenadora editorial: Angela Helena Viel
Diretora de arte: Renata Variso Peres
Designer: Andrea T. H. Furushima
Produtor gráfico: Fabio Rangel
Cód. da publicação: 10387.03.10

Internacionalmente conhecida como Priorix-Tetra. vacina sarampo, caxumba, rubéola e varicela (atenuada) - Tetra Viral™

Virus da Casumba



Tetra Segura, Tetra Eficaz

- Proteção contra quatro doenças em uma única vacina, proporcionando maior comodidade à criança.
- PP Perfil de proteção, segurança e reatogenicidade similar às vacinas contra SCR e Varicela.

ESQUEMA DE VACINAÇÃO

- Crianças de 12 meses a 12 anos: 2 doses, com intervalo de 3 meses entre as doses (esse intervalo não deverá ser menor que 4 semanas) (0
- O esquema de vacinação poderá ser adaptado às recomendações locais de imunização contra SCR e Varicela() *

Virus do Sarampo

Administração via subcutânea

* vide calendário de vacinação



- O uso de salicitatos deve ser evitado pelo menos três semanas após a vacinação
- Não deve ser administrada a indivíduos com hipersensibilidade sistêmica conhecida à neomicina

Material de distribuição exclusiva para profinsionais de sabde habilitados a prescrever ou dispensor medicamentos Recomende-es a lebara de bala e do monografia do protato, antes da prescrição de qualquer medicamento. Mais informações à disposição sob solicitação ao serviço de informação Mádica (DDG 0800 701 22 35 ou http://www.sim-gok.com.br). Minibula do modicamento disponível no interior desta edição.

eterências 1, Vacina sarompo, cacumba, rubbola e varicela (atercada) - Tetra viral.

2 SNUF M. et al. A combination vaccine against measies, mumps, rubella and varicella. Druga Of Today, 44(4): 279-92, 2008







Vacina sarampo, caxumba, rubéola e varicela (Tetra Viral)

Composição: Cada dose (0,5 mL) da vacina reconstituída contém: Virus do sarampo atenuado vivo (cepa Schwarz) ≥10^{to} CCID_{sc}; Virus da caxumba atenuado vivo (cepa RIT4385 – derivada da cepa Jeryl Lynn) ≥10⁴⁴ CCID_{sc}; Virus da rubéola atenuado vivo (cepa RA 27/3) ≥10³⁸ CCID_{sc}; Virus da varicela atenuado vivo (cepa OKA) ≥ 1013 PFU. Excipientes: lactose anidra, sorbitol, manitol, aminoácidos e água para iniecão. Resíduos: sulfato de neomicina. Diluente: água para injetáveis, Indicação: A Vacina Tetra Viral é indicada para a imunização ativa de pacientes com idade de 12 meses a 12 anos, contra sarampo, caxumba, rubéola e variceía. A utilização em crianças com menos de 12 meses pode ser considerada no caso de situação epidemiológica justificada onde a vacina pode ser administrada a partir de 9 meses de idade, Posologia: Imunização primária consiste em uma dose da vacina. Uma segunda dose da vacina deve ser administrada 3 meses após a primeira dose. Esse intervalo não deve ser inferior a 4 semanas em nenhuma circunstância. Se as recomendações oficiais exigirem doses adicionais contra sarampo, caxumba, rubéola e/ou varicela, a Vacina Tetra Viral pode ser usada para essas doses. Em nenhuma circunstância a Vacina Tetra Viral deve ser administrada por via intravascular ou intradérmica. Contra-indicações: A Vacina Tetra Viral é contra-indicada para pacientes com hipersensibilidade conhecida a neomicina ou qualquer outro componente da vacina e pacientes que já mostraram sinais de hipersensibilidade após a administração de vacinas contra sarampo, caxumba, rubéola e/ou varicela. Não deve ser administração em pacientes com sistema imunológico debilitado, o que inclui pacientes com imunodeficiências primárias ou secundárias. É contra-indicado administrar a Vacina Tetra Viral em mulheres grávidas. Além disso, a gravidez deve ser evitada por 3 meses após a vacinação. Precauções: Assim como com todas as vacinas inietáveis, o tratamento médico e a supervisão adequada sempre devem estar prontamente disponíveis em caso de um raro evento analitático após a administração da vacina. Assim como com outras vacinas, a administração da Vacina Tetra Viral em pacientes que sofrem de doença febril aquida grave deve ser adiada. É necessário aguardar que o álcool e outros agentes desinfetantes evaporem da pele antes da injeção da vacina, uma vez que podem desativar os virus atenuados. Os lactentes no primeiro ano de vida podem não responder suficientemente ao componente do sarampo da vacina, devido à possível persistência dos anticorpos maternos contra esta doença. Doses adicionais de uma vacina que contenha sarampo devem ser administradas, de acordo com as recomendações oficiais. O histórico de convulsões febris e o histórico familiar de convulsões não constituem contra-indicações ao uso da Vacina Tetra Viral. Os vacinados com histórico de convulsão febril devem ser cuidadosamente monitorados, uma vez que pode ocorrer febre associada à vacina durante o período que varia de 4 a 12 dias após a vacinação. Os componentes de sarampo e caxumba da vacina são produzidos na cultura das células de embrião de pintos e, portanto, podem conter traços da proteína do ovo. Os indivíduos que sofreram anafilaxia após a ingestão de ovo devem ser vacinados com extrema precaução e receber o tratamento adequado disponível para analitaxia caso esta reação ocorra. Nunca foi documentada a transmissão dos vírus de sarampo, caxumba e rubéola das vacinas para os contatos suscetíveis, embora a excreção faringea do vírus da rubéola tenha ocorrido cerca de 7 a 28 días após a vacinação, com pico aproximadamente no 11º día. A experiência pós-comercialização sugere que a transmissão do vírus vacinal contra varicela pode ocorrer muito raramente entre vacinados sadios que desenvolvem erupção semelhante a varicela e entre contatos suscetíveis. Gravidez e lactação: É contra-indicado administrar a Vacina Tetra Viral a mulheres grávidas. Álém disso, a gravidez deve ser evitada por 3 meses após a vacinação. Dados adequados relativos a seres humanos sobre o uso da Vacina Tetra Viral durante a gravidez não estão disponíveis, e não foram realizados estudos em animais sobre a toxicidade reprodutiva. Dados adequados sobre seres humanos sobre o uso da Vacina Tetra Viral durante a amamentação não estão disponíveis. Interações: A Vacina Tetra Viral pode ser aplicada simultaneamente (porém em locais de injeção separados) com qualquer uma das seguintes vacinas monovalentes ou combinadas (incluindo-se vacinas hexavalentes [DTPa-HB-IPV/Hib]); vacina contra difteria-tétanocoqueluche acelular (DTPa), vacina contra Haemophilus influenzae tipo (Hib), vacina inativa contra a pólio (IPV), vacina contra a hepatite B (HBV). Se o teste de tuberculina for necessário, deve ser realizado antes ou simultaneamente à vacinação. Uma vez que essa sensibilidade pode durar no máximo 6 semanas, o teste da tuberculina não deve ser realizado dentro desse período após a vacinação, a fim de evitar resultados falsos-negativos. Em pacientes que receberam gamaglobulinas humanas ou transfusões de sangue, a vacinação deve ser adiada no mínimo por 3 meses. Os salicitatos devem ser evitados por 6 meses após cada vacinação. Reações adversas: Muito comuns (≥1/10): dor e vermelhidão no local da injeção, febre (retal de ≥38°C a ≤39.5°C; axilar/oral de ≥37,5°C a ≤39,5°C). Comuns (de ≥1/100 a <1/10): irritabilidade, vermelhidão na pele, inchação no local da injeção, febre (retal >39,5°C; axilar/oral >39,5°C), Incomuns (de ≥1/1,000 a <1/100): infecção do trato respiratório superior (otite, sinusíte, faringite), inchação dos gânglios lintáticos (inguas), inchação da glândula parótida (aspecto semelhante a caxumba), perda de apetite, choro, nervosismo, insônia, rinite, diarréia, vômito, lentidão, indisposição, cansaço. Raros (de ≥1/10.000 a <1/1.000): otite média, convulsões febris, tosse, bronquite No período de comercialização da vacina, os seguintes efeitos indesejáveis foram relatados: meningite, trombocitopenia (diminuição das plaquetas), púrpura trombocitopênica, reações alérgicas (incluindo-se as anafiláticas e anafilactóides, caracterizadas por manifestações alérgicas intensas), quadros neurológicos tais como mielite transversa, síndrome de Guillain-Barré, neurite periférica, encefalite, eritema multiforme, artralgia, artrite, síndrome de Kawasaki. Em casos raros, não pode ser descartada a hipótese de condição semelhante a caxumba, com período de incubação abreviado. Em casos isolados, edema transitório e doloroso dos testículos foi relatado após a vacinação combinada contra caxumba, sarampo e rubéola. Apresentação: Vacina Tetra Viral é apresentada como pó liófilo para reconstituição com diluente para administração subcutânea de 1 dose de 0.5 ml. Embalagem contendo 1 frasco-ampola + seringa diluente (0,5 ml.). Armazenagem: Conservar em refrigerador (de 2°C a 8°C). Não congelar. Conservar o produto na embalagem original, a fim de protegê-lo da luz. USO PEDIÁTRICO, VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA, MS: 1.0107.0276, mBL. PriorixTetra. GDS004







lmunização em imunodeprimidos

INTRODUÇÃO

adoção de estratégias anti-infecciosas é importante no cuidado aos pacientes imunodeprimidos, uma vez que a infecção é uma das principais causas de morbidade e mortalidade nestes pacientes. Entre as estratégias anti-infecciosas situa-se a imunização dos pacientes imunodeprimidos, que se destina não só à proteção individual do paciente, mas também é importante do ponto de vista de saúde pública, diminuindo o número de indivíduos suscetíveis, que podem ser responsáveis pela manutenção da circulação do agente etiológico.

Entretanto, a vacinação dos pacientes imunodeprimidos envolve aspectos complexos, por vezes ainda não bem entendidos. O termo imunodeprimido engloba diferentes tipos e graus de imunodepressão, tais como deficiências da imunidade humoral, da imunidade celular, de complemento, da fagocitose. Diferentes comprometimentos do sistema imunológico influenciam a eficácia da imunização e o risco de ocorrência de eventos adversos.

A prevalência da maioria das infecções preveníveis por vacinação é muito baixa e, portanto, difícil de ser avaliada em populações relativamente pequenas, como a de imunodeprimidos. Por outro lado, a maioria dos estudos de avaliação de segurança de vacinas foi realizada em populações de indivíduos não imunodeprimidos. Deve-se lembrar também, que muitas vacinas que estão sendo usadas há várias décadas, com sucesso, foram desenvolvidas quando ainda não se dispunha dos conhecimentos atuais sobre o sistema imunológico humano.

Sendo assim, deve-se considerar que a vacinação de imunodeprimidos, particularmente com agentes vivos, pode acarretar efeitos indesejados, por vezes graves, pode não proteger completamente, mas também pode ser benéfica, sob certas circunstâncias.

¹ Docente do Departamento de Doenças Infecciosas e Parasitárias, da Faculdade de Medicina da Universidade de São Paulo. Membro da Comissão Permanente de Assessoramento em Imunizações da Secretaria de Estado da Saúde, de São Paulo.

