

Tabla resumen Vacunación COVID-19

Grupo	Primovacunación (intervalo entre dosis)	Dosis de recuerdo	Comentarios
<i>Sin antecedente de infección conocido</i>			
≥18 años	<ul style="list-style-type: none"> • Dos dosis vacuna Comirnaty 30µg/dosis (21 días) • Dos dosis vacuna Spikevax (28 días) • Una dosis Vaxzevria+ una dosis vacuna ARNm (8-12 semanas) • Dos dosis vacuna Nuvaxovid (21 días) 	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	<ul style="list-style-type: none"> • Uso preferente de vacunas de ARNm
	<ul style="list-style-type: none"> • Dos dosis Vaxzevria (8-12 semanas) • Una dosis Janssen 	Una dosis vacuna ARNm ¹ (3 meses)	
12-17 años	<ul style="list-style-type: none"> • Dos dosis vacuna Comirnaty 30µg/dosis (21 días) • Dos dosis vacuna Spikevax (28 días) • Dos dosis vacuna Nuvaxovid (21 días) 	<ul style="list-style-type: none"> • Solo aquellos que pertenecen al grupo 7 o en tratamiento inmunosupresor: una dosis ARNm¹ (5 meses) • Los que lo necesiten por cualquier motivo 	
5-11 años	Dos dosis vacuna Comirnaty 10µg/dosis (8 semanas) ^a	No	
Grupo 7 y personas que reciben tratamiento con fármacos inmunosupresores (≥5 años)	Dos dosis vacuna ARNm + una dosis adicional vacuna ARNm (28 días)	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	<ul style="list-style-type: none"> • Dosis adicional a partir de 5 años. Entre 5-11 años se administra a las 8 semanas. • Dosis de recuerdo a partir de los 12 años. • Se podrá administrar Evusheld en los casos en los que aplique (ver algoritmo y listado de personas candidatas)

^a La vacuna Spikevax también está autorizada para su uso en población infantil de 6 a 11 años, aunque la vacuna recomendada en este grupo de edad es Comirnaty 10 µg/dosis

Grupo	Primovacunación (intervalo entre dosis)	Dosis de recuerdo	Comentarios
Embarazadas y mujeres en periodo de lactancia	Dos dosis vacuna ARNm (intervalo según vacuna a administrar)	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	Se puede administrar vacuna en cualquier trimestre del embarazo
<i>Antecedente de infección antes del inicio de la vacunación</i>			
>65 años, residentes centros de mayores y grandes dependientes	Dos dosis tras recuperación y finalización de aislamiento	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses ²)	
12-65 años	Una dosis a partir de las 4-8 semanas tras el diagnóstico de la infección	18-65 años: una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses ²)	<ul style="list-style-type: none"> • Excepto grupo 7 y en tratamiento inmunosupresor • 12-18 años: se podrá administrar dosis de recuerdo si se precisa por razones administrativas
		12-18 años: No	
5-11 años	Una dosis Comirnaty 10 µg/dosis a las 8 semanas diagnóstico infección ^b	No	Excepto grupo 7 y en tratamiento inmunosupresor
Grupo 7 y personas que reciben tratamiento con fármacos inmunosupresores (≥5 años)	Dos dosis vacuna ARNm + dosis adicional vacuna ARNm (28 días) tras recuperación y finalización de aislamiento	≥12 años: una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	<ul style="list-style-type: none"> • Entre 5-11 años: dosis adicional a las 8 semanas • Se podrá administrar Evusheld en los casos en los que aplique (ver algoritmo y listado de personas candidatas)
<i>Antecedente de infección después de la primera dosis</i>			
>65 años, residentes centros de mayores y grandes dependientes	Segunda dosis tras recuperación y finalización de aislamiento	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses ²)	
12-65 años	Segunda dosis a partir de las 4-8 semanas tras el diagnóstico de la infección	18-65 años: una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses ²)	

^b La vacuna Spikevax también está autorizada para su uso en población infantil de 6 a 11 años, aunque la vacuna recomendada en este grupo de edad es Comirnaty 10 µg/dosis

