



RAPPORTI ISTISAN 19|3

ISSN: 1123-3117 (cartaceo) • 2384-8936 (online)

Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni (aggiornamento 2018)

A cura di

G. Gallo, R. Mel, E. Ros e A. Filia



EPIDEMIOLOGIA
E SANITÀ PUBBLICA

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ

**Guida alle controindicazioni
alle vaccinazioni
(aggiornamento 2018)**

A cura di
Giovanni Gallo (a), Rosanna Mel (b),
Elisa Ros (a) e Antonietta Filia (c)

*(a) Servizio Igiene, Sanità Pubblica e Medicina di Comunità,
Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana Distretto di Treviso, Treviso*
(b) Servizio Igiene e Sanità Pubblica Azienda ULSS 1 Dolomiti, Belluno
(c) Dipartimento Malattie Infettive, Istituto Superiore di Sanità, Roma

ISSN: 1123-3117 (cartaceo) • 2384-8936 (online)

Rapporti ISTISAN
19/3

Istituto Superiore di Sanità

Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni (aggiornamento 2018).

A cura di Giovanni Gallo, Rosanna Mel, Elisa Ros e Antonietta Filia

2019, viii, 233 p. Rapporti ISTISAN 19/3

Il personale sanitario che esegue una vaccinazione deve verificare la presenza di controindicazioni e/o precauzioni prima di somministrare un vaccino. Deve conoscere inoltre quali sono le false controindicazioni alla vaccinazione; può accadere infatti che alcuni sintomi o condizioni vengano erroneamente considerati vere controindicazioni quando in realtà non precludono la vaccinazione e questi errori comportano opportunità perse per la somministrazione dei vaccini. La Guida alle controindicazioni alla vaccinazione, giunta alla sua quinta edizione e alla sua seconda pubblicazione come Rapporto ISTISAN, vuole essere uno strumento di riferimento per gli operatori sanitari che operano nel campo delle vaccinazioni e ha lo scopo di fornire un supporto tecnico, basato sulle evidenze, per una corretta valutazione di controindicazioni, precauzioni e avvertenze alla somministrazione di un vaccino. Il documento è stato completamente aggiornato rispetto alla precedente edizione del 2009, con il contributo di numerosi esperti nel campo delle vaccinazioni che operano nelle principali istituzioni italiane e il supporto di diverse società scientifiche.

Parole chiave: Vaccini; Controindicazioni; False controindicazioni; Precauzioni

Istituto Superiore di Sanità

Guide to contraindications to vaccination (2018 update).

Edited by Giovanni Gallo, Rosanna Mel, Elisa Ros and Antonietta Filia

2019, viii, 233 p. Rapporti ISTISAN 19/3 (in Italian)

Healthcare personnel should check for the presence of contraindications and/or precautions before administering a vaccine. They must also be aware of false contraindications to vaccination. In fact, certain symptoms or conditions are erroneously considered to be true contraindications when they do not actually preclude vaccination; these errors result in missed opportunities for vaccination. The Guide to contraindications to vaccination, now in its fifth edition, is a reference tool for healthcare workers and provides evidence-based technical support for correctly assessing contraindications and precautions to vaccinations. The guide has been completely updated with respect to the previous edition of 2009, with the contribution of numerous vaccine experts from the main Italian health institutions, and with the support of various scientific societies.

Key words: Vaccine; Contraindications; False contraindications; Precautions

Si ringraziano Stefania Giannitelli per il lavoro di preparazione del testo e l'elaborazione grafica delle tabelle, ed Eva Appelgren per il suo supporto nella stesura della bibliografia.

Per informazioni su questo documento scrivere a: antonietta.filia@iss.it

Il rapporto è accessibile online dal sito di questo Istituto: www.is.it

Citare questo documento come segue:

Gallo G, Mel R, Ros E, Filia A (Ed.). *Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni (aggiornamento 2018)*. Roma: Istituto Superiore di Sanità; 2019. (Rapporti ISTISAN 19/3).

Legale rappresentante dell'Istituto Superiore di Sanità: *Silvio Brusaferro*

Registro della Stampa - Tribunale di Roma n. 114 (cartaceo) e n. 115 (online) del 16 maggio 2014

Direttore responsabile della serie: *Paola De Castro*

Redazione: *Sandra Salinetti*

La responsabilità dei dati scientifici e tecnici è dei singoli autori, che dichiarano di non avere conflitti di interesse.



Hanno contribuito alla stesura del documento:

Azzari Chiara	<i>Azienda Ospedaliero-Universitaria Meyer, Firenze</i>
Bisoffi Zeno	<i>Ospedale Sacro Cuore Don Calabria, Negrar (VR)</i>
Bonanni Paolo	<i>Dipartimento della Salute, Università di Firenze</i>
Borrini Bianca Maria	<i>Dipartimento di Sanità Pubblica, Azienda USL di Parma</i>
Calvani Mauro	<i>Divisione Pediatrica, Azienda Ospedaliera S. Camillo–Forlanini, Roma</i>
Castelli Gattinara Guido	<i>Dipartimento Pediatrico Universitario Ospedaliero, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma</i>
Castiglia Paolo	<i>Dipartimento di Scienze Biomediche, Azienda Ospedaliera Universitaria di Sassari, Sassari</i>
Cavallo Rosario	<i>Associazione Culturale Pediatri, Pediatra Salice Salentino (LE)</i>
Cereda Danilo	<i>Unità Operativa Prevenzione, Direzione Generale Welfare, Regione Lombardia, Milano</i>
Cesaro Simone	<i>Oncoematologia Pediatrica, Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata, Verona</i>
Ciofi degli Atti Marta	<i>Unità di Funzione Epidemiologia Clinica, Direzione Sanitaria, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma</i>
Conversano Michele	<i>Dipartimento di Prevenzione, ASL di Taranto</i>
D'Amelio Raffaele	<i>Prof. Ordinario di Medicina Interna, Università di Roma La Sapienza, Azienda Ospedaliera Universitaria S. Andrea, Roma</i>
Dalla Bernardina Bernardo	<i>Dipartimento sperimentale di Pediatria, Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona</i>
Dalla Zuanna Teresa	<i>Dipartimento di Scienze Cardiologiche, Toraciche e Vascolari, Università di Padova</i>
Ferrara Lorenza	<i>Servizio Regionale Epidemiologia e Malattie Infettive Piemonte (SEREMI), Alessandria</i>
Filia Antonietta	<i>Dipartimento Malattie Infettive, Istituto Superiore di Sanità, Roma</i>
Franco Elisabetta	<i>Dipartimento Biomedicina e Prevenzione, Università di Roma "Tor Vergata", Roma</i>
Gabutti Giovanni	<i>Dipartimento di Scienze Mediche, Università di Ferrara</i>
Galli Luisa	<i>Dipartimento di Scienze della Salute, Università di Firenze</i>
Gallo Giovanni	<i>Servizio Igiene, Sanità Pubblica e Medicina di Comunità, Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana, Distretto di Treviso</i>
Gallo Giuseppe	<i>Unità Operativa Pediatria, Ospedale S. Maria del Carmine Rovereto, Trento</i>
Gallo Tolinda	<i>Azienda Sanitaria Universitaria Integrata di Udine</i>
Giovanetti Franco	<i>Dipartimento di Prevenzione, ASL CN2 Alba Bra (CN)</i>
Girmenia Corrado	<i>Dipartimento di Ematologia, Oncologia e Dermatologia, Azienda Policlinico Umberto I, Roma.</i>
Giuffrida Sandro	<i>Unità Operativa Complessa Igiene e Sanità Pubblica, ASP Reggio Calabria</i>
Gramegna Maria	<i>Unità Operativa Prevenzione - D.G. Welfare, Regione Lombardia, Milano</i>
Grossi Paolo	<i>Università degli Studi dell'Insubria - ASST Sette Laghi, Varese</i>
Iannazzo Stefania	<i>Direzione Regionale della Prevenzione, Ministero della Salute, Roma</i>
Icardi Giancarlo	<i>Dipartimento di Scienze della Salute, Università di Genova</i>
Lippi Francesca	<i>Azienda Ospedaliero Universitaria Meyer, Firenze - Università di Firenze</i>
Lombardini Letizia	<i>Centro Nazionale Trapianti, Istituto Superiore di Sanità, Roma</i>
Lo Palco Pierluigi	<i>Dipartimento di Ricerca Traslazionale e Nuove Tecnologie in Medicina e Chirurgia, Università di Pisa</i>
Maraglino Francesco	<i>Direzione Regionale della Prevenzione. Ministero della Salute, Roma</i>
Martinelli Domenico	<i>Dipartimento Scienze Mediche e Chirurgiche, Università di Foggia</i>
Mattei Giovanna	<i>Dipartimento di Sanità Pubblica, AUSL di Reggio Emilia</i>
Mel Rosanna	<i>Servizio Igiene e Sanità Pubblica, Azienda ULSS 1 Dolomiti Belluno</i>

Moschese Viviana	<i>Allergologia e Immunologia Pediatrica, Università degli Studi "Tor Vergata", Roma</i>
Napoletano Giuseppina	<i>U.O. Prevenzione e Sanità Pubblica, Direzione Prevenzione, Sicurezza Alimentare, Veterinaria, Regione Veneto, Venezia</i>
Nisini Roberto	<i>Dipartimento di Malattie Infettive, Istituto Superiore di Sanità, Roma</i>
Opri Roberta	<i>Programma Regionale Canale Verde, Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata Verona</i>
Palma Paolo	<i>Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma</i>
Pascucci Maria Grazia	<i>Servizio Prevenzione Collettiva e Sanità Pubblica, Regione Emilia-Romagna, Bologna</i>
Prato Rosa	<i>Dipartimento Scienze Mediche e Chirurgiche, Università di Foggia</i>
Pupo Anna	<i>Servizio Igiene Sanità Pubblica, Azienda ULSS 6 Euganea Cittadella (PD)</i>
Ragni Pietro	<i>Struttura Governo Clinico, AUSL Reggio Emilia</i>
Reali Laura	<i>Associazione Culturale Pediatri. Pediatra, Roma</i>
Ros Elisa	<i>Servizio Igiene, Sanità Pubblica Medicina di Comunità, Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana. Distretto di Treviso</i>
Russo Rocco	<i>Unità Operativa Materno Infantile, ASL Benevento.</i>
Russo Francesca	<i>Direzione Prevenzione, Sicurezza Alimentare, Veterinaria, Regione Veneto, Venezia</i>
Rota Maria Cristina	<i>Dipartimento di Malattie Infettive, Istituto Superiore di Sanità, Roma</i>
Santini Maria Grazia	<i>Dipartimento di Prevenzione, USL Toscana Centro, Firenze</i>
Senatore Sabrina	<i>Unità Operativa. Prevenzione - D.G. Welfare, Regione Lombardia, Milano</i>
Serafin Cristina	<i>Servizio Igiene, Sanità Pubblica Medicina di Comunità, Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana. Distretto di Treviso</i>
Sighinolfi Giulio	<i>Dipartimento Cure Primarie, AUSL Modena</i>
Valesini Guido	<i>Dipartimento Medicina Interna e Specialità Mediche, Università di Roma La Sapienza, Roma</i>
Villani Alberto	<i>Dipartimento Pediatrico Universitario Ospedaliero. Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma</i>
Zanoni Giovanna	<i>Unità Operativa Complessa di Immunologia, Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata, Verona</i>
Ziprani Chiara	<i>Ufficio di Sanità Marittima, Aerea e di Frontiera USMAF –Assistenza sanitaria ai Naviganti SASN Veneto- Friuli Venezia Giulia- Trentino Alto Adige – U.T. Venezia</i>
Zotti Carla	<i>Dipartimento di Scienze della Sanità Pubblica e Pediatriche, Università di Torino</i>

Ricordiamo Giovanni Ara per il prezioso contributo dato alle edizioni precedenti e alla definizione della struttura della “Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni”.

La redazione di questa Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni è stata realizzata con il contributo delle seguenti società scientifiche:

ACP	Associazione Culturale Pediatri
AIOM	Associazione Italiana Oncologia Medica
AIEOP	Associazione Italiana Ematologia e oncologia Pediatrica
CNT	Centro Nazionale Trapianti
GITMO	Gruppo Italiano per il trapianto di midollo osseo, cellule staminali emopoietiche e terapie cellulari
SIAAIC	Società Italiana di Allergologia, Asma e immunologia Clinica,
SIAIP	Società Italiana di Allergologia e Immunologia Pediatrica
SIMIT	Società Italiana di Malattie Infettive e Tropicali
SIMTI	Società Italiana Medicina Trasfusionale e Immunoematologia
SIMMG	Società Italiana di Medicina Generale e delle Cure Primarie
SINP	Società Italiana di Neurologia Pediatrica
SIP	Società Italiana di Pediatria
SIPPS	Società Italiana di Pediatria Preventiva e Sociale
SIR	Società Italiana di Reumatologia
SITI	Società Italiana Igiene, Medicina Preventiva e Sanità Pubblica
SITIP	Società Italiana di Infettivologia Pediatrica

La “Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni” è stata approvata dal Gruppo tecnico consultivo nazionale sulle vaccinazioni (National Immunization Technical Advisory Group - NITAG) e dal Consiglio Superiore di Sanità.

INDICE

Presentazione	vii
Introduzione	1
Metodologia	2
Modalità di consultazione della guida	3
Modalità di valutazione di una precauzione: analisi benefici/rischi	4
Valutazione del beneficio	4
Valutazione del rischio	4
Modalità di rilevazione di controindicazioni, precauzioni e avvertenze: il triage (anamnesi standardizzata)	6
Anamnesi e indicazioni generali per il triage prevaccinale in neonati, lattanti e bambini fino a 18 mesi di età	6
Anamnesi e indicazioni generali per il triage prevaccinale in bambini di età superiore a 18 mesi, adolescenti e adulti	11
Alcune definizioni	15
Elenco dei vaccini e loro sigle	20
Sezione A	
Reazioni ad una precedente dose di vaccino	25
Sezione B	
Allergie	47
Sezione C	
Condizioni particolari Sintomi – Stati morbosi – Situazioni	57
Sezione D	
Terapie e trattamenti	137
Bibliografia	163
Appendice A	
Schede per il triage prevaccinale	
A1. Scheda per triage prevaccinale fino a 18 mesi compresi d'età	181
A2. Scheda per triage prevaccinale in bambini di età superiore a 18 mesi, adolescenti e adulti	183

Appendice B

Schemi e tabelle di riferimento	185
B1. Riassunto delle indicazioni per la vaccinazione in ambiente protetto	187
B2. Valutazione per successiva vaccinazione di soggetti con comparsa di encefalite o encefalopatia temporalmente associata (entro 7 giorni) alla somministrazione di un vaccino	188
B3. Valutazione di soggetti con disturbi neurologici	189
B4. Valutazione della gravità dell'asma bronchiale e indicazioni di comportamento	190
B5. Intervalli raccomandati tra somministrazione di preparazioni contenenti immunoglobuline o trasfusioni di sangue, e successiva vaccinazione contro morbillo, rosolia e varicella	191
B6. Classificazione dei livelli di immunosoppressione	193
B7. Immunizzazione dei bambini e degli adolescenti con deficit primario o secondario dell'immunità	194
B8. Protocollo operativo per la somministrazione di vaccini vivi in caso di immunosoppressione da farmaci	197
B9. Tabella di equivalenza dei diversi glucocorticoidi	199
B10. Età raccomandata per le dosi di vaccino previste, età minima e intervallo minimo tra le dosi	200
B11. Età minima e massima di somministrazione dei vaccini	203
B12. Classificazione immunologica delle persone con infezione da HIV	205
B13. Malattie opportunistiche nelle persone HIV positive	206
B14. Raccomandazioni per la vaccinazione delle persone con malattie metaboliche	207
B15. Somministrazione simultanea e non simultanea di vaccini e preparazioni contenenti immunoglobuline	210
B16. Raccomandazioni per la vaccinazione dei pazienti sottoposti a trapianto allogenico di cellule staminali	211
B17. Somministrazione simultanea e non simultanea di antigeni vivi e inattivati	213

Appendice C

Tabelle riassuntive delle controindicazioni, precauzioni, avvertenze e false controindicazioni, generali e per vaccino	215
---	-----

PRESENTAZIONE

Le vaccinazioni rappresentano una delle più importanti conquiste della medicina e il metodo più efficace e sicuro per combattere molte importanti malattie infettive che possono determinare gravi complicanze e che sono potenzialmente mortali.

I livelli di vaccinazione raggiunti nel nostro Paese consentono infatti di continuare a garantire l'eliminazione di malattie come la difterite e la poliomielite di ottenere un alto controllo di molte altre importanti malattie come il tetano, le meningiti, la rosolia congenita ed, inoltre, hanno avviato a soluzione il problema delle neoplasie conseguenti all'infezione da HPV (*Human Papilloma Virus*) e da virus dell'epatite B.

D'altra parte, come ha dimostrato la recente epidemia di morbillo, vi sono nel nostro Paese ancora casi di morte per questa malattia, che si possono evitare solo con migliori livelli di adesione alle vaccinazioni.

In un contesto di sfiducia generale, preservare alcuni capisaldi scientifici, come le vaccinazioni, è essenziale per evitare che vi possano essere conseguenze per la salute dei bambini e della popolazione in generale.

La sicurezza delle vaccinazioni è sempre stato un tema centrale della ricerca scientifica e della pratica sanitaria. I vaccini sono prodotti molto controllati e sicuri ma questo ovviamente non significa che non si possano verificare delle reazioni avverse dopo la vaccinazione. Nonostante questo le vaccinazioni proposte dal calendario nazionale continuano ad essere la scelta più sicura.

Continuare a migliorare la sicurezza della somministrazione dei vaccini e la disponibilità di informazioni aggiornate per gli operatori che si occupano di vaccinazioni sono elementi fondamentali per garantire che questa risorsa per la salute non venga persa o non sia adeguatamente compresa.

Per questo motivo è nata l'esigenza di aggiornare la "Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni", giunta ora alla sua quinta edizione e alla sua seconda pubblicazione come Rapporto ISTISAN.

La guida vuole essere uno strumento di consultazione pratica per il personale sanitario che opera nel campo delle vaccinazioni e ha lo scopo di fornire un supporto tecnico-operativo al lavoro quotidiano e assicurare la corretta valutazione di controindicazioni e precauzioni alla somministrazione di un vaccino.

La guida si basa, soprattutto, sulle concordi indicazioni di organismi internazionali e istituzioni ufficiali del nostro e di diversi altri Paesi che sono state elaborate interpretando le conoscenze scientifiche e sono finalizzate a rispondere in modo corretto non solo alle evidenze più ordinarie ma anche a situazioni complesse o che sono di rara presentazione in occasione di una vaccinazione.

Lo scopo della guida è, quindi, quello di rendere disponibile al personale sanitario decisioni operative basate sulle evidenze che consentono di aumentare i livelli di sicurezza e di appropriatezza dell'offerta vaccinale. Infatti, vi sono condizioni in cui eseguire una vaccinazione può essere pericoloso e la vaccinazione non deve essere mai eseguita o deve essere rinviata ad un momento più favorevole; d'altra parte anche rifiutare una vaccinazione, oppure posticiparla, basandosi su idee sbagliate sulle controindicazioni comporta opportunità di salute perse e un rischio per il bambino o la persona.

La guida è il frutto dell'attività volontaria di un gruppo di esperti che opera nei servizi vaccinali o in altri servizi delle Aziende Sanitarie e delle Regioni, nelle Università, nell'Istituto Superiore di Sanità e nel Ministero della Salute ed ha avuto il fondamentale diretto contributo di numerose Società Scientifiche.

La “Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni” è stata approvata dal Gruppo tecnico consultivo nazionale sulle vaccinazioni (NITAG, *National Immunization Technical Advisory Group*) e dal Consiglio Superiore di Sanità.

Dott. Giovanni Rezza
*Direttore Dipartimento Malattie Infettive
Istituto Superiore di Sanità*

INTRODUZIONE

Questa guida vuole essere uno strumento di consultazione per il personale sanitario che opera nel campo delle vaccinazioni ed ha lo scopo di fornire un supporto tecnico per una corretta valutazione di controindicazioni o di precauzioni alla somministrazione di un vaccino. La somministrazione di un vaccino in presenza di controindicazioni o precauzioni può aumentare il rischio di reazioni avverse gravi. Al contrario, può accadere che alcuni sintomi o condizioni vengano erroneamente considerati vere controindicazioni o situazioni che inducono un atteggiamento di prudenza quando in realtà non precludono la vaccinazione. Questi errori comportano opportunità perse per la somministrazione dei vaccini.

Questa guida ha preso spunto strutturale da quella prodotta dai *Centers for Disease Control and Prevention* (CDC) nel 2003 (1), aggiorna la precedente edizione del 2009 (Rapporti ISTISAN 09/13) (2) e prende in considerazione tutti i vaccini disponibili in Italia.

Per praticità di consultazione la guida è strutturata in 4 sezioni:

- Sezione A. Reazioni temporalmente associate a una precedente dose;
- Sezione B. Allergie;
- Sezione C. Condizioni particolari;
- Sezione D. Terapie e trattamenti.

In ogni sezione sono riportati, in ordine alfabetico, reazioni, allergie, condizioni particolari, terapie o trattamenti.

La Guida contiene inoltre tre appendici:

- *Appendice A*
contenente le schede per il *triage* prevaccinale;
- *Appendice B*
contenente gli schemi e le tabelle a cui si fa riferimento nella guida;
- *Appendice C*
contenente le tabelle riassuntive delle controindicazioni, precauzioni, avvertenze e false controindicazioni generali e per vaccino.

METODOLOGIA

La Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni è stata redatta sulla base delle migliori evidenze e delle indicazioni internazionali in tema di buona pratica vaccinale disponibili al momento della pubblicazione, tenendo in particolare considerazione i manuali e i documenti ufficiali redatti da numerosi Paesi (3-13).

Ci si è avvalsi quindi, non solo delle evidenze scientifiche, ma anche delle loro interpretazioni, finalizzate alla identificazione dei comportamenti da tenersi nelle più diverse condizioni che si riscontrano nella pratica quotidiana, effettuate dai gruppi di esperti di vaccinazione dei principali Paesi occidentali (3-13).

L'obiettivo di questa guida consiste, infatti, nel facilitare il più possibile l'attività vaccinale offrendo raccomandazioni operative per l'uso dei vaccini anche in circostanze nelle quali, per il singolo operatore sanitario, sia difficile reperire dati di sicurezza ed efficacia che lo possano supportare nel processo decisionale (14).

Inoltre, in analogia a quanto raccomandato dai comitati di altri Paesi e definito dal gruppo di lavoro che ha steso questa Guida, nel presente documento possono essere presenti indicazioni che vanno oltre quelle previste nella scheda tecnica (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, RCP) dei singoli vaccini, in quanto la sicurezza e l'efficacia continuano ad essere monitorate e valutate anche dopo l'immissione in commercio, nel corso dell'utilizzo su larga scala (8, 11, 14). I dati così raccolti, valutati e documentati in lavori scientifici rispondenti ai criteri di qualità, internazionalmente riconosciuti, consentono agli operatori di avere a disposizione evidenze circa la validità di nuove indicazioni d'uso anche con largo anticipo rispetto alle eventuali successive modifiche delle schede tecniche che richiedono, generalmente, tempi lunghi legati anche alle procedure definite a livello europeo.

La guida è stata realizzata da un gruppo di lavoro costituito da 60 esperti che operano nelle principali istituzioni del nostro Paese: servizi vaccinali delle Aziende Sanitarie Locali (ASL) e delle Regioni, Società scientifiche, Università, Istituto Superiore di Sanità e Ministero della Salute.

In particolare, la redazione di questa "Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni" è stata realizzata con il contributo di 16 società scientifiche che coprono i principali campi di conoscenza ed esperienza utili alla realizzazione della guida stessa.

I lavori per la redazione della guida sono durati circa un anno; hanno originato diverse bozze intermedie su cui si sono affinati i contributi dei componenti dei gruppi di lavoro e delle società scientifiche coinvolte fino alla definizione della versione finale inviata a tutti i soggetti partecipanti a gennaio 2018.

La "Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni" è stata approvata dal Gruppo tecnico consultivo nazionale sulle vaccinazioni (*National Immunization Technical Advisory Group*, NITAG) e successivamente dal Consiglio Superiore di Sanità nella seduta del 23 marzo 2018.

La "Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni" costituisce anche il riferimento, così come espressamente previsto dalla Legge n. 119 del 31 luglio 2017, per identificare le condizioni per l'omissione o il differimento di una vaccinazione obbligatoria.

MODALITÀ DI CONSULTAZIONE DELLA GUIDA

La guida riporta le valutazioni utili per individuare se sono presenti particolari condizioni (vere controindicazioni, precauzioni, avvertenze alla vaccinazione) che determinano la necessità di posticipare o evitare la vaccinazione e di identificare le condizioni che non controindicano la vaccinazione. Non affronta invece le diverse possibili indicazioni alle vaccinazioni.

Si definisce:

- *controindicazione*: una condizione nel ricevente che aumenta il rischio di gravi reazioni avverse. Ignorare una controindicazione può portare a causare evitabili reazioni da vaccino (15). In generale una vaccinazione non deve essere somministrata quando è presente una controindicazione (16) perché il rischio delle reazioni avverse è maggiore dei vantaggi indotti dalla vaccinazione (17). Molte controindicazioni sono temporanee e la vaccinazione può essere eseguita successivamente (11).
- *precauzione*: una condizione nel ricevente che può aumentare il rischio di gravi reazioni avverse o che può compromettere la capacità del vaccino di indurre un'adeguata risposta immunitaria. In generale, quando è presente una precauzione può essere necessario approfondire il singolo caso valutando il rapporto beneficio/rischio (15, 16). Le precauzioni dichiarate nel riassunto delle caratteristiche del prodotto possono talvolta essere usate, in modo inappropriato, come controindicazioni, con il risultato di far perdere delle opportunità di vaccinazione (15).
- *avvertenza*: una condizione nel ricevente per la quale le vaccinazioni eseguite, pur restando efficaci e sicure, possono interferire con gli effetti di alcuni farmaci di cui è previsto un successivo o contemporaneo utilizzo.

Le modalità di consultazione della guida sono le seguenti:

- quando coesistono diversi sintomi, condizioni o terapie, tutti questi vanno singolarmente valutati e la vaccinazione non va eseguita se vi è controindicazione nei confronti anche di uno solo di essi; inoltre vanno considerate le precauzioni e indicazioni riferite a ciascuno di essi.
- in caso di vaccini combinati, deve essere considerato ogni singolo componente; la vaccinazione non va eseguita se vi è controindicazione nei confronti anche di un solo componente e vanno considerate le precauzioni e indicazioni riferite a ognuno di essi.

Nel presente documento, in relazione alle diverse condizioni esaminate e alla valutazione d'idoneità alla vaccinazione, si utilizzeranno le espressioni sintetiche riportate nella tabella sottostante. Nelle note saranno precisate eventuali eccezioni e/o precisazioni.

No	La condizione è una controindicazione
No vedi nota	La condizione è una controindicazione. In alcuni casi, dopo una valutazione beneficio/rischio, il vaccino può essere somministrato (in genere quando esiste una situazione di elevato rischio per la malattia)
Vedi nota	La condizione è una precauzione. In ogni caso, solo dopo una valutazione beneficio/rischio, si può scegliere se eseguire oppure no la vaccinazione
Sì vedi nota	La condizione non controindica il vaccino, che può essere regolarmente somministrato. In alcuni casi, dopo una valutazione beneficio/rischio, la vaccinazione può non essere somministrata o essere posticipata (in genere quando esiste una situazione di basso rischio per la malattia o di ridotta utilità della dose che deve essere somministrata)
Sì	Nessuna controindicazione o precauzione.

MODALITÀ DI VALUTAZIONE DI UNA PRECAUZIONE: ANALISI BENEFICI/RISCHI

Quando si somministra una vaccinazione in presenza di una precauzione, deve essere valutato solo il beneficio/rischio individuale (15, 18).

In caso di precauzione, i principali elementi da valutare per definire il beneficio atteso e il rischio legato alle reazioni avverse della vaccinazione sono:

- *Valutazione del beneficio*
 - Vantaggio della somministrazione del vaccino
 - Probabilità di contrarre la malattia
 - Frequenza e gravità delle complicanze della malattia
- *Valutazione del rischio*
 - Frequenza e gravità delle reazioni avverse

Valutazione del beneficio

Nella valutazione del beneficio vanno considerati i seguenti punti:

- *Vantaggio della somministrazione del vaccino*

Il vantaggio offerto dalla vaccinazione va considerato in termini di efficacia della somministrazione della specifica dose di vaccino. Ad esempio la somministrazione della prima dose di vaccino MPR offre un elevato vantaggio: efficacia protettiva del 95% per morbillo, circa il 99% per rosolia e di circa l'80% per parotite. La somministrazione della seconda dose ha un vantaggio minore perché aggiunge un'efficacia di circa il 4% per morbillo, di circa il 10% per parotite e minima per la rosolia (19).
- *Probabilità di contrarre la malattia*

Per riuscire a definire la probabilità di contrarre la malattia occorre considerare innanzitutto il rischio generale che normalmente dipende dall'incidenza della malattia e, per la maggior parte delle malattie prevenibili con vaccinazione, dal livello di copertura vaccinale nella popolazione. Vanno inoltre considerati altri fattori che possono aumentare il rischio come l'eventuale esposizione ad un caso, il viaggio in zone ad alta endemia, oppure la presenza di un rischio professionale o legato a comportamenti individuali.
- *Frequenza e gravità delle complicanze della malattia*

Nel definire questo aspetto devono essere considerate soprattutto la frequenza e la gravità delle complicanze. La gravità della malattia è influenzata dalla presenza di fattori come l'età o la presenza di altre patologie che aumentano il rischio di complicanze.

Valutazione del rischio

Nella valutazione del rischio va considerata:

- *Frequenza e gravità delle reazioni avverse al vaccino*

La dimensione del rischio può essere direttamente valutata ricorrendo all'individuazione delle reazioni avverse gravi al vaccino e della loro frequenza e gravità. Nella valutazione

hanno importanza soprattutto le reazioni avverse gravi e in particolare quelle che possono determinare danni permanenti. Le reazioni avverse transitorie, anche di un certo rilievo, raramente possono avere una dimensione tale da superare i vantaggi che si ottengono evitando la malattia con la vaccinazione. In queste occasioni, la vaccinazione può non essere eseguita solo se il rischio di malattia è molto basso ed è sostanzialmente nullo il rischio di complicanze importanti conseguenti ad essa.

Il rischio della vaccinazione va considerato in termini di reazioni avverse gravi dopo la somministrazione della specifica dose di vaccino. Con riferimento all'esempio riportato in precedenza, dopo la somministrazione della seconda dose di vaccino MPR, la frequenza di reazioni avverse è molto più ridotta rispetto alla prima dose perché si possono verificare solo quelle reazioni legate alle componenti per cui non si è acquisita l'immunità con la prima dose, permanendo in questo caso, sostanzialmente immutato il rapporto beneficio/rischio.

MODALITÀ DI RILEVAZIONE DI CONTROINDICAZIONI, PRECAUZIONI E AVVERTENZE: IL *TRIAGE* (ANAMNESI STANDARDIZZATA)

Si ritiene opportuno specificare brevemente le modalità con cui si prevede la rilevazione delle precauzioni e controindicazioni alle vaccinazioni che sono analizzate in questo documento.

Tutto il personale sanitario che esegue una vaccinazione deve verificare la presenza di controindicazioni e/o di precauzioni in ogni persona prima di somministrare qualsiasi vaccino. Questo *triage* prevaccinale può essere effettuato con una serie di precise e semplici domande utilizzando una scheda anamnestica standardizzata (2-9, 10-12, 20, 21) (Appendice A).

Nella presente edizione della Guida alle controindicazioni sono state previste due schede per il *triage*, definite in modo da essere coerenti con i contenuti della guida e in grado di individuare tutte le condizioni considerate: una scheda da utilizzare fino ai 18 mesi di età, e una per le persone di età superiore ai 18 mesi. La scheda per il neonato, il lattante e il bambino fino ai 18 mesi di età prevede alcune specifiche domande aggiuntive, utili ad evidenziare alcune condizioni che devono essere valutate nel primo anno di vita, in particolare nella somministrazione di vaccini vivi. La seconda scheda è utilizzata per il bambino di età superiore a 18 mesi, l'adolescente e l'adulto. Le due schede (Appendice A) sono state composte sulla base delle domande utilizzate in diversi altri Paesi (2-4, 8, 10-12, 20, 21).

Le schede di *triage* sono completate con alcune indicazioni generali, descritte qui di seguito, che servono per orientare il comportamento dell'operatore. Infatti, l'operatore sanitario, in caso di risposta significativa ad una domanda del *triage*, deve dapprima individuare la specifica condizione e quindi, sulla base di quanto riportato nella specifica voce della guida, deve porre alcune domande che consentono di ottenere le informazioni necessarie per poter attuare correttamente le indicazioni riportate. Le indicazioni generali non sostituiscono le informazioni riportate per ogni specifica reazione o condizione che devono sempre essere considerate nella valutazione.

Non è necessario misurare la temperatura corporea o eseguire una visita medica prima della vaccinazione salvo che la persona non appaia ammalata o riferisca una malattia in corso e sia, quindi, opportuno valutare se eseguire comunque la vaccinazione (2-10).

Allo stesso modo non sono richiesti esami di laboratorio o altri accertamenti diagnostici da eseguire di routine prima della vaccinazione (2-11, 19). Nei pochi casi particolari in cui sono richiesti specifici accertamenti questi sono riportati nelle note.

Anamnesi e indicazioni generali per il *triage* prevaccinale in neonati, lattanti e bambini fino a 18 mesi di età

Per il *triage* dei neonati, lattanti e bambini fino a 18 mesi di età sono state definite una serie di domande coerenti con i contenuti della Guida e in grado di individuare tutte le condizioni che sono considerate nella guida (Allegato A1). Una risposta significativa alla domanda non costituisce di per sé una controindicazione o precauzione ma serve a far emergere tutti gli elementi anamnestici che devono essere approfonditi. A differenza della scheda per i bambini più grandi, adolescenti e adulti, la prima scheda prevede alcune specifiche domande utili ad evidenziare condizioni che

possono essere controindicazione nei primi mesi di vita (es. domande 13 e 14 utili per individuare eventuali immunodeficienze congenite); si è però ritenuto di estendere l'età fino ai 18 mesi per avere un'unica scheda di *triage* che copra i cicli di base previsti dal Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (22).

Nelle indicazioni generali si chiariscono i motivi di ciascuna domanda e si schematizza, sulla base dei contenuti delle voci della guida, il comportamento che deve tenere l'operatore sanitario per approfondire la risposta e arrivare ad una conclusione. L'operatore sanitario, in caso di risposta positiva alle domande del *triage*, deve dapprima individuare la specifica condizione e quindi, sulla base di quanto riportato nella specifica voce della Guida, porre quelle domande che consentono di ottenere le informazioni necessarie per poter attuare correttamente le indicazioni riportate. Le indicazioni generali non sostituiscono le informazioni riportate per ogni specifica voce della guida che devono sempre essere considerate nella valutazione.

Le domande del *triage* sono poste in modo aperto. Questo consente di far emergere anche quelle condizioni che non costituiscono una controindicazione o precauzione alla vaccinazione permettendo di poter valutare ogni condizione presente. È importante condividere con i genitori il contenuto della guida.

Di seguito sono riportate le domande e le indicazioni generali per il triage dei neonati, lattanti e bambini fino a 18 mesi di età. Dato che possono esservi delle specifiche e definite eccezioni alle indicazioni generali, per una completa valutazione è sempre necessario fare riferimento alle voci della guida.

1) *Il bambino sta bene oggi?*

In caso di risposta negativa, va indagato il tipo e la gravità della malattia in corso.

Non c'è evidenza che una malattia acuta riduca l'efficacia del vaccino o aumenti il rischio di reazioni avverse. Tuttavia, come precauzione, in presenza di malattia moderata o grave, tutte le vaccinazioni dovrebbero essere rinviate fino a guarigione avvenuta, anche per evitare che i sintomi della malattia possano essere confusi con reazioni avverse alla vaccinazione. Vi sono occasioni in cui le vaccinazioni, per necessità (es. profilassi post-esposizione) od opportunità (es. rischio di mancata successiva adesione), possono comunque essere eseguite.

Malattie lievi (come l'otite media, infezioni del tratto respiratorio superiore, diarrea) non sono precauzioni alle vaccinazioni. Se la persona sta assumendo antibiotici, non è necessario rinviare le vaccinazioni.

2) *Il bambino è nato prematuro e/o di basso peso?*

In caso di risposta positiva, vanno indagati la durata della gestazione e il peso alla nascita. Per i nostri fini è importante la nascita estremamente pretermine, quindi prima della 28^a settimana, perché rappresenta una precauzione per alcune vaccinazioni.

Il basso peso alla nascita (peso inferiore a 2.500 g) è una condizione di rischio per alcune patologie. I bambini di peso molto basso alla nascita (peso inferiore a 1500 g) hanno un rischio potenziale di insorgenza di apnea, bradicardia e desaturazione dopo la somministrazione delle prime vaccinazioni ed è di solito indicata la vaccinazione in ospedale.

3) *Il bambino o i suoi familiari (fratelli o genitori) hanno mai avuto convulsioni, epilessia o disturbi neurologici?*

In caso di precedenti convulsioni va definito se siano febbrili, di altra natura identificata (es. epilessia, reazione ad una dose di vaccino) o di natura non conosciuta. I bambini con disturbi neurologici stabilizzati (inclusa l'epilessia) non correlati alle vaccinazioni o i bambini con una storia familiare di epilessia, possono essere, quasi sempre, vaccinati secondo il normale calendario.

4) *Il bambino è allergico a farmaci, alimenti, lattice o altre sostanze?*

In caso di risposta negativa non devono essere effettuate ulteriori valutazioni e non sono utili accertamenti allergologici.

In caso di risposta positiva occorre indagare la gravità, la causa dell'allergia e i tempi di sua insorgenza. Per reazione allergica grave s'intende l'anafilassi. Vedi Alcune definizioni. Se implicato un vaccino, per definire se e quale componente di un vaccino possa essere stata la causa di una reazione allergica grave è opportuno che il medico vaccinatore ricorra ad una consulenza allergologica.

Una reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino o al lattice naturale è una controindicazione all'utilizzo di vaccini che abbiano quel componente o contenenti lattice naturale come parte della confezione (es. tappi della fiala, stantuffi delle siringhe pre-riempite, tappi delle siringhe pre-riempite).

Una reazione locale o non grave ad una precedente dose di vaccino o ad un suo componente, incluso il lattice naturale, non è una controindicazione alla somministrazione di una successiva dose dello stesso vaccino o di altri vaccini contenenti lo stesso componente.

Una reazione allergica grave ad alimenti, farmaci o comunque a sostanze non contenute nel vaccino che deve essere somministrato non sono una controindicazione alla vaccinazione ma prevedono che il periodo di osservazione dopo la vaccinazione sia prolungato a 60 minuti.

5) *Il bambino ha mai avuto reazioni gravi ad una precedente dose di vaccino?*

In caso di risposta positiva, va indagato il tipo, la gravità, il tempo di insorgenza, la durata e gli eventuali esiti della reazione alla precedente vaccinazione.

Se si tratta di una reazione allergica vedi quanto riportato nelle indicazioni generali alla domanda 4.

Vi sono altre reazioni avverse che possono insorgere dopo una vaccinazione e che costituiscono controindicazioni o precauzioni a dosi successive: vedere le corrispondenti voci nella sezione A che è dedicata alle reazioni avverse successivi ad una precedente dose di vaccino.

Se previsto, compilare la segnalazione di reazione avversa a vaccino.

6) *Il bambino ha deficit del sistema immunitario o altre malattie come tumore, leucemia, infezione da HIV?*

Alcune malattie riducono il funzionamento del sistema immunitario per cui, di solito, sono controindicati i vaccini vivi perché la loro somministrazione può aumentare i rischi di gravi reazioni avverse; inoltre, può essere opportuno valutare la somministrazione anche degli altri vaccini, perché queste malattie possono ridurre in modo significativo l'efficacia di tutti i vaccini.

Le diverse malattie che interessano il sistema immunitario sono tra loro molto diverse. Ad esempio nell'agammaglobulinemia sono controindicati tutti i vaccini vivi e gli altri vaccini sono spesso inefficaci. Invece, in una condizione relativamente frequente come l'infezione da HIV, a seconda del livello di immunodeficienza, uno stesso vaccino può essere specificamente indicato, perché queste persone sono a maggior rischio per alcune malattie infettive prevenibili da vaccino, come può essere controindicato se l'immunodeficienza è grave. Ogni specifica condizione deve essere valutata caso per caso dal medico vaccinatore che si avvale della consulenza dello specialista che ha in cura il paziente.

7) *Il bambino ha malattie croniche autoimmuni/reumatiche, metaboliche, cardiache, respiratorie, renali, di altri organi o apparati o disturbi della coagulazione?*

In caso di risposta positiva, va indagato il tipo di malattia, la sua gravità e la terapia in atto o pregressa.

Le specifiche condizioni devono essere valutate seguendo le indicazioni che sono riportate nella sezione C della guida. Devono essere inoltre considerate anche le indicazioni relative ai trattamenti eseguiti che sono riportati nella sezione D. In alcuni limitati casi in cui la malattia o la terapia attuata possano determinare una immunodepressione, la valutazione deve essere eseguita dal medico vaccinatore. In questi o in altri casi può essere utile consultare lo specialista che ha in cura il caso.

In molti casi queste patologie non influiscono sulla valutazione delle vaccinazioni. Però la effettuazione del *triage* può essere una occasione opportuna per individuare le vaccinazioni che sono specificamente indicate nel Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (22) nei bambini con patologie croniche e che devono essere proposte e possibilmente programmate in aggiunta a quelle previste dal normale calendario.

- 8) *Negli ultimi 6 mesi, il bambino ha attuato terapie di lunga durata: ha assunto farmaci con continuità oppure è stato sottoposto a radioterapia o dialisi?*

In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di farmaco usato, il dosaggio, la durata del trattamento, se la terapia è ancora in atto o in caso contrario da quanto tempo è stata sospesa. Talvolta i trattamenti sono polifarmacologici, la valutazione deve tenere in considerazione tutti i farmaci usati.

La domanda è importante perché alcuni farmaci riducono la risposta immunitaria per cui, in questi casi, possono essere controindicati i vaccini vivi perché la loro somministrazione può aumentare i rischi di gravi reazioni avverse; inoltre, è necessario valutare la somministrazione anche degli altri vaccini, perché questi trattamenti possono ridurre in modo significativo l'efficacia di tutti i vaccini. Tra questi abbiamo i corticosteroidi ad alti dosaggi, i farmaci antitumorali, la terapia radiante, i farmaci per il trattamento delle malattie autoimmuni/reumatiche (es. artrite reumatoide, morbo di Crohn, psoriasi), gli immunomodulatori e immuno-modulanti, in particolare i farmaci anti-*Tumor Necrosis Factor* (TNF). Alcuni farmaci antimicrobici (es. antibiotici, antivirali) possono interferire con l'efficacia di alcuni vaccini. Viceversa in alcuni casi la vaccinazione, pur essendo sicura ed efficace, può interferire con alcuni farmaci somministrati successivamente (es. aspirina, warfarina). La sezione D è interamente dedicata alle terapie e ai trattamenti: questi devono sempre essere considerati nella valutazione dell'idoneità alla vaccinazione, oltre alla condizione che ha richiesto la terapia/il trattamento.

- 9) *Il bambino è mai stato sottoposto ad interventi chirurgici?*

In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di intervento chirurgico e quando l'intervento è stato eseguito perché alcuni interventi come il trapianto di midollo, il trapianto di organo solido, la splenectomia, la timectomia e alcuni interventi cardiocirurgici possono essere significativi nella valutazione dell'idoneità alla vaccinazione. In caso di interventi recenti o programmati a breve tenere conto dell'influenza dell'anestesia. Deve inoltre essere valutata la malattia che ha portato all'intervento ed eventuali altre terapie eseguite (es. emoderivati).

- 10) *Il bambino ha ricevuto vaccinazioni nell'ultimo mese?*

In caso di risposta positiva occorre indagare quale vaccino è stato somministrato e quando il vaccino è stato eseguito, perché per alcuni vaccini vivi è necessario attendere 4 settimane da una precedente somministrazione di un altro vaccino vivo.

I vaccini inattivati possono invece essere somministrati nello stesso momento o a qualsiasi intervallo temporale dai vaccini vivi escluse alcune limitate eccezioni.

Le domande che seguono sono utili nella somministrazione di vaccini vivi attenuati.

- 11) *Il bambino ha avuto una invaginazione/intussuscezione intestinale?*
Una storia di invaginazione/intussuscezione intestinale (scivolamento di una porzione di intestino in un'altra) è una rara controindicazione alla somministrazione del vaccino anti-rotavirus. La domanda va posta solo prima dell'effettuazione di questo vaccino.
- 12) *Vi sono casi di immunodeficienza congenita nei fratelli, genitori e nonni?*
In caso di risposta positiva, la valutazione deve essere eseguita dal medico vaccinatore, perché prima di procedere con le vaccinazioni deve essere accertata la condizione di salute del bambino. Se è esclusa la presenza di una immunodeficienza congenita le vaccinazioni possono essere regolarmente eseguite. Nel caso che il bambino sia affetto da una immunodeficienza congenita va verificata la specifica condizione e tutte le valutazioni prevaccinali dovranno essere eseguite dal medico vaccinatore.
- 13) *Il bambino ha avuto infezioni ricorrenti o persistenti o gravi?*
Questa domanda serve ad individuare infezioni virali-batteriche-fungine ricorrenti gravi (vedi definizione) che, qualora sia presente anche ritardo della crescita, possono essere un segno di allarme per alcune immunodeficienze severe. In genere queste immunodeficienze sono diagnosticate nei primi sei mesi di vita. Una parte di queste immunodeficienze sono di tipo familiare e sono evidenziate con la domanda precedente. Occorre prestare attenzione a non confondere questa situazione con le ripetute non gravi infezioni soprattutto virali che si hanno nei bambini in particolare quando frequentano una comunità.
- 14) *Il bambino, nell'ultimo anno, ha ricevuto trasfusioni di sangue, emoderivati o immunoglobuline?*
In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di trattamento ricevuto: sangue intero, emoderivato o immunoglobulina, il dosaggio, quando il trattamento è stato eseguito e la patologia per la quale il trattamento si è reso necessario.
La loro somministrazione rappresenta una precauzione temporanea, perché può ridurre l'efficacia di alcuni vaccini vivi la cui esecuzione deve essere rimandata. Nell'Allegato 15 sono riportate le indicazioni per la somministrazione simultanea e non simultanea di vaccini e preparazioni contenenti immunoglobuline e nell'Allegato 5 sono riportati gli intervalli raccomandati tra somministrazione di preparazioni contenenti immunoglobuline e successiva esecuzione dei vaccini contro morbillo, rosolia e varicella.
- 15) *La madre ha ricevuto terapie immunosoppressive ad alte dosi durante la gravidanza o l'allattamento?*
Alcuni farmaci immunosoppressori (es. anticorpi monoclonali e fattori anti-TNF) che vengono usati per il trattamento di malattie autoimmuni/reumatiche e di alcune neoplasie, possono attraversare la barriera placentare o essere trasferiti con l'allattamento e causare immunosoppressione temporanea nel bambino. Vedi "Neonato da madre in terapia immunosoppressiva".
- 16) *Il bambino vive con persone che hanno malattie che riducono l'immunità (es. leucemia, tumori, HIV/AIDS) o sono sottoposte a trattamento immunosoppressivo (es. trapianto di midollo, corticosteroidi, chemioterapia, radioterapia)?*
In caso di risposta positiva occorre chiedere il tipo di malattia o trattamento. Le vaccinazioni non sono controindicate nei contatti di persone con grave immunodepressione, anzi alcune sono specificamente indicate per ridurre il rischio delle persone con immunodeficienza o immunodepressione (es morbillo, rosolia, varicella, e altre), ma devono essere rispettate alcune indicazioni. I genitori devono essere informati delle specifiche indicazioni.

17) *Il bambino vive con una donna in gravidanza?*

Le vaccinazioni non sono controindicate nei contatti di una donna in gravidanza, anzi alcune sono specificamente indicate per ridurre il rischio delle donne in gravidanza (es morbillo, rosolia, varicella, e altre), ma devono essere rispettate alcune indicazioni. I genitori devono essere informati delle specifiche indicazioni.

Note:

Nel campo note vanno riportate le informazioni significative ricavate nel corso del colloquio.

Anamnesi e indicazioni generali per il *triage* prevaccinale in bambini di età superiore a 18 mesi, adolescenti e adulti

Anche per il *triage* dei bambini di età superiore a 18 mesi, adolescenti e adulti, sono state definite una serie di domande coerenti con i contenuti della Guida e in grado di individuare tutte le condizioni che sono considerate nella guida (Allegato A2). Le domande sono elencate di seguito insieme alle indicazioni generali da seguire per ogni domanda. Una risposta significativa ad una domanda non costituisce di per sé una controindicazione o precauzione ma serve a far emergere tutti gli elementi anamnestici che devono essere approfonditi.

Nelle indicazioni generali si chiariscono i motivi di ciascuna domanda e si schematizza, sulla base dei contenuti delle voci della guida, il comportamento che deve tenere l'operatore sanitario per approfondire la risposta e arrivare ad una conclusione. L'operatore sanitario, in caso di risposta positiva alle domande del *triage*, deve dapprima individuare la specifica condizione e quindi, sulla base di quanto riportato nella specifica voce della Guida, porre quelle domande che consentono di ottenere le informazioni necessarie per poter attuare correttamente le indicazioni riportate. Le indicazioni generali non sostituiscono le informazioni riportate per ogni specifica voce della guida che devono sempre essere considerate nella valutazione.

Le domande del *triage* sono poste in modo aperto. Questo consente di far emergere anche quelle condizioni che non costituiscono una controindicazione o precauzione alla vaccinazione permettendo di poter valutare ogni condizione presente. È importante condividere con i genitori il contenuto della guida.

Alle indicazioni generali, di seguito riportate, vi possono essere specifiche e definite eccezioni, per cui è sempre necessario nella valutazione fare riferimento alle voci della guida.

1) *La persona sta bene oggi?*

In caso di risposta negativa, va indagato il tipo e la gravità della malattia in corso.

Non c'è evidenza che una malattia acuta riduca l'efficacia del vaccino o aumenti il rischio di reazioni avverse. Tuttavia, come precauzione, in presenza di malattia moderata o grave, tutte le vaccinazioni dovrebbero essere rinviate fino a guarigione avvenuta. Vi sono occasioni in cui le vaccinazioni, per necessità (es. profilassi post esposizione) od opportunità (es. rischio di mancata successiva adesione), possono comunque essere eseguite.

Malattie lievi (come l'otite media, infezioni del tratto respiratorio superiore, diarrea) non sono precauzioni alle vaccinazioni. Se la persona sta assumendo antibiotici, non è necessario rinviare le vaccinazioni.

2) *La persona ha mai avuto convulsioni, epilessia o disturbi neurologici?*

In caso di risposta positiva, va chiesto se si tratta di patologia conosciuta o di natura non ancora determinata. In caso di patologia conosciuta va verificata la specifica voce. Le

persone con disturbi neurologici non determinati devono essere vaccinate quando la patologia è stabilizzata.

Se è presente una storia di Sindrome di Guillain-Barré (GBS) occorre verificare che non si sia manifestata nelle sei settimane che hanno seguito la somministrazione di una vaccinazione.

3) *La persona è allergica a farmaci, alimenti, lattice o altre sostanze?*

In caso di risposta negativa non devono essere effettuate ulteriori valutazioni e non sono utili accertamenti allergologici.

In caso di risposta positiva occorre indagare la gravità, la causa dell'allergia e i tempi di sua insorgenza. Per reazione allergica grave s'intende l'anafilassi. Vedi Alcune definizioni. Se implicato un vaccino, per definire se e quale componente di un vaccino possa essere stata la causa di una reazione allergica grave è opportuno che il medico vaccinatore ricorra ad una consulenza allergologica.

Una reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino o al lattice naturale è una controindicazione all'utilizzo di vaccini che abbiano quel componente o contenenti lattice naturale come parte della confezione (es. tappi della fiala, stantuffi delle siringhe pre-riempite, tappi delle siringhe pre-riempite).

Una reazione locale o non grave ad una precedente dose di vaccino o a un suo componente, incluso il lattice naturale, non è una controindicazione alla somministrazione di una successiva dose dello stesso vaccino o di altri vaccini contenenti lo stesso componente.

Una reazione allergica grave ad alimenti, farmaci o comunque a sostanze non contenute nel vaccino che deve essere somministrato non sono una controindicazione alla vaccinazione ma prevedono che il periodo di osservazione sia prolungato a 60 minuti.

4) *La persona ha mai avuto reazioni gravi ad una precedente dose di vaccino?*

In caso di risposta positiva, va indagato il tipo, la gravità, il tempo di insorgenza, la durata e gli eventuali esiti della reazione alla precedente vaccinazione.

Se si tratta di una reazione allergica vedi quanto riportato nelle indicazioni generali relative alla domanda 3.

Vi sono altre reazioni avverse che possono insorgere dopo una vaccinazione e che costituiscono delle controindicazioni o delle precauzioni a dosi successive: vedere le corrispondenti voci nella sezione A che è dedicata alle reazioni avverse successive alle vaccinazioni.

Se previsto, compilare la segnalazione di reazione avversa a vaccino.

5) *La persona ha deficit del sistema immunitario o altre malattie come tumore, leucemia, HIV?*

Alcune malattie riducono il funzionamento del sistema immunitario per cui, di solito, sono controindicati i vaccini vivi perché la loro somministrazione può aumentare i rischi di gravi reazioni avverse; inoltre, può essere opportuno valutare la somministrazione anche degli altri vaccini, perché queste malattie possono ridurre in modo significativo l'efficacia di tutti i vaccini.

Le diverse malattie che interessano il sistema immunitario sono tra loro molto diverse. Ad esempio nell'agammaglobulinemia sono controindicati tutti i vaccini vivi e gli altri vaccini sono spesso inefficaci. Invece, in una condizione relativamente frequente come l'infezione da HIV, a seconda del livello di immunodeficienza, uno stesso vaccino può essere specificamente indicato, perché queste persone sono a maggior rischio per alcune malattie infettive prevenibili da vaccino, come può essere controindicato se l'immunodeficienza è

grave. Ogni specifica condizione deve essere valutata caso per caso dal medico vaccinatore che si avvale della consulenza dello specialista che ha in cura il paziente.

- 6) *La persona ha malattie croniche autoimmuni/reumatiche, metaboliche, cardiache, respiratorie, renali, di altri organi o apparati o disturbi della coagulazione?*

In caso di risposta positiva, va indagato il tipo di malattia, la sua gravità e la terapia in atto o pregressa.

Le specifiche condizioni devono essere valutate seguendo le indicazioni che sono riportate nella sezione C della guida. Devono essere inoltre considerate anche le indicazioni relative ai trattamenti eseguiti che sono riportati nella sezione D. In alcuni limitati casi in cui la malattia o la terapia attuata possano determinare una immunodepressione, la valutazione deve essere eseguita dal medico vaccinatore. In questi o in altri casi può essere utile consultare lo specialista che ha in cura il caso.

In molti casi queste patologie non influiscono sulla valutazione delle vaccinazioni. Però il *triage* può essere una occasione opportuna per individuare le vaccinazioni che sono specificamente indicate nel Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (22) nelle persone con patologie croniche e che devono essere proposte e possibilmente programmate in aggiunta a quelle previste dal normale calendario.

- 7) *Negli ultimi 6 mesi, la persona ha attuato terapie di lunga durata: ha assunto farmaci con continuità oppure è stata sottoposta a radioterapia o dialisi?*

In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di farmaco usato, il dosaggio, la durata del trattamento, se la terapia è ancora in atto o in caso contrario da quanto tempo è stata sospesa. Talvolta i trattamenti sono polifarmacologici, la valutazione deve tenere in considerazione tutti i farmaci usati.

Alcuni farmaci riducono la risposta immunitaria per cui, in questi casi, possono essere controindicati i vaccini vivi perché la loro somministrazione può aumentare i rischi di gravi reazioni avverse; inoltre, è necessario valutare la somministrazione anche degli altri vaccini, perché questi trattamenti possono ridurre in modo significativo l'efficacia di tutti i vaccini. Tra questi abbiamo i corticosteroidi ad alti dosaggi, i farmaci antitumorali e la terapia radiante, i farmaci per il trattamento delle malattie autoimmuni/reumatiche (es. artrite reumatoide, morbo di Crohn, psoriasi), gli immuno-mediatori e immuno-modulanti, in particolare i farmaci inibitori del fattore di necrosi tumorale (TNF).

Alcuni farmaci antimicrobici (es. antibiotici, antivirali) possono interferire con l'efficacia di alcuni vaccini. Viceversa in alcuni casi la vaccinazione, pur essendo sicura ed efficace, può interferire con alcuni farmaci somministrati successivamente (es. aspirina, warfarina). La sezione D è interamente dedicata alle terapie e ai trattamenti: questi devono sempre essere considerati nella valutazione dell'idoneità alla vaccinazione, oltre alla condizione che ha richiesto la terapia/trattamento.

- 8) *La persona è mai stata sottoposta ad interventi chirurgici?*

In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di intervento chirurgico e quando l'intervento è stato eseguito perché alcuni interventi come il trapianto di midollo, il trapianto di organo solido, la splenectomia, possono essere significativi nella valutazione dell'idoneità alla vaccinazione. Deve inoltre essere valutata la malattia che ha portato all'intervento ed eventuali altre terapie eseguite (es. emoderivati).

- 9) *La persona ha ricevuto vaccini nell'ultimo mese?*

In caso di risposta positiva occorre indagare quale vaccino è stato somministrato e quando il vaccino è stato eseguito, perché per alcuni vaccini vivi è necessario attendere 4 settimane da una precedente somministrazione di un altro vaccino vivo.

I vaccini inattivati possono invece essere somministrati nello stesso momento o a qualsiasi intervallo temporale dai vaccini vivi escluse alcune limitate eccezioni.

10) *Se donna, è in gravidanza o sta programmando una gravidanza nel prossimo mese?*

In caso di risposta positiva occorre richiedere la settimana di gestazione.

Alcune vaccinazioni (es. vaccini vivi, HPV) sono controindicate in gravidanza, altre vaccinazioni hanno specifiche indicazioni. Se vi è la possibilità di una gravidanza occorre rimandare la vaccinazione fino a che la gravidanza non può essere esclusa (es. nel corso del ciclo mestruale). Donne sessualmente attive, in periodo fertile, che ricevono vaccini a virus vivi dovrebbero essere informate di praticare una corretta contraccezione per un mese dopo la vaccinazione.

Non è raccomandata l'effettuazione di un test di gravidanza nelle donne in età fertile prima della somministrazione di un qualsiasi vaccino ma è sufficiente il *triage* prevaccinale.

Alcune vaccinazioni sono specificamente indicate nelle donne in gravidanza (influenza e TdaP) che devono essere proposte e programmate considerando prioritario proteggere la madre e il feto così come indicato dal Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (22)

Le domande che seguono sono utili nella somministrazione di vaccini vivi attenuati.

11) *La persona, nell'ultimo anno, ha ricevuto trasfusioni di sangue, emoderivati o immunoglobuline?*

In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di trattamento ricevuto: sangue intero, emoderivato o immunoglobuline, il dosaggio, quando il trattamento è stato eseguito e la patologia per la quale il trattamento si è reso necessario.

La loro somministrazione rappresenta una precauzione temporanea, perché può ridurre l'efficacia di alcuni vaccini vivi la cui esecuzione deve essere rimandata. Nell'Allegato 15 sono riportate le indicazioni per la somministrazione simultanea e non simultanea di vaccini e preparazioni contenenti immunoglobuline e nell'Allegato 5 sono riportati gli intervalli raccomandati tra somministrazione di preparazioni contenenti immunoglobuline e successiva esecuzione dei vaccini contro morbillo, rosolia e varicella.

12) *La persona vive con persone che hanno malattie che riducono l'immunità (es. leucemia, tumori, HIV/AIDS) o che sono sottoposte a trattamenti immunosoppressivi (es. trapianto di midollo, corticosteroidi, chemioterapia, radioterapia)?*

In caso di risposta positiva occorre chiedere il tipo di malattia o trattamento. Le vaccinazioni non sono controindicate nei contatti di persone con grave immunodepressione, anzi alcune sono specificamente indicate per ridurre il rischio delle persone con immunodeficienza o immunodepressione (es morbillo, rosolia, varicella, e altre), ma devono essere rispettate alcune indicazioni. Le persone devono essere informate delle specifiche indicazioni.

13) *La persona vive con una donna in gravidanza?*

Le vaccinazioni non sono controindicate nei contatti di una donna in gravidanza, anzi alcune sono specificamente indicate per ridurre il rischio delle donne in gravidanza (es morbillo, rosolia, varicella, e altre), ma devono essere rispettate alcune indicazioni. Le persone devono essere informate delle specifiche indicazioni.

Note:

Nel campo note vanno riportate le informazioni significative ricavate nel corso del colloquio.

ALCUNE DEFINIZIONI

- ▶ **Adiuvante:** sostanza presente nel vaccino avente il ruolo di potenziare gli specifici componenti del vaccino nel determinare una risposta immune intensa e di lunga durata.
- ▶ **Ambiente protetto:** centro dove la vaccinazione è eseguita con la supervisione di personale medico che sappia intervenire con assistenza cardio-polmonare avanzata.
- ▶ **Ambulatorio vaccinale:** locale idoneo all'esecuzione delle attività vaccinali per struttura, attrezzature e dotazione farmacologica, comprensivo di carrello di pronto intervento per il trattamento delle emergenze come primo soccorso.
- ▶ **Anamnesi prevaccinale:** vedi *Triage* prevaccinale
- ▶ **Avvertenza:** una condizione nel ricevente per la quale le vaccinazioni eseguite, pur restando sicure ed efficaci, possono interferire con gli effetti di alcuni farmaci somministrati successivamente.
- ▶ **Basso peso alla nascita:** per basso peso alla nascita s'intende un bambino nato con peso inferiore a 2.500 g. I bassi pesi alla nascita possono essere inoltre suddivisi in ulteriori categorie:
 - Basso peso alla nascita, meno di 2.500 g
 - Peso molto basso alla nascita, meno di 1.500 g
 - Peso estremamente basso alla nascita, meno di 1.000 g.
 Per i nostri fini è importante il peso molto basso ed estremamente basso (peso inferiore a 1.500 g), perché questa è una precauzione per alcune vaccinazioni
- ▶ **Controindicazione:** una condizione nel ricevente che aumenta il rischio di gravi reazioni avverse. Ignorare una controindicazione può portare a evitabili reazioni da vaccino (11). In generale una vaccinazione non deve essere somministrata quando è presente una controindicazione (13). Molte controindicazioni sono temporanee e la vaccinazione può essere eseguita successivamente (11).
- ▶ **Correlato di protezione:** risposta anticorpale indotta dalla vaccinazione che correla con la protezione dall'infezione, le sue manifestazioni cliniche o da altri specifici esiti. Il principale vantaggio della presenza di un correlato sierologico di protezione è la possibilità di predire l'efficacia clinica di un vaccino per cui è soprattutto utile negli studi clinici. Solo per alcuni correlati sono disponibili test validati utilizzabili fuori da un contesto di ricerca. La loro utilità nella pratica quotidiana è limitata e la loro esecuzione ai fini di proseguire un ciclo vaccinale deve essere valutata con attenzione perché spesso non determinante nella scelta (23).
- ▶ **Effetto collaterale:** vedi evento avverso e reazione avversa.
- ▶ **Evento avverso:** qualsiasi manifestazione indesiderata che può presentarsi durante un trattamento con un prodotto farmaceutico o dopo la somministrazione di un vaccino ma che non ha necessariamente una relazione causale con questi (15).
- ▶ **Evento avverso grave:** vedi reazione avversa grave.

- **Eccipiente:** qualsiasi sostanza presente nella formulazione di un farmaco o di un vaccino escluso il principio attivo. Queste sostanze sono utilizzate per favorire la stabilità, la conservazione, la somministrazione e l'assorbimento del prodotto.
- **Febbre:** la febbre di grado lieve non è una controindicazione alla vaccinazione (3-11). La febbre definita come temperatura superiore a 38,5°C (3, 8, 13) è un valido motivo per rinviare la vaccinazione che dovrà essere eseguita immediatamente dopo la guarigione. La vaccinazione delle persone con febbre e infezioni moderate-gravi non determina un aumento delle reazioni avverse o una ridotta risposta alle vaccinazioni (4). La precauzione ha lo scopo di evitare un'interferenza delle eventuali reazioni avverse con la malattia di base e complicarne la gestione (3, 4, 6) ma vuole anche impedire che le manifestazioni della malattia presente siano considerate come delle complicanze alla vaccinazione (4,7).
In situazioni di particolare rischio (es. profilassi post-esposizione) le vaccinazioni possono essere eseguite anche alla presenza di febbre o infezioni moderate o gravi (6).
La misurazione della febbre non è prevista nelle procedure di valutazione dell'idoneità vaccinale (2-7,10).
- **Immunodeficienza:** si riferisce a malattie primarie specifiche (es. agammaglobulinemia) e secondarie (es. HIV) caratterizzate da ridotta capacità di sviluppare una adeguata risposta immunitaria e combattere l'infezione (8).
- **Immunosoppressione:** si riferisce a trattamenti come chemioterapia, immunoterapie e farmaci che sopprimono la capacità di sviluppare una risposta immunitaria e combattere l'infezione (8).
- **Infezioni ricorrenti o persistenti o gravi nel primo anno di vita:** infezioni ricorrenti o recidivanti sono infezioni troppo numerose, troppo severe o che durano troppo a lungo. Non esiste un consenso in letteratura sulla definizione di infezioni ricorrenti o recidivanti cioè nonostante alcune società scientifiche e gruppi di studio forniscono degli esempi che indicano quadri infettivologici che possono richiedere maggiori approfondimenti diagnostici:
 - >2 episodi/anno di infezioni delle basse vie aeree (24);
 - >4 episodi/anno di otiti (25, 26);
 - >2 episodi/anno di sinusiti severe (25, 26);
 - Ascessi ricorrenti della pelle o di altri organi (25, 26);
 - Candidosi (Mughetto) persistente al cavo orale o infezioni fungine (25, 26);
 - Infezioni gravi, soprattutto nei primi anni di vita. Per infezioni gravi si considerano infezioni profonde, disseminate o sistemiche e che possono aver avuto bisogno di una terapia antibiotica endovenosa e ricovero in ospedale (es. Sepsis, Meningite) (25, 26).È comunque bene sempre valutare caso per caso, ponendo attenzione se le infezioni si accompagnano ad altri sintomi, come lo scarso accrescimento nel bambino (25), o ad altre patologie, come malattie autoimmuni (27). In questi casi la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il bambino. Per i nostri scopi la rilevazione delle infezioni costituisce un segno di allarme delle immunodeficienze severe congenite. Le immunodeficienze severe (es. *Severe Combined Immunodeficiency*, SCID) sono generalmente diagnosticate prima dei 6 mesi di vita. Occorre prestare attenzione a non confondere questa situazione con le ripetute non gravi infezioni soprattutto virali che si hanno nei bambini in particolare quando frequentano una comunità. Possono essere ancora considerati nella norma:
 - fino a 8 episodi/anno di infezioni delle alte vie aeree nei bambini sotto nel primo anno di età (24).

- **Medico vaccinatore:** medico con specifica conoscenza ed esperienza in ambito vaccinale che opera a sostegno del personale vaccinatore e che deve essere consultato dagli operatori dell'ambulatorio vaccinale per definire l'idoneità alla vaccinazione in particolari condizioni. Il medico vaccinatore può avvalersi nella valutazione dei casi della consulenza di altri specialisti (es. Immunologo, Pediatra, Ematologo, Reumatologo, o altri).
- **Periodo di sorveglianza:** le persone che ricevono una vaccinazione devono rimanere in vicinanza del luogo di vaccinazione per almeno 15 minuti (3, 4, 7). Questo breve periodo di osservazione indiretta è utile a garantire un'immediata assistenza in caso di reazioni avverse a rapida insorgenza. Infatti, l'80% dei collassi (sincopi) avviene entro 15 minuti (28) mentre le reazioni allergiche gravi (es. anafilassi) che richiedono un trattamento di emergenza avvengono in genere entro 10 minuti dalla vaccinazione (2, 3, 6). Il periodo di osservazione deve essere esteso a 60 minuti in casi particolari, come ad esempio una precedente reazione allergica grave (anafilassi) a sostanza non contenuta nel vaccino o non nota (3).
- **Precauzione:** una condizione nel ricevente che può aumentare il rischio di gravi reazioni avverse o che può compromettere la capacità del vaccino di indurre un'adeguata risposta immunitaria (15,29). Quando è presente una precauzione possono essere necessarie una valutazione e un'analisi beneficio/rischio (11, 15, 16). Le precauzioni dichiarate nei riassunti delle caratteristiche del prodotto possono talvolta essere considerate, in modo inappropriato, quali controindicazioni con il risultato di far perdere delle opportunità di vaccinazione (15).
- **Prematurità:** bambini prematuri sono quei neonati che nascono prima del completamento della 37^a settimana di gestazione (17)
Sebbene tutte le nascite che si verificano prima di 37 settimane di gestazione siano definite pretermine, la nascita pretermine è ulteriormente suddivisa in:
 - quasi a termine, nascita tra la 34^a e la 36^a settimana
 - moderatamente pretermine, nascita tra la 32^a e la 34^a settimana
 - molto pretermine, prima della 32^a settimana
 - estremamente pretermine, prima della 28^a settimana.
 Per i nostri fini è importante la nascita estremamente pretermine, quindi prima della 28^a settimana, perché è una precauzione per alcune vaccinazioni.
- **Principio attivo:** componente principale di un farmaco o vaccino, con proprietà curative o profilattiche delle malattie.
- **Reazione allergica:** reazione immediata causata da un rapido rilascio di mediatori dai mastociti e dai basofili, di norma conseguente all'interazione dell'allergene con le IgE specifiche. Il tempo di latenza tra il contatto con l'allergene e la comparsa delle manifestazioni cliniche può variare da pochi secondi ad alcune ore. Può essere dovuta al principio attivo o ad altre componenti del vaccino (es. proteine del mezzo di coltura o residui del processo produttivo come gelatina, lievito, proteine dell'uovo). La reazione può coinvolgere uno o più apparati: cute, mucose, apparato respiratorio, gastrointestinale, circolatorio. È un evento raro in relazione ai vaccini ma richiede specifiche precauzioni per le successive somministrazioni (30, 31).
- **Reazione allergica grave:** il concetto di reazione allergica grave, per i nostri fini, è sovrapponibile a quello di anafilassi (32-37), una reazione sistemica immediata causata da un rapido rilascio di mediatori dai mastociti e dai basofili, di norma conseguente all'interazione dell'allergene con le IgE specifiche (38).

Il tempo di latenza tra il contatto con l'allergene e la comparsa delle manifestazioni cliniche può variare da pochi secondi ad alcune ore (35,36), anche se di solito è inferiore ai 10 minuti. Una reazione anafilattica dopo somministrazione di vaccino si verifica entro le 4 ore (36,39). In genere la brevità dell'intervallo lascia presagire una reazione più severa (32-34). L'anafilassi è definita come una grave reazione acuta generalizzata o sistemica d'ipersensibilità per la quale si è reso necessario un trattamento di emergenza. Questa reazione molto spesso inizia con prurito della bocca/gola, del palmo delle mani e dei piedi, orticaria; evolve quindi in una reazione multi-apparato spesso dominata da difficoltà respiratoria (dovuta a edema laringeo e/o asma) e culminante in ipotensione e shock (32-34). Dal punto di vista fisiopatologico e clinico si distingue nettamente dall'orticaria e dall'angioedema: a differenza di queste due condizioni, che si limitano all'ambito cutaneo e, relativamente all'angioedema, anche sottocutaneo, è una reazione sistemica che coinvolge l'apparato respiratorio e/o cardiovascolare e mette a rischio la vita del paziente (32-34, 37).

- **Reazione avversa:** qualsiasi manifestazione indesiderata e dannosa che si verifica a seguito di corretta somministrazione di sostanze usate per la profilassi, la diagnosi o la terapia, o per la modificazione di funzioni fisiologiche. Una reazione avversa a un farmaco o a un vaccino, diversamente da un evento avverso, è caratterizzata dalla dimostrazione di una relazione causale tra il farmaco o vaccino e l'evento sulla base di criteri oggettivi stabiliti dalle autorità di farmacovigilanza che includono anche i dati della letteratura scientifica e il giudizio del medico segnalatore (11, 15).
- **Reazione avversa grave:** una reazione o evento avverso grave è una qualsiasi condizione che determina: a) il decesso; b) l'ospedalizzazione o il prolungamento di un'ospedalizzazione in corso; c) una persistente e significativa disabilità o incapacità; d) la necessità di un trattamento salvavita; e) anomalie congenite/deficit nel neonato; f) un'altra condizione clinicamente rilevante (29).
- **Somministrazione simultanea:** simultaneo indica co-somministrazione o somministrazione nell'arco della stessa giornata. Ad esempio la somministrazione di un vaccino la mattina e di un altro vaccino nel pomeriggio dello stesso giorno, è da considerarsi come una somministrazione simultanea (40).
- **Surrogato di protezione:** risposta immune indotta dalla vaccinazione che sostituisce il vero correlato di protezione, che può non essere noto o non facilmente misurabile (23).
- **Tecniche di prevenzione dello svenimento** (tensione muscolare applicata e respirazione finalizzata al rilassamento): consistono in tecniche semplici da effettuarsi prima dell'esecuzione delle vaccinazioni nelle persone ad alto rischio di svenimento, con lo scopo di mantenere la pressione sanguigna a livelli normali e a rilassare le persone così da ridurre il rischio di svenimento successivo alla somministrazione di un vaccino (41).
Esempio di tecnica:
 1. sedere in un posto confortevole
 2. contrarre i muscoli delle braccia, del torace e delle gambe e mantenere la tensione per circa 10-15 secondi o fino a che s'inizia a sentire calore salire fino al volto
 3. rilassare la contrazione e ritornare a sedere normalmente
 4. dopo 20-30 secondi ripetere la pratica di contrazione muscolare, ancora fino a quando il calore sale al volto
 5. ripetere la sequenza fino a 5 volte.

- **Tecniche di riduzione del dolore:** le vaccinazioni sono la più frequente causa iatrogena di dolore del bambino (5) e questo può determinare malessere nel bambino e ansietà nei familiari. Vi sono degli interventi che si sono dimostrati semplici ed efficaci per ridurre il dolore dopo la vaccinazione che prevedono un approccio farmacologico, fisico e psicologico. È utile che il personale vaccinatore offra indicazioni a tutti i genitori ma è soprattutto importante educare sulle azioni utili a ridurre il dolore i genitori dei bambini che, dopo una precedente dose di vaccino, hanno avuto dolore che ha determinato malessere generale. Si segnala che la *Canadian Medical Association* ha pubblicato linee guida operative per la gestione del dolore da iniezione (17, 42).
- **Triage prevaccinale/Anamnesi:** raccolta delle informazioni per verificare la presenza di controindicazioni e/o di precauzioni o avvertenze prima di somministrare un vaccino. Il *triage* prevaccinale può essere effettuato dal personale sanitario con una serie completa di precise e semplici domande, utilizzando una scheda standardizzata (2-4, 8, 10-12, 20, 21). La scheda standardizzata di *triage* consente di individuare le reazioni, i sintomi, gli stati morbosi, le situazioni, le terapie e i trattamenti che possono influire nella valutazione della idoneità alle vaccinazioni in modo molto sensibile. Una risposta significativa alla domanda non costituisce di per se stessa una controindicazione o precauzione ma serve a far emergere tutti gli elementi anamnestici che devono essere approfonditi.

ELENCO DEI VACCINI E LORO SIGLE

Di seguito vengono elencati i tipi di vaccino e le corrispondenti sigle (quando definite).