Os pacientes imunodeprimidos, além de receberem as vacinas de rotina do calendário vacinal, têm indicação de receber outras vacinas às vezes não recomendadas para a população em geral. Isso ocorre por conta de suas condições específicas, que os torna mais vulneráveis a determinadas infecções. Por este motivo, o Programa Nacional de Imunizações (PNI), além dos calendários básicos de vacinação da criança, do adolescente e do adulto, também disponibiliza, através dos Centros de Referência em lmunobiológicos Especiais (CRIEs), vacinação para determinados grupos, como o de pacientes imunodeprimidos, além de outros. Estes imunobiológicos são dispensados de acordo com as normas estabelecidas no Manual de Imunobiológicos Especiais elaborado pelo PNI, Ministério da Saúde do Brasil.

Do ponto de vista da proteção individual do imunodeprimido, conta-se também, nas circunstâncias em que as vacinas não podem ser utilizadas, ou não são eficazes, com a disponibilidade da imunização passiva. Compreende as imunoglobulinas humanas hiperimunes ou comuns, que proporcionam proteção de curta duração e de efetividade variável.

Entre as estratégias anti-infecciosas a serem adotadas em relação aos pacientes imunodeprimidos deve-se considerar também a importância da vacinação de seus familiares e cuidadores, incluindo os profis-



sionais de saúde, direta e indiretamente envolvidos nos cuidados a estes pacientes. A vacinação destes indivíduos reduz o potencial de exposição dos pacientes imunodeprimidos a infecções imunopreveníveis.

Imunobiológicos disponíveis nos CRIEs

- 1. Vacina inativada contra poliomielite (VIP)
- 2. Vacina contra hepatite B (HB) e imunoglobulina humana anti-hepatite B (IGHAHB)
- 3. Vacina contra hepatite A (HA)
- 4. Vacina contra varicela (VZ) e imunoglobulina humana antivaricela zoster (IGHVZ)
- 5. Imunoglobulina humana antirrábica (IGHR)
- 6. Vacina contra influenza, inativada (INF) "vacina contra gripe"
- 7. Vacina contra pneumococo (polissacarídica 23 valente e conjugada 7 valente)
- 8. Vacina Haemophilus inf uenzae tipo b (Hib)
- 9. Vacina tríplice acelular infantil (difteria, tétano e coqueluche acelular DTPa)
- 10. Vacina dupla infantil (difteria e tétano DT)
- 11. Imunoglobulina humana antitetânica (IGHAT)
- 12. Vacina conjugada contra meningococo C (MncC)

Considerações sobre a vacinação em grupos específicos de pacientes imunodeprimidos

I. Pacientes imunodeprimidos por câncer, drogas imunossupressoras e transplantados de órgãos sólidos

As crianças e os adultos com doenças hepáticas, renais, cardíacas, pulmonares ou metabólicas, de evolução crônica, têm maior suscetibilidade a determinadas infecções, inclusive nas fases iniciais de sua doença, quando seu sistema imunológico está mais

preservado. Portanto, o desejável é imunizar estes pacientes antes do transplante, da terapêutica imunossupressora ou antineoplásica, quando o sistema imunológico ainda conserva capacidade de resposta adequada. A revisão do calendário de vacinação deve fazer parte da avaliação geral destes pacientes antes da introdução da terapêutica ou antes do transplante. O esquema vacinal deverá ser atualizado, sempre que possível, até 14 dias antes do início da terapia imunossupressora. Nessa situação, o intervalo entre as doses das vacinas pode ser encurtado, se necessário. Depois de iniciada a terapia imunossupressora, ou do transplante de órgão sólido (rim, fígado, coração, pulmão, pâncreas), devem ser levadas em conta as seguintes recomendações.

As vacinas atenuadas (sarampo, caxumba, rubéola, poliomielite oral, rotavírus, varicela, febre amarela, bacilo de Calmette-Guérin (BCG), vacina oral contra febre tifoide e vacina anticolérica) estão contraindicadas.

As vacinas inativadas não estão contraindicadas, mas a resposta pode ser menor que a alcançada em indivíduos imunocompetentes, necessitando às vezes de doses maiores ou reforços. Estudos envolvendo grande número de pacientes não mostram aumento nos índices de rejeição após imunização de rotina.

As recomendações de vacinação para pacientes com neoplasias, fazendo uso de drogas imunossupressoras, transplantados de órgãos sólidos, candidatos a transplantes, cuidadores e familiares destes pacientes, podem ser resumidas da seguinte maneira: Os pacientes devem receber as vacinas de rotina (exceto as vacinas atenuadas, que são contraindicadas), acrescidas das vacinas contra pneumococo (Pneumo conjugada 7 valente ou Pneumo polissacarídea 23 valente, dependendo da faixa etária), Hib (para pacientes até 19 anos de idade), influenza e contra hepatite B (independente da idade) e hepatite A, para os suscetíveis. Os cuidadores e os familiares, além das vacinas de rotina para a faixa etária, devem também ser vacinados contra influenza e, se suscetíveis, para varicela.



II. Transplantados de células-tronco hematopoieticas

Estes indivíduos devem ter seu esquema vacinal refeito após a reconstituição do sistema imune, o que, em geral, se não houver instalação de doença enxerto *versus* hospedeiro ou outras complicações, ocorre cerca de 6 a 12 meses após o transplante. A recomendação de vacinação é a mesma nos diferentes tipos de transplante de células-tronco hematopoieticas. Os cuidadores e os familiares, além das vacinas de rotina para a faixa etária, devem também ser vacinados contra influenza e, se suscetíveis, para varicela.

Esquema de vacinação pós-transplante de células-tronco hematopoieticas (iniciar cerca de 6 a 12 meses após o transplante):

- Dt ou DTPa do adulto, DTP ou DTPa infantil (conforme a faixa etária): 3 doses, mais uma dose de reforço a cada 10 anos
- VIP: 3 doses
- Hepatite B: 4 doses com o dobro da dose
- Hepatite A: 2 doses
- Sarampo, caxumba e rubéola: 2 doses
- Influenza: 1 dose anual

- Pneumo (conjugada 7 valente ou polissacarídea 23 valente, dependendo da idade): dose(s) inicial(ais), dependendo da faixa etária e um reforço
- Varicela: 2 doses. 24 meses após o transplante (uso controverso).

III. Pacientes com HIV/AIDS

Estudos mostrando incremento da carga viral do HIV após vacinação foram, em sua maioria, realizados na época em que somente eram disponíveis os medicamentos análogos de nucleosídeos para tratar a infecção pelo HIV. Atualmente, nos pacientes tratados com terapêutica antirretroviral de alta potência, é reconhecido que o aumento transitório da viremia plasmática, pós-vacinação, não tem importância clínica e não é contraindicação para a imunização.

As vacinas atenuadas são, em geral, contraindicadas nestes pacientes. As vacinas inativadas podem levar à resposta subótima. Os pacientes infectados pelo HIV devem receber as vacinas de rotina (exceto as vacinas

Bibliografia

- Ministério da Saúde. Brasil. Manual dos Centros de Referência para Imunobiológicos Especiais. Disponível em http://www. portal.saude.gov.br/portal/svs. Acessado em 10/06/2006.
- Fonseca MO, Pang LW, Cavalheiro NP, Barone AA, Lopes MH. Randomized trial of recombinant hepatitis B vaccine in HIVinfected adult patients comparing a standard dose to a double dose. Vaccine 2005; 23:2902-8.
- Plotkin S, Orenstein W, Of t P. Vaccines. Saunders Elsevier. EUA. 5th edition. 2008.
- 4. Stark K, et al. Immunizations in solid-organ transplant recipients. Lancet 2002;359:957-65.
- 5. Machado CM. Reimmunization after hematopoietic stem cell transplantation. Expert Rev Vaccines. 2005;4:219-28.
- Glesby MJ. Immunizations during HIV infection. Curr Op Infectious Dis 1998;11:17-21.
- 7. Santos SS, Lopes MH, Simonsen V, Caiaf a Filho H. Haemophilus influenzae type b immunization in adults infected with the human immunodeficiency virus. Aids Research and Human Retroviruses 2004;20:493-6.
- 8. Weinberg A, Horslen SP, Kaufman SS, Jesser R, Devoll-Zabrocki A, Fleckten BL, Kochanowicz S, Seipel KR, Levin MJ. Safety and immunogenicity of varicella-zoster virus vaccine in pediatric liver and intestine transplant recipients. Am J Transplantation 2006;6:565-8.

de agentes vivos). Acrescidas das vacinas contra pneumococo (Pneumo conjugada 7 valente ou Pneumo polissacarídea 23 valente, dependendo da faixa etária), Hib (para pacientes até 19 anos de idade), influenza e contra hepatite B (independente da idade) e hepatite A, para os suscetíveis. Os filhos de mães portadoras de infecção pejo HIV/Aids devem ser vacinados com vacina inativada contra poliomielite, mas devem também receber vacina BCG ao nascimento, pela grande probabilidade de entrarem precocemente em contato com o bacilo da tuberculose. A vacina contra rotavírus pode ser aplicada em filhos de mães infectadas pelo HIV. As vacinas atenuadas, como sarampo, caxumba, rubéola, varicela, febre amarela, dependendo das circunstâncias epidemiológicas, poderão ser indicadas se a contagem de células CD4 for 25% da contagem específica para a idade.

Os cuidadores e os familiares, além das vacinas de rotina para a faixa etária, devem também ser vacinados contra influenza e, se suscetíveis, contra varicela.

- 9. Ballout A, Gof n E, Yombi JC, Vandercam B. Vaccinations for adult solid organ transplant recipient: current recommendations. Transplant Proc. 2005;37(6):2826-7.
- 10. Khan S, Erlichman J, Rand EB. Live virus immunization after orthotopic liver transplantation. Pediatr Transplant. 2006;10(1):78-82.
- 11. Chaves TSS, Santos SS, Lopes MH. Evaluation of the vaccination status in pediatric renal transplant recipients. Pediatr Transplant. 2008 Jun; 12(4):432-5.
- Sartori AMC. A review of the varicella in immunocompromised individuals. Intern J Infectious Dis 2004;8:259-70.
- 13. Avery RK, Michaels M. Update on immunizations in solid organ transplant recipients: what clinicians need to know. Am J Transplantation. 2008;8:9-14.
- 14. Centers for Disease Control and Prevention. Guidelines for preventing opportunistic infections among hematopoietic stem cell transplant recipients. MMWR Recomm Rep. 2000; 49(RR-0):1-125, CE 121-7.
- Gouvea AFTS, Moraes-Pinto MI, Ono E, Dinelli MI, Machado OM, Weckx LY, Succi RMC. Immunogenicity and tolerability of hepatitis A vaccine in HIV-infected children. Clin Infectious Dis. 2005;41:544-8.
- Chaves TSS, Lopes MH, Ueda VA, Santos SS, Pereira LM, Reis AD, David Neto E. Seroprevalence of antibodies against varicella-zoster virus and response to the varicella vaccine in pediatric renal transplant patients. Pediatric Transplantation. 2005;9:192-6.