Grupo	Primovacunación (intervalo entre dosis)	Dosis de recuerdo	Comentarios
		12-17 años: No, salvo grupo 7 y en tratamiento inmunosupresor	
5-11 años	Segunda dosis a partir 8 semanas tras el diagnóstico de la infección	No	
Grupo 7 y personas que reciben tratamiento con fármacos inmunosupresores (≥5 años)	Segunda dosis tras recuperación y finalización de aislamiento + dosis adicional vacuna ARNm (28 días)	≥12 años una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	Entre 5-11 años: dosis adicional a las 8 semanas
<i>Antecedente de infección entre segunda dosis y dosis adicional</i>			
Grupo 7 y personas que reciben tratamiento con fármacos inmunosupresores (≥5 años)	Dosis adicional vacuna ARNm tras recuperación y finalización de aislamiento	≥12 años una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	Entre 5-11 años: dosis adicional se administrará a las 8 semanas
<i>Antecedente de infección tras pauta completa de primovacunación</i>			
≥18 años	N/A	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses tras el diagnóstico de la infección)	
Grupo 7 y personas que reciben tratamiento con fármacos inmunosupresores ≥12 años	N/A	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses tras el diagnóstico de la infección excepto personas con condiciones que inducen alto grado inmunosupresión ³)	Se podrá administrar Evusheld en los casos en los que aplique (ver algoritmo y listado de personas candidatas)
<i>Personas ≥18 años que no han podido completar la primovacunación</i>			
Por pauta incompleta	Una dosis de vacuna de ARNm (según intervalo recomendado en la vacuna administrada como primera dosis)	Una dosis vacuna ARNm ¹ (5 meses)	

Grupo	Primovacunación (intervalo entre dosis)	Dosis de recuerdo	Comentarios
Por contraindicación a las vacunas ARNm o de adenovirus (alergia a componentes, indicación médica, etc.)	Dos dosis de Nuvaxovid (21 días)	Nuvaxovid (5 meses)	<ul style="list-style-type: none"> • Autorizada en ≥ 18 años • Se podrá administrar Evusheld en los casos en los que aplique (ver algoritmo y listado de personas candidatas)
Por reacción alérgica grave a una dosis de vacuna frente a COVID-19	Una dosis de Nuvaxovid respetando el intervalo recomendado de la vacuna administrada como primera dosis	Nuvaxovid (5 meses)	<ul style="list-style-type: none"> • Autorizada en ≥ 18 años • Se podrá administrar Evusheld en los casos en los que aplique (ver algoritmo y listado de personas candidatas)

¹ Si la vacuna administrada como dosis de recuerdo es Spikevax (Moderna) se administrarán 0,25ml –la mitad de la dosis habitual que en primovacunación

² Si la pauta de primovacunación fue con Vaxzevria o Janssen la dosis de recuerdo se administrará a los 3 meses de la última dosis administrada

