

Información para el paciente
CAPVAXIVE™ (se pronuncia “Cap-VACKS-iv”)
(Vacuna antineumocócica conjugada 21-valente)

Antes de recibir CAPVAXIVE, lea esta hoja informativa y asegúrese de comprenderla cabalmente. Si tiene preguntas o experimenta algún efecto secundario, consulte a su proveedor de atención médica. La presente información no reemplaza el hecho de que hable acerca de CAPVAXIVE con su proveedor de atención médica. Este decidirá si CAPVAXIVE es adecuado para usted.

¿Qué es CAPVAXIVE?

- CAPVAXIVE consiste en una vacuna indicada para personas de 18 años en adelante que protege contra la enfermedad neumocócica invasiva y la neumonía causadas por ciertos tipos de bacterias llamadas neumococo.
- Estas bacterias pueden provocar distintos tipos de enfermedades, que pueden ser de gravedad, como infecciones en:
 - los pulmones (neumonía),
 - la zona que rodea el cerebro y la médula espinal (meningitis),
 - la sangre (bacteriemia).
- No es posible contraer la enfermedad neumocócica por recibir CAPVAXIVE.
- CAPVAXIVE podría no proteger a todas las personas que reciben la vacuna.

¿Quiénes no deben recibir CAPVAXIVE?

No reciba CAPVAXIVE si ha tenido una reacción alérgica a alguno de sus componentes, incluido el toxoide de la difteria. Consulte la lista de componentes que se encuentra al final de esta hoja informativa.

¿Qué debo informar a mi proveedor de atención médica antes de que me administren CAPVAXIVE?

Avise a su proveedor de atención médica si:

- ha tenido una reacción alérgica a alguna vacuna;
- está tomando algún medicamento o recibiendo algún tratamiento que pueda debilitar el sistema inmunológico (como inmunosupresores o esteroides);
- tiene un sistema inmunológico débil (es decir que su organismo es incapaz de combatir infecciones);
- está embarazada o tiene intenciones de quedar embarazada;
- está amamantando o tiene pensado amamantar.

¿Cómo se administra CAPVAXIVE?

- Se le aplicará una inyección dentro del músculo (generalmente en la parte superior del brazo).
- Recibirá una sola dosis de la vacuna.

¿Qué efectos secundarios puede tener CAPVAXIVE?

Los efectos secundarios más frecuentes de CAPVAXIVE son los siguientes:

- Dolor, enrojecimiento o hinchazón en el lugar donde recibió la inyección
- Sensación de cansancio
- Cefalea
- Dolor muscular
- Fiebre

Estos efectos secundarios suelen durar menos de 3 días.

Informe a su proveedor de atención médica sobre estos efectos secundarios o cualquier síntoma inusual que aparezca después de recibir esta vacuna. Busque atención médica de inmediato si presenta síntomas correspondientes a una reacción alérgica, entre los que se encuentran los siguientes:

- Sibilancia o dificultad para respirar
- Hinchazón de la cara, labios o lengua
- Urticaria
- Erupción

Existen efectos secundarios que no se enumeraron aquí. Para obtener más información al respecto, consulte a su proveedor de atención médica.

También puede informar sobre cualquier efecto secundario a Merck Sharp & Dohme LLC al 1-877-888-4231 o directamente al Sistema para Reportar Eventos Adversos a las Vacunas (VAERS). Puede llamar a la línea gratuita de VAERS al 1-800-822-7967 o informar electrónicamente a través de www.vaers.hhs.gov.

¿Dónde puedo obtener más información sobre CAPVAXIVE?

Puede pedirle a su farmacéutico o proveedor de atención médica más información sobre CAPVAXIVE.

¿Cuáles son los componentes de CAPVAXIVE?

Componente(s) activo(s): Azúcares bacterianos de 21 tipos de neumococos y cada uno está vinculado a una proteína (CRM197). Los azúcares de estas bacterias y la proteína no están vivos y no causan enfermedades.

Componente(s) inactivo(s): L-histidina, polisorbato 20, cloruro de sodio y agua.

CAPVAXIVE no tiene conservantes.

La tapa y el tapón del émbolo de la jeringa precargada no están hechos de látex de caucho natural.

Fabricado por: Merck Sharp & Dohme LLC, Rahway, Nueva Jersey 07065, EE. UU.

Para obtener información sobre patentes: www.msd.com/research/patent. Las marcas comerciales mencionadas en este documento pertenecen a sus respectivas compañías.

Copyright © 2024 Merck & Co., Inc., Rahway, Nueva Jersey, EE. UU., y sus empresas filiales. Todos los derechos reservados.

usppi-v116-i -2406r000
US-PVV-00494

Esta Información para el paciente ha sido aprobada por la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos. Emitido: 06/2024