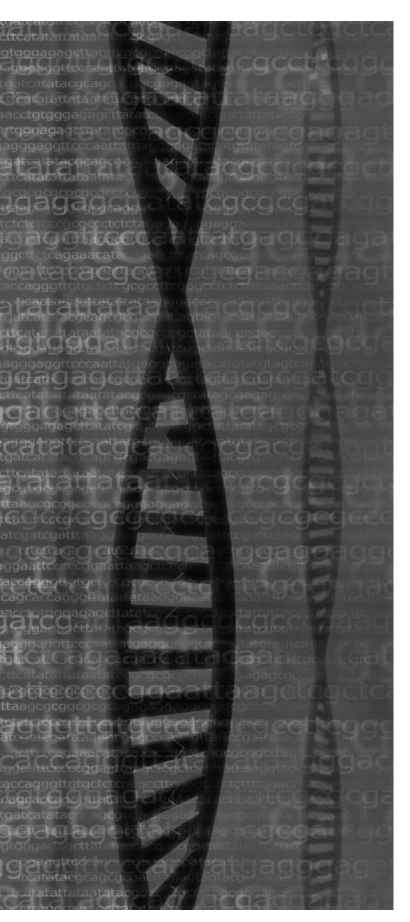
Vicente Amato Neto¹ artigo

Vacinas contra HIV/AIDS: particularidades

infecção pelo HIV/AIDS, vale a pena repetir, é o tipo de acontecimento que requer vacina preventiva. Estou cansado de saber que trabalhar com preservativo e mudanças de condutas não são suficientes para prevenir a disseminação dessa grave virose. Seria também muito interessante e útil contar com vacina terapêutica, que fosse ministrada em infectados para prevenir ou atrasar a evolução para a doença franca.

Permanecem aspectos éticos muito importantes, envolvendo complexidades, no estudo desta modalidade de vacina. Na terapêutica, realmente não são tão críticos: dá muito para diligenciar com o clássico modelo de estudo cego randomizado dividindo aleatoriamente os pacientes, após o devido consentimento informado, em dois grupos: um que toma a vacina e outro que não toma, sendo então comparadas a evolução de ambos. Para a vacina profilática, a coisa é mais complexa: o ensaio não pode levar a que a pessoa, por se achar protegida, fique exposta ao vírus. Isto significa que este mesmo procedimento deve ser executado eticamente, após todos os sujeitos da pesquisa serem devidamente informados e educados para não se arriscarem, mas contando com a famosa natureza humana alguns vão fraquejar e aventurar-se. Como a maior parte das pessoas cientificadas e lógicas não se desprotegerá, serão precisos números muito grandes e cotejos por fases mais longas até concluir se a vacina testada funciona ou não funciona.

¹ Presidente da SBIm. Editor de "Imunizações".



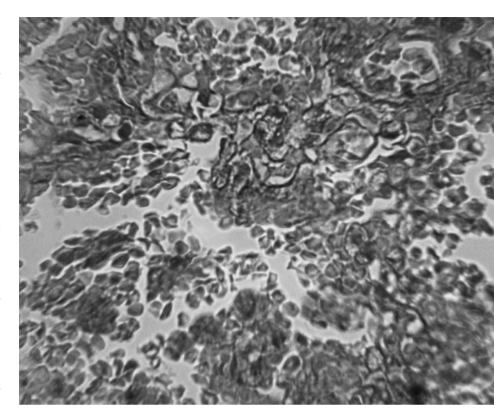
Vacinas contra retrovírus essencialmente inexistem no momento, incluindo o HIV e os vários outros que causam infecções em animais. Eles têm enorme capacidade de variação, pois na replicação não corrigem os erros de transcrição do seu RNA. O local de ligação do vírus no receptor é muito bem protegido e pouco acessível a anticorpos. Poucas vacinas existem com serventia quando a infecção natural não dá imunidade e o HIV, seguramente, permite infecções por mais de uma cepa viral, ou seja, ele não defende contra outros vírus HIV.

Iá ocorreram diversas tentativas vacinais fracassadas, mas agora foi divulgada a obtenção da primeira vacina (na verdade, o uso simultâneo de duas vacinas) que propiciou alguma proteção. O conseguido, porém, é pouco; apenas 30% de auxílio que, vale a pena não esquecer, configura algo mostrando possibilidade de sucesso. Estamos no começo de um longo caminho: não prevemos êxito de uma vacina para logo. Até a devida concepção, testagem em campo, avaliação em populações etnicamente diferentes e confirmação da segurança, há tarefa para os próximos 20 anos, no mínimo. Mesmo neste primeiro resultado exitoso com vacina, a diferença de infecções entre vacinados e não vacinados é pequena. Qualquer estaticista demonstra que com um pouco mais de casos no grupo vacinado ou um pouco menos de infectados no grupo não vacinados, a significância estatística desapareceria. Julgo importante reforçar que explicação estatística com p menor do que 0,05 quer dizer, em termos práticos, que a chance de ocorrer por acaso aquele resultado situa-se abaixo de 1 em 20 - o que não mostra em absoluto que isto não possa acontecer por pura perversidade do acaso.

Gostaria de fazer minhas as opiniões de Anthony Fauci: aprendemos muito do funcionamento do sistema imune, principalmente depois que

apareceu a infecção pelo HIV, mas ignoramos muito mais, e os conhecimentos necessários para obter vacina efetiva para a infecção pelo citado vírus exigem aprofundamento quanto aos mecanismos de defesa e seus detalhes biológicos, celulares e moleculares. O sistema imune é muito complexo - talvez tão complexo em alguns aspectos quanto o nervoso. Também é de memória que trabalha com princípios, além de lógicas, completamente diferentes das pertinentes ao sistema nervoso e a comunicação entre ambos, que deve existir, é ainda mais complicada para ser analisada e compreendida. O investimento em pesquisa básica é tão ou mais importante do que em investigações propriamente clínicas.

É através dele que será possível chegar à lógica da solução de produzir vacinas profiláticas ou terapêuticas. Não é que não se deva continuar tentando dentro do que já conhecemos: de repente dá sorte e encontramos alguma coisa prestimosa. Sorte, no entanto, acontece muito de vez em quando na história da Medicina e quando sobrevém tem vínculo com pessoas preparadas para perceber o que está ocorrendo, como se deu com Jenner, que antes que se conhecessem microrganismos como causas de doenças, percebeu que as moças que ordenhavam vacas com a varíola da vaca eram imunes à varíola humana e, a partir daí, desenvolveu a única vacina que extinguiu, na natureza, a enfermidade contra a qual protege. Não acredito que aconteça sucesso desta natureza no caso da vacina contra a infecção pelo HIV e toda a sua complexidade. Essencialmente as vacinas "fáceis" de criar já foram feitas – e agora desejamos as que precisam de mais informação biológica para se viabilizarem. Estamos animados com a perspectiva de alguma



vacina contra a infecção pelo HIV e cremos que seja possível consegui-la, mas para um futuro não muito próximo.

A HIV-virose por si só é extremamente danosa. Não bastassem os distúrbios que promove, motivou sérios problemas paralelos: a má influência sobre a tuberculose cuja incidência em muitos países está caindo vagarosamente e as coinfecções com leishmanioses, doença de Chagas e determinadas micoses. Inventam modos preventivos, como o gel vaginal e a camisinha para mulheres, cara e pouco aceita, entre outras criatividades, com eficácias inferiores às desejáveis. Sem receio, considero que combater efetivamente a atuação do HIV é impossível porque ele dissemina-se, sobretudo, por relacionamento sexual irresponsável se respeitada a saúde pública, como ainda pela toxicomania exercida comunitariamente. As recomendações amplamente divulgadas não estão levando a marcantes sucessos. Mudar comportamentos quanto aos hábitos citados é algo pouco esperável. Que venha diante disso, a vacina ardentemente esperada.

Diferenças de caráter prático entre as vacinas de rotavírus

Introdução

rotavírus, descoberto em 1972 por um grupo de cientistas liderado pela Dra. Ruth Bishop, na Austrália, é o principal agente etiológico causador de gastroenterite grave em lactentes e em crianças pequenas no mundo. Estimava-se que na era pré-vacinal, ocorria, anualmente o total de 125 milhões de casos, resultando em aproximadamente dois milhões de internações e 600 mil óbitos. Podemos afirmar que virtualmente todas as crianças se infectam antes de completar 3 anos de idade e, mesmo em locais desenvolvidos, com boas condições sanitárias e de higiene, o rotavírus permanece sendo o mais importante patógeno causador de hospitalização por gastroenterite em crianças pequenas. Infelizmente, em locais com dificuldade de acesso da população aos serviços médicos, o rotavírus acaba sendo responsável por muitas mortes de crianças, estimando-se que mais de 80% destes 600 mil óbitos anuais ocorram em países da África e da Ásia.

A infecção natural pelo rotavírus propicia proteção contra reinfecção, porém esta proteção é parcial. A despeito do risco de várias novas infecções ao longo da vida, a criança terá uma única infecção moderada a grave, em princípio a primeira delas. Outro importante conceito é que a primeira infecção propicia uma imunidade primordialmente homotípica (ou seja, contra cepas que compartilhem epitopos proteicos com a cepa causadora da primeira infecção) e que a partir de repetidas infecções, mesmo que causadas por cepas de um mesmo sorotipo, ocorre uma indução de proteção mais abrangente (imunidade heterotípica), capaz de proteger o indivíduo contra cepas de sorotipos completamente diferentes dos que o infectaram previamente.

¹ Membro da Comissão de Ética e Fiscal da SBIm e da Comissão Permanente de Assessoramento em Imunizações da Secretaria de Estado da Saúde, de São Paulo.

Eficácia e efetividade das vacinas

Nos últimos anos, contemplamos o licenciamento de duas novas vacinas contra rotavírus. Uma delas, internacionalmente conhecida por RotaRix®, do laboratório GSK, é constituída de uma cepa monovalente P[8],G1 de rotavírus humano atenuado por passagens em cultivo celular. A outra vacina, internacionalmente conhecida por RotaTeq®, do laboratório MSD, é uma vacina oral, atenuada, de rearranjo genético bovino-humano, pentavalente (G1, G2, G3, G4 e P[8]).

Ambas as vacinas demonstraram segurança, ausência de risco de intussuscepção e comprovada eficácia em prevenir formas graves de infecção por rotavírus em estudos clínicos de larga escala. Na edição de janeiro de 2006, do New England Journal of Medicine, foram publicados os resultados dos dois grandes estudos que serviram de base para o licenciamento destas vacinas e que envolveram cerca de 70 mil lactentes cada um. De grande relevância, sob o prisma de saúde pública, foi a magnitude da redução de internações por gastroenterite de qualquer causa em crianças menores de 1 ano. No estudo conduzido na América Latina, pela GSK, a vacinação com a RotaRix® reduziu em 42% as internações por diarreia aguda em lactentes menores de 1 ano, enquanto no estudo conduzido nos Estados Unidos e na Finlândia, pela MSD, a vacinação com RotaTeq® reduziu em 63% as internações durante o primeiro ano de vida. Estes auspiciosos resultados de redução significativa de hospitalizações por diarreia de qualquer causa superaram as mais otimistas previsões em relação à proteção oferecida por estas vacinas. As duas vacinas demonstraram, ainda, pelo menos 85% de eficácia protetora contra diarreia por rotavírus moderada e grave levando à hospitalização, quando testadas em populações de média e elevada condição socioeconômica.

Os primeiros resultados de vigilância de internações por gastrenterite causadas por rotavírus, após a introdução da vacina pentavalente bovino-humana (RotaTeq®) nos EUA publicados recentemente, apontam significativa redução do número de internações por gastrenterite associada ao rotavírus, evidências de imunidade de rebanho (proteção em grupos etários não vacinados) e atraso na sazonalidade do rotavírus, que circulou alguns meses mais tarde, em menor proporção e por menos tempo em 2007 e 2008. Resultados recentes de estudo na Finlândia mostram que a eficácia protetora da RotaTeq manteve-se por pelo menos três anos após a imunização básica, com proteção abrangente para os sorotipos circulantes identificados durante o estudo.

