
VACUNA FRENTE AL SARS-CoV-2 BIMERVAX LP.8.1 (HIPRA) CAMPAÑA DE VACUNACIÓN 2025-2026

Desde el día 21/11/2025, Navarra dispone de 10.000 dosis de la vacuna frente al SARS-Cov-2 **Bimervax LP.8.1** de **HIPRA**.

Bimervax LP.8.1 es una vacuna de proteína recombinante que contiene un homodímero de fusión del dominio de unión al receptor (RBD) de la proteína de la espícula (S) del virus SARS-CoV-2 (cepa Ómicron LP.8.1) y adyuvante SQBA.

INDICACIONES: Está autorizada para prevenir la infección en personas ≥ 12 años que han recibido previamente una vacuna de ARNm frente a COVID-19. También se podrá utilizar en primovacunación en personas de 12 y más años que no se han podido vacunar o que han recibido primovacunación incompleta por reacciones adversas graves a las vacunas de ARNm, por antecedentes de alergia a alguno de sus componentes, por otras indicaciones médicas que recomiendan evitar la vacunación con estas vacunas u otras circunstancias.

PAUTA DE ADMINISTRACIÓN: Se debe administrar una dosis independientemente del estado de vacunación previa contra la COVID 19. En las personas que hayan recibido previamente una vacuna frente a la COVID-19 o hayan pasado la infección, se debe administrar al menos 6 meses después.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Intramuscular, preferentemente en músculo deltoides.

ADMINISTRACIÓN CONCOMITANTE: No se ha estudiado la administración concomitante de Bimervax LP.8.1 con otras vacunas. En cualquier caso, puede administrarse junto a otras vacunas, en lugares anatómicos diferentes.

ADMINISTRACIÓN EN SITUACIONES ESPECIALES

Inmunosupresión o Inmunodepresión: Bimervax LP.8.1 puede administrarse en personas con inmunodepresión o inmunosupresión.

Embarazo: No se debe utilizar Bimervax LP.8.1 para la vacunación de embarazadas.

Lactancia: Bimervax LP.8.1 puede administrarse en la lactancia.

CONTRAINDICACIONES

La vacuna está **contraindicada** en personas que hayan presentado una reacción de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los componentes¹ de la vacuna.

¹ Componentes de la vacuna: Fosfato disódico dodecahidratado, Fosfato dihidrógeno potásico, Cloruro de sodio, Cloruro de potasio, Agua para preparaciones inyectables. El adyuvante (SQBA) contiene: Escualeno, Polisorbato 80, Trioleato de sobitán, Citrato de sodio, Ácido cítrico, Agua para preparaciones inyectables.

EFECTOS ADVERSOS

Las reacciones adversas más frecuentes son dolor en la zona de inyección, dolor en el lugar de la inyección, fatiga, cansancio, cefalea, dolor muscular o articulaciones, fiebre, que aparecen entre las 24-48 horas de la administración y duran entre 1 y 3 días, desapareciendo por si solas.

En caso de que estos persistan o se intensifiquen, es recomendable acudir al médico. Se invita a notificar las reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia www.notificaram.es, incluyendo el nombre y número de lote si está disponible.

PRESENTACIÓN

Viales monodosis de 0,5 ml.

CONSERVACIÓN: Refrigerada entre 2°C y 8°C. Refrigerada entre 2°C y 8°C.

VALIDEZ: Un año o hasta la fecha de caducidad impresa, si se conserva a esa temperatura.



Para más información consultar en:

- **Ficha técnica de Bimervax LP.8.1:** https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/2025/20251002167638/anx_167638_es.pdf
- **Guía Técnica de vacunación:** https://www.sanidad.gob.es/areas/promocionPrevencion/vacunaciones/covid19/Guias_Tecnicas/docs/Guia_Tecnica_Bimervax_LP.8.1.pdf