Tipi di vaccino e sigle corrispondenti, quando definite

Tipo di vaccino	Sigla del vaccino
Colera	
Difterite adulti e pediatrico	D e d
Encefalite da zecche	TBE
Encefalite giapponese	JE
Epatite a adulti e pediatrico	Ep.A
Epatite b adulti e pediatrico	Ep.B
Febbre gialla	
<i>Haemophilus influenzae</i> di tipo b	Hib
Herpes Zoster-vivo attenuato	HZ-va
Herpes Zoste- sub unità	HZ-su
Influenza	
Meningococco b	Men B
Meningococco c	Men C
Meningococco polisaccaridico quadrivalente	Men ACWY
Meningococco coniugato quadrivalente	Men ACWY con
Morbillo-parotite-rosolia	MPR
Morbillo-parotite-rosolia-varicella	MPRV
Papillomavirus umano	HPV
Pertosse acellulare pediatrico e adulti	aP e ap
Pneumococco coniugato	PCV
Pneumococco polisaccaridico 23-valente	PPV-23
Polio inattivato	IPV
Rabbia	
Rosolia	
Rotavirus	RV
Tetano	T
Tifo orale	Ty21a
Tifo parenterale	
Tubercolosi	BCG
Varicella	VZV

I seguenti vaccini sono vivi attenuati (virali o batterici):

- *Vaccini vivi attenuati -virali*
Febbre gialla, Herpes zoster-va, Morbillo, Parotite, Rosolia, Rotavirus, Varicella;
- *Vaccini vivi attenuati - batterici*
Tifo orale, Tubercolosi.

Non sono state riportate le controindicazioni per i vaccini non più in utilizzo in Italia, per esempio il vaccino OPV (*Oral Polio Vaccine*), sostituito dal vaccino IPV (*Inactivated Polio Vaccine*), e il vaccino contro la pertosse a cellule intere (Pw), sostituito dai vaccini acellulari pediatrico e per adulti (aP e ap).

Si è mantenuto il vaccino antitubercolare (Bacillo di Calmette-Guérin, BCG) perché ancora previsto come obbligatorio per alcune limitate categorie; seppure attualmente non disponibile in Italia è importabile dall'estero.

Si riportano ancora il vaccino antimeningococcico coniugato C e il vaccino antimeningococcico quadrivalente polisaccaridico, anche se ormai trovano ridotto utilizzo, stante la disponibilità del vaccino antimeningococcico quadrivalente coniugato, e il vaccino monovalente contro la rosolia, al momento non disponibile in Italia.

Si è inserito il vaccino anti Herpes zoster sub unità (HZ-su) perché di programmata introduzione.

SEZIONE A
Reazioni ad una precedente dose di vaccino

SEZIONE A

Reazioni ad una precedente dose di vaccino

Commento generale. Le controindicazioni o le precauzioni si riferiscono esclusivamente al vaccino che ha causato la reazione avversa e ad ogni altro vaccino che contenga gli stessi componenti, inclusi i *carrier*. Prima di somministrare ogni vaccino occorre conoscerne i componenti e gli eccipienti che sono riportati nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

Adenopatia (ascellare o inguinale)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: l'adenopatia legata a vaccinazione, intesa come ingrossamento di uno o più linfonodi, può essere dovuta ad una infezione batterica per contaminazione del sito di iniezione oppure ad una reazione agli adiuvanti oppure ad una replicazione virale nel caso di vaccini vivi. Può comparire con i seguenti criteri temporali: 0-7 giorni dopo la somministrazione di vaccini inattivati, 5-30 giorni dopo la somministrazione di vaccino MPR, 5-42 giorni dopo la somministrazione di vaccino antivaricella (7). Tale reazione non rappresenta precauzione o controindicazione per la somministrazione di ulteriori dosi; si suggerisce di utilizzare un differente sito di iniezione e applicare attentamente le norme di asepsi (16).

ADEM (*Acute disseminated encephalomyelitis*)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	no vedi nota

Nota: è controindicata la somministrazione del vaccino che ha causato la reazione avversa. L'encefalomielite acuta disseminata (ADEM) è una rara malattia acuta demielinizante multifocale del sistema nervoso centrale. L'ADEM post vaccinale è un evento molto raro, compare tra 2 giorni e 4 settimane (35) dopo la somministrazione del vaccino e rappresenta meno del 5% dei casi di ADEM (43). Prima della somministrazione di altri vaccini deve essere effettuata una attenta valutazione da parte del medico vaccinatore in collaborazione con lo specialista neurologo che tenga conto, in particolare, del tipo di vaccino che ha prodotto l'evento acuto, dell'andamento a medio lungo termine dell'evento acuto, dell'età del soggetto e in particolare, del tempo trascorso dall'evento acuto, del tipo di vaccino che dovrebbe essere somministrato e del suo specifico beneficio/rischio, facendo riferimento ai criteri riportati nell'introduzione. Inoltre, data la possibile condizione di ADEM multifasico si consiglia il controllo degli anticorpi liquorali antineurone nel tempo a seguito di un primo evento acuto per miglior stima del rapporto beneficio/rischio (44-46).

Allergia grave (anafilassi)

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	no vedi nota 1 e 2
T	no vedi nota 1 e 3
Rabbia	vedi nota 4
Tutti gli altri	no vedi nota 1

Nota 1: la controindicazione si riferisce allo specifico vaccino che ha provocato la reazione e ad ogni altro vaccino che contenga gli stessi antigeni e gli stessi componenti vaccinali, inclusi i *carrier*. La controindicazione non sussiste nel caso di componenti contenuti in minima quantità per i quali non vi è un rischio aumentato di reazioni allergiche gravi (es. proteine dell'uovo per i vaccini MPR e antiinfluenzale). In caso di reazione allergica grave (vedi "Alcune

definizioni") dopo la somministrazione di un vaccino combinato, non deve essere somministrata nessuna altra dose di qualsiasi componente del vaccino, a meno che l'antigene responsabile della reazione non sia conosciuto e risulti quindi assente nel preparato da somministrare (3,7). Queste persone devono pertanto essere inviate a consulenza allergologica in struttura specializzata al fine di determinare la componente che ha causato la reazione, per poter essere vaccinati nel modo più completo possibile (17). L'esecuzione di test cutanei va riservata a casi selezionati in ambito specialistico ospedaliero (30).

Nota 2: in caso di reazione allergica grave (anafilassi) al vaccino antivaricella la controindicazione si riferisce anche al vaccino anti Herpes Zoster-va (9). Può essere usato il vaccino anti Herpes zoster-su se è stato escluso che l'allergia grave sia dovuta a sostanze presenti nel vaccino.

Nota 3: se la controindicazione si riferisce al tossoide tetanico, in tutti i casi in cui in una ferita a rischio fosse prevista l'esecuzione di una ulteriore dose di vaccino, somministrare esclusivamente immunoglobuline specifiche (TIG). Si consiglia di dosare gli anticorpi specifici a distanza di almeno un mese dalla dose che ha provocato la reazione allergica, perché questo può essere utile per evidenziare l'eventuale necessità di dosi di richiamo (47). Prestare attenzione perché nel caso di reazioni riferite a tempi molto lontani, in particolare nei soggetti anziani, vi può essere confondimento tra reazione allergica alle immunoglobuline eterologhe (siero) e reazione al tossoide tetanico (17,47). Un adulto può essere considerato adeguatamente vaccinato se ha ricevuto 5 dosi di vaccino antitetanico (11,48).

Nota 4: una reazione allergica grave (anafilassi) ad una precedente somministrazione di vaccino antirabbico rappresenta una controindicazione assoluta alla somministrazione solo in caso di vaccinazione pre-esposizione. Invece la somministrazione del vaccino in post esposizione, purché realmente indicato, non è controindicata. In questo caso, infatti, il rischio di malattia è maggiore del rischio legato alla possibile reazione. In questo caso deve essere somministrato un vaccino di diversa origine tissutale, per esempio *Purified Vero Rabies Vaccine (PVRV)* o *Purified Chick Embryo Cell Vaccine (PCECV)* in caso di reazione al vaccino *Human Diploid Cell Culture Vaccine (HDCV)* (49,50). Le somministrazioni vanno effettuate in ambiente protetto e alla presenza di un anestesista-rianimatore. Vedi anche Allegato B1.

Allergia ritardata

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: sostanze contenute nei vaccini come ad es. sali di alluminio, fenossietanolo e altre possono dare fenomeni di ipersensibilità di tipo ritardato (es. dermatite, noduli in sede di iniezione) che non rappresentano controindicazione alla somministrazione di vaccini che le contengono (30,31). Vedi anche le voci relative ai singoli componenti, nella sezione B – Allergie.

ALTE

vedi "BRUE"

Anafilassi

vedi "Allergia grave"

Anemia emolitica autoimmune

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	vedi nota

Nota: nella letteratura scientifica internazionale sono reperibili alcuni *case report* (35). Pur non essendo possibile ricondurre la reazione alla somministrazione del preparato vaccinale, la condizione immunologica va approfondita e la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Anestesia/parestesia

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: la causa della comparsa di anestesia (perdita della sensibilità) o parestesia (formicolio, bruciore) che dura oltre le 24 ore, dopo la somministrazione di un vaccino, non è nota. Può essere ipotizzato che la deposizione di vaccino vicino ad una terminazione nervosa, con conseguente pressione, sia responsabile della sintomatologia. La comparsa può avvenire fino a 15 giorni dopo la somministrazione di vaccini inattivati, 30 giorni dopo MPR e 42 giorni dopo varicella. È consigliabile consultare un neurologo per escludere un danno neurologico permanente. Nella maggior parte dei casi l'immunizzazione può continuare, utilizzando un sito di iniezione diverso (16).

Apnea

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: quando la immunizzazione primaria viene effettuata in neonati estremamente pretermine (nati a 28 settimane di gestazione o prima, vedi "Alcune definizioni") o di peso molto basso alla nascita (<1.500 g), e in particolare in neonati con una precedente storia di insufficienza respiratoria (apnea, broncodisplasia, necessità di ossigenoterapia) (6), vi è un maggior rischio di insorgenza di apnea, bradicardia o desaturazione entro 48 ore dalla somministrazione della vaccinazione (3,6,8,9,16,51,52,53). Questi eventi cardio-respiratori si risolvono entro 48-72 ore e non compromettono lo sviluppo del bambino (16). Se si verifica un caso di bradicardia, apnea o desaturazione dopo la somministrazione della prima dose di vaccino, la seconda dose dovrebbe essere somministrata in ospedale con monitoraggio respiratorio per 48-72 ore in quanto il rischio di recidiva è del 18% (6,9). Vedi anche "Prematurità", sezione C.

Arthus, fenomeno di,

vedi "Immunocomplessi, reazione da"

Artralgia

Vaccino	Vaccinare?
MPR	sì vedi nota
MPRV	sì vedi nota
Rosolia	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: reazioni avverse quali artralgie sono legate alla componente della rosolia (6). Questa sintomatologia compare più frequentemente negli adulti rispetto ai bambini, e con un'incidenza maggiore nelle donne rispetto agli uomini. L'artralgia compare approssimativamente nel 15-25% delle donne dopo la vaccinazione antirosolia (8,15) mentre ha una frequenza dell'1% nei bambini. (8,12,15). Queste reazioni compaiono da una a tre settimane dopo la vaccinazione e durano da un giorno a tre settimane (5), raramente si verificano recidive (5). Queste reazioni passeggero sembrano verificarsi solo tra le persone non immuni alla rosolia (7).

Artrite

Vaccino	Vaccinare?
MPR	sì vedi nota 1 e 2
MPRV	sì vedi nota 1 e 2
Rosolia	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: la componente della rosolia può essere causa di artriti transitorie la cui frequenza e gravità aumentano con l'età e in particolare nelle donne (7,19). Queste reazioni compaiono da una a tre settimane dopo la vaccinazione e

durano da un giorno a tre settimane (6), in genere non sono invalidanti e raramente si verificano recidive (5). Queste reazioni passeggero sembrano verificarsi solo tra le persone non immuni alla rosolia (7,19). Il rischio di ricomparsa con la seconda dose è molto basso (16)

Nota 2: i *Centers for Disease Control and Prevention* (CDC), l'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) e l'*Advisory Committee on Immunization Practices* (ACIP) (5,19,54) concludono che non vi è una associazione tra vaccino contro la rosolia e artrite cronica.

Ascesso sterile

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: può comparire fino a 7 giorni dopo la somministrazione del vaccino, generalmente è dovuto a sito di somministrazione errato, mancata agitazione del flacone o dose non corretta. Tale reazione non rappresenta precauzione o controindicazione per la somministrazione di ulteriori dosi. È utile verificare la lunghezza dell'ago e utilizzare un sito diverso (16).

Atassia

vedi "Encefalopatia/encefalite/mielite temporalmente associata alla somministrazione"

Autismo

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: è stato escluso che le vaccinazioni possano provocare l'autismo (35,40,55). Vedi anche sezione C.

Bell, paralisi di

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: l'*Institute of Medicine* (IOM) ha escluso l'associazione causale tra paralisi di Bell e vaccinazioni (55)

Borsite

vedi "Spalla Dolorosa"

Bradicardia

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: quando la immunizzazione primaria viene effettuata in neonati estremamente pretermine (nati a 28 settimane di gestazione o prima) o di peso molto basso alla nascita (<1.500 g), e in particolare per i neonati con una precedente storia di insufficienza respiratoria (apnea, broncodisplasia, necessità di ossigenoterapia) (6), vi è un maggior rischio potenziale di insorgenza di apnea, bradicardia o desaturazione entro 48 ore dalla somministrazione della vaccinazione (3,6,8,9,16,51,52). Questi eventi cardio-respiratori si risolvono entro 48-72 ore e non compromettono lo sviluppo del bambino. Se si verifica un caso di bradicardia, apnea o desaturazione dopo la somministrazione della prima dose di vaccino, la seconda dose dovrebbe essere somministrata in ospedale con monitoraggio respiratorio per 48-72 ore in quanto il rischio di recidiva è del 18% (6,9). Vedi anche "Prematurità".

BRUE - Brief Resolved Unexplained Event

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: il termine BRUE descrive un episodio di breve durata (20-30 secondi), in un bambino di età inferiore ad 1 anno, caratterizzato da cianosi o pallore, respiro irregolare o assente, marcata ipotonia o ipertonia, alterato livello di responsività, che si risolve senza esiti. Il *SubCommittee on Apparent Life Threatening Events dell'American Academy of Pediatrics* propone di sostituire il termine ALTE con il nuovo termine BRUE (*Brief Resolved Unexplained Event*), raccomandando di non utilizzare più il termine ALTE, con l'obiettivo di sottolineare la natura transitoria dell'episodio, di dare un approccio basato sul rischio e fornire raccomandazioni per i soggetti a basso rischio con anamnesi ed esame obiettivo normale. Questa condizione non rappresenta di per sé una controindicazione alla somministrazione delle vaccinazioni. Nel caso sia la manifestazione di una patologia identificata valutare se questa rappresenta una controindicazione o una precauzione alla vaccinazione (56). Vedi anche "Apnea", "Bridicardia", "Spasmo affettivo".

Cefalea

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: reazioni sistemiche comuni come la cefalea non sono una controindicazione alla somministrazione di ulteriori dosi dello stesso o di altri vaccini (9). Queste reazioni sono autolimitanti e non richiedono trattamento. Se sono considerate causa di sofferenza può essere somministrato paracetamolo o ibuprofene (9). Nei bambini e negli adolescenti fino all'età di 16 anni (9) non devono essere somministrati prodotti contenenti acido acetilsalicilico a causa della loro associazione con la sindrome di Reye (16).

Cellulite

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: reazione avversa locale rara causata da contaminazione della cute e tessuti sottocutanei da stafilococchi, streptococchi o altri batteri simili, che insorge entro 7 giorni dalla somministrazione e va trattata con antibiotici. Tale reazione non rappresenta precauzione o controindicazione per la somministrazione di ulteriori dosi; è indicato utilizzare un sito diverso per la successiva somministrazione e applicare attentamente le norme di asepsi (16).

Collasso

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: reazione che si verifica più frequentemente negli adolescenti e nei giovani adulti in genere immediatamente o entro 15 minuti dalla somministrazione del vaccino che con la caduta può dare danni secondari (10). Per ridurre il ripetersi di questo evento è consigliabile applicare negli adolescenti e negli adulti specifiche tecniche di prevenzione dello svenimento (39). Vedi "Tecniche di prevenzione dello svenimento" nella sezione "Alcune definizioni". Per evitare traumi è opportuno far sedere o stendere la persona che ha avuto precedenti di collasso dopo la somministrazione di un vaccino o altre pratiche sanitarie (es. prelievo), prima della vaccinazione e per 15 minuti dopo la sua somministrazione (10,57). In caso che il collasso si ripeta, il paziente deve essere sorvegliato fino alla risoluzione dell'episodio (10,17). Vedi anche "Episodio di ipotonia-iporesponsività" sezione C.

Coma

vedi "Encefalopatia/encefalite/mielite temporalmente associata alla somministrazione"

Convulsione febbrile (crisi febbrile)

Vaccino	Vaccinare?
aP	sì vedi nota 1, 2 e 3
MPR	sì vedi nota 2, 3 e 4
MPRV	sì vedi nota 2, 3 e 4
Tutti gli altri	sì vedi nota 2 e 3

Nota 1: alcune reazioni temporalmente associate alla vaccinazione antipertosse a cellule intere (DTPw) erano considerate in passato controindicazioni o precauzioni alla somministrazione di dosi successive. Oggi, con l'uso dei vaccini acellulari DTaP, queste reazioni sono notevolmente diminuite in frequenza (7,40) e *trials* clinici hanno dimostrato che le frequenze di reazioni avverse con il vaccino DTaP e il DT, quando usati come vaccinazione primaria, sono comparabili (58,59); pertanto, con l'uso dei vaccini acellulari aP, non sono più considerate, dalla maggior parte delle fonti, controindicazioni o precauzioni (3,4,9,58,59).

Nota 2: le convulsioni febbrili rappresentano il più comune disordine neurologico nel bambino, interessando tra il 2-5% dei bambini nei primi 5 anni di vita (60), possono ripetersi in bambini soggetti alle convulsioni nel caso presentino rialzo febbrile, qualsiasi ne sia la natura (61,62). Dopo la somministrazione di vaccini inattivati, la convulsione febbrile compare generalmente entro 3 giorni (63). Queste convulsioni non lasciano sequele permanenti, non aumentano il rischio di epilessia o di altri disturbi neurologici (61,62,64,65), né possono causare malattie neurologiche evolutive (3,7,60) per cui non rappresentano controindicazione alla continuazione del ciclo vaccinale e alla esecuzione delle altre vaccinazioni (4,8,60,63). Anche se non è stata chiarita la relazione, alcuni dati dimostrano che i bambini vaccinati nei primi mesi di vita (es. 2-4 mesi) hanno un rischio più basso di avere una convulsione così come di avere altre reazioni avverse (43,63).

Nota 3: una valutazione della letteratura disponibile ha escluso una significativa efficacia della profilassi con paracetamolo somministrato prima della vaccinazione e ogni 4-6 ore per le 24 ore successive nei bambini che hanno una storia personale o familiare di convulsioni febbrili. Pertanto la profilassi farmacologica non è indicata (3,9,16,62). Per controllare la febbre dopo una vaccinazione è indicato utilizzare farmaci antipiretici (es. paracetamolo) (3,4,8,9,11). Nei bambini e negli adolescenti fino all'età di 16 anni (9) non devono essere somministrati prodotti contenenti acido acetilsalicilico a causa della loro associazione con la sindrome di Reye (16).

Nota 4: le convulsioni febbrili possono ripetersi in bambini predisposti nel caso presentino rialzo febbrile, qualsiasi ne sia la natura, non lasciano sequele permanenti, non aumentano il rischio di epilessia o di altri disturbi neurologici (61-64) né possono causare malattie neurologiche evolutive (3,7). Il rischio aggiuntivo di avere una convulsione febbrile nei 7-10 giorni dopo la vaccinazione è di 4/10.000 per i bambini di 12-23 mesi vaccinati con MPR (prima dose) e 8/10.000 per i bambini vaccinati con MPRV (65-67). Si attende, quindi, il verificarsi di una convulsione febbrile aggiuntiva approssimativamente ogni 2300-2600 bambini vaccinati con MPRV rispetto ai bambini vaccinati con MPR e varicella monovalente (17). Il rischio aumentato persiste nei bambini fino a 4 anni di età (8,68,69). A causa di un aumentato rischio di comparsa di convulsioni febbrili con la somministrazione della prima dose di vaccino MPRV rispetto alla somministrazione separata dei vaccini MPR e varicella, nei bambini che hanno avuto convulsione febbrile dopo una precedente dose di qualsiasi vaccino e che hanno età compresa tra 12 e 47 mesi, in caso di prima dose, è preferibile optare per la somministrazione contemporanea dei vaccini MPR e varicella in due sedi distinte (67), perché in genere i rischi legati all'uso del vaccino MPRV superano i benefici (5). Considerata comunque la bassa incidenza di convulsioni febbrili post vaccinali e che la loro risoluzione avviene in breve tempo e senza esiti, per facilitare l'adesione, ai genitori può essere proposto l'utilizzo del vaccino quadrivalente MPRV. Come sempre i genitori devono essere adeguatamente informati sul rischio aggiuntivo di convulsione febbrile associato al vaccino tetravalente (4,61). In caso di seconda dose a qualsiasi età e in caso di prima dose nei bambini di età >47 mesi, è raccomandato l'utilizzo del vaccino MPRV, in quanto non ci sono rischi aggiuntivi. Il *cutoff* di 47 mesi è stato fissato sulla base dell'epidemiologia delle convulsioni febbrili (8,68,69).

Convulsione non febbrile entro 3 giorni dalla precedente somministrazione

Vaccino	Vaccinare?
aP	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: alcune reazioni temporalmente associate alla vaccinazione antipertosse a cellule intere (DTPw) erano considerate in passato controindicazioni o precauzioni alla somministrazione di dosi successive. Oggi con l'uso dei vaccini acellulari DTaP queste reazioni sono notevolmente diminuite in frequenza (7,40) e *trials* clinici hanno dimostrato che le frequenze di reazioni avverse con il vaccino DTaP e il DT, quando usati come vaccinazione primaria, sono comparabili (58,59) e quindi, con l'uso dei vaccini acellulari aP, non sono più considerate, dalla maggior parte delle fonti, controindicazioni o precauzioni (3,4,9,58,59). Non è dimostrato che il vaccino contro la pertosse acellulare possa provocare convulsioni non febbrili. Inoltre le dosi successive non sono associate alla ricorrenza dell'evento avverso (3,4,6,9,59,70).

Nota 2: le crisi convulsive non febbrili, insorte entro tre giorni da una precedente somministrazione anche dello stesso vaccino, non rappresentano di per sé una controindicazione alla somministrazione delle vaccinazioni. Nel caso siano la manifestazione di una patologia neurologica identificata valutare se questa rappresenta una controindicazione o una precauzione alla vaccinazione. Se la causa non è identificata, la somministrazione del vaccino deve essere rinviata fino alla stabilizzazione della patologia (6). Vedi anche "Disturbo/disordine neurologico" - sezione A e Allegato B2. Anche se non è stata chiarita la relazione alcuni dati dimostrano che i bambini vaccinati nei primi mesi di vita (es. 2-4 mesi) hanno un rischio più basso di avere una convulsione così come di avere altre reazioni avverse (43,63).

Crisi d'ansia

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Dermatite da ipersensibilità ritardata

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: questa reazione è dovuta ad una risposta immunitaria cellulo-mediata (linfociti T); si presenta dopo 24-72 ore ed è costituita da una manifestazione allergica locale nel punto di somministrazione, raramente generalizzata. Generalmente è attribuibile agli adiuvanti e agli eccipienti contenuti nei vaccini (es. sali di alluminio, neomicina, streptomina). Questo tipo di ipersensibilità non rappresenta una controindicazione alla continuazione del ciclo vaccinale (30,31). Vedi anche singole componenti e "Dermatite allergica da contatto" - sezione B.

Desaturazione

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: quando la immunizzazione primaria viene effettuata in neonati estremamente pretermine (nati a 28 settimane di gestazione o prima) o di peso molto basso alla nascita (<1.500 gr.), e in particolare per i neonati con una precedente storia di insufficienza respiratoria (apnea, broncodisplasia, necessità di ossigenoterapia) (6), vi è un maggior rischio potenziale di insorgenza di apnea, bradicardia o desaturazione entro 48 ore dalla somministrazione della vaccinazione (3,6,8,9,16,51,52). Questi eventi cardio-respiratori si risolvono entro 48-72 ore e non compromettono lo sviluppo del bambino (16). Se si verifica un caso di bradicardia, apnea o desaturazione dopo la somministrazione della prima dose di vaccino, la seconda dose dovrebbe essere somministrata in ospedale con monitoraggio respiratorio per 48-72 ore in quanto il rischio di recidiva è del 18% (6,9). Vedi anche "Prematurità" - sezione C.

Diarrea

Vaccino	Vaccinare?
RV	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: in caso di riferita diarrea o vomito dopo la vaccinazione antirotavirus, il ciclo vaccinale non va interrotto. Diarrea e vomito dopo la vaccinazione possono essere dovuti a una gastroenterite intercorrente, a una infezione da RV selvaggio coincidente o alla replicazione del virus vaccinale (8)

Discoloured leg syndrome

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: trattasi di una condizione benigna e autolimitantesi che tipicamente si presenta nei lattanti entro le 48 ore dalla vaccinazione, caratterizzata da un'alterazione transitoria del colorito cutaneo (chiazze di colore rosso acceso, bluastro o con pallore), interessante più spesso gli arti inferiori e non localizzata alla sede di iniezione. Tipicamente si associano pianto inconsolabile e talvolta edema e petecchie localizzate. La patogenesi del disturbo è verosimilmente vasomotoria e diversi sono i vaccini segnalati in letteratura come associati a tale reazione (es. esavalente, DTaP+OPV, HBV, PCV; nella nostra esperienza anche antimeningococco B). Poichè si tratta di un fenomeno benigno e autolimitantesi, non rappresenta controindicazione al proseguimento dei cicli vaccinali. Utile proporre un solo vaccino per seduta al fine di ridurre il rischio di dolore, irritabilità o febbre che potrebbero accentuare manifestazioni correlate ad un certo grado di immaturità vasomotoria presumibilmente età-dipendente (71).

Disturbo/disordine neurologico

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: anche se qualsiasi disturbo neurologico che insorge nelle 8 settimane seguenti la somministrazione di un vaccino, può essere considerato temporalmente associato all'immunizzazione, ciò non significa che l'immunizzazione ne sia la causa. Il caso va approfondito e va ricercata la causa. Se la causa è identificata vedi specifica voce (sezione C). Se la causa non è identificata e vi è la completa risoluzione del quadro clinico proseguire come da schedula vaccinale (3,9). Se il quadro clinico non è risolto rimandare la vaccinazione per ulteriori approfondimenti e somministrare il vaccino a patologia stabilizzata, valutando benefici e rischi (9,63,64). Vedi Allegato B2. Vedi anche le specifiche voci "ADEM", "Anestesia/parestesia", "Convulsione non febbrile entro 3 giorni dalla precedente somministrazione", "Encefalopatia/encefalite/mielite temporalmente associata alla somministrazione", "Episodio di ipotonia-iporesponsività", "Meningite asettica", "Guillain-Barré, sindrome di (GBS) e sindromi correlate entro 6 settimane dalla somministrazione", "Neurotropica, malattia" e "Nevrite/Neuropatia periferica".

Dolore

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: reazioni locali comuni come il dolore non sono una controindicazione alla somministrazione di ulteriori dosi dello stesso o di altri vaccini (9). Queste reazioni sono autolimitanti e non richiedono trattamento. Per ridurre il dolore, nel caso provochi malessere generale (12,72); possono essere utilizzati il paracetamolo o l'ibuprofene; non ne è consigliato l'impiego preventivo (72). Nei bambini e negli adolescenti fino all'età di 16 anni (9) non devono essere somministrati prodotti contenenti acido acetilsalicilico a causa della loro associazione con la sindrome di Reye (16). I genitori dovrebbero essere educati alle tecniche che hanno dimostrato evidenza di efficacia per ridurre il dolore e il malessere generale che la *Canadian Medical Association* riporta nelle linee guida operative per la gestione del dolore da iniezione (17,42). Vedi "Tecniche di riduzione del dolore" nel capitolo "Alcune definizioni".

Dolore regionale complesso, sindrome da

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: la sindrome da dolore regionale complesso è una rara e poco compresa condizione caratterizzata da dolore cronico in una o più estremità, con impotenza funzionale che colpisce uno o più arti, che si verifica in risposta a un evento traumatico come una ferita, un trauma o una procedura medica. Rari casi sono stati riportati dopo vaccinazione; questo evento è stato considerato essere una reazione non specifica e spropositata ad un trauma minore e non dovuto allo specifico vaccino somministrato (3)

Edema della glottide

vedi “Allergia grave”

Edema locale di grado lieve o moderato

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Edema locale grave

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: per edema grave si intende una reazione che coinvolge almeno la maggior parte della faccia antero-laterale dell'arto in cui è stato somministrato il vaccino, o la maggior parte della circonferenza dell'arto fino anche ad interessare l'intero emisoma (70). Compare nelle prime ore dopo la somministrazione del vaccino e può essere associato a rossore, cianosi, porpora transitoria e nei lattanti a pianto prolungato. Generalmente scompare nelle 24 ore successive o più e non lascia alcuna sequela (6). Si verifica con maggior frequenza (tra il 2 e il 6% dei casi) in caso di somministrazione di richiamo di vaccino contenente la componente aP (70), raramente con altre vaccinazioni dell'infanzia. L'edema grave non è una controindicazione alla vaccinazione perché recede spontaneamente senza sequele (3,7). È però opportuno segnalare la possibilità che la reazione possa ripetersi, precisando che non esistono evidenze che le reazioni locali gravi siano un fattore di rischio per successive reazioni anafilattiche (8,70,73). Se la reazione è riconducibile all'antigene tetanico in caso di dosi *booster* è opportuno aspettare almeno 10 anni prima della successiva somministrazione (4,9); inoltre per definire quando somministrare la dose *booster* può essere utilizzato il dosaggio degli anticorpi antitetano (16).

Encefalopatia/encefalite/mielite temporalmente associata alla somministrazione (entro 7 giorni)

Vaccino	Vaccinare?
aP	sì vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: recenti studi hanno escluso il rapporto causale tra encefalopatia e la somministrazione del vaccino antipertosse a cellule intere (58). Le aumentate e sofisticate possibilità diagnostiche hanno messo in evidenza un notevole numero di cause alternative di disturbi neurologici, inclusa la sindrome di Dravet (9,63). Tali disturbi, comparsi successivamente ad una immunizzazione, erano stati erroneamente attribuiti al vaccino (59,63). Di conseguenza e soprattutto perché attualmente si utilizzano vaccini acellulari, la somministrazione del vaccino antipertosse non è più considerata controindicazione in caso di comparsa di encefalopatia temporalmente associata alla somministrazione del vaccino. Se è identificata altra causa si rimanda alla specifica voce - sezione C. Se la causa non è identificata e vi è la completa risoluzione del quadro clinico entro 7 giorni proseguire come da scheda vaccinale. Se il quadro clinico non è risolto rimandare la vaccinazione per ulteriori approfondimenti e somministrare il vaccino a patologia stabilizzata, valutando benefici e rischi (9,63,64). Vedi Allegato B2. In questa valutazione deve essere considerato l'alto rischio della pertosse nei primi 6 mesi di vita (58). In attesa di decisione è utile eseguire la vaccinazione aP nei contatti stretti (11).

Nota 2: considerato che è improbabile che questa condizione possa essere causata da un vaccino (9) il caso va approfondito da uno specialista e ricercata la causa (9). Se la causa è identificata si rimanda alla specifica voce - sezione C. Se la causa non è identificata e vi è la completa risoluzione del quadro clinico entro 7 giorni si prosegue come da scheda vaccinale (9). Se il quadro clinico non è risolto rimandare la vaccinazione per ulteriori approfondimenti e somministrare il vaccino a patologia stabilizzata, valutando benefici e rischi (9,63,64). Vedi anche Allegato B2.

Episodio di ipotonia-iporesponsività (*Hypotonic–Hypo responsive Episode HHE*)

vedi “Ipotonia-iporesponsività, episodio di ”

Esantema

Vaccino	Vaccinare?
MPR	sì vedi nota 1
MPRV	sì vedi nota 1 e 2
HZ-va	sì vedi nota 2
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 3

Nota 1: un esantema simil-morbilloso può comparire nel 5-10% dei soggetti vaccinati con MPR o MPRV, generalmente tra 7 e 12 giorni dopo la somministrazione (*range* 5-30 giorni). Tale reazione non rappresenta controindicazione a ulteriori somministrazioni e generalmente è meno frequente con la seconda dose. Va distinto da un esantema petecchiale (piccole eruzioni purpuriche emorragiche). Vedi anche “Trombocitopenia”.

Nota 2: un esantema simil-varicelliforme con papule e vescicole può comparire nel 3-5% dei soggetti vaccinati dopo la prima dose di vaccino antivariale e nell'1% dopo la seconda dose; compare generalmente entro 4 settimane dopo la somministrazione del vaccino. Visto il rischio teorico di trasmissione del virus vaccinale in caso di esantema post-vaccinale, è opportuno coprire le lesioni e ridurre i contatti stretti della persona vaccinata con conviventi a rischio (es. immunodepressi). Vedi specifiche voci - sezione C.

Nota 3: un esantema generalizzato è più facilmente associabile a vaccino se presente anche una reazione locale nel sito di iniezione. Molti esantemi, anche se temporalmente associati a vaccinazione, possono essere causati da infezioni virali intercorrenti. Vedi anche “Orticaria generalizzata immediata” e “Orticaria generalizzata non immediata”.

Febbre

Vaccino	Vaccinare?
Men B	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2 e 3

Nota 1: il vaccino Men B è, tra i vaccini previsti nel calendario nel primo anno di vita, quello che causa con maggiore frequenza febbre elevata, soprattutto se viene co-somministrato ad altri vaccini (9,11). Dopo i 12 mesi di età la frequenza di febbre dopo somministrazione di Men B è simile agli altri vaccini dell'infanzia (12). In caso di febbre $\geq 40^\circ$ dopo precedente dose si raccomanda di evitare la co-somministrazione con altri vaccini (11). I genitori devono essere informati della possibilità del ripetersi di episodi febbrili e che per controllare la febbre è indicata la tempestiva somministrazione di farmaci antipiretici (es. paracetamolo). Diversamente da quanto previsto in alcuni Paesi (3,5,7,9,12) gli autori non ritengono di consigliare la somministrazione del paracetamolo in profilassi ma di educare i genitori, come per gli altri vaccini, a somministrare tempestivamente paracetamolo in caso di insorgenza di febbre, in adesione alle linee guida italiane per la gestione della febbre (72). Nei bambini e negli adolescenti fino all'età di 16 anni (9) non devono essere somministrati prodotti contenenti acido acetilsalicilico a causa della loro associazione con la sindrome di Reye (16).

Nota 2: nei neonati di peso estremamente basso, sotto i 1.000 g, il rischio di presentare una sepsi dopo la vaccinazione sembra essere incrementato di circa 4 volte (51). In questi pazienti la valutazione della reazione febbrile post vaccinazione va effettuata con grande cautela.

Nota 3: la raccomandazione generale è di non dare paracetamolo in profilassi (4,8,11,12,72). I genitori devono essere informati della possibilità del ripetersi di episodi febbrili ed educati a somministrare tempestivamente paracetamolo o ibuprofene in caso di insorgenza di febbre che determini malessere generale (72). Nei bambini e negli adolescenti fino all'età di 16 anni (9) non devono essere somministrati prodotti contenenti acido acetilsalicilico a causa della loro associazione con la sindrome di Reye (16).

Guillain-Barré, sindrome di (GBS) e sindromi correlate entro 6 settimane dalla somministrazione

Vaccino	Vaccinare?
Influenza	no vedi nota 1
T	vedi nota 2
Rabbia	vedi nota 3
MenACWY con	sì vedi nota 4
Men C	sì vedi nota 4
Tutti gli altri	sì vedi nota 5

Nota 1: è prudente non somministrare il vaccino ai soggetti che hanno un'anamnesi positiva per Sindrome di Guillain-Barré sviluppata entro 6 settimane da una precedente somministrazione di vaccino antinfluenzale (74,75). Questa è comunque una evenienza molto rara; infatti, alcuni lavori stimano che il rischio di GBS dopo vaccinazione possa essere approssimativamente di 1 caso per milione (76). Se la GBS si è sviluppata dopo le 6 settimane o se è stata individuata una causa (esempio infezione da *Campylobacter j.*) il vaccino può essere somministrato (7). Nelle persone ad alto rischio per le complicanze dell'influenza deve essere fatta una valutazione beneficio/rischio ed è possibile anche considerare la profilassi post esposizione con farmaci antivirali (3,53). Si rafforza inoltre la indicazione generale di vaccinare i contatti stretti.

Nota 2: l'associazione tra vaccini che presentino la componente tetanica e Sindrome di Guillain-Barré, se esiste, è eccezionale (0,4 casi per milione di dosi somministrate) (7,48). Nella valutazione beneficio/rischio devono essere considerate la condizione individuale e l'eventuale avvenuto completamento di un ciclo di base nella vita tenendo conto dei criteri riportati nell'introduzione (77). Ad esempio, in generale è giustificato completare il ciclo vaccinale di base nel bambino (7) mentre è sconsigliato eseguire una ulteriore dose quando si ha una immunità completa (11,16). Un adulto può essere considerato adeguatamente vaccinato se ha ricevuto 5 dosi di vaccino antitetanico (11). Per definire se somministrare una dose *booster* potrebbe essere utilizzato il dosaggio del titolo anticorpale.

Nota 3: la comparsa di Sindrome di Guillain-Barré entro 6 settimane da precedenti somministrazioni di vaccino antirabbico somministrato sia come pre che post esposizione non rappresenta controindicazione assoluta alla somministrazione del ciclo o alla prosecuzione dello stesso in profilassi post esposizione in caso di rischio reale di malattia. In questo caso infatti il rischio di malattia è più grave del rischio legato alla possibile reazione.

Nota 4: in caso di GBS insorta entro 6 settimane dalla somministrazione di tossoide tetanico sono controindicati i prodotti che contengono il tossoide tetanico come *carrier*. Utilizzare prodotti che contengono altri tossoidi o altre sostanze come *carrier* (16).

Nota 5: non sono stati riportati casi di sindrome di Guillain-Barré dopo altre vaccinazioni; in caso di sindrome di Guillain-Barré insorta entro 6 settimane dalla somministrazione di altri vaccini, senza altra causa riconducibile, è prudente non eseguire ulteriori somministrazioni dello stesso vaccino.

Immunocomplessi, reazione da

Vaccino	Vaccinare?
D e d	vedi nota 1 e 2
T	vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: le reazioni da immunocomplessi (es. fenomeno di Arthus) sono generalmente correlate alla componente tetanica o difterica (78) e si verificano soprattutto quando si sono eseguiti numerosi richiami o le dosi sono somministrate ad intervalli troppo ravvicinati. Da valutare attentamente rischi e benefici della vaccinazione in rapporto alla condizione individuale, all'eventuale avvenuto completamento del ciclo di base e alla situazione di rischio epidemiologico, tenendo conto dei criteri riportati nell'introduzione. In caso di reazione da immunocomplessi (es. fenomeno di Arthus) dopo somministrazione di vaccino con componente tetanica o difterica, ulteriori dosi dello stesso vaccino non devono essere eseguite prima che siano trascorsi 10 anni (3,9,11). Per definire quando somministrare le dosi *booster* può essere utilizzato il dosaggio del titolo anticorpale (16). Un adulto può essere considerato adeguatamente vaccinato se ha ricevuto 5 dosi di vaccino antitetanico (11).

Nota 2: se la reazione avviene in un neonato di età <6 mesi, è preferibile posticipare la vaccinazione successiva dopo i 6 mesi d'età perché questa reazione è ritenuta attribuibile ad un eccesso di anticorpi materni circolanti (16).

Indurimento nel sito di iniezione

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: reazione associata principalmente a deposito di alluminio s.c., può avere dimensione >2,5 cm e persistere fino a 2-3 mesi dopo la vaccinazione; non richiede alcun trattamento (3). Tale reazione non rappresenta precauzione o controindicazione per la somministrazione di ulteriori dosi. È opportuno verificare la lunghezza dell'ago utilizzato e modificare il sito d'iniezione (16).

Invaginazione intestinale (intussuscezione), storia di

Vaccino	Vaccinare?
RV	no
Tutti gli altri	sì

Ipotonia-iporesponsività, episodio di (*Hypotonic-Hyporesponsive Episode HHE*)

Vaccino	Vaccinare?
aP	sì vedi nota 1, 2 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 2 e 3

Nota 1: alcune reazioni temporalmente associate alla vaccinazione antipertosse a cellule intere (DTPw) erano considerate controindicazioni o precauzioni alla somministrazione di dosi successive (11). Oggi con l'uso dei vaccini acellulari aP queste reazioni sono meno frequenti (6,11,58) e non sono più considerate controindicazioni o precauzioni (3). Inoltre le dosi successive non sono associate alla ricorrenza dell'evento avverso (3,4,6,9).

Nota 2: i bambini che hanno manifestato episodi di ipotonia-iporesponsività in occasione di una precedente vaccinazione non presentano un rischio aumentato di un nuovo episodio dopo la somministrazione delle dosi successive (3,4,7). Gli episodi di ipotonia-iporesponsività, inoltre, si risolvono spontaneamente e non sono associati a conseguenze a lungo termine (8,53). Questi episodi si verificano dopo la vaccinazione DTaP con la stessa frequenza che dopo DT, per cui è raccomandato proseguire la vaccinazione con tutti gli antigeni (2,3,53).

Nota 3: gli autori ritengono di consigliare la prosecuzione del ciclo vaccinale, evitando co-somministrazioni

Irritabilità

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: reazioni sistemiche comuni come l'irritabilità non sono una controindicazione alla somministrazione di ulteriori dosi dello stesso o di altri vaccini (9). Queste reazioni sono autolimitanti e non richiedono trattamento. Se sono considerate causa di sofferenza può essere somministrato paracetamolo o ibuprofene (9). Nei bambini e negli adolescenti fino all'età di 16 anni (9) non devono essere somministrati prodotti contenenti acido acetilsalicilico a causa della loro associazione con la sindrome di Reye (16).

Linfoadenopatia

vedi "Adenopatia"

Lipotimia

vedi "Collasso"

Malattia neurotropica (*Yellow Fever Vaccine-Associated Neurologic Disease YEL-AND*)

vedi "Neurotropica, malattia"

Malattia viscerotropica (*Yellow Fever Vaccine-Associated Viscerotropic Disease YEL-AVD*)

vedi "Viscerotropica, malattia"

Malessere generale

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: reazioni sistemiche comuni come il malessere non sono una controindicazione alla somministrazione di ulteriori dosi dello stesso o di altri vaccini (9). Queste reazioni sono autolimitanti e non richiedono trattamento. Se sono considerate causa di sofferenza può essere somministrato paracetamolo o ibuprofene (9). Nei bambini e negli adolescenti fino all'età di 16 anni (9,16) non devono essere somministrati prodotti contenenti acido acetilsalicilico a causa della loro associazione con la sindrome di Reye (16).

Meningite asettica

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: casi di meningite asettica sono stati riportati dopo somministrazione di vaccini vivi. Il meccanismo ipotizzato è l'infiammazione delle meningi con il virus vaccinico. La meningite asettica dopo vaccinazione si risolve senza sequele (16).

Mialgia

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: reazioni sistemiche comuni come la mialgia non sono una controindicazione alla somministrazione di ulteriori dosi dello stesso o di altri vaccini (9). Queste reazioni sono autolimitanti e non richiedono trattamento. Se sono considerate causa di sofferenza può essere somministrato paracetamolo o ibuprofene (9). Nei bambini e negli adolescenti fino all'età di 16 anni (9) non devono essere somministrati prodotti contenenti acido acetilsalicilico a causa della loro associazione con la sindrome di Reye (16).

Mielite

vedi “Encefalopatia/encefalite/mielite temporalmente associata alla somministrazione”

Morte improvvisa del lattante

vedi “SIDS (*Sudden Infant Death Syndrome*), storia familiare di”

Narcolessia

Vaccino	Vaccinare?
Influenza	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: la narcolessia primaria in bambini e adolescenti è una reazione avversa rara riscontrata durante la campagna di vaccinazione pandemica H1N1 nel 2009 e unicamente nelle persone che hanno uno specifico HLA DQB1*0602 (79). I vaccini stagionali adiuvati e non adiuvati contro l'influenza non sono causa di narcolessia (75,79).

Neurotropica, malattia (*Yellow Fever Vaccine-Associated Neurologic Disease YEL-AND*)

Vaccino	Vaccinare?
Febbre gialla	no vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: la malattia neurotropica è una rara complicanza, molto grave, che si può manifestare con varie sindromi neurologiche distinte (meningoencefalite, sindrome di Guillain-Barré, *acute disseminated encephalomyelitis* e paralisi bulbare). L'incidenza di encefalite associata a vaccino è molto alta in caso di somministrazione del vaccino prima dei 6 mesi d'età. Tale complicanza si è verificata anche in neonati (di età 8-38 giorni di vita) esposti al virus attenuato del vaccino attraverso l'allattamento (9,14,80,81). Tale reazione avversa rappresenta controindicazione alla somministrazione di ulteriori dosi (82,83). Inoltre, una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la malattia per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84). Vedi anche “Età” - sezione C.

Neurite brachiale

vedi “Nevrite/neuropatia periferica”

Neurite ottica

vedi “Nevrite/neuropatia periferica”

Nevrite/neuropatia periferica

Vaccino	Vaccinare?
Influenza	no vedi nota 1
T	vedi nota 2
Rabbia	vedi nota 3
Tutti gli altri	no vedi nota 4

Nota 1: poiché non è noto se e in che misura la vaccinazione antinfluenzale possa aumentare il rischio di nevrite/neuropatia periferica è prudente non somministrare il vaccino ai soggetti che hanno una anamnesi positiva per nevrite/neuropatia periferica sviluppata da poche ore fino a sei settimane dopo una precedente somministrazione di vaccino antinfluenzale. Nelle persone ad alto rischio per le complicanze dell'influenza è possibile considerare la profilassi post-esposizione con farmaci antivirali.

Nota 2: precauzione (7). La decisione di somministrare ulteriori dosi di vaccino antitetanico in persone che hanno sviluppato una nevrite/neuropatia periferica (in genere si tratta di una neuropatia del plesso brachiale) (48), da poche ore fino a 6 settimane dopo una precedente dose deve basarsi sul beneficio concreto in rapporto al rischio di recidive di nevrite/neuropatia periferica, anche se studi recenti hanno concluso (3,48) che l'associazione tra componente tetanica e nevrite/neuropatia periferica è rara (tra 0,5 e 1 caso ogni 100.000 dosi) (48). La neurite brachiale è generalmente reversibile (7). La neuropatia potrebbe essere dovuta a malattia da immunocomplessi. Nella valutazione beneficio/rischio devono essere considerate la condizione individuale, e l'eventuale avvenuto completamento di un ciclo di base nella vita tenendo conto dei criteri riportati nell'introduzione (48).

Nota 3: la comparsa di nevrite/neuropatia periferica entro 6 settimane da precedenti somministrazioni di vaccino antirabbico somministrato sia come pre che post esposizione, non rappresenta controindicazione assoluta alla somministrazione del ciclo o alla prosecuzione dello stesso in profilassi post esposizione in caso di rischio reale di malattia. In questo caso infatti il rischio di malattia è più grave del rischio legato alla possibile reazione (49,50).

Nota 4: case report di neurite brachiale dopo la somministrazione di altri vaccini sono rari e la relazione causale non è stata stabilita (3); in caso di nevrite/neuropatia periferica insorta entro 6 settimane dalla somministrazione di altri vaccini, senza altra causa riconducibile, è prudente non eseguire ulteriori somministrazioni dello stesso vaccino.

Nodulo nel sito di iniezione

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: reazione associata principalmente a deposito di alluminio, può avere dimensione >2.5 cm e persistere fino a 2-3 mesi dopo la vaccinazione e non è richiesto alcun trattamento (3). Tale reazione non rappresenta precauzione o controindicazione per la somministrazione di ulteriori dosi. È opportuno verificare la lunghezza dell'ago utilizzato e modificare il sito di iniezione (16). La presenza di nodulo persistente e pruriginoso può essere dovuta a ipersensibilità ai sali di alluminio.

Oculo respiratoria, sindrome (SOR)

Vaccino	Vaccinare?
Influenza	vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: è stata segnalata in Canada, a causa dell'utilizzo di uno specifico ceppo vaccinale, l'esistenza di una relazione causale tra il vaccino antinfluenzale e la sindrome oculo respiratoria (SOR) insorta nelle 24 ore successive la

somministrazione del vaccino (4). Questa segnalazione non si è più ripetuta. La SOR viene definita come l'insorgenza di una manifestazione clinica caratterizzata da rossore oculare e sintomi respiratori (tosse, respiro sibilante, oppressione toracica, difficoltà respiratoria, difficoltà di deglutizione, raucedine o mal di gola) con o senza edema facciale; la SOR generalmente è benigna e si risolve in media entro le 48 ore. In letteratura non ci sono evidenze di una ricorrenza dopo successive somministrazioni di vaccino (4,7,9).

Orchite

Vaccino	Vaccinare?
MPR	sì vedi nota
MPRV	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: la componente parotitica può essere causa di una orchite. Una storia di orchite temporalmente associata ad un vaccino contenente la componente parotitica non è una controindicazione alla somministrazione di ulteriori dosi di vaccino (16)

Orticaria generalizzata immediata (entro 4 ore)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: nel caso di orticaria insorta entro 4 ore dalla vaccinazione (30), sebbene non si possa parlare di anafilassi, può trattarsi di reazione allergica IgE mediata; è opportuna una consulenza allergologica e la vaccinazione va proseguita in ambiente protetto seguendo le modalità raccomandate dallo specialista (7,30,31). Un'orticaria generalizzata è probabilmente dovuta a meccanismi non IgE-mediati se insorge dopo le 4 ore dalla somministrazione del vaccino (7). Vedi anche Allegato B1.

Orticaria generalizzata non immediata (oltre 4 ore)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: l'orticaria che insorge oltre le 4 ore può essere legata ad un meccanismo non IgE-mediato (7). Essa va considerata una precauzione e il soggetto prima di ricevere lo stesso vaccino o altro con identiche componenti dovrebbe essere inviato ad un centro specializzato (7). Per i soggetti che hanno riferito questa reazione insorta oltre 24 ore non sono invece necessari accertamenti prevaccinali (7).

Parestesia

vedi "Anestesia/parestesia"

Parotite

Vaccino	Vaccinare?
MPR	sì vedi nota
MPRV	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: la componente antiparotitica può causare una parotite che insorge da 10 a 14 giorni dopo la vaccinazione in 1-9 casi ogni 1.000 vaccinati (6). Una storia di parotite temporalmente associata ad un vaccino contenente la componente parotitica non è una controindicazione alla somministrazione di ulteriori dosi di vaccino (16).

Perdita di appetito

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: reazioni sistemiche comuni come la perdita di appetito non sono una controindicazione alla somministrazione di ulteriori dosi dello stesso o di altri vaccini (9).

Pianto persistente e inconsolabile della durata ≥ 3 ore entro 48 ore dalla somministrazione

Vaccino	Vaccinare?
aP	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: in passato alcune reazioni temporalmente associate alla vaccinazione antipertosse a cellule intere (DTPw) erano considerate controindicazioni o precauzioni alla somministrazione di dosi successive (11). Oggi con l'uso dei vaccini acellulari DTaP queste reazioni non sono più considerate controindicazioni o precauzioni (3). Inoltre, le dosi successive non sono associate alla ricorrenza della reazione avversa (3,6).

Nota 2: questa reazione è considerata causata dal dolore nel sito di iniezione e non è associata ad alcuna sequela (3,6). Inoltre è stato dimostrato che tale evento, nella grande maggioranza dei casi, non si verifica a seguito della somministrazione di dosi successive di vaccino (3,9). Per i bambini che sviluppano dolore intenso e prolungato dopo una vaccinazione è indicato utilizzare farmaci antidolorifici (es. paracetamolo). Nei bambini e negli adolescenti fino all'età di 16 anni (9) non devono essere somministrati prodotti contenenti acido acetilsalicilico a causa della loro associazione con la sindrome di Reye (16).

Reazione allergica grave

vedi "Allergia grave"

Reazione allergica ritardata

vedi "Allergia ritardata"

Reazione locale

vedi *specifiche voci*: "Ascesso sterile", "Cellulite", "Dolore", "Edema", "Indurimento nel sito di iniezione", "Nodulo nel sito di iniezione" e "Immunocomplessi, reazione da"

Reazione sistemica comune

vedi *specifiche voci*: "Adenopatia", "Cefalea", "Esantema", "Febbre", "Irritabilità", "Malessere generale", "Mialgia" e "Perdita dell'appetito"

Rash

vedi "Esantema"

SIDS (Sudden Infant Death Syndrome) nei familiari

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: gli studi riportati in letteratura scientifica hanno negato qualsiasi associazione tra vaccinazioni e aumentato rischio di SIDS (35). Vedi anche sezione C.

Sincope

vedi “Collasso”

Sindrome oculo-respiratoria (SOR)

vedi “Oculo respiratoria, sindrome”

Spasmo respiratorio (affettivo o di singhiozzo)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Spalla dolorosa (*Shoulder Injury Related to Vaccine Administration SIRVA*)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: il dolore nel sito di iniezione è una reazione frequente e autolimitantesi mentre la spalla dolorosa (*Shoulder Injury Related to Vaccine Administration SIRVA*) è un raro effetto collaterale transitorio che si presenta con dolore intenso, che compare entro 48 ore dalla somministrazione del vaccino, che aumenta nel tempo e si può accompagnare a limitazione della funzionalità della spalla e del braccio, i sintomi perdurano per molti giorni o settimane. Questa reazione avversa è dovuta ad una errata somministrazione del vaccino eseguito troppo in alto, nell'articolazione della spalla, invece che nel deltoide che causa una reazione infiammatoria immuno-mediata locale dell'articolazione della spalla. Questa patologia richiede il trattamento con antinfiammatori o corticosteroidi e in rari casi l'intervento chirurgico. SIRVA descritto in letteratura include anche borsite, tendinite, strappo della cuffia dei rotatori e versamento nella cuffia deltoidea o rotatoria. La dose di vaccino la cui somministrazione ha provocato la reazione va considerata valida (3, 85-87)

Svenimento

vedi “Collasso”

Tachicardia ortostatica posturale, sindrome

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Tendinite

vedi “Spalla dolorosa”

Trisma

Vaccino	Vaccinare?
T	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota con una frequenza molto rara (da 1 a 9 casi ogni 100.000 dosi somministrate) è segnalata l'insorgenza di trisma (contrazione dei muscoli della mascella) dopo somministrazione di vaccino contenente il tossoide tetanico. Questa manifestazione può comparire da qualche ora a qualche giorno dopo la somministrazione del vaccino, il meccanismo fisiopatologico rimane sconosciuto e si risolve senza sequele in tutti i casi (7)

Trombocitopenia

Vaccino	Vaccinare?
MPR	vedi nota
MPRV	vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: nei soggetti che hanno avuto un episodio di trombocitopenia entro 6 settimane dalla vaccinazione MPR o MPRV, deve essere valutata la possibilità di evitare la somministrazione di una seconda dose (9,19,68). Per una migliore valutazione dei benefici e dei rischi di queste persone è opportuno eseguire il dosaggio degli anticorpi antimorbillo e, per le donne, anche degli anticorpi antirosolia, e vaccinare solo le persone suscettibili (9,19,61). Nelle persone immuni la seconda dose può non essere eseguita (5). Nelle persone che non hanno una sierconversione dimostrata si considera che il beneficio della vaccinazione superi il rischio e la vaccinazione è raccomandata (9,11). La trombocitopenia attribuibile a vaccino è rara (1/30.000 dosi) ed è transitoria (7,9). La frequenza di trombocitopenia con la seconda dose è minore di quella che si verifica dopo la prima dose (11). Se l'episodio non è legato a somministrazione di vaccino, vedi "Trombocitopenia, storia di" - sezione C.

Vasculite

Vaccino	Vaccinare?
Influenza	sì vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: la vasculite dopo la somministrazione di vaccino antinfluenzale è stata riportata solo raramente (88,89). La somministrazione di ulteriori dosi richiede una valutazione beneficio/rischio, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Nota 2: in letteratura non è stato stabilito un rapporto causale tra vasculite e altre vaccinazioni (53,88,89).

Viscerotropica, malattia (*Yellow Fever Vaccine-Associated Viscerotropic Disease YEL-AVD*)

Vaccino	Vaccinare?
Febbre gialla	no vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota è una rara complicanza associata al vaccino anti-febbre gialla e consiste in una disfunzione multi-organo con una mortalità del 65%. Tale complicazione è determinata dalla replicazione e disseminazione del virus vaccinale 17D, insorge nella prima settimana dopo la vaccinazione e risulta associata a fattori di rischio quali età superiore ai 60 anni o alcune situazioni patologiche (malattie del timo, miastenia) (9). Alcuni autori hanno ipotizzato che la reazione sia legata ad una risposta anticorpale più lenta e una maggiore viremia nell'età anziana. Tale reazione avversa rappresenta controindicazione alla somministrazione di ulteriori dosi (82,83). Inoltre una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84). Vedi anche "Età" - sezione C.

Vomito

Vaccino	Vaccinare?
RV	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota in caso di riferito vomito o diarrea dopo la vaccinazione, il ciclo vaccinale non va interrotto. Diarrea e vomito dopo la vaccinazione antirotavirus possono essere dovuti a una gastroenterite intercorrente, a una infezione da RV selvaggio coincidente o alla replicazione del virus vaccinale.

Zoster oftalmico

Vaccino	Vaccinare?
HZ-su	sì vedi nota
HZ-va	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: le persone con precedenti di zoster con interessamento oculare possono essere vaccinate se sono trascorsi più di 6-12 mesi dalla fine del trattamento (7,4). Il vaccinatore è tenuto ad informare che è stato segnalato qualche caso di herpes oftalmico dopo la somministrazione del vaccino anti Herpes zoster-va anche se non è stata confermata l'associazione causale. In caso di risomministrazione di vaccino anti Herpes zoster-su non è conosciuto il rapporto tra rischio di zoster oftalmico postvaccinale e il beneficio determinato dalla prevenzione di future recidive di herpes zoster (7).

SEZIONE B
Allergie

SEZIONE B

Allergie

Commento generale. Le reazioni allergiche gravi a costituenti dei vaccini sono rare; tuttavia il personale sanitario deve essere in grado di trattare l'anafilassi in tutti gli ambienti in cui i vaccini sono somministrati: ambulatorio vaccinale, ambiente protetto, scuole, altri ambienti non tradizionali (16).

Le reazioni allergiche possono essere causate da:

- antigene vaccinale
- *carrier*
- adiuvante
- residuo di proteina animale
- agente antimicrobico (es. neomicina, polimixina ecc.)
- conservante
- stabilizzante o altro componente del vaccino
- sostanza contenuta nella fiala o nella siringa (es. lattice naturale).

Prima di somministrare qualsiasi vaccino occorre conoscerne i componenti e gli eccipienti che sono riportati nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto. In questo documento non è riportata la lista dei componenti e degli eccipienti dei diversi prodotti o la presenza di lattice nella fiala o nella siringa perché è possibile che questi cambino nel tempo.

I bambini e le persone che hanno avuto una verosimile reazione allergica immediata dovrebbero essere valutati da un allergologo prima di ricevere una successiva dose del vaccino sospetto o di altri vaccini che contengono uno o più degli stessi costituenti. Questa valutazione e appropriati test allergologici possono determinare se un soggetto è allergico, quali vaccini sono a rischio, e se vaccini alternativi (senza l'allergene) sono disponibili. Anche quando un soggetto è veramente allergico e non sono disponibili vaccini alternativi, in quasi tutti i casi, il rischio della mancata immunizzazione supera il rischio della somministrazione del vaccino sotto osservazione in un ambiente protetto con personale addestrato a riconoscere e trattare una reazione allergica grave qualora necessario.

Allergia grave (anafilassi) a precedente dose di vaccino

vedi “Allergia grave” - sezione A

Allergia grave (anafilassi) a sostanza non nota

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una vaccinazione va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza devono essere vaccinate in ambiente protetto solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino

- Antibiotici aminoglicosidi (gentamicina, neomicina, kanamicina e streptomina)

Vaccino	Vaccinare?
Ep.A	no vedi nota 1
HZ-va	no vedi nota 1
IPV	no vedi nota 1
MPR	no vedi nota 1
MPRV	no vedi nota 1
Rabbia	no vedi nota 1
Rosolia	no vedi nota 1
TBE	no vedi nota 1
Varicella	no vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: è controindicata la somministrazione di vaccini contenenti gentamicina, neomicina, kanamicina e streptomina in caso di anafilassi da tali antibiotici. Non è invece controindicata la somministrazione di un vaccino contenente tracce di aminoglicosidi (gentamicina, kanamicina, streptomina e neomicina) a persone che soffrono di dermatite allergica da contatto con tali antibiotici, perché la dermatite è una manifestazione di ipersensibilità ritardata e non immediata (7,9,31,90,91). Vedi anche “Dermatite da ipersensibilità ritardata” - sezione A, “Dermatite allergica da contatto” - sezione B, e “Dermatite atopica” e “Dermatite atopica nei familiari” - sezione C.

Nota 2: il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione non controindicata va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza devono essere vaccinate in ambiente protetto solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

- Carne suina o bovina
vedi “Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino - Gelatina”
- Componente contenuto nel vaccino: principi attivi, *carrier* o eccipienti

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	no vedi nota

Nota: la controindicazione si riferisce a tutti i prodotti che contengono lo specifico componente causa di reazione allergica grave (principio attivo o eccipiente o *carrier*) con la esclusione di quei componenti per i quali non si è evidenziato un rischio aumentato di reazioni allergiche gravi (es. proteine dell'uovo per il vaccino MPR e il vaccino contro l'influenza). Vedi anche “Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino - Proteine dell'uovo, del pollo e di ovoderivati”. Se è necessario ripetere la vaccinazione si raccomanda la valutazione allergologica in un centro specializzato.

- Gelatina

Vaccino	Vaccinare?
HZ- va	no vedi nota 1
MPR	no vedi nota 1
MPRV	no vedi nota 1
TY21a	no vedi nota 1
Varicella	no vedi nota 1
Febbre gialla	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 3

Nota 1: controindicazione per i vaccini HZ-va, MPR, MPRV, Ty21a e varicella contenenti gelatina. L'allergia alla gelatina animale è la principale causa conosciuta di anafilassi dopo vaccinazione MPR (9,61). I soggetti che riferiscono all'anamnesi reazione allergica grave alla gelatina o alla carne suina o bovina, o a prodotti contenenti gelatina, o al galattosio-alfa-1,3-galattosio devono essere vaccinati con preparati alternativi privi di gelatina, disponibili in commercio (17,91,92). In questi casi prima della vaccinazione è comunque consigliabile eseguire una consulenza allergologica per accertare la sensibilità alla gelatina e le modalità di somministrazione del vaccino

(17,91,92). Si ricorda comunque che reazioni allergiche gravi alla gelatina si possono verificare anche in persone che non hanno una allergia alimentare conosciuta (17).

Nota 2: il prodotto in uso in Italia (Stamaril) non contiene gelatina a differenza del prodotto utilizzato negli USA (YF-Vax).

Nota 3: il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione non controindicata va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza devono essere vaccinate in ambiente protetto solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

- Formaldeide

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	vedi nota 1 e 2

Nota 1: alcune formulazioni contengono tracce di formaldeide per cui questi vaccini sono controindicati nei soggetti con reazione allergica grave alla formaldeide. Devono essere utilizzati i vaccini che non contengono formaldeide. Non è invece controindicata la somministrazione di un vaccino contenente formaldeide a persone che soffrono di dermatite allergica da contatto, perché la dermatite è una manifestazione di ipersensibilità ritardata e non immediata (30,31). Vedi anche "Dermatite da ipersensibilità ritardata" - sezione A, "Dermatite allergica da contatto" - sezione B, e "Dermatite atopica" e "Dermatite atopica nei familiari" - sezione C.

Nota 2: il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione non controindicata va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza devono essere vaccinate in ambiente protetto solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

- Gentamicina

vedi "Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino - Antibiotici aminoglicosidi"

- Kanamicina

vedi "Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino - Antibiotici aminoglicosidi"

- Lattice

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	vedi nota 1 e 2

Nota 1: il lattice naturale è un composto di particelle di caucciù disperse in una soluzione acquosa che contiene altre sostanze naturali, come proteine vegetali, che sono la causa delle allergie al lattice naturale. Il lattice sintetico, che non contiene nessuna sostanza naturale, non provoca reazioni allergiche immediate (anafilassi) (17). In caso di anamnesi positiva per grave reazione allergica al lattice naturale non si devono somministrare vaccini contenenti lattice naturale come parte della confezione (es. tappi della fiala, stantuffi in siringhe preriempite, tappi delle siringhe preriempite) a meno che i benefici della vaccinazione non compensino i rischi di una possibile reazione allergica al vaccino. Nella preparazione del vaccino non devono essere usati altri materiali contenenti lattice naturale (es. guanti). Si raccomanda di evitare che l'ago utilizzato per l'iniezione venga a contatto con il tappo o altre componenti in lattice naturale (31). Le evidenze sulla possibilità che la somministrazione di vaccini nei cui confezionamenti primari o secondari possa essere presente lattice naturale sia causa di reazione allergica grave sono limitate (9,91). Tuttavia alcuni soggetti sono a rischio di sviluppare una reazione di tipo anafilattico a causa di esposizione frequente e ripetuta al lattice naturale, es. soggetti con spina bifida, o malformazioni urogenitali sottoposti a ripetute manipolazioni urologiche (cateterismi vescicali). Per questi soggetti è opportuno evitare l'esposizione al lattice naturale in qualsiasi forma (es. uso dei guanti), anche in assenza di reazioni allergiche (7). I presidi costituiti da polimeri sintetici (es. neoprene, vinile, ecc.) rappresentano delle valide alternative. La maggior parte delle allergie alla gomma si manifesta con una ipersensibilità di tipo ritardato (es. anamnesi positiva per allergie da contatto ai guanti di lattice). In questi casi si possono somministrare vaccini preparati in fiale o siringhe che contengono gomma naturale solida o lattice naturale (31).

Nota 2: il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione non controindicata va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave devono essere vaccinate in ambiente protetto (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

- Lievito di birra

Vaccino	Vaccinare?
Ep. B	no vedi nota 1
HPV	no vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: i vaccini contenenti la componente Ep.B e il vaccino HPV quadrivalente (93) possono contenere residui di lievito. L'allergia al lievito è rara (17); sono, infatti, pubblicati solo rari casi di reazioni allergiche gravi a proteine del lievito contenute nei vaccini (30,31). Tuttavia, i soggetti con anamnesi positiva per grave allergia da assunzione di lievito potrebbero, in teoria, manifestare una reazione allergica grave dopo somministrazione di questi vaccini (17). Si raccomanda pertanto l'utilizzo di formulazioni prive di lievito (3) o una valutazione allergologica, per confermare l'allergia al lievito e stabilire le modalità di somministrazione di vaccini contenenti lievito quando questi siano necessari (17,31,90).

Nota 2: il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione non controindicata va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave devono essere vaccinate in ambiente protetto (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

- Neomicina

vedi "Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino - Antibiotici aminoglicosidi"

- Penicillina

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	vedi nota

Nota: i vaccini attualmente in uso non contengono penicillina e derivati (17). Il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione non controindicata va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza devono essere vaccinate in ambiente protetto solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

- Polimixina B

Vaccino	Vaccinare?
IPV	no vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 2

Nota 1: è controindicata la somministrazione di vaccini contenenti polimixina B in caso di reazione allergica grave; non è invece controindicata la somministrazione di un vaccino contenente polimixina B a persone che soffrono di dermatite allergica da contatto da polimixina B, poiché essa è una manifestazione di ipersensibilità ritardata (6,9,31,73). Vedi anche "Dermatite da ipersensibilità ritardata" - sezione A, "Dermatite allergica da contatto" - sezione B, e "Dermatite atopica" e "Dermatite atopica nei familiari" - sezione C.

Nota 2: il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione non controindicata va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza devono essere vaccinate in ambiente protetto solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4

- Polisorbato 80

Vaccino	Vaccinare?
HZ-su	no
PCV	no
HPV	vedi nota 1 e 2
Influenza	vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 2

Nota 1: alcune formulazioni contengono polisorbato 80 quale eccipiente per cui sono controindicate nei soggetti con reazione allergica grave a tale sostanza. Devono essere utilizzati i vaccini che non contengono polisorbato oppure inviare il soggetto presso un centro allergologico specializzato per eseguire test cutanei e stabilire le modalità di vaccinazione (94).

Nota 2: il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione non controindicata va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza devono essere vaccinate in ambiente protetto solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

- Proteine del latte

Vaccino	Vaccinare?
Febbre gialla	vedi nota 1 e 2
Hib	vedi nota 1 e 2
Ty21a	vedi nota 1 e 2
MPR	vedi nota 1 e 2
MPRV	vedi nota 1 e 2
Varicella	vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2 e 3

Nota 1: per la somministrazione delle formulazioni contenenti lattosio tra gli eccipienti, non potendo escludere la presenza di proteine del latte, i soggetti con reazione allergica grave alle proteine del latte vanno tenuti in osservazione per 60 minuti. Se disponibili vanno utilizzati preferibilmente i vaccini che non contengono lattosio (31) anche se rarissime reazioni da lattosio poco purificato e quindi contaminato da proteine del latte sono state descritte dopo assunzione di farmaci, non dopo somministrazione di vaccini.

Nota 2: il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione non controindicata va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza devono essere vaccinate in ambiente protetto solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

Nota 3: alcune formulazioni con le componenti DTaP possono contenere caseina idrolizzata in tracce (casaminoacidi) (95) per cui i soggetti con reazione allergica grave alle proteine del latte vanno tenuti in osservazione per 60 minuti. Se disponibili vanno utilizzati preferibilmente i vaccini che non contengono caseina (31,95).

- Proteine dell'uovo, del pollo e di ovoderivati

Vaccino	Vaccinare?
TBE	no
Febbre gialla	no vedi nota 1
Influenza	sì vedi nota 2
MPR	sì vedi nota 3
MPRV	sì vedi nota 3
Rabbia	sì vedi nota 4 e 5
Tutti gli altri	sì vedi nota 5

Nota 1: il vaccino anti-febbre gialla ha un contenuto di ovoalbumina sufficiente a determinare reazione allergica (3,17) per cui la vaccinazione è controindicata per i soggetti con storia di reazione allergica grave (anafilassi) dopo ingestione di proteine dell'uovo, di ovoderivati o del pollo (3,9,11,17,30,82). In casi selezionati, la vaccinazione, se necessaria, va somministrata in ambiente protetto previa consulenza (91) e test allergologici (17,30,31). Vedi anche Allegato B1.

Nota 2: l'allergia all'uovo non è più considerata una controindicazione alla somministrazione dei vaccini contro l'influenza (3,8,9) per cui la vaccinazione può essere praticata nelle persone che sono a rischio di complicanze dell'influenza (3,4,5,8,9,11). I vaccini antinfluenzali contengono quantità non sufficienti per causare reazioni nelle persone allergiche all'uovo (4). I vaccini attuali contengono meno di 1 µg di ovoalbumina, anche se il contenuto può variare, pertanto i vaccini contro l'influenza possono essere somministrati alle persone che hanno manifestato reazioni allergiche inclusa l'anafilassi dopo l'assunzione di proteine dell'uovo (3,4,9,91). Prima della somministrazione deve essere verificato che il contenuto di ovoalbumina del prodotto che si intende usare sia inferiore ad 1 µg (3). Le persone che hanno reazioni allergiche lievi come prurito o tollerano l'uovo cotto possono essere regolarmente vaccinate negli ambulatori (4,5,10). Per le persone che dopo aver assunto uova riferiscono comparsa di angioedema, sintomi respiratori, vomito ripetuto o abbiano richiesto la somministrazione di adrenalina o altro trattamento medico d'emergenza, persistendo un minimo rischio di reazione allergica grave (75), gli autori ritengono sia preferibile eseguire la vaccinazione in ambiente protetto prolungando il periodo di osservazione a 60 minuti (3,4,5,11). L'esecuzione di test allergologici non è raccomandata in quanto vi è una scarsa correlazione tra risultato del test e tolleranza al vaccino (3,4,7,8,75,96). Vedi anche Allegato B1.

Nota 3: bambini con gravi allergie alle proteine dell'uovo sono stati vaccinati con MPR senza reazioni (8,9,11,61) per cui la vaccinazione può essere regolarmente eseguita (8,9,11). Da lungo tempo non è raccomandata l'esecuzione di test cutanei o protocolli di desensibilizzazione per le persone con grave allergia alle proteine dell'uovo (16,61) purificato. La maggior parte degli episodi di anafilassi conseguenti al vaccino MPR sono dovuti ad altri componenti (es. alla gelatina) e non alle proteine dell'uovo (8,9,11,16,61). L'introduzione dell'uovo o di prodotti contenenti uova

non è una condizione che deve precedere l'utilizzo di vaccini coltivati su uova embrionate (7). Il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione non controindicata va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza devono essere vaccinate in ambiente protetto solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

Nota 4: una reazione allergica grave a proteine dell'uovo rappresenta una controindicazione assoluta alla somministrazione del vaccino antirabbico coltivato su cellule embrionali di pollo. In questi casi deve essere utilizzato il vaccino coltivato su cellule diploidi umane (3). Qualora non possa essere reperito il vaccino coltivato su cellule diploidi la somministrazione del vaccino coltivato su cellule embrionali di pollo quale profilassi post esposizione in caso di rischio reale di malattia non è controindicata. In questo caso infatti il rischio di malattia è più grave del rischio legato alla possibile reazione. Le somministrazioni vanno effettuate in ambiente protetto e alla presenza di un anestesista-rianimatore (9). Vedi anche Allegato B1.

Nota 5: il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione non controindicata va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza devono essere vaccinate in ambiente protetto solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

- Streptomicina

vedi “Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino - Antibiotici aminoglicosidi”

Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota non contenuta nel vaccino

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: il periodo di sorveglianza dopo l'esecuzione di una qualsiasi vaccinazione va esteso a 60 minuti (3). Le persone che hanno avuto gravi reazioni allergiche cardio-respiratorie dopo esposizione a qualsiasi sostanza devono essere vaccinate in ambiente protetto solo se al momento della vaccinazione sono affette da asma bronchiale persistente grave (13,90). Vedi anche Allegato B1. Per la valutazione dell'asma vedi Allegato B4.

Allergia (ogni forma), storia familiare di

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Anafilassi

vedi “Allergia grave (anafilassi) a sostanza non nota”, “Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino” e “Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota non contenuta nel vaccino” in questa sezione e “Allergia grave (anafilassi)” – sezione A

Asma Allergico

vedi “Asma bronchiale” – sezione C

Dermatite allergica da contatto

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota sostanze contenute nei vaccini come ad es. aminoglicosidi, sali di alluminio, fenossietanolo e altre possono dare fenomeni di ipersensibilità di tipo ritardato (dermatite, noduli in sede di iniezione) che non rappresentano controindicazioni alla somministrazione di vaccini che le contengono (30,31)

- Alluminio, sali di

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: alcuni vaccini inattivati contengono sali di alluminio quali adiuvanti che possono raramente provocare reazioni di ipersensibilità di tipo ritardato (dermatite, noduli pruriginosi in sede di iniezione), talvolta persistenti anche per mesi, in soggetti sensibilizzati. Esse sono state associate più frequentemente a idrossido di alluminio rispetto al fosfato di alluminio. L'allergia all'alluminio non rappresenta una controindicazione alla somministrazione di vaccini che contengono sali di alluminio; in questi soggetti è raccomandata l'iniezione intramuscolare profonda per evitare la formazione di granulomi (30,31,97)

- Fenossietanolo

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	vedi nota

Nota: alcune formulazioni di vaccini contengono fenossietanolo quale conservante. Tale sostanza può provocare reazioni di ipersensibilità di tipo ritardato (es. dermatite, reazioni in sede di iniezione) (98). Per i soggetti con ipersensibilità ritardata a fenossietanolo la vaccinazione con preparato contenente fenossietanolo non è controindicata, ma è preferibile somministrare un preparato privo di tale conservante se disponibile.