O Brasil, com uma coorte de aproximadamente 3 milhões de nascidos anualmente, foi um dos primeiros países do mundo a incorporar no PNI (Programa Nacional de Imunizações) a vacina oral monovalente de cepa humana (RotaRix®), iniciando em março de 2006 a vacinação rotineira de todos os lactentes, em duas doses, aos dois e quatro meses de idade. Após dois anos de sua introdução, em 2008, a taxa de cobertura da vacina, para a população alvo no Brasil, era de aproximadamente 80%, sendo que no Estado de São Paulo esta cobertura aproximou-se de 87%. Nesse contexto, avaliar o impacto da introdução da vacina na incidência de hospitalizações atribuídas à gastrenterite por rotavírus assume importância indiscutível. Estudos brasileiros analisando o impacto da vacina monovalente humana estão em andamento. Avaliações preliminares apontam redução importante no número de internações atribuídas à gastrenterite por rotavírus. Em um estudo prospectivo, de vigilância de internações em crianças menores de 5 anos de idade realizado em um Hospital em São Paulo, entre janeiro de 2004 e dezembro de 2008, constatamos redução de 59% no número de internações por diarreia por rotavírus, redução de 42% na proporção de casos positivos internados e redução de 29% no número de internações por diarreia de qualquer etiologia, no período de dois anos após a introdução da vacina. Nesse mesmo estudo,

comprovamos um fenômeno, observado em várias regiões do país e mesmo em outros países da América Latina, que foi a circulação predominante do sorotipo P[4]G2 em 2007 e 2008. Este fenômeno merece cuidadosa análise e nossa interpretação foi de que tal predominância deve provavelmente ser consequência do padrão cíclico de circulação deste sorotipo na América Latina, não estando relacionado com o uso da vacina.

Entretanto, alguns pontos concernentes à eficácia e à efetividade destas duas vacinas ainda não estão suficientemente estudados. Em 2008 e 2009, novas informações foram acumuladas ajudando a esclarecer alguns destes pontos, especialmente o que diz respeito à capacidade de demonstrar proteção em populações carentes, com elevados índices de desnutrição e doenças infecciosas associadas, como em determinadas áreas da Ásia, África e América Latina.

Dois destes estudos merecem destaque: o primeiro deles, um estudo caso-controle realizado na Nicarágua, iniciou-se oito meses após a incorporação da vacina RotaTeq naquele país. Em um período de circulação predominante do sorotipo P[4]G2, a efetividade de três doses da vacina contra diarreia grave por rotavírus (escala de Vesikari 11) foi de 56% e contra diarreia muito grave por rotavírus (Vesikari 15) foi de 77%. Como se esperava a magnitude de proteção foi inferior à observada nos estudos de eficácia de fase III com a vacina (98% com a escala de Clark que corresponderia à escala de 15 de Vesikari), realizados principalmente na Finlândia e nos Estados Unidos. A menor magnitude de proteção observada nesta população provavelmente encontra explicação na presença de vários fatores, como taxas elevadas de desnutrição, administração concomitante da vacina pólio oral, menor imunogenicidade da vacina contra o sorotipo P[4)G2.

O outro estudo que merece destaque, realizado com aproximadamente 5.000 lactentes (incluindo lactentes infectados com HIV) na África do Sul e em Malawi, é um estudo randomizado, de eficácia, con-

trolado com placebo, com duas ou três doses da vacina RotaRix. A eficácia observada foi de 61% contra diarreia grave por rotavírus (escala de Vesikari sendo que na África do Sul a eficácia foi de 77% e em Malawi de 50%. Eficácia pôde ser demonstrada contra os sorotipos G1, G2, G3, G8, P[4] e P[8]. Observou-se, ainda, uma redução nas internações por diarreia de qualquer etiologia de 30%. Um importante resultado do estudo foi o fato de a vacina ter prevenido 2,5 e 3,9 episódios graves de diarreia por rotavírus por cada 100 vacinados, respectivamente na África do Sul e em Malawi. Ou seja, em Malawi, apesar de a eficácia observada ter sido menor que na África do Sul, a vacina preveniu uma maior quantidade de episódios de diarreia grave por rotavírus, em função da maior morbidade da doença em Malawi, um país com condições mais desfavoráveis que a África do Sul. Finalmente, o estudo constatou que duas doses da vacina ofereceram proteção similar a três doses.

Esses novos dados de eficácia e efetividade das duas vacinas, constatados em países de condições socioeconômicas desfavoráveis, onde a maior carga de morbidade e mortalidade da doença é observada, comprovam o benefício e a utilidade destas vacinas para incorporação em programas de imunização universal nestes países.

Diferenças práticas entre as vacinas

Em relação à posologia das duas vacinas, a ACIP publicou, em 2009, um documento posicionandose em relação a alguns aspectos práticos ainda polêmicos e sem dados de literatura, como a intercambialidade destas vacinas. Nesse documento, a ACIP estabelece que ambas as vacinas tenham sua primeira dose realizada até no máximo 14 semanas e 6 dias de idade e que a última dose seja feita até no máximo 8 meses e zero dias de idade. A vacina monovalente humana deverá ser administrada em duas doses, aos 2 e 4 meses e a vacina pentavalente bovino-humana

deverá ser administrada em três doses, aos 2, 4 e 6 meses. Lactentes que iniciam a vacinação com uma determinada vacina devem idealmente terminar o esquema vacinal com o mesmo produto. Entretanto, na indisponibilidade do mesmo produto, a vacinação não deve ser interrompida e a vacina que estiver disponível deverá ser administrada. Caso uma das doses tenha sido da vacina pentavalente bovino-humana, o total de três doses deverá ser realizado. O intervalo mínimo entre as doses é de quatro semanas.

Estas novas recomendações não estão válidas ainda para o Brasil, onde as vacinas continuam sendo

utilizadas da seguinte maneira: a vacina monovalente humana deverá ser administrada em duas doses, aos 2 e 4 meses. A primeira dose deverá ser administrada a partir de 6 semanas até no máximo 14 semanas. O intervalo mínimo entre as doses é de quatro semanas. A vacina pentavalente bovino-humana deverá ser administrada em três doses, aos 2, 4 e 6 meses. A primeira dose deverá ser administrada a partir de 6 semanas até no máximo 12 semanas e a terceira dose deverá ser administrada até no máximo 32 semanas. O intervalo mínimo é de quatro semanas entre as doses.

	Doses	Idade de administração	1ª dose	2ª dose	3ª dose	Mínimo intervalo entre doses
RotaTeq® (MSD)	3 doses orais (2 mL/dose)	2, 4 e 6 meses	6-12 semanas	10-32 semanas	14-32 semanas	4 semanas
RotaRix® (GSK)	2 doses orais (1 mL/dose)	2 e 4 meses	6-14 semanas	10-24 semanas	_	4 semanas

Referências

- American Academy of Pediatrics (Rotavirus infections). In: Pickering LK, ed. Red Book: 2009 Report of the Committee on Infectious Diseases. 28° ed. Elk Grove Village, IL; American Academy of Pediatrics; 2009:576-8.
- 2. Parashar UD, Hummelman EG, Bresee JS, Miller MA, Glass RI. Global illness and deaths caused by rotavirus disease in children. Emerg Infect Dis. 2003;9:565-72.
- Velasquez FR, Matson DO, Calva JJ, et al. Rotavirus infection in infants as protection against subsequent infections. N Engl J Med 1996;335:1022-8.
- Ruiz-Palacios GM, Pérez-Schael I, Abate H, Breuer T, Costa-Clemens SA, Cheuvart B, et al. T e new attenuated human rotavirus vaccine is safe and highly protective against severe rotavirus gastroenteritis: a randomized, double-blind, placebocontrolled multinational trial. N Engl J Med 2006;354:11-22.
- Vesikari T, Matson DO, Dennehy P, Van Damme P, Santosham M, et al. Safety and ef cacy of a pentavalent human-bovine (WC3) reassortant rotavirus vaccine. N Engl J Med. 2006;354:23-33.
- Clark FH, Lawley D, Mallette LA et al. Decline in cases of rotavirus gastroenteritis presenting to the children's hospital of Philadelphia after introduction of pentavalent rotavirus vaccine. Clin Vaccine Immunol 2009.

- 7. Vesikari T, et al. Ef cacy of RotaTeq® against RGE health care encounters up to 3.1 years postvaccination (for any rotavirus serotype). 48th ICAAC / 46th IDSA Washington DC October 25-28, 2008.
- Prevention of rotavirus gastroenteritis among infants and children recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). Morb Mortal Wkly Rep. 2009;58(RR02):1-25.
- Patel M, Pedreira C, De Oliveira LH, et al. Association between pentavalent rotavirus vaccine and severe rotavirus diarrhea among children in Nicaragua. JAMA 2009;301:2243-51.
- Cunlif e N, Kirsten M, Madhi S, et al. Ef cacy of human rotavirus vaccines RIX4414 in Africa during the first year of life.
 Meeting of the European Society of Pediatric Infectious Diseases. Brussels, Belgium, June 9-13, 2009; abstract 572.
- World Health Organization. Meeting of the Immunization Strategic Advisory Group of Experts 2009: conclusion and recommendations. Weekly Epidemiological Record 2009; 84: 213-236.
- 12. O'Ryan M, Hermosilla G, Osorio G. Rotavirus vaccines for the developing world Current Opinion in Infectious Diseases 2009;22:483-9.
- Safadi MA, Racz ML, Munford V et al. Hospital-based surveillance to evaluate the impact of rotavirus vaccination in Brazil. Poster presented at 27th ESPIO. Brussels, 2009.

Doenças meningocócicas: vacinas contra o sorogrupo B

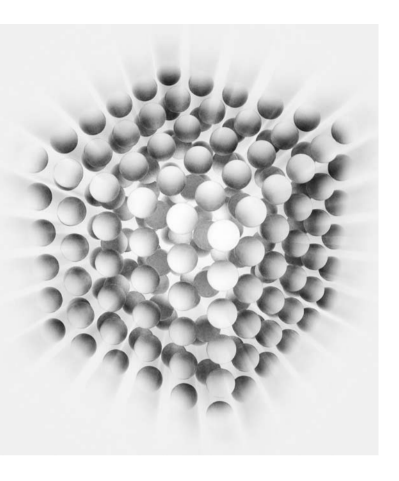
Introdução

grande desafio na prevenção da doença meningocócica continua sendo o desenvolvimento de vacinas imunogênicas contra o sorogrupo B. O polissacarídeo capsular do meningococo B tem sua estrutura antigênica (ácido α-2-8-N-acetilneuroamínico) similar àquela encontrada em tecidos neurais embrionários. Essa característica peculiar, além de impossibilitar que as vacinas polissacarídicas com o sorogrupo B sejam imunogênicas, traz ainda o risco de que reações de autoimunidade possam advir do uso destas vacinas. Em função disso, ainda não foram desenvolvidas vacinas polissacarídicas conjugadas contra o meningococo B que se mostrassem imunogênicas e sem riscos. Uma tentativa de superar esta dificuldade foi a de desenvolver vacinas que utilizem os componentes não-capsulares do meningococo B.

O Instituto Finlay, em Cuba, desenvolveu uma vacina que utiliza uma mistura de proteinas de membrana externa baseada em vesículas (OMV) de elevado peso molecular de uma cepa de meningococo B (B:4:P1.19,15) obtida por extração com detergentes das células bacterianas meningocócicas adicionada ao polissacarídeo de meningococo C. O Instituto Nacional de Saúde Pública da Noruega também desenvolveu uma vacina baseada em proteinas de membrana externa (OMV) contra a cepa epidêmica B:15:P1.7,16.

