

Informe Técnico Operacional - Estratégia de Vacinação contra a Influenza 2025

Atualizado em 05/05/2025

Início: 07 de abril 2025

Dia "D" de mobilização: 10 de maio de 2025.

Atendimento aos grupos prioritários definidos pelo Ministério da Saúde:

1ª semana: a partir de 07/04/2025	2ª semana: a partir de 14/04/2025	3ª semana: a partir de 21/04/2025
<ul style="list-style-type: none">• Crianças de 6 meses a menores de 6 anos de idade (5 anos, 11 meses e 29 dias);• Idosos com 60 anos ou mais de idade;• Gestantes em qualquer idade gestacional;• Puérperas (até 45 dias após o parto);• Povos indígenas;• Quilombolas.	<p>Somam-se aos grupos da semana anterior:</p> <ul style="list-style-type: none">• Trabalhadores de saúde públicos e privados, nos diferentes níveis de complexidade;• Trabalhadores da educação do ensino básico e superior;• Pessoas em situação de rua;• Pessoas com doenças crônicas não transmissíveis e outras condições clínicas especiais, independentemente da idade;• Pessoas com deficiência permanente;• População privada de liberdade e funcionários do sistema de privação de liberdade, adolescentes e jovens de 12 a 21 anos de idade sob medidas socioeducativas.	<p>Somam-se aos grupos das semanas anteriores:</p> <ul style="list-style-type: none">• Profissionais das Forças de Segurança e Salvamento;• Forças armadas;• Caminhoneiros;• Trabalhadores de transporte coletivo rodoviário para passageiros urbanos e de longo curso;• Trabalhadores portuários;• Trabalhadores dos correios.

Meta: 90% de cada um dos grupos de vacinação de rotina: crianças de 6 meses a menores de 6 anos (5 anos, 11 meses e 29 dias); gestantes (em qualquer idade gestacional); indivíduos com 60 anos ou mais.

Composição da vacina contra a Influenza Trivalente (2025):

- A/Sydney/4897/2022 (H1N1)pdm09
- A/Croatia/10136RV/2023 (H3N2)
- B/Áustria/02/1359417/2021 (linhagem B/Victoria)

Apresentação e prazo de validade após abertura do frasco: Laboratório BUTANTAN - Suspensão injetável em frasco-ampola/multidose, contendo 10 doses de 0,5mL. Recomenda-se que o frasco de vacina seja homogeneizado antes do seu uso. Desta forma estaremos minimizando a ocorrência de eventos locais. Pode ser utilizada **até 07 (sete) dias após aberto**.

Via de administração: deve-se adotar a via de administração intramuscular.

Recomenda-se a administração da vacina por via subcutânea em pessoas que apresentam discrasias sanguíneas ou estejam utilizando anticoagulantes orais: **Xarelto®(rivarobaxana); Varfarina; Heparina; Enoxaparina; Pradaxa® (dabigatrana); Marcoumar® (femprocumona).**

Observação: Pacientes que utilizam ácido acetilsalicílico (AAS®, Somalgin®, Aspirina®), poderão receber a vacina por via intramuscular.

Esquema de Vacinação:

Volume da Dose:

- 6 meses a 2 anos, 11 meses e 29 dias de idade: 0,25 mL
- A partir de 3 anos: 0,5 mL

Dose:

- 6 meses a menores de 9 anos (8 anos, 11 meses e 29 dias) na PRIMOVACINAÇÃO: 2 doses com intervalo mínimo de 30 dias.
- Vacinados com, pelo menos, uma dose em anos anteriores e/ou a partir de 9 anos de idade: dose única.

O esquema vacinal e a recomendação da vacina em crianças são definidos com base na idade no momento da primeira dose da vacina influenza e no número de doses de vacina recebida em temporadas anteriores (pelo menos uma dose). Todas as crianças de 06 meses a menores de 9 anos que receberam uma ou duas doses da vacina contra a Influenza sazonal em 2024 ou nos anos anteriores, devem receber apenas 01 dose em 2025.

Vacinação simultânea: outras vacinas **podem** ser administradas na mesma ocasião (procedendo-se às administrações com seringas e também locais anatômicos diferentes).

Interações Medicamentosas: os tratamentos com imunossuppressores ou radioterapia podem reduzir ou anular a resposta imunológica. Esse fenômeno não se aplica aos corticosteróides utilizados na terapêutica de reposição, em tratamentos sistêmicos de curto prazo (menos de duas semanas) ou por outras vias de administração que não causem imunossupressão.

Precauções:

- Pessoas apresentando quadro de doenças febris agudas, moderadas ou graves e/ou caso confirmado de COVID-19 (RT-PCR e TR Ag): recomenda-se adiar a vacinação até a melhora do quadro com o intuito de não serem atribuídas à vacina as manifestações da doença;
- **História de alergia a ovo:** pessoas que após ingestão de ovo apresentaram apenas urticária: administrar a vacina influenza, sem qualquer cuidado especial;
- Pessoas que após ingestão de ovo apresentaram outros sinais de anafilaxia (angioedema, desconforto respiratório ou vômitos repetidos): administrar a vacina em ambiente adequado (atendimento de urgência e emergência) para tratar manifestações alérgicas graves.
- Em caso de ocorrência de Síndrome de Guillain-Barré (SGB) no período de até 42 dias após recebimento de dose anterior, recomenda-se realizar avaliação médica criteriosa sobre benefício e risco da vacina antes da administração de uma nova dose.

Observação: Os candidatos elegíveis à doação que tiverem sido vacinados contra influenza devem ser considerados como inaptos temporariamente, pelo período de 48 horas.

Contra-indicações: crianças menores de 6 meses e história de anafilaxia a doses anteriores.

Eventos Adversos: os eventos adversos esperados, decorrentes da aplicação da vacina contra influenza são de intensidade leve, bem tolerados e pouco reatogênicos e tendem a desaparecer espontaneamente após 48 horas.

Eritema, aumento da sensibilidade, enduração, edema e/ou dor no local da aplicação foram relatados mais frequentemente, persistindo por um ou dois dias. Febre menor que 39°C, mal estar e mialgia.

Notificar e investigar todos os casos suspeitos de ESAVI graves, raros e inusitados e erros de imunização no sistema de registro e-SUS Notifica (Módulo ESAVI), disponível em: <https://notifica.saude.gov.br/notificacoes>.

Registro de doses: os registros das doses aplicadas deverão ser feitos no e-SUS.

Estratégia **ROTINA:** crianças de 6 meses a menores de 6 anos (5 anos, 11 meses e 29 dias); gestantes (em qualquer idade gestacional); indivíduos com 60 anos ou mais.

Estratégia **ESPECIAL:** demais grupos prioritários.

Para registro de doses aplicadas na PRIMOVACINAÇÃO em crianças, as opções 1ª DOSE ou 2ª DOSE estarão disponíveis em "Calendário vacinal da criança".

Para registro da dose única (DU) em todos os públicos com esta indicação, selecionar "**Outras doses e imunobiológicos**", em aplicar, selecionar o Imunobiológico "INF3 - Vacina influenza trivalente", estratégia conforme orientado acima, dose "DU" (dose única), além dos demais campos com as informações solicitadas.

Equipe de Imunizações de Porto Alegre
EI/UVE/DVS/SMS