Dermatite atopica

vedi “Dermatite atopica” – sezione C

Eczema atopico

vedi “Dermatite atopica” – sezione C

Edema della glottide

vedi “Allergia grave (anafilassi) a sostanza non nota”, “Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino” e “Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota non contenuta nel vaccino” in questa sezione e “Allergia grave (anafilassi)” – sezione A

Orticaria generalizzata

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	vedi nota

Nota: l'orticaria generalizzata non rappresenta una controindicazione alla somministrazione del vaccino se non è dovuta a sostanze contenute nel vaccino. Se invece l'orticaria generalizzata è dovuta ad una precedente somministrazione di vaccino o a sostanze contenute nel vaccino vedi “Orticaria generalizzata immediata” e “Orticaria generalizzata non immediata” – sezione A.

SEZIONE C
Condizioni particolari
Sintomi – Stati morbosi – Situazioni

SEZIONE C

Condizioni particolari Sintomi – Stati morbosi – Situazioni

Commento generale. Questa è la sezione più ampia e più utilizzata della guida e, pur non essendo esaustiva, consente agli operatori di rispondere alla maggior parte dei quesiti specifici correlati alle condizioni particolari (sintomi – stati morbosi – situazioni) che possono essere presenti o caratterizzare i bambini, gli adolescenti e gli adulti.

Acidosi glutarica tipo I

vedi “**Malattia metabolica congenita**” e Allegato B14

Acidosi metilmalonica

vedi “**Malattia metabolica congenita**” e Allegato B14

Aciduria orotica ereditaria (Deficit di uridin 5-monofosfato sintetasi UMP)

vedi “**Malattia metabolica congenita**” e Allegato B14

Acil-CoA deidrogenasi – MCAD, deficit di

vedi “**Malattia metabolica congenita**” e Allegato B14

Adenil succinasi, deficit di

vedi “**Malattia metabolica congenita**” e Allegato B14

Adesione leucocitaria, deficit di

vedi “**Deficit funzione fagocitaria**”

Adrenogenitale, sindrome

Vaccino	Vaccinare?
tutti	sì vedi nota

Nota: i soggetti affetti da sindrome adrenogenitale e coloro che ricevono dosi fisiologiche di corticosteroidi (<2 mg/kg di prednisone/giorno) devono essere vaccinati secondo la schedula prevista; la terapia è sostitutiva e non immunosoppressiva.

Adrenoleucodistrofia legata al cromosoma X

vedi “**Malattia metabolica congenita**” e Allegato B14

Affezione cutanea estesa

vedi “Dermatite atopica”

Agammaglobulinemia

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1
Febbre gialla	no vedi nota 1
HZ-va	no vedi nota 1 e 2
MPR	no vedi nota 1 e 3
MPRV	no vedi nota 1 e 3
Rosolia	no vedi nota 1 e 3
RV	no vedi nota 1
Ty21a	no vedi nota 1
Varicella	no vedi nota 1 e 3
HZ-su	vedi nota 1 e 5
Tetabo	vedi nota 4 e 5
Tutti gli altri	vedi nota 5

Nota 1: in caso di agammaglobulinemia totale (legata al cromosoma X, autosomica recessiva o altre tra cui solo a titolo di esempio: immunodeficienza comune variabile e sindrome da Iper-IgM) è controindicata la somministrazione di tutti i vaccini vivi (99,100,101). I pazienti con agammaglobulinemia ricevono immunoglobuline come terapia sostitutiva per via endovenosa o sottocutanea almeno una volta al mese. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Nota 2: se disponibile usare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 3: i vaccini morbillo e varicella sono resi inefficaci da precedenti infusioni di immunoglobuline. Vedi Allegato B5. Inoltre la risposta immunitaria può mancare a causa della malattia di base. Pertanto tali vaccinazioni non devono essere somministrate nei pazienti con agammaglobulinemia. Vedi anche Allegati A6 e A7. Per proteggere queste persone da morbillo, parotite, rosolia (4,17,19,102) e varicella i contatti stretti suscettibili devono essere vaccinati con due dosi; è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane. Vedi anche “Immunodeficienza grave – immunodepressione grave - Vaccinazione del contatto”.

Nota 4: nella profilassi post esposizione di una ferita non pulita in soggetti affetti da immunodeficienza grave, devono essere somministrate immunoglobuline iper-immuni anche se la persona ha effettuato un ciclo completo di vaccino antitetanico perché la risposta immunitaria all'anatossina tetanica potrebbe essere sub-ottimale (4).

Nota 5: i vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma possono essere scarsamente utili se l'immunità dipende dalla risposta umorale. Infatti la risposta alla maggior parte dei vaccini può non essere adeguata e quindi l'immunogenicità dei vaccini può essere ridotta in modo sostanziale (3). Nei pazienti in terapia sostitutiva con immunoglobuline gli anticorpi contro alcuni antigeni contenuti nei vaccini raccomandati nel calendario vaccinale per i nuovi nati sono ben rappresentati. Non può essere escluso che una risposta immune anche parziale possa contribuire all'effetto protettivo indotto dalla terapia sostitutiva (103). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

AIDS

vedi “HIV, infezione da”

Alcolico fetale, sindrome

Vaccino	Vaccinare?
tutti	sì vedi nota

Nota: la sindrome alcolico fetale (FASD e FAS) è caratterizzata da un insieme di danni che si verificano nei bambini nati da madri che hanno fatto abuso di alcol in gravidanza. I bambini con sindrome alcolico fetale possono essere regolarmente vaccinati.

Alcolismo

Vaccino	Vaccinare?
Ep. A	sì vedi nota
Ep. B	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: se presente epatopatia cronica o cirrosi vedi "Epatopatia cronica".

Allattamento al seno

- Vaccinazione del bambino

Vaccino	Vaccinare?
BCG	vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: il bambino allattato al seno può ricevere tutti i vaccini, compresi i vaccini vivi attenuati, in quanto non ci sono dati che indichino che gli anticorpi materni trasferiti con il latte alterino la risposta immunitaria (3,4,7,10). Le vaccinazioni vanno regolarmente eseguite come da calendario (5). Vi sono delle evidenze che l'allattamento è associato ad una riduzione della febbre e del dolore dopo la vaccinazione (4).

Nota 2: nel caso che la madre assuma durante l'allattamento, o abbia assunto durante la gravidanza, anticorpi monoclonali anti-TNF o anti-linfociti B (es. infliximab o rituximab) o proteine di fusione, non può essere eseguita la vaccinazione con BCG alla nascita (4). Vedi anche "Neonato da madre in terapia immunosoppressiva" – sezione C.

- Vaccinazione della madre

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1
Febbre gialla	no vedi nota 2
JE	vedi nota 3
Men B	vedi nota 4
MPR	sì vedi nota 5 e 6
MPRV	sì vedi nota 5, 6 e 7
Rosolia	sì vedi nota 5 e 6
Varicella	sì vedi nota 6 e 7
Tutti gli altri	sì

Nota 1: non è noto se il BCG sia escreto nel latte per cui la vaccinazione è di norma controindicata ma può essere considerata in situazioni ad alto rischio (4).

Nota 2: sono stati riportati casi di meningoencefalite in due neonati (di età 8-38 giorni di vita) esposti al virus attenuato del vaccino attraverso l'allattamento (17). Come misura precauzionale le donne in allattamento non devono essere vaccinate (fino al sesto mese di vita del bambino) rinviando i viaggi verso aree endemiche per la febbre gialla. Se la vaccinazione è richiesta solo sulla base di esigenze internazionali ma non di reale aumentato rischio di infezione è opportuno rilasciare un certificato di esonero temporaneo. In caso non sia possibile rimandare il viaggio verso zone ad alto rischio (stima del rischio di malattia nei viaggi in zone a rischio di 2 settimane è di 1 caso ogni 267 soggiorni e 1 decesso ogni 1,333 soggiorni) (83) o garantire una adeguata protezione contro le punture di insetto la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore (7). In questi casi particolare importanza riveste la revisione e l'aggiornamento delle zone a rischio per i viaggiatori (83). In caso di viaggi in zone a rischio, i benefici della vaccinazione per la madre che allatta superano il rischio di una potenziale trasmissione virale al neonato; inoltre non è indicato sospendere l'allattamento materno che rimane preferibile all'allattamento artificiale (3,83,104,105). Una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84).

Nota 3: il vaccino contro l'encefalite giapponese (JE) non è stato studiato nelle donne che allattano. Il vaccino anti-JE nelle donne che allattano e che devono viaggiare o soggiornare in aree dove sussiste un alto rischio di infezione può essere somministrato solo se il rischio della malattia supera il teorico e non determinato rischio per la donna e per il neonato che è allattato (4). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore (7). In questi casi

particolare importanza riveste la revisione e l'aggiornamento delle zone a rischio per i viaggiatori. Non è indicato sospendere l'allattamento materno.

Nota 4: non esistono *trials* clinici randomizzati che hanno valutato l'uso del vaccino Men B nelle donne che allattano (106). La vaccinazione deve, pertanto, essere evitata a meno che la donna sia ad elevato rischio (106). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, che può indicare la vaccinazione se i benefici della vaccinazione superano i potenziali rischi (106).

Nota 5: il virus attenuato della rosolia presente nel vaccino è stato isolato nel latte materno; tuttavia si ritiene che la sua presenza nel latte non costituisca un rischio per il bambino (3,4,9). Il virus attenuato del vaccino non è attivo se assunto per via orale (9). Pertanto la vaccinazione contro la rosolia può essere eseguita anche nei primi giorni dopo il parto (4,9). Non vi sono evidenze che i virus vivi attenuati dei vaccini contro il morbillo e la parotite si trovino nel latte (9).

Nota 6: la vaccinazione MPR e MPRV non è controindicata nelle donne che allattano (8). Nelle madri senza evidenza di immunità sierologica per una delle quattro malattie è consigliabile la somministrazione della vaccinazione nell'immediato periodo *post partum*, anche prima della dimissione ospedaliera (4,8).

Nota 7: studi hanno dimostrato che il virus attenuato del vaccino contro la varicella non è trasmesso nel latte materno, (8,107) quindi il vaccino contro la varicella può essere somministrato durante l'allattamento (17,107) anche nei primi giorni di allattamento (8) nel *post partum*. In caso di esantema post-vaccinale è opportuno coprire le lesioni (4). Vedi anche "Neonato, vaccinazione del contatto

ALTE (*Apparent life-threatening event*)

vedi "BRUE (*Brief Resolved Unexplained Event*)"

Aminoacidi, disordini metabolici congeniti

vedi "Malattia metabolica congenita"

Anemia a cellule falciformi

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: tutte le vaccinazioni possono essere eseguite secondo il normale calendario (7,10). In caso di deficit splenico vedi anche "Deficit splenico, sindromi da".

Anemia di Fanconi

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	vedi nota 1
HPV	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: l'anemia di Fanconi definita anche pancitopenia di Fanconi (da non confondere con la erronea dicitura della "sindrome di Fanconi", poiché il nome più corretto di quest'ultima è sindrome di De Toni-Fanconi-Debré ed è una patologia renale) è una rara malattia autosomica recessiva caratterizzata da un difetto ereditario della riparazione del DNA, con pancitopenia progressiva, insufficienza del midollo osseo, anomalie fenotipiche variabili e predisposizione ai tumori ematologici o solidi, presente inoltre con rare forme eterosomiche. L'aspetto più rilevante della affezione è legato alla funzione del midollo osseo che non riesce a produrre i globuli bianchi, i globuli rossi o le piastrine. Tale deficit può riguardare prevalentemente uno o più di tali elementi (12). In caso di immunodepressione la valutazione va fatta dal medico vaccinatore eventualmente con la consulenza dello specialista che ha in cura il caso. Vedi anche Allegati A6 e A7.

Nota 2: dato l'elevato rischio di carcinoma HPV correlato, i pazienti con anemia di Fanconi devono essere vaccinati il più precocemente possibile dopo la diagnosi. La vaccinazione può essere somministrata dopo i 12 mesi di vita e deve essere sempre eseguito un ciclo di 3 dosi (12).

Aplasia timica

vedi "DiGeorge, sindrome di"

Artrite

Vaccino	Vaccinare?
MPR	sì vedi nota 1 e 2
MPRV	sì vedi nota 1 e 2
Rosolia	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: i *Centers for diseases Control (CDC)*, l'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) e l'*Advisory Committee on Immunizations Practices (ACIP)*, (5,19,54,55) concludono che non vi è una associazione tra vaccino contro la rosolia e artrite cronica. Uno studio condotto in un gruppo che presentava artrite cronica ha dimostrato un piccolo eccesso di rischio di persistenza del dolore nelle persone vaccinate rispetto alle persone trattate con placebo mentre la comparsa di artropatia descritta come moderata o severa è risultata la stessa in entrambi i gruppi (3).

Nota 2: nella valutazione tenere conto anche della eventuale terapia in atto; è consigliabile la somministrazione di vaccini in fase di stabilità clinica. In caso di terapia vedi sezione D.

Artrite idiopatica giovanile

Vaccino	Vaccinare?
MPR	sì vedi nota 1 e 2
MPRV	sì vedi nota 1 e 2
Rosolia	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: artrite idiopatica giovanile (AIG) è il termine usato per indicare un gruppo di malattie articolari infiammatorie a eziologia sconosciuta, a esordio prima dei 16 anni, con una durata superiore alle 6 settimane (108). In linea generale è consigliabile la somministrazione di vaccini in fase di stabilità clinica (108). La valutazione deve tenere conto della eventuale terapia in atto (3,4,108). Vedi anche "Autoimmune, malattia" e in caso di terapia vedi sezione D e Allegati A8 e A9.

Nota 2: non si è evidenziato un aggravamento della malattia dopo somministrazione del vaccino contro la rosolia (102,108).

Artrite psoriasica

vedi "Psoriasi" e "Autoimmune, malattia"

Atrofia muscolo spinale

vedi "Neuromuscolare, malattia"

Artrite reumatoide

vedi "Autoimmune, malattia"

Artrosi

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Asma bronchiale

Vaccino	Vaccinare?
Influenza	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: la vaccinazione contro l'influenza è raccomandata. È stato escluso che la somministrazione del vaccino contro l'influenza provochi riacutizzazioni dell'asma o riattivi episodi di malattie respiratorie (55). Inoltre un trial controllato ha dimostrato una diminuzione solo temporanea, ristabilitasi entro 2 giorni, della funzionalità respiratoria in meno del 5% dei pazienti affetti da asma vaccinati contro l'influenza (109).

Nota 2: i soggetti affetti da asma devono essere adeguatamente vaccinati anche perché questa malattia costituisce un fattore di rischio per alcune delle patologie prevenibili con vaccinazione (4). La valutazione di quali vaccini somministrare deve tener conto della eventuale terapia eseguita; vedi anche sezione D e Allegato B9. In caso di asma non controllata rinviare la somministrazione delle vaccinazioni fino al raggiungimento del controllo (9). Se non si perviene almeno ad un controllo parziale dell'asma richiedere una valutazione allergologica. Per la valutazione del controllo dell'asma vedi Allegato B4. Le persone affette da asma bronchiale persistente grave devono essere vaccinate in ambiente protetto (13,90). Vedi anche Allegato B1.

Aspartilglucosaminuria

vedi “Malattia metabolica congenita” e Allegato B14

Asplenia anatomica o funzionale

vedi “Deficit splenico, sindromi da” in questa sezione e “Splenectomia” sezione D

Astinenza neonatale, sindrome da

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: la sindrome da astinenza neonatale è caratterizzata da un insieme di problemi che si verificano nei bambini nati da madri che hanno fatto regolare uso di oppioidi. I bambini con sindrome da astinenza neonatale possono essere regolarmente vaccinati (16)

Atassia-teleangectasia

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini Vivi	vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: l'atassia-teleangectasia è una sindrome genetica con deficit immunitario. La decisione se somministrare vaccini vivi attenuati dipende dal grado e tipo di immunodepressione (se presente immunodepressione vedi anche specifica voce). La condizione immunologica va approfondita e la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Se indicata, la vaccinazione deve avvenire secondo dosi e calendari raccomandati. In tutti i casi di immunodepressione progressiva la vaccinazione precoce è più efficace (4) per cui occorre prestare molta attenzione a non ritardare le dosi, rispetto ai tempi minimi previsti dal calendario. Se il paziente viene posto in terapia sostitutiva con immunoglobuline per via endovenosa o sottocutanea vedi Allegato B5. In ogni caso per proteggere queste persone da morbillo, parotite, rosolia (4,17,19,102) e varicella devono essere vaccinati i contatti stretti suscettibili; è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo un intervallo minimo di 4 settimane. Vedi anche “Immunodeficienza grave - immunodepressione grave”.

Nota 2: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma la risposta alla maggior parte dei vaccini può non essere adeguata e quindi l'immunogenicità dei vaccini può essere ridotta in modo sostanziale (17) (se presente immunodepressione vedi anche specifica voce). La condizione immunologica va approfondita e la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Se indicata, la vaccinazione deve avvenire secondo dosi e calendari raccomandati. Nei pazienti in terapia sostitutiva con immunoglobuline gli anticorpi contro alcuni antigeni contenuti nei vaccini raccomandati nel calendario vaccinale per i nuovi nati sono ben rappresentati. Non può essere escluso che una risposta immune anche parziale contribuisca all'effetto protettivo indotto dalla terapia sostitutiva (103). In tutti i casi di immunodepressione progressiva la vaccinazione precoce è più efficace (4) per cui occorre prestare molta attenzione a non ritardare le dosi, rispetto ai tempi minimi previsti dal calendario. Vedi Allegati A10 e A11.

Attesa di trapianto

vedi “Candidato a trapianto - Organo solido”

Atresia congenita delle vie biliari

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: alcuni bambini con atresia congenita delle vie biliari sono candidati al trapianto di fegato. Per massimizzare la protezione vaccinale contro le malattie prevenibili da vaccinazione prima del trapianto e di una terapia immunosoppressiva è indicato procedere con una schedula accelerata (8) e, nei casi in cui non è prevista una schedula accelerata, per assicurare una rapida protezione, devono essere utilizzati gli intervalli minimi tra le dosi. Vedi Allegati A10 e A11. Se è prospettato il trapianto, il medico vaccinatore deve condividere il calendario vaccinale di questi bambini con il centro trapianti di riferimento. Vedi anche “Epatopatia cronica”. I bambini con atresia biliare possono avere una associata iposplenìa funzionale (8). Vedi anche “Candidato a trapianto – Organo solido” e “Deficit splenico, sindromi da”.

Atrofia muscolare spinale

vedi “Neuromuscolare, malattia”

Autismo

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: l'autismo non rappresenta di per sé una controindicazione alla somministrazione delle vaccinazioni. Nel caso sia la manifestazione di una patologia neurologica identificata valutare se questa rappresenta una controindicazione o una precauzione alla vaccinazione (7,13,54,110-112). Vedi anche “Disturbo/disordine neurologico”. È stato escluso che le vaccinazioni possano provocare l'autismo (35,40,55,110,112)

Autoimmune, malattia

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	vedi nota 1, 2, 3, 4 e 5
MPR	vedi nota 1, 2, 3, 4 e 6
MPRV	vedi nota 1, 2, 3, 4 e 6
Varicella	vedi nota 1, 2, 3, 4 e 6
Altri vaccini vivi	vedi nota 1, 2, 3, 4 e 5
HZ-su	sì vedi nota 1, 2, 3, 4, 5 e 7
HPV	sì vedi nota 1, 2, 3, 4, 7 e 8
T	sì vedi nota 1, 2, 3, 4 e 7
Tutti gli altri	sì vedi nota 1, 2, 3, 4 e 7

Nota 1: le evidenze scientifiche dimostrano che gli agenti infettivi in soggetti geneticamente predisposti innescano meccanismi autoimmuni che possono portare a malattia autoimmune e, per alcuni di questi agenti, è descritta l'associazione con le malattie autoimmuni più frequentemente correlate. Inoltre, anche se dal punto di vista teorico è possibile che un vaccino possa produrre autoimmunità, studi controllati e rigorosamente condotti hanno escluso una relazione causale fra vaccini e sviluppo di malattie autoimmuni; l'eventuale rilievo di positività di autoanticorpi è limitato nel tempo e non accompagnato da manifestazioni cliniche, confermando la benignità e la transitorietà del meccanismo immunologico coinvolto. Infatti una risposta autoimmune non necessariamente è causa di malattia autoimmune perchè nel sistema immunitario sono presenti efficaci meccanismi di controllo che prevengono l'autoimmunità. Sporadici *case report* riportati in letteratura non sono stati confermati da studi epidemiologici di ampie dimensioni (113). L'*Institute of Medicine* ha vagliato oltre 12.000 rapporti arrivando ad escludere ogni relazione fra vaccinazioni e diabete di tipo I o sindrome di Guillain-Barré. Analogamente, ogni relazione è stata esclusa fra sclerosi multipla e *bacillus* di Calmette-Guérin (BCG) e vaccini contro tifo, epatite B, influenza e

poliomielite (55). Ulteriore conferma è data dal fatto che la somministrazione di vaccino in soggetti affetti da malattia autoimmune non provoca peggioramento della malattia di base (113).

Nota 2: le persone con malattia autoimmune, come Lupus eritematoso sistemico, artrite reumatoide e sclerosi multipla, sono ad elevato rischio di infezioni (114,115) comprese quelle prevenibili con vaccinazioni, e di ospedalizzazione, con una associata potenziale mortalità (3). Questo è riconducibile sia alla malattia di base, che porta ad una disregolata risposta immunologica sia alla terapia immunosoppressiva (113-116).

Nota 3: in persone con malattia autoimmune vi è una potenziale riduzione della immunogenicità dei vaccini dovuta sia alla malattia che alle terapie (3,17,116). Per questo, in linea generale, le indicazioni per le vaccinazioni per l'età evolutiva dei soggetti con malattia autoimmune seguono quelle per i soggetti immunocompromessi (immunodeficienza, trapianto di organo solido, leucemie, ecc) (115). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7,114). Negli ultimi anni molte persone con malattie autoimmuni ricevono farmaci immunosoppressivi, in particolare terapie biologiche. Come riferimento puramente generale, bassi livelli di immunodepressione comprendono trattamenti con prednisone <2mg/kg/die con un massimo di 20 mg/die; metotrexate ≤0,4mg/kg/settimana; azatioprina ≤3mg/kg/die; 6-mercaptopurina ≤1,5mg/kg/die (8,114,115), ciclosporina ≤2,5mg/kg/die, ciclofosfamide ≤0,5-2mg/kg/die per os, leflunomide ≤0,25-0,5mg/kg/die (114,115). Regimi che determinano alti livelli immunosoppressivi includono trattamenti che superano i dosaggi descritti sopra o l'utilizzo di agenti biologici come inibitori del TNF-alfa e anticorpi monoclonali anti linfociti B (CD20 pos). La combinazione di terapie aumenta il livello di immunodepressione (8,114-116). I trattamenti delle malattie reumatiche con idrossiclorochina, sulfasalazina e auranofin non sono considerati immunosoppressivi (4). Le persone con malattie autoimmuni possono necessitare di un trattamento immunosoppressivo per cui si raccomanda di valutare il loro stato vaccinale (4,114) quando sono ancora immunocompetenti e quindi programmare le vaccinazioni indicate dal calendario e quelle previste per le persone in terapia immunosoppressiva prima dell'inizio del trattamento così da ottenere una immunogenicità ottimale (4). I vaccini vivi dovrebbero essere somministrati possibilmente 4 settimane o più prima dell'inizio della terapia e sono controindicati nelle 2 settimane precedenti l'inizio della terapia; i vaccini inattivati dovrebbero essere somministrati 2 settimane o più prima dell'inizio della terapia (11,16,61,116). Non è giustificato ritardare l'inizio della terapia per eseguire le vaccinazioni (8). Vedi anche "Candidato a terapia immunodepressiva" e "Immunodeficienza grave - immunodepressione grave"; in questa sezione. In caso di terapia vedi sezione D e Allegati A8 e A9.

Nota 4: anche se non sono segnalate maggiori reazioni avverse o peggioramento della malattia in caso di somministrazione dei vaccini durante la fase acuta, non vi sono sufficienti studi a tal riguardo e pertanto è consigliabile la somministrazione dei vaccini in fase di remissione clinica (114,117)

Nota 5: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su. Il vaccino anti Herpes zoster-va può essere considerato per i pazienti con immunodepressione di media gravità. In linea generale la somministrazione di vaccini vivi può essere effettuata trascorsi 3 mesi dalla sospensione della terapia (114,115). Le raccomandazioni relative ai pazienti adulti suggeriscono, nei soggetti già in trattamento con modificatori della risposta immune, di vaccinare almeno 6 mesi dopo l'inizio dello stesso ma 4 settimane prima dell'inizio del ciclo successivo.

Nota 6: i vaccini vivi sono generalmente controindicati nei pazienti immunodepressi; una eccezione è rappresentata dai vaccini MPR e varicella che possono essere considerati per i pazienti con immunodepressione di media gravità. In linea generale la somministrazione di vaccini vivi può essere effettuata trascorsi 3 mesi dalla sospensione della terapia (114,115). Le raccomandazioni relative ai pazienti adulti suggeriscono, nei soggetti già in trattamento con modificatori della risposta immune, di vaccinare almeno 6 mesi dopo l'inizio dello stesso ma 4 settimane prima dell'inizio del ciclo successivo (114)

Nota 7: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma la risposta alla maggior parte dei vaccini può essere ridotta. Considerare la somministrazione di una ulteriore dose dopo 3 mesi dalla sospensione della terapia (114,115)

Nota 8: i pazienti con malattia autoimmune possono avere un rischio aumentato di persistenza di infezione da HPV, con conseguente maggior rischio di lesioni squamose intraepiteliali e cancro cervicale. La vaccinazione è pertanto raccomandata suggerendo adeguata rilevazione di eventuali eventi avversi poiché sono stati segnalati casi di tromboembolia venosa dopo somministrazione di vaccino anti-HPV quadrivalente, anche se questi eventi non sono attribuibili con certezza alla somministrazione del vaccino (114,115)

Autoimmune, malattia nei familiari

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Basso peso alla nascita

- Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
aP	sì vedi nota 1 e 2
Ep.B	sì vedi nota 1 e 3
PCV	sì vedi nota 1 e 4
RV	sì vedi nota 1 e 5
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: i neonati di basso peso alla nascita, a prescindere dalla durata della gestazione, dovrebbero essere vaccinati alla stessa età cronologica, con lo stesso calendario e le stesse precauzioni dei bambini nati normopeso (4,9,13), quindi deve essere prevista la vaccinazione anche durante il ricovero qualora ancora in ospedale. Dati i benefici delle vaccinazioni in questo gruppo di bambini ad alto rischio le vaccinazioni non devono essere dilazionate (9). All'età cronologica di due mesi tutti i neonati prematuri, a prescindere dal peso iniziale alla nascita o dall'età gestazionale, rispondono adeguatamente come i neonati più maturi e di maggior peso (6). Per il rischio potenziale di insorgenza di apnea, bradicardia e desaturazione quando la vaccinazione viene effettuata in neonati di peso molto basso alla nascita (<1.500 g), e in particolare in neonati con una precedente storia di insufficienza respiratoria, è opportuno che la prima somministrazione sia eseguita in ospedale (12,118) con un monitoraggio della respirazione per le 48-72 ore successive (3,8,16,119). Questi eventi cardio respiratori si risolvono entro 48-72 ore e non compromettono lo sviluppo del bambino (4,16,119). Se si verifica un caso di bradicardia, apnea o desaturazione dopo la prima somministrazione, la seconda somministrazione dovrebbe essere eseguita in ospedale con monitoraggio respiratorio per 48-72 ore (6,9). Il rischio di recidiva è del 18% (6). Nei bambini non ricoverati in ospedale non è necessario il monitoraggio respiratorio (12). La presenza di una emorragia intraventricolare non è una controindicazione alle vaccinazioni (12). Nei neonati di peso estremamente basso, sotto i 1.000 g il rischio di presentare una sepsi dopo la vaccinazione sembra essere incrementato di circa 4 volte (51). In questi pazienti la valutazione della reazione febbrile post vaccinazione va effettuata con grande cautela.

Nota 2: i nati a basso peso, nei primi sei mesi di vita hanno un aumentato rischio di pertosse e di complicanze legate alla malattia. Pertanto è indicata la somministrazione di una dose di dTap nella madre subito dopo il parto a meno che non l'abbia eseguita in gravidanza (8,17) ed è opportuna la vaccinazione di tutti i contatti stretti (8,11).

Nota 3: ci sono studi che dimostrano una diminuzione del tasso di sieroconversione in alcuni neonati prematuri con peso inferiore a 2.000 g dopo somministrazione alla nascita del vaccino anti-epatite B. Tuttavia, all'età cronologica di un mese tutti i neonati prematuri, a prescindere dal peso iniziale alla nascita o dall'età gestazionale, rispondono adeguatamente come i neonati più maturi e di maggior peso. Un neonato prematuro nato da madre HBsAg positiva o non testata per HBsAg deve ricevere entro 24 ore dalla nascita l'immunoprofilassi con il vaccino contro l'epatite B e le immunoglobuline specifiche per l'epatite B (HBIG) (4,11,17).

Nota 4: la prematurità (< 32 settimane) e il peso alla nascita molto basso (< 1500 g) sono un fattore di rischio nel corso del primo anno di vita. Questi bambini dovrebbero ricevere una dose aggiuntiva di vaccino contro lo pneumococco a 6 mesi di vita (2,4,6 e 12 mesi) (7).

Nota 5: alcuni dati suggeriscono che nei bambini di basso peso le infezioni da rotavirus possono avere forme più gravi e un aumentato rischio di ospedalizzazione (3). È raccomandato che il neonato di basso peso in buona salute esegua la prima dose a partire da 6 settimane di età cronologica (4,11) e comunque prima della 15ª settimana e completi il ciclo entro l'età cronologica di 8 mesi (4). È preferibile attendere e vaccinare i bambini di basso peso subito dopo la dimissione, se il ricovero del bambino non supera le 15 settimane, per evitare la diffusione del virus con le feci all'interno dell'ospedale (4,8,11). Tuttavia se la dimissione non è prevista entro le 15 settimane, età limite per poter eseguire la prima dose, è accettabile che la vaccinazione antirotavirus sia eseguita in ospedale tempestivamente dato il maggior rischio in caso di infezione da rotavirus di questi bambini. Infatti, se sono osservate le precauzioni *standard*, il rischio di trasmissione nosocomiale, anche in questi neonati, è molto basso (3,8).

- Vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPRV	sì vedi nota 2
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: in questo contesto, se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 2: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è teorico,(3,7,120). la possibilità di trasmissione è rara (10,120) e solo se il vaccinato sviluppa un esantema (4), per cui è sicuro e raccomandato vaccinare i contatti dei neonati di basso peso suscettibili alla varicella (4) e per la prevenzione dell'Herpes zoster. La vaccinazione contro la varicella è indicata nelle donne suscettibili nel *post partum* (3,8). In caso di esantema post-vaccinale, che può insorgere nelle 4 settimane successive la somministrazione, è opportuno coprire le lesioni e ridurre i contatti

della persona vaccinata con il neonato di basso peso (4). Un eventuale contatto non giustifica tuttavia la somministrazione di immunoglobuline (7). In caso di esantema post-vaccinale è opportuno escludere il personale sanitario vaccinato dall'assistenza diretta dei neonati, anche se il rischio di trasmissione sembra minimo (10).

Bell, paralisi di, storia clinica di

Vaccino	Vaccinare?
Influenza	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: è stata esclusa una relazione causale tra paralisi di Bell e somministrazione del vaccino inattivato contro l'influenza (55)

Berger, sindrome di (nefropatia da IgA)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: nei soggetti affetti da sindrome di Berger si può verificare una importante ematuria dopo 24-48 ore da una vaccinazione, così come dopo un'infezione o un intenso sforzo. Questo non comporta alcuna alterazione della funzionalità renale per cui le vaccinazioni non sono controindicate.

Biotinidasi, deficit di

vedi “Malattia metabolica congenita” e Allegato B14

Bronchite Acuta

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: nei soggetti con malattia di entità media o grave, febbrile o non, e/o con compromissione dello stato generale la vaccinazione va rinviata di alcuni giorni e somministrata il più presto possibile, a guarigione avvenuta. Se la vaccinazione rappresenta una profilassi post-esposizione il vaccino può essere somministrato nonostante la malattia intercorrente (3,10), perché la somministrazione dei vaccini in concomitanza con una bronchite acuta non determina un aumento delle reazioni avverse legate alla vaccinazione o una minore efficacia della vaccinazione.

Bronchite Cronica

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: i soggetti affetti da bronchite cronica devono essere adeguatamente vaccinati anche perché questa condizione costituisce un fattore di rischio per alcune delle patologie prevenibili con vaccinazione (3). Nella valutazione di quali vaccini somministrare tener conto della eventuale terapia eseguita. Vedi anche sezione D.

Broncodisplasia polmonare

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: tutte le vaccinazioni possono essere regolarmente somministrate (121). Vedi anche “Prematurità.

BRUE (Brief Resolved Unexplained Event)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: il termine BRUE descrive un episodio caratterizzato da cianosi o pallore, respiro irregolare o assente, marcata ipotonia o ipertonia, alterato livello di responsività, che si risolve senza esiti e di breve durata (20-30 sec) in un bambino di età inferiore ad 1 anno. Il *SubCommittee on Apparent Life Threatening Events dell'American Academy of Pediatrics* propone di sostituire il termine ALTE con il nuovo termine BRUE (*Brief Resolved Unexplained Event*), con l'obiettivo di sottolineare la natura transitoria dell'episodio, di dare un approccio basato sul rischio e fornire raccomandazioni per i soggetti a basso rischio con anamnesi ed esame obiettivo normale. Questa condizione non rappresenta di per sé una controindicazione alla somministrazione delle vaccinazioni. Nel caso sia la manifestazione di una patologia identificata valutare se questa rappresenta una controindicazione o una precauzione alla vaccinazione (56). Vedi anche "Apnea", "Bradycardia", "Spasmo respiratorio (affettivo)" - sezione A.

Candidato a impianto cocleare

Vaccino	Vaccinare?
PCV	sì vedi nota 1 e 2
PPV-23	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: in questa categoria sono inclusi i pazienti con sordità grave e displasia congenita dell'orecchio interno. I soggetti devono essere vaccinati come da calendario, nessuna vaccinazione è controindicata. È raccomandata la vaccinazione antipneumococcica da concludere, se possibile, 2 settimane prima dell'intervento (12,123,124).

Nota 2: vedi anche "Vaccino, somministrazione non simultanea" - sezione D

Candidato a terapia immunosoppressiva

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 3

Nota 1: nella previsione di terapie immunosoppressive a lungo termine, ovvero con durata superiore a 28 giorni (8), che sono utilizzate come terapia antitumorale, per prevenire il rigetto nei trapianti di organi, nel trapianto di cellule staminali, nel trattamento di malattie infiammatorie croniche e di malattie autoimmuni (per esempio: malattia infiammatoria cronica dell'intestino, psoriasi, artrite reumatoide, miastenia, lupus eritematoso sistemico e altre), è ideale che le vaccinazioni di routine e i vaccini aggiuntivi indicati siano eseguiti prima di iniziare la terapia immunosoppressiva in modo da ottenere una immunogenicità ottimale (4). Per massimizzare la protezione vaccinale contro le malattie prevenibili da vaccinazione prima di una terapia immunosoppressiva è indicato procedere con una schedula accelerata e, nei casi in cui non è prevista una schedula accelerata, per assicurare una rapida protezione, devono essere utilizzati gli intervalli minimi tra le dosi (8,12,125). Non è giustificato ritardare l'inizio della terapia per eseguire le vaccinazioni (8). Vedi Allegato B8 e "Immunosoppressiva, terapia" -sezione D.

Nota 2: i vaccini vivi devono essere somministrati almeno 4 settimane prima che inizi la terapia immunosoppressiva per ridurre il rischio di malattia causata dal ceppo vaccinale.

Nota 3: sebbene i vaccini inattivati possano essere somministrati in quanto sicuri in qualsiasi momento prima, durante o dopo l'immunosoppressione, è opportuno che la loro somministrazione sia completata almeno 14 giorni prima dell'inizio della terapia immunosoppressiva per ottimizzarne l'immunogenicità.

Candidato a trapianto (vaccinazione pre-trapianto)

- Cellule staminali emopoietiche

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: è controindicata la somministrazione di vaccini vivi nelle persone che sono in attesa di trapianto di cellule staminali emopoietiche (4)

Nota 2: il medico vaccinatore deve condividere il calendario vaccinale di questi soggetti con il centro trapianti di riferimento. Vedi anche la patologia causa del trapianto. Nella valutazione tenere conto anche della eventuale terapia in atto. Vedi anche sezione D.

- Organo solido

Vaccino	Vaccinare?
Ep.A	sì vedi nota 1 e 2
Ep.B	sì vedi nota 1 e 3
HZ-va	sì vedi nota 1, 4 e 5
MPR	sì vedi nota 1, 5 e 6
MPRV	sì vedi nota 1, 5 e 6
PCV	sì vedi nota 1 e 7
PPV-23	sì vedi nota 1 e 7
Varicella	sì vedi nota 1, 5 e 6
Vaccini vivi	sì vedi nota 1 e 5
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 8

Nota 1: le persone con patologie che le potrebbero candidare ad un trapianto d'organo dovrebbero essere vaccinate il più precocemente possibile nel corso della loro malattia (122) perché una insufficienza d'organo pretrapianto (4) o una terapia immunosoppressiva potrebbero ridurre la risposta al vaccino. Inoltre, i vaccini sono generalmente più immunogenici se somministrati prima del trapianto perché i farmaci immunosoppressivi somministrati dopo il trapianto per prevenire e trattare il rigetto dell'organo trapiantato possono diminuire la risposta al vaccino (4). Per massimizzare la protezione vaccinale prima del trapianto e di una terapia immunosoppressiva, è indicato procedere con le schedule accelerate e, negli altri casi, utilizzare i tempi minimi previsti (8,12,125). Per le vaccinazioni per cui sono disponibili test sierologici ed esiste un correlato chiaro di protezione, è necessario prendere in considerazione la misurazione dei titoli anticorpali per definire le vaccinazioni che devono essere eseguite (4). Il medico vaccinatore deve condividere il calendario vaccinale di questi soggetti con il centro trapianti di riferimento. Vedi anche la patologia causa del trapianto. Nella valutazione tenere conto anche della eventuale terapia in atto. Vedi anche sezione D.

Nota 2: prima di un trapianto di fegato è indicata la somministrazione del vaccino anti-epatite A il più precocemente possibile. Se il trapianto è programmato nel primo anno di vita, per migliorare la risposta al vaccino è raccomandata la vaccinazione anti-epatite A già all'età di sei mesi (*off label*) (125). Comunque, se non eseguita prima del trapianto, a causa della maggiore gravità della epatite A, che può avere gravi e fatali conseguenze, la vaccinazione anti-epatite A deve essere eseguita dopo il trapianto di fegato anche se è improbabile che la risposta sia altrettanto adeguata (8).

Nota 3: la vaccinazione anti-epatite B, nei candidati a trapianto suscettibili, va eseguita con un dosaggio normale a meno che il candidato non sia in trattamento dialitico; in questo caso vanno seguite le specifiche indicazioni (122). Vedi anche "Dialisi" – sezione D.

Nota 4: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su. Se non disponibile il vaccino anti Herpes zoster-va può essere somministrato solo se il paziente non ha una grave immunodepressione (122).

Nota 5: avvertenza. È molto importante poter eseguire i vaccini vivi attenuati prima del trapianto (125), per la gravità che le infezioni che prevengono possono avere nel trapiantato e perché questi vaccini sono di solito controindicati dopo il trapianto. Il rischio legato alla somministrazione pre-trapianto dei vaccini vivi non è ben definito (122). I vaccini vivi devono essere somministrati almeno 4 settimane prima del trapianto (17,122,125).

Nota 6: le vaccinazioni MPR, MPRV e varicella sono controindicate se il paziente è immunodepresso (122). La vaccinazione, nei bambini non immunodepressi, va anticipata fino a 6 mesi di età se il trapianto è programmato prima dei 12–15 mesi (4,12,122). Se il trapianto non è stato eseguito, la vaccinazione va ripetuta al 12° mese (122). I bambini di età superiore a 12 mesi devono ricevere tempestivamente il vaccino MPR o MPRV.

Nota 7: il vaccino anti-pneumococcico 23 valente è raccomandato dopo il vaccino coniugato (126).

Nota 8: la vaccinazione con vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi deve essere completata almeno 2 settimane prima del trapianto (12,122).

Carboidrati, disordini metabolici congeniti

vedi "Malattia metabolica congenita" e Allegato B14

Cardiopatia

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: i soggetti affetti da cardiopatia devono essere adeguatamente vaccinati anche perché la cardiopatia costituisce un fattore di rischio per alcune delle patologie prevenibili con vaccinazione (4). Nella valutazione di quali vaccini somministrare, tener conto della eventuale terapia eseguita. Vedi sezione D. Alcuni bambini con malattie cardiache congenite possono avere asplenia o polisplenia (8); in questi casi vedi "Deficit splenico, sindromi da". Nel caso di neonati con malformazioni cardiache come un solo ventricolo o malformazioni con *shunt* (es. procedura post-Norwood) vi è un rischio maggiore di collasso in seguito alla somministrazione di vaccino. Valutare la necessità di eseguire le prime dosi di vaccino in ambiente protetto (8). Vedi anche Allegato B1. Se presente, vedi anche "Intervento cardio-chirurgico nel bambino" - sezione D.

Cefalea primitiva

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Celiachia

Vaccino	Vaccinare?
EpB	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: secondo alcuni autori i bambini celiaci hanno una minore risposta immunologica alla vaccinazione contro l'epatite B (11). In caso di soggetto a rischio valutare la necessità di controllare il titolo anticorpale ed, in caso di non *responders*, proporre un richiamo o ripetere il ciclo vaccinale (127).

Nota 2: se vi è una alterazione della funzione splenica (9,12) vedi anche "Asplenia anatomica o funzionale".

Cerebrospinale liquido, perdita cronica di

Vaccino	Vaccinare?
PCV	sì vedi nota 1 e 2
PPV-23	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: la perdita cronica di liquido cerebrospinale può essere spontanea o congenita, generalmente legata ad anomalie del tessuto connettivo (es sindrome di Marfan, Ehlers-Danlos, ecc.) o conseguente a fratture o procedure neurologiche che determinano una comunicazione con oro o nasofaringe. I soggetti devono essere vaccinati come da calendario, nessuna vaccinazione è controindicata. Sono raccomandate tutte le vaccinazioni contro i batteri capsulati (16) da concludere, se possibile, 2 settimane prima dell'intervento (12,123).

Nota 2: vedi anche "Vaccino, somministrazione non simultanea" – sezione D.

Chediak Higashi (deficit immunitario), sindrome di

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 3

Nota 1: la sindrome di Chediak Higashi è una rara malattia a carattere autosomico recessivo che porta ad una spiccata suscettibilità alle infezioni batteriche dovuta a gravi anomalie nell'attività microbica dei neutrofili e dei monociti e una linfoproliferazione nei principali organi del corpo (99,101,103,122,128). La condizione immunologica va approfondita e la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche Allegati A6 e A7.

Nota 2: i vaccini vivi sono controindicati. In questi casi per proteggere queste persone da morbillo, parotite, rosolia (4,17,19,102) e varicella devono essere vaccinati i contatti stretti suscettibili; è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane. Vedi anche "Immunodeficienza grave - immunodepressione grave".

Nota 3: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma la risposta alla maggior parte dei vaccini può non essere adeguata e

quindi l'immunogenicità dei vaccini può essere ridotta in modo sostanziale (17,99,101,103,122,128). Se indicata, la vaccinazione deve avvenire secondo dosi e calendari raccomandati (99,101,103,122,128).

Churg-Strauss, sindrome di

vedi “Autoimmune, malattia”

Cirrosi epatica

vedi “Epatopatia cronica”

Citomegalovirus, infezione congenita da

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Coagulazione, disturbi della

vedi “Disturbo/disordine della coagulazione”

Collagenosi

vedi “Autoimmune, malattia”

Collasso, storia di

Vaccino	Vaccinare?
tutti	sì vedi nota

Nota: il collasso si verifica più frequentemente negli adolescenti e nei giovani adulti. Per ridurre il ripetersi di questi eventi, dopo una vaccinazione, è consigliabile applicare negli adolescenti e negli adulti specifiche tecniche di prevenzione dello svenimento (39). Vedi “Tecniche di prevenzione dello svenimento” nel capitolo “Alcune definizioni”. Per evitare traumi è opportuno che la persona che ha riferito storia di collasso sia fatta sedere o stendere prima della vaccinazione e per 15 minuti dopo la somministrazione del vaccino (10,57). In caso si verifichi un collasso, il paziente deve essere sorvegliato fino alla risoluzione dell'episodio (10,17). Vedi anche “Collasso” – sezione A.

Complemento, deficit

vedi “Deficit del complemento”

Comunicazione naso faringea persistente

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Congenita, malattia

vedi “Malattia congenita”

Contatti di persona vaccinata con soggetto in/con:

- **Antiblastica, terapia**
vedi “Antiblastica, terapia - Vaccinazione del contatto” - sezione D
- **Gravidanza**
vedi “Gravidanza - Vaccinazione del contatto”
- **HIV, infezione da**
vedi “HIV, infezione da - Vaccinazione del contatto”
- **Immunodeficienza grave**
vedi “Immunodeficienza grave – immunodepressione grave - Vaccinazione del contatto”
- **Immunosoppressiva, terapia**
vedi “Immunosoppressiva, terapia - Vaccinazione del contatto” - sezione D
- **Malattia neuromuscolare**
vedi “Neuromuscolare, malattia - Vaccinazione del contatto”
- **Neonato**
vedi “Neonato, vaccinazione del contatto”
- **Prematurità**
vedi “Prematurità - Vaccinazione del contatto”
- **Radiante, terapia**
vedi “Radiante, terapia - Vaccinazione del contatto” - sezione D
- **Trapianto allogenico di cellule staminali ematopoietiche**
vedi “Trapianto allogenico (HSCT) di cellule staminali ematopoietiche - Vaccinazione del contatto” – sezione D
- **Trapianto di organo solido**
vedi “Trapianto organo solido - Vaccinazione del contatto” – sezione D
- **Tumore maligno solido in atto**
vedi “Tumore maligno solido in atto - Vaccinazione del contatto”

Contatto recente con un soggetto affetto da malattia infettiva

vedi “Esposizione recente a malattia infettiva” e “Esposizione recente a malattia infettiva prevenibile con vaccinazione”

Convalescenza dopo malattia infettiva

vedi “Malattia infettiva, storia clinica di”

Convulsione febbrile (crisi febbrile)

Vaccino	Vaccinare?
MPRV	vedi nota 1, 2 e 3
Influenza	vedi nota 1, 3 e 4
PCV	vedi nota 1, 3 e 4
Tutti gli altri	vedi nota 1 e 3

Nota 1: le convulsioni febbrili possono ripetersi in bambini soggetti alle convulsioni, nel caso presentino rialzo febbrile, qualsiasi ne sia la natura (61,62). Le convulsioni febbrili sono rare nei primi sei mesi di vita, sono più comuni nel secondo anno di vita. Dopo questa età la loro frequenza si riduce e sono rare dopo il quinto anno di età (9). Dopo la somministrazione di vaccini inattivati, la convulsione febbrile compare generalmente entro 3 giorni (63); dopo la somministrazione dei vaccini vivi attenuati la convulsione febbrile si verifica, in genere, a distanza di 2-3 settimane. Queste convulsioni non lasciano sequele permanenti, non aumentano il rischio di epilessia o di altri disturbi neurologici (61,62,64), né possono causare malattie neurologiche evolutive (3,7) per cui non rappresentano controindicazione alla somministrazione delle vaccinazioni (4,8,63). Alcuni dati dimostrano che i bambini vaccinati nei primi mesi di vita (es. 2-4 mesi) hanno un rischio più basso di avere una convulsione così come di avere altre reazioni avverse (63).

Nota 2: le convulsioni febbrili possono ripetersi in bambini predisposti, nel caso presentino rialzo febbrile, qualsiasi ne sia la natura. Non lasciano sequele permanenti, non aumentano il rischio di epilessia o di altri disturbi neurologici (61,63,64) né possono causare malattie neurologiche evolutive (3,7). Il rischio di avere una convulsione febbrile nei 7-10 giorni dopo la vaccinazione è di 4/10.000 per i bambini di 12-23 mesi vaccinati con MPR (prima dose) e 8/10.000 per i bambini vaccinati con MPRV (65,66). Si attende, quindi, il verificarsi di una convulsione febbrile aggiuntiva approssimativamente ogni 2.300-2.600 bambini vaccinati con MPRV rispetto ai bambini vaccinati con MPR e varicella monovalente (17). Il rischio aumentato persiste nei bambini fino a 4 anni di età (8,68,69). A causa di un aumentato rischio di comparsa di convulsioni febbrili dopo somministrazione della prima dose di vaccino MPRV rispetto alla somministrazione separata dei vaccini MPR e varicella, nei bambini che hanno avuto convulsione febbrile e che hanno età compresa tra 12 e 47 mesi, in caso di prima dose, è preferibile optare per la somministrazione contemporanea del vaccino MPR e varicella in due sedi distinte (67) perché in genere i rischi legati all'uso del vaccino MPRV superano i benefici (5). Considerando comunque la bassa incidenza di convulsioni febbrili e che la loro risoluzione avviene in breve tempo e senza esiti, per facilitare l'adesione alla vaccinazione, ai genitori può essere proposto l'utilizzo del vaccino quadrivalente MPRV. Come sempre i genitori devono essere adeguatamente informati sul rischio aggiuntivo di convulsione febbrile associato al vaccino tetravalente (4,61). In caso di seconda dose a qualsiasi età e in caso di prima dose nei bambini di età >47 mesi, è raccomandato l'utilizzo del vaccino MPRV, in quanto non ci sono rischi aggiuntivi. Il cutoff di 47 mesi è stato fissato sulla base dell'epidemiologia delle convulsioni febbrili (8,68,69).

Nota 3: una valutazione della letteratura disponibile ha escluso una significativa efficacia della profilassi con paracetamolo prima della vaccinazione e ogni 4-6 ore per le 24 ore successive, nei bambini che hanno una storia personale o familiare di convulsioni febbrili. Pertanto, la profilassi farmacologica non è indicata (3,9,16,62) nella somministrazione di alcun vaccino compreso anche il vaccino anti-meningococcico B. Per controllare la febbre dopo una vaccinazione è indicato utilizzare farmaci antipiretici (es. paracetamolo, ibuprofen). Nei bambini e negli adolescenti fino all'età di 16 anni (9) non devono essere somministrati prodotti contenenti acido acetilsalicilico a causa della loro associazione con la sindrome di Reye (16).

Nota 4: nei bambini di età compresa tra i 6 mesi e i 5 anni d'età, può esservi un rischio aumentato di febbre in seguito alla somministrazione concomitante di PCV13 e antiinfluenzale; per cui può essere offerta la somministrazione separata dei due vaccini con un intervallo non inferiore a tre giorni (39). Il rischio è relativamente basso; è infatti stato stimato in 18 casi di convulsioni febbrili in eccesso ogni 100.000 dosi (3). Se il bambino ha storia di convulsioni febbrili, è raccomandata la somministrazione separata dei due vaccini anche solo di pochi giorni (3,8) (almeno due giorni) (3).

Convulsione non febbrile (compresa l'epilessia)

Vaccino	Vaccinare?
MPRV	vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: gli studi dimostrano che i bambini con storia personale di convulsioni febbrili o storia di epilessia hanno un aumentato rischio di convulsioni febbrili dopo somministrazione di prima dose di MPRV, rispetto ai bambini con anamnesi personale e familiare negativa. La maggior parte degli studi evidenzia che il vaccino MPRV presenta un lieve aumento di rischio nella prima somministrazione nei bambini di età compresa tra 12 e 47 mesi, rispetto alla contemporanea somministrazione di vaccino MPR e varicella. In questi casi generalmente è preferibile co-somministrare il vaccino MPR e varicella in sedi diverse e non utilizzare MPRV (3,19,68). In caso di seconda dose a qualsiasi età e in caso di prima dose nei bambini di età >47 mesi, è raccomandato l'utilizzo del vaccino MPRV, in quanto non ci sono rischi aggiuntivi. Il cutoff di 47 mesi è stato fissato sulla base dell'epidemiologia delle convulsioni febbrili (8,68,69). Vedi anche "Convulsione febbrile".

Nota 2: le crisi convulsive non febbrili non rappresentano di per sé una controindicazione alla somministrazione delle vaccinazioni. Nel caso siano la manifestazione di una patologia neurologica identificata valutare se questa rappresenta una controindicazione o una precauzione alla vaccinazione. Se la causa non è identificata, la somministrazione del vaccino deve essere rinviata fino alla stabilizzazione della patologia (6). Una quota importante delle epilessie precoci è farmacoresistente e pertanto, la persistenza delle crisi (epilessia non controllata) non deve essere considerata una precauzione per cui le vaccinazioni vanno somministrate. Vedi anche “Disturbo/disordine neurologico” (4) e Allegato B3. Se il disturbo/disordine neurologico è conseguente alla vaccinazione vedi sezione A e Allegato B2. Alcuni dati dimostrano che i bambini vaccinati nei primi mesi di vita (es. 2-4 mesi) hanno un rischio più basso di avere una convulsione così come di avere altre reazioni avverse (63).

Convulsione non febbrile (compresa l'epilessia) nei familiari

Vaccino	Vaccinare?
MPRV	vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: gli studi dimostrano che i bambini con storia personale e familiare di convulsioni febbrili (9) o di epilessia hanno un aumentato rischio di convulsioni febbrili dopo somministrazione di prima dose di MPRV, rispetto ai bambini con anamnesi personale e familiare negativa. La maggior parte degli studi evidenzia che il vaccino MPRV nella prima somministrazione nei bambini di età compresa tra 12 e 47 mesi, presenta un lieve aumento di rischio rispetto alla contemporanea somministrazione di vaccino MPR e varicella. In questi casi generalmente è preferibile somministrare contemporaneamente il vaccino MPR e varicella in sedi diverse e non utilizzare MPRV (3,19,68). In caso di seconda dose a qualsiasi età e in caso di prima dose nei bambini di età >47 mesi, è raccomandato l'utilizzo del vaccino MPRV, in quanto non ci sono rischi aggiuntivi. Il *cutoff* di 47 mesi è stato fissato sulla base dell'epidemiologia delle convulsioni febbrili (8,68,69). Vedi anche “Convulsione febbrile”.

Crohn, morbo di

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: le persone con morbo di Crohn possono necessitare di un trattamento immunosoppressivo per cui si raccomanda di valutare il loro stato vaccinale (4,114) quando sono ancora immunocompetenti e quindi programmare le vaccinazioni indicate dal calendario e quelle previste per le persone in terapia immunosoppressiva prima dell'inizio del trattamento, così da ottenere una immunogenicità ottimale (4). Qualora sia stato già iniziato un trattamento immunosoppressore, la somministrazione del vaccino deve tenere conto della terapia in atto e la valutazione deve essere fatta dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche “Autoimmune, malattia”, “Malattia infiammatoria cronica dell'intestino” e Candidato a terapia immunosoppressiva”. In caso di terapia vedi sezione D e Allegato B8.

Crosta lattea

vedi “Dermatite seborroica”

Deficit adesione leucocitaria

vedi “Deficit funzione fagocitaria”

Deficit cellule B

vedi “Agammaglobulinemia”

Deficit cellule T

vedi “Immunodeficienza grave - immunodepressione grave”

Deficit del complemento, (deficit delle componenti tardive del complemento: properdina, lecitina legante mannosio – MBL)

Vaccino	Vaccinare?
Men ACWY con	sì vedi nota 1 e 2
Men B	sì vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 1 e 3
MPRV	sì vedi nota 1 e 3
PCV	sì vedi nota 1 e 4
PPV-23	sì vedi nota 1 e 4
Rosolia	sì vedi nota 1 e 3
RV	sì vedi nota 1 e 5
Varicella	sì vedi nota 1 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 6

Nota 1: anche se il deficit del complemento non determina importanti riduzioni dell'immunità la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche Allegati A6 e A7.

Nota 2: i soggetti con deficit dei componenti del sistema del complemento o di properdina, ad alto rischio per le malattie invasive da meningococco, sono in grado di produrre una adeguata risposta immunitaria dopo la somministrazione dei vaccini contro i germi capsulati ma il titolo anticorpale decade più rapidamente per cui sono indicati richiami dei vaccini antimeningococcici ogni 5 anni (122,129).

Nota 3: non ci sono dati sulle immunodeficienze del complemento ma verosimilmente esse non solo non controindicano la somministrazione dei vaccini MPR e varicella ma possono rappresentare un'indicazione (100).

Nota 4: i soggetti con deficit dei componenti del sistema del complemento o di properdina sono ad alto rischio per le malattie invasive da pneumococco. Per garantire una adeguata protezione è consigliata l'applicazione della schedula sequenziale (PCV + PPV-23) (99,122).

Nota 5: non ci sono dati sulle immunodeficienze con deficit del complemento ma verosimilmente esse non controindicano la somministrazione del vaccino antirotavirus.

Nota 6: tutte le vaccinazioni di routine sono probabilmente sicure ed efficaci. Nessun vaccino è controindicato (122) nè sono segnalate controindicazioni per i vaccini vivi attenuati (99).

Deficit congenito di saccarasi e isomaltasi

vedi “Fruttosio, intolleranza ereditaria” e Allegato B14

Deficit funzione fagocitaria

- Difetti dell'adesione leucocitaria

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1 e 2
Febbre gialla	no vedi nota 1 e 2
HZ-va	no vedi nota 1, 2 e 3
MPR	no vedi nota 1, 2 e 4
MPRV	no vedi nota 1, 2 e 4
Rosolia	no vedi nota 1, 2 e 4
RV	no vedi nota 1 e 2
Varicella	no vedi nota 1, 2 e 4
Ty21a	no vedi nota 1 e 5
PCV	sì vedi nota 1 e 6
PPV-23	sì vedi nota 1 e 6
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 7

Nota 1: il difetto dell'adesione leucocitaria è una rara forma di immunodeficienza primitiva caratterizzata da anomalia del processo di adesione dei leucociti, marcata leucocitosi e infezioni ricorrenti. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche Allegati A6 e A7.

Nota 2: i vaccini batterici e virali vivi attenuati sono controindicati per i soggetti affetti da deficit della funzione fagocitaria (122,128).

Nota 3: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 4: per proteggere queste persone da morbillo, parotite, rosolia (4,17,19,102) e varicella devono essere vaccinati i contatti stretti suscettibili; è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane. Vedi anche "Immunodeficienza grave – immunodepressione grave - Vaccinazione del contatto".

Nota 5: il vaccino antitifico vivo attenuato è controindicato, pertanto deve essere somministrato il vaccino inattivato (4,10,17,128)

Nota 6: per garantire una adeguata protezione è consigliata l'applicazione della schedula sequenziale (PCV + PPV-23) (122,128). Vedi anche "Vaccino, somministrazione non simultanea" – sezione D.

Nota 7: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi sono sicuri ed efficaci (4) e vanno somministrati seguendo le schedule e i calendari raccomandati (128).

• Malattia granulomatosa cronica

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1 e 2
Ty21a	no vedi nota 1 e 3
Febbre gialla	no vedi nota 1 e 4
HZ-va	vedi nota 1 e 5
MPRV	vedi nota 1 e 6
RV	vedi nota 1 e 7
MPR	sì vedi nota 1 e 8
PCV	sì vedi nota 1 e 9
PPV-23	sì vedi nota 1 e 9
Rosolia	sì vedi nota 1 e 8
Varicella	sì vedi nota 1 e 8
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 10

Nota 1: la malattia granulomatosa cronica è una rara malattia genetica caratterizzata dalla mancata distruzione dei batteri e funghi fagocitati da parte dei neutrofili e dei macrofagi. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche Allegati A6 e A7.

Nota 2: i vaccini batterici vivi attenuati sono controindicati per i soggetti affetti da deficit della funzione fagocitaria (122)

Nota 3: il vaccino antitifico vivo attenuato è controindicato, pertanto deve essere somministrato il vaccino inattivato (4,10,17,128)

Nota 4: la vaccinazione anti-febbre gialla è in genere controindicata. Se la vaccinazione è richiesta solo sulla base di esigenze internazionali ma non di reale aumentato rischio di infezione è opportuno rilasciare un certificato di esonero. In caso non sia possibile evitare il viaggio verso zone ad alto rischio o garantire una adeguata protezione contro le punture di insetto la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (99). Una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84).

Nota 5: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su. Se non disponibile si precisa che non vi sono dati per dare indicazioni sull'utilizzo del vaccino anti Herpes zoster-va. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Nota 6: in mancanza di dati è preferibile usare i vaccini MPR e varicella singoli.

Nota 7: non ci sono dati sulle immunodeficienze con deficit della funzione fagocitaria o del complemento ma verosimilmente esse non controindicano la somministrazione del vaccino antirotavirus (128).

Nota 8: nei soggetti con malattia granulomatosa cronica a differenza di quello che si verifica nei soggetti con difetti dell'adesione leucocitaria, la somministrazione dei vaccini MPR e varicella è autorizzata (99,128)

Nota 9: per garantire una adeguata protezione è consigliata l'applicazione della schedula sequenziale (PCV + PPV-23) (122,128). Vedi anche "Vaccino, somministrazione non simultanea" – sezione D.

Nota 10: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi sono sicuri ed efficaci (4) e vanno somministrati seguendo le schedule e i calendari raccomandati (128).

Deficit IgA

Vaccino	Vaccinare?
BCG	vedi nota 1
Ty21a	vedi nota 1 e 2
Febbre gialla	vedi nota 1 e 3
MPRV	vedi nota 1 e 4
RV	vedi nota 1 e 5
HZ-va	sì vedi nota 1 e 6
MPR	sì vedi nota 1 e 4
Rosolia	sì vedi nota 1 e 4
Varicella	sì vedi nota 1 e 4
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 7

Nota 1: il deficit di IgA è una condizione eterogenea e sebbene la maggior parte di soggetti non abbia deficit immunologici significativi, alcuni rispondono poco alle vaccinazioni, altri presentano alterazioni nel numero e nella funzione dei linfociti T e producono un livello inferiore di interferone, altri ancora possono progredire verso una immunodeficienza comune variabile, spesso associata a un deficit dell'immunità cellulo-mediata (128). La condizione immunologica va approfondita e la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Se la condizione rimane un deficit selettivo di IgA tutte le vaccinazioni di routine raccomandate sono indicate (103) e non vi sono particolari precauzioni (8). Vedi anche Allegati A6 e A7.

Nota 2: in caso di necessità è preferibile utilizzare il vaccino antitifico parenterale (4).

Nota 3: la vaccinazione anti-febbre gialla può essere una controindicazione o una precauzione a seconda del livello di deficit di funzione. Se la vaccinazione è richiesta solo sulla base di esigenze internazionali ma non di reale aumentato rischio di infezione, è opportuno rilasciare un certificato di esonero. In caso non sia possibile evitare il viaggio verso zone ad alto rischio o garantire una adeguata protezione contro le punture di insetto, la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (128). Una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84). Vedi Allegato B7.

Nota 4: non vi è nessun caso riportato di reazioni avverse gravi dopo somministrazione dei vaccini MPR e varicella pertanto questi vaccini possono essere somministrati secondo schedule e calendari raccomandati (128). Non vi sono evidenze relative all'utilizzo del vaccino MPRV.

Nota 5: non vi sono dati sufficienti per fornire raccomandazioni sulla somministrazione del vaccino antirotavirus (128).

Nota 6: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su; se non disponibile la somministrazione del vaccino anti Herpes zoster-va va rinviata fino a quando non sia stata globalmente valutata la funzionalità del sistema immunitario (128).

Nota 7: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi sono sicuri ed efficaci (4) e vanno somministrati seguendo le schedule e i calendari raccomandati (100,128). Questa condizione non richiede trattamento con immunoglobuline.

Deficit mieloperossidasi

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini batterici vivi	vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 2

Nota 1: benché appartenga ai difetti della funzione fagocitaria, a differenza della malattia granulomatosa cronica e del difetto di adesione leucocitaria, il deficit di mieloperossidasi è una condizione meno rara (1:2000 per il deficit parziale e 1:4000 per il deficit totale), per lo più asintomatica, tanto che la maggior parte dei soggetti affetti ne viene a conoscenza soltanto casualmente o per aumentata suscettibilità a infezioni muco-cutanee da candida. Come per i deficit della funzione fagocitaria i vaccini batterici vivi sono generalmente controindicati (10,101,103). La condizione immunologica va approfondita e la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche Allegati A6 e A7.

Nota 2: tutte le vaccinazioni di routine sono probabilmente sicure ed efficaci (4) e vanno somistrate seguendo le schedule e i calendari raccomandati (128).

Deficit selettivo di sottoclassi di IgG

Vaccino	Vaccinare?
tutti	vedi nota

Nota: in caso di deficit selettivo di sottoclassi di IgG è raccomandato (4) che i soggetti ricevano le vaccinazioni secondo schedule e calendari di routine (128). Tuttavia in caso di deficit di IgG1 questo può impattare nel livello sierico totale delle IgG, come tale può essere sottoposto ad infusione di immunoglobuline e di conseguenza può essere approcciato come una agammaglobulinemia. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi “Agammaglobulinemia” e “Ipogammaglobulinemia” e anche Allegati A6 e A7.

Deficit splenico, sindromi da (comprese: anemia a cellule falciformi, asplenia anatomica o funzionale, tesaurismi, trombosi vasi splenici)

Vaccino	Vaccinare?
Men ACWY con	sì vedi nota 1 e 2
PCV	sì vedi nota 1 e 3
PPV-23	sì vedi nota 1 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: i soggetti con deficit splenico devono essere vaccinati come da calendario, nessuna vaccinazione è controindicata. Sono raccomandate tutte le vaccinazioni contro i batteri capsulati (16). In caso di splenectomia chirurgica vedi “Splenectomia” - sezione D.

Nota 2: la vaccinazione prevede in questi casi la somministrazione di due dosi di vaccino Men ACWY come ciclo primario distanziate di 8 settimane. In tutti i casi sono indicati dosi *booster* di vaccino Men ACWY ogni 5 anni (5,122).

Nota 3: è indicata la somministrazione di vaccino anti-pneumococcico coniugato e di vaccino anti-pneumococcico polisaccaridico; il vaccino coniugato va somministrato per primo (8, 106), per stimolare il sistema immunitario, seguito dal polisaccaridico per ampliare il numero di antigeni riconosciuti (8); inoltre va rispettato un intervallo di almeno 8 settimane tra l'ultima dose di PCV e quella di PPV-23 (106). Sono raccomandate due dosi di vaccino PPV-23 separate da un intervallo di 5 anni a meno che la prima dose non sia stata somministrata dopo il 65 compleanno (in questo caso non sono raccomandate dosi aggiuntive). L'intervallo tra le due dosi deve essere di 5 anni, ma se questo intervallo non è stato rispettato, le due dosi vanno considerate valide e non devono essere eseguite ulteriori somministrazioni (106). Vedi anche “Vaccino, somministrazione non simultanea” – sezione D.

Deficit recettori Toll-like (*Toll-like Receptors*)

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: tutti i vaccini vivi sono in genere controindicati. La valutazione beneficio/rischio deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (122,128). Vedi anche Allegati A6 e A7.

Dermatite atopica

Vaccino	Vaccinare?
BCG	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: il vaccino BCG deve essere inoculato in zona di cute integra. Nelle persone con affezioni cutanee è opportuno coprire la sede d'inoculo per evitare lesioni da grattamento (4,7).

Nota 2: se il soggetto è in trattamento con tacrolimus o altri farmaci immunosoppressori topici vedi sezione D.

Dermatite atopica nei familiari

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Dermatite seborroica

Vaccino	Vaccinare?
BCG	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: il vaccino BCG deve essere inoculato in zona di cute integra. Nelle persone con affezioni cutanee è opportuno coprire la sede d'inoculo per evitare lesioni da grattamento.

Dermatomiosite

vedi “Autoimmune, malattia” e “Neuromuscolare, malattia”

Diabete mellito (tipo 1 e tipo 2)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: tutte le vaccinazioni sono fortemente raccomandate nelle persone diabetiche perché queste persone hanno difetti nella fagocitosi e nella funzione dei neutrofili (4). Le vaccinazioni non interferiscono con i livelli di insulina e con il controllo della glicemia (4).

Diabete mellito (tipo 1 e tipo 2) nei familiari

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Diarrea

vedi “Gastroenterite acuta”

DiGeorge, sindrome di (ipoplasia timica)

Vaccino	Vaccinare?
Febbre gialla	no
RV	no
Altri vaccini vivi	no
MPR	vedi nota 1 e 2
MPRV	vedi nota 1 e 2
Rosolia	vedi nota 1 e 2
Varicella	vedi nota 1 e 2
tutti gli altri	vedi nota 1 e 3

Nota 1: la sindrome di DiGeorge completa può essere considerata come un'immunodeficienza grave, la sindrome di DiGeorge incompleta ha un grado di immunodepressione variabile. La condizione immunologica va approfondita e la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche “Immunodeficienza grave – immunodepressione grave”. Vedi anche Allegati A6 e A7.

Nota 2: bambini affetti da sindrome di DiGeorge senza grave immunodepressione possono ricevere con sicurezza i vaccini MPR e varicella (130,131). Non vi sono evidenze relative all'utilizzo del vaccino MPRV.

Nota 3: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma la risposta alla maggior parte dei vaccini dipende dal grado di immunodepressione e può non essere adeguata. Pertanto l'immunogenicità dei vaccini può essere sostanzialmente ridotta. Se indicata, la vaccinazione deve avvenire secondo dosi e calendari raccomandati.

Diidropirimidina deidrogenasi, deficit di

vedi “**Malattia metabolica congenita**” e Allegato B14

Displasia congenita orecchio interno

vedi “**Candidato a impianto cocleare**”

Distrofia muscolare (es. di Becker, di Duchenne)

vedi “**Neuromuscolare, malattia**”

Disturbo/disordine della coagulazione (comprese: emofilia, malattia di Von Willebrand)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: nei pazienti con disturbi della coagulazione o in terapia anticoagulante è necessario valutare attentamente il rischio di sanguinamento prima di somministrare qualsiasi vaccino per via intramuscolare (4). La via sottocutanea deve essere preferita se l'efficacia è riconosciuta equivalente (132), negli altri casi deve essere utilizzata la via intramuscolare con le seguenti precauzioni:

- quando possibile, dovrebbe essere ottimizzato il controllo del disturbo della coagulazione prima di eseguire la vaccinazione (4)
- nei pazienti in terapia specifica per l'emofilia o terapia simile, la vaccinazione può essere effettuata per via intramuscolare, programmando la somministrazione del vaccino dopo breve tempo dalla somministrazione della terapia
- in ogni caso deve essere utilizzato un ago sottile di 23 gauge o meno e deve essere applicata una pressione ferma sul sito di iniezione per almeno 2 minuti (3,8,11) fino a 5 minuti (4,133)

Il paziente o i familiari devono essere informati sul rischio di ematoma da iniezione. Vedi anche “**Anticoagulante**” - sezione D.

Disturbo congenito del metabolismo

vedi “**Malattia metabolica congenita**”

Disturbo/disordine neurologico

Vaccino	Vaccinare?
aP	sì vedi nota 1, 2 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 3

Nota 1: i disturbi neurologici che generalmente insorgono nella prima infanzia (paralisi cerebrali, spina bifida, patologie convulsivanti, malattie neuromuscolari e disturbi congeniti del metabolismo) possono manifestarsi prima della somministrazione dei vaccini. Altre patologie possono manifestarsi più tardi o nell'età adulta (es. disturbi dello spettro autistico, encefalo-mielite acuta demielinizante, mielite trasversa, sclerosi multipla, sindrome di Guillain-Barré) e la sintomatologia può insorgere in coincidenza con la somministrazione delle vaccinazioni (4,9,16).

Nota 2: il disturbo neurologico non rappresenta di per sé una controindicazione alla somministrazione delle vaccinazioni, specie se insorto prima della vaccinazione. La vaccinazione contro la pertosse può smascherare un disordine neurologico ma non sembra essere causa di comparsa o di peggioramento di disordini neurologici cronici (70). Nella valutazione deve essere considerato l'alto rischio della pertosse nei primi 6 mesi di vita (70).

Nota 3: il disturbo neurologico va approfondito e ne va ricercata la causa. Nel caso sia la manifestazione di una patologia neurologica identificata valutare se questa possa rappresentare una controindicazione o una precauzione alla vaccinazione. Se la causa non è identificata, la somministrazione del vaccino deve essere rinviata fino alla stabilizzazione della patologia (4). Vedi anche Allegato B3. Se il disturbo neurologico è conseguente alla vaccinazione vedi sezione A e Allegato B2.

Donatore d'organo

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: dovrebbe essere evitata la somministrazione di vaccini vivi nelle 4 settimane antecedenti la donazione (122).

Donatore di sangue

Vaccino	Vaccinare?
Ep.B	sì vedi nota 1
Rabbia	sì vedi nota 2
Vaccini vivi	sì vedi nota 3
TBE	sì
Tutti gli altri	sì vedi nota 4

Nota 1: tra la somministrazione del vaccino anti-epatite B e la donazione devono trascorrere 7 giorni se il soggetto è asintomatico e se non vi è stata esposizione (134).

Nota 2: pre-esposizione: tra la somministrazione del vaccino e la donazione devono trascorrere 48 ore se il soggetto è asintomatico e se non vi è stata esposizione; post-esposizione: tra la somministrazione del vaccino e la donazione deve trascorrere 1 anno (134).

Nota 3: è raccomandato un intervallo di 4 settimane tra la somministrazione dei vaccini vivi e la donazione di sangue (134)

Nota 4: è raccomandato un intervallo di 48 ore tra la somministrazione di vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi e la donazione di sangue (134).

Donne in età fertile (non in gravidanza)

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: le donne che eseguono una vaccinazione con vaccino vivo attenuato devono essere avvisate di evitare una gravidanza per i 28 giorni successivi (3). Se una donna è inavvertitamente vaccinata in stato di gravidanza o nelle 4 settimane che precedono l'inizio, dovrebbe essere informata del rischio teorico di danno fetale. Poiché finora non sono mai state osservate malformazioni fetali attribuibili, l'accidentale vaccinazione non costituisce un'indicazione alla interruzione della gravidanza (3,4,5,9,10,11,19,107,149). Vedi anche, per lo specifico vaccino, "Gravidanza – vaccinazione della gestante." Le donne devono essere rassicurate che non c'è rischio per loro e non è stato evidenziato un rischio per il feto (9,10,11,19,102,107). Nelle ragazze e nelle donne in età fertile è preferibile che la vaccinazione sia eseguita il primo giorno del ciclo mestruale (150).

Doose, sindrome di

vedi "Epilessia"

Down, sindrome di

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: se è presente immunodepressione grave vedi specifica voce.

Dravet, sindrome di

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: la sindrome di Dravet, detta anche epilessia mioclonica grave dell'infanzia, è una sindrome epilettica rara, riconosciuta legata ad una mutazione del gene SCN1A, con conseguente alterazione dei canali del sodio. La vaccinazione non è causa della sindrome, ma può agire da *trigger* (es. convulsione dopo rialzo febbrile) (63). Le vaccinazioni vanno somministrate secondo la schedula vaccinale prevista con l'avvertenza di controllare la febbre e attuare precocemente l'idoneo trattamento. Vedi anche "Epilessia"

Drepanocitosi

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: se vi è una alterazione della funzione splenica vedi anche "Deficit splenico, sindromi da" (3).

Eczema atopico

vedi "Dermatite atopica"

Eczema atopico nei familiari

vedi "Dermatite atopica nei familiari"

Edema della glottide

vedi "Allergia grave (anafilassi)" – sezione A e "Allergia grave (anafilassi) a sostanza non nota", "Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino" e "Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota non contenuta nel vaccino" - sezione B

Emicrania

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Emofilia

vedi "Disturbi/disordine della coagulazione"

Emoglobinuria parossistica notturna (EPN)

Vaccino	Vaccinare?
Hib	sì vedi nota 1 e 2
Men ACWYcon	sì vedi nota 1 e 2
Men B	sì vedi nota 1 e 2
PCV	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: per le persone che devono iniziare il trattamento con eculizumab vi sono specifiche indicazioni d'uso dei vaccini contro i germi capsulati vedi anche "Eculizumab" - sezione D.

Nota 2: nella valutazione tener conto della eventuale terapia eseguita. Vedi anche sezione D.