Essas vacinas foram utilizadas em grande número de pessoas não tendo sido observada incidência de signifi-

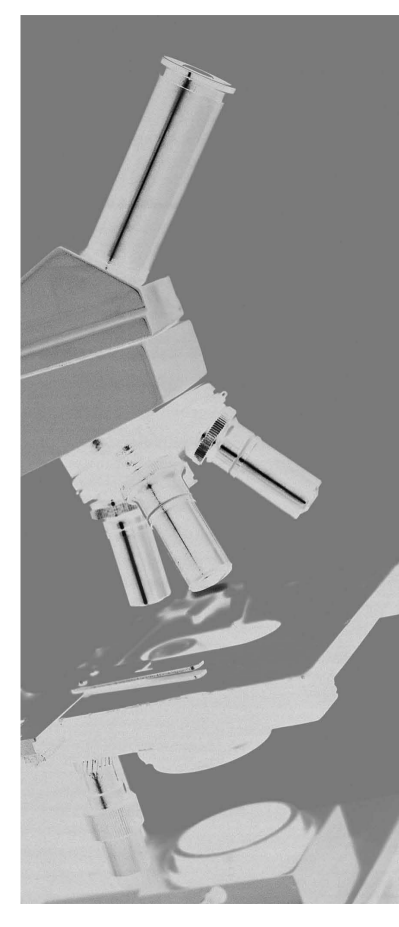
¹ Membro da Comissão de Ética e Fiscal da SBIm e da Comissão Permanente de Assessoramento em Imunizações da Secretaria de Estado da Saúde, de São Paulo.



cativos eventos adversos graves, apesar de relatos frequentes de febre elevada, mal-estar transitório e reações no local de aplicação da vacina. Estudos de eficácia com estas vacinas foram realizados em Cuba, Noruega, Chile e Brasil. Estes estudos demonstraram que essas vacinas apresentavam eficácia de 57% a 83% quando administradas em adultos e em crianças de idade mais elevada. Entretanto, quando usada em lactentes e em crianças jovens, a faixa etária de maior risco para doença, a vacina não conferia proteção significativa. Um estudo caso-controle foi realizado em São Paulo, onde mais de 2,4 milhões de doses da vacina cubana foram aplicadas em crianças de 3 meses a 6 anos de idade em 1990. Nesse estudo, a eficácia estimada da vacina em crianças acima de 48 meses e em crianças de 24 a 47 meses foi de 74% (I.C. 16; 92) e 47% (I.C. -72; 84), respectivamente. Entretanto, para o grupo de crianças menores de 24 meses, a vacina não conferiu proteção, com efeito negativo de -37% (I.C. -100; 73). Outro aspecto de suma importância em relação a essas vacinas OMV é que a resposta imune é primordialmente específica para o sorosubtipo contemplado na vacina. Em estudo realizado com três doses da vacina norueguesa (com a cepa H-4476), constatou-se que 98% dos lactentes, 98% das crianças e 96% dos adultos vacinados apresentavam aumento de pelo menos quatro vezes nos títulos de anticorpos contra a cepa vacinal H 4476 (sorosubtipo PorA P:1.7,16). Entretanto apenas 2% dos lactentes, 24% das crianças e 46% dos adultos apresentavam aumento dos títulos contra a cepa cubana CU 385 (sorosubtipo PorA P:1.15). Estes resultados comprovam a especificidade, principalmente em lactentes e crianças jovens, da resposta imune para os sorosubtipos PorA das vacinas meningocócicas sorogrupo B baseadas em OMV, mostrando que estas vacinas possuem limitada capacidade de induzir resposta imune abrangente contra cepas heterólogas de meningococo B. Essa peculiaridade faz com que as vacinas OMV se tornem úteis em situações de epidemias causadas por um único sorosubtipo de meningococo B, como na Nova Zelândia, que desde 1991 enfrenta uma situação epidêmica causada pelo meningococo B (cepa B:4:P1.7-2,4) registrando, entre 1991 e 2004, o total de 5.300 casos de doença meningocócica com 215 óbitos, com taxas de incidência de até 14 casos por 100 mil habitantes, em 2003. Nesse período, cerca de 80% dos casos foram atribuídos à cepa epidêmica. A Nova Zelândia iniciou, em 2004, um programa de vacinação em massa de crianças e adolescentes menores de 19 anos com uma vacina de proteina vesicular externa de membrana (OMV) feita especificamente para a cepa epidêmica, através de parceria entre o governo da Nova Zelândia, o Instituto Norueguês de Saúde Pública e o Laboratório Chiron. São características peculiares das epidemias causadas pelo meningococo B a sua evolução insidiosa e a prolongada duração, às vezes por mais de dez anos.

Outras estratégias usadas para conseguir uma vacina contra o meningococo B incluem o uso de proteinas ligadoras de transferrina (Tbps), presentes em todas as cepas e vitais para a sobrevivência do meningococo, vacinas de DNA, uso de comensais (*Neisseria lactamica*) que apresentam evidências epidemiológicas de imunidade cruzada após colonização (antígenos comuns) e vacinas de lipopolissacarides (LPS).

Finalmente, a estratégia que parece ser a mais promissora para obter uma vacina eficaz contra o sorogrupo B parece ser a vaccinologia reversa, a partir do sequenciamento genômico da bactéria, com identificação de múltiplos componentes antigênicos, com potencial atividade sinérgica, que possam oferecer ampla cobertura contra cepas diversas de meningococo. Entre as vacinas candidatas que utilizam componentes antigênicos, já em desenvolvimento, podemos destacar uma formulação que contém duas subfamílias, universalmente expressas nas distintas cepas de meningococo, da proteina ligadora do fator H (fHbp), desenvolvida pelo laboratório Wyeth e uma vacina candidata recombinante, desenvolvida pelo laboratório Novartis, cujos estudos atualmente encontra-se em fase III, que contém 50 µg do antígeno GNA-2130-GNA2132, 50 µg do antígeno GNA2091-fHbp, 50 μg do antígeno NadA adicionados a 25 μg do antígeno PorA da proteina de membrana vesicular (OMV NZ). Essa vacina demonstrou ser imunogênica contra diversas cepas de meningococo B em várias faixas etárias, inclusive em lactentes. Novos adjuvantes, para potencializar a resposta imune aos componentes antigênicos, devem também fazer parte das pesquisas para o desenvolvimento de novas vacinas meningocócicas.



Vacinações – Uso profilático rotineiro de antipiréticos e anti-inflamatórios



febre faz parte da resposta inflamatória habitual do organismo. A febre que ocorre após a vacinação, em geral, é autolimitada e sem consequências graves, mas pode estar associada a convulsões febris e isto é motivo de preocupação para os pais e profissionais da saúde. Desse modo, o uso profilático de fármacos antipiréticos tornou-se rotineiro em algumas localidades. Entretanto, não há evidências científicas que suportem essa prática.

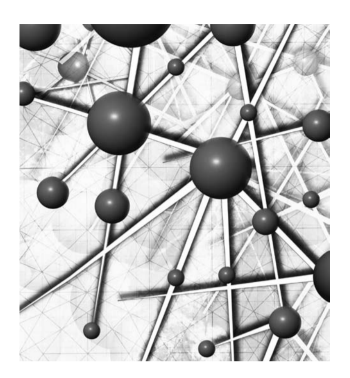
Em um ensaio clínico randomizado, controlado e aberto, Prymula e colaboradores¹ estudaram o efeito da administração profilática de paracetamol, por ocasião da vacinação, sobre a ocorrência de reações febris e sobre a resposta vacinal. O objetivo primário do estudo foi analisar a redução de reações febris (temperatura retal 38 °C) em todos os vacinados. O objetivo secundário foi avaliar a imunogenicidade das vacinas após o esquema primário e após o reforço em crianças que receberam ou não paracetamol profilático.

¹ Coordenadoria de Controle de Doenças; Comissão Permanente de Assessoramento em Imunizações.

Os 459 lactentes saudáveis, com idade entre 9 e 16 semanas, foram randomizados em dois grupos: o primeiro deveria receber três doses de paracetamol profilático (via supositório), a cada 6 ou 8 horas durante as primeiras 24 horas após a vacina (n= 226), sendo a primeira dose administrada pelos profissionais da saúde, logo após as vacinas; o segundo grupo não deveria receber profilaxia (n = 233). As vacinas administradas em ambos os grupos foram: vacina 10-valente contra o pneumococo, co-administrada com a vacina hexavalente (difteria, tétano e pertussis acelular, poliovírus inativado 1, 2 e 3 e H. inf uenzae tipo b) e a vacina oral contra o rotavírus humano. Após o esquema primário, entre 12 e 15 meses, os grupos de lactentes com ou sem a profilaxia com paracetamol receberam uma dose de reforço da vacina hexavalente e co-administrada com a vacina 10-valente contra o pneumococo.

A febre > 39,5 °C foi incomum em ambos os grupos. Após o esquema primário foi observada em 1/226 (< 1%) no grupo com paracetamol e 3/233 (1%) no grupo sem paracetamol profilático; e após o reforço 3/178 (2%) *versus* 2/172 (1%), sem significância estatística. A porcentagem de crianças com temperatura 38 °C após pelo menos uma dose de vacina foi significantemente menor no grupo que recebeu paracetamol profilático [94/226 (42%) após o esquema primário e 64/178 (36%) após o reforço] em relação ao que não recebeu profilaxia [154/233 (66%) no esquema primário e 100/172 (58%) no reforço].

A concentração geométrica média de anticorpos, após o esquema primário, foi significantemente menor no grupo que recebeu o paracetamol profilático do que naquele sem profilaxia para os dez sorotipos de pneumococo, para a proteína D, antitoxina diftérica, antitoxina tetânica e antipertactina. O mesmo foi observado após o reforço no grupo com paracetamol profilático para os sorotipos de pneumococo, exceto o 19F, para a proteína D e antitoxina tetânica. Os autores concluem que apesar de diminuir as reações febris, a interferência com a formação de



anticorpos é preocupante. Embora a relevância clínica desses achados imunológicos seja ainda desconhecida, a administração de fármacos antipiréticos de forma profilática por ocasião da vacinação não deve ser rotineira.

A Comissão Permanente de Assessoramento em Imunizações da Secretaria de Estado da Saúde, de São Paulo, frente a esses dados, recomenda muita cautela com o uso profilático rotineiro de antipiréticos e anti-inflamatórios em crianças por ocasião da vacinação. Deve-se sempre analisar o risco-benefício. Somente para as crianças com história pessoal e familiar de convulsão, e naquelas que tenham apresentado febre > 39,5 °C ou choro incontrolável após dose anterior de vacina tríplice bacteriana (DTP ou DTPa) recomenda-se a administração de antitérmico/analgésico no momento da vacinação e com intervalos regulares nas 24-48 horas subsequentes².

- Prymula, R; Siegrist, C-A; Zemlickova, M et al. Ef ect of prophylactic paracetamol administration at time of vaccination on febrile reactions and antibody responses in children: two openlabel, randomized controlled trials. Lancet 2009; 374: 1339-50.
- Comissão Permanente de Assessoramento em Imunizações, Centro de Vigilância Epidemiológica, Secretaria de Estado da Saúde. Norma Técnica do Programa de Imunizações, 2008. Secretaria de Estado da Saúde, São Paulo, 2008, pág. 32.

VACINAS • NOVAS INCLUSÕES NO SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE (SUS)

calendário de vacinação da rede pública passa a oferecer este ano, para crianças menores de 2 anos, duas novas vacinas contra os tipos mais comuns de meningite, pneumonia e outras doenças bacterianas. Com isso, estarão disponíveis no Sistema Único de Saúde (SUS) 13 tipos de vacinas contra 19 doenças.