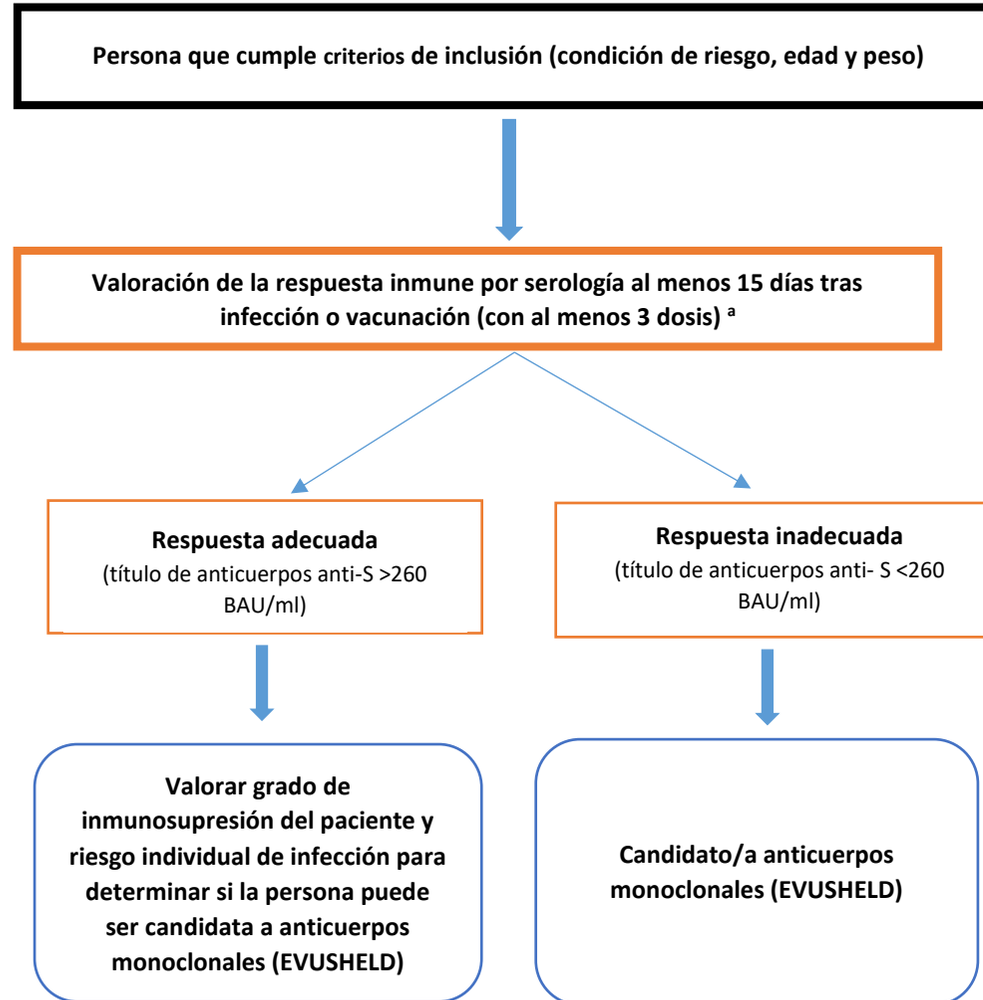
³ En personas con condiciones que inducen alto grado inmunosupresión la dosis de recuerdo se administrará a los 5 meses tras la última dosis administrada (independientemente de la fecha del diagnóstico de la infección).

Se podrá administrar la vacuna de Nuvaxovid como dosis de recuerdo en cualquiera de los supuestos anteriormente citados

Personas candidatas a recibir Evusheld

1. Receptores de Trasplante de Progenitores Hematopoyéticos (TPH) o de terapias celulares CART-T, en tratamiento inmunosupresor o que tengan enfermedad de injerto contra huésped (EICH) independientemente del tiempo desde el TPH.
2. Receptores de trasplante de órgano sólido.
3. Inmunodeficiencias primarias: combinadas y de células B en las que se haya demostrado ausencia de respuesta a las vacunas frente a COVID-19.
4. Tratamiento inmunosupresor con inmunomoduladores biológicos que puedan haber ocasionado una respuesta inadecuada a la vacunación, en particular fármacos tales como los anti-CD20 (en los seis meses anteriores a la primovacunación), abatacept, belimumab o micofenolato.
5. Cáncer de órgano sólido o hematológico en tratamiento con quimioterapia citotóxica u otros tratamientos (inhibidores de kinasas de Bruton, por ejemplo) que conlleven elevado riesgo de progresión a formas graves de COVID-19 (que requieran hospitalización o causen el fallecimiento).
6. Personas con muy alto riesgo de enfermedad grave tras infección por SARS-CoV-2 (grupo 7 y personas en tratamiento con terapias inmunosupresoras) y que tienen contraindicada la vacunación frente a COVID-19 por presentar alergia grave (incluyendo anafilaxia) a alguno de los componentes de las vacunas o que han desarrollado reacciones adversas graves asociadas a la administración de una dosis de vacuna frente a COVID-19 y que a criterio médico no pueden completar la pauta de vacunación.

Flujograma para la selección de personas candidatas a recibir Evusheld



^a Excepto para las personas candidatas ver [punto 6 \(apartado 4 del documento Recomendaciones utilización Evusheld\)](#) que no tienen inmunosupresión, que serán seleccionadas directamente sin realizar un estudio serológico y si han pasado recientemente la infección, podrán recibir Evusheld al menos 6 meses tras la infección.