Emoglobinopatia

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: in caso di deficit splenico vedi anche “Deficit splenico, sindromi da”

Emolitico uremica atipica, sindrome (*atypical uremic hemolytic Syndrome SEUa*)

Vaccino	Vaccinare?
Hib	sì vedi nota 1 e 2
Men ACWYcon	sì vedi nota 1 e 2
Men B	sì vedi nota 1 e 2
PCV	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: per le persone che devono iniziare il trattamento con eculizumab vi sono specifiche indicazioni d'uso dei vaccini contro i germi capsulati vedi anche “Eculizumab” - sezione D.

Nota 2: nella valutazione tener conto della eventuale terapia eseguita. Vedi anche sezione D.

Emorragica, malattia

vedi “Disturbo/disordine della coagulazione”

Encefalite – Encefalopatia

vedi “Disturbo/disordine neurologico” e “Epilessia”

Encefalopatia epilettica

vedi “Epilessia”

Enterocolite

vedi “Gastroenterite acuta”

Epatite C

vedi “Epatopatia cronica”

Epatopatia cronica

Vaccino	Vaccinare?
Ep.B	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: i soggetti affetti da epatopatia cronica devono essere adeguatamente vaccinati perché questi pazienti hanno una riduzione della funzione fagocitaria e difetti nella opsonizzazione degli anticorpi (4), condizioni che costituiscono un fattore di rischio per alcune delle malattie prevenibili con vaccino. Le vaccinazioni devono essere completate precocemente nel corso della malattia, possibilmente prima che si determini un'insufficienza epatica (8), perché la risposta immunitaria può essere sub-ottimale nelle fasi avanzate della malattia (4). Nella valutazione tener conto della eventuale terapia eseguita. Vedi anche sezione D.

Vedi anche “Atresia congenita delle vie biliari” e “Candidato a trapianto - Organo solido”

Nota 2: può essere opportuno testare il titolo anticorpale da uno a sei mesi dopo la vaccinazione per valutare l'eventuale necessità di un secondo ciclo vaccinale (16).

Epilessia

Vaccino	Vaccinare?
MPRV	vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: l'epilessia non rappresenta di per sé una controindicazione alla somministrazione delle vaccinazioni. Nel caso sia la manifestazione di una patologia neurologica identificata valutare se questa rappresenta una controindicazione o una precauzione alla vaccinazione. Nelle encefalopatie e nelle encefalopatie epilettiche precoci, la vaccinazione deve essere rinviata fino a quando l'eziologia non è stata definita o il quadro clinico non può essere considerato stabilizzato (5,9,63). Una quota importante delle epilessie precoci è farmacoresistente e pertanto la persistenza delle crisi (non controllate) non deve essere considerata una precauzione per cui le vaccinazioni vanno somministrate. Vedi anche "Disturbo/disordine neurologico" e Allegato B3. Se il disturbo/disordine neurologico è conseguente alla vaccinazione vedi sezione A e Allegato B2.

Nota 2: gli studi dimostrano che i bambini con storia personale di convulsioni febbrili o storia di epilessia hanno un aumentato rischio di convulsioni febbrili dopo somministrazione di prima dose di MPRV, rispetto ai bambini con anamnesi personale e familiare negativa. La maggior parte degli studi evidenzia che il vaccino MPRV presenta un lieve aumento di rischio nella prima somministrazione nei bambini di età compresa tra 12 e 47 mesi, rispetto alla contemporanea somministrazione di vaccino MPR e varicella. In questi casi generalmente è preferibile co-somministrare il vaccino MPR e varicella in sedi diverse e non utilizzare MPRV (3,19,68). In caso di seconda dose a qualsiasi età e in caso di prima dose nei bambini di età >47 mesi, è raccomandato l'utilizzo del vaccino MPRV, in quanto non ci sono rischi aggiuntivi. Il *cutoff* di 47 mesi è stato fissato sulla base dell'epidemiologia delle convulsioni febbrili (8,68,69). Vedi anche "Convulsione febbrile" e "Convulsione non febbrile".

Epilessia nei familiari

Vaccino	Vaccinare?
MPRV	vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: gli studi dimostrano che i bambini con storia personale o familiare di convulsioni febbrili (9) o storia di epilessia hanno un aumentato rischio di convulsioni febbrili dopo somministrazione di prima dose di MPRV, rispetto ai bambini con anamnesi personale e familiare negativa. La maggior parte degli studi evidenzia che il vaccino MPRV presenta un lieve aumento di rischio rispetto alla contemporanea somministrazione di vaccino MPR e varicella nella prima somministrazione nei bambini tra 12 e 47 mesi. In questi casi generalmente è preferibile somministrare contemporaneamente il vaccino MPR e varicella in sedi diverse e non utilizzare MPRV (3,19,68). In caso di seconda dose a qualsiasi età e in caso di prima dose nei bambini di età >47 mesi, è raccomandato l'utilizzo del vaccino MPRV, in quanto non ci sono rischi aggiuntivi. Il *cutoff* di 47 mesi è stato fissato sulla base dell'epidemiologia delle convulsioni febbrili (8,68,69). Vedi anche "Convulsione febbrile" e "Convulsione non febbrile".

Esposizione recente a malattia infettiva

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Esposizione recente a malattia infettiva prevenibile con vaccinazione

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: l'esposizione a malattia infettiva non è una controindicazione alla vaccinazione. Inoltre, per alcune patologie, la somministrazione dello specifico vaccino (epatite A, epatite B, morbillo, pertosse, rabbia e varicella) come profilassi post-esposizione, entro un periodo di tempo definito, è in grado di prevenire e/o attenuare la malattia.

Estrofia vescicale

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: le persone affette da estrofia della vescica sono a rischio di sviluppare una reazione di tipo anafilattico al lattice a causa di esposizione frequente e ripetuta a questa sostanza in quanto sottoposte a ripetute manovre urologiche (cateterismi vescicali). Per questi soggetti è opportuno evitare l'esposizione al lattice in qualsiasi forma, anche in assenza di manifestazioni allergiche. Vedi anche "Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino - lattice" (7) - sezione B. Vedi anche "Disturbo/disordine neurologico".

Età

Vaccino	Vaccinare?
BCG	vedi nota 1, 2 e 3
Febbre gialla	vedi nota 1, 4 e 5
Influenza	vedi nota 1 e 6
Tutti gli altri	vedi nota 1

Nota 1: le raccomandazioni relative all'età di somministrazione sono influenzate dai rischi età-specifici di malattia, complicanze, risposta immunologica e interferenza con l'immunità passiva dovuta agli anticorpi materni (10). Le dosi di vaccino somministrate 4 giorni o meno prima dell'età minima possono essere considerate valide. Le dosi somministrate 5 o più giorni prima dell'età minima non possono essere considerate come valide e devono essere ripetute all'età appropriata (17). Negli Allegati A10 e A11 sono riportate le età minime e le età raccomandate per le quali le vaccinazioni sono indicate e considerate valide.

Nota 2: prima di eseguire la vaccinazione BCG, è indicato acquisire il test di screening per HIV della madre o, in assenza, del neonato (7,8).

Nota 3: in caso di neonati da madre in terapia con fattori anti-TNF, aspettare 6-9 mesi di vita prima di eseguire il vaccino BCG in quanto questi farmaci possono passare la barriera placentare e causare immunosoppressione temporanea nel bambino (7,8).

Nota 4: è controindicato eseguire la vaccinazione contro la febbre gialla prima dei 6 mesi di vita (84) per l'elevato rischio di encefalite post-vaccinica (*Yellow fever vaccine - associated neurologic disease - YEL-AND*), vedi anche "Neurotropica, malattia" - sezione A, stimato tra 0,5 e 4 casi ogni 1.000 vaccinati rispetto ad un rischio generale di 0,4 ogni 100.000 (83). Nell'intervallo compreso tra i 6 e gli 8 mesi la vaccinazione dovrebbe essere eseguita solo in caso di significativo rischio di infezione naturale (11) quale quello che si verifica in caso di residenza o viaggio in un'area ad alto rischio o in un contesto di epidemia in corso (83). Quando possibile la vaccinazione dovrebbe essere ritardata almeno fino al 9° mese di vita (84). Quando il rischio di esposizione è molto basso è consigliabile non eseguire la vaccinazione prima del 12° mese (83).

Se la vaccinazione è richiesta solo sulla base di esigenze internazionali ma non di reale aumentato rischio di infezione, è opportuno rilasciare un certificato di esonero temporaneo. Una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84).

Nota 5: il rischio di reazioni gravi e spesso mortali alla vaccinazione contro la febbre gialla è aumentato nelle persone di età superiore a 60 anni (135-137). La malattia viscerotropica (*Yellow fever vaccine - associated viscerotropic disease - YEL-AVD*) ha una frequenza di 4 casi per 100.000 nelle persone di età compresa tra 60 e 69 anni e di 7,5 per 100.000 nelle persone di età superiore a 75 anni mentre il rischio relativo di encefalopatia (YEL-AND) è stimato, nelle persone di 60 anni di età, essere tra 2,4 e 3,5 per 100.000 (83). Si ipotizza che una ridotta risposta anticorpale e un aumento della viremia nelle persone anziane sia la causa dell'aumentato rischio di gravi reazioni avverse (84).

La somministrazione della vaccinazione contro la febbre gialla va quindi attentamente valutata e limitata ai casi di reale necessità. Se la vaccinazione è richiesta solo sulla base di esigenze internazionali ma non di reale aumentato rischio di infezione, è opportuno rilasciare un certificato di esonero temporaneo. La comparsa di encefalite o di malattia viscerotropica si verifica esclusivamente dopo la prima dose perché anche una bassa presenza di anticorpi neutralizzanti e la presenza della memoria immunitaria sono in grado di limitare la viremia post-vaccinale (83). Pertanto, in caso di rivaccinazione, gli anziani sono a basso rischio, a meno che non abbiano una sottostante deficienza immunitaria acquisita. Una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84).

Particolare importanza riveste la revisione e l'aggiornamento delle zone a rischio per i viaggiatori (83).

Nota 6: non ci sono vaccini per l'influenza registrati per bambini sotto i 6 mesi di vita. Se la vaccinazione è indicata per la patologia del bambino è utile vaccinare i contatti stretti (8,11).

Familiari non vaccinati (contatti)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: tutte le vaccinazioni possono essere eseguite nelle persone i cui contatti familiari non siano stati vaccinati. Qualora questi contatti familiari abbiano definite condizioni vedi le specifiche voci: "Contatti di persona vaccinata con soggetto in/con".

Fanconi, anemia di

vedi “Anemia di Fanconi”

Favismo - deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi (G6PD)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Febbre

- febbre, senza o con compromissione generale lieve

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

- febbre, con compromissione generale medio grave

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	vedi nota

Nota: nei soggetti con malattia di entità media o grave, febbrile o non, la vaccinazione va rinviata e somministrata il più presto possibile, a guarigione avvenuta (3,4,7,10). Vedi anche “Febbre” nel capitolo “Alcune definizioni”. Se la vaccinazione rappresenta una profilassi post-esposizione il vaccino può essere somministrato nonostante la malattia intercorrente (3,10) perché la somministrazione dei vaccini in concomitanza con una malattia febbrile non determina un aumento delle reazioni avverse legate alla vaccinazione o una minore efficacia della vaccinazione (5). Se implicata altra patologia e/o trattamenti vedi relativa voce.

Fenilchetonuria

vedi “Malattia metabolica congenita” e Allegato B14

Feto-alcolica, sindrome

vedi “Alcolico fetale, sindrome”

Fibrosi cistica

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: i soggetti affetti da fibrosi cistica devono essere adeguatamente vaccinati anche perché la fibrosi cistica costituisce un fattore di rischio per alcune delle patologie prevenibili con vaccinazione. La fibrosi cistica non è una condizione di per sé immunodepressiva a meno che i soggetti non assumano corticosteroidi o altri farmaci immunosoppressori. Questi soggetti sono a maggior rischio di sviluppare una malattia del fegato e possono essere candidati al trapianto di organi solidi (fegato o polmone). Vedi anche “Candidato a trapianto – Organo solido”(16). Nella valutazione tener conto della eventuale terapia eseguita, sezione D.

Fischer syndrome

vedi “Guillain-Barré, sindrome di (GBS), storia di”

Fruttosio, intolleranza ereditaria

Vaccino	Vaccinare?
RV	no vedi nota 1 e 2
Febbre gialla	sì vedi nota 1 e 3
MPR	sì vedi nota 1 e 3
MPRV	sì vedi nota 1 e 3
Ty21a	sì vedi nota 1 e 3
Tutti gli altri	sì

Nota 1: il saccarosio e il sorbitolo possono essere presenti nei vaccini come eccipienti. La loro degradazione li trasforma in fruttosio, pertanto non devono essere usati nei soggetti con rari problemi ereditari di intolleranza al fruttosio, malassorbimento del glucosio-galattosio o insufficienza della saccarasi-isomaltasi se superano la soglia limite stabilita come accettabile (138)

Nota 2: le diverse formulazioni di questo vaccino (139,140) contengono un'alta quantità di saccarosio (> 1000 mg) come eccipiente per dare un sapore piacevole al vaccino (141). Pazienti con rari problemi ereditari di intolleranza al fruttosio (es. deficit fruttosio-1-fosfato aldolasi), malassorbimento del glucosio-galattosio o insufficienza della saccarasi-isomaltasi non devono ricevere questo vaccino (142), perché, in queste persone, viene considerato accettabile un quantitativo di sorbitolo che non ecceda i 2,4 mg pro kg di peso corporeo (138).

Nota 3: altri vaccini come febbre gialla (138), MPR (138,143), MPRV (138), e Ty21a (144) contengono quantità limitate di saccarosio come eccipienti per cui possono essere regolarmente utilizzati nelle persone con rari problemi ereditari di intolleranza al fruttosio (es. deficit fruttosio-1-fosfato aldolasi), malassorbimento del glucosio-galattosio o insufficienza della saccarasi-isomaltasi.

Funzione fagocitaria, deficit

vedi “Deficit funzione fagocitaria”

Galattosemia tipo I

vedi “Malattia metabolica congenita” e Allegato B14

Gangliosidosi GM1

vedi “Malattia metabolica congenita” e Allegato B14

Gastroenterite acuta

Vaccino	Vaccinare?
Colera	no vedi nota 1 e 2
RV	no vedi nota 3
Ty21a	no vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 4

Nota 1: nei soggetti con infezione gastrointestinale acuta, la vaccinazione va rinviata e somministrata a guarigione avvenuta (3,4,7,9).

Nota 2: i vaccini che sono somministrati per via orale sono controindicati qualora la sindrome sia indotta da sostanze contenute nel vaccino.

Nota 3: in generale, il vaccino antirotavirus non deve essere somministrato ai bambini con gastroenterite acuta fino a guarigione avvenuta (4). Tuttavia, i bambini con gastroenterite acuta di media o lieve (3) gravità possono essere vaccinati, in particolare se attendere potrebbe portare ad eseguire troppo in ritardo la vaccinazione (7,12).

Nota 4: i vaccini per via parenterale possono essere eseguiti anche qualora contenessero sostanze che per via alimentare sono causa dell'enterocolite.

Gastroenterite cronica

Vaccino	Vaccinare?
RV	vedi nota 1
Colera	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: la sicurezza e l'efficacia del vaccino antirotavirus nei bambini con preesistenti malattie intestinali croniche (es. sindromi da malassorbimento congenite, malattia di Hirschsprung e sindrome dell'intestino corto) non è stata determinata, però, data la gravità della malattia naturale in questi bambini (8), la vaccinazione è indicata perchè i benefici della vaccinazione superano i rischi teorici (8,115). Vedi anche "Malformazione congenita che può predisporre a una invaginazione intestinale (intussuscezione)", In caso di terapia, vedi sezione D.

Nota 2: è stata dimostrata l'efficacia e la sicurezza del vaccino anticolerico inattivato in questa condizione (9). Si suggerisce di assumere la soluzione lentamente per una migliore tollerabilità.

Glicogenosi tipo I

vedi "Malattia metabolica congenita" e Allegato B14

Glucosio-galattosio, malassorbimento

vedi "Fruttosio, intolleranza ereditaria"

Glucosio-6-fosfato deidrogenasi, deficit di (G6PD)

vedi "Favismo"

Granulomatosa cronica, malattia

vedi "Deficit funzione fagocitaria"

Granulomatosi eosinofila con poliangioite - vasculite (*anti-neutrophil cytoplasmic autoantibodies*) ANCA associata (sindrome di Churg-Strauss)

vedi "Autoimmune, malattia"

Granulomatosi con poliangioite - vasculite (*anti-neutrophil cytoplasmic autoantibodies*) ANCA associata (Wegener, granulomatosi di)

vedi "Autoimmune, malattia"

Gravidanza

- Vaccinazione della gestante

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1
HZ-va	no vedi nota 2
HPV	no vedi nota 3
Men B	no vedi nota 4
MPR	no vedi nota 5 e 6
MPRV	no vedi nota 5, 6 e 7
Ty21a	no vedi nota 8
Rosolia	no vedi nota 5 e 6
Varicella	no vedi nota 6 e 7
Ep.A	vedi nota 9
Ep.B	vedi nota 10
Febbre gialla	vedi nota 11
IPV	vedi nota 12
JE	vedi nota 13
aP	sì vedi nota 14
Colera	sì vedi nota 15
Influenza	sì vedi nota 16
Rabbia	sì vedi nota 17
T	sì vedi nota 18
TBE	sì vedi nota 19
tutti gli altri	sì vedi nota 20

Nota 1: il vaccino BCG non deve essere somministrato in gravidanza anche se non vi sono studi che dimostrano reazioni avverse nella donna e nel feto (3,4,107)

Nota 2: la vaccinazione è controindicata anche se il rischio è solo teorico (107). Le donne in età fertile è improbabile che siano eleggibili per il vaccino Herpes zoster che è registrato per l'uso solo nelle persone di età ≥ 50 anni di età (107). Se una donna in età fertile è stata inavvertitamente vaccinata deve evitare una gravidanza nei 28 giorni dopo la vaccinazione (3); questa non è comunque una indicazione per l'interruzione della gravidanza (107).

Nota 3: il vaccino anti-HPV non è stato associato con danni alla donna in gravidanza o allo sviluppo del feto e i dati relativi a somministrazioni non intenzionali in gravidanza sono rassicuranti (3,4,9,145-149), tuttavia dato che la sicurezza non è stata adeguatamente determinata, la vaccinazione anti-HPV non va eseguita in gravidanza (4,9,11,107). Se la donna intraprende la gravidanza dopo aver iniziato il ciclo vaccinale, le altre dosi devono essere spostate dopo il termine della gravidanza (3,4,5,9,107). Se una donna è inavvertitamente vaccinata in stato di gravidanza questa non deve essere considerata una indicazione all'interruzione della gravidanza (3,4,5,9,107). Le donne devono essere rassicurate che non c'è rischio per loro e non è stato evidenziato un rischio per il feto (4).

Nota 4: non esistono *trials* clinici randomizzati che hanno valutato l'uso del vaccino Men B in gravidanza (107). La vaccinazione in gravidanza deve essere evitata a meno che la donna sia ad elevato rischio (107). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura la donna (7), che può indicare la vaccinazione se i benefici della vaccinazione superano i potenziali rischi della vaccinazione (107).

Nota 5: anche se vi sono abbondanti evidenze della sicurezza del vaccino MPR per il feto (4,5,9,102,149), i vaccini MPR, MPRV e rosolia restano controindicati in gravidanza e va evitata la gravidanza nelle 4 settimane successive alla vaccinazione (5,7,10,11,19,107,150). Se la donna ha programmato una gravidanza occorre rimandare la vaccinazione fino a che la gravidanza non può essere esclusa.

Donne sessualmente attive, in periodo fertile, che ricevono vaccini a virus vivi dovrebbero essere informate di praticare una corretta contraccezione per un mese dopo la vaccinazione (21). Il rischio è teorico e la controindicazione rappresenta una misura puramente precauzionale (9,19,149). Pertanto in alcune situazioni particolari, i potenziali benefici possono superare i rischi teorici, come nel caso di una estesa epidemia di morbillo o di rosolia, nel qual caso la vaccinazione potrebbe essere considerata (4).

Inoltre, nelle donne in gravidanza senza evidenza di immunità che sono state esposte al morbillo, possono essere somministrate immunoglobuline specifiche per la maggior gravità della malattia (17). Se una donna è inavvertitamente vaccinata in stato di gravidanza o nelle 4 settimane che precedono l'inizio, dovrebbe essere informata del rischio teorico di danno fetale. Poiché finora non sono mai state osservate malformazioni fetali attribuibili a vaccinazione antirosolia e MPR in gravidanza, l'accidentale vaccinazione non costituisce un'indicazione alla interruzione della gravidanza (3,4,5,9,10,11,19,107,149). Le donne devono essere rassicurate che non c'è rischio per loro e non è stato evidenziato un rischio per il feto (9,10,11,19,102,107). Le

- donne suscettibili alla rosolia dovrebbero essere vaccinate nel *post partum* prima della dimissione (4,10,107,150).
- Nota 6:** vi è unanime consenso che non è raccomandata l'effettuazione di un test di gravidanza nelle donne in età fertile prima della somministrazione di vaccini virali vivi ma è sufficiente l'anamnesi prevaccinale (5,7,9,107). Nelle ragazze e nelle donne in età fertile è preferibile che la vaccinazione sia eseguita il primo giorno del ciclo mestruale (150).
- Nota 7:** anche se non sono stati riportati casi di sindrome da varicella congenita in donne inavvertitamente vaccinate in gravidanza (3,9,17,150,151,152) gli effetti del vaccino antivaricella sul feto non sono adeguatamente conosciuti e pertanto le donne in gravidanza non devono essere vaccinate (5,107,151,152); inoltre è consigliato evitare una gravidanza nelle 4 settimane successive alla vaccinazione (5,150-152). Se la donna ha programmato una gravidanza occorre rimandare la vaccinazione fino a che la gravidanza non può essere esclusa. Donne sessualmente attive, in periodo fertile, che ricevono vaccini a virus vivi dovrebbero essere informate di praticare una corretta contraccezione per un mese dopo la vaccinazione (21). Se una donna è inavvertitamente vaccinata in stato di gravidanza o nelle 4 settimane che ne precedono l'inizio, dovrebbe essere informata del rischio teorico non confermato nella pratica clinica (11) di danno fetale e la vaccinazione non dovrebbe essere considerata una indicazione all'interruzione della gravidanza (3,4,7,11,19). Le donne devono essere rassicurate che non c'è rischio per loro e un rischio molto basso per il feto (11). Le donne suscettibili verso la varicella dovrebbero essere vaccinate nel *post partum* prima della dimissione (4,5,10,107). Se sono state eseguite immunoglobuline contro il fattore Rh (D), dopo tre mesi deve essere controllata la siero conversione (10).
- Nota 8:** poiché non esistono dati relativi all'innocuità del vaccino Ty21a somministrato in gravidanza, in caso di viaggio in zona ad alto rischio, utilizzare il vaccino contro il tifo parenterale inattivato (3,4,7,107).
- Nota 9:** non vi sono *trials* clinici che hanno studiato l'efficacia e la sicurezza della vaccinazione anti-epatite A in gravidanza ma non vi sono ragioni teoriche per sospettare rischi per la madre o per il feto (4,5,8,9,107). Considerato che l'epatite A è una grave malattia in gravidanza, il vaccino dovrebbe essere considerato quando i benefici superano i potenziali rischi come ad esempio nella profilassi post esposizione o nel caso non si possa evitare un viaggio in una zona ad alto rischio (4,8,107,150). Se la donna non è immunizzata contro l'epatite B può essere utilizzato il vaccino combinato HAV-HBV (150).
- Nota 10:** un'epatite B acquisita in gravidanza può essere più grave per la madre ed è associata ad un aumentato rischio di aborto o di infezione neonatale (8). Limitati dati suggeriscono che, con la vaccinazione, non vi siano danni allo sviluppo del feto (5,150). Il vaccino contro l'epatite B dovrebbe, però, essere somministrato solo nelle donne in gravidanza non immuni che sono ad elevato rischio di infezione per l'epatite B, come ad esempio una significativa esposizione ad una persona HBsAg positiva (es. utilizzatore di droghe iniettive, partner sessuale di un soggetto HBsAg positivo) (3,8,107,150). Prima di eseguire la vaccinazione deve essere verificata la suscettibilità.
- Nota 11:** la vaccinazione contro la febbre gialla è una precauzione (107,150): di routine le donne in gravidanza non devono essere vaccinate contro la febbre gialla e i viaggi verso aree endemiche per la febbre gialla rinviati a dopo il parto (150). In uno studio effettuato su donne in gravidanza vaccinate nei primi mesi contro la febbre gialla si è avuto un leggero aumento di malformazioni minori (soprattutto cutanee) mentre non è stato evidenziato un aumento di malformazioni maggiori (4). Se la vaccinazione è richiesta solo sulla base di esigenze internazionali ma non di reale aumentato rischio di infezione è opportuno rilasciare un certificato di esonero temporaneo (150). Qualora non fosse possibile rimandare il viaggio verso zone ad alto rischio o garantire una adeguata protezione contro le punture di insetto la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura la donna (7,11,107). In questi casi particolare importanza riveste la revisione e l'aggiornamento delle zone a rischio per i viaggiatori (83). In caso di viaggi in zone a rischio, la vaccinazione contro la febbre gialla può essere somministrata in quanto il limitato rischio teorico della vaccinazione è significativamente controbilanciato dal rischio di infezione (3-5,81,107,149). Una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84). L'immunogenicità del vaccino contro la febbre gialla in gravidanza può essere ridotta (149,150) per effetto della immunodepressione gravidica (4,83). Considerare l'opportunità di eseguire una valutazione sierologica dopo la vaccinazione (4,107). Se una donna è stata vaccinata in gravidanza, è opportuno ripetere la vaccinazione dopo il parto qualora sia prevista un'ulteriore esposizione (83). Anche se non vi sono dati specifici, in via precauzionale, è consigliato evitare una gravidanza nelle 4 settimane successive alla vaccinazione (11). Se una donna è inavvertitamente vaccinata in stato di gravidanza o nelle 4 settimane che hanno preceduto il suo inizio questo non deve essere considerato una indicazione all'interruzione della gravidanza (4,7,107,150). Le donne devono essere rassicurate che non c'è rischio per loro e un rischio molto basso per il feto (83).
- Nota 12:** non sono state documentate reazioni avverse ma, sulla base di un rischio teorico, la vaccinazione IPV dovrebbe essere rinviata a dopo il parto e comunque evitata nei primi due mesi di gestazione (8,150). Il vaccino IPV può essere invece somministrato alle donne in gravidanza che sono a rischio di esposizione all'infezione da poliovirus selvaggi (3,4,150).
- Nota 13:** non esistono dati relativi all'innocuità del vaccino anti-encefalite giapponese (JE) somministrato in gravidanza per cui la vaccinazione non è raccomandata (107,153). In caso non sia possibile rimandare il viaggio verso zone ad alto rischio o garantire una adeguata protezione contro le punture di insetto, la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura la donna (7,9). La vaccinazione contro la JE può essere somministrata (3,7) nelle situazioni ad alto rischio

di infezione che superano il rischio teorico del vaccino (4,7,150,153) tenendo conto che l'infezione da JE è causa di aborto nei primi due trimestri di gravidanza (3).

Nota 14: gli studi non hanno dimostrato alcun effetto negativo del vaccino aP se somministrato in gravidanza (4,8,107,154-157). È raccomandata la vaccinazione delle donne nel secondo-terzo trimestre di gestazione (5,8,11,17,150) per trasmettere anticorpi al feto e ottenere una protezione del neonato nei primi mesi di vita quando la gravità della pertosse è maggiore (3,4,11,150). Recenti studi hanno dimostrato che l'avidità delle IgG contro la pertosse è maggiore se la vaccinazione è avvenuta tra la 27^a e 36^a settimana di gestazione (5,107,150,157). Le donne devono ricevere una dose di vaccino dTap durante ogni gravidanza anche qualora queste siano ravvicinate,(3,9) indipendentemente dal numero di dosi eseguite. La vaccinazione anti dTap può essere somministrata contemporaneamente alla vaccinazione antinfluenzale. Per proteggere i neonati è raccomandata la vaccinazione dTap nei contatti stretti comprese le madri non vaccinate in gravidanza (5) che dovrebbero essere vaccinate prima della dimissione (12,150). La somministrazione di immunoglobuline contro il fattore D (Rh) non comporta alcun problema. Vedi anche "Immunoglobuline Anti-D (Rh), somministrazione di" – sezione D.

Nota 15: pur non essendovi dati sulla somministrazione del vaccino anticolera in gravidanza, trattandosi di un vaccino batterico inattivato, il vaccino può essere somministrato (11). Valutare benefici e rischi della vaccinazione in rapporto alla condizione individuale e alla situazione di rischio epidemiologico, tenendo conto dei criteri riportati nell'introduzione, considerando che non si devono escludere dalla vaccinazione le donne se la vaccinazione è indicata (soggiorno in zone ad alto rischio, epidemia) (4,9,107,149).

Nota 16: il vaccino contro l'influenza è fortemente raccomandato per tutte le donne in gravidanza nel secondo e terzo trimestre per l'importanza di questa malattia nella donna in gravidanza (149). Gli studi effettuati non hanno evidenziato significative reazioni avverse e danni al feto quando il vaccino contro l'influenza è somministrato in gravidanza (3,4,9,149,158). Dati sulla sicurezza della vaccinazione nel primo trimestre sono limitati, tuttavia non vi sono segnalazioni di reazioni avverse nella madre e nel feto, così come non sono riportate malformazioni fetali attribuibili alla vaccinazione nel primo trimestre (150). La vaccinazione contro l'influenza può essere eseguita in qualsiasi momento della gravidanza non appena il vaccino stagionale diviene disponibile (8). Al contrario vi sono evidenze che la vaccinazione anti-influenzale nella madre, oltre a proteggerla dalla malattia e dalle sue complicanze (150), riduce la frequenza di nascite pretermine e di basso peso durante la stagione influenzale (4,7,149,150). Inoltre, la vaccinazione della madre, con la trasmissione di anticorpi passivi (8,137), protegge il neonato dall'influenza (3,7,8,149) e riduce i ricoveri influenza correlati (4). La vaccinazione contro l'influenza può essere somministrata contemporaneamente alla vaccinazione anti dTap. Le donne che non hanno ricevuto la vaccinazione in gravidanza dovrebbero essere vaccinate nel *post partum* prima della dimissione, se si è ancora nella stagione influenzale (4).

Nota 17: gli studi non hanno evidenziato un'aumentata frequenza di aborto, di nascita prematura (107) e non vi sono segnalazioni di malformazioni fetali associate alla vaccinazione antirabbica (3,9,107,149). Pre-esposizione: la vaccinazione contro la rabbia può essere somministrata in gravidanza in caso di rischio reale (150) e difficile accesso ad eventuale profilassi post esposizione (4,107). Post-esposizione: la gravidanza non rappresenta una controindicazione alla somministrazione del vaccino antirabbico nella profilassi post-esposizione se il rischio è reale (4,11,150).

Nota 18: la vaccinazione antitetanica in gravidanza è indicata nelle donne non adeguatamente protette, anche perché riduce il rischio di tetano neonatale (5,149). Gli studi dimostrano che il vaccino antitetanico, il vaccino dT e il vaccino dTap non sono teratogeni e non determinano altri effetti quando somministrati in gravidanza (3,48,149). È indicato procedere alla vaccinazione dopo il primo trimestre per evitare ogni problema o una percepita relazione tra la vaccinazione e gli eventuali difetti fetali osservati (48). In gravidanza è raccomandata la somministrazione del vaccino dTap (107). Vedi anche nota 14.

Nota 19: il vaccino TBE dovrebbe essere considerato per le donne gravide che vivono in aree ad alta incidenza di malattia (>5 casi/100 000 anno). Nelle aree dove l'incidenza di malattia è medio/bassa (<5 casi/100 000 anno) la vaccinazione può essere considerata nelle persone a maggior rischio (es. donne che partecipano ad attività all'aperto ad alto rischio) (4,159).

Nota 20: per tutti gli altri vaccini non ci sono ragioni teoriche che indichino rischio per il feto o per l'andamento della gravidanza, né aumento di reazioni avverse, che generalmente si limitano a reazioni locali; pertanto i vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati (3,4,7,9,107). Valutare benefici e rischi della vaccinazione in rapporto alla condizione individuale e alla situazione di rischio epidemiologico, tenendo conto dei criteri riportati nell'introduzione considerando che non si devono escludere dalla vaccinazione le donne in gravidanza se la vaccinazione è indicata (4,107,149).

- Vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
HZ-su	sì vedi nota 1
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 3
MPRV	sì vedi nota 2 e 3
Rosolia	sì vedi nota 3
RV	sì vedi nota 4
Ty21a	sì vedi nota 5
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: in questo contesto, se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 2: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è trascurabile (3,7,150). Infatti, la possibilità di trasmissione è rara (10,120,150) e solo se il vaccinato sviluppa un esantema, (5,150) per cui è sicuro vaccinare i contatti di una donna in gravidanza (3,4,107,150). In caso di esantema post-vaccinale, che può comparire fino a 4 settimane dopo la vaccinazione, (7) è opportuno coprire le lesioni ed evitare i contatti della persona vaccinata con la gravida (3,150). In caso di esantema post-vaccinale, per ridurre il rischio di diffusione ad una persona in gravidanza, può essere iniziato un trattamento antivirale (12). Un eventuale contatto non giustifica tuttavia la somministrazione di immunoglobuline (7,16). In caso di esantema post-vaccinale è opportuno escludere il personale sanitario vaccinato dall'assistenza diretta con donne in gravidanza suscettibili, anche se il rischio di trasmissione sembra minimo (10,150).

Nota 3: non c'è rischio documentato di trasmissione dei virus attenuati morbillo, parotite e rosolia (3,5,8,19). Al contrario la gravidanza può essere un'occasione opportuna per vaccinare i familiari suscettibili (4) e la loro vaccinazione protegge le donne in gravidanza dall'esposizione al virus selvaggio (19).

Nota 4: il beneficio di ridurre il rischio di una infezione naturale da rotavirus nel neonato e nei suoi contatti supera il rischio teorico di trasmissione del virus vaccinale (3,5,7) che può essere escreto per una decina di giorni successivi alla somministrazione del vaccino (7,11). Inoltre, il rischio di infezione da rotavirus è basso (3,4,5) anche perché molte donne in età fertile hanno una preesistente immunità acquisita per esposizioni naturali ai rotavirus e inoltre non vi sono elementi che portino a credere che l'infezione da rotavirus in gravidanza possa determinare danni al feto (4). I bambini che abitano con donne in gravidanza devono essere regolarmente vaccinati (5). Per minimizzare una potenziale trasmissione di rotavirus, nei (10-14) giorni successivi alla vaccinazione (5,11), in particolare dopo la prima dose (11), le donne in gravidanza devono evitare il contatto con le feci dei bambini vaccinati e gli altri familiari devono lavarsi bene le mani dopo il contatto con le feci dei vaccinati (5,11).

Nota 5: la vaccinazione Ty21a può essere eseguita (122). I soggetti vaccinati in buona salute non eliminano il batterio vivo attenuato con le feci e pertanto non esiste alcun rischio di trasmissione secondaria dell'infezione nell'ambito dei contatti (7).

Guillain-Barré, sindrome di (GBS), storia di

Vaccino	Vaccinare?
Influenza	sì vedi nota 1, 2 e 3
T	sì vedi nota 2, 3 e 4
Tutti gli altri	vedi nota 2 e 3

Nota 1: precauzione. I soggetti con storia di GBS hanno un aumentato rischio di sviluppare nuovamente la sindrome e, di conseguenza, un aumentato rischio che questa compaia anche in coincidenza della vaccinazione antinfluenzale (3). Sebbene i dati disponibili siano limitati, i vantaggi della vaccinazione antinfluenzale giustificano la somministrazione del vaccino annuale nei soggetti con storia di GBS non correlata ad una precedente dose, quando ad alto rischio di complicanze gravi dalla malattia (74-76). La vaccinazione va limitata alle persone ad alto rischio di complicanze per l'influenza, anche se recenti studi suggeriscono che il rischio assoluto è di un caso ogni milione di vaccinati, questo rischio di GBS associato alla vaccinazione è minore del rischio di GBS conseguente ad un'infezione influenzale (4) che è stimato in 4-7 casi ogni 100.000 casi di malattia (8).

Nota 2: gli autori ritengono che sia opportuno evitare la somministrazione di vaccini in pazienti affetti da sindrome di Guillain-Barré fino ad un anno dopo l'inizio della sindrome (2).

Nota 3: se l'episodio si è verificato entro sei settimane da una precedente somministrazione, vedi "Guillain Barré, sindrome di (GBS) e sindromi correlate, entro 6 settimane dalla vaccinazione" - sezione A.

Nota 4: sebbene i dati siano limitati, la decisione di somministrare il vaccino antitetanico in persone con storia di GBS non correlata a vaccino antitetanico deve basarsi sul beneficio concreto in rapporto al rischio di recidive di GBS. Da valutare attentamente benefici e rischi della vaccinazione in rapporto alla condizione individuale e alla situazione di rischio di esposizione e all'eventuale avvenuto completamento di un ciclo di base nella vita, tenendo conto dei criteri riportati nell'introduzione. Vedi anche "Disturbo/disordine neurologico".

HBSc, portatore anticorpi

Vaccino	Vaccinare?
Ep.B	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: di norma le persone con indicazione alla vaccinazione e positività isolata per HBcAb è opportuno siano vaccinate. In questi casi non è noto se la presenza di questo unico marcatore deponga per una pregressa infezione e quindi per una protezione verso le reinfezioni oppure sia un falso positivo. In particolare, questo è stato verificato per le persone HIV positive che vanno quindi vaccinate (160). Vedi anche "HIV, infezione da"

HBsAg portatore, positività

- Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
Ep.B	vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: la vaccinazione nei soggetti portatori cronici dell'HBsAg non determina vantaggi. La vaccinazione è comunque sicura per cui non è necessario uno screening prevaccinale volto ad individuare questo stato nel vaccinando, a meno che non sia utile per altri motivi. In caso di formulazioni combinate il vaccino può essere somministrato.

- Vaccinazione del partner

Vaccino	Vaccinare?
Ep.B	vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: nei partner sessuali delle persone HBsAg positive deve essere, a distanza di 1-2 mesi, verificato il titolo degli anticorpi protettivi (5).

Herpes zoster, storia di

vedi “Malattie infettive, storia clinica di”

Hirschsprung, malattia di

vedi “Gastroenterite cronica”

HIV, infezione da

- Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1 e 2
Ty21a	no vedi nota 1 e 3
MPRV	no vedi nota 1 e 4
HZ-va	vedi nota 1 e 5
Febbre gialla	vedi nota 1 e 6
MPR	vedi nota 1, 7 e 8
Rabbia	vedi nota 1 e 9
Rosolia	vedi nota 1, 7 e 8
RV	vedi nota 1 e 10
Varicella	vedi nota 1, 8 e 11
Colera	sì vedi nota 1 e 12
Ep.A	sì vedi nota 1 e 13
Ep.B	sì vedi nota 1 e 14
HPV	sì vedi nota 1 e 15
Influenza	sì vedi nota 1 e 16
T	sì vedi nota 1 e 17
TBE	sì vedi nota 1 e 18
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 19

Nota 1: in confronto alle persone sane le persone con infezione da HIV hanno un maggior rischio di avere forme più gravi di malattie prevenibili con vaccino (161-163). L'immunogenicità dei vaccini nelle persone con infezione da HIV è spesso sub-ottimale per cui possono rendersi necessarie dosi aggiuntive o quantitativi maggiori di antigene (163).

La condizione immunologica va approfondita e la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Le vaccinazioni dovrebbero essere somministrate precocemente nel corso dell'infezione perché in questa fase la risposta immunitaria è di solito non ancora deteriorata (161,164). La HAART (*Highly Active Anti-Retroviral Therapy*, ossia terapia antiretrovirale altamente attiva) determina una ricostituzione della capacità immunitaria (164) che può migliorare la risposta vaccinale e ridurre il rischio di reazioni avverse modificando, a favore della vaccinazione, il rapporto beneficio/rischio (163). Pertanto, nei nuovi casi che alla diagnosi presentano già un grado di grave soppressione (vedi Allegato B12), le vaccinazioni dovrebbero essere rimandate, se possibile, fino a quando la terapia antiretrovirale determini un miglioramento della situazione immunitaria. I ridotti tassi di conversione e la minore durata della risposta immunitaria possono anche richiedere l'esecuzione di test sierologici di verifica che di solito non sono necessari (165). Vedi anche Allegati A6, A7, A12, A13. In particolare, in questa guida, per rendere omogenea la classificazione immunologica delle persone con infezione da HIV si sono utilizzati i criteri riportati nell'Allegato B12. La classificazione immunologica riportata nella tabella dell'allegato 12 si basa sul numero e/o la percentuale dei linfociti T CD4+, ha, quindi, carattere puramente indicativo, in quanto, non tiene conto di altri parametri importanti come, ad esempio, il dato clinico, la carica virale e la terapia in atto. Per questi motivi, la valutazione dello stato immunitario dovrebbe essere definita dallo specialista che ha in cura il caso, in modo particolare per i bambini di età inferiore a 12 mesi, nei quali il parametro della percentuale dei linfociti T CD4+ è meno rappresentativo del reale stato di immunosoppressione.

Nota 2: in passato l'OMS (166) raccomandava la somministrazione del BCG nei bambini HIV positivi asintomatici (167). Alcuni studi hanno dimostrato un alto rischio di forme disseminate, con una frequenza vicina all' 1%; dal 2007, questo ha portato l'OMS a cambiare la propria indicazione e a prevedere la controindicazione assoluta di questa vaccinazione (167,168). Il vaccino BCG è quindi controindicato indipendentemente dal numero di linfociti T CD4+, dalla carica virale, dall'uso di HAART e dalle condizioni cliniche del paziente (163).

Nota 3: il vaccino Ty21a non è indicato. Se queste persone viaggiano in zone endemiche devono essere vaccinate con il vaccino polisaccaridico Vi (160,163,169). È importante vaccinare queste persone perché è stato dimostrato un rischio di sviluppare forme gravi di febbre tifoide (160,163). Le persone immunocompromesse possono avere una risposta subottimale, è quindi importante enfatizzare l'esigenza di rispettare scrupolosamente le misure di igiene personale, dell'acqua e degli alimenti (9). È raccomandato eseguire una dose di richiamo ogni 3 anni se permane la condizione di rischio (160,163).

Nota 4: poiché non sono disponibili dati di sicurezza e immunogenicità del vaccino quadrivalente MPRV questo vaccino non può essere usato (10,122,164,170).

Nota 5: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su. L'infezione da HIV sintomatica o asintomatica con grave soppressione (vedi Allegato B12) costituisce una controindicazione alla somministrazione del vaccino anti Herpes zoster-va (122,170,171). Non vi sono raccomandazioni o controindicazioni assolute per la vaccinazione anti Herpes zoster-va in persone con infezione da HIV senza grave soppressione (vedi Allegato B12) (163,170) anche se non vi sono studi conclusivi. In questi casi la BHIVA (*British HIV Association*) raccomanda di vaccinare le persone con infezione da HIV, come da indicazione, consigliando la somministrazione dopo l'inizio della terapia HAART (163).

Nota 6: la vaccinazione contro la febbre gialla è controindicata in caso di infezione sintomatica o asintomatica con grave soppressione (vedi Allegato B12) (83,122,163,164,171). La vaccinazione contro la febbre gialla costituisce una precauzione per le persone di età compresa tra 9 mesi e 60 anni con infezione asintomatica da HIV e moderata soppressione (vedi Allegato B12) (122). In questi casi, se non è possibile rimandare il viaggio verso zone a reale rischio di malattia o garantire una adeguata protezione contro le punture d'insetto la vaccinazione può essere eseguita (122). Deve essere fatta una valutazione dei rischi della vaccinazione e dell'esposizione a virus selvaggio (3,83,135) tenendo conto che vi può essere una ridotta risposta alla vaccinazione (83,164,171) e che la vaccinazione offre una migliore protezione quanto più elevato è il numero di linfociti T CD4+ e maggiore è la soppressione della carica virale conseguente ad una terapia con HAART (163). Se la vaccinazione è richiesta solo sulla base di esigenze internazionali ma non di reale rischio di infezione è opportuno rilasciare un certificato di esonero temporaneo (163). Una dose di richiamo è prevista per le persone con infezione da HIV, ancora esposte a reale rischio, che abbiano, al momento della rivaccinazione, ancora un'età inferiore a 60 anni e un numero dei linfociti T CD4+ >200cellule/ μ L (160,163). Le persone in trattamento antivirale con antagonisti del corecettore CCR-5 (maraviroc) hanno un aumentato rischio di reazione viscerotropica (11).

Nota 7: la vaccinazione MPR è controindicata in caso di grave soppressione (vedi Allegato B12) (122,164). La vaccinazione MPR è raccomandata, con un ciclo di due dosi, per tutti i soggetti asintomatici senza grave soppressione (61,161,163). Può essere presa in considerazione per i soggetti HIV positivi senza grave soppressione (vedi Allegato B12) anche se sintomatici (vedi Allegato B13), senza immunità per il morbillo e rosolia (3,5,7,10,61). Poiché la risposta immunologica ai vaccini diminuisce al progredire della malattia, nei bambini senza grave soppressione la vaccinazione dovrebbe essere eseguita a 12 mesi (102). È raccomandato eseguire una seconda dose perché la risposta sierologica è aumentata dopo la seconda dose (3). I bambini con infezione perinatale da HIV che sono stati vaccinati prima di avere iniziato la HAART e nei quali non sia dimostrabile un titolo anticorpale protettivo, dovrebbero ricevere 2 dosi di vaccino MPR (distanziate di almeno 3 mesi) dopo che sia stata instaurata una terapia antiretrovirale efficace con conseguente immunoricostruzione ovvero senza grave soppressione (vedi Allegato B12) per almeno 6 mesi (163,171-174). In caso di esposizione a morbillo, la vaccinazione può essere eseguita nei 3 giorni che seguono l'esposizione in soggetti senza soppressione grave (vedi Allegato B12) che non hanno storia di morbillo e che non hanno eseguito 2 dosi di vaccino contro il morbillo (171). È indicato anche vaccinare i contatti stretti suscettibili; è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane (160).

Nota 8: nei soggetti con infezione da HIV i vaccini MPR e varicella non vanno co-somministrati, le somministrazioni devono essere distanziate di 4 settimane (16).

Nota 9: Pre-esposizione: nei pazienti con grave soppressione (vedi Allegato B12) la vaccinazione antirabbica va rinviata e, per quanto possibile, evitata l'esposizione al rischio di malattia. Se questo non è possibile le persone a rischio vanno vaccinate per via i.m. e deve essere testato il titolo anticorpale da 2 a 4 settimane dopo la somministrazione della 3^a dose (7,163). Il rischio di una bassa risposta anticorpale è ridotto ma non eliminato se la vaccinazione viene eseguita quando il numero di linfociti T CD4+ è >500 cellule/μL o quando i pazienti ricevono una regolare terapia HAART (163). La negatività del titolo dopo la terza dose (<0,5 UI/mL) richiede una attenta valutazione del rischio ed è indicata la somministrazione di una dose aggiuntiva (7,163). È consigliato, per aumentare l'immunogenicità, eseguire il *booster* aggiuntivo con una doppia dose (163). Post-esposizione: data la gravità della malattia, la vaccinazione deve essere eseguita in tutti i casi in cui vi è un rischio reale (11). Nei pazienti non precedentemente vaccinati o parzialmente vaccinati (meno di 3 dosi) o vaccinati ma senza documentata adeguata risposta anticorpale (>0,5 UI/mL) o con storia incerta di vaccinazione, oppure con numero dei linfociti T CD4+ <500 cellule/μL o che non abbiano una stabile risposta alla terapia HAART, vanno eseguite 5 dosi, assieme alle immunoglobuline specifiche (163). Il titolo anticorpale va testato da 2 a 4 settimane dopo la somministrazione della 5^a dose (6,163). In caso di titolo anticorpale <0,5 UI/mL va somministrata una dose aggiuntiva (7). È consigliato, per aumentare l'immunogenicità, eseguire il *booster* aggiuntivo con una doppia dose (163).

La BHIVA (*British HIV Association*) suggerisce che le persone che hanno ricevuto un ciclo completo di tre dosi e che hanno documentata una adeguata risposta alla vaccinazione, e hanno un numero di linfociti T CD4+ ≥500 cellule/μL, con una stabile risposta alla terapia HAART e una stabile soppressione della carica virale (da più di 6 mesi) possono eseguire due dosi intramuscolo ai tempi 0 e 3-7 giorni senza la somministrazione di immunoglobuline specifiche (163).

Nota 10: la vaccinazione antirotavirus può essere eseguita all'età prevista (122,164) perché i ceppi di rotavirus contenuti nel vaccino sono considerevolmente attenuati (3,10). È da tenere in considerazione che vi può essere una disseminazione del virus attraverso le feci per un lungo tempo (8).

Nota 11: poiché le persone con infezione da HIV sono ad elevato rischio in caso di infezione da virus varicella selvaggio, devono essere protette tutte le persone suscettibili. La vaccinazione è controindicata nelle persone con grave soppressione (vedi Allegato B12) (164,171). La vaccinazione contro la varicella è controindicata nelle persone con infezione da HIV e soppressione grave (vedi Allegato B12) anche in post esposizione; in questi casi è indicata la somministrazione delle immunoglobuline specifiche (4) mentre è indicato eseguire la vaccinazione, entro 5 giorni dall'esposizione, nelle persone senza grave soppressione (vedi Allegato B12) (171). L'esecuzione della vaccinazione è raccomandata nei bambini (120,160,163) e negli adulti suscettibili (120,122,160,164) senza grave soppressione. Negli adulti è preferibile che la vaccinazione sia eseguita quando i pazienti sono in terapia con HAART (163). Negli adulti HIV positivi con storia negativa od incerta deve essere eseguita la ricerca delle IgG per definire la loro suscettibilità (163). Una seconda dose deve essere somministrata (160) a distanza di 4-8 settimane (171) 3 mesi (3,122,163). A distanza di 4-6 settimane dovrebbe essere valutata la siero conversione (163).

Se la vaccinazione delle persone con infezione da HIV porta alla comparsa di una malattia clinica è indicato l'utilizzo di aciclovir perché potrebbe ridurre la gravità della malattia (151,164,171).

È indicato anche vaccinare i contatti stretti suscettibili; (4,122) è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane. Vedi anche "HIV, infezione da – Vaccinazione del contatto". Vedi anche Allegati A6, A7 e A12.

Nota 12: le persone con infezione da HIV, se eseguono viaggi in zone ad elevato rischio, a prescindere dal numero di linfociti T CD4 (9,163), della HAART e della conta virale (163) dovrebbero essere vaccinate contro il colera secondo quanto normalmente raccomandato. Tuttavia, questi individui possono avere una risposta ridotta e l'efficacia protettiva del vaccino non è stata studiata (9). A distanza di due anni deve essere somministrata una dose di richiamo se permane la necessità di protezione (163). Se sono trascorsi più di 2 anni dalla serie primaria deve essere ripetuta una nuova serie completa (161). Le persone immunocompromesse possono avere una risposta subottimale, è quindi importante enfatizzare l'importanza di rispettare scrupolosamente le misure di igiene personale, dell'acqua e degli alimenti (9).

Nota 13: i pazienti con un numero di linfociti T CD4+ < 350 cellule/μL dovrebbero ricevere tre dosi di vaccino antiepatite A a 0, 1 e 6 mesi per aumentare la quantità e la persistenza degli anticorpi, utile in particolare per le persone che possono avere un rischio continuo di esposizione (163), mentre per i pazienti con linfociti T CD4+ ≥ 350 cellule/μL sono sufficienti due dosi a 0 e 6 mesi. Una terza dose può essere somministrata se si ha una siero conversione con titolo inferiore alla soglia di protezione (20 UI/mL) (171). La durata della protezione nelle persone con infezione da HIV è minore (171). I pazienti che hanno un rischio continuo di esposizione dovrebbero ricevere una dose di richiamo ogni 10 anni (163). Se è necessaria la protezione anche contro l'epatite B può essere usato il vaccino combinato (161,164).

Nota 14: le persone HIV positive, vaccinate prima dell'infezione da HIV, hanno una risposta sieroprotettiva simile alle persone non infette (161). Per ottenere una protezione migliore contro l'epatite B è necessario che i soggetti HIV positivi siano vaccinati il prima possibile (161). Nelle persone HIV positive può essere seguito un calendario a 3 dosi (160) o 4 dosi ai tempi 0, 1, 2 e 6 mesi (160,163). Non devono essere utilizzati cicli rapidi (161) (es. tre dosi a distanza di 3 settimane) se non nelle persone con un numero di linfociti T CD4+ ≥500 cellule/μL e solo per fronteggiare una vera esigenza di rapida protezione; in questo caso, non disponendo di dati di sicurezza, non è possibile utilizzare un alto dosaggio di vaccino (doppia dose: 40μg – vaccino per emodializzati) (163). Con le normali schedule a 3 o 4 dosi si ottengono migliori tassi di sieroconversione utilizzando un quantitativo maggiore di antigene, per cui gli adolescenti e gli adulti dovrebbero essere vaccinati con una doppia dose di vaccino (40 μg - vaccino per emodializzati) (122,160,161,163,171,175). Le persone vaccinate devono essere

testate 1-2 mesi dopo aver completato la serie vaccinale; in caso di soggetti *non-responders* (titolo degli anticorpi anti-HBs insufficiente <10UI/L) deve essere eseguita una seconda serie di tre dosi di vaccino (12,122,160-163,171). Dato che la risposta vaccinale è correlata con la immunocompetenza del paziente, alcuni esperti consigliano di somministrare la seconda serie di vaccini nel soggetto *non-responder* quando è stata iniziata la HAART e il numero dei linfociti T CD4+ è aumentato (161,175). Le persone che non rispondono alla vaccinazione devono essere testate anche per HBsAg (162,176). Se la persona risulta negativa per HBsAg deve essere considerata suscettibile e non sono raccomandate ulteriori dosi (161). Queste persone devono essere educate ad avere una particolare attenzione nel proteggersi dal rischio di trasmissione del virus dell'epatite B (161,163). Un test per HBsAg deve essere eseguito ogni anno o più frequentemente se vi sono fattori di rischio per l'acquisizione di infezioni da HBV (163,171).

Negli adulti *responders* è prevista la valutazione del titolo vaccinale ogni anno (163,165,171). Periodi più lunghi (es. 2-4 anni) sono indicati per le persone che hanno un titolo degli anticorpi anti-HBs >100UI/L, un numero di linfociti T CD4+ >350 cellule/μL e una soppressione della carica virale dovuta alla HAART (163).

Periodi più brevi possono essere considerati per le persone che hanno un titolo degli anticorpi anti-HBs compreso tra 10UI/L e 100UI/L (165). Nei bambini esposti a condizioni ad alto rischio (contatti stretti di persone HBsAg positive o bambini che vivono in Paesi ad alta endemia) è prevista una valutazione del titolo degli anticorpi anti-HBs ogni 2-5 anni (165).

I soggetti *responders* nei quali il titolo degli anticorpi anti-HBs è sceso sotto a <10UI/L devono ricevere una dose *booster* (160,163,171). Se è necessaria anche la protezione contro l'epatite A, può essere usato il vaccino combinato (160,161,164).

Alle persone con positività isolata per HBcAb è opportuno somministrare una dose di vaccino per evidenziare una risposta anamnestica determinando il titolo degli anti HBs. Se non c'è risposta e la persona non è HBV-DNA positiva somministrare tre dosi di vaccino a alto dosaggio (doppia dose: 40μg – vaccino per emodializzati) (171).

Nota 15: le persone HIV positive dovrebbero ricevere tre dosi di vaccino HPV a 0, 1 e 6 mesi (163,171). I pazienti che hanno ricevuto due dosi prima dei 18 anni dovrebbero eseguire una terza dose (163). Nei pazienti *naïve* per HAART con una grave soppressione (vedi Allegato B12), la vaccinazione dovrebbe essere differita fino a quando la terapia non è stata iniziata.

Nota 16: dopo la somministrazione di vaccino anti-influenzale non sono stati dimostrati incrementi sostanziali della replicazione virale, deterioramento del numero di linfociti T CD4+ e progressione verso l'AIDS in persone HIV positive sottoposte a vaccinazione. Valutare l'opportunità di somministrare vaccini ad immunogenicità potenziata (160). In persone con grave soppressione (vedi Allegato B12) una seconda dose di vaccino anti-influenzale non risulta aumentare l'immunogenicità (177). Non vi sono al momento evidenze sufficienti per raccomandare la somministrazione di ulteriori dosi di vaccino inattivato (163). È raccomandato vaccinare i contatti stretti (122,163).

Nota 17: nei soggetti con grave soppressione (vedi Allegato B12) in cui sia necessaria una profilassi post-esposizione di una ferita non pulita, devono essere somministrate immunoglobuline, anche se la persona ha effettuato un ciclo completo di vaccino antitetanico, perché la risposta immunitaria all'anatossina tetanica potrebbe essere sub-ottimale (4).

Nota 18: per migliorare la risposta devono essere somministrate 4 dosi di vaccino anti-TBE ai tempi 0, 1, 2 mesi (ciclo primario) seguite da una quarta dose tra i 9-12 mesi (163). Dosi *booster* dovrebbero essere eseguite, se il rischio di esposizione è continuo, ogni 3-5 anni e nei pazienti con numero di linfociti T CD4+ <400/μL con intervalli inferiori (163).

Nota 19: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi, indipendentemente dal numero di linfociti T CD4+ ma la risposta alla maggior parte dei vaccini può essere ridotta. Qualche studio ha dimostrato un transitorio aumento della carica virale dopo la vaccinazione, che normalmente si normalizza in 2-6 settimane, senza alcuna conseguenza sulla progressione della malattia (122,160,161). Nelle persone in terapia con HAART non si verifica un aumento della carica virale (122,160,163). Verosimilmente un aumento della carica virale è maggiore in caso di infezione naturale (7), pertanto, se indicata, la vaccinazione deve avvenire secondo le schedule raccomandate. Valutare l'opportunità di somministrare dosi aggiuntive per ottenere una migliore protezione (8) quando le condizioni cliniche sono migliorate (9).

- Vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
HZ-su	sì vedi nota 1 e 2
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 3
MPRV	sì vedi nota 2 e 3
Rosolia	sì vedi nota 3
RV	sì vedi nota 4
Ty21a	sì vedi nota 5
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: in questo contesto, se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 2: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è trascurabile (3,7,120). Infatti la possibilità di trasmissione è rara (10,120) e solo se il vaccinato sviluppa un esantema post-vaccinale (5), per cui è sicuro e raccomandato vaccinare i contatti di soggetti con infezione da HIV suscettibili alla varicella (4,122) e per la prevenzione dell'Herpes zoster (122); è consigliato che la seconda dose del vaccino antivariella sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane.

In caso di esantema post-vaccinale, che può insorgere nelle 4 settimane successive alla somministrazione, è opportuno coprire le lesioni (4) e evitare i contatti stretti della persona vaccinata con il convivente HIV positivo (4,122). In caso di esantema post-vaccinale, per ridurre il rischio di diffusione ad una persona con immunodepressione, può essere iniziato un trattamento antivirale (12). Un eventuale contatto non giustifica tuttavia la somministrazione di immunoglobuline (7,16).

In caso di esantema post-vaccinale è opportuno escludere il personale sanitario vaccinato dall'assistenza diretta con persone immunocompromesse suscettibili, anche se il rischio di trasmissione sembra minimo (10).

La persona con infezione da HIV con grave soppressione (vedi Allegato B12), contatto della persona vaccinata contro la varicella o HZ, deve essere monitorata per lo sviluppo di esantema (122); qualora si sviluppi un esantema deve essere iniziato un trattamento con aciclovir (160).

Nota 3: nei contatti suscettibili deve essere eseguita la vaccinazione MPR (122); è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane. Non c'è rischio documentato di trasmissione dei virus attenuati morbillo, parotite e rosolia (3,5,8,19).

Nota 4: la vaccinazione antirotavirus non è controindicata e va eseguita come da calendario (122). Il teorico rischio di trasmissione del virus vaccinale è minore del rischio legato alla possibilità di trasmissione di un bambino non vaccinato che può essere infettato da un virus selvaggio (122). Per minimizzare una potenziale trasmissione di rotavirus, nei 14 giorni successivi (160), in particolare dopo la prima dose (11), le persone con infezione da HIV devono evitare il contatto con le feci dei bambini vaccinati (122) e gli altri familiari devono lavarsi bene le mani dopo il contatto con le feci del vaccinati (5,11).

Nota 5: la vaccinazione Ty21a può essere eseguita (122). I soggetti vaccinati in buona salute non eliminano il batterio vivo attenuato con le feci e pertanto non esiste alcun rischio di trasmissione secondaria dell'infezione nell'ambito dei contatti (7).

- Vaccinazione del nato da madre HIV positiva

Vaccino	Vaccinare?
BCG	vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: il vaccino BCG non è indicato per i bambini che vivono nei Paesi non a rischio. Nei nati da madre HIV positiva o conosciuta come a rischio di infezione da HIV, e ancora in stato di infezione non determinato, qualora la condizione di rischio rappresenti un'indicazione all'esecuzione del vaccino BCG, il vaccino può essere somministrato dopo che sia documentata l'assenza di trasmissione (ovvero siano documentati due test per HIV-RNA in PCR negativi opportunamente distanziati nel tempo, in bambini non allattati al seno) (9)

- Vaccinazione della gestante HIV positiva

Vaccino	Vaccinare?
aP	sì vedi nota 1
Influenza	sì vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: le donne in gravidanza possono ricevere le vaccinazioni che sono raccomandate in gravidanza: vaccino contro l'influenza e vaccino dTap.

Nota 2: riguardo alle altre vaccinazioni che sono raccomandate per le persone con infezioni da HIV occorre attenersi alle indicazioni previste per le donne in gravidanza (164). Vedi "Gravidanza".

Hodgkin, malattia di

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no vedi nota 1, 2 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 1, 4 e 5

Nota 1: i pazienti affetti da neoplasia maligna hanno un deficit del sistema immunitario la cui gravità dipende dall'età del paziente, dal tipo di neoplasia e dal tipo e intensità del trattamento (178). I pazienti affetti da neoplasie del sangue tendono ad essere maggiormente immunocompromessi di quelli con tumori solidi (179). La condizione immunologica va approfondita e la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Nota 2: i pazienti affetti da neoplasia maligna non devono ricevere vaccini vivi attenuati in fase acuta di malattia e in corso di trattamento chemioterapico. Alcuni vaccini vivi (morbillo, parotite, rosolia, varicella, zoster) possono essere somministrati quando la chemioterapia è terminata da almeno 3 mesi. In caso di somministrazione di anticorpi anti-linfociti B (es. rituximab) o di altri anticorpi monoclonali (es. alemtuzumab) i vaccini vivi possono essere somministrati quando la terapia è terminata da almeno 6 mesi. Nella valutazione di quali vaccini somministrare tener conto anche del trattamento eseguito. Vedi sezione D. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Vedi anche “Tumore maligno solido in atto”.

Nota 3: è raccomandata la vaccinazione dei contatti stretti suscettibili; è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane.

Nota 4: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma la risposta alla maggior parte dei vaccini può non essere adeguata e quindi l'immunogenicità dei vaccini può essere sostanzialmente ridotta.

Nelle condizioni di rischio i vaccini inattivati possono essere somministrati durante la chemioterapia se il paziente è in buone condizioni cliniche, non ha infezioni in corso e non ha tossicità d'organo (180). In questi pazienti i vaccini dovrebbero essere risomministrati dopo il ripristino dell'immunocompetenza a meno che non sia stata documentata una risposta anticorpale protettiva (179).

Un sufficiente ripristino dell'immunocompetenza si ha a remissione di malattia, dopo 3 mesi dalla sospensione della chemioterapia o 6 mesi in caso di somministrazione di anticorpi anti-linfociti B (es. rituximab) o altri anticorpi monoclonali (es. alemtuzumab).

Se possibile le vaccinazioni dovrebbero essere somministrate prima dell'inizio della chemioterapia, di altre terapie immunosoppressive, di radioterapia e splenectomia. In caso di interruzione del ciclo vaccinale la somministrazione delle dosi mancanti va posticipata dopo il ripristino dell'immunocompetenza, a remissione della malattia e dopo la conclusione della terapia, senza necessità di ricominciare il ciclo (178,180); è raccomandata la somministrazione di una dose di richiamo dei vaccini previsti dal calendario. Vedi anche “Tumore maligno solido in atto”.

Nota 5: nella valutazione tenere conto anche del trattamento eseguito. Vedi sezione D.

Idrocefalo

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

IGA, deficit

vedi “Deficit di IgA”

IgG, deficit

vedi “Deficit selettivo di sottoclassi di IgG”

IGRA, test positivo

vedi “Tubercolina, test cutaneo positivo”

Immunodeficienza combinata

vedi “Immunodeficienza grave - immunodepressione grave”

Immunodeficienza comune variabile

vedi “Agammaglobulinemia”

Immunodeficienza congenita, storia familiare accertata o sospetta di

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	vedi nota 1

Tutti gli altri

si vedi nota 2

Nota 1: prima della somministrazione di vaccini vivi a bambini di età inferiore a 12 mesi (es. rotavirus, febbre gialla o MPR in casi di viaggi in zone ad alta endemia) deve essere raccolta una anamnesi accurata relativamente all'eventuale presenza di familiari affetti da immunodeficienze congenite fino al secondo grado (nonni, genitori e fratelli) (7). Segni di allarme sono rappresentati da infezioni ricorrenti, persistenti o gravi e ritardo di crescita nel ricevente. Comunque gli stati di immunodeficienza possono essere non ancora diagnosticati nei bambini piccoli in occasione delle prime vaccinazioni anche se le immunodeficienze severe (es. SCID) sono generalmente diagnosticate prima dei 6 mesi di vita. La diagnosi può essere stata posta in fratelli maggiori o vi può essere all'anamnesi storia di morti infantili non altrimenti spiegate (16). In caso di anamnesi familiare positiva o sospetta di disturbi dell'immunodeficienza (es. storia familiare nota o sospetta di malattia da immunodeficienza congenita o infezione da HIV, o storia di ritardo di crescita e infezioni ricorrenti), è controindicata la somministrazione di vaccini vivi fino a che non sia completata la valutazione dello stato immunitario del ricevente e sia stata esclusa una immunodeficienza (4,15). Se l'immunodeficienza è esclusa la vaccinazione può essere regolarmente eseguita, se invece è stata diagnosticata una immunodeficienza vedi anche "Immunodeficienza grave – immunodepressione grave" e l'eventuale più specifica voce. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Nota 2: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi perché sono sicuri ma la risposta alla maggior parte dei vaccini può non essere adeguata e quindi l'immunogenicità può essere sostanzialmente ridotta pertanto, questi vaccini non sono controindicati (4). Può essere opportuno valutare se rimandare la somministrazione fino a che non sia completata la valutazione dello stato immunitario del ricevente e sia stata esclusa una immunodeficienza (4,15). Se l'immunodeficienza è esclusa, la vaccinazione può essere regolarmente eseguita; se invece è stata diagnosticata, una immunodeficienza vedi anche "Immunodeficienza grave – immunodepressione grave" e l'eventuale più specifica voce. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Immunodeficienza con Iper-IgM

vedi "Agammaglobulinemia"

Immunodeficienza da deficit STAT3

vedi "STAT 3, deficit di"

Immunodeficienza da malnutrizione

vedi "Malnutrizione"

Immunodeficienza da protidodispersione

vedi "Protidodispersione"

Immunodeficienza grave cellulo-mediata

vedi "Immunodeficienza grave – immunodepressione grave"

Immunodeficienza grave – immunodepressione grave

- Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	no vedi nota 1 e 2
BCG	no vedi nota 1 e 3
Febbre gialla	no vedi nota 1 e 4
MPR	no vedi nota 1 e 5
MPRV	no vedi nota 1 e 5
Rosolia	no vedi nota 1 e 5

Ty21a	no vedi nota 1 e 6
Varicella	no vedi nota 1 e 7
Rabbia	vedi nota 1 e 8
RV	vedi nota 1 e 9
Influenza	sì vedi nota 1 e 10
PCV	sì vedi nota 1 e 11
PPV-23	sì vedi nota 1 e 11
T	sì vedi nota 1 e 12
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 13

Nota 1: la valutazione della condizione immunologica nelle diverse forme di immunodeficienza grave, primitive o secondarie (vedi allegati A6 e A7), deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche le specifiche voci

Nota 2: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 3: inclusi i bambini nati da madre in terapia immunosoppressiva (4,7,9). Vedi "Neonato da madre in terapia immunosoppressiva".

Nota 4: il vaccino contro la febbre gialla in genere non dovrebbe essere dato a persone che sono immunocompromesse a causa di una malattia o per trattamenti specifici e la somministrazione posticipata fino al ripristino della competenza immunitaria. In caso non sia possibile rimandare il viaggio verso zone a reale rischio di malattia o garantire una adeguata protezione contro le punture di insetto la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7,11). Le persone in trattamento antivirale con antagonisti del corecettore CCR-5 (maraviroc) hanno un aumentato rischio di reazione viscerotropica (11). La immunodepressione grave rappresenta una controindicazione per cui va rilasciato un certificato di esenzione qualora richiesto. Una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84).

Nota 5: per proteggere queste persone da morbillo, rosolia, parotite (19) e da varicella devono essere vaccinati i contatti stretti suscettibili (9): è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane. Vedi anche "Immunodeficienza grave – immunodepressione grave – Vaccinazione del contatto".

Nota 6: il vaccino Ty21a è controindicato. Se queste persone viaggiano in zone endemiche devono essere vaccinate con il vaccino polisaccaridico Vi (169). È importante vaccinare queste persone perché è stato dimostrato un alto rischio di sviluppare una febbre tifoide. Le persone immunodepresse possono avere una risposta subottimale, è quindi importante enfatizzare l'importanza di rispettare scrupolosamente le misure riguardanti l'igiene personale, l'acqua e gli alimenti (9).

Nota 7: le persone con immunodeficienza cellulare non dovrebbero ricevere il vaccino antivaricella, mentre possono essere generalmente vaccinati i soggetti con deficit dell'immunità umorale (es. ipogammaglobulinemia o difetto selettivo di IgA e/o di sottoclassi di IgG). Vedi specifica voce. Vedi Allegati A6 e A7.

Per i pazienti in terapia sostitutiva con immunoglobuline rispettare gli intervalli di cui agli Allegati A12 e A13. È indicato anche vaccinare i contatti stretti suscettibili; è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane. Vedi anche "Immunodeficienza grave – immunodepressione grave - Vaccinazione del contatto".

Nota 8: Pre-esposizione: nei pazienti con grave immunodepressione va rinviata la vaccinazione antirabbica ed evitata per quanto possibile l'esposizione al rischio di malattia. Se questo non è possibile le persone a rischio vanno vaccinate per via i.m. e testato il titolo anticorpale da 2 a 4 settimane dopo la somministrazione della 3 dose (7). La negatività del titolo dopo la terza dose (< 0,5 UI/mL) richiede una attenta valutazione del rischio ed è indicata la somministrazione di una dose aggiuntiva (7).

Post-esposizione: durante la profilassi post-esposizione (con vaccino e immunoglobuline iperimmuni) non dovrebbero essere somministrate terapie immunosoppressive. Se ciò è inevitabile per il trattamento di altre patologie, la vaccinazione e la somministrazione di immunoglobuline iperimmuni va eseguita ma deve essere testato il titolo anticorpale da 2 a 4 settimane dopo la somministrazione della 5ª dose (7). In caso di titolo anticorpale < 0,5 UI/mL va somministrata una dose aggiuntiva (7).

Nota 9: non ci sono dati di sicurezza relativamente alla somministrazione del vaccino antirotavirus (16). Il rischio è basato su considerazioni teoriche in quanto non sono riportate reazioni avverse gravi; d'altra parte le infezioni da rotavirus selvaggio che sono frequenti nei primi mesi di vita possono essere particolarmente gravi nei bambini con immunodeficienza grave. La somministrazione accidentale di vaccino RV in bambini con SCID ha determinato l'insorgenza di diarrea cronica e ritardo nella crescita (8). In bambini con immunodeficienza meno grave la vaccinazione con RV può determinare una prolungata eliminazione del virus vaccinico ma è improbabile che determini altri tipi di danno (8).

La decisione di immunizzare dovrebbe essere basata su una valutazione individuale del rapporto beneficio-rischio. Ad esempio, dove è in corso un programma di immunizzazione antirotavirus, è probabile che la protezione indiretta attraverso l'immunità di comunità sia elevata e la vaccinazione può non essere eseguita. Diversamente, se si soggiorna o viaggia in paesi dove non sono in atto programmi di immunizzazione antirotavirus e quindi l'esposizione al virus selvaggio può essere elevata, l'immunizzazione con il vaccino RV può essere prudente al fine di ridurre il rischio di potenziali complicanze da infezione RV (4). Prima dell'immunizzazione antirotavirus, potrebbe essere considerata l'esecuzione di test di laboratorio per valutare lo stato immunitario umorale e cellulare.

Nota 10: valutare l'opportunità di somministrare dosi aggiuntive di vaccino antinfluenzale per ottenere una migliore protezione (7) anche se nelle persone con grave immunodepressione una seconda dose non risulta aumentare

l'immunogenicità (177). In ogni caso è consigliato utilizzare vaccini ad immunogenicità potenziata. È indicato anche vaccinare i contatti stretti.

Nota 11: in caso di chemioterapia o terapia immunosoppressiva (es. pazienti con morbo di Hodgkin o in attesa di trapianto di organo) la risposta anticorpale al vaccino antipneumococcico è probabilmente migliore quando i pazienti vengono immunizzati almeno 10-15 giorni prima dell'inizio della terapia. I pazienti che ricevono il vaccino durante la chemioterapia o la radioterapia devono essere rivaccinati 3 mesi dopo la sospensione della terapia (7,17).

È indicata la somministrazione di vaccino anti-pneumococcico coniugato e di vaccino anti-pneumococcico polisaccaridico; il vaccino coniugato va somministrato per primo (8,106) per stimolare il sistema immunitario seguito dal polisaccaridico per ampliare il numero di antigeni riconosciuti; (8) inoltre, va rispettato un intervallo di almeno 8 settimane tra l'ultima dose di PCV e quella di PPV-23 (106). Sono raccomandate due dosi di vaccino PPV-23 separate da un intervallo di 5 anni a meno che la prima dose non sia stata somministrata dopo il 65 compleanno (in questo caso non sono raccomandate dosi aggiuntive). L'intervallo tra le due dosi deve essere di 5 anni, ma se questo intervallo non è stato rispettato, le due dosi vanno considerate valide e non devono essere eseguite ulteriori somministrazioni (106).

Vedi anche "Vaccino, somministrazione non simultanea" – sezione D.

Nota 12: nei soggetti con immunodeficienza grave, nella profilassi post-esposizione di una ferita non pulita devono essere somministrate immunoglobuline anche se la persona ha effettuato un ciclo completo di vaccino antitetanico perché la risposta immunitaria all'anatossina tetanica potrebbe essere sub-ottimale (4).

Nota 13: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma la risposta alla maggior parte dei vaccini può non essere adeguata e quindi l'immunogenicità può essere sostanzialmente ridotta. Se indicata, la vaccinazione deve avvenire secondo schedule e calendari raccomandati. In tutti i casi di immunodepressione progressiva la vaccinazione precoce è più efficace (4) per cui occorre prestare molta attenzione a non ritardare le dosi, rispetto ai tempi minimi previsti dal calendario. A seconda dei casi valutare se è opportuno il controllo della risposta umorale, se possibile (99). Nei pazienti in terapia sostitutiva con immunoglobuline gli anticorpi contro alcuni antigeni contenuti nei vaccini raccomandati nel calendario vaccinale per i nuovi nati sono ben rappresentati.

- Vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
BCG	vedi nota 1 e 2
HZ-va	sì vedi nota 1, 3 e 4
MPR	sì vedi nota 1 e 5
MPRV	sì vedi nota 1, 4 e 5
Rosolia	sì vedi nota 1 e 5
RV	sì vedi nota 1 e 6
Ty21a	sì vedi nota 1 e 7
Varicella	sì vedi nota 1 e 4
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: i fratelli immunocompetenti e gli altri contatti famigliari devono ricevere tutte le vaccinazioni come da calendario. È importante assicurare l'immunità dei contatti famigliari per aumentare la protezione e la sicurezza delle persone con immunodeficienza/immunodepressione (8)

Nota 2: in caso di neonati da madre in terapia con fattori anti-TNF, aspettare 6-9 mesi di vita, in quanto questi farmaci possono passare la barriera placentare e causare immunosoppressione temporanea nel bambino (4,8)

Nota 3: in questo contesto, se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 4: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è trascurabile (3,7,120). Infatti la possibilità di trasmissione è rara (10,120) e solo se il vaccinato sviluppa un esantema post-vaccinale (5), per cui è sicuro e raccomandato vaccinare i contatti di soggetti con immunodeficienza grave suscettibili alla varicella (4,122) e per la prevenzione dell'Herpes zoster (122); è consigliato che la seconda dose di vaccino antivaricella sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane.

In caso di esantema post-vaccinale, che può insorgere nelle 4 settimane successive alla somministrazione, è opportuno coprire le lesioni (4) e evitare i contatti stretti della persona vaccinata con il convivente con immunodepressione grave (4,122). In caso di esantema post-vaccinale, per ridurre il rischio di diffusione ad una persona con immunodepressione, può essere iniziato un trattamento antivirale (12). Un eventuale contatto non giustifica tuttavia la somministrazione di immunoglobuline (7,16). In caso di esantema post-vaccinale è opportuno escludere il personale sanitario vaccinato dall'assistenza diretta con persone immunocompromesse suscettibili, anche se il rischio di trasmissione sembra minimo (10).

La persona con immunodepressione grave, contatto della persona vaccinata contro la varicella o HZ, deve essere monitorata per lo sviluppo di esantema; qualora si sviluppi un esantema deve essere iniziato un trattamento antivirale (es. valaciclovir o famciclovir) (122)

Nota 5: la vaccinazione MPR può essere eseguita (122); è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane. Non c'è rischio documentato di trasmissione dei virus attenuati morbillo, parotite e rosolia (3,5,8,19).

Nota 6: la vaccinazione antirotavirus non è controindicata e va eseguita come da calendario (122). Il teorico rischio di trasmissione del virus vaccinale è minore del rischio legato alla possibilità di trasmissione di un bambino non

vaccinato che può essere infettato da un virus selvaggio (122). Per minimizzare una potenziale trasmissione di rotavirus, nei 14 giorni successivi (160), in particolare dopo la prima dose (11), le persone con immunodeficienza grave devono evitare il contatto con le feci dei bambini vaccinati (122) e gli altri familiari devono lavarsi bene le mani dopo il contatto con le feci dei vaccinati (5,11).

Nota 7: la vaccinazione Ty21a può essere eseguita (122). I soggetti vaccinati in buona salute non eliminano il batterio vivo attenuato con le feci e pertanto non esiste alcun rischio di trasmissione secondaria dell'infezione nell'ambito dei contatti (7).

Infezioni delle prime vie aeree

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota 1 e 2

Nota 1: nei soggetti con malattia di entità media o grave, febbrile o non, la vaccinazione va rinviata e somministrata il più presto possibile, a guarigione avvenuta (3,4,7,10). Vedi anche "Alcune definizioni".

Se la vaccinazione rappresenta una profilassi post-esposizione il vaccino può essere somministrato nonostante la malattia intercorrente (3,10) perché la somministrazione dei vaccini in concomitanza con una malattia delle prime vie aeree non determina un aumento delle reazioni avverse correlate alla vaccinazione o una minore efficacia della vaccinazione (5).

Nota 2: considerato che le false controindicazioni sono la principale causa di ritardi e di bassa copertura vaccinale, i vaccini possono essere somministrati in presenza di malattie di media gravità qualora il rinvio possa compromettere un'adeguata protezione. La vaccinazione è infatti efficace e la frequenza delle reazioni avverse è comparabile a quella osservata nei bambini sani (61,181) (vedi "Malattia acuta moderata-grave").

Infezione gastrointestinale acuta

vedi "Gastroenterite acuta"

Infezioni gravi ricorrenti, storia di

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: qualora un bambino soffra di infezioni virali, batteriche o fungine ricorrenti gravi (vedi "Alcune definizioni") e presenti ritardo della crescita va presa in considerazione l'ipotesi di una immunodeficienza e conseguentemente deve essere documentato lo stato immunitario del ricevente. Le immunodeficienze severe, di cui le infezioni gravi ricorrenti sono un segno di allarme (es. SCID) sono generalmente diagnosticate prima dei 6 mesi di vita. Prima di somministrare vaccini vivi a bambini di età inferiore a 12 mesi (es. rotavirus o MPR in caso di viaggio in zone ad alta endemia), deve essere condotta un'anamnesi familiare accurata relativamente a questo aspetto. Occorre prestare attenzione a non confondere questa situazione con le ripetute infezioni non gravi, soprattutto virali, che si hanno nei bambini in particolare quando frequentano una comunità. In attesa della definizione del quadro immunologico deve essere rinviata la somministrazione di vaccini vivi. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Se l'immunodeficienza viene esclusa somministrare regolarmente i vaccini, se viene confermata vedi relativa voce.

Insufficienza renale cronica

vedi "Rene, malattia cronica del"

Insufficienza respiratoria nel nato pretermine

vedi "Prematurità"

Insufficienza surrenalica

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: la terapia corticosteroidica sostitutiva per il trattamento delle persone con insufficienza surrenalica non causa immunodepressione per cui non vi sono controindicazioni per la somministrazione di vaccini (9)

Intestino corto, sindrome da

vedi “Gastroenterite cronica”

Intolleranza al lattosio

vedi “Lattosio, intolleranza a”

Intolleranza alle proteine del latte

vedi “Proteine del latte, intolleranza a”

Intolleranza congenita alla lisina

vedi “Malattia metabolica congenita” e Allegato B14

Intolleranza ereditaria al fruttosio

vedi “Fruttosio, intolleranza ereditaria”

Invaginazione intestinale (intussuscezione), storia di

Vaccino	Vaccinare?
RV	no vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: a causa di una possibile associazione della vaccinazione contro il RV e l'aumentato rischio di invaginazione intestinale si ritiene prudente evitare la somministrazione di vaccini contro il RV ad un bambino con una precedente storia di invaginazione intestinale o con una nota malformazione congenita intestinale non corretta che aumenti il rischio di invaginazione (4,11,182,183)

Iperammoniemia congenita

vedi “Malattia metabolica congenita” e Allegato 14

Iper IgD, sindrome da deficit di mevalonato-chinasi

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: i soggetti affetti da sindrome di Iper IgD, deficit di mevalonato chinasi, possono presentare un episodio infiammatorio, in modo particolare un attacco febbrile, dopo la somministrazione delle vaccinazioni dell'infanzia (108). Se in terapia immunosoppressiva vedi sezione D e Allegato B8.

Iper IgE, sindrome da

vedi “STAT 3, deficit di”

Iper IgM, sindrome da

vedi “Agammaglobulinemia”

Ipogammaglobulinemia

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	vedi nota

Nota: i pazienti con ipogammaglobulinemia lieve sono usualmente da considerare come soggetti sani, nessuna vaccinazione è controindicata (100). I pazienti con ipogammaglobulinemia severa (a titolo esemplificativo IgG<200mg/dL per soggetti di età <12 mesi e <500 mg/dL per soggetti ≥12 mesi) od in terapia sostitutiva con immunoglobuline possono essere assimilati a pazienti agammaglobulinemici. Vedi “Agammaglobulinemia” e anche Allegati A6 e A7. Valutare se presenti eventuali patologie concomitanti (184). Vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma la risposta alla maggior parte dei vaccini può non essere adeguata e quindi l’immunogenicità può essere sostanzialmente ridotta. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Ipogammaglobulinemia transitoria dell’infanzia

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini virali vivi	vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: per i pazienti in terapia sostitutiva con immunoglobuline rispettare gli intervalli di cui all’Allegato B5.

Ipopituitarismo

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: non è una controindicazione perché il dosaggio dei corticosteroidi previsti per la terapia sostitutiva non è ritenuto immunosoppressivo (3). In caso di dosaggio ad alte dosi vedi sezione D e Allegato B9.

Ipoplasia timica

vedi “DiGeorge, sindrome di”

Istiocitosi

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: valutare in base alla terapia in atto e all’eventuale stato di compromissione immunitaria (vedi anche “Immunodeficienza grave – immunodepressione grave”). Può essere consigliabile dosare il titolo anticorpale uno-due mesi dopo la vaccinazione per valutare l’eventuale necessità di ulteriori somministrazioni. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Ittero neonatale

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Kawasaki, sindrome di

Vaccino	Vaccinare?
MPR	sì vedi nota 1
MPRV	sì vedi nota 1
Rosolia	sì vedi nota 1
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 3

Nota 1: i bambini che hanno ricevuto preparazioni contenenti immunoglobuline (IGIV) ad alte dosi per malattia di Kawasaki non devono essere vaccinati con vaccino MPR e Rosolia per gli 11 mesi successivi alla somministrazione, tranne nel caso di alto rischio di esposizione al morbillo (profilassi post-esposizione). In questo caso il paziente deve essere vaccinato e la vaccinazione va ripetuta almeno 11 mesi dopo la cessazione della somministrazione delle IGIV. Vedi Allegato B5.

Nota 2: i bambini che hanno ricevuto IGIV ad alte dosi per malattia di Kawasaki non devono essere vaccinati con vaccino antivaricella per gli 11 mesi successivi alla somministrazione. Vedi Allegato B5.

Nota 3: la somministrazione di altre vaccinazioni dell'infanzia non deve essere ritardata. Vedi Allegato B5.

Krabbe (leucodistrofia a cellule globoidi), malattia di

vedi “**Malattia metabolica congenita**” e Allegato B14

Kwashiorkor

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1
Tutti gli altri	vedi nota 2

Nota 1: il vaccino BCG è controindicato (11)

Nota 2: vedi “**Malnutrizione**”.

Lattosio, intolleranza a

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Lecitina legante mannosio MBL

vedi “**Deficit del complemento**”

Lennox-Gastaut, sindrome di

vedi “**Epilessia**”

LES

vedi “**Autoimmune, malattia**”

Lesione cutanea

Vaccino	Vaccinare?
BCG	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: il vaccino BCG deve essere inoculato sulla cute integra. Nelle persone con affezioni cutanee è opportuno coprire la sede d'inoculo per evitare lesioni da grattamento.

Leucemia acuta

- in fase attiva

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no vedi nota 1, 2 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 4

Nota 1: i pazienti affetti da neoplasia maligna hanno un deficit del sistema immunitario la cui gravità dipende dall'età del paziente, dal tipo di leucemia e dal tipo e intensità del trattamento (178). I pazienti affetti da neoplasie del sangue tendono ad essere maggiormente immunocompromessi di quelli con tumori solidi (179). La condizione immunologica va approfondita e la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7,8). Nella valutazione tenere conto anche del trattamento eseguito. Vedi sezione D e in caso di trapianto di cellule staminali ematopoietiche vedi relativa voce.

Nota 2: i pazienti affetti da leucemia acuta non devono ricevere vaccini vivi attenuati in fase attiva di malattia e in corso di trattamento chemioterapico. Alcuni vaccini vivi (morbillo, parotite, rosolia, varicella, zoster) possono essere somministrati in fase di remissione di malattia e quando è ripristinata l'immunocompetenza. Vedi anche "Tumori solidi".

Nota 3: per proteggere queste persone da morbillo, rosolia, parotite e varicella (19) devono essere vaccinati i contatti stretti suscettibili (9); è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane.

Nota 4: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma la risposta alla maggior parte dei vaccini può non essere adeguata e quindi l'immunogenicità dei vaccini può essere sostanzialmente ridotta. In casi a rischio i vaccini inattivati possono essere somministrati durante la chemioterapia se il paziente è in buone condizioni cliniche, non ha infezioni in corso e non ha tossicità d'organo (180). In questi pazienti i vaccini dovrebbero essere risomministrati dopo il ripristino dell'immunocompetenza a meno che non sia stata documentata una risposta anticorpale protettiva (179). Vedi anche "Tumori solidi".

- in remissione

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no
Febbre gialla	no
HZ-va	vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 2, 3 e 4
Rabbia	sì vedi nota 2 e 5
Rosolia	sì vedi nota 2, 3 e 4
Varicella	sì vedi nota 2, 3, 4 e 5
Tutti gli altri	vedi nota 2 e 7

Nota 1: se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su. Il vaccino anti herpes zoster-va può essere somministrato in fase di remissione di malattia e quando è ripristinata l'immunocompetenza. Un sufficiente ripristino dell'immunocompetenza si ha a remissione di malattia, dopo 3 mesi dalla sospensione della chemioterapia o 6 mesi in caso di somministrazione di anticorpi anti-linfociti B (es. rituximab). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Vedi anche "Tumori solidi".

Nota 2: nella valutazione tenere conto anche del trattamento in corso o eseguito nei mesi precedenti. Vedi sezione D e in caso di trapianto di cellule staminali ematopoietiche vedi relativa voce.

Nota 3: alcuni vaccini vivi (morbillo, parotite, rosolia, varicella) possono essere somministrati in fase di remissione di malattia e quando è ripristinata l'immunocompetenza. Un sufficiente ripristino dell'immunocompetenza si ha a remissione di malattia, dopo 3 mesi dalla sospensione della chemioterapia o 6 mesi in caso di somministrazione di

anticorpi anti-linfociti B (es. rituximab). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Vedi anche "Tumori solidi".

Nota 4: per proteggere queste persone da morbillo, rosolia, parotite e varicella è indicata la vaccinazione dei contatti stretti suscettibili (9).

Nota 5: Pre-esposizione: nei pazienti con grave immunodepressione va rinviata la vaccinazione antirabbica ed evitata per quanto possibile l'esposizione al rischio di malattia. Se questo non è possibile le persone a rischio vanno vaccinate per via i.m. e testato il titolo anticorpale da 2 a 4 settimane dopo la somministrazione della 3ª dose (7). La negatività del titolo dopo la terza dose (<0,5 UI/mL) richiede una attenta valutazione del rischio ed è indicata la somministrazione di una dose aggiuntiva (7). Post-esposizione: durante la profilassi post-esposizione non dovrebbero essere somministrate terapie immunosoppressive. Se ciò è inevitabile per il trattamento di altre patologie, la vaccinazione va eseguita ma deve essere testato il titolo anticorpale da 2 a 4 settimane dopo la somministrazione della 5ª dose (7). In caso di titolo anticorpale <0,5 UI/mL va somministrata una dose aggiuntiva (7).

Nota 6: il vaccino antivariella si è dimostrato sicuro ed efficace in bambini con leucemia linfoblastica acuta in remissione da almeno un anno e con un numero totale di linfociti superiore a 700-1000/mm³, con oltre 100.000 piastrine per mm³ e il paziente non deve essere sottoposto a radioterapia al momento della vaccinazione. Se il paziente è in chemioterapia di mantenimento, questa deve essere interrotta almeno 1 settimana prima e per 1 settimana dopo la vaccinazione (17). Visto che il rischio di letalità della varicella è significativamente diminuito negli ultimi 20 anni grazie all'introduzione dell'aciclovir e più recentemente di altri farmaci antivirali efficaci (foscarnet e cidofovir) e la sospensione della terapia di mantenimento può essere gravata da rischi, posticipare la vaccinazione dopo la sospensione della chemioterapia può essere una scelta ugualmente sicura (180). Non si hanno dati per gli adulti per cui il vaccino può essere utilizzato solo quando il rischio di malattia supera il rischio potenziale legato al vaccino.

La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Vedi anche Allegati A6 e A7.

Nota 7: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma la risposta alla maggior parte dei vaccini può non essere adeguata e quindi l'immunogenicità dei vaccini può essere sostanzialmente ridotta. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). In condizioni di rischio i vaccini inattivati possono essere somministrati durante la chemioterapia se il paziente è in buone condizioni cliniche, non ha infezioni in corso e non ha tossicità d'organo (180). In questi pazienti i vaccini dovrebbero essere risomministrati dopo il ripristino dell'immunocompetenza a meno che non sia stata documentata una risposta anticorpale protettiva (179). Se è in programma la sospensione della terapia e la situazione lo permette, posticipare la somministrazione del vaccino dopo il ripristino dell'immunocompetenza in modo da ottenere una risposta immune migliore. Un sufficiente ripristino dell'immunocompetenza si ha a remissione di malattia, dopo 3 mesi dalla sospensione della chemioterapia e della radioterapia o 6 mesi in caso di somministrazione di anticorpi anti-linfociti B (es. rituximab). In caso di trapianto di cellule staminali vedi relativa voce sezione D.

Leucemia cronica

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2 e 3

Nota 1: la decisione se e quali vaccini vivi attenuati somministrare deve essere valutata in base al grado di immunodepressione e quanto il rischio di malattia superi il rischio potenziale legato al vaccino, secondo i criteri riportati nell'introduzione. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Vedi anche "Immunodeficienza grave – immunodepressione grave". Per proteggere queste persone da morbillo, rosolia, parotite e varicella è indicata la vaccinazione dei familiari e i conviventi suscettibili (9).

Nota 2: nella valutazione tenere conto del trattamento eseguito. Vedi sezione D.

Nota 3: i vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati regolarmente secondo il normale calendario ma la risposta può non essere ottimale e quindi dovrà essere valutata la necessità di ulteriori richiami dopo il ripristino dell'immunocompetenza (10).

La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7).

Leucodistrofia metacromatica (ad esordio tardo infantile, giovanile, adulto)

vedi "Malattia metabolica congenita" e Allegato B14

Linfoedema arto superiore, sede di vaccinazione

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: le iniezioni, comprese le vaccinazioni, non devono essere eseguite in un arto con linfoedema. Questa raccomandazione si basa sul potenziale rischio che la vaccinazione possa esacerbare l'edema anche se ci sono solo limitate evidenze. Quando possibile, in alternativa, usare l'altro braccio o la coscia (3,6,40).

Linfoma

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 2

Nota 1: la risposta immunologica in caso di somministrazione di vaccino a soggetti immunodepressi può non essere ottimale.

Nota 2: la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Nella valutazione tenere conto anche del trattamento eseguito. Vedi sezione D.

Linfoma in remissione

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: per un'ottimale risposta attendere il ripristino dell'immunocompetenza (10). Un sufficiente ripristino dell'immunocompetenza si ha a remissione di malattia, dopo 3 mesi dalla sospensione della chemioterapia e della radioterapia o 6 mesi in caso di somministrazione di anticorpi anti linfociti B (es. rituximab). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Nella valutazione tenere conto anche del trattamento eseguito. Vedi sezione D e in caso di trapianto vedi relativa voce.

Lipidi, disordine metabolico congenito

vedi “Malattia metabolica congenita”

Lupus eritematoso sistemico (LES)

vedi “Autoimmune, malattia”

Malassorbimento congenito

vedi “Gastroenterite cronica”

Malassorbimento congenito di saccarosio e isomaltosio

vedi “Saccarosio-isomaltosio, deficit congenito”

Malassorbimento congenito di glucosio-galattosio

vedi “Glucosio-galattosio, malassorbimento”

Malattia acuta lieve (con o senza febbre)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Malattia acuta moderata - grave (con o senza febbre)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	vedi nota 1 e 2

Nota 1: la decisione di eseguire o rimandare una vaccinazione a causa di una recente malattia acuta dipende dalla gravità dei sintomi e dalla eziologia della malattia (8,17). Una malattia moderata o grave, accompagnata o meno da febbre, costituisce una ragione valida per rimandare la vaccinazione. In questo modo, si eviterà che le reazioni secondarie della vaccinazione si aggiungano alla malattia di base e che le manifestazioni della malattia di base siano considerate, a torto, come delle complicanze della vaccinazione (7,17). La vaccinazione rinviata va somministrata il più presto possibile, a guarigione avvenuta (17). Se il vaccino è necessario come profilassi post-esposizione può essere somministrato nonostante la malattia intercorrente (3,4) perché la somministrazione dei vaccini in concomitanza con una malattia acuta non determina un aumento delle reazioni avverse legate alla vaccinazione (5), o una minore efficacia della vaccinazione (5,17). Il beneficio della protezione vaccinale in una situazione di esposizione ad alto rischio o in caso di tempo disponibile limitato (es. viaggio o imminente situazione di immunodepressione) è maggiore se comparato con il rischio potenziale che una reazione avversa a vaccino possa complicare il trattamento della patologia (4,16,17). Se implicata patologia nota vedi relativa voce.

Nota 2: considerato che le false controindicazioni sono la principale causa di ritardi e di bassa copertura vaccinale, i vaccini possono essere somministrati in presenza di malattie di media gravità qualora il rinvio possa compromettere un'adeguata protezione. La vaccinazione è infatti efficace e la frequenza di reazioni avverse è comparabile a quella osservata nei bambini sani (61,181).

Malattia celiaca

vedi “Celiachia”

Malattia congenita

- Cuore
vedi “Cardiopatia”
- Fegato
vedi “Atresia vie biliari” e “Epatopatia cronica”
- Immunodeficienza
vedi specifica voce e “Immunodeficienza grave – immunodepressione grave”
- Intestino
vedi “Gastroenterite cronica” e “Invaginazione intestinale (intussuscezione), storia di”
- Metabolica
vedi “Malattia metabolica congenita”
- Miopatia
vedi “Neuromuscolare, malattia”

Malattia cronica

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	vedi nota

Nota: la maggior parte dei soggetti affetti da malattia cronica deve essere adeguatamente vaccinata anche perché la patologia cronica costituisce un fattore di rischio per alcune delle patologie prevenibili con vaccinazione (4). Nella valutazione di quali vaccini somministrare tener conto della eventuale terapia eseguita e di un'eventuale immunodepressione collegata alla patologia di base (8). Vedi anche sezione D.

Malattia cutanea attiva estesa

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: nel caso di estese lesioni cutanee il vaccino BCG è controindicato (4).

Nota 2: è opportuno eseguire la vaccinazione in un'area non interessata (4).

Malattia gastrointestinale acuta

vedi “Gastroenterite acuta”

Malattia gastrointestinale cronica

vedi “Gastroenterite cronica”

Malattia granulomatosa cronica

vedi “Deficit funzione fagocitaria”

Malattia infettiva, storia clinica di

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1
HIB	sì vedi nota 2
HZ	sì vedi nota 3 e 4
Altri vaccini vivi	sì vedi nota 4
RV	sì vedi nota 5
Tutti gli altri	sì vedi nota 6

Nota 1: la controindicazione si riferisce alla somministrazione di vaccino BCG in soggetto con storia clinica di TBC.

Nota 2: nei bambini con infezione da Hib deve essere ripetuta la vaccinazione; il numero di dosi da somministrare dipende dall'età e devono essere ignorate le dosi somministrate prima della malattia. La vaccinazione deve iniziare 4 settimane dopo la malattia (8).

Nota 3: il vaccino anti-HZ può essere somministrato in persone con storia di Zoster in quanto ci possono essere recidive. È opportuno aspettare 6-12 mesi tra la malattia e la somministrazione del vaccino (4,7).

Nota 4: la convalescenza dopo malattia infettiva non interferisce con la risposta al vaccino ad esclusione della convalescenza dopo mononucleosi, morbillo e varicella per cui è indicato attendere almeno 4 settimane prima di somministrare vaccini vivi (16).

Nota 5: in caso di storia di gastroenterite da rotavirus il vaccino deve essere somministrato secondo la schedula *standard* e gli intervalli raccomandati (17).

Nota 6: la storia clinica di una malattia prevenibile con vaccinazione non rappresenta controindicazione alla somministrazione dello specifico vaccino che anzi può essere indicato nel caso in cui la malattia non dia immunità (es. tetano) o questa non sia permanente (es. pertosse) o nel caso di formulazioni combinate, per garantire la protezione verso le altre malattie.

Malattia infettiva prevenibile da vaccino, storia clinica di

vedi “**Malattia infettiva, storia clinica di**”

Malattia infiammatoria cronica dell'intestino

Vaccino	Vaccinare?
Ty21a	vedi nota 1 e 2
Colera	sì vedi nota 1 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: la malattia infiammatoria cronica dell'intestino (*Inflammatory bowel disease - IBD*) è una malattia immunologicamente mediata che spesso necessita di farmaci immunosoppressori. La terapia di mantenimento può prevedere l'uso di immunomodulatori e farmaci biologici o combinazioni di entrambi (185). Si raccomanda di valutare lo stato vaccinale di questi pazienti (4,114) quando sono ancora immunocompetenti e quindi programmare le vaccinazioni indicate dal calendario e quelle previste per le persone in terapia immunosoppressiva prima dell'inizio del trattamento così da ottenere una immunogenicità ottimale (4). Qualora sia iniziato un trattamento immunosoppressore la somministrazione del vaccino deve tenere conto della terapia in atto e la valutazione deve essere fatta dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche “Autoimmune, malattia”, “Candidato a terapia immunosoppressiva” “Crohn, morbo di” e “Rettocolite ulcerosa”. In caso di terapia, vedi sezione D e Allegato B8. Se vi è una alterazione della funzione splenica vedi anche “Deficit splenico, sindromi da”.

Nota 2: utilizzare il vaccino parenterale polisaccaridico Vi. Tenere conto dell'eventuale trattamento. Vedi anche “Immunosoppressiva, terapia” - sezione D.

Nota 3: la vaccinazione contro il colera deve essere presa in considerazione in caso di viaggio in zone a rischio in quanto la malattia infiammatoria cronica dell'intestino può aumentare il rischio di complicanze severe in caso di diarrea (3)

Malattia metabolica congenita

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: alcune malattie metaboliche si accompagnano ad una immunodeficienza (186) per cui l'uso di vaccini vivi può essere controindicato oppure deve essere effettuata una valutazione rischi benefici, tenendo però conto del maggior rischio di queste persone quando sono colpite da una malattia prevenibile con vaccinazione (187,188). Vedi Allegato B14.

Nota 2: le vaccinazioni devono essere eseguite come da calendario, con l'avvertenza di controllare la febbre e attuare precocemente l'idoneo trattamento perché un episodio febbrile potrebbe scompensare la malattia metabolica. In alcune malattie metaboliche è opportuno uno stretto monitoraggio clinico o di laboratorio della malattia (4,186). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Alcune malattie metaboliche si accompagnano a disturbi neurologici. Qualora presenti vedi anche “Disturbo/disordine neurologico” e “Epilessia”. Vedi Allegato B2.

Malformazione congenita che può predisporre a invaginazione intestinale (intussuscezione) (es. diverticolo di Meckel, non corretto)

vedi “**Invaginazione intestinale (intussuscezione), storia di**”

Malformazione arti

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: i bambini con malformazioni congenite degli arti devono essere vaccinati, quando possibile, in un arto non malformato; in queste situazioni può essere considerata anche la sede ventrogluteale (3). Quest'area è meno pericolosa per le iniezioni intramuscolari perché più libera da vasi e nervi (17)

Malformazione cardiaca

vedi “Cardiopatia”

Malnutrizione

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	vedi nota
Tutti gli altri	sì vedi nota

Nota: valutare in base alla situazione immunitaria. I primi deterioramenti della funzione immunitaria cominciano quando la malnutrizione riduce il peso corporeo a meno di 80% del peso ideale medio; quando la crescita è inferiore al 70% della media attesa, solitamente la compromissione della funzione immunitaria è grave. Il grado della compromissione immunitaria dipende, oltre che dalla gravità della malnutrizione, anche dalla durata e dalle concomitanti patologie sottostanti.

Mastectomia, pregressa

vedi “Linfonodi ascellari, rimozione” – sezione D

Mastocitosi, tutte le forme

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: i soggetti affetti da mastocitosi possono andare incontro a reazioni legate alla liberazione di istamina; pertanto, è opportuna una adeguata premedicazione (189) (es. cetirizina per os da un giorno prima a 5 giorni dopo la vaccinazione). Prolungare il periodo di osservazione ad almeno 30 minuti, evitando le co-somministrazioni di più vaccini (190,191).

Meckel, diverticolo di

vedi “Malformazioni congenite che possono predisporre a una invaginazione intestinale (intussuscezione)”

Metabolismo, disturbo congenito del

vedi “Malattia metabolica congenita”

Mevalonato-chinasi, deficit

vedi “Iper IgD, sindrome da deficit di mevalonato-chinasi”

Miastenia gravis

Vaccino	Vaccinare?
Febbre gialla	no vedi nota 1 e 2
Altri vaccini vivi	vedi nota 1 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 4

Nota 1: le persone con *miastenia gravis* possono necessitare di un trattamento immunosoppressivo per cui si raccomanda di valutare il loro stato vaccinale (4,114) quando sono ancora immunocompetenti e quindi programmare le vaccinazioni indicate dal calendario e quelle previste per le persone in terapia immunosoppressiva prima dell'inizio del trattamento, in modo da ottenere una immunogenicità ottimale (4). Qualora sia iniziato un trattamento immunosoppressore la somministrazione del vaccino deve tenere conto della terapia in atto e la valutazione deve essere fatta dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche "Autoimmune, malattia" e "Candidato a terapia immunosoppressiva". In caso di terapia vedi sezione D e Allegato B8.

Nota 2: nonostante uno studio che non ritiene vi sia un aumentato rischio di reazioni avverse gravi in persone con alterazione della funzione del timo come timoma o *miastenia gravis* (83), la vaccinazione anti-febbre gialla continua ad essere controindicata (9,11,135).

Nota 3: la *miastenia* può essere trattata con farmaci immunosoppressori che controindicano la somministrazione dei vaccini vivi. Vedi anche "Autoimmune, malattia" e "Neuromuscolare, malattia". In caso di terapia vedi sezione D e Allegato 9.

Nota 4: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati regolarmente. Nelle persone con immunodepressione l'efficacia e la persistenza a lungo termine dell'immunità da vaccinazione può essere inferiore a quella dei soggetti normali. Vedi anche "Autoimmune, malattia" e "Neuromuscolare, malattia". In caso di terapia vedi sezione D e Allegato B8.

Mielite (compresa: mielite trasversa)

vedi "Disturbo/disordine neurologico"

Mielodisplasia

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: i vaccini vivi non sono controindicati all'inizio della malattia se nel paziente non vi è una importante immunodepressione o se non sta eseguendo chemioterapia. In questi casi la vaccinazione precoce non è controindicata ed è più efficace (4) per cui occorre prestare molta attenzione a non ritardare le dosi, rispetto ai tempi minimi previsti dal calendario. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Tenere conto anche della terapia in atto - sezione D.

Mieloperossidasi, deficit

vedi "Deficit mieloperossidasi"

Miopia congenita

vedi "Neuromuscolare, malattia"

Mitocondri, malattia dei

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: le vaccinazioni devono essere eseguite come da calendario, con l'avvertenza di controllare la febbre e attuare precocemente l'idoneo trattamento perché un episodio febbrile potrebbe scompensare la malattia metabolica (192,193).

Mononucleosi, storia di

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: in corso di mononucleosi è dimostrata una depressione dell'immunità cellulo-mediata per cui è prudente distanziare le vaccinazioni di almeno 4 settimane indipendentemente dai valori dei CD8+ che possono restare elevati a lungo.

Morbillo, storia clinica di

vedi “**Malattia infettiva**, storia clinica di” e “**Malattia infettiva prevenibile con vaccinazione**, storia clinica di”

Morbillo, esposizione

Vaccino	Vaccinare?
MPR	sì vedi nota
MPRV	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: l'esposizione a morbillo in nessun caso costituisce controindicazione alla vaccinazione, al contrario la somministrazione è indicata perché quando eseguita entro 72 ore dal contatto con il virus, può prevenire la malattia. La vaccinazione può comunque essere eseguita in ogni caso anche oltre questo tempo.

Morte improvvisa del lattante, storia familiare di

vedi “**SIDS (Sudden Infant Death Syndrome)**, storia familiare di”

Motoneurone, malattia del

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Nefropatia cronica

vedi “**Rene**, malattia cronica del”

Nefropatia da IgA

vedi “**Berger**, sindrome di”

Nefrosi/nefrosica sindrome

vedi “**Sindrome nefrosica**”

Neonato da madre in terapia immunosoppressiva

- Durante la gravidanza

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 1 e 3
MPRV	sì vedi nota 1 e 3
RV	sì vedi nota 1 e 4
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: alcuni farmaci immunosoppressivi, utilizzati per il trattamento di alcune malattie autoimmuni (artrite reumatoide, morbo di Crohn) e di alcune neoplasie, possono essere somministrati in gravidanza. Questi farmaci possono attraversare la barriera placentare, essere trasmessi con l'allattamento ed essere presenti per 6-8 mesi, e causare immunosoppressione temporanea nel bambino, specie se somministrati nell'ultimo periodo della gestazione.

Questi farmaci includono i farmaci biologici, quali anticorpi monoclonali e proteine di fusione, soprattutto anti-TNF (ad eccezione del Certolizumab Pegol, che, essendo un Fab, non attraversa la placenta). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7).

Nota 2: nel caso la madre abbia assunto durante la gravidanza o assunta durante l'allattamento anticorpi monoclonali (es. infliximab o rituximab) e proteine di fusione, soprattutto anti-TNF non può essere eseguita la vaccinazione con BCG alla nascita a causa del potenziale rischio di malattia disseminata (4). In questi casi la vaccinazione con BCG deve essere rimandata fino all'età di 6 (4) o 8-9 mesi (8). La letteratura riporta un caso ad esito fatale in un neonato vaccinato, nato da madre in terapia con infliximab (194).

Il numero dei linfociti B deve essere normale prima di eseguire il BCG (4). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7).

Nota 3: le risposte immunitarie ai vaccini vivi che vengono somministrati dopo un anno di età (es. vaccino MPR o MPRV) non sono considerate influenzate dall'esposizione prenatale agli anticorpi monoclonali (4).

Nota 4: anche se non ci sono dati di sicurezza, il vaccino antirotavirus può essere somministrato (16). Il rischio è basato su considerazioni teoriche in quanto non sono riportate reazioni avverse gravi; d'altra parte non sono riportati casi di malattia grave dopo infezione da rotavirus selvaggio in neonati nati da madre in terapia con farmaci immunosoppressori biologici (anticorpi monoclonali e fattore anti-TNF) (16). La decisione di immunizzare dovrebbe essere basata su una valutazione individuale del rapporto beneficio-rischio. Ad esempio, dove è in corso un programma di immunizzazione antirotavirus, è probabile che la protezione indiretta attraverso l'immunità di comunità sia elevata e la vaccinazione può non essere eseguita. Diversamente, se si soggiorna o viaggia in paesi dove non sono in atto programmi di immunizzazione antirotavirus e quindi l'esposizione al virus selvaggio può essere elevata, l'immunizzazione con il vaccino RV può essere prudente al fine di ridurre il rischio di potenziali complicanze da infezione RV (4). Prima dell'immunizzazione antirotavirus, potrebbe essere considerata l'esecuzione di test di laboratorio per valutare lo stato immunitario umorale e cellulare.

Per minimizzare una potenziale trasmissione di rotavirus, negli 8-10 giorni successivi (7) la vaccinazione, le persone devono lavarsi bene le mani dopo essere venute a contatto con le feci di un bambino vaccinato (5,8,182).

- Durante l'allattamento

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: si pensa che gli anticorpi monoclonali somministrati alla madre durante l'allattamento al seno abbiano un impatto molto scarso o nullo sul bambino. Il trasferimento di anticorpi monoclonali attraverso il latte materno è limitato e le quantità minime che vengono ingerite sono probabilmente scomposte nel tratto gastrointestinale del bambino. I neonati di donne che allattano al seno che ricevono un trattamento con anticorpi monoclonali possono pertanto essere immunizzati con vaccini sia vivi che inattivati secondo i programmi abituali (4)

Neonato da madre in terapia con anti-TNF (*Tumor Necrosis Factor*)

vedi "Neonato da madre in terapia immunosoppressiva"

Neonato, vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	sì vedi nota 1
MPR	sì vedi nota 2
MPRV	sì vedi nota 1 e 2
Rosolia	sì vedi nota 2
RV	sì vedi nota 3
Ty21a	sì vedi nota 4
Varicella	sì vedi nota 1
Tutti gli altri	sì

Nota 1: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è trascurabile (3), per cui è sicuro vaccinare i contatti di neonati (3). In caso di esantema post-vaccinale, che può comparire fino a 4 settimane dopo la vaccinazione (7), è opportuno coprire le lesioni (4) ed evitare i contatti stretti della persona vaccinata con il neonato. In caso di esantema post-vaccinale è opportuno escludere il personale sanitario vaccinato dall'assistenza diretta di neonati, anche se il rischio di trasmissione sembra minimo. Inoltre, se si è verificato il contatto con l'esantema post vaccinale, l'uso di immunoglobuline non è giustificato (7).

Nota 2: non c'è nessun rischio di trasmissione dei virus attenuati morbillo, parotite e rosolia.

Nota 3: in caso di ricovero è preferibile vaccinare i bambini dopo la dimissione, se il ricovero del bambino non supera le 15 settimane, per evitare la diffusione del virus con le feci all'interno dell'ospedale (4,8,11). Se non è possibile attendere questo termine la vaccinazione deve essere eseguita perché con l'adozione delle precauzioni *standard* il rischio di trasmissione in ospedale, compreso nei reparti per prematuri, è molto basso (8).

Nota 4: i soggetti vaccinati in buona salute non eliminano il batterio vivo attenuato con le feci e pertanto non esiste alcun rischio di trasmissione secondaria dell'infezione nell'ambito dei contatti (7).

Neoplasia organi solidi

vedi “Tumore maligno solido in atto”

Neurologico, disturbo

vedi “Disturbo/disordine neurologico”

Neuromuscolare, malattia (NMD)

- Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 3

Nota 1: le malattie neuromuscolari (NMD) comprendono un vasto gruppo di condizioni che includono l'atrofia muscolare spinale, le miopatie congenite, la *miastenia gravis*, la distrofia muscolare dei cingoli, la polimiosite, la dermatomiosite, e altri meno comuni distrofie muscolari. La patogenesi delle NMD, la presentazione clinica e la prognosi sono molto diverse da malattia a malattia, tuttavia, si pensa che la maggior parte delle NMD abbiano un comune aumentato rischio di infezioni. Per gli scopi di questo documento le malattie neuromuscolari possono essere divise in due gruppi: forme con risposta immunitaria normale e forme con risposta immunitaria alterata, anche dovuta all'eventuale terapia (195). Se non vi è immunodepressione la vaccinazione può essere eseguita. Se alla malattia neuromuscolare è associata una immunodeficienza vedi relativa voce. La valutazione deve essere effettuata in questo caso dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. È indicato vaccinare i contatti stretti dei soggetti con malattia neuromuscolare con immunodepressione. Inoltre, le persone con una malattia neuromuscolare possono necessitare di un trattamento immunosoppressivo per cui si raccomanda di valutare il loro stato vaccinale (4,114) quando sono ancora immunocompetenti e quindi programmare le vaccinazioni indicate dal calendario e quelle previste per le persone in terapia immunosoppressiva prima dell'inizio del trattamento così da ottenere una immunogenicità ottimale (4). Qualora sia iniziato un trattamento immunosoppressore la somministrazione del vaccino deve tenere conto della terapia in atto e la valutazione deve essere fatta dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche “Autoimmune, malattia” e “Candidato a terapia immunosoppressiva”. In caso di terapia vedi sezione D e Allegato B8.

Nota 2: è controindicata la somministrazione di vaccini vivi in caso di immunodepressione grave. Vedi anche “Autoimmune, malattia” e “Immunodeficienza grave - immunodepressione grave”. In caso di terapia vedi sezione D e Allegato B8.

Nota 3: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati. L'efficacia e la persistenza a lungo termine dell'immunità da vaccinazione in pazienti con NMD può essere inferiore rispetto ai soggetti sani (195). Vedi anche “Autoimmune, malattia” e “Immunodeficienza grave - immunodepressione grave”. In caso di terapia, vedi sezione D e Allegato B8.

- Vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 3
MPRV	sì vedi nota 2 e 4
Rosolia	sì vedi nota 3
RV	sì vedi nota 5
Ty21a	sì vedi nota 6
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: in questo contesto, se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 2: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è trascurabile (3,7,120). Infatti la possibilità di trasmissione è rara (10,120) e solo se il vaccinato sviluppa un esantema, (5) per cui è sicuro vaccinare i contatti di soggetti con malattia neuromuscolare suscettibili alla varicella (4) e per la prevenzione dell'Herpes zoster.

In caso di esantema post-vaccinale, che può insorgere nelle 4 settimane successive alla somministrazione, è opportuno coprire le lesioni (4) e evitare i contatti stretti della persona vaccinata con il convivente affetto da malattia neuromuscolare. Un eventuale contatto non giustifica tuttavia la somministrazione di immunoglobuline (7).

Nota 3: non c'è rischio documentato di trasmissione dei virus vivi attenuati del vaccino morbillo, parotite e rosolia; (3,8) è indicata la vaccinazione attiva dei contatti stretti suscettibili (4); è consigliato che la seconda dose di vaccino sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane.

Nota 4: è indicata la vaccinazione attiva dei contatti stretti suscettibili (4); è consigliato che la seconda dose di vaccino antivaricella sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane.

Nota 5: la vaccinazione antirotavirus non è controindicata. Per minimizzare una potenziale trasmissione di rotavirus, negli 8-10 giorni successivi (7) la vaccinazione, le persone devono lavarsi bene le mani dopo essere venute a contatto con le feci di un bambino vaccinato (5,8,182).

Nota 6: per i soggetti vaccinati con Ty21a in buona salute non esiste alcun rischio di trasmissione secondaria dell'infezione nell'ambito dei contatti (7).

Neutropenia acquisita

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1 e 2
Ty21a	no vedi nota 1, 2 e 3
Influenza	sì vedi nota 1 e 4
Tutti gli altri	vedi nota 1 e 5

Nota 1: La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7)

Nota 2: sono controindicati i vaccini batterici vivi (4)

Nota 3: il vaccino antitifico vivo attenuato è controindicato, pertanto deve essere somministrato il vaccino inattivato (4)

Nota 4: data la gravità della malattia in questi soggetti la somministrazione del vaccino antinfluenzale stagionale è indicata anche se la sua efficacia può essere limitata; per questo motivo è importante la vaccinazione dei contatti stretti.

Nota 5: valutare la eventuale causa. In caso di grave neutropenia le persone in chemioterapia non possono ricevere nessun vaccino (3). Vedi anche "Immunodeficienza grave – immunodepressione grave" e "Infezioni gravi ricorrenti, storia di".

Neutropenia congenita severa

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1 e 2
Ty21a	no vedi nota 1, 2 e 3
MPR	vedi nota 1 e 4
Rosolia	vedi nota 1 e 4
Altri vaccini vivi	vedi nota 1 e 5
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7)

Nota 2: sono controindicati i vaccini batterici vivi (4)

Nota 3: il vaccino antitifico vivo attenuato è controindicato, pertanto deve essere somministrato il vaccino inattivato (4)

Nota 4: se trattasi di neutropenia isolata il vaccino MPR può essere somministrato (99)

Nota 5: l'eventuale somministrazione di altri vaccini vivi va valutata caso per caso dal medico vaccinatore avvalendosi eventualmente della consulenza dello specialista che ha in cura il caso.

Nevrite periferica

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Niemann–Pick Tipo A e B, malattia di

vedi “**Malattia metabolica congenita**” e Allegato B14

Obesità

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: la maggior parte degli studi che hanno valutato la risposta immunitaria ai vaccini nei pazienti obesi sembrano indicare che la produzione di anticorpi dopo la somministrazione del vaccino è ridotta, anche se non sono adeguatamente conosciuti i meccanismi che sono alla base di questa risposta. In ogni caso le vaccinazioni vanno eseguite regolarmente come da calendario (196)

Olocarbossilasi sintetasi, deficit di

vedi “**Malattia metabolica congenita**” e Allegato B14

Orticaria pigmentosa

vedi “**Mastocitosi**”

Otite media

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota 1 e 2

Nota 1: nei soggetti con malattia di entità media o grave, febbrile o non, e/o compromissione dello stato generale la vaccinazione va rinviata e somministrata il più presto possibile, a guarigione avvenuta.

Se la vaccinazione rappresenta una profilassi post-esposizione il vaccino può essere somministrato nonostante la malattia intercorrente (3,4), perché la somministrazione dei vaccini in concomitanza con una otite media non determina un aumento delle reazioni avverse legate alla vaccinazione o una minore efficacia della vaccinazione.

Nota 2: considerato che le false controindicazioni sono la principale causa di ritardi e di bassa copertura vaccinale, i vaccini possono essere somministrati in presenza di malattie di media gravità qualora il rinvio possa compromettere un'adeguata protezione. La vaccinazione è infatti efficace e la frequenza di reazioni avverse è comparabile a quella osservata nei bambini sani (61,181)

Paralisi di Bell, storia clinica di

vedi “**Bell, paralisi di, storia clinica di**”

Paralisi cerebrale

vedi “**D**isturbo/disordine neurologico”

Parotite, storia clinica di

vedi “**M**alattia infettiva, storia clinica di” e “**M**alattia infettiva prevenibile con vaccinazione, storia clinica di”

Perdita cronica di liquido cerebrospinale

vedi “**C**erebrospinale liquido, perdita cronica”

Pertosse, storia clinica di

Vaccino	Vaccinare?
aP	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: la malattia non dà immunità permanente, pertanto la vaccinazione è indicata anche per i soggetti con storia clinica di pertosse.

Piastrinopenia, storia di

vedi “**T**rombocitopenia, storia di”

Pirimidine, disordine metabolico congenito

vedi “**M**alattia metabolica congenita”

Polimiosite

vedi “**A**utoimmune, malattia” e “**N**euromuscolare, malattia”

Poliradicoloneuropatia demielinizzante infiammatoria cronica (*Chronic Inflammatory Demyelinating Polyneuropathy CIDP*)

vedi “**G**uillain-Barré, sindrome di (GBS), storia di”

Porpora trombocitopenica

vedi “**T**rombocitopenia, storia di”

Porpora di Schönlein Henoch

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: nel bambino la malattia si autolimita e non necessita di trattamento specifico. Nell'adulto, il coinvolgimento renale, se cronico, può necessitare della terapia steroidea o immunosoppressiva. Vedi sezione D.

Prematurità

- Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
aP	sì vedi nota 1 e 2
BCG	sì vedi nota 3
Ep.B	sì vedi nota 1 e 4
PCV	sì vedi nota 1 e 5
RV	sì vedi nota 1 e 6
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: i neonati nati prematuri, a prescindere dal peso alla nascita, dovrebbero essere vaccinati alla stessa età cronologica, con lo stesso calendario e le stesse precauzioni dei bambini nati a termine (4,9,13), quindi deve essere prevista la vaccinazione anche durante il ricovero qualora ancora in ospedale. Dati i benefici delle vaccinazioni in questo gruppo di bambini ad alto rischio, le vaccinazioni non devono essere dilazionate (9). All'età cronologica di due mesi tutti i neonati prematuri, a prescindere dal peso iniziale alla nascita o dall'età gestazionale, rispondono adeguatamente come i neonati più maturi e di maggior peso (6). I nati pretermine tollerano bene le vaccinazioni e i tassi di reazioni avverse sono simili a quelli che si riscontrano nei nati a termine (22). Poiché gli anticorpi materni (IgG) attraversano la placenta nel terzo trimestre di gravidanza, i bambini prematuri hanno un titolo anticorpale inferiore e una protezione dovuta agli anticorpi materni più breve (4). Per il rischio potenziale di insorgenza di apnea, bradicardia e desaturazione quando la vaccinazione viene effettuata in neonati estremamente pretermine (nati a 28 settimane di gestazione o prima) o di peso molto basso alla nascita (<1.500 g), e in particolare in neonati con una precedente storia di insufficienza respiratoria, è opportuno che la prima somministrazione sia eseguita in ospedale (12,118) con un monitoraggio della respirazione per le 48-72 ore successive (3,8,16,119). Uno studio su 172 neonati prematuri con broncodisplasia polmonare non ha peraltro mostrato significative differenze nell'insorgenza di questi eventi dopo vaccinazione rispetto ai controlli (121). Questi eventi cardio respiratori si risolvono entro 48-72 ore e non compromettono lo sviluppo del bambino (4,16,119). Se si verifica un caso di bradicardia, apnea o desaturazione dopo la prima somministrazione, la seconda somministrazione dovrebbe essere eseguita in ospedale con monitoraggio respiratorio per 48-72 ore (6,9). Se si verifica un caso di bradicardia, apnea o desaturazione dopo la somministrazione della prima dose, la seconda dose dovrebbe essere somministrata in ospedale con monitoraggio respiratorio per 48-72 ore (6,9). Il rischio di recidiva è del 18%. Nei bambini non ricoverati in ospedale non è necessario il monitoraggio respiratorio (12). La presenza di una emorragia intraventricolare non è una controindicazione alle vaccinazioni (12).

Nota 2: nei primi sei mesi di vita, i nati pretermine hanno un aumentato rischio di complicanze e mortalità legate alla malattia. Pertanto è indicata la somministrazione di una dose di dTap nella madre subito dopo il parto a meno che non sia stata eseguita in gravidanza (17) ed è opportuna la vaccinazione di tutti i contatti stretti (11).

Nota 3: i bambini con età gestazionale ≥32 settimane possono essere vaccinati con BCG alla nascita perché la risposta immunitaria sarà simile ai nati a termine. Nei bambini di età gestazionale <32 settimane la vaccinazione non si deve differire se il rischio di infezione è alto, diversamente (rischio medio o basso), la vaccinazione può essere differita ed eseguita all'età di 3-6 mesi (11).

Nota 4: ci sono studi che dimostrano una diminuzione del tasso di sieroconversione in alcuni neonati prematuri con peso inferiore a 2.000 g dopo somministrazione alla nascita del vaccino anti-epatite B. Tuttavia, all'età cronologica di un mese tutti i neonati prematuri, a prescindere dal peso iniziale alla nascita o dall'età gestazionale, rispondono adeguatamente come i neonati più maturi e di maggior peso.

Un neonato prematuro nato da madre HBsAg positiva o non testata per HBsAg deve ricevere entro 24 ore dalla nascita l'immunoprofilassi con il vaccino contro l'epatite B e le immunoglobuline specifiche per l'epatite B (HBIG) (4,11,17).

Nota 5: la prematurità (< 32 settimane) e il peso alla nascita molto basso (< 1.500 g) sono un fattore di rischio nel corso del primo anno di vita. Questi bambini dovrebbero ricevere una dose aggiuntiva di vaccino contro lo pneumococco a 6 mesi di vita (2,4,6 e 12 mesi) (7).

Nota 6: alcuni dati suggeriscono che nei bambini pretermine le infezioni da rotavirus possono avere forme più gravi e un aumentato rischio di ospedalizzazione (3). *Trial*s clinici in nati pretermine tra le 27 e le 36 settimane hanno dimostrato immunogenicità ed efficacia del vaccino antirotavirus simile a quella dei bambini nati a termine (3,11). Anche se il basso livello di anticorpi materni per i rotavirus può teoricamente aumentare la frequenza di reazioni avverse al vaccino nei bambini con peso alla nascita molto basso, sulla base dei dati disponibili i vantaggi della vaccinazione dei nati pretermine superano i teorici rischi (5,12) e pertanto nei bambini non ospedalizzati la vaccinazione va eseguita con l'usuale calendario (11). È raccomandato che il neonato pretermine in buona salute esegua la prima dose a partire da 6 settimane di età cronologica (4,11) e comunque prima della 15^a settimana e completi il ciclo entro l'età cronologica di 8 mesi (4). È preferibile attendere e vaccinare i bambini di basso peso tempestivamente dopo la dimissione, se il ricovero del bambino non supera le 15 settimane, per evitare la diffusione del virus con le feci all'interno dell'ospedale (4,8,11). Tuttavia, se la dimissione non è prevista entro le 15 settimane, età limite per poter eseguire la prima dose, è accettabile che la vaccinazione antirotavirus sia eseguita in ospedale tempestivamente dato il maggior rischio in caso di infezione da rotavirus di questi bambini (8,12). Infatti, se sono osservate le precauzioni *standard*, il rischio di trasmissione nosocomiale è molto basso anche per i prematuri ricoverati in unità di patologia neonatale (3,8). Non è necessario isolare i bambini vaccinati in ospedale dagli altri bambini (12).

- Vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 3
MPRV	sì vedi nota 2 e 3
Rosolia	sì vedi nota 3
RV	sì vedi nota 4
Ty21a	sì vedi nota 5
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: in questo contesto, se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 2: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è trascurabile (3,7). Infatti la possibilità di trasmissione è rara (10), e solo se il vaccinato sviluppa un esantema post-vaccinale (5), per cui è sicuro e raccomandato vaccinare i contatti dei neonati prematuri suscettibili alla varicella (4).

In caso di esantema post-vaccinale, che può insorgere nelle 4 settimane successive alla somministrazione, è opportuno coprire le lesioni (4) e evitare i contatti stretti della persona vaccinata con il neonato prematuro (4). In caso di esantema post-vaccinale, per ridurre il rischio di diffusione al neonato prematuro, può essere iniziato un trattamento antivirale (12). Un eventuale contatto non giustifica tuttavia la somministrazione di immunoglobuline (7,16).

In caso di esantema post-vaccinale è opportuno escludere il personale sanitario vaccinato dall'assistenza diretta con bambini prematuri, anche se il rischio di trasmissione sembra minimo (10).

Nota 3: la vaccinazione MPR può essere eseguita. Non c'è rischio documentato di trasmissione dei virus attenuati morbillo, parotite e rosolia (3,5,8,19).

Nota 4: la vaccinazione antirotavirus non è controindicata e va eseguita come da calendario. Il rischio teorico di trasmissione del virus vaccinale è minore del rischio legato alla possibilità di trasmissione di un bambino non vaccinato che può essere infettato da un virus selvaggio. Per minimizzare una potenziale trasmissione di rotavirus, nei 14 giorni successivi, in particolare dopo la prima dose (11), le persone che accudiscono il neonato prematuro devono evitare il contatto con le feci dei bambini vaccinati o lavarsi bene le mani dopo il contatto con le feci.

Nota 5: la vaccinazione Ty21a può essere eseguita. I soggetti vaccinati in buona salute non eliminano il batterio vivo attenuato con le feci e pertanto non esiste alcun rischio di trasmissione secondaria dell'infezione nell'ambito dei contatti (7).

Properdina, deficit

vedi “Deficit del complemento”

Proteine del latte, intolleranza a

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: l'intolleranza alle proteine del latte, relativamente frequente in età pediatrica, non è una controindicazione alle vaccinazioni. In caso di reazione allergica grave (anafilassi) vedi relativa voce.

Proteinuria

vedi “Protidodispersione, immunodeficit da”

Protidodispersione, immunodeficit da

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Psoriasi

Vaccino	Vaccinare?
BCG	sì vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: il vaccino BCG deve essere inoculato in zona di cute integra. Nelle persone con affezioni cutanee è opportuno coprire la sede d'inoculo per evitare lesioni da grattamento.

Nota 2: è consigliabile posticipare la somministrazione del vaccino nei periodi di particolare acuzie se la vaccinazione non è strettamente necessaria. Nella valutazione di quali vaccini somministrare tenere conto della eventuale terapia eseguita. Vedi anche "Autoimmune, malattia". In caso di terapia vedi sezione D e Allegato B8.

Purine, disordine metabolico congenito

vedi "Malattia metabolica congenita" e Allegato B14

QT lungo, sindrome

vedi "Sindrome QT lungo"

Quantiferon (IGRA), test positivo

vedi "Tubercolina, test cutaneo positivo"

Rene, malattia cronica del

Vaccino	Vaccinare?
Ep.B	sì vedi nota 1 e 2
PCV	sì vedi nota 2, 3 e 4
PPV-23	sì vedi nota 2, 3 e 4
Tutti	sì vedi nota 2 e 4

Nota 1: ove possibile il paziente va vaccinato prima dell'inizio della terapia dialitica; in ogni caso utilizzare i prodotti autorizzati all'uso nei pazienti in predialisi e dialisi a dosaggio maggiore (197). I pazienti con uremia che sono stati vaccinati prima del trattamento dialitico, hanno dimostrato avere elevati tassi di sieroconversione ed elevati titoli anticorpali (197). Il ruolo della memoria immunitaria nei pazienti con insufficienza renale cronica non è stato studiato e la protezione sembra persistere solo se il titolo degli anticorpi anti-HBs rimane maggiore di 10 UI/L (9). È raccomandato il dosaggio annuale del titolo degli anticorpi anti-HBs (4,9). Se il dosaggio degli anticorpi anti-HBs è minore di 10 UI/L è raccomandata la rivaccinazione (4,9).

Nota 2: non c'è correlazione tra vaccinazioni e peggioramento delle condizioni renali o riduzione di efficacia della dialisi (8).

Nota 3: è indicata la somministrazione di vaccino anti-pneumococcico coniugato e di vaccino anti-pneumococcico polisaccaridico; il vaccino coniugato va somministrato per primo, (8, 106) per stimolare il sistema immunitario, seguito dal polisaccaridico per ampliare il numero di antigeni riconosciuti (8); inoltre va rispettato un intervallo di almeno 8 settimane tra l'ultima dose di PCV e quella di PPV-23 (106).

Sono raccomandate due dosi di vaccino PPV-23 separate da un intervallo di 5 anni a meno che la prima dose non sia stata somministrata dopo il 65 compleanno (in questo caso non sono raccomandate dosi aggiuntive). L'intervallo tra le due dosi deve essere di 5 anni, ma se questo intervallo non è stato rispettato, le due dosi vanno considerate valide e non devono essere eseguite ulteriori somministrazioni (106).

Vedi anche "Vaccino, somministrazione non simultanea" – sezione D.

Nota 4: è indicato programmare le strategie vaccinali precocemente nel corso di malattie croniche renali, in particolare per quei casi per i quali saranno verosimilmente indicate terapie immunosoppressive a lungo termine, dialisi o trapianto d'organo (16). Nella valutazione di quali vaccini somministrare tenere conto della eventuale terapia eseguita; vedi sezione D. Vedi anche "Candidato a trapianto - Organo solido".

Reumatica, malattia

vedi "Autoimmune, malattia"

Reye, sindrome di

Vaccino	Vaccinare?
MPRV	sì vedi nota
Varicella	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: avvertenza. Non sono state segnalate reazioni avverse nei vaccinati con varicella correlati all'uso di salicilati (es. aspirina) e in ogni caso il beneficio supera il rischio (3,7). Se possibile, è preferibile evitare l'assunzione di salicilati nei bambini per 6 settimane dopo la somministrazione del vaccino antivariella o MPRV, per l'associazione tra questi farmaci, sindrome di Reye e varicella naturale (5,7,10).

Rettocolite ulcerosa

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: le persone con rettocolite ulcerosa possono necessitare di un trattamento immunosoppressivo per cui si raccomanda di valutare il loro stato vaccinale (4,114) quando sono ancora immunocompetenti e quindi programmare le vaccinazioni indicate dal calendario e quelle previste per le persone in terapia immunosoppressiva, prima dell'inizio del trattamento, così da ottenere una immunogenicità ottimale (4). Qualora sia iniziato un trattamento immunosoppressore, la somministrazione del vaccino deve tenere conto della terapia in atto e la valutazione deve essere fatta dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. Vedi anche "Autoimmune, malattia" e "Candidato a terapia immunosoppressiva. In caso di terapia vedi sezione D e Allegato B8.

Rischio professionale per malattia infettiva

Vaccino	Vaccinare?
Ep.B	sì vedi nota 1
Rabbia	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: ricercare gli anticorpi anti-HBs un mese dopo la terza dose. In caso di esito negativo eseguire una ulteriore dose e ripetere l'accertamento sierologico (22,198,199). Ai soggetti non rispondenti ad un ciclo vaccinale, è possibile somministrare fino a 3 ulteriori dosi (ai tempi 0, 1, 6 mesi) per tentare di conferire protezione al lavoratore a rischio (22).

Nota 2: testare il titolo anticorpale da 2 a 4 settimane dopo la conclusione del ciclo vaccinale. La negatività del titolo (<0,5 UI/mL) richiede un'attenta valutazione del rischio ed è indicata la somministrazione di una dose aggiuntiva (199).

Ritardo della crescita, storia di

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	vedi nota

Nota: qualora un bambino presenti ritardo della crescita e soffra anche di infezioni virali-batteriche-fungine ricorrenti gravi va presa in considerazione l'ipotesi di una immunodeficienza e conseguentemente deve essere documentato lo stato immunitario del ricevente. In attesa della definizione del quadro immunologico deve essere rinviata la somministrazione di vaccini vivi. Se l'immunodeficienza viene esclusa somministrare regolarmente i vaccini, se viene confermata vedi relativa voce.

Rosolia, storia clinica di

vedi "Malattia infettiva, storia clinica di" e "Malattia infettiva prevenibile con vaccinazione, storia clinica di"

Saccarasi e isomaltasi, deficit congenito

vedi “Fruttosio, intolleranza ereditaria”

Sangue, donazione

vedi “Donatore di sangue”

SCID (*Severe Combined Immunodeficiency*)

vedi “Immunodeficienza grave – immunodepressione grave”

Sclerosi multipla

Vaccino	Vaccinare?
Ty21a	no vedi nota 1 e 2
HZ-va	no vedi nota 1 e 3
Febbre gialla	vedi nota 1 e 4
Influenza	sì vedi nota 1 e 5
MPR	sì vedi nota 1 e 6
MPRV	sì vedi nota 1 e 6
Rosolia	sì vedi nota 1 e 6
Varicella	sì vedi nota 1 e 6
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: anche se alcuni meccanismi teorici causa di malattie autoimmuni potrebbero essere attivati dalle vaccinazioni, vi sono forti evidenze che nessuno di questi meccanismi è in grado di determinare malattie autoimmuni dopo la somministrazione di un vaccino (113). Dal punto di vista teorico, è possibile che un vaccino possa indurre autoimmunità che tuttavia solitamente non si traduce nell'insorgenza di malattie autoimmuni. Infatti, nel sistema immunitario sono presenti efficaci meccanismi di controllo che prevengono l'autoimmunità. La letteratura riporta sporadici casi ma una associazione non è stata confermata da studi epidemiologici di ampie dimensioni (3, 200). Al contrario vi è una ampia evidenza che le malattie infettive prevenibili da vaccino possono attivare questi meccanismi e determinare malattie autoimmuni (113).

Infatti, le persone con malattia autoimmune come Lupus eritematoso (LES), artrite reumatoide (RA) e sclerosi multipla (SM) sono ad elevato rischio di infezioni, comprese quelle prevenibili con vaccinazioni, con una associata potenziale mortalità.³ Le malattie autoimmuni (es. LES, artrite reumatoide ecc) sono una falsa controindicazione alla somministrazione dei vaccini inattivati (3, 201).

Le persone con sclerosi multipla possono necessitare di un trattamento immunosoppressivo per cui si raccomanda di valutare il loro stato vaccinale (4,114) quando sono ancora immunocompetenti e quindi programmare le vaccinazioni indicate dal calendario e quelle previste per le persone in terapia immunosoppressiva prima dell'inizio del trattamento, così da ottenere una immunogenicità ottimale (4). Qualora sia iniziato un trattamento immunosoppressore la somministrazione del vaccino deve tenere conto della terapia in atto (16) e la valutazione deve essere fatta dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso. È consigliabile la somministrazione dei vaccini in fase di remissione clinica. Vedi anche “Autoimmune, malattia”, “Candidato a terapia immunosoppressiva” e “Disturbo/disordine neurologico”. In caso di terapia vedi sezione D e Allegato B8.

Nota 2: poiché non vi sono sufficienti dati deve essere evitata la somministrazione di vaccino antitifico vivo attenuato e usato il vaccino antitifico parenterale (202)

Nota 3: se disponibile utilizzare il vaccino anti-Herpes zoster-su perché il vaccino anti-Herpes zoster-va non è raccomandato in quanto non vi sono studi nelle persone con sclerosi multipla (113).

Nota 4: alcuni studi hanno evidenziato che la vaccinazione contro la febbre gialla può determinare una riacutizzazione della sclerosi multipla (202,203). Se la vaccinazione è richiesta solo sulla base di esigenze internazionali ma non di reale aumentato rischio di infezione è opportuno rilasciare un certificato di esonero temporaneo. Qualora non fosse possibile rimandare il viaggio verso zone ad alto rischio o garantire una adeguata protezione contro le punture di insetto la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7,11).

In questi casi particolare importanza riveste la revisione e l'aggiornamento delle zone a rischio per i viaggiatori (83). In caso di viaggi in zone a rischio, la vaccinazione contro la febbre gialla può essere somministrata se si ritiene che vi sia un vantaggio rispetto al rischio di riacutizzazione della malattia, considerando che la febbre gialla è una malattia potenzialmente mortale (203). Una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84).

Valutare anche la terapia in atto o pregressa, vedi sezione D e Allegato B8.

Nota 5: vi sono studi che hanno escluso la riattivazione della sclerosi multipla dopo somministrazione del vaccino antinfluenzale, quindi è raccomandata la somministrazione annuale di questo vaccino nei pazienti affetti da sclerosi multipla (201,202).

Nota 6: vi sono studi che hanno escluso la riattivazione della sclerosi multipla dopo somministrazione dei vaccini contro morbillo, parotite, rosolia e varicella, pertanto questi vaccini possono essere somministrati a meno che non vi sia immunodepressione indotta dalla terapia in atto o pregressa. Vedi anche sezione D e Allegato B8.

Sclerosi multipla nei familiari

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Sferocitosi

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: in caso di deficit splenico vedi anche “Deficit splenico, sindromi da”

SIDS (Sudden Infant Death Syndrome) nei familiari

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: gli studi riportati in letteratura scientifica hanno negato qualsiasi associazione tra vaccinazioni e aumentato rischio di SIDS (35,204,205)

Sindrome emolitico uremica atipica

vedi “Emolitico uremica atipica, sindrome”

Sindrome linfoproliferativa legata al cromosoma X

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: la sindrome linfoproliferativa legata al cromosoma X è una rara malattia genetica correlata, nella maggior parte dei casi, a una risposta immunitaria inadeguata all'infezione da virus Epstein Barr (EBV)

Sindrome nefrosica

Vaccino	Vaccinare?
Men C	sì vedi nota 1
tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: un aumento delle riacutizzazioni segnalato in una coorte di soggetti che avevano ricevuto il vaccino antimeningococcico coniugato non è stato successivamente confermato (206)

Nota 2: la valutazione di quali vaccini somministrare deve tener conto della eventuale terapia eseguita. Vedi anche – sezione D.

Sindrome QT lungo

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: anche se l'adrenalina può allungare il QT, l'adrenalina non è compresa tra i farmaci che non possono essere somministrati nelle persone con sindrome del QT lungo (207), quindi le vaccinazioni possono essere regolarmente eseguite nell'ambulatorio vaccinale avendo verificato che la terapia con betabloccante sia stata assunta.

Sordità grave

vedi “Candidato a impianto cocleare”

Spina bifida

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: le persone affette da spina bifida sono a rischio di sviluppare una reazione di tipo anafilattico al lattice a causa di esposizione frequente e ripetuta a questa sostanza in quanto sottoposte a ripetute manovre urologiche (cateterismi vescicali). Per questi soggetti è opportuno evitare l'esposizione al lattice in qualsiasi forma, anche in assenza di manifestazioni allergiche. Vedi anche “Allergia grave (anafilassi) a sostanza nota contenuta nel vaccino - lattice” – sezione B (7) Vedi anche “Disturbo/disordine neurologico”.

Spondiloartropatia giovanile

vedi “Artrite idiopatica giovanile” e “Autoimmune, malattia”

STAT 3, deficit di

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1
HZ-va	no vedi nota 1 e 2
Varicella	no vedi nota 1
RV	no vedi nota 1
Ty21a	no vedi nota 1 e 3
Febbre gialla	vedi nota 1 e 4
MPR	sì vedi nota 1 e 5
Rosolia	sì vedi nota 1 e 5
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 6

Nota 1: trattasi di una forma specifica di immunodeficienza primitiva multi sistemica associata a dermatite e deficit di sviluppo, legata alla mutazione del gene che codifica per il fattore di trascrizione STAT3. Tale deficit comporta una mancata regolazione negativa (normalmente mediata dalla IL-21) della sintesi di IL-4, forte stimolatore del rilascio di IgE. È caratterizzata da presenza di iper-IgE, frequente eosinofilia, deficit di linfociti B memoria, deficit di linfociti Th17. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). A causa del deficit di linfociti B di memoria può essere richiesta la somministrazione di terapia sostitutiva con immunoglobuline (99). Vedi anche “Immunoglobuline, somministrazione di” – sezione D.

Nota 2: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 3: poichè non vi sono sufficienti dati gli autori indicano che deve essere evitata la somministrazione di vaccino antitifico vivo attenuato e usato il vaccino antitifico parenterale.

Nota 4: la vaccinazione è in genere controindicata. Se la vaccinazione è richiesta solo sulla base di esigenze internazionali ma non di reale aumentato rischio di infezione è opportuno rilasciare un certificato di esonero. In caso non sia possibile evitare il viaggio verso zone ad alto rischio o garantire una adeguata protezione contro le punture di insetto la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza dello specialista che ha in cura il caso (99,100). In questi casi particolare importanza riveste la revisione e l'aggiornamento delle zone a rischio per i viaggiatori (83). Una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84).

Nota 5: la somministrazione di vaccino MPR è autorizzata (99). In caso di terapia sostitutiva con immunoglobuline vedi Allegato B15.

Nota 6: i vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma la risposta potrebbe essere ridotta per deficit dell'immunità B e T cellulare (99). Vedi Allegati A6 e A7. Vedi anche “Immunodeficienza grave – immunodepressione grave”

Stato vaccinale non noto o incerto

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: lo stato vaccinale deve essere documentato. Ad eccezione del vaccino anti-influenzale e anti-pneumococcico 23 valente, per i quali si può accettare il solo riferimento anamnestico, per gli altri vaccini, in caso di assenza di certificazione, i soggetti vanno considerati suscettibili. Un'alternativa può essere rappresentata, per alcuni antigeni, dal dosaggio del titolo anticorpale. Tuttavia, va evidenziato che i test sierologici commerciali possono non essere disponibili per tutti gli antigeni o non essere sufficientemente sensibili e standardizzati per rilevare l'immunità vaccino-indotta (10) o il correlato di protezione non essere stato stabilito per tutte le malattie.

Storia familiare di qualsiasi reazione avversa dopo la vaccinazione

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: le reazioni avverse dopo somministrazione di vaccino non sono ereditarie. Eccezione a questa regola è rappresentata dalla storia familiare di immunodeficienze congenite. Segni di allarme sono rappresentati da infezioni ricorrenti, dermatiti, diarrea cronica e ritardo di crescita. Vedi "Infezioni ricorrenti o persistenti o gravi nel primo anno di vita" nella sezione "Alcune definizioni". Le immunodeficienze congenite severe (es. *SCID Severe Combined Immunodeficiency*) sono generalmente diagnosticate prima dei 6 mesi di vita. La diagnosi può essere stata posta in fratelli maggiori o vi può essere all'anamnesi storia di morti infantili non altrimenti spiegate. Una anamnesi familiare relativamente a questo aspetto deve essere condotta accuratamente prima di somministrare vaccini vivi, in bambini di età inferiore a 12 mesi (es. rotavirus o MPR in casi di viaggi in zone ad alta endemia). In caso di anamnesi familiare positiva o sospetta è controindicata la somministrazione di vaccini vivi fino a valutazione dello stato immunitario del ricevente. In caso si accerti una immunodeficienza vedi specifica voce (16)

Talassemia maior

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: tutti i vaccini possono essere regolarmente somministrati come da calendario (3). Se vi è una alterazione della funzione splenica vedi anche "Asplenia anatomica o funzionale" e "Deficit splenico, sindromi da".

Tatuaggio, presenza di

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: tutti i vaccini, somministrati sia per via intramuscolare (im) che sottocutanea (sc), possono essere eseguiti in aree cutanee in cui è presente un tatuaggio (40)

Tesaurismi

vedi "Deficit splenico, sindromi da"

Tetano, storia clinica di

Vaccino	Vaccinare?
T	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: la malattia non dà immunità e pertanto la vaccinazione è raccomandata anche per i soggetti con storia clinica di tetano.

Timo, ipoplasia

vedi “DiGeorge, sindrome di”

Timo, malattia del (es. timoma)

Vaccino	Vaccinare?
Febbre gialla	no vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: l'iniziale rapporto relativo ai primi 23 casi di malattia viscerotropica (YEL-AVD) conseguente ad una vaccinazione contro la febbre gialla riporta che il 17% delle persone avevano avuto una timectomia (83) per cui a partire dal 2003 i disordini del timo sono stati inseriti come controindicazione alla vaccinazione contro la febbre gialla. Nonostante attualmente non vi siano evidenze che dimostrino un aumentato rischio di reazioni avverse gravi con la vaccinazione nelle persone che siano state sottoposte a timectomia, che abbiano avuto, nel passato, un trattamento radiante del timo o che abbiano altre forme di alterazione della funzione del timo come timoma o *miastenia gravis* (83), la vaccinazione continua ad essere controindicata (9,11,135).

Tiroidite autoimmune

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: vedi anche “Autoimmune, malattia”. In caso di terapia vedi sezione D e Allegato B8.

Tiroidite autoimmune nei familiari

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Tirosinemia ereditaria infantile (tirosinemia tipo I)

vedi “Malattia metabolica congenita” e Allegato B14

Tossicodipendenza

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: gli utilizzatori abituali di droghe pesanti per via iniettiva o inalazione, per il deterioramento del loro stato di salute e per le loro condizioni di vita, possono rispondere meno bene ad alcuni vaccini (7)

Toxoplasma, infezione congenita da

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Trombocitopenia, storia di

Vaccino	Vaccinare?
MPR	sì vedi nota 1, 2 e 3
MPRV	sì vedi nota 1, 2 e 3
Varicella	sì vedi nota 2 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 3

Nota 1: la trombocitopenia è una reazione avversa molto raramente associata alla componente del morbillo e della rosolia del vaccino MPR, 3-5 casi ogni 100.000 dosi di vaccino; questa frequenza è molto più bassa di quella che si ha sia in caso di rosolia che di morbillo (7). I benefici di una immunità nei confronti di morbillo, rosolia e parotite superano i rischi di ricomparsa o di aggravamento di una trombocitopenia (11,19). La frequenza di trombocitopenia dopo la seconda dose è inferiore a quella che si osserva con la prima dose (11). Inoltre, una recente revisione sistematica ha concluso che la vaccinazione MPR (sia prima che seconda dose) non ha causato una maggiore ricorrenza di trombocitopenia in questi soggetti rispetto agli altri (3).

Se l'episodio si è verificato entro sei settimane da una precedente somministrazione vedi sezione A. In caso di terapia vedi sezione D.

Nota 2: in caso di trattamento con preparati contenenti immunoglobuline (IG) vedi Allegati A5 e A15.

Nota 3: è prudente rinviare la somministrazione di alcune settimane in caso di recente episodio di trombocitopenia, anche se nei casi di trombocitopenia non correlata a vaccinazione non sembra esserci un aumento di rischio di ricorrenza di trombocitopenia dopo la somministrazione di alcun vaccino. Vedi anche "Disturbo/disordine della coagulazione". In caso di terapia vedi sezione D.

Trombosi vasi splenici

vedi "Deficit splenico, sindromi da"

Tubercolina, test cutaneo positivo

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota: il vaccino BCG non deve essere somministrato alle persone con test tubercolinico positivo (4,11), anche se il vaccino è stato spesso somministrato in queste persone senza problemi (4). Con l'esclusione dei bambini, deve essere eseguito un test tubercolinico prima di somministrare il BCG (11).

Nota 2: un test tubercolinico positivo, in assenza di una malattia tubercolare, non è una controindicazione per nessun vaccino (5). Se recente conversione vedi anche "Tubercolosi".

Tubercolosi (TBC)

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no
HZ-va	vedi nota 1 e 2
MPR	vedi nota 1 e 3
MPRV	vedi nota 1, 2 e 3
Rosolia	vedi nota 1 e 3
Varicella	vedi nota 1 e 2
Altri vaccini virali vivi	sì vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 4

Nota 1: prima di somministrare vaccini virali vivi è indicato valutare anche l'eventuale presenza di una immunodeficienza ad esempio una coinfezione da HIV (10)

Nota 2: è controindicata la vaccinazione dei soggetti affetti da tubercolosi attiva non trattata, sebbene non esistano dati sulla possibilità che il virus della varicella o la vaccinazione contro la varicella o HZ possano aggravare la malattia tubercolare (4,11). Deve essere iniziata una terapia antitubercolare prima di somministrare il vaccino. In questo contesto utilizzare il vaccino HZ-su se disponibile.