A partir de março, os postos terão doses da pneumocócica 10-valente, que protege contra os dez principais sorotipos da bactéria pneumococo. Além de ser a principal causa de pneumonias em todas as idades, o pneumococo é a segunda maior causa de meningite bacteriana no País. É ainda um agente causador da sinusite, otite e bacteremia.

O calendário exato ainda será definido na rede pública, mas o que as sociedades médicas recomendam é a aplicação de três doses – no segundo, quarto e sexto mês de vida – mais o reforço aos 15 meses.

A vacina antimeningococo C, que protege contra a forma mais comum de meningite bacteriana, será oferecida a partir de agosto. Serão duas doses, possivelmente no terceiro e no quinto mês de vida, mais o reforço por volta do 15º mês.

Neste ano, haverá esquema especial para crianças de 1 a 2 anos ainda não vacinadas. A partir de 2011, elas passam a integrar o calendário específico para menores de 1 ano. De acordo com o diretor da Sociedade Brasileira de Imunizações, Renato Kfouri, não há, a princípio, contraindicações para as vacinas. Recomen-

da-se que, caso a criança tenha reação alérgica após a primeira dose, não se aplique as seguintes.

O investimento federal em 2010 será R\$ 552 milhões na compra de 13 milhões de doses da pneumocócica e 8 milhões de doses da meningocócica – o suficiente para imunizar 6 milhões de crianças. Até agora, essas vacinas só estavam disponíveis em clínicas particulares, a um custo médio de R\$ 1,5 mil por todas as doses.

O diretor de Vigilância Epidemiológica da Secretaria de Vigilância em Saúde do Ministério, Eduardo Hage, diz que as vacinas serão adquiridas por laboratórios nacionais e repassadas ao governo para distribuição. Haverá transferência de tecnologia. A pneumocócica será comprada do Laboratório Bio-Manguinhos, da Fiocruz, graças a um acordo com o laboratório Glaxo Smith Kline. A meningocócica será adquirida da Fundação Ezequiel Dias, graças ao acordo com a Novartis.

São vacinas que previnem doenças de alta mortalidade, diz Marco Aurélio Sáfadi, da Sociedade Brasileira de Pediatria. O meningococo C responde por cerca de 70% dos casos de meningite bacteriana. São cerca de 2,5 milhões de notificações por ano e 20% dos doentes morrem. A pneumocócica abrange os sorotipos responsáveis por 80% dos casos graves de doenças causadas pelo pneumococo. A estimativa do Ministério é que a imunização evite 45 mil internações anuais por pneumonia.

Quatro tipos de vacinas estavam na fila esperando serem incluídas no Programa Nacional de Imunizações (PNI) do Sistema Único de Saúde (SUS). Refiro-me as que previnem a doença pneumocócica, a doença meningocócica, a hepatite A e a varicela. É significativo constatar que as duas primeiras saíram da espera e agora figuram no PNI. Resmungos, apelos e a atitude do Ministério da Saúde permitiram esse progresso.

O Editor



revista médica britânica *The Lancet* anunciou que retirou de seu arquivo público um polêmico artigo publicado em 1998 que relacionava a vacina tríplice viral – contra sarampo, caxumba e rubéola – ao desenvolvimento de autismo e doenças intestinais.

A retratação veio um dia depois de uma publicação concorrente, a *British Medical Journal*, ter divulgado, sob embargo, um comentário em que pedia a retratação formal do estudo.

Segundo o texto, desde a publicação do estudo, encabeçado pelo médico britânico Andrew Wakefield, há 12 anos, seus resultados foram considerados cientificamente comprovados por muitas pessoas, e o horrível drama social da demonização da vacina ganhou vida.

Embora estudos subsequentes não tenham conseguido comprovar a ligação entre a vacina e o autismo, muitos pais pararam de vacinar seus filhos, levando ao ressurgimento do sarampo no Reino Unido. A taxa de vacinação nunca mais voltou a subir e surtos da doença tornaram-se comuns.

Dez dos 13 coautores da pesquisa repudiaram as conclusões do trabalho há vários anos. A própria

Lancet já havia declarado que o artigo jamais deveria ter sido publicado por existir um conflito de interesses – Wakefiel trabalhava para advogados de pais que achavam que seus filhos tinham sido prejudicados pela vacina.

Agora a revista confirmou, por meio de nota, que o texto contém afirmações "falsas", que colocam em dúvida todo processo de pesquisa.

A decisão da *Lancet* ocorreu dias após o Conselho Geral de Medicina do Reino Unido ter criticado o médico britânico – que atualmente vive e trabalha nos Estados Unidos – por não ter obtido a devida aprovação do comitê ético para efetuar seus testes clínicos.

Segundo a entidade, Wakefield demonstrou desprezo total pelas crianças usadas no estudo e agiu com falta de ética. Para realizar o estudo, o médico retirou amostras de sangue de convidados da festa de aniversário de seu filho e pagou cerca de £5 (cerca de R\$ 15) a cada criança pela contribuição. Wakefield e outros dois colegas, que não repudiaram o resultado do estudo, correm o risco de perder o direito de praticar a medicina.

A SBIm nunca enfrentou publicamente autores de opiniões esdrúxulas, pessoas que criticam o uso de vacinas, de forma absurda e prejudicial. Sempre analisou esses assuntos em sessões apropriadas, contando com respaldo científico. Foi, portanto, comportamento sensato. Agora, uma dessas farsas ficou desmascarada e almejo que algumas outras, congêneres, tenham o mesmo fim.

O Editor

VACINAÇÃO • ALÉRGICOS



maioria dos pacientes alérgicos pode ser vacinada com segurança (Ann Allergy Ashtma Immunol 2009;103:S1-14.)

- Pacientes com suspeita de alergia à vacina ou seus componentes devem ser avaliados por médico alergista/imunologista.
- Eventos adversos brandos como reação local, febre entre outros sinais e sintomas ocorrem frequentemente após vacinações, não se constituindo contraindicação para as aplicações seguintes.
- 3. Anafilaxia após vacinação é rara, com incidência aproximada de 1:1.000.000 de aplicações.
- 4. Os níveis de anticorpos da classe IgG contra o antígeno da vacina suspeita de causar evento adverso importante devem ser determinados para definir a necessidade de doses subsequentes da vacina.
- Mediante a ocorrência de evento adverso anafilático pós-vacinal o alérgeno responsável deve ser identificado.

- A gelatina, proteínas de ovo e outros componentes vacinais são mais frequentemente associados como causa de reação IgE-mediada que o agente imunizante propriamente dito.
- 7. Testes cutaneoalérgicos (TCA) de reação imediata (prick e id) devem ser realizados em pacientes que apresentaram anafilaxia após vacinação para ajudar a confirmar que a reação IgE-mediada e identificar o componente vacinal responsável.
- 8. Se o resultado do teste intradérmico com a vacina se apresentar negativo é extremamente improvável que o paciente tenha anticorpos da classe IgE contra componentes vacinais. Neste caso, o paciente pode ser vacinado como de rotina. Todavia, paciente com história sugestiva de reação anafilática deve ser vacinado sob observação médica, dispondo de solução milesimal de epinefrina e demais recursos para os cuidados pertinentes.
- 9. Em pacientes com história e TCA sugestivos de reação vacinal IgE-mediada, que necessite de doses adicionais da vacina ou de outras vacinas que contenham os mesmos componentes suspeitos, a vacinação seguinte poderá ser administrada em doses fracionadas (começar com 10% da dose) mantendo o paciente sob observação de meia hora entre uma dose e outra e pelo menos uma hora após a injeção da última fração.
- 10. Existem outras menos frequentes, mas mais graves, reações às vacinas, embora apenas algumas raras constituem contraindicação para futuras doses.
- 11. Mulheres gestantes e indivíduos imunocomprometidos não devem receber vacinas vivas.
- 12. Estudos epidemiológicos não apresentam associação entre vacinações específicas ou em geral com sequelas, como atopia, autismo ou esclerose múltipla.

*Colaboração de Newton Bellesi, sócio-fundador da SBIm. Representante Regional no Estado do Pará.

PÓLIO PLUS

projeto prioritário do Rotary é a erradicação da pólio. Para conseguir completá-lo foi formada uma parceria entre o Rotary International, o Centro Norte-Americano de Controle de Doenças, a Organização Mundial da Saúde e o Unicef. Em 1985, o Rotary se comprometeu a arrecadar US\$ 120 milhões em três anos. A meta foi excedida graças à generosidade dos rotarianos, que doaram US\$ 247 milhões à campanha. Na época, parecia que esta quantia mais os financiamentos de governos federais seriam suficientes, contudo, houve equívocos. Em 2003, uma vez mais o Rotary dedicou-se a arrecadar verbas para a

erradicação da pólio. A meta era angariar US\$ 80 milhões e mais uma vez os rotarianos excederam a meta coletando US\$ 135 milhões.

Os parceiros continuaram seus trabalhos para eliminar a doença e em reconhecimento aos esforços do Rotary, a Fundação Bill e Melinda Gates doou um total de US\$ 355 milhões ao Rotary em dois subsídios-desafio para ajudar a Eliminar a Pólio Agora. O Rotary criou o Desafio 200 Milhões de Dólares com o intuito de arrecadar US\$ 200 milhões até 30 de junho de 2012. Conseguiram mais de US\$ 91 milhões até 30 de junho de 2009.

VACINA • DOENÇA DE CHAGAS

aurício Martins Rodrigues, pesquisador da Universidade Federal de São Paulo (Unifesp), bacharel em genética e doutor em Ciências Biológicas pela Universidade Federal do Rio de Janeiro (UFRJ), apresentou recentemente palestra intitulada "Nadando contra a corrente: vacina genética contra infecção experimental por *Trypanossoma cruzi*", em seminário internacional sobre doença de Chagas. Afirmou que a vacina genética é uma possibilidade de grande potencial de prevenção contra o parasita e vem apresentando resultados promissores em experimentos.

Segundo o geneticista, o objetivo da vacina genética é introduzir no paciente material genético – através de microrganismos específicos – que o induza a produzir as próprias proteínas que auxiliarão no combate ao contágio. Até o presente momento, foram obtidos resultados positivos. Cerca de 90% dos experimentos foram bem-sucedidos no objetivo de impedir a infecção, em ratos.

Mas, para o pesquisador, envolvido no desenvolvimento da vacina, um grande empecilho nas pesquisas é a falta de investimentos. O processo é caro, e normalmente não dá grandes retornos para os investidores. As indústrias normalmente buscam áreas mais rentáveis e uma vez vacinado o paciente não precisa de mais nada, e isso é perda de dinheiro para a indústria. Além disso, para Mauricio, o governo brasileiro não auxilia, por exemplo, criando estímulos para os investidores, porque, segundo ele, as regulamentações são muito complexas e a tributação é pesada.

Por outro lado, ele argumenta que o Estado tem maiores condições de arcar com os custos da pesquisa, pois uma vez que inicia a produção de uma vacina, pode produzi-la em larga escala, a exemplo da vacina contra hepatite.

Rodrigues esclareceu quanto aos precedentes no uso das vacinas genéticas. Em uma pesquisa realizada previamente, mas com o foco voltado para vacinas genéticas contra malária, os resultados iniciais em ratos foram positivos. Infelizmente, quando levadas para humanos, a eficácia foi somente entre 20% e 30%. Por outro lado, nos outros casos se observou prevenção do agravamento da doença. Para ele isso significa que existem grandes esperanças, sendo que ambas as pesquisas, tanto a em malária quanto a em Chagas, foram iniciadas em 1990 e1995, respectivamente.

