



SHINGRIX
VACUNA FRENTE AL HERPES ZÓSTER
(RECOMBINANTE, ADYUVADA)

SI PUDIERAS PREVENIR EL DOLOR CAUSADO POR HERPES ZÓSTER,

¿POR QUÉ NO LO HARÍAS?¹

**Protege a tus pacientes
mayores de 50 años frente al
herpes zóster con Shingrix¹**

Shingrix demostró una
eficacia del **89%** frente al
herpes zóster tras **10 años**
de la vacunación inicial²

Ficha Técnica y Recomendaciones
Oficiales de Shingrix [aquí](#).

Imágenes representadas por actores. Únicamente con fines ilustrativos.

Referencias:

1. Ficha Técnica Shingrix, GSK.
2. Strezova A, Diez-Domingo J, Shawafi Kamal, et al. Long-term Protection Against Herpes Zoster (HZ) by the Adjuvanted Recombinant Zoster Vaccine (RZV): Interim Efficacy, Immunogenicity, and Safety Results up to 10 Years after Initial Vaccination. Open Forum Infect Dis. 2022;9(10): ofac485.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD¹:

Reacciones adversas: En adultos a partir de 50 años, las reacciones adversas notificadas como muy frecuentes son: cefalea, síntomas gastrointestinales (que incluyen náuseas, vómitos, diarrea y/o dolor abdominal), mialgia y reacciones en la zona de inyección (tales como dolor, enrojecimiento, hinchazón), fatiga, escalofríos, fiebre. En un estudio observacional postcomercialización en individuos a partir de los 65 años se observó un aumento del riesgo de padecer síndrome de Guillain-Barré (estimado en un exceso de 3 casos por millón de dosis administradas) durante los 42 días posteriores a la vacunación. La información disponible no es suficiente para establecer una relación causal con Shingrix. En adultos mayores de 18 años inmunocomprometidos (IC), el perfil de seguridad fue consistente con el observado en adultos a partir de los 50 años. Hay datos limitados en adultos de entre 18 y 49 años con mayor riesgo de herpes zóster que no están IC. No administrar la vacuna por vía intravascular, intradérmica o subcutánea. Consultar Ficha Técnica de Shingrix para información adicional sobre las contraindicaciones, precauciones y reacciones adversas.



Centro de Información **GSK**
900 202 700 | es-ci@gsk.com

Para notificar una sospecha de reacción adversa contacte con GSK a través de <https://es.gsk.com/es-es/contacto/> o con el Sistema Español de Farmacovigilancia a través de www.notificaRAM.es