Nota 3: non ci sono evidenze che i vaccini contro morbillo e rosolia possano deprimere il sistema immunitario tanto da attivare una tubercolosi latente o aggravare una tubercolosi attiva. Tuttavia, nei soggetti affetti da tubercolosi

attiva non trattata, la vaccinazione è controindicata (4) e deve essere iniziata una terapia antitubercolare prima di somministrare il vaccino MPR (7,8). Il test tuberculinico non è un prerequisito per la vaccinazione MPR (8,61). Vedi anche "Tubercolina, test cutaneo esecuzione" – sezione D.

Nota 4: la malattia tubercolare non è una controindicazione alle vaccinazioni, a meno che la persona non presenti una sintomatologia moderata o severa (10).

Tumore maligno solido in atto

- Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	vedi nota 1, 2 e 3
MPR	vedi nota 1, 2, 4 e 5
MPRV	vedi nota 1, 2, 4 e 5
Rabbia	vedi nota 6
Varicella	vedi nota 1, 2 e 7
Altri Vaccini vivi	vedi nota 1 e 2
aP	sì vedi nota 1 e 8
Influenza	sì vedi nota 1 e 9
Ep.A	sì vedi nota 1 e 10
Ep.B	sì vedi nota 1 e 11
HiB	sì vedi nota 1 e 12
PCV	sì vedi nota 1 e 13
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: i pazienti affetti da neoplasia maligna hanno un deficit del sistema immunitario la cui gravità dipende dall'età del paziente, dal tipo di neoplasia e dal tipo e intensità del trattamento (178). Generalmente la neoplasia da sola non causa una immunodeficienza tale che il paziente non possa ricevere i vaccini, compresi i vaccini vivi (4). Quindi, se possibile, le vaccinazioni dovrebbero essere completate prima dell'inizio della chemioterapia, di altre terapie immunosoppressive, della radioterapia e di una splenectomia (179); qualora possibile, le vaccinazioni dovrebbero precedere il trattamento chemioterapico, di almeno 4 settimane per i vaccini vivi e 2 settimane per i vaccini inattivati (11,61). Per massimizzare la protezione vaccinale contro le malattie prevenibili da vaccinazione prima di una terapia immunosoppressiva, è indicato procedere con una schedula accelerata e, nei casi in cui non è prevista una schedula accelerata, per assicurare una rapida protezione, devono essere utilizzati gli intervalli minimi tra le dosi (8,12,125). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

Vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati durante la chemioterapia se il paziente è in buone condizioni cliniche, non ha infezioni in corso e non ha tossicità d'organo (180). La vaccinazione può essere presa in considerazione nei pazienti in terapia di mantenimento, secondo dosi e calendari raccomandati, ma queste dosi non dovrebbero essere considerate valide. In questi pazienti i vaccini dovrebbero essere risomministrati dopo il ripristino dell'immunocompetenza a meno che non sia stata documentata una risposta anticorpale protettiva (179). Un sufficiente ripristino dell'immunocompetenza si ha a remissione di malattia, dopo 3 mesi dalla sospensione della chemioterapia o radioterapia o 6 mesi in caso di somministrazione di anticorpi anti-linfociti B (es. rituximab).

In caso d'interruzione del ciclo vaccinale, la somministrazione delle dosi mancanti va posticipata dopo il ripristino dell'immunocompetenza, a remissione della malattia e dopo la conclusione della terapia, senza necessità di ricominciare il ciclo (178,180); è raccomandata la somministrazione di una dose di richiamo dei vaccini previsti dal calendario.

Nota 2: i pazienti affetti da neoplasia maligna non devono ricevere vaccini vivi attenuati in caso di malattia poco controllata (3) e in corso di trattamento chemioterapico (3,178,179). Alcuni vaccini vivi (morbillo, parotite, rosolia, varicella, e Herpes zoster) possono essere somministrati in fase di remissione di malattia e quando la chemioterapia e radioterapia è terminata da almeno 3 mesi (3,122,179).

In caso di somministrazione di anticorpi anti-linfociti B (es. rituximab), i vaccini vivi possono essere somministrati quando la terapia è terminata da almeno 6 mesi (122,179). Nella valutazione di quali vaccini somministrare tener conto della eventuale terapia eseguita. Vedi anche sezione D.

Nota 3: i pazienti affetti da neoplasia maligna hanno un aumentato rischio di sviluppare Herpes Zoster (179). In questi pazienti, se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 4: il vaccino MPR è raccomandato per i bambini non vaccinati in precedenza, e, valutata la situazione epidemiologica anche negli adulti sieronegativi (177); a ripristino della capacità immunitaria.

Nota 5: in caso di alto rischio (es. epidemia di morbillo), considerata l'alta morbosità e il rischio potenziale di mortalità nei pazienti immunodepressi, il vaccino antimorbillo può essere preso in considerazione anche durante la chemioterapia se, in analogia con i pazienti HIV positivi, la conta dei linfociti T CD4 risulta adeguata (3). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (6).

È indicato anche vaccinare i contatti stretti suscettibili; è consigliato che la seconda dose nei contatti sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane.

Nota 6: Pre-esposizione: nei pazienti con grave immunodepressione va rinviata la vaccinazione antirabbica ed evitata per quanto possibile l'esposizione al rischio di malattia. Se questo non è possibile le persone a rischio vanno vaccinate per via i.m. e testato il titolo anticorpale da 2 a 4 settimane dopo la somministrazione della 3^a dose (7). La negatività del titolo dopo la terza dose (<0,5 UI/mL) richiede una attenta valutazione del rischio ed è indicata la somministrazione di una dose aggiuntiva (7). Post-esposizione: durante la profilassi post-esposizione non dovrebbero essere somministrate terapie immunosoppressive.

Se ciò è inevitabile per il trattamento di altre patologie, la vaccinazione va eseguita ma deve essere testato il titolo anticorpale da 2 a 4 settimane dopo la somministrazione della 5^a dose (7). In caso di titolo anticorpale <0,5 UI/mL va somministrata una dose aggiuntiva (7).

Nota 7: nei pazienti affetti da neoplasia maligna la varicella è associata ad un alto rischio di complicanze nei bambini e ad un alto tasso di morbosità e mortalità negli adulti (180). Il vaccino antivaricella deve essere eseguito nei bambini e nei giovani adulti sieronegativi (177) a ripristino della capacità immunitaria (numero totale di linfociti superiore a 700-1.200/mm³ (3), con oltre 100.000 piastrine per mm³ e il paziente non deve essere sottoposto a radioterapia al momento della vaccinazione) (178) anche se i dati disponibili indicano che il protocollo descritto per i bambini affetti da leucemia linfoblastica acuta in remissione, in terapia di mantenimento, applicato ai bambini ancora in trattamento per tumore solido, ottengono risultati sovrapponibili. Vedi anche "Leucemia acuta". Il rischio di letalità della varicella è significativamente diminuito negli ultimi 20 anni grazie all'introduzione dell'aciclovir e più recentemente di altri farmaci antivirali efficaci (foscarnet e cidofovir), per cui posticipare la vaccinazione dopo la sospensione della chemioterapia può essere una scelta ugualmente sicura (178,180).

Se il vaccino viene somministrato prima della chemioterapia devono trascorrere almeno 4 settimane prima dell'inizio del trattamento (179).

Nota 8: una dose *booster* di vaccino dTap deve essere presa in considerazione per tutti i soggetti affetti da neoplasia, dal momento che molti pazienti sottoposti a chemioterapia non sono protetti per il tetano, difterite e pertosse. In caso di ferita a rischio, la corretta pulizia della ferita, la somministrazione di antibiotici e l'immunizzazione passiva possono ridurre la necessità di immunizzazione attiva durante la chemioterapia (180).

Nota 9: nei pazienti affetti da neoplasia una singola dose di vaccino antinfluenzale, adiuvato o non adiuvato, è in grado di suscitare una risposta immunitaria solo moderata, sia negli adulti che nei bambini, e questa è verosimilmente legata all'entità dell'immunodepressione. Nei pazienti affetti da neoplasia è comunque indicato utilizzare il vaccino antinfluenzale stagionale adiuvato. Alcuni studi hanno dimostrato che una seconda dose aumenta significativamente la proporzione di pazienti che sviluppano una risposta sierologica protettiva (158) però i dati non sono sufficienti per raccomandare la somministrazione di due dosi di vaccino contro l'influenza nella stessa stagione (179). La somministrazione di due dosi di vaccino contro l'influenza può essere utile se è la prima volta che si esegue il vaccino contro l'influenza. La somministrazione del vaccino è indicata anche nel corso della terapia, vista la necessità di proteggere annualmente i pazienti dai virus influenzali circolanti (179). La vaccinazione contro l'influenza non deve essere, invece, eseguita in caso di somministrazione di anticorpi anti-linfociti B (es. rituximab, alemtuzumab) (122); può essere eseguita trascorsi 6 mesi dal termine della terapia (179). In tutti i casi di tumore, è indicata la vaccinazione contro l'influenza dei contatti stretti.

Nota 10: diversi autori hanno dimostrato l'efficacia della vaccinazione anti-epatite A nella fase iniziale della chemioterapia; in caso sia indicata la somministrazione di vaccino anti-epatite A e anti-epatite B può essere somministrato il vaccino Ep.A + B (179). La vaccinazione è raccomandata per i pazienti con cirrosi preesistente o altre malattie epatiche o in pazienti che vivono o viaggiano in zone ad alta endemia.

Nota 11: diversi autori hanno dimostrato l'efficacia della vaccinazione anti-epatite B nella fase iniziale della chemioterapia (180); in caso sia indicata la somministrazione di vaccino anti-epatite A può essere somministrato il vaccino Ep.A + B (179). La somministrazione di vaccino anti-epatite B con doppia dose di antigene o la somministrazione di dosi aggiuntive può migliorare la risposta immunitaria ma non ci sono dati sufficienti per raccomandare routinariamente questa pratica (179).

Nota 12: i bambini affetti da neoplasia sono a maggior rischio di infezione da *Haemophilus influenzae*, è indicata la vaccinazione prima possibile nel corso della malattia, le dosi *booster* non si sono dimostrate efficaci. Tale maggior rischio non è confermato nell'adulto (179).

Nota 13: le infezioni da pneumococco sono una causa importante di morbosità e mortalità nei pazienti oncologici. Se possibile sarebbe preferibile somministrare il vaccino anti-pneumococcico coniugato 2 settimane prima dell'inizio della terapia (179).

- Vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 3
MPRV	sì vedi nota 2 e 3
Rosolia	sì vedi nota 3
RV	sì vedi nota 4
Ty21a	sì vedi nota 5
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 2: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è trascurabile (3,7,120). Infatti la possibilità di trasmissione è rara (10,120) e solo se il vaccinato sviluppa un esantema post-vaccinale (5,178), per cui è sicuro e raccomandato vaccinare i contatti di soggetti con tumore maligno suscettibili alla varicella (4,122) e per la prevenzione dell'Herpes zoster (122).

In caso di esantema post-vaccinale, che può insorgere nelle 4 settimane successive alla somministrazione, è opportuno coprire le lesioni (4) e evitare i contatti stretti della persona vaccinata con il convivente con neoplasia (4,122). In caso di esantema post-vaccinale, per ridurre il rischio di diffusione ad una persona con immunodepressione, può essere iniziato un trattamento antivirale (12). Un eventuale contatto non giustifica tuttavia la somministrazione di immunoglobuline (7,16). In caso di esantema post-vaccinale è opportuno escludere il personale sanitario vaccinato dall'assistenza diretta a persone immunocompromesse suscettibili, anche se il rischio di trasmissione sembra minimo (10).

La persona con neoplasia, contatto della persona vaccinata contro la varicella o HZ, deve essere monitorata per lo sviluppo di esantema; qualora si sviluppi un esantema deve essere iniziato un trattamento antivirale (es. valaciclovir o famciclovir) (122).

Nota 3: la vaccinazione MPR può essere eseguita (122). Non c'è rischio documentato di trasmissione dei virus attenuati morbillo, parotite e rosolia (3,5,8,19).

Nota 4: la vaccinazione antirotavirus non è controindicata e va eseguita come da calendario (122). Il rischio teorico di trasmissione del virus vaccinale è minore del rischio legato alla possibilità di trasmissione da un bambino non vaccinato che può essere infettato da un virus selvaggio (122).

Per minimizzare una potenziale trasmissione di rotavirus, nei 14 giorni successivi, in particolare dopo la prima dose (11), le persone con tumore solido devono evitare il contatto con le feci dei bambini vaccinati (116).

Nota 5: la vaccinazione Ty21a può essere eseguita (122). I soggetti vaccinati in buona salute non eliminano il batterio vivo attenuato con le feci e pertanto non esiste alcun rischio di trasmissione secondaria dell'infezione nell'ambito dei contatti (7).

Tumore maligno solido, storia di

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: tutti i vaccini possono essere somministrati se sono trascorsi i tempi previsti dalla sospensione della terapia e non sia stata diagnosticata una ripresa della malattia. Vedi anche "Tumore maligno solido in atto" e "Antiblastica terapia" – sezione D.

Uridin-monofosfato idrolasi-1 (P5'N-1), deficit di

vedi "Malattia metabolica congenita" e Allegato B14

Ustione estesa

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota1: nel caso di ustioni estese, il vaccino BCG è controindicato (4)

Nota 2: è opportuno eseguire la vaccinazione in un'area non ustionata (4)

Vaccino, somministrazione

vedi "Vaccino, somministrazione simultanea di" e "Vaccino, somministrazione non simultanea di" – sezione D

Vaccino desensibilizzante, somministrazione

vedi "Immunoterapia desensibilizzante" - sezione D

Varicella, esposizione recente

Vaccino	Vaccinare?
Varicella	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: l'esposizione recente a varicella non è una controindicazione alle vaccinazioni. Inoltre, la somministrazione della vaccinazione è indicata nelle persone suscettibili appartenenti a gruppi ad alto rischio perché se eseguita entro 3-5 giorni può prevenire la malattia.

Varicella, storia clinica di

vedi “Malattia infettiva, storia clinica di” e “Malattia infettiva prevenibile con vaccinazione, storia clinica di”

Vasculite sistemica

vedi “Autoimmune, malattia”

Vasculite sistemica ANCA associata (*anti-neutrophil cytoplasmic autoantibodies*)

vedi “Autoimmune, malattia”

Vomito

Vaccino	Vaccinare?
Colera	vedi nota 1
RV	vedi nota 1 e 2
Ty21a	vedi nota 1
Tutti gli altri	sì

Nota 1: nei soggetti con infezione gastrointestinale acuta, la vaccinazione va rinviata e somministrata a guarigione avvenuta (3), preferibilmente dopo le 48 ore dalla conclusione dell'episodio (7).

Nota 2: nel caso che il vaccino venga rigurgitato o vomitato non somministrare una dose aggiuntiva. Le dosi rimanenti vanno somministrate come raccomandato nella scheda tecnica (8).

Von Willebrand, malattia di

vedi “Disturbi/disordine della coagulazione”

Wegener, granulomatosi di

vedi “Autoimmune, malattia”

West, sindrome di

vedi “Epilessia”

Wiskott-Aldrich, sindrome di

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no
Tutti gli altri	sì vedi nota

Nota: è una sindrome genetica con deficit immunitario. Tutti i vaccini inattivati sono probabilmente efficaci, ma la risposta potrebbe essere attenuata in rapporto al grado di immunosoppressione. Vedi anche "Agammaglobulinemia", "Immunodeficienza grave – immunodepressione grave" e Allegati A6 e A7.

Xantino–ossidasi e solfito–ossidasi (deficit del fattore molibdeno), deficit di

vedi "**Malattia metabolica congenita**" e Allegato B14

Zecca, morso da, storia di

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Zellweger, sindrome di

vedi "**Malattia metabolica congenita**" e Allegato B14

Zoster

vedi "**Malattie infettive, storia clinica di**" e "**Malattia infettiva prevenibile con vaccinazione, storia clinica di**"

SEZIONE D
Terapie e trattamenti

SEZIONE D

Terapie e trattamenti

Commento generale. Il giudizio di idoneità alla vaccinazione deve tenere in conto di tutte le terapie, in atto o pregresse, qualora queste possano influenzare l'efficacia o la sicurezza delle vaccinazioni. Talvolta i trattamenti sono polifarmacologici, la valutazione deve tenere in considerazione tutti i farmaci usati e le loro interazioni. Inoltre, deve essere valutata la malattia che ha richiesto il trattamento.

Aciclovir

vedi “Antimicrobico - Antivirale”

Aminofillina

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: le persone che assumono aminofillina possono ricevere qualsiasi vaccinazione (vedi “Asma bronchiale” – sezione C).

Anestetico generale

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: Nota: anche se è riconosciuto che la somministrazione di farmaci anestetici può causare una riduzione transitoria della funzione del sistema immunitario non vi sono controindicazioni alla somministrazione di vaccini. In genere, la funzione immunitaria è ripristinata entro 2 giorni. Non vi sono evidenze che le vaccinazioni possano interferire sull'efficacia di una anestesia (12). Alcune linee guida suggeriscono di:

- somministrare i vaccini inattivati almeno due giorni prima dell'anestesia;
- somministrare i vaccini vivi attenuati almeno 14-21 giorni prima dell'anestesia;
- somministrare i vaccini una settimana dopo l'anestesia.

Queste indicazioni hanno la finalità di evitare che reazioni avverse vaccinali possano essere causa di posticipo dell'intervento (8) o interpretati come complicanze (208). Interventi chirurgici urgenti o in emergenza non devono essere rimandati in caso di vaccinazione e gli anestetici possono essere regolarmente somministrati (12). In caso di necessità tutti i vaccini possono essere eseguiti (8). Nella valutazione tenere conto del motivo della somministrazione dell'anestetico e di eventuali altre terapie.

Antagonisti del fattore di necrosi tumorale (*Tumor Necrosis Factor – TNF*)

vedi “Inibitori del fattore di necrosi tumorale”

Antibiotico, terapia

vedi “Antimicrobico – Antibiotico”

Antiblastica, terapia

- Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no vedi nota 1, 2 e 3
Ep.B	sì vedi nota 1, 2 e 4
influenza	sì vedi nota 1, 2 e 5
Tutti gli altri	sì vedi nota 1, 2, 6 e 7

Nota 1: nei pazienti con tumore le vaccinazioni che sono indicate dovrebbero essere eseguite, quando possibile, prima del trattamento chemioterapico (179) di almeno 4 settimane per i vaccini vivi e 2 settimane per i vaccini inattivati (11,61,122). Per massimizzare la protezione vaccinale prima di una terapia immunosoppressiva è indicato procedere con una schedula accelerata e, nei casi in cui non è prevista una schedula accelerata, per assicurare una rapida protezione, devono essere utilizzati gli intervalli minimi tra le dosi (8,12,125). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Vedi anche specifica voce sezione C e "Immunosoppressiva, terapia"

Nota 2: in caso di grave neutropenia le persone in chemioterapia non possono ricevere alcun vaccino (3).

Nota 3: i pazienti in trattamento antiblastico non devono ricevere vaccini vivi attenuati per il rischio di sviluppare malattia vaccinale e/o per la mancanza di dati di efficacia (122,178,179). Alcuni vaccini vivi (morbillo, parotite, rosolia, varicella, herpes zoster) possono essere somministrati in fase di remissione di malattia e quando la chemioterapia o la radioterapia è terminata da almeno 3 mesi (122,179). In caso di somministrazione di anticorpi anti-linfociti B (es. rituximab, alemtuzumab) i vaccini vivi possono essere somministrati quando la terapia è terminata da almeno 6 mesi (122,179).

La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Nella valutazione di quali vaccini somministrare tener conto anche della malattia di base, vedi la voce relativa. Vedi anche Allegato B8.

Nota 4: i cicli di vaccino contro l'epatite B a dosaggio doppio hanno dimostrato un aumento dei tassi di risposta, ma i dati sono limitati per cui questo approccio non è raccomandato (179).

Nota 5: nei pazienti in trattamento antiblastico è indicata la vaccinazione antinfluenzale stagionale dato il maggior rischio di complicanze e di ospedalizzazioni (122,178,179). Valutare l'opportunità di somministrare vaccini ad immunogenicità potenziata. Alcuni studi hanno dimostrato che una seconda dose aumenta significativamente la proporzione di pazienti che sviluppano una risposta sierologica protettiva (158) però i dati non sono sufficienti per raccomandare la somministrazione di due dosi di vaccino contro l'influenza nella stessa stagione (179). La vaccinazione contro l'influenza non deve essere eseguita in caso di somministrazione di anticorpi anti-linfociti B (es. rituximab, alemtuzumab) (122) posticipandola a 6 mesi dal termine della terapia (179). In tutti i casi, è indicata la vaccinazione contro l'influenza dei contatti stretti.

Nota 6: il ciclo vaccinale interrotto con l'inizio della chemioterapia va proseguito e completato da dove è stato interrotto (178) dopo tre mesi dalla fine della chemioterapia. La rivaccinazione delle persone dopo terapia antiblastica non è necessaria quando le vaccinazioni sono state somministrate prima dell'inizio della terapia (10,179). Si può considerare l'opportunità, in età pediatrica, di somministrare una dose *booster* di dtap, IPV, HBV e PCV dopo almeno 3-6 mesi dalla fine della terapia ed effettuare una dose *booster* di vaccino MPR e varicella a distanza di 6-12 mesi dal termine della chemioterapia (8,178). Inoltre, può essere opportuno rivaccinare le persone vaccinate in precedenza che hanno effettuato una chemioterapia per una leucemia linfoblastica acuta (10).

Nota 7: vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi non sono per principio controindicati in caso di chemioterapia (178) ma non devono essere somministrati in corso di chemioterapia intensiva perché possono risultare parzialmente o completamente inefficaci (180). I vaccini inattivati possono essere somministrati durante la chemioterapia se il paziente è in buone condizioni cliniche, non ha infezioni in corso e non ha tossicità d'organo (178,180) e nei pazienti in terapia di mantenimento, secondo dosi e calendari raccomandati (122,179), ma queste dosi non dovrebbero essere considerate valide (122,179). In questi pazienti i vaccini dovrebbero essere risomministrati dopo il ripristino dell'immunocompetenza a meno che non sia stata documentata una risposta anticorpale protettiva (122,179).

Un sufficiente ripristino dell'immunocompetenza si ha a remissione di malattia, dopo 3 mesi dalla sospensione della chemioterapia (122,179,180) o radioterapia (122) o 6 mesi in caso di somministrazione di anticorpi anti-linfociti B (es. rituximab) (122,179).

In caso di interruzione del ciclo vaccinale, la somministrazione delle dosi mancanti va posticipata a dopo il ripristino dell'immunocompetenza, a remissione della malattia e dopo la conclusione della terapia, senza necessità di ricominciare il ciclo (178,180); è raccomandata la somministrazione di una dose di richiamo dei vaccini previsti dal calendario vaccinale. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Nella valutazione di quali vaccini somministrare tener conto anche della malattia di base, vedi la voce relativa.

- Vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 3
MPRV	sì vedi nota 2 e 3
Rosolia	sì vedi nota 3
RV	sì vedi nota 4
Ty21a	sì vedi nota 5
Varicella	sì vedi nota 1
Tutti gli altri	sì

Nota 1: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 2: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è trascurabile (3,7,120). Infatti la possibilità di trasmissione è rara (10,120) e solo se il vaccinato sviluppa un esantema, (5,178) per cui è sicuro e raccomandato vaccinare i contatti di soggetti in terapia antitumorale suscettibili alla varicella (4,122) e per la prevenzione dell'Herpes zoster (122). In caso di esantema post-vaccinale, che può insorgere nelle 4 settimane successive alla somministrazione, è opportuno coprire le lesioni (4) e evitare i contatti stretti della persona vaccinata con il convivente in terapia antitumorale (122,180).

In caso di esantema post-vaccinale, per ridurre il rischio di diffusione ad una persona in terapia antitumorale, può essere iniziato un trattamento antivirale (12). Un eventuale contatto non giustifica tuttavia la somministrazione di immunoglobuline (7,16).

In caso di esantema post-vaccinale è opportuno escludere il personale sanitario vaccinato dall'assistenza diretta di persone in terapia antitumorale suscettibili, anche se il rischio di trasmissione sembra minimo (10). La persona in terapia antitumorale, contatto della persona vaccinata contro la varicella o HZ, deve essere monitorata per lo sviluppo di esantema; qualora si sviluppi un esantema deve essere iniziato un trattamento antivirale (es. valaciclovir o famciclovir) (122).

Nota 3: la vaccinazione MPR può essere eseguita (122). Non c'è rischio documentato di trasmissione dei virus attenuati morbillo, parotite e rosolia (3,5,8,19).

Nota 4: la vaccinazione antirotavirus non è controindicata e va eseguita come da calendario (122). Il rischio teorico di trasmissione del virus vaccinale è minore del rischio legato alla possibilità di trasmissione da un bambino non vaccinato che può essere infettato da un virus selvaggio (122).

Per minimizzare una potenziale trasmissione di rotavirus, nei 14 giorni successivi, in particolare dopo la prima dose (11), le persone in trattamento antitumorale devono evitare il contatto con le feci dei bambini vaccinati (122) e gli altri familiari devono lavarsi bene le mani dopo il contatto con le feci del vaccinati (5,11).

Nota 5: la vaccinazione Ty21a può essere eseguita (122). I soggetti vaccinati in buona salute non eliminano il batterio vivo attenuato con le feci e pertanto non esiste alcun rischio di trasmissione secondaria dell'infezione nell'ambito dei contatti (7).

Anticoagulante

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: i pazienti con disturbi della coagulazione o in terapia anticoagulante possono eseguire regolarmente le vaccinazioni perché non vi sono particolari rischi di reazioni avverse (4,16). I pazienti in terapia anticoagulante hanno lo stesso rischio di sanguinamento dei pazienti con disturbi della coagulazione (5). Se il vaccino può essere eseguito sia per via s.c. che i.m. deve essere usata la via s.c. solo se l'efficacia è conosciuta essere equivalente. In caso di somministrazione i.m. valutare attentamente il rischio di sanguinamento prima di somministrare qualsiasi vaccino; deve essere utilizzato un ago sottile di 23 gauge o meno e deve essere applicata una pressione ferma sul sito di iniezione per almeno 2 minuti (3,8,11) fino a 5 minuti (4,133). Il paziente o i familiari devono essere informati sul rischio di ematoma da iniezione (16). La somministrazione di anticoagulanti non deve essere sospesa per l'esecuzione di una vaccinazione (4). La vaccinazione deve essere eseguita prima della esecuzione della terapia in corso (11). Le persone che ricevono terapia anticoagulante a lungo termine con eparina o warfarina non sono considerate ad alto rischio di sanguinamento dopo la somministrazione di un vaccino e quindi possono essere regolarmente vaccinate sia per via intramuscolare che sottocutanea senza interrompere la terapia (4). Vedi anche "Disturbo/disordine della coagulazione" – sezione C.

Anticorpi anti-RSV (virus respiratorio sinciziale)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: gli anticorpi anti-RSV (Palivizumab) utilizzati nella prevenzione dell'infezione da virus respiratorio sinciziale, contengono solo anticorpi monoclonali diretti verso il virus respiratorio sinciziale, per cui non interferiscono con le vaccinazioni, incluse quelle a virus vivo attenuato (5,10,17)

Anticorpi monoclonali

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no vedi nota 1
T	sì vedi nota 1, 2 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 2

Nota 1: la decisione se somministrare un vaccino dipende dalla malattia di base e dalla modalità di utilizzo (tipo, dosaggio e durata) del farmaco. I vaccini vivi sono controindicati a causa della possibilità di reazioni avverse (209). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7). Gli anticorpi monoclonali possono compromettere efficacia e sicurezza dei vaccini vivi. Questi vaccini sono controindicati fino a quando non sono trascorsi 6 mesi dalla sospensione della terapia con questo tipo di farmaci, (11) ad eccezione di palivizumab, per la profilassi da RSV. Vedi anche "Anticorpi monoclonali contro linfociti B", "Anticorpi anti-RSV", "Eculizumab", "Fingolimod", "Inibitori del fattore di necrosi tumorale" e Allegato B8.

Nota 2: poiché non esistono dati sull'efficacia del tossoide tetanico in pazienti che hanno ricevuto rituximab nelle ultime 24 settimane, in caso di ferite di entità severa e/o contaminate deve essere effettuata la profilassi passiva con immunoglobuline antitetano (114,115).

Nota 3: vaccini inattivati, ricombinanti, subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati a tutti i pazienti immunocompromessi ma la risposta alla maggior parte dei vaccini può non essere adeguata e quindi l'immunogenicità dei vaccini può essere sostanzialmente ridotta.

Anticorpi monoclonali contro linfociti B

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1, 2 e 3
Vaccini vivi	no vedi nota 1 e 3
Tutti gli altri	vedi nota 1 e 4

Nota 1: la valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7).

Nota 2: la vaccinazione antitubercolare è controindicata. In caso di somministrazione accidentale di BCG sottoporre la persona a chemioprophilassi antibiotica per tubercolosi latente (114,115).

Nota 3: i vaccini vivi non devono essere somministrati e l'intervallo necessario per la ricostruzione della risposta immune dipende dal tipo di farmaco, dalla dose e dalla malattia sottostante. Se possibile completare le immunizzazioni prima dell'inizio della terapia. Idealmente le vaccinazioni dovrebbero precedere il trattamento di almeno 4 settimane per i vaccini vivi e 2 settimane per i vaccini inattivati (11,61). Eventualmente prendere in considerazione l'effettuazione di test in vitro per la valutazione della funzione immunitaria.

Nota 4: la decisione se somministrare vaccini inattivati, ricombinanti, subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi è legata al tipo e livello dell'immunocompromissione provocata dalla terapia immunosoppressiva, che determina una risposta non adeguata e quindi l'immunogenicità dei vaccini può essere ridotta.

Inoltre l'intervallo necessario per il ripristino di una normale risposta immune dipende dal tipo di farmaco, dalla dose e dalla malattia sottostante oltre che dalla combinazione con altri immunosoppressori. Certamente non si può considerare alcuna alterazione immunologica dopo 24 mesi dalla sospensione. Se possibile completare le immunizzazioni prima dell'inizio della terapia. Idealmente le vaccinazioni dovrebbero precedere il trattamento di almeno 4 settimane per i vaccini vivi e 2 settimane per i vaccini inattivati (11,61)

Antimicrobico

- Antibiotico

Vaccino	Vaccinare?
BCG	vedi nota 1
Ty21a	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: alcuni antibiotici possono interferire con lo sviluppo della risposta immunitaria al BCG. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7,210)

Nota 2: molti antibiotici (compresi amoxicillina, ciprofloxacina, cloramfenicolo, doxiciclina, sulfamidici) possono interferire con la risposta immunitaria al vaccino Ty21a. La prima capsula di questo vaccino deve essere somministrata dopo almeno 72 ore (4) dalla ultima dose di antibiotico (7). Analogamente, tra l'ultima dose di Ty21a e la prima dose di un antibiotico devono trascorrere 72 ore (4,144). Nei casi in cui non sia possibile somministrare il vaccino Ty21a per le possibili interferenze con antibiotici può essere somministrato il vaccino parenterale polisaccaridico Vi.

- Antimalarico

Vaccino	Vaccinare?
Colera	sì vedi nota 1
Ty21a	sì vedi nota 2
Rabbia	sì vedi nota 3
Tutti gli altri	sì

Nota 1: evitare di somministrare altri vaccini e medicinali per os 1 ora prima e 1 ora dopo la somministrazione del vaccino anticolerico (211)

Nota 2: la chemioprolifassi antimalarica può essere iniziata, se necessario, 3 giorni dopo l'ultima dose di vaccino Ty21a. Qualora la profilassi antimalarica fosse già iniziata con cloroquina, meflochina, con la combinazione pirimetamina/sulfadoxina o atovaquone/proguanil, è possibile somministrare vaccino Ty21a senza sospendere il trattamento antimalarico. L'assunzione delle dosi di meflochina e vaccino Ty21a deve essere distanziata di almeno 12 ore. Se la profilassi antimalarica è stata già iniziata con farmaci diversi da quelli sopra riportati, allora il medicinale antimalarico deve essere interrotto 3 giorni prima di assumere vaccino Ty21a (144).

Studi hanno dimostrato una interferenza nella risposta anticorpale del proguanil mentre questa non si è evidenziata con l'associazione atovaquone-proguanil (169). Per la doxiciclina talvolta utilizzata come antimalarico vedi "Antimicrobico – Antibiotico".

Nota 3: la somministrazione di cloroquina-fosfato interferisce con la risposta anticorpale al vaccino antirabbico somministrato per via intradermica (7,49); la via di somministrazione intramuscolare fornisce una sufficiente sicurezza ed è da preferire alla inoculazione per via sottocutanea. La possibile interferenza sulla risposta immunitaria alla vaccinazione antirabbica da parte di altri antimalarici correlati strutturalmente alla cloroquina (es: meflochina) non è stata ancora valutata, tuttavia sembra prudente seguire le stesse precauzioni adottate per le persone in trattamento con cloroquina. È da preferire la somministrazione intramuscolare se si sta effettuando la chemioprolifassi antimalarica per l'effetto inibitore della cloroquina o meflochina sulla risposta anticorpale al vaccino antirabbico.

- Antitubercolare

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: tutti i farmaci antitubercolari inattivano il vaccino BCG, ad esclusione della pirazinamide, per cui la vaccinazione è controindicata nelle persone in trattamento antitubercolare (4,11)

- Antivirale

Vaccino	Vaccinare?
Febbre gialla	vedi nota 1
HZ-va	sì vedi nota 2
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: le persone in trattamento antivirale con antagonisti del co-recettore CCR-5 (Maraviroc) hanno un aumentato rischio di reazione viscerotropica (11). Vedi anche "HIV, infezione da" – sezione C.

Nota 2: se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su perchè i farmaci antivirali attivi contro l'herpesvirus (aciclovir, famciclovir e valaciclovir) possono ridurre l'efficacia dei vaccini vivi attenuati contro la varicella e l'herpes zoster (3). Qualora non disponibile, se possibile i farmaci dovrebbero essere sospesi 24 (3,4,10)/48 (16,212) ore prima della somministrazione del vaccino anti Herpes zoster-va e l'uso o la riassunzione dovrebbe essere ritardata fino a 10 (212)/14 giorni dopo la somministrazione del vaccino (3,4,7,10).

Aspirina o salicilati, terapia a lungo termine in bambini e adolescenti

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPRV	sì vedi nota 2 e 3
Varicella	sì vedi nota 2 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: le persone che ricevono una terapia a lungo termine con aspirina o salicilati possono essere vaccinati per Herpes zoster se questo è indicato (3). Non sono state segnalate reazioni avverse nei vaccinati con virus varicella zoster correlati all'uso di salicilati (es. aspirina) (3,4,7,9) ed è improbabile che una persona probabilmente infetta corra un rischio di sindrome di Reye (3).

Nota 2: le persone di età inferiore a 18 anni che ricevono basse dosi di aspirina o salicilati non sono a rischio di sanguinamento dopo la somministrazione di un vaccino (4).

Nota 3: avvertenza. La vaccinazione contro la varicella è specificamente indicata nei bambini in trattamento cronico con salicilati (11). Se possibile è preferibile evitare l'assunzione di salicilati per 6 settimane dopo la somministrazione del vaccino antivaricella o MPRV, nelle persone di età inferiore a 16 anni (12), per l'associazione tra questi farmaci, sindrome di Reye e virus della varicella naturale (4,5,10). Nelle persone in trattamento cronico, nelle sei settimane successive alla vaccinazione, l'acido acetilsalicilico, se possibile, deve essere sospeso o sostituito con altro farmaco antiaggregante (11). Non sono state segnalate reazioni avverse nei vaccinati con virus varicella zoster correlati all'uso di salicilati (es. aspirina) e in ogni caso il beneficio supera il rischio (3,4,7,9), per cui anche nei casi in cui è necessaria la terapia con salicilati la vaccinazione può essere eseguita (3,9), prevedendo uno stretto monitoraggio del paziente (4).

Asplenia chirurgica

vedi "Splenectomia"

Carbamazepina

vedi "Warfarina"

Cateterismo vescicale

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: le persone sottoposte a ripetuti cateterismi vescicali (es. perché affette da spina bifida) sono a rischio di sviluppare una reazione di tipo anafilattico a causa di esposizione frequente e ripetuta al lattice. Per questi soggetti è opportuno evitare l'esposizione al lattice in qualsiasi forma, anche in assenza di manifestazioni allergiche. Vedi anche "Allergica grave a: lattice" – sezione B.

Chemioterapia

vedi “Antiblastica, terapia”

Corticosteroidi

vedi Allegato B9

- terapia topica (pelle o mucose), inalante, iniezione intrarticolare, borsale o tendinea

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

- dose fisiologica di mantenimento

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

- dose bassa o moderata per via sistemica tutti i giorni o a giorni alterni o a breve emivita

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: per dose bassa o moderata si intende meno di 2 mg/kg/die di prednisone o suo equivalente o meno di 20 mg/die se il peso è >10 kg (4,17). Per la equivalenza dei diversi glucocorticoidi vedi Allegato B9. Valutare anche la malattia di base. Le considerazioni riguardano la sicurezza dei vaccini a virus vivi, non necessariamente la loro efficacia ottimale.

- dose alta per via sistemica tutti i giorni o a giorni alterni per meno di 7 (3) giorni

Vaccino	Vaccinare?
MPR	vedi nota 1
MPRV	vedi nota 1
Varicella	vedi nota 1
Altri vaccini vivi	vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: per dose alta si intende più di 2 mg/kg/die di prednisone o suo equivalente o una dose di 20 mg/die o più se il peso è >10 kg (4). Per la equivalenza dei diversi glucocorticoidi vedi Allegato B9. In questo caso il soggetto può essere vaccinato immediatamente dopo la fine del trattamento anche se alcuni esperti consigliano di aspettare, se possibile, almeno 2/4 (7) settimane dalla fine del trattamento. Valutare anche la malattia di base. Le considerazioni riguardano la sicurezza dei vaccini a virus vivi, non necessariamente la loro efficacia ottimale.

Nota 2: valutare anche la malattia di base.

- dose alta per via sistemica tutti i giorni per 7 o più giorni o a giorni alterni per 14 giorni

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no vedi nota 1
Rabbia	sì vedi nota 2 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 3

Nota 1: i bambini che ricevono più di 2 mg/kg/die di prednisone o suo equivalente o una dose di 20 mg/die o più se il peso è >10 kg per 7 giorni (3,9) o più o 1mg/kg/die di prednisone o suo equivalente per un mese non devono ricevere vaccini a virus vivi fino a che la terapia non sia stata sospesa da almeno un mese. Per gli adulti è più difficile stabilire la dose immunosoppressiva e potrebbe essere quantificabile in 40-60 mg/die (3) per 1 settimana (3,9). Per la equivalenza dei diversi glucocorticoidi vedi Allegato B9. Valutare anche la malattia di base. Le considerazioni riguardano la sicurezza dei vaccini a virus vivi, non necessariamente la loro efficacia ottimale.

Nota 2: i soggetti immunodepressi a rischio immediato di esposizione al virus rabbico debbono comunque essere vaccinati; essi riceveranno possibilmente una dose doppia di vaccino antirabbico e saranno sottoposti a titolazione anticorpale, stante il maggior rischio legato alla esposizione (214)

Nota 3: se possibile posticipare la somministrazione della vaccinazione a un mese dopo la sospensione del trattamento in modo da ottenere una risposta immune migliore (4)

Dialisi (compreso: emodialisi e dialisi peritoneale)

Vaccino	Vaccinare?
Ep.B	sì vedi nota 1, 2 e 3
PCV	sì vedi nota 3 e 4
PPV-23	sì vedi nota 3 e 4
Tutti gli altri	sì vedi nota 3

Nota 1: ove possibile il paziente va vaccinato prima dell'inizio della terapia dialitica. È raccomandata la somministrazione di prodotti autorizzati all'uso per i pazienti in predialisi e dialisi a maggior dosaggio (3,4,8,16,197). Dosare gli anti-HBs uno–due mesi dopo il completamento della serie primaria (12,197). Se la persona è non *responders* (titolo anticorpale <10 UI/L) somministrare un secondo ciclo vaccinale (4,12,197). Se il titolo anticorpale è ancora <10 UI/L, la persona deve essere testata per HBsAg (197). Se la persona risulta negativa per HBsAg deve essere considerata suscettibile ma è inutile somministrare altre dosi (12,197). Queste persone devono avere una particolare protezione dal rischio di trasmissione del virus dell'epatite B (16,197). Un test per HBsAg deve essere eseguito ogni mese (12).

Nota 2: se il titolo anticorpale della persona *responder* è basso, tra 10 e 99 UI/L, deve essere eseguita una dose *booster*. Dopo 2 mesi deve essere controllato il titolo anticorpale; se la risposta è adeguata, cioè titolo >10 UI/L, deve essere controllato il titolo anticorpale ogni anno (12). Inoltre, un test per HBsAg deve essere eseguito ogni tre mesi (12). Nei dializzati che hanno una buona risposta (titolo anticorpale >100 UI/L) il titolo anticorpale deve essere ripetuto ogni anno (9,12). Nei dializzati *responders*, il ruolo della memoria immunitaria non è adeguatamente studiato ma la protezione sembra persistere solo se il titolo degli anticorpi anti-HBs rimane >10 UI/L (9,197). Quindi, se il dosaggio degli anticorpi anti-HBs si riduce fino a valori <10 UI/L è raccomandata la esecuzione di una dose *booster* (4,9,12,16,197).

Nota 3: non c'è correlazione tra vaccinazioni e peggioramento delle condizioni renali o con una riduzione di efficacia della dialisi (8).

Nota 4: è indicata la somministrazione di vaccino anti-pneumococcico coniugato e di vaccino anti-pneumococcico polisaccaridico; il vaccino coniugato va somministrato per primo (8, 106) per stimolare il sistema immunitario seguito dal polisaccaridico per ampliare il numero di antigeni riconosciuti;(8) inoltre, va rispettato un intervallo di almeno 8 settimane tra l'ultima dose di PCV e quella di PPV-23 (106). Sono raccomandate due dosi di vaccino PPV-23 separate da un intervallo di 5 anni a meno che la prima dose non sia stata somministrata dopo i 65 anni di età (in questo caso non sono raccomandate dosi aggiuntive). L'intervallo tra le due dosi deve essere di 5 anni, ma se questo intervallo non è stato rispettato, le due dosi vanno considerate valide e non devono essere eseguite ulteriori somministrazioni (106).

Ove possibile il paziente va vaccinato prima dell'inizio della terapia dialitica; se la necessità di trattamento non permette di rispettare le 8 settimane, rimandare la somministrazione del PPV-23 dopo l'inizio del trattamento. Vedi anche "Vaccino, somministrazione non simultanea" – sezione D.

Ecuzumab

Vaccino	Vaccinare?
Hib	sì vedi nota 1
Men ACWY con	sì vedi nota 2
Men B	sì vedi nota 2
PCV	sì vedi nota 1
Tutti gli altri	sì

Nota 1: i pazienti di età inferiore a 18 anni che devono iniziare il trattamento con ecuzumab devono essere vaccinati contro le infezioni da Hib e da pneumococco e devono rispettare le raccomandazioni per ciascuna fascia di età (215). Vedi anche "Anticorpi monoclonali".

Nota 2: i pazienti che devono iniziare il trattamento con ecuzumab devono ricevere i vaccini antimeningococchi. La somministrazione deve essere, se possibile, completata entro 2 settimane dall'inizio del trattamento. Ripetere il vaccino ogni 5 anni se continuano ad assumere il farmaco (4,215). È stato rilevato un aumentato rischio di emolisi o di riduzione dell'emoglobina in pazienti vaccinati durante il trattamento con ecuzumab. Per ridurre al minimo il rischio di emolisi si raccomanda che i pazienti in trattamento con ecuzumab siano vaccinati solo dopo che la loro malattia sia ben controllata ed entro una settimana dall'infusione del farmaco (216). Vedi anche "Anticorpi monoclonali".

Emodialisi

vedi “Dialisi”

Farmaco biologico

vedi “Antagonisti del fattore di necrosi tumorale”, “Anticorpi monoclonali” e “Anticorpi monoclonali contro linfociti B”

Fenitoina

vedi “Warfarina”

Fingolimod

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	vedi nota 1 e 3

Nota 1: farmaco ad azione immunosoppressiva, utilizzato nell'approccio terapeutico della sclerosi multipla. Vedi anche “Sclerosi multipla”.

Nota 2: l'uso di vaccini vivi attenuati può determinare un rischio di infezioni e deve essere evitato fino a due mesi dalla sospensione della terapia (217)

Nota 3: durante e fino a due mesi dopo la sospensione del trattamento le vaccinazioni possono risultare meno efficaci. Se possibile posporre le vaccinazioni.

Ibuprofene

Vaccino	Vaccinare?
Varicella	sì vedi nota
Tutti gli altri	sì

Nota: l'ibuprofene può essere somministrato in alternativa al paracetamolo per diminuire il dolore e la febbre post-vaccino. Alcuni studi hanno dimostrato un possibile legame tra infezioni secondarie gravi e la somministrazione di ibuprofene nei soggetti affetti da varicella, rischio non dimostrato in caso di utilizzo di ibuprofene per il controllo del dolore e della febbre post-vaccino (7)

Idrossiurea

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini Virali vivi	no vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: i pazienti che ricevono idrossiurea non devono ricevere vaccini virali vivi perché l'idrossiurea può potenziare la replicazione del virus determinando infezioni gravi. L'idrossiurea riduce anche la risposta anticorpale al vaccino.

Nota 2: vedi anche la patologia di base.

IGRA, test

vedi “Tubercolina, test cutaneo esecuzione” (9)

Immunoglobuline anti-D (Rh), somministrazione di

Vaccino	Vaccinare?
MPRV	no vedi nota 1
MPR	sì vedi nota 1
Rosolia	sì vedi nota 1
Varicella	sì vedi nota 1
Altri vaccini vivi	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: la somministrazione di immunoglobuline anti-D (Rh) generalmente non interferisce con la risposta anticorpale dei vaccini MPR, Rosolia e Varicella (3,5). Vista l'importanza della protezione contro la rosolia e la varicella nelle donne in età fertile, le donne senza evidenza di immunità per rosolia e varicella devono ricevere MPR o varicella, ma non MPRV, nel *post partum*. La vaccinazione non deve essere rimandata a causa della somministrazione di immunoglobuline anti-D (Rh) nell'ultimo trimestre di gravidanza o al momento del parto (5). Tuttavia, può essere opportuno valutare la siero conversione a distanza di 2-3 mesi e rivaccinare le donne, se necessario (3,5).

Nota 2: la somministrazione di altri vaccini vivi deve essere rimandata di 3 mesi dopo la somministrazione di immunoglobuline anti-D (Rh). Le immunoglobuline anti-D (Rh) non devono essere somministrate per almeno 2 settimane dopo la somministrazione di altri vaccini vivi (218,219)

Immunoglobuline, somministrazione di preparazioni contenenti, recente o contemporanea (intramuscolare o endovenosa)

Vaccino	Vaccinare?
MPR	vedi nota 1 e 2
MPRV	vedi nota 1 e 2
Rosolia	vedi nota 1 e 2
Varicella	vedi nota 1 e 3
Altri vaccini vivi	vedi nota 1
RV	sì vedi nota 1 e 4
Ep.A	sì vedi nota 5
HZ-va	sì vedi nota 6
Rabbia	sì vedi nota 7
Tutti gli altri	sì vedi nota 8

Nota 1: la risposta immunitaria di vaccini vivi parenterali può essere inibita dall'azione delle immunoglobuline, l'intervallo raccomandato è dipendente dal tipo e dall'emivita dell'immunoglobulina somministrata (3). Fanno eccezione i vaccini contro la febbre gialla, Herpes zoster, febbre tifoide Ty21a e rotavirus che possono essere somministrati contemporaneamente o con qualsiasi intervallo prima o dopo la somministrazione di prodotti contenenti immunoglobuline (10). Se rilevante, vedi anche "Immunoglobuline anti-D (Rh), somministrazione di"

Nota 2: non somministrare MPR o rosolia contemporaneamente a immunoglobuline; i preparati in commercio contengono IG contro questi virus. Se inevitabile, usare siti diversi e rivaccinare o testare la sieroconversione dopo 3/6 (3) mesi. Se è stato somministrato prima il vaccino, non somministrare IG per almeno 2/3 (3) settimane; se sono già state somministrate le IG, l'intervallo da rispettare prima di somministrare il vaccino dipende dal tipo di IG, dalla dose e dalle indicazioni.

Data l'importanza dell'immunizzazione nei confronti della rosolia delle donne in età fertile, la vaccinazione *post partum* delle donne suscettibili con vaccino antirosolia o MPR non deve essere posticipata in caso di somministrazione di Ig anti-D (Rh) o altri emoderivati durante il terzo trimestre di gravidanza o al parto. Queste donne devono essere vaccinate subito dopo il parto e, se possibile, deve essere controllata la sieroconversione 2-3 mesi dopo (10). Vedi Allegati A5 e A15.

Se la vaccinazione è necessaria come profilassi post esposizione il vaccino MPR può essere somministrato nonostante la somministrazione di immunoglobuline, ma la dose non sarà considerata e sarà ripetuta non appena trascorso l'intervallo previsto.

Nota 3: dopo trasfusione di sangue (eccetto globuli rossi lavati) o plasma o somministrazione di IG o VZIG, attendere almeno 5 mesi prima di somministrare il vaccino antivaricella. Dopo la vaccinazione antivaricella attendere 3 settimane prima di somministrare IG o VZIG; a meno che il beneficio derivante non superi quello della vaccinazione. In quest'ultimo caso o si rivaccina il soggetto dopo 5 mesi o si esegue il dosaggio del titolo anticorpale dopo 6 mesi e si rivaccina se sieronegativo. Vedi Allegati A5 e A15.

Nota 4: il vaccino antirotavirus può essere somministrato contemporaneamente o con qualsiasi intervallo prima o dopo la somministrazione di prodotti contenenti IG. I dati a disposizione sono minimi (3,10).

Nota 5: la somministrazione contemporanea di immunoglobuline e vaccino Ep.A è indicata ma i titoli anticorpali sono inferiori a quelli ottenuti in caso di somministrazione del solo vaccino. Gli studi dimostrano che in caso di co-somministrazione di vaccino e immunoglobuline è preferibile non superare la dose minima consigliata 0,02 mL/kg (7).

Nota 6: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su. Il vaccino anti Herpes zoster-va può essere somministrato contemporaneamente o con qualsiasi intervallo prima o dopo la somministrazione di prodotti contenenti IG in considerazione del fatto che i soggetti per cui il vaccino è registrato (età >50 anni) hanno verosimilmente già avuto una infezione da virus della varicella e pertanto hanno già un livello anticorpale serico simile a quello contenuto nelle preparazioni di IG (3).

Nota 7: la co-somministrazione di immunoglobuline e vaccino antirabbico può ridurre la risposta al vaccino se la dose di immunoglobuline somministrata supera la dose raccomandata (7) per cui questa non deve essere superata.

Nota 8: le linee guida per gli intervalli suggeriti tra la somministrazione di vaccini e preparazioni contenenti immunoglobuline sono riassunte negli Allegati A5 e A15. Nei pazienti in terapia sostitutiva con immunoglobuline gli anticorpi contro alcuni antigeni contenuti nei vaccini raccomandati nel calendario vaccinale per i nuovi nati sono ben rappresentati.

Immunosoppressiva, terapia

• Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
Febbre gialla	vedi nota 1, 2, 3 e 4
HZ-va	vedi nota 1, 2, 3 e 5
MPRV	vedi nota 1, 2, 3 e 6
Varicella	vedi nota 1, 2, 3 e 6
Altri vaccini vivi	vedi nota 1, 2 e 3
PCV	sì vedi nota 1, 7 e 8
PPV-23	sì vedi nota 1, 7 e 8
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 8

Nota 1: le terapie immunosoppressive a lungo termine, ovvero con durata superiore a 28 giorni (8), sono utilizzate come terapia antitumorale, per prevenire il rigetto nei trapianti di organi, nel trapianto di cellule staminali, nel trattamento di malattie infiammatorie croniche e malattie autoimmuni (es. malattia infiammatoria cronica dell'intestino, psoriasi, artrite reumatoide, *miastenia gravis*, lupus eritematoso sistemico e altre). Queste terapie hanno il loro maggiore impatto sull'immunità cellulare-mediata ma possono interferire anche con la produzione di anticorpi dipendente dalle cellule T. Il tempo necessario per la ricostituzione della competenza immunitaria varia a seconda dell'intensità e tipo della terapia immunosoppressiva, dalla malattia di base e da altri fattori, per cui non è possibile determinare uno specifico intervallo di tempo dopo la sospensione del trattamento immunosoppressore che consenta di ottenere una risposta immune adeguata (4,10,17). Non sono considerate immunosoppressive alcune terapie per condizioni infiammatorie (come idrossiclorochina, sulfasalazina o auranofina) così come non lo sono alcune terapie ormonali (tamoxifene e inibitori della liberazione di gonadotropina in monoterapia) (220) o farmaci classici a basso dosaggio ovvero con dosaggi non superiori a: metotrexate 15mg/m²/settimana, ciclosporina 2,5 mg/kg/die, azatioprina 1-3 mg/kg, ciclofosfamide 0,5-2 mg/kg/die per via orale, leflunomide 0,25-0,5 mg/kg/die e 6-mercaptopurina 1,5 mg/kg/die.

Le vaccinazioni di routine e i vaccini aggiuntivi indicati per le condizioni di immunodepressione, dovrebbero, sempre quando possibile, essere eseguite prima dell'inizio della terapia immunosoppressiva; questo è spesso possibile (es. malattie reumatologiche, trapianto di organo solido) (7,8). Non è però giustificato ritardare l'inizio della terapia per eseguire le vaccinazioni. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso in particolare per valutare l'immunosoppressione residua e definire i tempi tra la fine del trattamento e la vaccinazione. Vedi anche le specifiche voci: "Antitumorale, terapia", "Anticorpi monoclonali", "Anticorpi monoclonali contro linfociti B", "Corticosteroide", "Inibitori del fattore di necrosi tumorale", le varie voci di "Trapianto" e "Radiante, terapia".

Nota 2: in genere deve trascorrere un periodo di almeno 3 mesi tra la cessazione della terapia e la somministrazione di vaccini vivi (per ridurre il rischio di malattia causata dal ceppo vaccinale). Tuttavia, questo intervallo può variare in base all'intensità dell'immunosoppressione indotta dalla terapia. Ad esempio, mentre la vaccinazione può essere eseguita già nelle 4 settimane successive all'interruzione della terapia steroidea sistemica ad alte dosi, in caso di terapia con rituximab può essere necessario un intervallo più lungo di 6-12 mesi. Può essere valutata l'esecuzione di vaccini vivi in caso di urgenze come le situazioni di post-esposizione o di focolaio epidemico in cui non ci siano alternative (4). Vedi anche Allegato B8.

Nota 3: prima dell'inizio del trattamento devono passare più di 4 settimane dopo la somministrazione di vaccini virali vivi attenuati (4).

Nota 4: le persone in terapia immunosoppressiva di lunga durata che assumono basse dosi di farmaci immunosoppressori possono ricevere il vaccino contro la febbre gialla se il rischio di infezione naturale è elevato (es. vaccinazione contro la febbre gialla nelle persone che si recano in regioni dove la malattia è epidemica). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista (7,11,107). In questi casi particolare importanza riveste la revisione e l'aggiornamento delle zone a rischio per i viaggiatori (83). Una singola dose di vaccino contro la febbre gialla è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84).

Nota 5: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su. Però, visti i dati di elevata incidenza di Herpes zoster tra i soggetti trattati con immunosoppressori, il vaccino anti Herpes zoster-va è consigliato e può essere dato ad un intervallo inferiore a 4 settimane o contemporaneamente alla somministrazione della terapia con immunosoppressori classici (esempio methotrexate $\leq 0,4$ mg/kg/settimana, azathioprina ≤ 3 mg/kg/giorno, mercaptopurina $\leq 1,5$ mg/kg/giorno, sulfasalazina e idroclorochina) o con agenti biologici, a discrezione dello specialista (7,8).

Nota 6: i soggetti suscettibili alla varicella dovranno terminare il ciclo di vaccinazione, se possibile, almeno 4 settimane prima dell'inizio del trattamento (7).

Il vaccino può essere somministrato anche durante il trattamento se il medico curante ritiene che il rischio di malattia superi il rischio potenziale di vaccinazione (7.) La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7).

Nota 7: è indicata la somministrazione di vaccino anti-pneumococcico coniugato e di vaccino anti-pneumococcico polisaccaridico; il vaccino coniugato va somministrato per primo (8, 106), per stimolare il sistema immunitario, seguito dal polisaccaridico per ampliare il numero di antigeni riconosciuti (8); inoltre, va rispettato un intervallo di almeno 8 settimane tra l'ultima dose di PCV e quella di PPV-23 (106). Sono raccomandate due dosi di vaccino PPV-23 separate da un intervallo di 5 anni a meno che la prima dose non sia stata somministrata dopo il 65 compleanno (in questo caso non sono raccomandate dosi aggiuntive). L'intervallo tra le due dosi deve essere di 5 anni, ma se questo intervallo non è stato rispettato, le due dosi vanno considerate valide e non devono essere eseguite ulteriori somministrazioni (106).

Se la necessità di somministrare la terapia immunosoppressiva non permette di ripetere le 8 settimane rimandare la somministrazione del PPV-23 a dopo il trattamento (106)

Vedi anche "Vaccino, somministrazione non simultanea" – sezione D.

Nota 8: i vaccini inattivati, ricombinanti, subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi sono sicuri, ma la loro efficacia è ridotta proporzionalmente all'entità dell'immunosoppressione. Pertanto sulla base di una valutazione individuale benefici/rischi si può decidere di eseguirli immediatamente e in questo caso questi vaccini potrebbero dover essere ripetuti quando la persona non è più immunosoppressa o decidere di ritardarli fino a quando la persona è meno immunosoppressa.

- Vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 3
MPRV	sì vedi nota 2 e 3
Rosolia	sì vedi nota 3
Rotavirus	sì vedi nota 4
Ty21a	sì vedi nota 5
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: in questo contesto, se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 2: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è trascurabile (3,7,120). Infatti la possibilità di trasmissione è rara (10,120) e solo se il vaccinato sviluppa un *rash* (5,178), per cui è sicuro e raccomandato vaccinare i contatti di soggetti in terapia immunosoppressiva suscettibili alla varicella (4,122) e per la prevenzione dell'Herpes zoster (122).

In caso di esantema post-vaccinale, che può insorgere nelle 4 settimane successive alla somministrazione, è opportuno coprire le lesioni (4) e evitare i contatti stretti della persona vaccinata con il convivente in terapia immunosoppressiva (122,180).

In caso di esantema post-vaccinale, per ridurre il rischio di diffusione ad una persona in terapia immunosoppressiva, può essere iniziato un trattamento antivirale (12). Un eventuale contatto non giustifica tuttavia la somministrazione di immunoglobuline (7,16).

In caso di esantema post-vaccinale è opportuno escludere il personale sanitario vaccinato dall'assistenza diretta di persone in terapia immunosoppressiva suscettibili, anche se il rischio di trasmissione sembra minimo (10).

La persona in terapia immunosoppressiva, contatto della persona vaccinata contro la varicella o HZ-va, deve essere monitorata per lo sviluppo di esantema; qualora si sviluppi un esantema deve essere iniziato un trattamento antivirale (es. valaciclovir o famciclovir) (122).

Nota 3: la vaccinazione MPR può essere eseguita (122). Non c'è rischio documentato di trasmissione dei virus attenuati morbillo, parotite e rosolia (3,5,8,19).

Nota 4: la vaccinazione antirotavirus non è controindicata e va eseguita come da calendario (122). Il rischio teorico di trasmissione del virus vaccinale è minore del rischio legato alla possibilità di trasmissione di un bambino non vaccinato che può essere infettato da un virus selvaggio (122). Per minimizzare una potenziale trasmissione di rotavirus, nei 14 giorni successivi alla vaccinazione, in particolare dopo la prima dose (11), le persone in terapia immunosoppressiva devono evitare il contatto con le feci dei bambini vaccinati (122) e gli altri familiari devono lavarsi bene le mani dopo il contatto con le feci del vaccinati (5,11).

Nota 5: la vaccinazione Ty21a può essere eseguita (122). I soggetti vaccinati in buona salute non eliminano il batterio vivo attenuato con le feci e pertanto non esiste alcun rischio di trasmissione secondaria dell'infezione nell'ambito dei contatti.

Immunoterapia desensibilizzante (vaccini)

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: l'immunoterapia desensibilizzante rappresenta una falsa controindicazione alla somministrazione dei vaccini (6). L'unica avvertenza è quella di somministrare le vaccinazioni a distanza di almeno 48 ore dal vaccino antiallergico, in modo da poter distinguere con chiarezza gli effetti collaterali attribuibili alle vaccinazioni da quelli dovuti al vaccino antiallergico.

Impianto cocleare

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: i soggetti devono essere vaccinati come da calendario, nessuna vaccinazione è controindicata, sono raccomandate tutte le vaccinazioni contro i batteri capsulati (122). Vedi "Anestetico generale" e "Candidato a impianto cocleare" – sezione C.

Inibitori del fattore di necrosi tumorale (*Tumor Necrosis Factor* – TNF)

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1 e 2
Vaccini vivi	no vedi nota 2
Tutti gli altri	vedi nota 3

Nota 1: la vaccinazione antitubercolare è controindicata (114,115). In caso di somministrazione accidentale del BCG sottoporre la persona a chemioprophilassi antibiotica per tubercolosi latente (114,115). In caso di neonati da madre in terapia con fattori anti-TNF vedi "Neonato da madre in terapia con anti-TNF" e "Neonato da madre in terapia immunosoppressiva" – sezione C.

Nota 2: i vaccini vivi non devono essere somministrati con terapia in corso. L'intervallo necessario per il ripristino della risposta immunitaria è dipendente dal tipo di farmaco, dalla dose, da altri trattamenti immunosoppressori associati e dalla malattia sottostante; pertanto, il medico vaccinatore deve individuare il momento più opportuno per vaccinare, eventualmente dopo aver consultato lo specialista che ha in cura il caso (4). Se possibile, completare le immunizzazioni almeno 4 settimane prima dell'inizio della terapia (10,114,115).

Nota 3: la decisione se somministrare vaccini inattivati, ricombinanti, subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi dipende dal reale rischio tenendo conto che la risposta può non essere adeguata e quindi l'immunogenicità dei vaccini può essere sostanzialmente ridotta. L'intervallo necessario per la ricostruzione della risposta immune dipende dal tipo di farmaco, dalla dose e dalla malattia sottostante. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso.

I vaccini inattivati, ricombinanti, subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati in sicurezza (221). Se possibile completare le immunizzazioni almeno 4 settimane prima dell'inizio della terapia (10,114,115). Qualora ciò non sia possibile, è stato dimostrato che tali vaccini, in particolare quello anti-influenzale e antipneumococcico, sono sicuri ed efficaci anche in corso di terapia biologica, pertanto sono raccomandati (114,201,222-224). Più recentemente è emersa l'opportunità di somministrare anche il vaccino anti-epatite B nei soggetti suscettibili (213). Sarebbe opportuno che i conviventi di questi pazienti fossero anch'essi vaccinati.

Inibitori del fattore di necrosi tumorale (*Tumor Necrosis Factor* – TNF) nella madre del ricevente

vedi “Neonato da madre in terapia immunosoppressiva”

Interferone

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini virali vivi	sì vedi nota 1
Tutti gli altri	sì

Nota: i diversi tipi di interferone hanno un'attività antivirale per cui questi farmaci possono teoricamente interferire con i vaccini a virus vivi attenuati e ridurne l'efficacia. Non sono però disponibili studi che abbiano valutato questo effetto. Quindi il medico vaccinatore può consultare lo specialista del caso sulla possibilità di modificare la terapia per essere sicuri che il paziente non sia immunodepresso dal trattamento (9). Inoltre, se possibile, può essere consigliato differire la vaccinazione per evitare che reazioni avverse al farmaco possano essere confusi con reazioni avverse alla vaccinazione (9).

Intervento chirurgico recente o imminente e programmato

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: non vi sono evidenze che le vaccinazioni possano interferire con l'intervento chirurgico (12). Comunque, un intervento programmabile deve essere rimandato di due giorni dopo la somministrazione di un vaccino per evitare che la febbre possa creare problemi diagnostici, questa indicazione è valida solo per gli interventi chirurgici maggiori (12). Interventi chirurgici urgenti o in emergenza non devono essere rimandati in caso di vaccinazione (12). Nella valutazione tenere conto del motivo dell'intervento e di eventuali altre terapie. Vedi anche “Anestetico generale”.

Intervento cardiocirurgico nel bambino

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: vedi “Cardiopatia” – sezione C. Alcuni interventi cardiocirurgici nel bambino possono determinare un grave danno del timo, in questo caso vedi anche “Timectomia”.

Linfonodo ascellare, rimozione

vedi “Rimozione chirurgica di linfonodo ascellare”

Lisati batterici

Vaccino	Vaccinare?
tutti	sì vedi nota

Nota: nei riassunti delle caratteristiche del prodotto di nessun vaccino è riportata una limitazione d'uso dei vaccini in caso di utilizzo di prodotti contenenti lisati batterici.

Palivizumab

vedi “Anticorpi anti-RSV”

Pimecrolimus

vedi “Tacrolimus”

Profilassi antibiotica

vedi “Antimicrobico - Antibiotico”

Radiante, terapia

- Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	no vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 3

Nota 1: nei pazienti con neoplasia le vaccinazioni che sono indicate dovrebbero essere eseguite, quando possibile, prima della radioterapia (179) di almeno 4 settimane per i vaccini vivi e 2 settimane per i vaccini inattivati (11,122). La rivaccinazione delle persone sottoposte a terapia radiante non è necessaria quando le vaccinazioni sono state somministrate prima dell'inizio della terapia (10).

Nota 2: i pazienti in radioterapia non devono ricevere vaccini vivi attenuati per il rischio di sviluppare malattia vaccinale e/o la mancanza di dati di efficacia (122,178,179). Alcuni vaccini vivi (morbillo, parotite, rosolia, varicella, herpes zoster) possono essere somministrati in fase di remissione di malattia e quando la radioterapia è terminata da almeno 3 mesi (122,179). Nella valutazione di quali vaccini somministrare tener conto anche della malattia di base, vedi la voce relativa. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7).

Nota 3: vaccini inattivati, ricombinanti, subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati regolarmente secondo il normale calendario durante la terapia radiante ma dovrà essere valutata la necessità di ulteriori richiami dopo il ripristino dell'immunocompetenza - 3 mesi (10,16). È preferibile, se possibile, somministrare questi vaccini tre mesi dopo la sospensione del trattamento radiante in modo da ottenere una risposta immune migliore (10,16). Nella valutazione di quali vaccini somministrare tener conto anche della malattia di base, vedi la voce relativa. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7).

- Vaccinazione del contatto
vedi “Antiblastica, terapia - Vaccinazione del contatto”

Rimozione chirurgica di linfonodo ascellare

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì

Nota: le iniezioni, comprese le vaccinazioni, non devono essere eseguite in un arto con linfoedema. Questa raccomandazione si basa sul potenziale rischio che la vaccinazione possa esacerbare l'edema anche se ci sono solo limitate evidenze. Quando possibile, in alternativa, usare l'altro braccio o la coscia (3,6,40).

Salicilati

vedi “Aspirina o salicilati, terapia con”

Spica cast

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: la somministrazione dei vaccini nei bambini con spica cast deve essere programmata quando il cast sta per essere cambiato (3,12). I genitori devono essere informati dell'importanza di rilevare precocemente la comparsa di edema che può compromettere la circolazione e di avvisare il medico curante. Alcune fonti suggeriscono come alternativa l'uso del deltoide. È importante essere consapevoli che il nervo radiale è posizionato superficialmente vicino al deltoide nei bambini di età inferiore a 12 mesi (3,17). Per la vaccinazione nel deltoide usare un ago di 16 mm (12).

Splenectomia

Vaccino	Vaccinare?
Men ACWY con PCV	sì vedi nota 1 e 2
PPV-23	sì vedi nota 1 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: in caso di splenectomia chirurgica programmata, le vaccinazioni devono essere iniziate il prima possibile e devono essere completate almeno due settimane prima dell'intervento (8,9,12,122). Se la splenectomia è in emergenza, iniziare a vaccinare 1(3) o 2(8) settimane dopo l'intervento quando le condizioni del paziente sono stabilizzate (5). La decisione sarà presa dopo aver consultato un medico vaccinatore (7).

Se c'è la preoccupazione che il paziente non si possa ripresentare somministrare il vaccino prima della dimissione (16).

Se la splenectomia è un'indicazione chirurgica a causa di una condizione clinica vedi la relativa voce.

Nota 2: la vaccinazione prevede in questi casi la somministrazione di due dosi di vaccino Men ACWY come ciclo primario distanziate di 8 settimane. In tutti i casi sono indicati dosi *booster* di vaccino Men ACWY ogni 5 anni (122).

Nota 3: è indicata la somministrazione di vaccino anti-pneumococcico coniugato e di vaccino anti-pneumococcico polisaccaridico; il vaccino coniugato va somministrato per primo (8, 106), per stimolare il sistema immunitario, seguito dal polisaccaridico per ampliare il numero di antigeni riconosciuti (8); inoltre, va rispettato un intervallo di almeno 8 settimane tra l'ultima dose di PCV e quella di PPV-23 (106). Sono raccomandate due dosi di vaccino PPV-23 separate da un intervallo di 5 anni a meno che la prima dose non sia stata somministrata dopo il 65 compleanno (in questo caso non sono raccomandate dosi aggiuntive). L'intervallo tra le due dosi deve essere di 5 anni, ma se questo intervallo non è stato rispettato, le due dosi vanno considerate valide e non devono essere eseguite ulteriori somministrazioni (106).

Se la necessità di splenectomia elettiva non permette di ripetere le 8 settimane rimandare la somministrazione del PPV-23 a dopo il trattamento (106).

Vedi anche "Vaccino, somministrazione non simultanea" – sezione D.

Tacrolimus topico

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: è molto improbabile che i farmaci immunosoppressori ad applicazione topica (tacrolimus, pimecrolimus) esercitino un'azione sistemica sui vaccini, dato il loro minimo grado di assorbimento. È comunque consigliabile soprattutto per i vaccini vivi somministrare i vaccini durante un periodo libero dal trattamento ed evitare l'applicazione del prodotto nella zona di iniezione del vaccino. In caso di trattamenti estesi con tacrolimus si consiglia di rispettare un intervallo di 8 settimane per i vaccini vivi attenuati, 4 settimane prima e 4 settimane dopo (12), e di 2 settimane per i vaccini inattivati (11).

Teofillina

vedi "Warfarina"

Timectomia (chirurgica, attinica)

Vaccino	Vaccinare?
Febbre gialla	no vedi nota 1
Altri Vaccini vivi	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota1: l'iniziale rapporto relativo ai primi 23 casi di malattia viscerotropica YEL-AVD conseguente ad una vaccinazione contro la febbre gialla riporta che il 17% delle persone avevano avuto una timectomia (83) per cui a partire dal 2003 i disordini del timo sono stati inseriti come controindicazione alla vaccinazione contro la febbre gialla. Nonostante attualmente non vi siano evidenze che dimostrino un aumentato rischio di reazioni avverse gravi con la vaccinazione nelle persone che siano state sottoposte a timectomia o che abbiano avuto, nel passato, un trattamento radiante del timo e di conseguenza abbiano altre forme di alterazione della funzione del timo, come timoma o *miastenia gravis* (83), la vaccinazione continua ad essere controindicata (9,11,135).

Nota 2: nei bambini è consigliato un accertamento della funzione immunologica prima della somministrazione dei vaccini vivi attenuati.

Trapianto allogenico (HSCT) di cellule staminali ematopoietiche (eterologo)

- Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1, 2 e 3
Colera	no vedi nota 1 e 3
HZ-va	no vedi nota 1, 2 e 4
MPRV	no vedi nota 1, 2 e 3
RV	no vedi nota 1, 2 e 3
Tifo parentale	no vedi nota 1 e 3
Ty21a	no vedi nota 1 e 3
Febbre gialla	vedi nota 1, 2 e 5
MPR	vedi nota 1, 2 e 6
Varicella	vedi nota 1, 2 e 7
DTaP	sì vedi nota 1 e 8
EP.B	sì vedi nota 1 e 9
Influenza	sì vedi nota 1 e 10
IPV	sì vedi nota 1 e 11
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 12

Nota 1: i riceventi HSCT devono essere considerati "mai immunizzati" e richiedono una reimmunizzazione dopo il trapianto perché l'ablazione delle cellule ematopoietiche nel pre-trapianto di midollo osseo elimina la memoria immunitaria. Inoltre, è importante la loro vaccinazione perché alcune malattie prevenibili con vaccino comportano un aumento del rischio nei trapiantati (es., pneumococco, *Haemophilus influenzae* di tipo b, morbillo, varicella e influenza) (4). Per questo le persone trapiantate devono eseguire le vaccinazioni necessarie come parte della normale terapia post-trapianto.

Quattro fattori concorrono nel determinare lo stato di immunodeficienza:

a) l'attività immunodepressiva della malattia primaria e del suo trattamento,

b) la chemioterapia e la radioterapia somministrata per eradicare il sistema immunitario dell'ospite

c) la reattività biologica tra donatore e ricevente (GVHD)

d) la terapia immunosoppressiva somministrata dopo il trapianto per prevenire e trattare la GVHD (177).

I riceventi HSCT allogenici hanno una profonda immunosoppressione nel primo periodo post-trapianto ma un'immunità relativamente normale dopo 1 o 2 anni se non sono in terapia con farmaci immunosoppressivi o non hanno malattia da trapianto contro ospite (GVHD) (4). I titoli anticorpali verso le malattie prevenibili con vaccino diminuiscono dopo HSCT autologo (4). L'immunità dopo il trapianto deve essere almeno parzialmente ricostituita per poter ottenere con la vaccinazione una risposta protettiva. In generale, le cellule T in grado di rispondere ai nuovi antigeni vengono generate 6-12 mesi dopo il trapianto, più precocemente nei bambini piccoli successivamente negli adulti (4), per cui il momento più opportuno per eseguire la vaccinazione può essere compreso in questo range. Per garantire la protezione a lungo termine è raccomandata la ripetizione delle vaccinazioni eseguite prima del trapianto (225,226). Per le vaccinazioni per cui sono disponibili test sierologici ed esiste un chiaro correlato di protezione, è necessario considerare l'opportunità della misurazione dei titoli anticorpali per determinare la risposta immunitaria e guidare la tempistica dei richiami (4,225). Alcuni autori indicano di controllare periodicamente, ogni 5 anni (225), il titolo anticorpale nei confronti degli antigeni vaccinali per i quali si dispone di un correlato di protezione.

Nella valutazione di quali vaccini somministrare tenere conto anche della malattia di base, vedi la voce relativa e della eventuale terapia eseguita o in corso. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (3,4,7). Vedi Allegato B16.

Nota 2: le persone in attesa di HSCT non dovrebbero ricevere vaccini vivi.

Nota 3: la controindicazione può essere sostenuta da problemi di sicurezza o da mancanza di dati (227,228).

Nota 4: il vaccino anti-Herpes zoster-va è controindicato visto l'alta carica virale contenuta (225) e perché la profilassi con aciclovir si è dimostrata efficace (177). Se disponibile, utilizzare il vaccino anti-Herpes zoster-su.

Nota 5: vista la gravità della malattia naturale nei soggetti immunodepressi, devono essere valutati i rischi e i benefici della vaccinazione anti-febbre gialla che in alcune occasioni può essere considerato un trattamento salvavita. Quindi,

la vaccinazione può essere considerata nelle persone che risiedono o che devono recarsi in zone ad alta endemia. Alcuni studi evidenziano che la vaccinazione eseguita 5 anni dopo il trapianto si è dimostrata sicura (177,229).

Una singola dose di vaccino contro la febbre gialla, eseguita in post-trapianto, è sufficiente per conferire una immunità protettiva contro la febbre gialla per tutta la vita per cui la rivaccinazione non è più ritenuta necessaria (80,84).