Mauricio Rodrigues acredita que em cerca de cinco anos o imunizante já possa ser testado em humanos. Mesmo que não surjam resultados definitivos, já é um grande passo adiante. O ideal seria a extinção do vetor do mal de Chagas, mas isto é impossível dadas as condições das regiões onde a doença mais ocorre. São regiões desoladas e cercadas por mata, como no Norte, ou simplesmente abandonadas pelo Estado. Além do que, o próprio microrganismo se encontra espalhado em populações da fauna de todo o país, até do Sudeste. Acredita-se que 25% de todos os macacos brasileiros sejam portadores. Enfim, os obstáculos são grandes para dar fim à moléstia. Enquanto a erradicação está distante, a vacina poderá se mostrar uma ferramenta eficaz no combate do mal de Chagas.

REPRESENTANTES REGIONAIS DA SBIM

Com a finalidade de ampliar ainda mais as já produtivas atividades da SBIm foi estipulada a condição de Representante Regional dela. De início houve cuidadosa consulta aos sócios, expondo o que era pretendido e solicitando manifestação de interessados. A SBIm recebeu várias demonstrações de vontade no sentido de ocupar o posto.

Existindo Regional no local, não ocorreu indicação para a referida condição e quando o número em cada área superava um, a escolha incide no sócio mais antigo.

Sócios que deseiam cooperar nesse sistema podem manifestar-se. Em algumas localidades ainda não figuram tais Representantes. Há também possibilidade de inclusão conforme indica a Recomendação, com base de mandatos terminados.

Representantes Regionais - Regulamentação

- São sócios que participarão com a finalidade de procurar ampliar a concretização dos objetivos da SBIm.
- A indicação é da Diretoria da SBIm depois de consulta aos sócios para conhecer interessados. A Diretoria poderá também indicar Representantes Regionais (RR) levando em consideração a potencialidade de associados que continuadamente prestam apoio à SBIm.
- O mandato dos RR terá a duração de dois anos, cabendo repetições, de acordo com interesse e produtividade.
- As áreas de atividades dos BR serão estabelecidas conforme circunstâncias determinantes e situações específicas.
- Cada RR definirá a sede da área na qual atuará. Para tanto, designará local por enquanto sem custo para a SBIm.
- A relação dos RR será repetidamente divulgada pelas publicações da SBIm, por saite e por outros meios adequados.
- Os RR podem e devem promover palestras, simpósios, iornadas ou outros eventos relacionados com imunizações, respeitando princípios éticos e as diretrizes que norteiam as ações da SBIm.
- É vedado aos RR ter emprego em empresas produtoras de imunobiológicos. Também não devem receber honorários, sistematicamente, dessas firmas. Caso sejam

A seguir estão listados os primeiros Representantes Regionais, com a Regulamentação que rege as suas ações.

> Alberto Jorge Felix Costa (Campo Grande) Analiria Moraes Pimentel (Recife) Cecim El Achkar (Florianópolis) João Cláudio Jaco Pinto (Fortaleza) José Luís da Silveira Baldy (Londrina) Marcelo Daher (Anápolis) Mario Lucio de Oliveira Novaes (Juiz de Fora) Newton Bellesi (Belém) Roberto Valdez (Porto Alegre) Ronney Correa Mendes (São Luiz) Silas Antonio Rosa (Porto Velho)

- convidados para proferir palestras ou participar de atos didático-científicos promovidos por elas é viável aceitar pagamento, sempre procedendo ética e corretamente sob os pontos de vista científico e assistencial.
- Situações que têm nexo com questões financeiras serão sempre resolvidas em conjunto com a Diretoria. Se os RR tiverem necessidade de ajudas para pagamento de despesas essenciais, solicitações devem ser apresentadas à Diretoria, devidamente justificadas.
- Os RR representarão a SBIm oficialmente em atos e eventos por indicação da Diretoria, que inclusive valorizará sugestões apropriadas.
- Será bastante conveniente que os RR apresentem sugestões e comentários à Diretoria.
- O saite da SBIm estará sempre à disposição dos RR.
- Artigos e matérias de vários tipos, escritos, têm chance de serem divulgados na revista "Imunizações" ou em outras publicações promovidas pela SBIm.
- Os RR serão convidados a participar de tarefas, tais como emissão de pareceres, apoio à elaboração de normas ou orientações, por exemplo.
- É muito importante o relacionamento amistoso e construtivo com sócios e Clínicas e Serviços de Imunização, de caráter particular.

Conheça nossas linhas de produtos:

vacinas, imunoglobulinas, medicamentos refrigerados, toxina botulínica e insumos para clínicas e hospitais.

www.tecnocold.com.br

TECNICOLD VACINAS

Suas vacinas em boas mãos

Matriz São Paulo Rua Mário, 454 - Vl. Romana - São Paulo - SP - CEP:05048-010 Tels:(11)3861-5144 / (11)3673-8999 - Fax:(11)3861-5134 Rua Emiliano Perneta, 860 cjs 1602/1603/1604 Curitiba - PR CEP: 08420-080 Tels:(41)3076-5276 - Fax:(41)3076-7706

A melhor distribuidora de vacinas do Brasil

ACREDITAÇÃO

Clinicas e Servicos de Imunização

Desde 2004, a SBIm disponibiliza método de acreditação referente às Clínicas e Serviços de Imunização. Tal medida tem por objetivo oferecer aos sócios-proprietários, após avaliação por comissão da Diretoria SBIm, um selo que poderá ser reconhecido como fator de qualidade. Os Serviços acreditados e, somente eles, além de receberem o selo de acreditação de SBIm, serão incluídos no saite dela. Este sistema destinado a destacar prestimosos atendimentos profiláticos-assistenciais, valoriza respeito à ética e às atividades dignas de reverência. A SBIm pretende empenhar-se na divulgação do selo para médicos e população em geral. Acredite seu Serviço. É motivo de satisfação poder informar que estão acreditadas setenta e cinco clínicas, o que mostra ampla e apropriada aceitação desse procedimento idealizado pela SBIm.

> Para tal, acesse o saite www.shim.org.hr e conheça o regulamento.

CALENDÁRIO DE VACINAÇÕES

Como faz habitualmente, a Diretoria da SBIm elaborou um novo Calendário de Vacinações, atualizado. Está apresentado de maneira que facilita a utilização. Os sócios recebem pelo Correio e interessados poderão solicitar à sede. O fornecimento é gratuito.

LIVRO SOBRE IMUNIZAÇÕES

Promovido pela SBIm esta sendo organizado. Terá amplitude coerente com novas particularidades e iniciativas que vêm compondo o panorama das imunizações no contexto da saúde pública, pois incluirá alguns temas suplementares aos clássicos.



SELO PARA CLÍNICAS E SERVIÇOS DE IMUNIZAÇÃO COM ACREDITAÇÃO

Foi idealizado para as clínicas usarem, se considerarem adequado. Podem pedir a matriz por e-mail, ao Sr. Daty Hidalgo na sede, e providenciarem a confecção da quantidade desejada. Validade: 2010-2012. Assim haverá valorização do bom atendimento efetuado, com respaldo da SBIm.

Caixas térmicas Dometic para transporte de vacinas

A mais completa linha para Rede de Frio do mundo.

- Temperatura garantida por dias, mesmo em situação crítica.
- Segurança total durante todo o transporte e amazenamento.
- Usada em mais de 75% da Rede de Frio do mundo.





