

Guía de administración¹:

▼ Qdenga® Polvo y Disolvente para Solución Inyectable en Jeringa Precargada

Qdenga® es una vacuna de 2 componentes que consiste en un vial que contiene la vacuna liofilizada y el disolvente suministrado en la jeringa precargada. La vacuna liofilizada debe reconstituirse con el disolvente antes de la administración¹

Conservación y periodo de validez¹:

- Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C)
- No congelar
- Tras la reconstrucción con el disolvente suministrado, Qdenga® debe utilizarse inmediatamente. Si no es inmediatamente, Qdenga® debe utilizarse en un plazo de 2 horas
- Qdenga® tiene un periodo de validez de 18 meses. No utilizar nunca Qdenga® después de la fecha de caducidad indicada en la caja



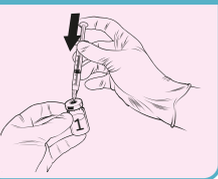
Imagen propiedad de Takeda

Contiene¹:

- Vial que contiene vacuna liofilizada (polvo)
- Jeringa precargada que contiene disolvente
- 2 agujas

Reconstitución y administración¹:

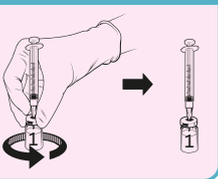
Paso 1: Preparación



Vial de vacuna liofilizada

- Retire el vial de la vacuna y el disolvente de la jeringa precargada de la nevera y colóquelos a temperatura ambiente durante aproximadamente 15 minutos.
- Retire la capsula de cierre del vial de la vacuna y limpie la superficie del tapón de la parte superior del vial con una toallita con alcohol.
- Acople una aguja estéril en la jeringa precargada e inserte la aguja en el vial de la vacuna. La aguja recomendada es de 23G.
- Dirija el flujo del disolvente hacia el lado del vial mientras presiona lentamente el émbolo para reducir la posibilidad de que se formen burbujas.

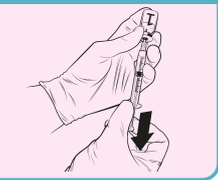
Paso 2: Reconstruir



Vacuna reconstituida

- Retire el dedo del émbolo y, sosteniendo el ensamblaje sobre una superficie plana, agite suavemente el vial en ambas direcciones con el ensamblaje de la jeringa con la aguja conectada.
- **NO AGITAR.** Pueden formarse espuma y burbujas en el producto reconstituido
- Deje reposar el vial y la jeringa ensamblados durante un tiempo hasta que la solución se aclare. Esto dura de unos 30 a 60 segundos.

Paso 3: Administrar



Vacuna reconstituida

- Tras la reconstrucción, la solución resultante debe ser transparente, entre incolora y amarilla pálida, y básicamente sin partículas extrañas. Deseche la vacuna si se aprecian en ella partículas o cambios de color.
- Retire todo el volumen de la solución reconstituida de Qdenga con la misma jeringa hasta que aparezca una burbuja de aire en la jeringa.
- Retire el ensamblaje de la jeringa con aguja del vial. Sostenga la jeringa con la aguja apuntando hacia arriba, golpee con suavidad el lado de la jeringa para llevar la burbuja de aire a la parte superior, deseche la aguja conectada y reemplácela por una nueva estéril, y expulse la burbuja de aire hasta que se forme una pequeña gota de líquido en la parte superior de la aguja. La aguja recomendada es de 25G de 16 mm.
- Qdenga está preparada para ser administrada por **inyección subcutánea.**
- Qdenga se administra por el médico o enfermero como una inyección bajo la piel (inyección subcutánea) en la parte superior del brazo.

Esquema de dosis, con un intervalo de 3 meses¹:



1ª dosis
0,5 ml
Administrar en el mes 0



2ª dosis
0,5 ml
Administrar en el mes 3

- Qdenga debe administrarse en una dosis de 0,5 ml en un programa de dos dosis (0 y 3 meses).¹

Como con todas las vacunas inyectables, siempre debe estar fácilmente disponible el tratamiento y la supervisión médica apropiada en caso de que se produzca una reacción anafiláctica rara tras la administración de la vacuna ¹



▼ QDENGGA® (Vacuna tetravalente contra el dengue [viva, atenuada])

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento.

Qdenga® está indicado para la prevención del dengue en personas a partir de los 4 años de edad¹

Este medicamento se encuentra actualmente comercializado en España.

Qdenga® no está financiado por el Sistema Nacional de Salud.

Las sospechas de reacciones adversas deben notificarse a las autoridades de su país de acuerdo con la legislación local. Las reacciones adversas también deben notificarse a Takeda en AE.ESP@takeda.com

Referencias:

1. Ficha técnica Qdenga.

[Consultar ficha tecnica >](#)



Qdenga is a trademark of Takeda Vaccines, Inc. and is used under license therefrom.
Copyright © 2023 Takeda Pharmaceutical Company Limited. All rights reserved.
Takeda and the Takeda Logo are trademarks of Takeda Pharmaceutical Company Limited.
C-APROM/ES/QDE/0010 Julio 2023