Nota 6: nei soggetti sottoposti a trapianto allogenico di cellule staminali, il vaccino MPR è indicato trascorsi 24 mesi dal trapianto, a meno che non siano in terapia immunosoppressiva o abbiano una GVHD (*graft versus host disease*) (10,16,177). Vedi Allegato B16. Una seconda dose è raccomandata per i bambini di età inferiore a 9 anni, dopo 3 mesi (177,229). Negli adulti è indicato il dosaggio del titolo anticorpale e la vaccinazione dei soggetti sieronegativi (225). Il vaccino MPR non deve essere somministrato lo stesso giorno del vaccino anti varicella. Tra le 2 somministrazioni devono trascorrere 4 settimane. Non deve essere utilizzato il vaccino MPRV.

Nota 7: nei soggetti sottoposti a trapianto allogenico di cellule staminali, il vaccino anti varicella è indicato trascorsi 24 mesi dal trapianto, a meno che non siano in terapia immunosoppressiva o abbiano una GVHD (*graft versus host disease*) (10,16,177,227). Vedi Allegato B16. La persona sieronegativa, se possibile, deve essere vaccinata almeno 4 settimane prima del trapianto. È raccomandata la vaccinazione dei familiari sieronegativi. Il vaccino anti varicella non deve essere somministrato lo stesso giorno del vaccino MPR. Tra le 2 somministrazioni devono trascorrere 4 settimane. Non deve essere utilizzato il vaccino MPRV.

Nota 8: per garantire una protezione stabile è indicata la ripetizione di un nuovo ciclo primario con DTaP, dopo 6-12 mesi dal trapianto. Nei bambini e negli adolescenti, la vaccinazione antipertosse è raccomandata; inoltre, deve essere considerata la vaccinazione anche negli adulti. Considerato che il vaccino con una ridotta dose di pertosse (DTaP) non determina una risposta immunitaria adeguata, è preferibile usare il vaccino con il più alto contenuto di antigene (DTaP) anche negli adolescenti e negli adulti (177,225,227).

Nota 9: nei soggetti cui è indicata la vaccinazione (nati dopo il 1980 e nei gruppi a rischio) sottoposti a trapianto allogenico di cellule staminali, è indicato ripetere il ciclo utilizzando il vaccino anti-epatite B e testare il titolo anticorpale dopo un mese circa dalla conclusione del ciclo. Per i soggetti non *responders* è indicata la somministrazione di un secondo ciclo. L'intervallo tra la prima e la seconda serie è determinato in base alla situazione individuale poiché la non responsività può avere varie cause (per es. in caso di GVHD può essere prudente rivaccinare solo dopo che la GVHD è stata abbattuta) (225). La vaccinazione è indicata anche nei pazienti HbcAb positivi poiché può ridurre il rischio di riattivazione dell'infezione (227).

Nota 10: la malattia influenzale è grave nelle persone sottoposte a trapianto di cellule staminali anche dopo molti anni dal trapianto. La protezione antinfluenzale è perciò considerata salvavita per questi soggetti; la vaccinazione può essere eseguita di norma a partire dai 6 mesi dopo il trapianto (177). Se il vaccino è somministrato prima, fra i 4 e i 6 mesi dopo il trapianto, è consigliabile somministrare anche una seconda dose (9,225). Per proteggere i pazienti è consigliata la vaccinazione dei familiari e del personale di assistenza (177). Se il trapianto è pianificato durante la stagione influenzale, il vaccino anti-influenzale deve essere somministrato almeno 2 settimane prima del trapianto (4). È consigliato utilizzare vaccini ad immunogenicità potenziata.

Nota 11: per garantire una protezione stabile è indicata la ripetizione di un nuovo ciclo primario con IPV, dopo 6-12 mesi dal trapianto.

Nota 12: qualora indicati gli altri vaccini inattivati devono essere somministrati 6-12 mesi dopo il trapianto con le indicazioni previste per i gruppi ad alto rischio (230). Vedi Allegato B16. I dati di sicurezza ed efficacia possono essere scarsi e la valutazione deve essere fatta caso per caso, dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (7).

- Vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 3
MPRV	sì vedi nota 2 e 3
Rosolia	sì vedi nota 3
RV	sì vedi nota 4
Ty21a	sì vedi nota 5
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: in questo contesto, se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 2: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è trascurabile (3,7,120). Infatti la possibilità di trasmissione è rara (10,120) e solo se il vaccinato sviluppa un esantema (5,178), per cui è sicuro e raccomandato vaccinare i contatti di soggetti trapiantati suscettibili alla varicella (4,122) e per la prevenzione dell'Herpes zoster (122). In caso di esantema post-vaccinale, che può insorgere nelle 4 settimane successive alla somministrazione, è opportuno coprire le lesioni (4) e evitare i contatti stretti della persona vaccinata con il convivente trapiantato (122). In caso di esantema post-vaccinale, per ridurre il rischio di diffusione ad una persona trapiantata, può essere iniziato un trattamento antivirale (12). Un eventuale contatto non giustifica tuttavia la somministrazione di immunoglobuline (7,16).

In caso di esantema post-vaccinale è opportuno escludere il personale sanitario vaccinato dall'assistenza diretta di persone trapiantate suscettibili, anche se il rischio di trasmissione sembra minimo (10). La persona trapiantata, contatto della persona vaccinata contro la varicella o HZ-va, deve essere monitorata per lo sviluppo di esantema; qualora si sviluppi un esantema, deve essere iniziato un trattamento antivirale (es. valaciclovir o famciclovir) (122).

Nota 3: la vaccinazione MPR può essere eseguita (122). Non c'è rischio documentato di trasmissione dei virus attenuati morbillo, parotite e rosolia (3,5,8,19).

Nota 4: la vaccinazione antirotavirus non è controindicata e va eseguita come da calendario (122). Il rischio teorico di trasmissione del virus vaccinale è minore del rischio legato alla possibilità di trasmissione da un bambino non vaccinato che può essere infettato da un virus selvaggio (122). Per minimizzare una potenziale trasmissione di rotavirus, nei 14 giorni successivi (160), in particolare dopo la prima dose (11), il trapiantato deve evitare il contatto con le feci dei bambini vaccinati (122).

Nota 5: la vaccinazione Ty21a può essere eseguita (122). I soggetti vaccinati in buona salute non eliminano il batterio vivo attenuato con le feci e pertanto non esiste alcun rischio di trasmissione secondaria dell'infezione nell'ambito dei contatti (7).

Trapianto autologo (HSCT) di cellule staminali ematopoietiche

Vaccino	Vaccinare?
Tutti	sì vedi nota

Nota: nel trapianto autologo di cellule staminali ematopoietiche, la malattia di base e le alte dosi di chemioterapia e radioterapia somministrate pretrapianto sono i fattori che contribuiscono allo stato di immunosoppressione e che determinano la perdita dell'immunità precedentemente acquisita se il soggetto non viene adeguatamente rivaccinato (227). I titoli anticorpali verso le malattie prevenibili con vaccino diminuiscono dopo HSCT autologo se il ricevente HSCT non viene rivaccinato dopo il trapianto (4). Il recupero della capacità immunitaria è più veloce rispetto al trapianto eterologo non essendovi la riduzione dell'attività immunitaria legata alla reattività biologica tra donatore e ricevente (GVHD) e alla terapia immunosoppressiva somministrata dopo un trapianto per prevenire e trattare la GVHD (177). È riconosciuto che la risposta ai vaccini varia a seconda del tipo di trapianto (allogeneico, autologo, sangue da cordone ombelicale) (21) però le differenze nelle risposte dei vaccinati HSCT autologhi e allogeneici ai vaccini non sono ben caratterizzate e gli approcci alla vaccinazione sono quindi gli stessi (4,225).

In generale, le cellule T in grado di rispondere ai nuovi antigeni vengono generate a 6-12 mesi dopo il trapianto: più precocemente nei bambini piccoli, successivamente negli adulti (4). Le evidenze inoltre suggeriscono comunque di trattare come i riceventi trapianto di cellule staminali ematopoietiche allogeneico i pazienti che hanno ricevuto cicli multipli di chemioterapia prima dell'HCT omologo. Nella valutazione di quali vaccini somministrare tenere conto anche della malattia di base, vedi la voce relativa e della eventuale terapia eseguita o in corso. La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista che ha in cura il caso (3,7,9). Per le singole voci vedi "Trapianto allogeneico (HSCT) di cellule staminali ematopoietiche" e Allegato B16.

Trapianto cellule insulari pancreatiche

vedi "Trapianto organo solido"

Trapianto di midollo osseo

vedi "Trapianto allogeneico (HSCT) di cellule staminali ematopoietiche" e "Trapianto autologo (HSCT) di cellule staminali ematopoietiche"

Trapianto organo solido (vaccinazione post-trapianto)

- Vaccinazione del caso

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	no vedi nota 1 e 2
MPR	no vedi nota 1 e 3
MPRV	no vedi nota 1 e 3
Ty21a	no vedi nota 1 e 4
Varicella	no vedi nota 1, 3 e 5
Altri vaccini vivi	no vedi nota 1
Ep.B	vedi nota 1 e 6
Rabbia	vedi nota 1 e 7
Influenza	sì vedi nota 1 e 8
Tutti gli altri	sì vedi nota 1 e 9

Nota 1: le persone che hanno subito il trapianto di un organo solido ricevono, per tutta la vita, una terapia immunosoppressiva che varia sostanzialmente in dipendenza dell'organo trapiantato (4). Vedi "Immunosoppressiva, terapia" e singole voci.

Generalmente il grado di immunosoppressione è massimo nei primi 3-6 mesi post-trapianto e minore dopo 1 anno, ma un significativo grado di immunodepressione permane per tutta la vita. Una minoranza di trapiantati nei quali, o si verifica rigetto o distruzione persistente d'organo, oppure infezioni croniche, rimane profondamente immunodepresso. Non è indicata la rivaccinazione di questi pazienti. Quindi vanno valutate le vaccinazioni già eseguite e somministrate le vaccinazioni necessarie per completare il programma di routine e previste per le persone a rischio (132). In generale, i vaccini vivi attenuati sono controindicati (122,125,231) e le altre vaccinazioni non devono essere riprese prima che siano trascorsi 3-6 mesi dal trapianto quando il livello di base dell'immunodepressione si è ridotto (4,231). Le vaccinazioni non devono essere eseguite quando ci si trovi in una condizione di rischio di rigetto o durante una reazione di rigetto (125).

La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore, eventualmente con la consulenza del medico specialista del centro trapianti di riferimento del caso (7).

Per le vaccinazioni per cui sono disponibili test sierologici ed esiste un chiaro correlato di protezione, è necessario considerare l'opportunità della misurazione dei titoli anticorpali per determinare la risposta immunitaria e guidare la tempistica dei richiami (4).

Per massimizzare la protezione vaccinale contro le malattie prevenibili da vaccinazione è indicato vaccinare prima del trapianto; vedi anche "Candidato a trapianto - Organo solido" e "Immunosoppressiva, terapia".

Nota 2: se disponibile utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 3: devono essere vaccinati i contatti stretti suscettibili per MPR e Varicella (122,231); è consigliato che la seconda dose sia somministrata dopo l'intervallo minimo di 4 settimane. Vedi anche "Immunodeficienza grave - immunodepressione grave - Vaccinazione del contatto".

Nota 4: controindicato: utilizzare il vaccino polisaccaridico Vi (4).

Nota 5: la vaccinazione contro la varicella è controindicata perché può determinare un'infezione disseminata. Una eccezione è costituita dai bambini non immuni sottoposti a trapianto renale o di fegato che non eseguono un trattamento immunodepressivo o ricevono un dosaggio minimo e non hanno avuto segni di recente rigetto, in questi casi la vaccinazione è indicata (122,231) e deve essere usata la formulazione singola (122,231). La valutazione deve essere effettuata dal medico vaccinatore con la consulenza del medico specialista del centro trapianti di riferimento del caso.

Nota 6: nelle persone trapiantate di rene utilizzare i vaccini contro l'epatite B a dosaggio maggiore per la vaccinazione contro l'epatite B (132). Vedi anche "Rene, malattia cronica del".

Nota 7: Pre-esposizione: nei pazienti immunodepressi per patologia o terapia va rinviata la vaccinazione antirabbica ed evitata per quanto possibile l'esposizione al rischio di malattia. Se questo non è possibile le persone a rischio vanno vaccinate per via i.m. e testato il titolo anticorpale da 2 a 4 settimane dopo la somministrazione della 3^a dose (7). La negatività del titolo dopo la terza dose (<0,5 UI/mL) richiede un'attenta valutazione del rischio ed è indicata la somministrazione di una dose aggiuntiva (7). Post-esposizione: durante la profilassi post-esposizione non dovrebbero essere somministrate terapie immunosoppressive.

Se ciò è inevitabile per il trattamento di altre patologie, la vaccinazione deve essere eseguita se il rischio è reale (11); va testato il titolo anticorpale da 2 a 4 settimane dopo la somministrazione della 5^a dose (6). In caso di titolo anticorpale < 0,5UI/mL va somministrata una dose aggiuntiva (7).

Nota 8: i riceventi di trapianti di organi solidi sono a rischio di gravi complicanze o morte a causa dell'influenza (4). Nei pazienti affetti da neoplasia o trapiantati, una singola dose di vaccino antinfluenzale, adiuvato o non adiuvato, è in grado di suscitare una risposta immunitaria solo moderata, sia negli adulti che nei bambini, e questa è verosimilmente legata all'entità dell'immunodepressione (231). La vaccinazione può essere somministrata nella stagione epidemica a partire da un mese dopo il trapianto (122,231). Alcuni studi hanno dimostrato che una seconda dose aumenta significativamente la proporzione di pazienti che sviluppano una risposta sierologica protettiva (158,231). È indicata la vaccinazione dei contatti stretti (231).

Nota 9: i vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi non costituiscono un rischio per il paziente trapiantato e possono essere somministrati dopo l'intervento (231). Vi sono pochi dati sulla sicurezza e sull'immunogenicità di questi vaccini, ma non sono stati descritti episodi di rigetto acuto dopo la somministrazione di vaccini inattivati (231). Per avere una migliore risposta i vaccini dovrebbero essere somministrati almeno 14 giorni prima del trapianto (122) oppure almeno 3-6 mesi dopo il trapianto (4). La maggior parte dei centri aspetta almeno 6 mesi dopo il trapianto per riprendere gli schemi di immunizzazione (2,3,17).

- Vaccinazione del contatto

Vaccino	Vaccinare?
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 3
MPRV	sì vedi nota 2 e 3
Rosolia	sì vedi nota 3
RV	sì vedi nota 4
Ty21a	sì vedi nota 5
Varicella	sì vedi nota 2
Tutti gli altri	sì

Nota 1: in questo contesto, se disponibile, utilizzare il vaccino anti Herpes zoster-su.

Nota 2: il rischio di trasmissione del virus varicella-zoster vaccinale è trascurabile (3,7,120). Infatti la possibilità di trasmissione è rara (10,120) e solo se il vaccinato sviluppa un esantema (5,178), per cui è sicuro e raccomandato vaccinare i contatti di soggetti trapiantati suscettibili alla varicella (4,122) e per la prevenzione dell'Herpes zoster (122). In caso di esantema post-vaccinale, che può insorgere nelle 4 settimane successive alla somministrazione, è opportuno coprire le lesioni (4) e evitare i contatti stretti della persona vaccinata con il convivente trapiantato (122). In caso di esantema post-vaccinale, per ridurre il rischio di diffusione ad una persona trapiantata, può essere iniziato un trattamento antivirale (12). Un eventuale contatto non giustifica tuttavia la somministrazione di immunoglobuline (7,16). In caso di esantema post-vaccinale, è opportuno escludere il personale sanitario vaccinato dall'assistenza diretta di persone trapiantate suscettibili, anche se il rischio di trasmissione sembra minimo (10). La persona trapiantata, contatto della persona vaccinata contro la varicella o HZ-va, deve essere monitorata per lo sviluppo di esantema; qualora si sviluppi un esantema deve essere iniziato un trattamento antivirale (es. valaciclovir o famciclovir) (122).

Nota 3: la vaccinazione MPR può essere eseguita (122). Non c'è rischio documentato di trasmissione dei virus attenuati morbillo, parotite e rosolia (3,5,8,19).

Nota 4: la vaccinazione antirotavirus non è controindicata e va eseguita come da calendario (122). Il rischio teorico di trasmissione del virus vaccinale è minore del rischio legato alla possibilità di trasmissione da un bambino non vaccinato che può essere infettato da un virus selvaggio (122). Per minimizzare una potenziale trasmissione di rotavirus, nei 14 giorni successivi, in particolare dopo la prima dose (11), le persone trapiantate devono evitare il contatto con le feci dei bambini vaccinati (10) e gli altri familiari devono lavarsi bene le mani dopo il contatto con le feci dei vaccinati (5,11).

Nota 5: la vaccinazione Ty21a può essere eseguita (122). I soggetti vaccinati in buona salute non eliminano il batterio vivo attenuato con le feci e pertanto non esiste alcun rischio di trasmissione secondaria dell'infezione nell'ambito dei contatti (7).

Trasfusione di sangue

- recente

Vaccino	Vaccinare?
MPR	vedi nota 1
Rosolia	vedi nota 1
Varicella	vedi nota 1
HZ-va	sì vedi nota 2
RV	sì vedi nota 3
Tutti gli altri	sì

Nota 1: dopo una trasfusione di sangue occorre attendere un periodo variabile da 3 a 11 mesi (3), a seconda del prodotto trasfuso prima di somministrare il vaccino MPR, MPRV e varicella. Per i tempi vedi Allegati A5 e A15. La vaccinazione non deve essere differita in caso di somministrazione di globuli rossi lavati.

Nota 2: il vaccino anti Herpes zoster-va può essere somministrato in qualsiasi momento, prima o dopo la somministrazione di una trasfusione in quanto il vaccino è indicato in persone che vista l'età si presume avere già avuto una precedente infezione da virus della varicella e quindi avere già anticorpi sierici paragonabili a quelli trovati nei prodotti del sangue (3).

Nota 3: il vaccino antirotavirus può essere somministrato in qualsiasi momento prima, contemporaneamente o dopo la somministrazione di qualsiasi prodotto del sangue, inclusi i prodotti contenenti anticorpi (17).

- programmata

Vaccino	Vaccinare?
Vaccini vivi	sì vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: è raccomandato un intervallo di 14-21 giorni dopo la vaccinazione prima della trasfusione, per evitare che reazioni avverse vaccinali possano essere causa di posticipo della trasfusione (8)

Nota 2: è raccomandato un intervallo di 2 giorni dopo la vaccinazione prima della trasfusione, per evitare che reazioni avverse vaccinali possano essere causa di posticipo della trasfusione (8)

Trattamento immunosoppressore

vedi “Immunosoppressiva, terapia”

Tuberculina, test cutaneo esecuzione

Vaccino	Vaccinare?
Febbre gialla	sì vedi nota 1 e 2
HZ-va	sì vedi nota 1 e 2
MPR	sì vedi nota 1 e 2
MPRV	sì vedi nota 1 e 2
Varicella	sì vedi nota 1 e 2
Altri Vaccini vivi	sì vedi nota 3
Tutti gli altri	sì

Nota 1: il test tubercolinico e il test IGRA possono essere eseguiti contemporaneamente a qualsiasi vaccino (5,16); la migliore opzione è che il test sia eseguito e letto prima della vaccinazione (5).

Nota 2: se il vaccino anti Herpes zoster-va (7), MPR, MPRV o varicella non è stato somministrato contemporaneamente al test, rimandare l'esecuzione del test tubercolinico o del test IGRA di 4-6 settimane (6,8,10). Infatti, la vaccinazione contro il morbillo può temporaneamente, per 4-6 settimane, sopprimere la reattività alla tuberculina e al test IGRA, determinando un falso negativo (8,10,17). In assenza di dati si raccomanda di applicare agli altri vaccini vivi (es. anti Herpes zoster-va, varicella o febbre gialla) lo stesso intervallo previsto per il vaccino contro il morbillo (5,7). Se è necessario eseguire il test tubercolinico o il test IGRA, l'opzione migliore è che il test sia eseguito e letto prima della somministrazione dei vaccini; la vaccinazione MPR o MPRV può essere posticipata fino a quando non sia stata eseguita la lettura, a meno che la protezione contro il morbillo non sia richiesta urgentemente. Se la possibilità di eseguire la vaccinazione può essere persa, la vaccinazione non deve essere rimandata solo sulla base di un rischio teorico (5).

Nota 3: tutti gli altri vaccini vivi possono essere somministrati prima o dopo il test cutaneo della tuberculina senza rispettare tempi particolari (233).

Vaccino desensibilizzante

vedi “Immunoterapia desensibilizzante”

Vaccino, somministrazione anticipata di dosi dello stesso vaccino

Vaccino	Vaccinare?
Rabbia	sì vedi nota 1
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: diversamente dagli altri vaccini, gli intervalli tra le dosi devono essere rigidamente rispettati e ogni dose anticipata deve essere ripetuta (17).

Nota 2: le dosi di vaccino somministrate 4 giorni o meno prima dell'intervallo minimo raccomandato possono essere considerate valide. Le dosi somministrate 5 o più giorni prima dell'intervallo minimo raccomandato non possono essere considerate come valide e devono essere ripetute all'età appropriata (10,17). La dose aggiuntiva deve essere somministrata rispettando l'intervallo minimo raccomandato dalla dose ritenuta non valida (10,17).

Vaccino, somministrazione di più dosi dello stesso vaccino

Vaccino	Vaccinare?
BCG	no vedi nota 1
Men ACWY	vedi nota 2
PPV-23	vedi nota 2
aP	sì vedi nota 3
MPR	sì vedi nota 4
MPRV	sì vedi nota 4
Rabbia	sì vedi nota 5
T	sì vedi nota 6
Tutti gli altri	sì vedi nota 7

Nota 1: è controindicata la somministrazione di una seconda dose di BCG per l'aumentato rischio di reazioni avverse e la mancanza di un effetto protettivo aggiuntivo (12).

Nota 2: studi sierologici hanno riportato che dosi multiple di vaccino polisaccaridico possono causare una iporesponsività immunologica (riduzione della risposta anticorpale dopo successivo richiamo con lo stesso antigene polisaccaridico) verso alcuni sierogruppi. La rilevanza clinica di questa iporesponsività non è però chiara (234). In ogni caso è prevista un'unica rivaccinazione, nei soggetti affetti da asplenia, immunodepressione grave, insufficienza renale e sindrome nefrosica (7), a meno che la prima dose non sia stata somministrata dopo i 65 anni (in questo caso non sono raccomandate dosi aggiuntive). L'intervallo tra le due dosi deve essere di 5 anni, ma se questo intervallo non è stato rispettato, le due dosi vanno considerate valide e non devono essere eseguite ulteriori somministrazioni (106).

Nota 3: le donne devono ricevere una dose di vaccino dTap ad ogni gravidanza, anche qualora queste siano ravvicinate (3,9), indipendentemente dal numero di dosi eseguite.

Nota 4: non vi è alcuna evidenza di aumentate reazioni avverse dopo somministrazione di vaccino MPR a soggetti già immuni per morbillo o parotite o rosolia per infezione/malattia naturale o pregresse vaccinazioni (10).

Nota 5: le dosi *booster* non dovrebbero essere somministrate a distanza inferiore di 3 anni per ridurre la possibilità di reazioni locali da vaccino (12). In caso di reazioni avverse gravi, prima di eseguire una dose *booster* dovrebbe essere eseguita la ricerca degli anticorpi neutralizzanti per determinare la necessità di ulteriori dosi di richiamo nelle persone esposte a rischio continuo (12).

Nota 6: attenzione deve essere posta nel somministrare dosi aggiuntive di vaccino antitetanico rispetto a quelle previste, considerato che la frequenza di effetti collaterali gravi, come la GBS, è correlata al numero di dosi eseguite. Non deve essere superata la somministrazione di 6 dosi di vaccino antitetanico nei primi 6 anni di vita (232). In caso di recuperi vaccinali (es. adeguamento all'obbligo), se già somministrate 3 dosi di vaccino antitetanico, garantire i seguenti intervalli tra le somministrazioni: quarta dose dopo 6 mesi dall'ultima dose di tetano; quinta dose 6 mesi dopo la quarta dose e sesta dose dopo 12 mesi dalla quinta dose; dose *booster* dopo 10 anni.

Le donne devono ricevere una dose di vaccino dTap ad ogni gravidanza anche qualora queste siano ravvicinate, indipendentemente dal numero di dosi eseguite (3,9).

Nota 7: in caso di somministrazione di più dosi dello stesso vaccino, devono essere rispettati gli intervalli minimi previsti tra le dosi. Possono essere considerate valide le dosi somministrate fino a 4 giorni prima della data prevista calcolata sull'intervallo minimo (10).

Vaccino, somministrazione di prodotti diversi dello stesso vaccino (interscambiabilità)

Vaccino	Vaccinare?
HPV	no vedi nota 1 e 2
aP	sì vedi nota 1 e 3
Rabbia	sì vedi nota 4
Varicella	sì vedi nota 4
Tutti gli altri	sì

Nota 1: i vaccini corrispondenti di differenti ditte produttrici possono differire nel numero e nella quantità dei loro antigeni specifici e nella formulazione degli adiuvanti e degli eccipienti, e forse stimolare una diversa risposta immune. Quando possibile, è preferibile completare il ciclo con il prodotto della stessa ditta. Nonostante vi siano dati che documentano che gli effetti dell'interscambiabilità sono limitati, la maggior parte degli esperti suggerisce l'interscambiabilità dei vaccini in accordo con le raccomandazioni.

Nota 2: non esistono dati di sicurezza, immunogenicità ed efficacia che dimostrino la possibilità di interscambio dei vaccini HPV. La serie vaccinale deve essere completata con il vaccino con cui si è iniziato anche perché i diversi prodotti differiscono nei sierotipi (11,17)

Nota 3: quando possibile, deve essere utilizzato il vaccino DTaP dello stesso produttore per completare la serie primaria. I vaccini sono interscambiabili per eseguire le dosi *booster* (17)

Nota 4: i vaccini sono interscambiabili (12) anche se, qualora possibile, è preferibile completare il ciclo vaccinale con lo stesso prodotto (11).

Vaccino, somministrazione non simultanea

Vaccino	Vaccinare?
Colera	vedi nota 1
Febbre gialla	vedi nota 2 e 3
HZ-su	vedi nota 2 e 4
HZ-va	vedi nota 2, 3 e 4
Men ACWY con	vedi nota 2, 5 e 6
Men C	vedi nota 2 e 6
MPR	vedi nota 2 e 3
MPRV	vedi nota 2 e 3
PCV	vedi nota 2, 7 e 8

PPV-23	vedi nota 2, 7, 8 e 9
RV	vedi nota 10
T	vedi nota 2 e 5
Ty21a	vedi nota 1 e 10
Varicella	vedi nota 2 e 3
Tutti gli altri	sì vedi nota 2 e 11

Nota 1: è da evitare la somministrazione di altri medicinali per os un'ora prima e un'ora dopo l'assunzione del vaccino (211). Alcuni autori suggeriscono di far trascorrere un intervallo di almeno 8 ore tra la somministrazione di vaccino anticolerico orale e il vaccino antitifico orale (3,4,7,11) in quanto la soluzione buffer (sodio bicarbonato) del vaccino anticolerico può alterare il transito delle capsule del vaccino antitifico nel tratto gastrointestinale.

Nota 2: nell'arto usato per eseguire il vaccino BCG non può essere eseguita alcuna altra vaccinazione nei tre mesi successivi a causa del rischio di linfadenite regionale (12).

Nota 3: la somministrazione non contemporanea o con intervalli inferiori a 4 settimane di vaccini a virus vivi può indurre una risposta sub-ottimale del vaccino somministrato troppo presto (3,8,9,11,233).

Nota 4: è indicato attendere un anno prima di somministrare il vaccino anti Herpes zoster-su alle persone che hanno già ricevuto il vaccino anti Herpes zoster-va.

Nota 5: è suggerito un intervallo di un mese tra la somministrazione del vaccino Men ACWY coniugato con tossoide tetanico e qualsiasi vaccino contenente il tossoide tetanico se non somministrati simultaneamente. Il vaccino Men ACWY coniugato deve essere somministrato per primo per non ridurre la risposta anticorpale (235).

Nota 6: se è stata eseguita la somministrazione del vaccino Men C, il vaccino ACWY coniugato non può essere eseguito prima che siano trascorsi due mesi (12).

Nota 7: in presenza di patologie che indichino la somministrazione di vaccino anti-pneumococcico coniugato e di vaccino anti-pneumococcico polisaccaridico, il vaccino coniugato va somministrato per primo (8,106,236-238), per stimolare il sistema immunitario seguito dal polisaccaridico per ampliare il numero di antigeni riconosciuti (8); inoltre, va rispettato un intervallo di almeno 8 settimane tra l'ultima dose di PCV e quella di PPV-23 (106,236-238).

Se la necessità del trattamento o dell'intervento (splenectomia elettiva, terapia immunosoppressiva, impianto cocleare) non permettono di rispettare le 8 settimane rimandare la somministrazione del PPV-23 dopo il trattamento o l'intervento (106).

Nota 8: negli adulti e nei gruppi a rischio, se il vaccino polisaccaridico è stato somministrato per primo è consigliabile attendere almeno un anno prima di somministrare il vaccino coniugato (237-239). Recenti studi infatti hanno descritto una ridotta risposta anticorpale nei soggetti che ricevono il vaccino anti-pneumococcico coniugato come *booster* dopo iniziale vaccinazione con vaccino polisaccaridico 23-valente (238).

Nota 9: nei soggetti in cui è indicata la rivaccinazione con vaccino anti-pneumococcico 23-valente la singola dose di richiamo deve essere somministrata non prima di 5 anni (122).

Nota 10: i vaccini vivi antitifico orale e antirotavirus possono essere somministrati con qualsiasi intervallo prima o dopo altri vaccini vivi (9).

Nota 11: i vaccini inattivati, ricombinanti, a subunità, polisaccaridici, coniugati e tossoidi possono essere somministrati simultaneamente o con qualsiasi intervallo prima o dopo altri vaccini sia inattivati che vivi (10). Vedi anche Allegato B17.

Vaccino, somministrazione ritardata di dosi dello stesso vaccino

Vaccino	Vaccinare?
Ep.A	vedi nota 1
RV	sì vedi nota 3
Ty21a	sì vedi nota 4
Tutti gli altri	sì vedi nota 1

Nota 1: in caso di interruzione del ciclo vaccinale o somministrazione delle dosi previste ad intervalli più lunghi di quelli raccomandati, il ciclo vaccinale non deve essere ricominciato né è prevista la somministrazione di dosi aggiuntive (8,10,17). Se una dose di vaccino è stata omessa, la vaccinazione può essere eseguita alla visita successiva, anche se questo determina un allungamento del normale intervallo (17). La protezione potrebbe non essere ottenuta finché non sia stato somministrato il numero di dosi previste dal calendario (10).

Nota 2: anche se le schede tecniche stabiliscono come tempo massimo per la somministrazione della seconda dose 5 anni per vaccino anti-epatite A a virus inattivato, si deve applicare il criterio "dose somministrata dopo dose che conta"; la seconda dose può essere effettuata a qualsiasi distanza dalla prima (11).

Nota 3: il vaccino antirotavirus deve essere somministrato entro una definita età per cui eventuali dosi omesse potrebbero non essere recuperabili (17).

Nota 4: nel caso che la somministrazione del ciclo vaccinale superi i 10 giorni, l'intero ciclo vaccinale deve essere ricominciato (11).

Vaccino, somministrazione simultanea

Vaccino	Vaccinare?
Colera	vedi nota 1 e 2
Febbre gialla	vedi nota 1, 3 e 4
HZ-va	vedi nota 1,3 e 5
Influenza	vedi nota 1, 3 e 6
MPR	vedi nota 1, 3 e 7
MPRV	vedi nota 1, 3 e 4
PCV	vedi nota 1, 3, 6 e 7
PPV-23	vedi nota 1, 3, 5 e 7
Ty21a	vedi nota 1 e 8
aP	sì vedi nota 1, 3 e 9
Men B	sì vedi nota 1, 3, 9 e 11
Men C	sì vedi nota 1, 3 e 11
Men ACWY con	sì vedi nota 1, 3 e 11
Vaccini vivi	sì vedi nota 1, 3, 8 e 12
Tutti gli altri	sì vedi nota 1, 2, 3 e 13

Nota 1: è raccomandata la somministrazione routinaria di tutte le dosi di vaccini adeguate all'età contemporaneamente in co-somministrazione. Non ci sono controindicazioni generali a somministrare più vaccini in co-somministrazione nella stessa seduta vaccinale e tutte le opportunità d'immunizzazione dovrebbero essere utilizzate. I vaccini virali vivi possono essere somministrati contemporaneamente o a distanza di almeno 4 settimane per affrontare il rischio ipotetico di interferenza del vaccino somministrato per primo sul vaccino somministrato successivamente. Generalmente, se sono indicati due vaccini virali vivi, è preferibile la loro co-somministrazione per evitare la necessità di un ulteriore accesso. La somministrazione concomitante di vaccini può essere fondamentale nella profilassi vaccinale dei viaggiatori internazionali. Potrebbe essere utile informare e rassicurare le persone che la co-somministrazione della maggior parte dei vaccini nella stessa seduta vaccinale non determina una riduzione delle risposte anticorpali o un aumento del rischio di reazione avversa. La co-somministrazione aiuta ad assicurare che le persone siano in regola con i vaccini richiesti (4). Vedi anche l'Allegato B17.

Nota 2: è da evitare la somministrazione di altri medicinali per os un'ora prima e un'ora dopo l'assunzione del vaccino (211). Alcuni autori suggeriscono di far trascorrere un intervallo di almeno 8 ore tra la somministrazione di vaccino anticolerico orale e il vaccino antitifico orale (3,7,11) in quanto la soluzione buffer (sodio bicarbonato) del vaccino anticolerico può alterare il transito delle capsule del vaccino antitifico nel tratto gastrointestinale.

Nota 3: nell'arto usato per eseguire il vaccino BCG non può essere eseguita alcuna altra vaccinazione a causa del rischio di linfadenite regionale (12).

Nota 4: non somministrare il vaccino contro la febbre gialla e il vaccino MPR lo stesso giorno, ma separatamente (11,12) a 4 settimane di distanza (11,12,80,233). La vaccinazione contemporanea riduce la risposta immune alla parotite, rosolia e febbre gialla (12). In caso non sia possibile rispettare l'intervallo, i due vaccini possono essere somministrati con qualsiasi intervallo; deve essere considerata la necessità di somministrare una ulteriore dose di vaccino MPR (233).

Nota 5: non possono essere co-somministrati il vaccino PPV-23 e il vaccino HZ-va (240), ma devono essere separati di 4 settimane.

Nota 6: nei bambini di età compresa tra i 6 mesi e i 5 anni d'età, può esservi un rischio aumentato di febbre e di convulsioni febbrili (3,12) in seguito alla somministrazione concomitante di PCV13 e anti-influenzale; per cui può essere offerta la somministrazione separata dei due vaccini con un intervallo superiore ai 2 giorni. Se il bambino ha storia di convulsioni febbrili, è raccomandata la separazione dei due vaccini anche solo di pochi giorni (3,8).

Nota 7: la somministrazione contemporanea del vaccino anti-pneumococcico polisaccaridico e coniugato non deve essere eseguita perché non si hanno sufficienti informazioni sulla sicurezza di questa co-somministrazione (11,17,234).

Se sono indicati entrambi vedi "Vaccino, somministrazione non simultanea".

Nota 8: i vaccini vivi, con l'esclusione di MPR e febbre gialla, vedi nota 4, possono essere somministrati contemporaneamente.

Nota 9: in alcuni studi si è evidenziata una minore risposta immunologica dell'antigene pertactina quando il vaccino aP è stato co-somministrato con il vaccino antimeningococco B, non sembra che questa minore risposta abbia significato clinico per cui i due vaccini possono essere co-somministrati (11).

Nota 10: poiché il vaccino Men B determina una maggiore frequenza di febbre rispetto agli altri vaccini previsti nel primo anno di vita, soprattutto se co-somministrato ad altri vaccini (11), è preferibile prevedere la somministrazione separata del vaccino Men B dagli altri vaccini, con un intervallo superiore ai 2 giorni, qualora la strutturazione del calendario lo consenta (3). Dopo i 12 mesi di età, la frequenza di febbre dopo somministrazione di Men B è simile agli altri vaccini dell'infanzia (12), quindi, il vaccino Men B può essere co-somministrato con gli altri vaccini, usando un arto diverso (12).

Nota 11: i vaccini Men B e Men C non possono essere co-somministrati nel caso si usi un vaccino adiuvato con tossoide tetanico (11) per cui di regola, considerato che esistono prodotti alternativi, si invita a rispettare questa indicazione. I riassunti delle caratteristiche dei prodotti (RCP) dei vaccini Men B e Men ACWY non riportano

l'esclusione alla co-somministrazione di tutti questi prodotti per cui in casi particolari la co-somministrazione può essere accettata (241,242)

Nota 12: i vaccini vivi non possono essere co-somministrati nelle persone con infezione da HIV per l'incertezza sulla sicurezza, immunogenicità ed efficacia (163). I vaccini vivi possono essere co-somministrati ad un vaccino non vivo (12).

Nota 13: la somministrazione simultanea della maggior parte dei vaccini è sicura, efficace e raccomandata (17). I neonati e i bambini hanno una sufficiente capacità immunitaria per rispondere adeguatamente alla somministrazione di più vaccini (17).

Warfarina

Vaccino	Vaccinare?
Influenza	sì vedi nota 1 e 2
Tutti gli altri	sì vedi nota 2

Nota 1: avvertenza. È stata segnalata la possibilità di interazione del vaccino antinfluenzale con alcuni farmaci assunti contemporaneamente (carbamazepina, fenitoina, teofillina, warfarina), in particolare quelli con indice terapeutico ristretto. Si sospetta che il meccanismo dell'interazione porti ad una riduzione della *clearance* di questi farmaci con conseguente aumento dei loro livelli ematici, ma casi con conseguenti sintomi di tossicità sono stati riportati molto raramente. Il potenziale rischio di interazione non deve perciò precludere ai pazienti la possibilità di ricevere il vaccino antinfluenzale (8,243,244)

Nota 2: le persone che ricevono terapia anticoagulante a lungo termine con warfarina non sono considerate ad alto rischio di sanguinamento dopo la somministrazione di un vaccino e quindi possono essere regolarmente vaccinate, sia per via intramuscolare che sottocutanea, senza interrompere la terapia (4)

BIBLIOGRAFIA

1. Centers for Disease Control and Prevention. *Guide to contraindication to vaccinations*. Atlanta: CDC; 2003.
2. Gallo G, Mel R, Rota MC (Ed.). *Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni*. Roma: Istituto Superiore di Sanità; 2009. (Rapporti ISTISAN 09/13).
3. Australian Technical Advisory Group on Immunisation (ATAGI). *The Australian immunisation handbook 10th ed. (update 2017)*. Canberra: Australian Government Department of Health; 2017.
4. Public Health Agency of Canada. *Canadian Immunization Guide 2015*. Ottawa: Public Health Agency of Canada. Disponibile all'indirizzo: <https://www.canada.ca/en/public-health/services/canadian-immunization-guide.html>; ultima consultazione 28/12/2017.
5. Centers for Disease Control and Prevention. *Epidemiology and prevention of vaccine-preventable diseases. 13th ed.* Hamborsky J, Kroger A, Wolfe S (Ed.). Washington, DC: Public Health Foundation; 2015.
6. Direction générale de la santé. Comité technique des vaccinations. *Guide des vaccinations. Edition 2012*. Saint-Denis: Inpes; 2012.
7. Comité sur l'immunisation du Québec. *Protocole d'immunisation du Québec (PIQ) - Édition 6. Mises à jour de Novembre 2017*. Québec: Direction des communications du ministère de la Santé et des Services sociaux. Disponibile all'indirizzo: <http://www.msss.gouv.qc.ca/professionnels/vaccination/protocole-d-immunisation-du-quebec-piq/>; ultima consultazione 31/12/2017.
8. New Zealand Ministry of Health. *Immunisation handbook 2017*. Wellington: Ministry of Health; 2017.
9. Ramsay M (Ed.). *Immunisation against infectious disease. The Green book*. London: Public Health England, Department of Health; 2013.
10. Centers for Disease Control and Prevention. General Recommendations on Immunization. Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). *MMWR* 2011;60(RR02):1-60.
11. Asociación Española de Pediatría. Comité asesor de vacunas. *Manual de vacunas en línea de la AEP*. Disponibile all'indirizzo: <https://vacunas.aep.org/documentos/manual/manual-de-vacunas>; ultima consultazione 28/12/2017.
12. National Immunisation Advisory Committee. *Immunisation Guidelines*. Dublin: Health Service Executive. Disponibile all'indirizzo: <http://www.hse.ie/eng/health/Immunisation/hcpinfo/guidelines/>; ultima consultazione 31/12/2017.
13. Bartolozzi G. *Vaccini e vaccinazioni*. Terza edizione. Milano: Elsevier; 2012.
14. Kroger AT, Atkinson WL, Pickering LK. General immunization practices. In: Plotkin SA, Orenstein WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines. 6th ed.* Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 88-112.
15. World Health Organization. *Vaccine safety basics learning manual*. Geneva: WHO; 2013. Disponibile all'indirizzo: http://www.who.int/vaccine_safety/initiative/tech_support/Vaccine-safety-E-course-manual.pdf; ultima consultazione 6/4/2019.
16. BC Centre for Disease Control. *Communicable disease control manual. Chapter 2: Immunization*. Vancouver: BC Centre for Disease Control; 2017. Disponibile all'indirizzo: <http://www.bccdc.ca/health-professionals/clinical-resources/communicable-disease-control-manual/immunization>; ultima consultazione 28/12/2017.
17. Kimberlin DW, Brady MT, Jackson MA, Long SS (Ed.). *Red Book: 2015 Report of the Committee on Infectious Diseases. 30th ed.* Elk Grove Village, IL: American Academy of Pediatrics; 2015.

18. Società Italiana di Farmacologia, Società Italiana di Igiene Medicina Preventiva e Sanità Pubblica, Società Italiana di Pediatria, Federazione Italiana Medici di Medicina Generale, Federazione Italiana Medici Pediatri. *I vaccini e le vaccinazioni*. Milano: SIF; 2017. Disponibile all'indirizzo: <http://www.fimp.pro/images/vaccini.pdf>; ultima consultazione 4/6/2019.
19. Centers for Disease Control and Prevention. Prevention of measles, rubella, congenital rubella syndrome and mumps, 2013. Summary Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). *MMWR* 2013;62(4):1-33.
20. Immunization Action Coalition. *Screening checklist for contraindications to vaccines for children and teens*. Saint Paul, MN: IAC; 2016. Disponibile all'indirizzo: <http://www.immunize.org/catg.d/p4060.pdf>; ultima consultazione 6/4/2019.
21. Immunization Action Coalition. *Screening checklist for contraindications to vaccines for adults*. Saint Paul, MN: IAC; 2016. Disponibile all'indirizzo: <http://www.immunize.org/catg.d/p4065.pdf>; ultima consultazione 6/4/2019.
22. Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano. Intesa 19 gennaio 2017. Piano Nazionale Prevenzione Vaccinale PNPV 2017-2019. *Gazzetta Ufficiale - Serie Generale* n. 41, 18 febbraio 2017.
23. Plotkin SA. Correlates of protection induced by vaccination. *Clinical and Vaccine Immunology* 2010;17(7):1055-65.
24. Fiore M, Napoleone E, Careddu D, *et al.* Le infezioni respiratorie ricorrenti. I consigli della FIMP. *Il Medico Pediatra* 2010;3:9-19.
25. Subbarayan A, Colarusso G, Hughes SM, *et al.* Clinical features that identify children with primary immunodeficiency diseases. *Pediatrics* 2011;127(5):810-6.
26. O'Keefe A, Halbrich M, Ben-Shoshan M, *et al.* Primary immunodeficiency for the primary care provider. *Paediatr Child Health* 2016;21(2):10-14.
27. Costa-Carvalho B, Grumach AS, Franco JL, *et al.* Attending to Warning Signs of Primary Immunodeficiency Diseases Across the Range of Clinical Practice. *J Clin Immunol* 2014;34(1):10-22.
28. Centers for Disease Control and Prevention. Syncope after vaccination — United States, January 2005-July 2007. *MMWR* 2008;57(17):457-46.
29. World Health Organization. *WHO Glossary of terms used in Pharmacovigilance*. Geneva: WHO; 2011.
30. Kelso JM, Greenhawt MJ, Li JT, *et al.* Adverse reactions to vaccines practice parameter 2012 update. *J Allergy Clin Immunol* 2012;130(1):25-43.
31. Echeverría-Zudaire LA, Ortigosa-del Castillo L, Alonso-Lebrero E, *et al.* Consensus document on the approach to children with allergic reactions after vaccination or allergy to vaccine components. *Allergol Immunopathol* 2015;43(3):304-25.
32. The Brighton Collaboration Anaphylaxis Working Group. Anaphylaxis: case definition and guidelines for data collection, analysis, and presentation of immunization safety data. *Vaccine* 2007;25(31):5675-84.
33. Kliegman RM, Stanton B, Geme J *et al.* Nelson Textbook of Pediatrics. 20th Edition. Philadelphia: Elsevier; 2015.
34. Simons FER, Arduzzo LRF, Bilò MB, *et al.* World Allergy Organization Guidelines for the assessment and management of anaphylaxis. *World Allergy Organ J* 2011;4(2):13-37.
35. Agenzia Italiana del Farmaco. Gruppo di lavoro sull'analisi dei segnali dei vaccini. *Guida alla valutazione delle reazioni avverse osservabili dopo vaccinazione*. Roma: AIFA; 2016 Disponibile all'indirizzo: http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/Guida_valutazione_reazioni_avverse_osservabili_dopo_vaccinazione_2.pdf; ultima consultazione 6/4/2019.

36. Felicetti P, Trotta F, Santuccio C, *et al.* per il Gruppo di Lavoro per la Vaccinovigilanza. Reazioni avverse osservabili dopo vaccinazione. *Medico e Bambino* 2016;35(7):449-52.
37. Muraro A, Roberts G, Worm M, *et al.* Anaphylaxis: guidelines from the European Academy of Allergy and Clinical Immunology. *Allergy* 2014;69(6):1026-45.
38. Ben-Shoshan M, Clarke AE. Anaphylaxis: past, present and future. *Allergy* 2011;66(1):1-14.
39. Opri R, Zanoni G, C. Caffarelli C, *et al.* True and false contraindications to vaccines. *Allergol Immunopathol* 2018;46(1):99-104.
40. Ferrara L, Giovannetti F. *I dubbi degli operatori sanitari*. Torino: Regione Piemonte; 2015.
41. Hutton J. *Overcoming your fear of needles*. London: Department of Psychological Medicine, King's College Hospital; 2012. Disponibile all'indirizzo: <https://www.kcl.ac.uk/ioppn/depts/pm/research/impacts/Quick-links/Self-Help-Materials/Needle-Phobia.pdf>; ultima consultazione 6/4/2019.
42. Taddio A, Appletton M, Bortolussi R, *et al.* Reducing the pain of childhood vaccination: an evidence-based practice guideline. *CMAJ* 2010;182(18):1989-1995.
43. Gkampeta A, Pavlidou F, Pavlou E, *et al.* Vaccination and neurological disorders. *Journal of Pediatric Sciences* 2015;7:e237.
44. Baumann M, Hennes EA, Schanda K, *et al.* Children with multiphasic disseminated encephalomyelitis and antibodies to the myelin oligodendrocyte glycoprotein (MOG): Extending the spectrum of MOG antibody positive diseases. *Mult Scler* 2016;38(7):690-3.
45. Azumagawa K, Nomura S, Shigeri Y, *et al.* Post-vaccination ADEM associated with MOG antibody in a subclinical Chlamydia infected boy. *Brain Dev* 2016;38(7):690-3.
46. Karussis D, Petrou P. The spectrum of post-vaccination inflammatory CNS demyelinating syndromes. *Autoimmun Rev* 2014;13(3):215-24.
47. Roper M, Wassilak SG, Teipratap ST, *et al.* Tetanus toxoid. In: Plotkin SA, Oresteina WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines*. 6th ed. Philadelphia: Elsevier; 2012. p.746-72.
48. World Health Organization. Tetanus vaccines: WHO position paper. *WER* 2017;92(6):53-76.
49. World Health Organization. Rabies vaccines: WHO position paper *WER* 2010;85(32):309-20.
50. Rupprecht CE, Plotkin SA. Rabies vaccines. In: Plotkin SA, Oresteina WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines*. 6th ed. Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 646-68.
51. DeMeo SD, Raman SR, Hornik CP, *et al.* Adverse events after routine immunization of extremely low-birth-weight infants. *JAMA Pediatr* 2015;169(8):740-5.
52. Faldella B, Galletti S, Cornovaglia L, *et al.* Safety of DTaP-IPV-Hib-HBV hexavalent vaccine in very premature infants. *Vaccine* 2007;25(6):1036-42.
53. D'Alò GL, Zorzoli E, Capanna A, *et al.* Frequently asked questions on seven rare adverse events following immunization. *J Prev Med Hyg* 2017;58(1):13-26.
54. World Health Organization. Rubella vaccines. WHO position paper. *WER* 2011;86(29):301-16.
55. Stratton K, Ford A, Rusch E, Clayton EW; Committee to Review Adverse Effects of Vaccines. *adverse effects of vaccines: evidence and causality*. Washington, DC: Institute of Medicine; 2011.
56. Società Italiana di Pediatria. *Apparent Life-Threatening Events (ALTE). Linea guida diagnostico - assistenziale*. Roma: SIP; 2011.
57. Schiller JT, Lowy DR, Markowitz LE. Human papillomavirus vaccines. In: Plotkin SA, Oresteina WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines*. 6th ed. Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 235-56.
58. World Health Organization. *Global Vaccine Safety. Information Sheet. Observed rate of vaccine reactions diphtheria, pertussis, tetanus vaccines*. Geneva: WHO; 2014. Disponibile all'indirizzo: https://www.who.int/vaccine_safety/initiative/tools/DTP_vaccine_rates_information_sheet.pdf; ultima consultazione 6/4/2019.

59. World Health Organization. Pertussis vaccines: WHO position paper. *WER* 2015;90(35):433-60.
60. Gabutti G, Kuhdari P, Ferioli S, Trucchi C. Hospital admissions for seizure in Italy: a decennial retrospective analysis with a special focus on the burden in the pediatric age. *Neurol Sci* 2015; 36(9):1667-73.
61. Strebel PM, Papania MJ, Fiebelkorn AP, *et al.* Measles vaccine. In: Plotkin SA, Oresteina WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines*. 6th ed. Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 352-87.
62. American Academy of Pediatrics. Febrile seizures: clinical practice guideline for the long-term management of the child with simple febrile seizures. *Pediatrics* 2008;121(6):1281-6.
63. Pruna D, Balestri P, Grosso S, *et al.* Epilepsy and vaccination: Italian guidelines. *Epilepsia* 2013;54(suppl.7):13-22.
64. Cheifele DW. "What else could it be?" When neurologic disorders follow immunization. Montreal: Encyclopedia on Early Childhood Development; 2013. Disponibile all'indirizzo: <http://www.child-encyclopedia.com/sites/default/files/textes-experts/en/902/what-else-could-it-be-when-neurologic-disorders-follow-immunization.pdf>; ultima consultazione 6/4/2019.
65. Kleinn NP, Fireman B, Lewis E, *et al.* Measles-mumps-rubella-varicella combination vaccine and the risk of febrile seizures. *Pediatrics* 2010;126(1):1-8.
66. Rowhani-Rahbar A, Fireman B, Lewis E, *et al.* Effect of age on the risk of fever and seizures following immunization with measles-containing vaccines in children. *JAMA Pediatr* 2013;167(12):1111-7.
67. Centers for Disease Control and Prevention. *Two options for protecting your child against measles, mumps, rubella, and varicella*. Atlanta: CDC; 2010 Disponibile all'indirizzo: <http://www.cdc.gov/vaccines/vpd/mmr/public/vacopt-factsheet-parent.html>; ultima consultazione 6/4/2019.
68. Centers for Disease Control and Prevention. Use of combination measles, mumps, rubella and varicella. Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). *MMWR* 2010;59(RR03):1-12.
69. Ministero della Salute. *Indicazioni in merito alla somministrazione della vaccinazione contro la varicella in età pediatrica. Circolare n. 21509 del 10/10/2012*. Roma: Ministero della Salute; 2012. Disponibile all'indirizzo: <http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/renderNormsanPdf?anno=0&codLeg=44156&parte=1%20&serie=>; ultima consultazione 6/4/2019.
70. Edwards KM, Decker MD. Pertussis vaccines. In: Plotkin SA, Oresteina WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines*. 6th ed. Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 447-92.
71. Kemmeren JM, Vermeer-de Bondt PE, van der Maas NAT. Discolored leg syndrome after vaccination—descriptive epidemiology. *Eur J Pediatr* 2009;168(1):43-50.
72. Chiappini E, Venturini E, Remaschi G, *et al.* Gestione del segno e sintomo febbre in pediatria Aggiornamento 2016 delle Linee Guida italiane. *RIPPS* 2017;12 (suppl. 3):2-11.
73. Azzari C, Bernardini R, Vierucci A. Come e quando vaccinare in ambiente protetto. *Area Pediatrica* 2003;4(1) 8-16.
74. Fiore AF, Bridges CB, Katz JM, *et al.* Inactivated influenza vaccines. In: Plotkin SA, Oresteina WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines*. 6th ed. Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 257-93.
75. Centers for Disease Control and Prevention. Prevention and control of seasonal influenza with vaccines. Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices - United States, 2016-17 Influenza Season. *MMWR* 2016;65(5):1-54.
76. Juurlink DN, Stukel TA, KwongJ, *et al.* Guillain-Barré syndrome after influenza vaccination in adults: a population-based study. *Arch Intern Med* 2006;166(20):2217-21.

77. Centers for Disease Control and Prevention. Preventing tetanus, diphtheria, and pertussis among adults: use of tetanus toxoid, reduced diphtheria toxoid and acellular pertussis vaccine. Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP) and Recommendation of ACIP, supported by the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee (HICPAC), for use of tdap among health-care personnel. *MMWR* 2006;55(RR 17):1-37.
78. World Health Organization. Diphtheria vaccine. WHO position paper. *WER* 2017;92(31):417-36.
79. World Health Organization. *Global vaccine safety. Statement on narcolepsy e vaccinations*. Geneva: WHO; 2011. Disponibile all'indirizzo: https://www.who.int/vaccine_safety/committee/topics/influenza/pandemic/h1n1_safety_assessing/narcolepsy_statement/en/; ultima consultazione 6/4/2019.
80. Staples JE, Bocchini JA, Rubin L, *et al.* Yellow fever vaccine booster doses: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices, 2015. *MMWR* 2015;64(23):647-50.
81. Staples JE, Gershman M, Fischer M. Yellow fever vaccine recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). *MMWR* 2010;59(RR-7):1-27.
82. Roukens AH, Soonawala D, Jooste SA, *et al.* Elderly subjects have a delayed antibody response and prolonged viraemia following yellow fever vaccination: A prospective controlled cohort study. *PLoS One* 2011;6(12): e27753.
83. Monath TP, Gershman M, Staples E, *et al.* Yellow fever vaccine. In: Plotkin SA, Oresteina WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines. 6th ed.* Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 870-968.
84. World Health Organization. Vaccines and vaccination yellow fever. WHO position paper. *WER* 2013;88(27):269-83.
85. Addison M. Shoulder Injury Related to Vaccine Administration (SIRVA): are you on target? – A SAEFVIC Case Series. Melbourne Vaccine Education Centre. *Department of Health Newsletter* October 2017. Disponibile all'indirizzo: <http://www.mvec.vic.edu.au/wp-content/uploads/2017/09/Shoulder-Injury-Related-to-Vaccine-Administration-SIRVA.pdf>; ultima consultazione 6/4/2019.
86. Bodor M, Montalvo E. Vaccination-related shoulder dysfunction. *Vaccine* 2007;25(4):585-7.
87. Cook IF. An evidence based protocol for the prevention of upper arm injury related to vaccine administration (UAIRVA). *Human Vaccines* 2011;7(8):845-848.
88. Bonetto C, Trotta F, Felicetti P, *et al.* Brighton Collaboration Vasculitis Working Group. Vasculitis as an adverse event following immunization - Systematic literature review. *Vaccine* 2016;34(51):6641-51.
89. Watanabe T. Vasculitis following influenza vaccination: a review of the literature. *Current Rheumatology Reviews* 2017;13(3):188-96.
90. Khakoo GA, Lack G. Guidelines for measles vaccination in egg-allergic children. *Clinical and experimental allergy* 2000;30:288-93.
91. Stone CA Jr, Hemler JA, Commins SP, *et al.* Anaphylaxis after zoster vaccine: Implicating alpha-gal allergy as a possible mechanism. *J Allergy Clin Immunol* 2017;139:1710.
92. Mullins R, James H, Platts-Mills T, Commins S. Relationship between red meat allergy and sensitization to gelatin and galactose- α -1,3-galactose. *J Allergy Clin Immunol* 2012;129:1334-42.
93. Markowitz LE, Dunne EF, Saraiya M, *et al.* Human Papillomavirus Vaccination. Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). *MMWR* 2014;63(RR-05.):1-30.
94. Badiu I'M, Geuna M, Heffler F, *et al.* Hypersensitivity reaction to human papilloma virus vaccine due to polysorbate 80. *BMJ Case Report* 2012;10.1136/bcr.02.2012.5797.
95. Kattan JD, Konstantinou GN, Cox AL, *et al.* Anaphylaxis to diphtheria, tetanus, and pertussis vaccines among children with cow's milk allergy. *J Allergy Clin Immunol* 2011;128:215-8.

96. Ministero della Salute. *Direzione Generale per la Prevenzione Sanitaria. Circolare n. 0022751 del 02/08/2016. Prevenzione e controllo dell'influenza: raccomandazioni per la stagione 2016-2017.* Roma: Ministero della Salute; 2016. Disponibile all'indirizzo: <http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/renderNormsanPdf?anno=2016&codLeg=55586&parte=1%20&serie=null>; ultima consultazione 6/4/2019
97. Bergfors E, Hermansson G, Nyström Kronander U, *et al.* How common are longlasting, intensely itching vaccination granulomas and contact allergy to aluminium induced by currently used pediatric vaccines? A prospective cohort study. *EJPE* 2014;173:1297-307.
98. Vogt T, Landthaler M, Stolz W. Generalized eczema in an 18-month-old boy due to phenoxyethano in DPT vaccine. *Contact Dermatitis* 1998;38(1):50-1.
99. Aguilar C, Malphettes M, Donadieu J, *et al.* Prevention of infections during primary immunodeficiency. *Clinical Infectious Diseases* 2014;59(10): 1462-70.
100. Shearer WT, Thomas A, Fleisher TA, *et al.* Medical Advisory Committee of the Immune Deficiency Foundation. Recommendations for live viral and bacterial vaccines in immunodeficient patients and their close contacts. *J Allergy Clin Immunol* 2014;133(4):961-6.
101. Sobh A, Bonilia FA. Vaccination in primary immunodeficiency disorders. *J Allergy Clin Immunol Pract* 2016;4(6):1066-75.
102. Reef SE, Plotkin SA. Rubella vaccine. In: Plotkin SA, Oresteina WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines. 6th ed.* Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 688-717.
103. Eibl MM, Wolf HM. Vaccination in patients with primary immune deficiency, secondary immune deficiency and autoimmunity with immune regulatory abnormalities. *Immunotherapy* 2015;7(12):1273-1292.
104. World Health Organization. Global Advisory Committee on Vaccine Safety, 16-17 June 2010. *WER* 2010;85(30):285-291.
105. Centers for Disease Control and Prevention. Health Information for International Travel. *Yellow Book* 2016. New York: Oxford University Press; 2016
106. Centers for Disease Control and Prevention. *Epidemiology and Prevention of Vaccine-Preventable Diseases 13th ed., Supplement.* Hamborsky J, Kroger A, Wolfe S (Ed.). Washington (DC): Public Health Foundation; 2017. Disponibile all'indirizzo: <https://www.cdc.gov/vaccines/pubs/pinkbook/downloads/supplement.pdf>; ultima consultazione 6/4/2019.
107. Centers for Disease Control and Prevention. Advisory Committee on Immunization Practices. Workgroup on the Use of Vaccines during Pregnancy and Breastfeeding. *Guidelines for vaccinating pregnant women.* Atlanta: CDC; 1998 (updated August 2016). Disponibile all'indirizzo: <http://www.cdc.gov/vaccines/pregnancy/hcp/guidelines.html>; ultima consultazione 6/4/2019.
108. Silva CA, Aikawa NE, Bonfa E. Vaccinations in juvenile chronic inflammatory diseases: an update. *Nat Rev Rheumatol* 2013;9(9):532-43.
109. Friedman B, Goldman RD. Influenza vaccination for children with asthma. *Family Physicians of Canada* 2010;56(11):1137-9.
110. DeStefano F, Price CS, Weintraub ES. Increasing exposure to antibody-stimulating proteins and polysaccharides in vaccines is not associated with risk of autism. *J Pediatr* 2013;163(2):561-7.
111. Taylor LE, Swerdfeger AL, Eslik GD. Vaccines are not associated with autism: an evidence-based meta-analysis of case-control and cohort studies. *Vaccine* 2014;32(29):3623-9.
112. Raviola GJ, Trieu ML, DeMaso DR, *et al.* Autism Spectrum Disorder. In: Robert M. Kliegman RM, Stanton B, Geme JS, Schor N (Ed.). *Nelson Textbook of Pediatrics. 20th.* Philadelphia: Elsevier; 2016. p 176-83.

113. de Martino M, Chiappini E, Galli L. Vaccines and autoimmunity. *International Journal of Immunopathology and Pharmacology* 2013;26(2):283-90.
114. Van Assen S, Elkayam O, Agmon-Levin N, *et al.* EULAR recommendations for vaccination in adult patients with auto-immune inflammatory rheumatic diseases. *Ann Rheum Dis* 2011;70(3):414-22.
115. Heijstek MW, Ott de Bruin LM, Bijl M *et al.* EULAR recommendations for vaccination in paediatric patients with rheumatic diseases. *Ann Rheum Dis* 2011;70(10):1704-12.
116. Gluk T, Muller-Ladner U. Vaccination in patients with chronic rheumatic or autoimmune diseases. *Clin Infect Dis* 2008;46(9):1459-65.
117. Tanriover MD, Akar S, Turkcapar N, *et al.* Vaccination recommendations for adult patients with rheumatic diseases. *Eur J Rheumatol* 2016;3(1):29-35.
118. Gaudelus J, Lefevre-Akrich S, Roumegoux C, *et al.* Immunization of the preterm infant. *Arch Pediatrics* 2007;14 (Suppl 1):24-30.
119. Schulzke S, Heininger U, Lucking-Famira M, *et al.* Apnea and bradycardia in pre-term infants following immunisation with pentavalent or hexavalent vaccines. *EJPE* 2005;164(7):432-5.
120. Centers for Disease Control and Prevention. Prevention of varicella recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP) CDC. *MMWR* 2007;56(RR04):1-40.
121. Montague EC, Hilinski JA, Williams HO, *et al.* Respiratory decompensation and immunization of preterm infants. *Pediatrics* 2016;137(5).e20154225
122. Rubin LG, Levin MJ, Ljungman P, *et al.* 2013 IDSA clinical practice guideline for vaccination in the immunocompromised host. *Clin Infect Diss* 2014;58(3):309-318.
123. Rubin LG, Papsin B, MD and the Committee on infectious diseases and section on otolaryngology-head and neck surge. Policy statement—cochlear implants in children: surgical site infections and prevention and treatment of acute otitis media and meningiti. *Pediatrics* 2010;126(2):381-391.
124. Centers for Disease Control and Prevention. Use of vaccine to prevent Meningitis in persons with Cochlear implants. Atlanta: CDC; 2017. Disponibile all'indirizzo <https://www.cdc.gov/vaccines/vpd/mening/hcp/dis-cochlear-gen.html>; ultima consultazione 6/4/2019.
125. Abuali MM, Arnon R, Posada R. An update on immunizations before and after transplantation in the pediatric solid organ transplant recipient. *Pediatr Transplantation* 2011;15(8):770-7.
126. Lin PL, Michaels MG, Green M, *et al.* Safety and immunogenicity of the American Academy of Pediatrics-recommended sequential pneumococcal conjugate and polysaccharide vaccine schedule in pediatric solid organ transplant recipients. *Pediatrics* 2005;116(1):160-7.
127. Opri R, Veneri D, Mengoli C, *et al.* Immune response to Hepatitis B vaccine in patients with celiac disease: A systematic review and meta-analysis. *Human Vaccines & Immunotherapeutics* 2015;11(12):2800-5.
128. Principi N, Esposito S. Vaccine use in primary immunodeficiency disorders. *Vaccine* 2014;32(32):3725-31.
129. Centers for Disease Control and Prevention. Prevention and Control of Meningococcal Disease Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). *MMWR* 2013;62(RR02):1-25.
130. Azzari C, Gambineri E, Resti M *et al.* Safety and immunogenicity of measles-mumps-rubella vaccine in children with congenital immunodeficiency (DiGeorge syndrome). *Vaccine* 2005;23(14):1668-71.
131. Annika MH, Kathleen J, Nicola PK, *et al.* Live vaccine use and safety in DiGeorge Syndrome. *Pediatrics* 2014;133(4):e946-e954.
132. British Colombia Centre for Disease Control. *Communicable Disease Control Manual. Chapter 2: Immunization Part 2 – Immunization of Special Populations*. Vancouver: Communicable Diseases and

- Immunization Service; 2018. Disponibile all'indirizzo: <http://www.bccdc.ca/health-professionals/clinical-resources/communicable-disease-control-manual/immunization/immunization-of-special-populations>; ultima consultazione 6/4/2019.
133. Tiwari TSP. and Wharton M. Diphtheria toxoid. In: Plotkin SA, Orestein WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines*. 6th ed. Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 153-66.
 134. Ministero della Salute. Decreto 2 novembre 2015. Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti. *Gazzetta Ufficiale - Serie Generale* n. 300, 28 dicembre 2015.
 135. Rafferty E, Duclos P, Yactayo S, *et al.* Risk of yellow-fever vaccine associated viscerotropic disease among the elderly: systematic review. *Vaccine* 2013;31(42):5798-805.
 136. Thomas RE. Yellow fever vaccine-associated viscerotropic disease: current perspectives. *Drug Des Devel Ther* 2016;10:3345-53.
 137. Rafferty E, Duclos P, Yactayo S, *at al.* Risk of yellow fever vaccine-associated viscerotropic disease among the elderly: a systematic review. *Vaccine* 2013;31(49):5798-80.
 138. Committee for Human Medicinal Products (CHMP). *Information in the package leaflet for fructose and sorbitol in the context of the revision of the guideline on 'Excipients in the label and package leaflet of medicinal products for human use' (CPMP/463/00 Rev. 1)*. London: EMA; 2016. (EMA/CHMP/460886/2014). Disponibile all'indirizzo: http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2016/05/WC500206001.pdf; ultima consultazione 6/4/2019.
 139. European Medicines Agency. *Riassunto delle caratteristiche del prodotto Rotateq*. London: EMA; 2018. Disponibile all'indirizzo: https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/rotateq-epar-product-information_it.pdf; ultima consultazione 24/4/19.
 140. European Medicines Agency. *Riassunto delle caratteristiche del prodotto Rotarix*. London: EMA; 2009. Disponibile all'indirizzo. https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/rotarix-epar-product-information_it.pdf; ultima consultazione 6/4/2019.
 141. Vaccine Knowledge Project. *Vaccine ingredients. Sorbitol and others stabilisers*. Oxford: Oxford University. Disponibile all'indirizzo: <http://vk.ovg.ox.ac.uk/vaccine-ingredients#sorbitol>; ultima consultazione 28/12/2017.
 142. Hereditary Fructose Intolerance Laboratory. *Sugars & Sweeteners*. Boston: Boston University. Disponibile all'indirizzo: http://www.bu.edu/aldolase/HFI/treatment/sugar_table.htm; ultima consultazione 6/4/2019.
 143. National Immunisation Advisory Committee. *Immunisation Guidelines 2013*. Dublin: Royal College of Physicians of Ireland; 2014. Disponibile all'indirizzo: <https://www.hse.ie/eng/health/immunisation/hcpinfo/guidelines/changes10012014.pdf>; ultima consultazione 6/4/2019.
 144. Agenzia Italiana del Farmaco. *Riassunto delle caratteristiche del prodotto vaccino orale contro il tifo Vivotif*. Roma: AIFA; 2016. Disponibile all'indirizzo: https://farmaci.agenziafarmaco.gov.it/aifa/servlet/PdfDownloadServlet?pdfFileName=footer_004175_025219_RCP.pdf&retry=0&sys=m0b1l3; ultima consultazione 6/4/2019.
 145. World Health Organization. Human papillomavirus vaccines: WHO position paper, May 2017. *WER* 2017;92(19):241-26.
 146. Food and Drug Administration. *Cervarix. Full prescribing information*. Silver Spring, MD: FDA; 2009. Disponibile all'indirizzo: <http://www.fda.gov/downloads/biologicsbloodvaccines/vaccines/approvedproducts/ucm186981.pdf>; ultima consultazione 6/4/2019.
 147. Wacholder S, Chen BE, Wilcox A, *et al.* Risk of miscarriage with bivalent vaccine against human papillomavirus (HPV) types 16 and 18: pooled analysis of two randomised controlled trials. *BMJ* 2010;340:c712.

148. Garland SM, Ault KA, Gall SA, *et al.* Quadrivalent Human Papillomavirus Vaccine Phase III Investigators. Pregnancy and infant outcomes in the clinical trials of a human papillomavirus type 6/11/16/18 vaccine: a combined analysis of five randomized controlled trials. *Obstetrics & Gynecology* 2009;114(6):1179-88.
149. World Health Organization. *Global Advisory Committee on Vaccine Safety. Safety of immunization during pregnancy. A review of the evidence.* Geneva: World Health Organization; 2014.
150. Gabutti G, Conforti G, Tomasi A, *et al.* Why, when and for what diseases pregnant and new mothers “should” be vaccinated. *Hum Vaccin Immunother* 2017;13(2):1-8.
151. Gershon AA, Takahashi M, Seward JF. Varicella vaccine. In: Plotkin SA, Oresteina WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines. 6th ed.* Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 837-69.
152. World Health Organization. Varicella and herpes zoster vaccines: WHO position paper. *WER* 2014;89(25):265-88.
153. Halstead SB, Jacobson J, Dubischar-Kastner K. Japanese encephalitis vaccines. In: Plotkin SA, Oresteina WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines. 6th ed.* Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 312-51.
154. Moro PL, Cragan J, Tepper N, *et al.* Enhanced surveillance of tetanus toxoid, reduced diphtheria toxoid, and acellular pertussis (Tdap) vaccines in pregnancy in the Vaccine Adverse Event Reporting System (VAERS), 2011-2015. *Vaccine* 2016 Apr 29;34(20):2349-53.
155. Regan AK, Tracey LE, Blyth CC, *at al.* A prospective cohort study assessing the reactogenicity of pertussis and influenza vaccines administered during pregnancy. *Vaccine* 2016;34(20):2299-304.
156. Petousis H, Walls T, Watson D, *et al.* Safety of Tdap vaccine in pregnant women: an observational study. *BMJ* 2016;6(4):e010911.
157. Abu Raya B, Bamberger E, Almog M, *et al.* Immunization of pregnant women against pertussis: the effect of timing on antibody avidity. *Vaccine* 2015;33(13):1948-52.
158. World Health Organization. Vaccines against influenza. WHO position paper. *WER* 2012;87(47):461-76.
159. World Health Organization. Vaccines against tick-borne encephalitis. WHO position paper. *WER* 2011;86(24):241-56.
160. Società Italiana di Malattie Infettive e Tropicali, Ministero della Salute. *Guida Italiana sull'utilizzo dei farmaci antiretrovirali e sulla gestione diagnostico-clinica delle persone con infezione da HIV.* Roma: Ministero della Salute; 2017. Disponibile all'indirizzo: http://www.salute.gov.it/imgs/C_17_pubblicazioni_2696_allegato.pdf; ultima consultazione 6/4/2019.
161. Crum-Cianflone NF, Wallace MR. Vaccinations in infected adults. *Aids Patient Care & STDs* 2014;28(8):397-410.
162. Panel on Opportunistic Infections in HIV-Exposed and HIV-Infected Children. Hepatitis B Virus. In: *Guidelines for the Prevention and Treatment of Opportunistic Infections in HIV-Exposed and HIV-Infected Children.* Bethesda, MD: NIH, Department of Health and Human Services; 2013. P. K-1–K-17. Disponibile all'indirizzo: http://aidsinfo.nih.gov/contentfiles/lvguidelines/oi_guidelines_pediatrics.pdf; ultima consultazione 6/4/2019.
163. British HIV Association. *British HIV Association guidelines on the use of vaccines in HIV-positive adults.* Letchworth: BHIVA; 2015. Disponibile all'indirizzo: <https://www.bhiva.org/file/NriBJHDVKGwzZ/2015-Vaccination-Guidelines.pdf>; ultima consultazione 6/4/2019.
164. Hibberd PL. *Immunizations in HIV-infected patients.* Waltham, MA: UpToDate. Disponibile all'indirizzo: <https://www.uptodate.com/index.html#!/contents/immunizations-in-hiv-infected-patients>; ultima consultazione 6/4/2019.

165. Kernéis DS, Launay O, Turbelin C, *et al.* Longterm immune responses to vaccination in HIV infected patients: a systematic review and meta analysis. *Clinical Infectious Diseases* 2014; 58(8):1130-9.
166. World Health Organization. BCG Vaccine. Position paper. *WER* 2004;79(4):27-38.
167. Smith KC, Orme J.M and Starke JF. Tuberculosis vaccines. In: Plotkin SA, Orenstein WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines. 6th ed.* Philadelphia: Elsevier; 2012. p.789-811.
168. World Health Organization. Global Advisory Committee on Vaccine Safety, 3-4 December 2009. *WER* 2010;85(5):29-36.
169. Levine MM. Typhoid fever vaccines. In: Plotkin SA, Orenstein WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines. 6th ed.* Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 812-36.
170. Global advisory Committee on Vaccine Safety. Safety of varicella vaccine in immunocompromised populations. *Weekly Epidemiological Record* 2013;88:301-12.
171. Fresard A, Gagneux-Brunon A, Lucht F. *et al.* Immunization of HIV-infected adult patients - French recommendations. *Hum Vaccin Immunother* 2016;12(11):2729-41.
172. Farquhar C, Wamalwa D, Selig S, *et al.* Immune responses to measles and tetanus vaccines among Kenyan human immunodeficiency virus type 1 (HIV-1)-infected children pre- and post-highly active antiretroviral therapy and revaccination. *Pediatr Infect Dis J* 2009;28:295-9.
173. Aupibul L, Puthanakit T, Sirisanthana T, *et al.* Response to measles, mumps, and rubella revaccination in HIV-infected children with immune recovery after highly active antiretroviral therapy. *Clin Infect Dis* 2007;45:637-42.
174. Abzug MJ, Qin M, Levin MJ, *et al.* International Maternal Pediatric Adolescent AIDS Clinical Trials Group P1024 and P1061s Protocol Teams. Immunogenicity, immunologic memory, and safety following measles revaccination in HIV-infected children receiving highly active antiretroviral therapy. *J Infect Dis* 2012;206:512-22.
175. Esposito S, Prada E, Lelli M, *et al.* Immunization of children with secondary immunodeficiency. *Hum Vaccin Immunother* 2015;1:2564-70.
176. World Health Organization. Hepatitis B vaccines. WHO position paper. *WER* 2017;27:369-92.
177. Ljungman P. Vaccination of immunocompromised hosts. In: Plotkin SA, Orenstein WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines. 6th ed.* Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 1243-56.
178. Cesaro S, Giacchino M, Fioredda F, *et al.* Review Article guidelines on vaccinations in paediatric haematology and oncology patients. *BioMed Research International* 2014;2014:1-10.
179. Hibberd PL. *Immunizations in patients with cancer*. Waltham, MA: UpToDate. Disponibile all'indirizzo: <https://www.uptodate.com/contents/immunizations-in-patients-with-cancer>; ultima consultazione maggio 2016.
180. Esposito S, Cecinati V, Brescia L, *et al.* Vaccinations in children with cancer. *Vaccine* 2010;28:3278-84.
181. Van Damme P, John Ward J, Daniel Shouval D, *et al.* Hepatitis B virus vaccines. In: Plotkin SA, Orenstein WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines. 6th ed.* Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 205-34.
182. World Health Organization. Rotavirus vaccines. Position paper. *WER* 2013;88:49-64.
183. Cortese MM, Parashar UD. Prevention of Rotavirus gastroenteritis among infants and children. Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices. *MMWR* 2009;58(RR-2):1-26.
184. European Society for Immunodeficiencies. *ESID Registry - Working Definitions for Clinical Diagnosis of PID*. Freiburg: ESID; 2016. Disponibile all'indirizzo: <https://esid.org/Working-Parties/Registry/Diagnosis-criteria>; ultima consultazione 6/4/2019.
185. Chuadrey K, Salvaggio M, Ahmed A, *et al.* Updates in vaccination: Recommendations for adult inflammatory bowel disease patients. *World J Gastroenterol* 2015;21(11):3184-96.