O melhor do mundo. Um só

Tel. 11 5501-1969 www.equipamundo.com Vacina pneumocócica 7-valente (conjugada). APRESENTAÇÃO E COMPOSIÇÃO: cartucho com 1 estojo contendo 1 seringa preenchida com dose única de 0.5 mL e 1 agulha. Cada 0.5 mL da dose contém 2 ug de cada sorotipo 4, 9V, 14, 18C, 19F e 23F; 4 ug de sorotipo 6B, aproximadamente 20 ug de proteína CRM197, e 0,5 mg de fosfato de alumínio como adjuvante. Excipientes: cloreto de sódio e água para injeção. Não contém conservante. USO PEDIÁTRICO, INDICAÇÕES: a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) está indicada na imunização ativa de crianças de 6 semanas a 9 anos, contra doença invasiva, pneumonia e otite média causadas pelos sorotipos 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19F e 23F de Streptococcus pneumoniae. Essa vacina não deve ser usada para o tratamento da infecção ativa, CONTRAINDICAÇÕES; a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) está contraindicada para pacientes hipersensíveis a qualquer dos componentes da vacina, incluindo o toxoide diftérico. PRECAUÇÕES: a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) é para uso exclusivamente intramuscular e NÃO DEVE SER ADMINISTRADA POR VIA INTRAVENOSA EM HIPÓTESE ALGUMA. 1. Doenças de menor importância, como uma infecção leve do trato respiratório com ou sem febre baixa, em geral não constituem contraindicações à vacinação. A decisão de administrar ou atrasar a vacinação devido à doença febril atual ou recente depende em grande parte da gravidade dos sintomas e da etiologia da doença. A administração da vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) deve ser adiada em indivíduos que sofrem de doença febril aguda grave. 2. Como ocorre com todas as vacinas injetáveis, tratamento médico adequado e supervisão devem sempre estar prontamente disponíveis em caso de evento anafilático raro após a administração da vacina (ver Reações Adversas). 3. Embora ocorra alguma resposta ao anticorpo da toxina diftérica, a imunização com a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) não substitui a imunização de rotina para difteria, 4. O uso de vacina pneumocócica conjugada não substitui o uso da vacina polissacarídica pneumocócica de 23 sorotipos em crianças com idade igual ou major a 24 meses com anemia falciforme, asplenia, infecção por HM doença crônica ou imunocomprometidas e que apresentem risco major de contrair doenças invasivas causadas por S. pneumoniae. 5. Crianças que apresentam deficiência da resposta imunológica, seja por uso de tratamento imunos supressor (incluindo radio terapia, corticos teroides, antimetabólitos, agentes alguilantes e agentes citotóxicos), por defeito genético, por infecção pelo HIV ou outras causas, podem apresentar redução da resposta de anticorpos à imunização ativa, 6. Recomenda-se o uso de medicação preventiva. antipirética para todas as crianças que recebem a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) simultaneamente com vacinas de células inteiras contra a coqueluche. O uso de medicação preventiva antipirética deve ser considerado no caso de crianças que apresentem um risco maior de convulsões em relação à população em geral, 7. Como qualquer vacina, a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) pode não proteger 100% dos indivíduos vacinados. Uso pediátrico: a segurança e a eficácia da vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) em crianças com menos de 6 semanas ou com 10 anos ou mais não foram estabelecidas (ver Indicações e Posologia). Uso geriátrico: essa vacina NÃO é indicada para uso em adultos. Não deve ser utilizada como substituta à vacina pneumocócica polissacarídica nas populações geriátricas. Gravidez: o uso desta vacina NÃO é recomendado em adultos. A segurança durante a gravidez não foi estabelecida. Não se realizou nenhum estudo de reprodução animal com este produto. Não se sabe se a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) pode causar danos ao feto quando administrada a gestantes, ou se pode comprometer a capacidade reprodutiva. Categoria de risco na gravidez; C. Lactação: o uso desta vacina NÃO é recomendado em adultos. A segurança durante a lactação não foi estabelecida. Não se sabe se os antigenos da vacina ou os anticorpos são excretados no leite materno. ADVERTÊNCIAS: a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) não oferece proteção contra outras doencas causadas por S. pneumoniae além das causadas pelos sete sorotipos que fazem parte da vacina, nem irá proteger contra outros micro-organismos que causam doencas invasivas, como bacteremia, meningite e pneumonia, ou infecções não invasivas como otite média. Da mesma forma que outras injecões intramusculares, a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) deve ser administrada com cautela a lactentes ou criancas com trombocitopenia ou qualquer distúrbio de coagulação ou naquelas submetidas a tratamento com anticoagulantes. REAÇÕES ADVERSAS: Observadas Durante Estudos Clínicos. Muito comum: eritema, endurecimento/edema, dor/sensibilidade aumentada no local da injeção, diarreia, vômito, febre, redução do apetite, sonolência, sono agitado, irritabilidade. Comum: endurecimento/edema ou eritema major que 2.4 cm no local da injeção; dor/sensibilidade aumentada que interfere nos movimentos, febre superior a 39°C. Incomum: erupcão cutânea, urticária ou erupcão cutânea urticariforme. Rara: convulsões (incluindo convulsão febrili; episódios hipotônicos, hiporresponsivos. Observadas na Experiência Pós-Comercialização, Muito comum: choro. Muito rara: dermatite, urticária e prurido no local da injecão, linfadenopatia próxima ao local da injecão, reação de hipersensibilidade incluindo edema de face, dispueja, broncoespasmo; reação anafilática/anafilactoide incluindo choque, edema angioneurótico, eritema multiforme. Assim como com outras vacinas pediátricas, têm ocorrido relatos espontâneos de apneia com associação temporal com a administração da vacina pneumocócica 7-valente (conjugada). Na maioria desses casos, a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) tinha sido administrada concomitantemente a outras vacinas. Além disso, na maioria desses relatos, estavam presentes condições médicas preexistentes, como história de apneia, infecção, prematuridade e/ou convulsões. O risco relativo aumentado de hospitalização por diversas condições, coletado sob o termo de "diagnóstico de sibilos", foi relatado a partir de um estudo de vigilância observacional em crianças que receberam a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) em comparação a um grupo controle histórico. Não foi possível controlar potenciais fatores de interferência. Outras análises neste estudo, bem como o seguimento a longo prazo do estudo pivotal de eficácia, controlado, multicêntrico e de grande porte, não confirmaram esse achado. "Atenção: este é um medicamento novo e efeitos indesejáveis e não conhecidos podem ocorrer. Neste caso, informe seu médico." INTERAÇÕES MÉDICAMENTOSAS: durante os estudos clínicos, a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) foi administrada concomitantemente às vacinas contra difteria, tétano e pertussis (DTP) ou difteria, tétano e pertussis acelular (DTPa); Haemophilus influenzae tipo b (Hib); vacina oral contra poliomielite (OPV) ou vacina injetável contra poliomielite (IPV); hepatite B; vacina meningocócica C (conjugada); sarampo, caxumba e rubéola (MMR) e varicela. Portanto, a experiência de segurança com a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) reflete o uso deste produto como parte do esquema de rotina de imunização. Os dados sobre a administração concomitante da vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) com a vacina DTPa/Hib(PRP-TVIPV/HepB não demonstraram interferência clinicamente relevante na resposta de anticorpos em cada um dos antigenos individuais administrados em vacinação primária de 3 doses. Quando a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) é administrada concomitantemente com vacinas hexavalentes (DTPa/Hib(PRP-T)/IPV/HepB), a taxa de reações febris foi mais alta do que a observada após a administração das vacinas hexavalentes sozinhas. Essas reações foram na sua maioria moderadas (temperatura menor ou igual a 39°C) e transitórias. A administração concomitante da vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) com a vacina DTPa-IPV/PRP-T e a vacina contra o vírus da hepatite B aos 2, 4 e 6 meses de idade (administração concomitante) foi comparada à administração sequencial da vacina DTPa - IPV/PRP-T e da vacina contra o vírus da hepatite B aos 2, 4 e 6 meses de idade e vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) aos 3, 5 e 7 meses de idade (administração sequencial). Não foram observadas diferenças na resposta de anticorpo contra nenhum sorotipo da vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) no grupo concomitante nem no grupo sequencial. POSOLOGIA: somente para uso intramuscular. A dose é de 0,5 mL, administrada por via IM, com cuidado para evitar a aplicação em nervos e vasos sanguíneos ou suas proximidades.

Os locais preferenciais são a face ântero-lateral da coxa em lactentes ou o músculo deltoide do braço das crianças. A vacina não deve ser administrada na região glútea. A vacina não deve ser administrada por via intradérmica, subcutânea ou intravenosa, uma vez que a segurança. e imunogenicidade dessas vías não foram avaliadas. Agite com vigor imediatamente antes de usá-la para obter uma suspensão uniforme antes de aplicar a vacina. A vacina não deve ser utilizada se a ressuspensão não for possível. Após agitação, a vacina torna-se uma suspensão branca. homogênea. Não misturar com outras vacinas/produtos na mesma seringa. Conservar o medicamento sob refrigeração (temperatura entre 2°C e 8ºC), Não congelar. Descartar a vacina em caso de congelamento. Armazenar na embalagem original. Esquema de Vacinação: Imunização Primária: em lactentes menores de 7 meses de idade, a série de vacinações com a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) consiste em quatro doses de 0,5 mL cada. A idade usual de administração da primeira dose é de 2 meses de idade, porém, pode ser antecipada até 6 semanas de idade. O intervalo entre as doses é de 4 a 8 semanas. A quarta dose deve ser administrada aos 12-15 meses de idade, e com um intervalo de. pelo menos, 2 meses após a terceira dose. Esquema de vacinação para lactentes e crianças de baixa idade: Dose - Idade na dose: Dose 1* - 2 meses / Dose 2** - 4 meses / Dose 3** - 6 meses / Dose 4*** - 12 - 15 meses, * A dose 1 pode ser administrada já com 6 semanas de idade, ** O intervalo de administração recomendado é de 4 a 8 semanas. *** A quarta dose deve ser administrada aproximadamente aos 12-15 meses de idade e, no mínimo, 2 meses depois da terceira dose. Esquema de vacinação para crianças com 7 meses ou mais de idade não vacinadas previamente: Idade na primeira dose - Nº total de doses de 0.5 mL; 7-11 meses de idade - 3* / 12-23 meses de idade - 2** / de 24 meses até 9 anos de idade - 1. * 2 doses com intervalo mínimo de 4 semanas; terceira dose após um ano de idade administrada, no mínimo, 2 meses após a segunda dose, ** 2 doses com intervalo mínimo de 2 meses, SUPERDOSAGEM: a maioria dos indivíduos que recebeu doses mais elevadas do que as recomendadas ou doses subsequentes da vacina administradas em intervalos de tempo mais curtos do que os recomendados, permaneceu assintomática. VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. Registro MS - 1.2110.0121. Informações adicionais disponíveis aos profissionais de saúde mediante solicitação: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. - Rua Dr. Renato Paes de Barros, 1017 - 10º andar - Itaim Bibi, São Paulo - CEP 04530-001. Para informações completas, consultar a bula do produto. PRV0609CDS19V2.

CONTRAINDICAÇÕES: a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) está contraindicada para pacientes hipersensíveis a qualquer dos componentes da vacina, incluindo o toxoide diftérico.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: quando a vacina pneumocócica 7-valente (conjugada) foi administrada concomitantemente com vacinas hexavalentes (DTaP/Hib(PRP-T)/IPV/HepB), a taxa de reações febris foi mais alta do que a observada após a administração das vacinas hexavalentes sozinhas

A PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.







DOENÇAS PNEUMOCÓCICAS

DOENÇA IMUNOPREVENÍVEL QUE MAIS MATA NO MUNDO¹

VACINA PNEUMOCÓCICA 7-VALENTE (CONJUGADA)

INTERNACIONALMENTE CONHECIDA COMO PREVENAR

- Eficácia estabelecida de 97,4 % nas DPIs.²
- Projeto Sireva Pneumococo
 Cobertura de 72,3 % em crianças menores de 5 anos.³
- Recomendada pela SBP aos 2, 4, 6 e 15 meses.⁴



Referêncies Bibliográficas: 1. Vezcise Preventable Deaths and the Bibbal immentation Vision and Stratagy, 2006-2015. NAMIR 2006; 55 (18): 511-515. 2. Black 3 at al. Efficacy, analysis of immentation vision and Stratagy, 2006-2015. NAMIR 2006; 55 (18): 511-515. 2. Black 3 at al. Efficacy, analysis of immentation vision and stratagy and immentation vision prevents and stratagy and immentation vision vision

A PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.







BOTUCATU - 24 de abril de 2010

Programa:

08h30 - 08h50 - Inscrições e entrega do material

08h50 - 09h00 - Sessão de abertura: Dra. Elaine Gagete / Dr. Roberto Florim

09h00 - 09h30 - Análise crítica do calendário vacinal atual e perspectiva de introdução de novas vacinas

Dr. Gabriel Oselka

09h30 - 10h00 - Doença meningocócica e sua prevenção

Dr. Roberto Florim.

10h00 - 10h20 - Perguntas

10h20 - 10h30 - Intervalo

10h30 - 11h00 - Vacinação contra Rotavírus

Dra. Silvia Bardella.

11h00 - 11h30 - HPV; por que vacinar e quem deve ser vacinado?

Dr. Gabriel Oselka

11h30 - 12h00 - Perguntas

12h00 - 13h30 - Almoco

13h30 - 14h00 - Febre Amarela: situação atual e ações de controle na região de Botucatu

Dr. Antonio Luiz Caldas Junior

14h00 - 14h30 - Vacinas para viajantes Dra. Mônica Levi

14h30 - 14h50 - Perguntas

14h50 - 15h00 - Intervalo

15h00 - 15h30 - Doença pneumocócica: qual a melhor vacina?

Dr. Renato Kfouri

15h30 - 16h00 - Gripe sazonal e gripe H1N1 - Impacto da doença e

prevenção

Dra. Rosana Richtmann

16h00 - 16h30 - Perguntas e encerramento

INSCRIÇÕES:

 Médicos sócios da SBIM/ Médicos Residentes / estudantes de Medicina / Médicos Cooperados do Sistema Unimed: R\$20,00

· Outros médicos: R\$40,00

Profissionais da área de enfermagem: R\$15,00

PROMOÇÃO:



Regional São Paulo

Hus Luts Costho, 306 5º andar, c; 54 CEP: 01309-000 SP/SP Tel (11) 3256 5674- www.sbim.org.br

DIRETORIA NACIONAL

Presidente: Vicente Amato Neto Vice-presidente : Isabella Ballelai Berevides Primeiro- secretário: Guido Levi Segundo-secretário: Renato de Ávilla: Klouri Primeiro-tesoureiro: Reinaldo Segre Segundo tesoureiro: José Luis da Silva Baldi

DIRETORIA REGIONAL

Presidente: Roberto Florim Tescureira: Monica Levi Secretária: Silvia Barciella Manano-Assessors: Naomy Helens Wagner

COMISSÃO ORGANIZADORA:

Dra. Elaine Gagete Cira, Môniga Levi Dra. Neorry Helena Wagner Ot Roberto Florer Dra. Shita Bordella

Unimed - Botucatu Rua Major Lobridas Cardoso, 43 Cardro - Botuostu SP

INFORMAÇÕES:

SBIm (11) 3255-5674 a (14) 3815-1496

APOIO:







Suas vacinas em boas mãos





Hospitalar e Vacinas