186. Ming JE, Stiehm ER, Graham JM Jr. Syndromic immunodeficiencies: genetic syndromes associated with immune abnormalities. *Crit Rev Clin Lab Sci* 2003;40:587-652.
187. Kingsley JD, Varman M, Chatterjee A, *et al.* Immunizations for patients with metabolic disorders. *Pediatrics* 2006;118 (2):e460-e470.
188. Brady MT. Immunization recommendations for children with metabolic disorders: more data would help. *Pediatrics* 2006;118 (2):810-3.
189. González-de-Olano D, Almudena Matito A, Orfao A, Escriba J. Advances in the understanding and clinical management of mastocytosis and clonal mast cell activation syndromes. *F1000Res* 2016;5:2666.
190. Parente R, Pucino V, Magliacane D, *et al.* Evaluation of vaccination safety in children with mastocytosis. *Pediatr Allergy Immunol* 2017;28:93-5.
191. Zanoni G, Zanotti R, Schena D, *et al.* Vaccination management in children and adults with mastocytosis. *Clin Exp Allergy* 2017;47:593-6.
192. Global Advisory Committee on Vaccine Safety. Mitochondrial diseases and vaccination. *WER* 2008;83(32):285-92.
193. Menni F, Chiarelli G, Sabatini C, *et al.* Vaccination in children with inborn errors of metabolism. *Vaccine*. 2012;30(50):7161-4.
194. Heller MM, Wu JJ, Murase JE. Fatal case of disseminated BCG infection after vaccination of an infant with in utero exposure to infliximab. *J Am Acad Dermatol* 2011;65(4):870.
195. Esposito S, Bruno C, Berardinelli A, *et al.* Vaccinations for patients with neuromuscular disease. *Vaccine* 2014;32:5893-900.
196. Tagliabue C, Principi N, Giavoli C, Esposito S. Obesity: impact of infections and response to vaccines. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2016;35:325-31.
197. Centers for Disease Control and Prevention. *Guidelines for vaccinating dialysis patients and patients with chronic kidney disease. Summarized from Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). Last Reviewed: Jul 2015.* Atlanta: CDC; 2015. Disponibile all'indirizzo: <https://www.cdc.gov/vaccines/pubs/downloads/dialysis-guide-2012.pdf>; ultima consultazione 4/4/19.
198. Zaffina S, Marcellini V, Santoro AP, *et al.* Repeated vaccinations do not improve specific immune defenses against Hepatitis B in non-responder health care workers. *Vaccine* 2014;32:6902-10.
199. Rosado M, Scarsella M, Pandolfi E, *et al.* Switched memory B cells maintain specific memory independently of serum antibodies: The hepatitis B example. *Eur. J. Immunol.* 2011;41:1800-8.
200. Salemi S, D'Amelio R. Could autoimmunity be induced by vaccination? *Int Rev Immunol* 2010;29:247-69.
201. Salemi S, D'Amelio R. Are anti-infectious vaccinations safe and effective in patients with autoimmunity? *Int Rev Immunol* 2010;29:270-314.
202. Loebermann M, Winkelmann A, Hartung HP, *et al.* Vaccination against infection in patients with multiple sclerosis. *Nat Rev Neurol.* 2012;8(3):143-51.
203. Farez MF and Correale J. Yellow fever vaccination and increased relapse rate in travelers with multiple sclerosis. *Arch Neurol* 2011;68(10):1267-71.
204. Stratton K, Almario DA, Wizemann TM, *et al.*; Institute of Medicine (Ed.). *Immunization safety review. Vaccinations and sudden unexpected death in infancy.* Washington, DC: National Academies Press; 2003.
205. Mitchel EM, Edwin A, Freemantle J, *et al.* Scientific consensus forum to review the evidence underpinning the recommendations of the Australian SIDS and Kids Safe Sleeping Health Promotion Programme. *Journal of Paediatrics and Child Health* 2012;48: 626-33.

206. Taylor B, Andres N, *et al.* No increased risk relapse after meningococcal C conjugate vaccine in nephrotic syndrome. *Arch Dis Child* 2007;92(10):887-9.
207. CredibleMeds. *Congenital LQTS and Drugs to Avoid List*. Oro Vallay, AZ: CredibleMeds; 2013. Disponibile all'indirizzo: <https://crediblemeds.org/everyone/congenital-long-qt-and-drugs-avoid/>; ultima consultazione 4/4/19.
208. Siebert JN, Posfay-B Ar Be KM, *et al.* Influence of anesthesia on immune responses and its effect on vaccination in children: review of evidence *Pediatric Anesthesia* 2007;17(5):410-20.
209. Ferreira I, Isenberg D. Vaccines and biologics. *Ann Rheum Dis* 2014;73(8):1446-54.
210. U.S Food & Drug Administration. *BCG Vaccine*. Silver Spring, MD: FDA; 2018. Disponibile all'indirizzo: <http://www.fda.gov/BiologicsBloodVaccines/Vaccines/ApprovedProducts/ucm202849.htm>; ultima consultazione 4/4/19.
211. European Medicines Agency. *Riassunto delle caratteristiche del prodotto. Vaccino orale contro il colera Dukoral*. Londra: EMA; 2009. Disponibile all'indirizzo: https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/dukoral-epar-product-information_it.pdf; ultima consultazione 4/4/19.
212. Levin MJ. Zoster vaccine. In: Plotkin SA, Orenstein WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines*. 6th ed. Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 969-80.
213. Louthrenoo W. Treatment considerations in patients with concomitant viral infection and autoimmune rheumatic diseases. *Best Pract Res Clin Rheumatol* 2015;29(2):319-42.
214. Ministero della Sanità. *Profilassi antirabbica: trattamento antirabbico pre e post-esposizione. Circolare n°36 del 10 settembre 1993*. Roma: Ministero della Sanità; 1993. Disponibile all'indirizzo: http://www.salute.gov.it/imgs/C_17_normativa_123_allegato.pdf; ultima consultazione 4/4/19.
215. European Medicines Agency. *Riassunto delle caratteristiche del prodotto. Soliris 300 mg concentrato per soluzione per infusione*. Londra; EMA; 2009. Disponibile all'indirizzo: https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/soliris-epar-product-information_it.pdf; ultima consultazione 6/4/2019.
216. Health Canada. *SOLIRIS (eculizumab)-increased risk of hemolysis or low hemoglobin with serogroup B meningococcal vaccination. Recalls and safety alerts*. Ottawa: Health Canada; 2016. Disponibile all'indirizzo: <http://healthycanadians.gc.ca/recall-alert-rappel-avis/hc-sc/2016/60752a-eng.php>; ultima consultazione 2/2/2018.
217. European Medicines Agency. *Riassunto delle caratteristiche del prodotto Gilenya*. Londra; EMA 2011. Disponibile all'indirizzo: https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/gilenya-epar-product-information_it.pdf; ultima consultazione 2/2/2018.
218. National Blood Authority Australia, Australian Red Cross Blood Service. Expert Consensus Panel. *Frequently Asked Questions about the use of Rh(D) immunoglobulin*. Lyneham: National Blood Authority; 2015. Disponibile all'indirizzo: [http://www.nslhd.health.nsw.gov.au/Services/Directory/Documents/FAQs%20Use%20of%20Rh%20\(D\)%20Immunoglobulin.pdf](http://www.nslhd.health.nsw.gov.au/Services/Directory/Documents/FAQs%20Use%20of%20Rh%20(D)%20Immunoglobulin.pdf); ultima consultazione 2/2/2018.
219. European Medicines Agency, Committee for Medicinal Products for Human Use. *Guideline on the core SmPC for human Anti-D immunoglobulin for intramuscular use. EMA/CHMP/BPWP/29205/2005 Rev. 2* Londra: EMA; 2016. Disponibile all'indirizzo: http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2016/09/WC500213199.pdf; ultima consultazione 2/2/2018.
220. Cahill J, Izzo A, Garg N. Immunization in patients with multiple sclerosis. *Neurol Bull* 2010;2:17-21.
221. Doherty M, Schmidt-Ott R, Santos JI, *et al.* Vaccination of special populations: Protecting the vulnerable. *Vaccine* 2016;34(52):6681-90.

222. Salemi S, Picchianti-Diamanti A, Germano V, Influenza vaccine administration in rheumatoid arthritis patients under treatment with TNFalpha blockers: safety and immunogenicity. *Clin Immunol* 2010;134(2):113-20.
223. Milanetti F, Germano V, Nisini R, *et al.* Safety and immunogenicity of co-administered MF59-adjuvanted 2009 pandemic and plain 2009-10 seasonal influenza vaccines in rheumatoid arthritis patients on biologicals. *Clin Exp Immunol* 2014;177(1):287-94.
224. Rahier JF, Moutschen M, Van Gompel A, *et al.* Vaccinations in patients with immune-mediated inflammatory diseases. *Rheumatology* 2010;49(10):1815-27.
225. Ljungman P, Cordonnier C, Einsele H, *et al.* Vaccination of hematopoietic cell transplant recipients. *Bone Marrow Transplantation* 2009;44:521-26.
226. Cancer Care Ontario, Stem Cell Transplant Steering Committee. *Immunization following stem cell transplant in adults: position statement*. Toronto: Cancer Care Ontario; 2015. 2015. Disponibile all'indirizzo: <http://ocp.cancercare.on.ca/common/pages/UserFile.aspx?fileId=340030>; ultima consultazione 2/2/2018.
227. Hibberd PL. *Immunizations in hematopoietic cell transplant candidates and recipients*. Waltham, MA: UpToDate; 2016. Disponibile all'indirizzo: <http://www.uptodate.com/contents/immunizations-in-hematopoietic-cell-transplant-candidates-and-recipients>; ultima consultazione 2/2/2018.
228. Tomblyn M, Chiller T, Einsele H, *et al.* Guidelines for preventing infectious complications among hematopoietic cell transplantation recipients: a global perspective. *Biol Blood Marrow Transplant* 2009;15(10):1143-238.
229. Liungman P. Vaccination of immunocompromised patients. *Clin Microbiol Infect* 2012;18(Suppl. 5):93-9.
230. Tsang V. Vaccination recommendations for the hematology and oncology and post-stem cell transplant populations. *J Adv Prat Oncol* 2012;3(2):71-83.
231. Hibberd PL. *Immunizations in solid organ transplant candidates and recipients*. Waltham, MA: UpToDate; 2016. Disponibile all'indirizzo: <http://www.uptodate.com/contents/immunizations-in-solid-organ-transplant-candidates-and-recipients>; ultima consultazione 2/2/2018.
232. Joann M. Schulte JM, Maloney S, *et al.* Evaluating acceptability and completeness of overseas immunization records of internationally adopted children. *Pediatrics* 2002;109 (2):1-5.
233. Public Health England. *Revised recommendations for the administration of more than one live vaccine*. London: PHE; 2015. Disponibile all'indirizzo: https://www.gov.uk/government/uploads/system/uploads/attachment_data/file/422798/PHE_recommendations_for_administering_more_than_one_live_vaccine_April_2015FINAL_.pdf; ultima consultazione 2/2/2018.
234. Jackson LA. Pneumococcal polysaccharide vaccines. In: Plotkin SA, Orestein WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines*. 6th ed. Philadelphia: Elsevier; 2012. p. 542-72.
235. European Medicines Agency. *Riassunto delle caratteristiche del prodotto. Nimenrix, Vaccino coniugato meningococcico gruppo A, C, W-135 e Y*. Londra: EMA; 2012. Disponibile all'indirizzo: https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/nimenrix-epar-product-information_it.pdf; ultima consultazione 2/2/2018.
236. Centers for Disease Control and Prevention. Prevention of Pneumococcal disease among infants and children – Use of 13-valent pneumococcal conjugate vaccine and 23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine. *MMWR* 2010;59(RR-11):1-19.
237. Centers for Disease Control and Prevention. Use of 13-Valent Pneumococcal Conjugate Vaccine and 23-Valent Pneumococcal Polysaccharide Vaccine for Adults with Immunocompromising Conditions: Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices. *MMWR* 2012;61(40):816-19.

238. Metersky ML, Dransfield MT, Jackson LA. Determining the optimal pneumococcal vaccination strategy for adults: is there a role for the pneumococcal conjugate vaccine? *Chest* 2010;138(3):486-90.
239. O'Brien K, Hochman M, Goldblatt D. Combined schedules of pneumococcal conjugate and polysaccharide vaccines: is hyporesponsiveness an issue? *Lancet Infect Dis* 2007;7(9):597-606.
240. Agenzia del Farmaco. *Riassunto delle caratteristiche del prodotto. Pneumovax vaccino antipneumococcico polisaccaridico 23-valente*. Roma: AIFA; 2010. Disponibile all'indirizzo: https://farmaci.agenziafarmaco.gov.it/aifa/servlet/PdfDownloadServlet?pdfFileName=footer_001117_034933_RCP.pdf&retry=0&sys=m0b1l3; ultima consultazione 2/2/2018.
241. FindLow J, Bai X, FindLow H, *et al.* A safety and immunogenicity of a four-component meningococcal group B vaccine (4CMenB) and a quadrivalent meningococcal group ACWY conjugate vaccine administered concomitantly in healthy laboratory workers. *Vaccine* 2015;33:3322-30.
242. Blocka SL, Szenbornb L, Dalyc W *et al.* A comparative evaluation of two investigational meningococcal ABCWY vaccine formulations: Results of a phase 2 randomized, controlled trial. *Vaccine*. 2015;33:2500-10.
243. Kuo AM, Brown JN, Clinard V. Effect of influenza vaccination on international normalized ratio during chronic warfarin therapy. *J Clin Pharm Ther* 2012;37(5):505-9.
244. Iorio A, Basileo M, Marcucci M, *et al.* Influenza vaccination and vitamin K antagonist treatment: a placebo-controlled, randomized, double-blind crossover study. *Arch Intern Med* 2010;170(7):609-16.
245. Berkovic SF, Harkin L, McMahon JM, *et al.* De-novo mutations of the sodium channel gene SCN1A in alleged vaccine encephalopathy: a retrospective study. *Lancet Neurol* 2006;5:488-92.
246. Verbeek E, van der Maas N, Jansen E, *et al.* Prevalence of SCN1A-related Dravet syndrome among children reported with seizures following vaccination: a population-based ten-year cohort study. *PLOS ONE* 2013;8(6):e65758.
247. Wong P, Wong V, *et al.* Prevalence and characteristics of vaccination triggered seizures in Dravet Syndrome in Hong Kong: a retrospective study. *Pediatric Neurology* 2016;58:41-7.
248. Global initiative for Asthma. *Pocket guide for asthma management and prevention. A pocket guide for health professionals. Updated 2016*. Fontana, WI: GINA; 2016. Disponibile all'indirizzo: <https://ginasthma.org/wp-content/uploads/2016/05/WMS-GINA-2016-main-Pocket-Guide.pdf>; ultima consultazione 21/1/17.
249. Germano V, Cattaruzza MS, John Osborn J, *et al.* Infection risk in rheumatoid arthritis and spondyloarthropathy patients under treatment with DMARDs, Corticosteroids and TNF- α antagonists. *J Transl Med* 2014;22:12:77.
250. Centers for Disease Control and Prevention. Updated recommendations from the ACIP for revaccination of persons at prolonged increased risk for meningococcal disease. *MMWR* 2009;58(37):1042-3.
251. Centers for Disease Control and Prevention. Prevention of pneumococcal disease: recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). *MMWR* 1997;46(RR-8):1-24.
252. Ministero della Salute. *Lettera Circolare. Schema 2018 per il recupero dei minori inadempienti, del 15 gennaio 2018*. Roma: Ministero della Salute; 2018. <http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/renderNormsanPdf?anno=2018&codLeg=62700&parte=1%20&serie=null>; ultima consultazione 4/4/19.
253. Centers for Disease Control and Prevention. Revised Surveillance Case Definition for HIV Infection-United States 2014. *MMWR* 2014;63(RR03);1-10.

254. Centers for Disease Control and Prevention. 1994 Revised classification system for Human Immunodeficiency Virus infection in children less than 13 years of age. *MMWR* 1994;43 (RR-12):1-10.
255. Centers for Disease Control and Prevention. 1993 Revised classification system for HIV infection and expanded surveillance case definition for AIDS among adolescents and adults. *MMWR* 1992;41(RR-17).
256. Olarte L, Lin PL, Barson WJ, *et al.* Invasive pneumococcal infections in children following transplantation in the pneumococcal conjugate vaccine era. *Transpl Infect Dis* 2017;19(1):e12630.
257. Top KA, Pham-Huy A, Price V, *et al.* Immunization practices in acute lymphocytic leukemia and post-hematopoietic stem cell transplant in Canadian Pediatric Hematology/Oncology centers. *Hum Vaccin Immunother* 2016;12(4):931-6.

APPENDICE A
Schede per il *triage* prevaccinale

A1. Scheda per triage prevaccinale fino a 18 mesi compresi d'età

Cognome

Nome

Data di nascita/...../.....

DATA di vaccinazione/...../.....

1. Il bambino sta bene oggi?	☐ no	☐ sì
2. Il bambino è nato prematuro e/o di basso peso?	☐ no	☐ sì
3. Il bambino o i suoi familiari (fratelli o genitori) hanno mai avuto convulsioni, epilessia o disturbi neurologici?	☐ no	☐ sì
4. Il bambino è allergico a farmaci, alimenti, al lattice o altre sostanze?	☐ no	☐ sì
5. Il bambino ha mai avuto reazioni gravi ad una precedente dose di vaccino?	☐ no	☐ sì
6. Il bambino ha malattie del sistema immunitario o altre malattie come tumore, leucemia, infezione da HIV?	☐ no	☐ sì
7. Il bambino ha malattie croniche autoimmuni/reumatiche, metaboliche, cardiache, respiratorie, renali, di altri organi o apparati o disturbi della coagulazione?	☐ no	☐ sì
8. Negli ultimi 6 mesi, il bambino ha attuato terapie di lunga durata: ha assunto farmaci con continuità oppure è stato sottoposto a radioterapia o dialisi?	☐ no	☐ sì
9. Il bambino è mai stato sottoposto ad interventi chirurgici?	☐ no	☐ sì
10. Il bambino ha ricevuto vaccini nell'ultimo mese?	☐ no	☐ sì

Solo per i vaccini vivi

11. Il bambino ha avuto una invaginazione/intussuscezione intestinale?	☐ no	☐ sì
12. Vi sono casi di immunodeficienza congenita nei familiari (fratelli, genitori o nonni)?	☐ no	☐ sì
13. Il bambino ha avuto infezioni ricorrenti o persistenti o gravi?	☐ no	☐ sì
14. Il bambino, nell'ultimo anno, ha ricevuto trasfusioni di sangue, emoderivati o immunoglobuline o farmaci antivirali?	☐ no	☐ sì
15. La madre ha ricevuto terapie immunosoppressive durante la gravidanza o l'allattamento?	☐ no	☐ sì
16. Il bambino vive con persone che hanno malattie che riducono l'immunità (es. leucemia, tumori, HIV/AIDS) o che sono sottoposte a terapia immunosoppressiva (es. trapianto di midollo, corticosteroidi, chemioterapia, radioterapia)?	☐ no	☐ sì
17. Il bambino vive con una donna in gravidanza?	☐ no	☐ sì

Note:

.....

.....

Indicazioni generali per l'utilizzo della scheda

- 1)** In caso di risposta negativa, va indagato il tipo e la gravità della malattia in corso. Non c'è evidenza che una malattia acuta riduca l'efficacia del vaccino o aumenti il rischio di reazioni avverse. Tuttavia, come precauzione, in presenza di malattia moderata o grave, tutte le vaccinazioni dovrebbero essere rinviare fino a guarigione avvenuta, anche per evitare che i sintomi della malattia possano essere confusi con reazioni avverse alla vaccinazione. Vi sono occasioni in cui le vaccinazioni, per necessità (es. profilassi post-esposizione) od opportunità (es. rischio di mancata successiva adesione), possono comunque essere eseguite. Malattie lievi (come l'otite media, infezioni del tratto respiratorio superiore, diarrea) non sono precauzioni alle vaccinazioni. Se la persona sta assumendo antibiotici, non è necessario rinviare le vaccinazioni.
- 2)** In caso di risposta positiva, vanno indagati la durata della gestazione e il peso alla nascita. Per i nostri fini è importante la nascita estremamente pretermine, quindi prima della 28ª settimana, perché rappresenta una precauzione per alcune vaccinazioni. Il basso peso alla nascita (peso inferiore a 2.500 g) è una condizione di rischio per alcune patologie. I bambini di peso molto basso alla nascita (<1500 g) hanno un rischio potenziale di insorgenza di apnea, bradicardia e desaturazione dopo la somministrazione delle prime vaccinazioni ed è di solito indicata la vaccinazione in ospedale.
- 3)** In caso di precedenti convulsioni va definito se siano febbrili, di altra natura identificata (es. epilessia, reazione ad una dose di vaccino) o di natura non conosciuta. I bambini con disturbi neurologici stabilizzati (inclusa l'epilessia) non correlati alle vaccinazioni o i bambini con una storia familiare di epilessia, possono essere, quasi sempre, vaccinati secondo il normale calendario.
- 4)** In caso di risposta negativa non devono essere effettuate ulteriori valutazioni e non sono utili accertamenti allergologici. In caso di risposta positiva occorre indagare la gravità, la causa dell'allergia e i tempi di sua insorgenza. Per reazione allergica grave s'intende l'anafilassi. Vedi Alcune definizioni.
Se implicato un vaccino, per definire se e quale componente di un vaccino possa essere stata la causa di una reazione allergica grave è opportuno che il medico vaccinatore ricorra ad una consulenza allergologica. Una reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino o al lattice naturale è una controindicazione all'utilizzo di vaccini che abbiano quel componente o contenenti lattice naturale come parte della confezione (es. tappi della fiala, stantuffi delle siringhe pre-riempite, tappi delle siringhe pre-riempite). Una reazione locale o non grave ad una precedente dose di vaccino o ad un suo componente, incluso il lattice naturale, non è una controindicazione alla somministrazione di una successiva dose dello stesso vaccino o di altri vaccini contenenti lo stesso componente. Una reazione allergica grave ad alimenti, farmaci o comunque a sostanze non contenute nel vaccino che deve essere somministrato non sono una controindicazione alla vaccinazione ma prevedono che il periodo di osservazione dopo la vaccinazione sia prolungato a 60 minuti.
- 5)** In caso di risposta positiva, individuato a quale vaccino si riferisca la reazione, va indagato il tipo, la gravità, il tempo di insorgenza, la durata e gli eventuali esiti della reazione alla precedente vaccinazione. Se si tratta di una reazione allergica vedi quanto riportato nelle indicazioni generali alla domanda 4. Vi sono altre reazioni avverse che possono insorgere dopo una vaccinazione e che costituiscono controindicazione o precauzione a dosi successive: vedere le corrispondenti voci nella sezione A che è dedicata alle reazioni avverse successive ad una precedente dose di vaccino.
Se previsto, compilare la segnalazione di reazione avversa a vaccino.
- 6)** Alcune malattie riducono il funzionamento del sistema immunitario per cui, di solito, sono controindicati i vaccini vivi perché la loro somministrazione può aumentare i rischi di gravi reazioni avverse; inoltre, può essere opportuno valutare la somministrazione anche degli altri vaccini, perché queste malattie possono ridurre in modo significativo l'efficacia di tutti i vaccini. Le diverse malattie che interessano il sistema immunitario sono tra loro molto diverse. Ad esempio nell'agammaglobulinemia sono controindicati tutti i vaccini vivi e gli altri vaccini sono spesso inefficaci. Invece, in una condizione relativamente frequente come l'infezione da HIV, a seconda del livello di immunodeficienza, uno stesso vaccino può essere specificamente indicato, perché queste persone sono a maggior rischio per alcune malattie infettive prevenibili da vaccino, come può essere controindicato se l'immunodeficienza è grave. Ogni specifica condizione deve essere valutata caso per caso dal medico vaccinatore che si avvale della consulenza dello specialista che ha in cura il paziente.
- 7)** In caso di risposta positiva, va indagato il tipo di malattia, la sua gravità e la terapia in atto o pregressa. Le specifiche condizioni devono essere valutate seguendo le indicazioni che sono riportate nella sezione C della guida. Devono essere inoltre considerate anche le indicazioni relative ai trattamenti eseguiti che sono riportati nella sezione D. In alcuni limitati casi in cui la malattia o la terapia attuata possano determinare una immunodepressione, la valutazione deve essere eseguita dal medico vaccinatore. In questi o in altri casi può essere utile consultare lo specialista che ha in cura il caso. In molti casi queste patologie non influiscono sulla valutazione delle vaccinazioni. Però la effettuazione del *triage* può essere una occasione opportuna per individuare le vaccinazioni che sono specificamente indicate nel Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (22) nei bambini con patologie croniche e che devono essere proposte e possibilmente programmate in aggiunta a quelle previste dal normale calendario.
- 8)** In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di farmaco usato, il dosaggio, la durata del trattamento, se la terapia è ancora in atto o in caso contrario da quanto tempo è stata sospesa. Talvolta i trattamenti sono polifarmacologici, la valutazione deve tenere in considerazione tutti i farmaci usati. La domanda è importante perché alcuni farmaci riducono la risposta immunitaria per cui, in questi casi, possono essere controindicati i vaccini vivi perché la loro somministrazione può aumentare i rischi di gravi reazioni avverse; inoltre, è necessario valutare la somministrazione anche degli altri vaccini, perché questi trattamenti possono ridurre in modo significativo l'efficacia di tutti i vaccini. Tra questi abbiamo i corticosteroidi ad alti dosaggi, i farmaci antitumorali, la terapia radiante, i farmaci per il trattamento delle malattie autoimmuni/reumatiche (es. artrite reumatoide, morbo di Crohn, psoriasi), gli immuno-mediatori e immuno-modulanti, in particolare i farmaci anti-*Tumor Necrosis Factor* (TNF). Alcuni farmaci antimicrobici (es. antibiotici, antivirali) possono interferire con l'efficacia di alcuni vaccini. Viceversa in alcuni casi la vaccinazione, pur essendo sicura ed efficace, può interferire con alcuni farmaci somministrati successivamente (es. aspirina, warfarina). La sezione D è interamente dedicata alle terapie e ai trattamenti: questi devono sempre essere considerati nella valutazione dell'idoneità alla vaccinazione, oltre alla condizione che ha richiesto la terapia/il trattamento.
- 9)** In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di intervento chirurgico e quando l'intervento è stato eseguito perché alcuni interventi come il trapianto di midollo, il trapianto di organo solido, la splenectomia, la timectomia e alcuni interventi cardiocirchirurgici possono essere significativi nella valutazione dell'idoneità alla vaccinazione. In caso di interventi recenti o programmati a breve tenere conto dell'influenza dell'anestesia. Deve inoltre essere valutata la malattia che ha portato all'intervento ed eventuali altre terapie eseguite (es. emoderivati).
- 10)** In caso di risposta positiva occorre indagare quale vaccino è stato somministrato e quando il vaccino è stato eseguito, perché per alcuni vaccini vivi è necessario attendere 4 settimane da una precedente somministrazione di un altro vaccino vivo. I vaccini inattivati possono invece essere somministrati nello stesso momento o a qualsiasi intervallo temporale dai vaccini vivi escluse alcune limitate eccezioni.
Le domande che seguono sono utili nella somministrazione di vaccini vivi attenuati.
- 11)** Una storia di invaginazione/intussuscezione intestinale (scivolamento di una porzione di intestino in un'altra) è una rara controindicazione alla somministrazione del vaccino anti-rotavirus. La domanda va posta solo prima dell'effettuazione di questo vaccino.
- 12)** In caso di risposta positiva, la valutazione deve essere eseguita dal medico vaccinatore, perché prima di procedere con le vaccinazioni deve essere accertata la condizione di salute del bambino. Se è esclusa la presenza di una immunodeficienza congenita le vaccinazioni possono essere regolarmente eseguite. Nel caso che il bambino sia affetto da una immunodeficienza congenita va verificata la specifica condizione e tutte le valutazioni prevaccinali dovranno essere eseguite dal medico vaccinatore.
- 13)** Questa domanda serve ad individuare infezioni virali-batteriche-fungine ricorrenti gravi (vedi definizione) che, qualora sia presente anche ritardo della crescita, possono essere un segno di allarme per alcune immunodeficienze severe. In genere queste immunodeficienze sono diagnosticate nei primi sei mesi di vita. Una parte di queste immunodeficienze sono di tipo familiare e sono evidenziate con la domanda precedente. Occorre prestare attenzione a non confondere questa situazione con le ripetute non gravi infezioni soprattutto virali che si hanno nei bambini in particolare quando frequentano una comunità.
- 14)** In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di trattamento ricevuto: sangue intero, emoderivato o immunoglobulina, il dosaggio, quando il trattamento è stato eseguito e la patologia per la quale il trattamento si è reso necessario. La loro somministrazione rappresenta una precauzione temporanea, perché può ridurre l'efficacia di alcuni vaccini vivi la cui esecuzione deve essere rimandata. Nell'Allegato B15 sono riportate le indicazioni per la somministrazione simultanea e non simultanea di vaccini e preparazioni contenenti immunoglobuline e nell'Allegato B5 sono riportati gli intervalli raccomandati tra somministrazione di preparazioni contenenti immunoglobuline e successiva esecuzione dei vaccini contro morbillo, rosolia e varicella.
- 15)** Alcuni farmaci immunosoppressori (es. anticorpi monoclonali e fattori anti-TNF) che vengono usati per il trattamento di malattie autoimmuni/reumatiche e di alcune neoplasie, possono attraversare la barriera placentare o essere trasferiti con l'allattamento e causare immunosoppressione temporanea nel bambino. Vedi "Neonato da madre in terapia immunosoppressiva".
- 16)** In caso di risposta positiva occorre chiedere il tipo di malattia o trattamento. Le vaccinazioni non sono controindicate nei contatti di persone con grave immunodepressione, anzi alcune sono specificamente indicate per ridurre il rischio delle persone con immunodeficienza o immunodepressione (es. morbillo, rosolia, varicella, e altre), ma devono essere rispettate alcune indicazioni. I genitori devono essere informati delle specifiche indicazioni.
- 17)** Le vaccinazioni non sono controindicate nei contatti di una donna in gravidanza, anzi alcune sono specificamente indicate per ridurre il rischio delle donne in gravidanza (es. morbillo, rosolia, varicella, e altre), ma devono essere rispettate alcune indicazioni. I genitori devono essere informati delle specifiche indicazioni.

Note:

Nel campo note vanno riportate le informazioni significative ricavate nel corso del colloquio.

A2. Scheda per *triage* prevaccinale in bambini di età superiore a 18 mesi, adolescenti e adulti

Cognome:

Nome:

Data di nascita...../...../.....

DATA di vaccinazione/...../.....

1) La persona sta bene oggi?	☐ no	☐ sì
2) La persona ha mai avuto convulsioni, epilessia o disturbi neurologici?	☐ no	☐ sì
3) La persona è allergica a farmaci, alimenti, lattice o altre sostanze?	☐ no	☐ sì
4) La persona ha mai avuto reazioni gravi ad una precedente dose di vaccino?	☐ no	☐ sì
5) La persona ha deficit del sistema immunitario o altre malattie come tumore, leucemia, infezione da HIV?	☐ no	☐ sì
6) La persona ha malattie croniche autoimmuni/reumatiche, metaboliche, cardiache, respiratorie, renali, di altri organi o apparati o disturbi della coagulazione?	☐ no	☐ sì
7) Negli ultimi 6 mesi, la persona ha attuato terapie di lunga durata: ha assunto farmaci con continuità oppure è stato sottoposto a radioterapia o dialisi?	☐ no	☐ sì
8) La persona è mai stata sottoposta ad interventi chirurgici?	☐ no	☐ sì
9) La persona ha ricevuto vaccini nell'ultimo mese?	☐ no	☐ sì
10) Se donna, è in gravidanza o c'è la possibilità che sia in gravidanza nel prossimo mese?	☐ no	☐ sì

Solo per i vaccini vivi

11) La persona, nell'ultimo anno, ha ricevuto trasfusioni di sangue, emoderivati o immunoglobuline?	☐ no	☐ sì
12) La persona vive con persone che hanno malattie che riducono l'immunità (es. leucemia, tumori, HIV/AIDS) o che sono sottoposte a terapia immunosoppressiva (es. trapianto di midollo, corticosteroidi, chemioterapia, radioterapia)?	☐ no	☐ sì
13) La persona vive con una donna in gravidanza?	☐ no	☐ sì

Note:

.....

Indicazioni generali per l'utilizzo della scheda

1) In caso di risposta negativa, va indagato il tipo e la gravità della malattia in corso. Non c'è evidenza che una malattia acuta riduca l'efficacia del vaccino o aumenti il rischio di reazioni avverse. Tuttavia, come precauzione, in presenza di malattia moderata o grave, tutte le vaccinazioni dovrebbero essere rinviare fino a guarigione avvenuta. Vi sono occasioni in cui le vaccinazioni, per necessità od opportunità, possono comunque essere eseguite. Malattie lievi (come l'otite media, infezioni del tratto respiratorio superiore, diarrea) non sono precauzioni alle vaccinazioni. Se la persona sta assumendo antibiotici, non è necessario rinviare le vaccinazioni.

2) In caso di risposta positiva, va chiesto se si tratta di patologia conosciuta o di natura non ancora determinata. In caso di patologia conosciuta va verificata la specifica voce. Le persone con disturbi neurologici non determinati devono essere vaccinate quando la patologia è stabilizzata. Se è presente una storia di Sindrome di Guillain-Barré (GBS) occorre verificare che non si sia manifestata nelle sei settimane che hanno seguito la somministrazione di una vaccinazione.

3) In caso di risposta negativa non devono essere effettuate ulteriori valutazioni e non sono utili accertamenti allergologici. In caso di risposta positiva occorre indagare la gravità, la causa dell'allergia e i tempi di sua insorgenza. Per reazione allergica grave s'intende l'anafilassi. Vedi Alcune definizioni. Se implicato un vaccino, per definire se e quale componente di un vaccino possa essere stata la causa di una reazione allergica grave è opportuno che il medico vaccinatore ricorra ad una consulenza allergologica. Una reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino o al lattice naturale è una controindicazione all'utilizzo di vaccini che abbiano quel componente o contenenti lattice naturale come parte della confezione (es. tappi della fiala, stantuffi delle siringhe pre-riempite, tappi delle siringhe pre-riempite). Una reazione locale o non grave ad una precedente dose di vaccino o a un suo componente, incluso il lattice naturale, non è una controindicazione alla somministrazione di una successiva dose dello stesso vaccino o di altri vaccini contenenti lo stesso componente. Una reazione allergica grave ad alimenti, farmaci o comunque a sostanze non contenute nel vaccino che deve essere somministrato non sono una controindicazione alla vaccinazione ma prevedono che il periodo di osservazione sia prolungato a 60 minuti.

4) In caso di risposta positiva, individuato a quale vaccino si riferisca la reazione, va indagato il tipo, la gravità, il tempo di insorgenza, la durata e gli eventuali esiti della reazione alla precedente vaccinazione. Se si tratta di una reazione allergica vedi quanto riportato nelle indicazioni generali relative alla domanda 3. Vi sono altre reazioni avverse che possono insorgere dopo una vaccinazione e che costituiscono delle controindicazioni o delle precauzioni a dosi successive: vedere le corrispondenti voci nella sez. A che è dedicata alle reazioni avverse successive alle vaccinazioni. Se previsto, compilare la segnalazione di reazione avversa a vaccino.

5) Alcune malattie riducono il funzionamento del sistema immunitario per cui, di solito, sono controindicati i vaccini vivi perché la loro somministrazione può aumentare i rischi di gravi reazioni avverse; inoltre, può essere opportuno valutare la somministrazione anche degli altri vaccini, perché queste malattie possono ridurre in modo significativo l'efficacia di tutti i vaccini. Le diverse malattie che interessano il sistema immunitario sono tra loro molto diverse. Ad esempio nell'agammaglobulinemia sono controindicati tutti i vaccini vivi e gli altri vaccini sono spesso inefficaci. Invece, in una condizione relativamente frequente come l'infezione da HIV, a seconda del livello di immunodeficienza, uno stesso vaccino può essere specificamente indicato, perché queste persone sono a maggior rischio per alcune malattie infettive prevenibili da vaccino, come può essere controindicato se l'immunodeficienza è grave. Ogni specifica condizione deve essere valutata caso per caso dal medico vaccinatore che si avvale della consulenza dello specialista che ha in cura il paziente.

6) In caso di risposta positiva, va indagato il tipo di malattia, la sua gravità e la terapia in atto o pregressa. Le specifiche condizioni devono essere valutate seguendo le indicazioni che sono riportate nella sez. C della guida. Devono essere inoltre considerate anche le indicazioni relative ai trattamenti eseguiti che sono riportati nella sez. D. In alcuni limitati casi in cui la malattia o la terapia attuata possano determinare una immunodepressione, la valutazione deve essere eseguita dal medico vaccinatore. In questi o in altri casi può essere utile consultare lo specialista che ha in cura il caso. In molti casi queste patologie non influiscono sulla valutazione delle vaccinazioni. Però il *triage* può essere una occasione opportuna per individuare le vaccinazioni che sono specificamente indicate nelle persone con patologie croniche e che devono essere proposte e possibilmente programmate in aggiunta a quelle previste dal normale calendario.

7) In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di farmaco usato, il dosaggio, la durata del trattamento, se la terapia è ancora in atto o in caso contrario da quanto tempo è stata sospesa. Talvolta i trattamenti sono polifarmacologici, la valutazione deve tenere in considerazione tutti i farmaci usati. Alcuni farmaci riducono la risposta immunitaria per cui, in questi casi, possono essere controindicati i vaccini vivi perché la loro somministrazione può aumentare i rischi di gravi reazioni avverse; inoltre, è necessario valutare la somministrazione anche degli altri vaccini, perché questi trattamenti possono ridurre in modo significativo l'efficacia di tutti i vaccini. Tra questi abbiamo i corticosteroidi ad alti dosaggi, i farmaci antitumorali e la terapia radiante, i farmaci per il trattamento delle malattie autoimmuni/reumatiche (es. artrite reumatoide, morbo di Crohn, psoriasi), gli immuno-mediatori e immuno-modulanti, in particolare i farmaci inibitori del fattore di necrosi tumorale (TNF). Alcuni farmaci antimicrobici (es. antibiotici, antivirali) possono interferire con l'efficacia di alcuni vaccini. Viceversa in alcuni casi la vaccinazione, pur essendo sicura ed efficace, può interferire con alcuni farmaci somministrati successivamente (es. aspirina, warfarina). La sez. D è interamente dedicata alle terapie e ai trattamenti: questi devono sempre essere considerati nella valutazione dell'idoneità alla vaccinazione, oltre alla condizione che ha richiesto la terapia/trattamento.

8) In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di intervento chirurgico e quando l'intervento è stato eseguito perché alcuni interventi come il trapianto di midollo, il trapianto di organo solido, la splenectomia, possono essere significativi nella valutazione dell'idoneità alla vaccinazione. Deve inoltre essere valutata la malattia che ha portato all'intervento ed eventuali altre terapie eseguite (es. emoderivati).

9) In caso di risposta positiva occorre indagare quale vaccino è stato somministrato e quando il vaccino è stato eseguito, perché per alcuni vaccini vivi è necessario attendere 4 settimane da una precedente somministrazione di un altro vaccino vivo. I vaccini inattivati possono invece essere somministrati nello stesso momento o a qualsiasi intervallo temporale dai vaccini vivi escluse alcune limitate eccezioni.

10) In caso di risposta positiva occorre richiedere la settimana di gestazione. Alcune vaccinazioni (es. vaccini vivi, HPV) sono controindicate in gravidanza, altre vaccinazioni hanno specifiche indicazioni. Se vi è la possibilità di una gravidanza occorre rimandare la vaccinazione fino a che la gravidanza non può essere esclusa (es. nel corso del ciclo mestruale). Donne sessualmente attive, in periodo fertile, che ricevono vaccini a virus vivi dovrebbero essere informate di praticare una corretta contraccezione per un mese dopo la vaccinazione. Non è raccomandata l'effettuazione di un test di gravidanza nelle donne in età fertile prima della somministrazione di un qualsiasi vaccino ma è sufficiente il *triage* pre-vaccinale. Alcune vaccinazioni sono specificamente indicate nelle donne in gravidanza (influenza e dTaP) che devono essere proposte e programmate considerando prioritario proteggere la madre e il feto così come indicato dal Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale. (22)

Le domande che seguono sono utili nella somministrazione di vaccini vivi attenuati.

11) In caso di risposta positiva occorre indagare il tipo di trattamento ricevuto: sangue intero, emoderivato o immunoglobuline, il dosaggio, quando il trattamento è stato eseguito e la patologia per la quale il trattamento si è reso necessario. La loro somministrazione rappresenta una precauzione temporanea, perché può ridurre l'efficacia di alcuni vaccini vivi la cui esecuzione deve essere rimandata. Nell'Allegato B15 sono riportate le indicazioni per la somministrazione simultanea e non simultanea di vaccini e preparazioni contenenti immunoglobuline e nell'Allegato B5 sono riportati gli intervalli raccomandati tra somministrazione di preparazioni contenenti immunoglobuline e successiva esecuzione dei vaccini contro morbillo, rosolia e varicella.

12) In caso di risposta positiva occorre chiedere il tipo di malattia o trattamento. Le vaccinazioni non sono controindicate nei contatti di persone con grave immunodepressione, anzi alcune sono specificamente indicate per ridurre il rischio delle persone con immunodeficienza o immunodepressione (es. morbillo, rosolia, varicella, e altre), ma devono essere rispettate alcune indicazioni. Le persone devono essere informate delle specifiche indicazioni.

13) Le vaccinazioni non sono controindicate nei contatti di una donna in gravidanza, anzi alcune sono specificamente indicate per ridurre il rischio delle donne in gravidanza (es. morbillo, rosolia, varicella, e altre), ma devono essere rispettate alcune indicazioni. Le persone devono essere informate delle specifiche indicazioni.

Note: nel campo note vanno riportate le informazioni significative ricavate nel corso del colloquio.

APPENDICE B
Schemi e tabelle di riferimento

B1. Riassunto delle indicazioni per la vaccinazione in ambiente protetto

Condizione	Indicazione
Angioedema generalizzato entro 4 ore dalla somministrazione di una vaccinazione	Somministrazione stesso vaccino
Angioedema, sintomi respiratori, vomito ripetuto o somministrazione di adrenalina o altro trattamento medico di emergenza dopo aver assunto uova	Somministrazione di vaccino antinfluenzale (consigliato)
Orticaria generalizzata entro 4 ore dalla somministrazione di una vaccinazione	Somministrazione stesso vaccino
Reazione allergica grave ¹ a sostanza non nota solo nelle persone con asma persistente grave ²	Tutti
Reazione allergica grave ¹ a sostanza nota non contenuta nel vaccino solo nelle persone con asma persistente grave ²	Tutti
Reazione allergica grave ¹ a sostanza contenuta nel vaccino solo nelle persone con asma persistente grave ²	Tutti i vaccini non controindicati. Sono controindicati tutti i vaccini che contengono la sostanza che ha provocato la reazione grave
Reazione allergica grave ¹ a precedente dose di vaccino solo nelle persone con asma persistente grave ²	Tutti i vaccini non controindicati. Sono controindicati tutti i vaccini che contengono la componente che ha provocato la reazione grave (eccezione vaccino antirabbico in post esposizione)
Reazione allergica grave ¹ a precedente dose di vaccino antirabbico	Profilassi antirabbica post esposizione. Presenza di anestesista rianimatore
Asma bronchiale persistente e grave ²	Tutti
Neonati estremamente pretermine con precedente storia di insufficienza respiratoria	Prima dose
Neonati estremamente pretermine in caso di bradicardia, apnea e desaturazione dopo la prima dose	Seconda dose
Cardiopatía	Neonati con malformazioni cardiache, valutare la somministrazione delle prime dosi

Indicazioni generali

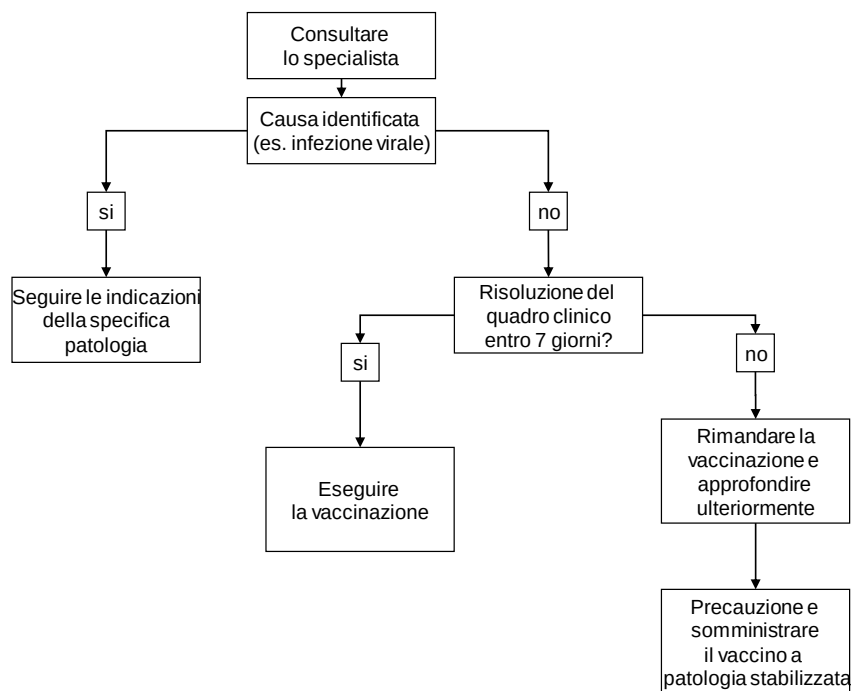
Per una valutazione corretta vedere la specifica voce

Note

(1) vedi capitolo "Alcune definizioni"

(2) vedi Allegato B4

B2. Valutazione per successiva vaccinazione di soggetti con comparsa di encefalite o encefalopatia temporalmente associata (entro 7 giorni) alla somministrazione di un vaccino

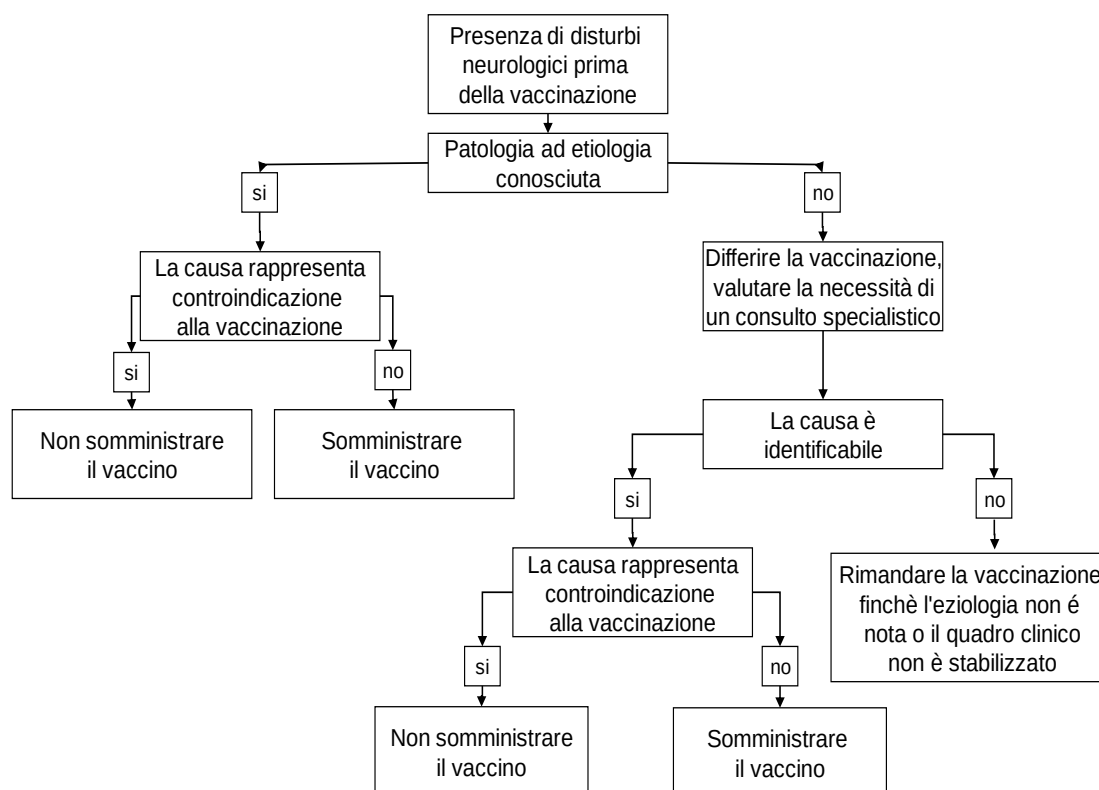


Indicazioni generali

In caso di comparsa di encefalopatia epilettica valutare la probabile preesistenza di una condizione geneticamente determinata (9). Infatti, in diverse forme di epilessia geneticamente determinate e in particolare nella S. di Dravet le crisi all'esordio possono essere febbrili ma spesso anche indotte da un rialzo della temperatura molto modesto (<38°C) non inquadrabili nella definizione di crisi febbrili e pertanto definibili come crisi non-febbrili (245-247).

Modificato da: Ramsay M (Ed.). *Immunisation against infectious disease. The Green book. London: Public Health England, Department of Health; 2013. capitolo 24 pagina 17 (9)*

B3. Valutazione di soggetti con disturbi neurologici



Modificato da: Ramsay M (Ed.). *Immunisation against infectious disease. The Green book*. London: Public Health England, Department of Health; 2013. capitolo 24 pagina 17 (9)

B4. Valutazione della gravità dell'asma bronchiale e indicazioni di comportamento

Livelli di controllo dei sintomi dell'asma bronchiale

Nelle ultime 4 settimane il paziente ha avuto:

Sintomi diurni più di due volte/settimana?	sì ☐	no ☐
Ogni notte si sveglia per l'asma?	sì ☐	no ☐
Broncodilatatore necessario più di due volte/settimana?	sì ☐	no ☐
Ha avuto qualche limitazione della propria attività a causa dell'asma ?	sì ☐	no ☐

Asma ben controllato: nessuno di questi sintomi

Asma parzialmente controllato: 1-2 di questi sintomi

Asma non controllato: 3-4 di questi sintomi

Tratto da: Global initiative for Asthma. Pocket guide for health professionals. Update 2016 (248)

Indicazioni di comportamento

- (1) In caso di asma non controllato la somministrazione delle vaccinazioni va rinviata fino al raggiungimento di almeno un parziale controllo (9)
- (2) Se non si perviene almeno ad un parziale controllo dell'asma richiedere una valutazione allergologica.
- (3) Le persone affette da asma bronchiale persistente grave, devono essere vaccinate in ambiente protetto (13,90). Asma grave, in questo documento, corrisponde ad asma non controllato, quindi presenza di 3-4 sintomi.

B5. Intervalli raccomandati tra somministrazione di preparazioni contenenti immunoglobuline o trasfusioni di sangue, e successiva vaccinazione contro morbillo, rosolia e varicella

Preparazione/indicazione	Dose (mg IgG/kg)	Intervallo in mesi
Immunoglobuline intramuscolari		
IG tetano	250 unità (10 mgIgG/kg)	3
IG epatite A: profilassi contatti viaggio all'estero	0,02 mL/kg (3,3 mg IgG/kg)	3
	0,06 mL/kg (10 mg IgG/kg)	3
IG epatite B	0,06 mL/kg (10 mg IgG/kg)	3
IG rabbia	20 UI/kg (22 mg IgG/kg)	4
IG varicella	125 unità/kg (20-40 mg IgG/kg) (max 625 unità)	5
IG morbillo contatto normocompetente contatto immunodepresso	0,25 mL/kg (40 mg IgG/kg)	5
	0,50 mL/kg (80 mg IgG/kg)	6
Trasfusione di sangue		
Globuli rossi (GR), lavati	10 mL/kg (trascurabile IgG/kg)	nessuno
GR addizionati di sali di adenina	10 mL/kg (10 mg IgG/kg)	3
GR concentrati, Hct 65% ¹	10 mL/kg (20 (2) 60 mg IgG/kg)	6
Sangue intero, Hct 35% - 50% ¹	10 mL/kg (80-100 mg IgG/kg)	6
Plasma /piastrine	10 mL/kg (160 mg IgG/kg)	7
IG Virus respiratorio sinciziale (anticorpi monoclonali) ²	15 mg/kg IM	nessuno
Immunoglobuline per uso endovenoso		
IG Botulino	75 mg(1,5mL)/kg	6
IG Citomegalovirus	150 mg/kg max	6
Profilassi post esposizione varicella ³	400 mg/kg	8
Terapia sostitutiva per immunodeficienza umorale ⁴	300-400 mg/kg	8
Trattamento di porpora trombocitopenica autoimmune a seconda del dosaggio	400 mg/kg	8
	1000 mg/kg	10
Kawasaki, trattamento	2000 mg/kg	11

Indicazioni generali

- Questa tabella non intende determinare le corrette modalità e il dosaggio d'uso delle preparazioni di immunoglobuline. Persone non vaccinate possono non essere completamente protette contro il morbillo durante l'intero intervallo suggerito e dosi aggiuntive di immunoglobuline e/o vaccino anti-morbillo possono essere indicate dopo esposizione al morbillo. La concentrazione di anticorpi anti-morbillo in una preparazione di immunoglobuline può variare a seconda del lotto. Anche la *clearance* di immunoglobuline può essere variabile. Gli intervalli raccomandati sono stati estrapolati considerando un'emivita stimata di 30 giorni per anticorpi iniettati e da una interferenza osservata con la risposta immunitaria al vaccino anti-morbillo per 5 mesi dopo una dose di 80 mg IgG/kg
- La raccomandazione non si applica al vaccino zoster che può essere somministrato con prodotti contenenti anticorpi

Note

- (1) Assumendo una concentrazione di IgG sieriche di 16 mg/mL.
- (2) Contiene solo anticorpi contro il virus respiratorio sinciziale (RSV).
- (3) VariZIG, simile alle IG(VZIG) autorizzate per la varicella zoster è un anticorpo umano purificato preparato da plasma contenente elevati livelli di anticorpi (IgG) anti-varicella. L'intervallo tra VariZig e il vaccino contro la varicella (singolo o combinato) è di 5 mesi.
- (4) Le vaccinazioni anti-morbillo e anti-varicella sono raccomandate per bambini con infezione da HIV asintomatica o lievemente sintomatica, ma è controindicata per persone con severa immunodepressione da HIV o da qualsiasi altro disordine immunodepressivo.

Modificato da: Centers for Disease Control and Prevention. General Recommendations on Immunization. Recommendations of the Advisory Committee on Immunization Practices (ACIP). CDC MMWR January 2011/60 (RR02)1-60 (10)

B6. Classificazione dei livelli di immunosoppressione

Alto livello di immunosoppressione
- Immunodeficienze primitive combinate B e T linfociti (es SCID). - Chemioterapia antitumorale. - Soggetti con infezione da HIV di età ≥ 6 anni con conta di linfociti T CD4+ inferiori a 200 cellule/mm³ e neonati e bambini fino a 5 anni con percentuale di linfociti T CD4+ inferiori al 14%. - Terapia corticosteroidica¹ a dose che determina alto livello di immunodepressione: ≥ 20 mg di prednisone equivalente² o >2 mg/kg/die di prednisone equivalente² per soggetti di peso inferiore 10 kg e una durata del trattamento ≥ 7 giorni³ - Terapia con modulatori immunobiologici (es. inibitori TNF¹ come adalimumab, certolizumab, infliximab, etanercept e golimumab) e anticorpi anti-B-linfociti (rituximab). - Trapianto organi solidi nei 3-6 mesi successivi. - Trapianto di cellule staminali emopoietiche nei 2 mesi successivi e frequentemente per un periodo più a lungo; riceventi trapianto di cellule staminali possono essere considerati immunosoppressi ad alto livello per un periodo maggiore in rapporto al tipo di trapianto (più lungo per il trapianto allogenico che autologo), dipendente dal tipo di trapianto, tipo di donatore e fonte di cellule staminali, complicazioni post trapianto come Graft versus Host disease (GVHD) e il suo trattamento.
Basso livello di immunosoppressione
- Soggetti con infezione da HIV senza sintomi di età ≥ 6 anni con conta di linfociti T CD4+ compresa tra i 200 e 499 cellule/mm³ e neonati e bambini di età <6 anni con % di linfociti T CD4 tra il 14 e 25%. - Terapia con corticosteroidi¹ giornaliera a dosi che non determinano alta immunosoppressione ovvero <20 mg di prednisone equivalente² o <2 mg/kg/die di prednisone equivalente² per soggetti di peso inferiore 10 kg, o durata del trattamento <7 giorni³ o terapia corticosteroidica a giorni alterni. - Terapia con metotrexate a un dosaggio $\leq 0,4$ mg/kg/settimana, azatioprina a un dosaggio ≤ 3 mg/kg/giorno o 6-mercaptopurina a un dosaggio $\leq 1,5$ mg/kg/giorno.

Note

- (1) l'associazione steroidi e anti-TNF è stata riscontrata essere sinergicamente immunosoppressiva (249).
- (2) vedi tabella di equivalenza dei diversi glucocorticoidi: Allegato B9.
- (3) il Red Book 2015 (17) prevede che un alto livello di immunosoppressione si abbia per trattamenti ≥ 14 giorni. Si è preferita la posizione più cautelativa che prevede un alto livello di immunosoppressione dopo un periodo di terapia ≥ 7 giorni (3,9).

Modificato da: Red Book 2015 (17) e da IDSA 2013 Guideline for vaccination of immunocompromised host. (122)

B7. Immunizzazione dei bambini e degli adolescenti con deficit primario o secondario dell'immunità

Categoria	Immunodeficienza specifica	Vaccini controindicati	Efficacia e commenti, inclusi i rischi per specifico vaccino
Deficit primario¹			
B linfocitica (umorale)	Deficit anticorpale severo Es: Agammaglobulinemia congenita legata al cromosoma X-e immunodeficienza comune variabile	Tutti i vaccini vivi; ^{2,3} non ci sono dati per il vaccino RV	L'efficacia dei vaccini è comunque dubbia se l'immunità dipende dalla risposta umorale, le IGIV interferiscono con la vaccinazione anti-morbillo e forse varicella
	Deficit meno gravi Deficit selettivo di IgA e di sottoclassi di IgG	BCG e Febbre gialla; la Febbre gialla può essere controindicata o una precauzione a seconda del livello di deficit di funzione gli altri vaccini vivi ³ sembrano sicuri, ma si raccomanda prudenza	Tutti i vaccini sono probabilmente efficaci, probabilmente con risposta attenuata. I vaccini dovrebbero essere somministrati come da calendario vaccinale. Qualora trattati con IGIV, vale quanto sopra detto.
T linfocitica (cellulomediata e umorale)	Deficit completo (es. severa combinata, s. di DiGeorge completa)	Tutti i vaccini vivi ^{2,3,4} (per i vaccini virali solo se il valore dei linfociti CD4+ è inferiore a 500 µL)	Tutti i vaccini sono probabilmente inefficaci
	Deficit parziale (es. la maggior parte dei pazienti con s. di DiGeorge, s. di Wiskott-Aldrich, atassia teleangectasia)	Tutti i vaccini vivi ^{2,3}	L'efficacia dei vaccini dipende dal grado di immunosoppressione. Si raccomandano vaccini inattivati come da calendario. I soggetti con conta ≥ 500 CD4+ T Linfociti/mm ³ ≥ 200 CD8+ T Linfociti /mm ³ e risposta al mitogeno normale dovrebbero ricevere MPR e varicella ma non MPRV (per mancanza di dati). Inoltre nei soggetti con atassia telangectasia è indicato il PPV-23 oltre al PCV
Complemento	Deficit delle componenti tardive del complemento, properdina, lecitina legante mannosio (mbL)	Nessuno	Tutti i vaccini sono probabilmente efficaci. Sono raccomandati i vaccini pneumococcico e meningococcico La vaccinazione va ripetuta dopo 5 anni
Funzione fagocitaria	Malattia granulomatosa cronica Difetto adesione leucocitaria Deficit di mieloperossidasi	Batterici vivi ² , MPRV combinato. Nei bambini con immunodeficienza di alto livello è controindicato anche MPR e Varicella. La Febbre gialla può essere una controindicazione o una precauzione a seconda del livello di deficit di funzione Nei pazienti con difetto adesione leucocitaria (LAD) e malattia di Chediak-Higashi sono controindicati i vaccini virali vivi ³	Tutte le vaccinazioni inattivate sono probabilmente efficaci e da somministrare come da calendario vaccinale. ⁵ Il vaccino inattivato influenzale è particolarmente importante nei pazienti con malattia granulomatosa cronica (in quanto la mortalità da influenza è aumentata in corso di coinfezione da stafilococco, che è comune in questi pazienti). I vaccini virali vivi ³ sono probabilmente sicuri ed efficaci nei pazienti con malattia granulomatosa cronica.
Difetti dell'immunità innata	Deficit dei Toll like receptors Via dell'Interleuchina (IL)-12 e Interferon (INF)-Y	Vaccini vivi ^{2,3}	Una eventuale somministrazione dei vaccini vivi richiede una attenta valutazione rischio/beneficio

Categoria	Immunodeficienza specifica	Vaccini controindicati	Efficacia e commenti, inclusi i rischi per specifico vaccino
Deficit secondario			
	HIV/AIDS	BCG La Febbre gialla può essere controindicata o una precauzione a seconda del livello di deficit di funzione ⁶	Il vaccino contro il RV è raccomandato secondo calendario, MPR e varicella sono raccomandati per i bambini HIV asintomatici e senza immunodepressione di alto grado. ^{7,8} Tutti i vaccini inattivati possono essere efficaci, compresa influenza Oltre al PCV è raccomandato il PPV-23. Considerare Hib e vaccino anti-meningococcico se non somministrato in infanzia
	Tumori maligni, trapianti, terapia radiante o immunodepressiva	Virali e batterici vivi a seconda dello stato immunodepressione ^{2, 3}	L'efficacia dei vaccini dipende dal grado di immunodepressione. È raccomandato il vaccino contro l'influenza a meno che la persona non sia in chemioterapia o in terapia con anticorpi anti-cellule B. I vaccini inattivati vanno somministrati come da calendario. È raccomandato il PPV-23 dopo 8 settimane dalla dose di PCV. La somministrazione è indicata nei soggetti non ad alto livello di immunosoppressione ma le dosi dovrebbero essere ripetute dopo la fine della chemioterapia
	Asplenia funzionale, anatomica congenita, chirurgica	Nessuno	Tutti i vaccini sono sicuri e probabilmente efficaci. PPV-23 dopo i 24 mesi d'età, raccomandati inoltre i vaccini anti-meningococco e il vaccino anti Hib se non somministrato durante l'infanzia
	Malattie renali croniche	Nessuno	Sono indicati tutti i vaccini come da calendario. È raccomandato il PPV-23 oltre il PCV nei soggetti di età >2 anni
	Difetti anatomici della barriera cerebro-spinale (impianto cocleare, displasia congenita dell'orecchio interno, comunicazione persistente della barriera cerebro-spinale con naso/oro/faringe)	Nessuno	Sono indicati tutti i vaccini come da calendario. È raccomandato il PPV-23 oltre il PCV nei soggetti di età >2 anni (≥ 8 settimane dopo PCV)

Indicazioni generali

- Nella tabella sono riportati per ogni specifica condizione di immunodeficienza primaria o secondaria i vaccini che sono controindicati. Non sono controindicati gli altri vaccini, universalmente raccomandati, che vanno eseguiti come da calendario.

Note

- (1) tutti i bambini e gli adolescenti dovrebbero ricevere il vaccino antiinfluenzale annuale previsto per l'età.
- (2) vaccini batterici vivi attenuati: BCG e Ty21a
- (3) vaccini virali vivi: Febbre gialla, HZ, MPR, MPRV, RV e Varicella.
- (4) relativamente alla immunodeficienza dei Linfociti T come controindicazione al vaccino RV, esistono dati solo per la sindrome da immunodeficienza severa combinata

- (5) il vaccino anti-pneumococcico non ha una indicazione specifica nei bambini con malattia granulomatosa cronica oltre all'età di raccomandazione *standard*, in quanto non sono ad aumentato rischio.
- (6) il vaccino contro la febbre gialla è controindicato nei bambini con infezione da HIV di età inferiore ai 6 anni che sono gravemente immunodepressi. Nei bambini asintomatici con infezione da HIV l'utilizzo del vaccino anti febbre gialla è una precauzione per quei bambini di età inferiore a 6 anni con una percentuale di linfociti T CD4+ totale tra 14 e 25% e per quelli di età uguale o superiore ai 6 anni con una conta di linfociti T CD4+ tra 200 e 499 cellule/mm³.
- (7) i bambini con infezione da HIV devono ricevere immunoglobuline dopo esposizione a morbillo e possono ricevere il vaccino anti-varicella se la percentuale dei linfociti T CD4+ $\geq 15\%$ per bambini di età < 6 anni o, per i soggetti di età ≥ 6 anni se la conta linfociti T CD4+ è ≥ 200 cellule/mm³.
- (8) i soggetti con infezione perinatale da HIV che sono stati vaccinati con vaccino MPR prima dell'inizio della terapia contro HIV dovrebbero essere considerati non vaccinati e ricevere 2 somministrazioni di MPR con intervallo adeguato a terapia stabilizzata (almeno 6 mesi con percentuale dei linfociti T CD4+ $\geq 15\%$ per i bambino di età < 6 anni o conta dei linfociti T CD4+ ≥ 200 cellule/mm³ per bambini di età ≥ 6 anni). Il dosaggio delle immunoglobuline totali e delle sottoclassi, dei linfociti e delle sottopopolazioni linfocitarie CD4 e CD8, e i test di proliferazione linfocitaria a stimoli specifici e aspecifici, rappresentano test di laboratorio utili per determinare il grado di immunosoppressione causato dalla malattia o dalla terapia (9).

Modificato da: American Academy of Pediatrics Committee on Infectious Diseases Red Book: 2015 Report of the Committee on Infectious Diseases, 30th Edition (17).

B8. Protocollo operativo per la somministrazione di vaccini vivi in caso di immunosoppressione da farmaci

Fattori da prendere in considerazione ai fini della somministrazione di vaccini vivi a soggetti con immunosoppressione da farmaci:

- malattia di base;
- farmaco e dosi;
- storia vaccinale del paziente.

Trattamento con corticosteroidi

Rispetto a quanto riportato nella precedente edizione della Guida alle controindicazioni alle vaccinazioni ed. 2008, vi sono variazioni nelle raccomandazioni relative alla somministrazione di vaccini vivi in pazienti che assumono corticosteroidi(10) e il periodo di assunzione del farmaco ad alto dosaggio che va considerato immunosoppressivo è stato ridotto ad una settimana (3,9).

Neoplasie

Vi è un generale accordo sul fatto che i pazienti che ricevono immunosoppressori per il trattamento di una neoplasia maligna non possano essere vaccinati, e che l'intervallo tra la sospensione del trattamento e la somministrazione di un vaccino vivo debba essere di almeno 3 mesi. Tale intervallo si basa sull'assunzione che la risposta immune è nuovamente efficace dopo 3 mesi a condizione che la malattia di base sia in remissione o sotto controllo (5).

Un prolungato stato di immunodeficienza è segnalato in seguito all'uso di proteine umane ricombinanti, comprendenti gli inibitori del fattore di necrosi tumorale o *Tumor Necrosis Factor* (TNF) adalimumab, infliximab e etanercept e gli anticorpi monoclonali anti-B-linfociti (es. rituximab). L'intervallo necessario per la ricostituzione della risposta immune è variabile, poiché dipende dal farmaco utilizzato, dalla dose e dalla malattia sottostante. Pertanto spesso non è possibile emettere una raccomandazione relativa all'intervallo da osservare dopo la cessazione del trattamento anche se devono essere attesi almeno 6 mesi. È tuttavia possibile prendere in considerazione l'effettuazione di test *in vitro* della funzione immunitaria (10):

- a) immunità umorale: dosaggio delle immunoglobuline totali e singole classi, determinazione di specifici livelli anticorpali che rappresentano sicuri correlati sierologici di protezione (tetano e difterite);
- b) immunità cellulare: linfociti e formula leucocitaria, T e B-linfociti, CD4+/CD8+; test che misurano la proliferazione dei linfociti in risposta a stimoli specifici o non specifici.

Alcuni farmaci immunosoppressori sono utilizzati, tra l'altro, anche per il trattamento di patologie autoimmuni come l'artrite reumatoide, il lupus e altre malattie reumatiche: metotrexate, azatioprina, ciclosporina A, ciclofosfamide e clorambucil. Le dosi utilizzate per il trattamento delle malattie reumatiche sono generalmente più basse rispetto alla terapia antitumorale, anche se il trattamento è generalmente effettuato in maniera più continuativa, e vi sono scarse evidenze riguardo al grado di immunosoppressione ottenuto a tali dosaggi. Peraltro, i *case report* su complicazioni severe occorse dopo la somministrazione di vaccini vivi in pazienti immunocompromessi non includono soggetti con malattie reumatiche.

I dati non sono conclusivi, sebbene alcuni clinici raccomandino di attendere solo 1 mese dopo l'ultima dose se si tratta di farmaci immunosoppressivi somministrati per patologie non neoplastiche, mentre altre linee guida allungano il periodo di sospensione fino a 6 mesi (9)

La European League Against Rheumatism (EULAR) ha formulato specifiche raccomandazioni per la vaccinazione degli adulti (114) e dei bambini(115) affetti da malattia reumatica autoimmune (AIIRD, *Auto Immune Inflammatory Rheumatic Disease*). Si tratta di documenti piuttosto complessi, per cui si raccomanda al medico vaccinatore la lettura integrale delle due pubblicazioni coinvolgendo nella valutazione lo specialista reumatologo/immunologo. Si riportano di seguito i concetti fondamentali:

- (1) Lo stato vaccinale dovrebbe essere controllato in ogni paziente prima di iniziare la terapia.
- (2) Le vaccinazioni dovrebbero idealmente essere effettuate durante una fase stabile della malattia. I vaccini vivi attenuati dovrebbero essere evitati, quando possibile, nei pazienti con immunosoppressione. EULAR considera immunosoppressive le dosi dei farmaci anti-reumatici che modificano il decorso della malattia (DMARDs, *Disease Modifying Antirheumatic Drugs*) superiori alle seguenti:
 - metotrexate 15 mg/m²/settimana
 - ciclosporina 2,5 mg/kg/die

- azatioprina 1-3 mg/kg
 - ciclofosfamide 0,5-2 mg/kg/die per via orale
 - leflunomide 0,25-0,5 mg/kg/die
 - 6-mercaptopurina 1,5 mg/kg/die
- (3) I vaccini inattivati possono essere somministrati durante il trattamento con DMARDS e con gli inibitori del TNF- α (*Tumor Necrosis Factor* α). I vaccini, quando è possibile, dovrebbero essere somministrati prima di iniziare la terapia con modificatori della risposta immune. Le raccomandazioni relative ai pazienti adulti suggeriscono, nei soggetti già in trattamento, di vaccinare almeno 6 mesi dopo l'inizio dello stesso ma 4 settimane prima dell'inizio del ciclo successivo
- (4) La vaccinazione influenzale dovrebbe essere fortemente presa in considerazione nei pazienti con AIIRD
- (5) Le raccomandazioni relative alla vaccinazione contro il tetano dei pazienti con AIIRD non differiscono da quelle destinate alla popolazione generale. Poiché non esistono dati sull'efficacia del tossoide tetanico in pazienti che hanno ricevuto rituximab nelle ultime 24 settimane, in caso di ferite di entità severa e/o contaminate deve essere effettuata la profilassi passiva con immunoglobuline anti-tetano.

Nel riconfermare che l'intervallo da rispettare prima della somministrazione di vaccini vivi dopo la sospensione della terapia immunosoppressiva dipende dalla cinetica dei farmaci utilizzati, i vaccini vivi non dovrebbero essere somministrati almeno prima di: (117)

- 5 volte l'emivita dopo somministrazione di agenti biologici o DMARDS (3-12 mesi)
- 4 settimane dopo terapia corticosteroidica ad alte dosi
- 4 settimane dopo etanercept e 3 mesi dopo altri TNF inibitori (infliximab, adalimumab)
- 4-12 settimane dopo somministrazione di metotrexate a dosaggi $\geq 0,4$ mg/kg/settimana o ≥ 20 mg/kg/settimana (l'opinione degli esperti è che non sia necessario attendere per la somministrazione del vaccino anti-HZ e varicella se il dosaggio del metotrexate è $< 0,4$ mg/kg/settimana o < 20 mg/kg/settimana)
- 6 o 12 mesi dopo rituximab (se possibile i vaccini vivi non dovrebbero essere somministrati fintantoché la conta dei linfociti B non sia rientrata a livelli normali)
- 2 anni dopo leflunomide.

B9. Tabella di equivalenza dei diversi glucocorticoidi

Composto	> 10 kg di peso corporeo dose equivalente a 20 mg/die di prednisone (mg/die)	< 10 kg di peso corporeo dose equivalente a 2 mg/kg/die di prednisone (mg/kg/die)	Durata d'azione B = breve (8-12 h) I = intermedia (12-36 h) L = lunga (36-72 h)
Idrocortisone	80	8	B
Cortisone acetato	100	10	B
Prednisone	20	2	I
Prednisolone	20	2	I
Metilprednisolone	16	1,6	I
Triamcinolone	16	1,6	I
Deflazacort	24	2,4	I
Parametasone	8	0,8	L
Betametasone	2,4	0,24	L
Desametasone	3	0,3	L

Indicazioni generali

- Rapporti di dose validi solo per somministrazioni orali o e.v.
- Le potenze relative possono variare enormemente quando questi farmaci vengono iniettati per via intramuscolare o nelle cavità articolari.

Tratto da:

Medical Calculators, Clinicians ultimate guide to Drug therapy - GlobalRPH (www.globalrph.com)

Charles Hu. Steroid Equivalence Converter. In: Charlie's Clinical Calculators 2010. Disponibile all'indirizzo: <http://www.medcalc.com/steroid.html>

B10. Età raccomandata per le dosi di vaccino previste, età minima e intervallo minimo tra le dosi

Vaccino e dose	Età per questa dose		Intervallo per la dose successiva	
	raccomandata	minima	raccomandato	minimo
Difterite-Tetano-Pertosse acellulare				
DTaP-1 ¹	2 mesi	6 sett.	8 sett.	4 sett.
DTaP-2	4 mesi	10 sett.	8 sett.	4 sett.
DTaP-3	6 mesi	14 sett.	6-12 mesi	6 mesi ²
DTaP-4 ²	15-18 mesi	12 mesi ²	3 anni	6 mesi
DTaP-5	4-6 anni	4 anni	-	-
<i>Haemophilus influenzae</i> tipo b				
Hib-1 ^{1 e 4}	2 mesi	6 sett.	8 sett.	4 sett.
Hib-2	4 mesi	10 sett.	8 sett.	4 sett.
Hib-3	6 mesi	14 sett.	6-9 mesi	8 sett.
Hib-4	12-15 mesi	12 mesi	-	-
Epatite A				
HepA-1 ¹	12-23 mesi	12 mesi	6-18 mesi	6 mesi
HepA-2	≥ 18 mesi	18 mesi	-	-
Epatite B				
HepB-1 ¹	Nascita	Nascita	4 sett. – 4 mesi	4 sett.
HepB-2	1-2 mesi	4 sett.	8 sett. - 17 mesi	8 sett.
HepB-3 ⁴	6-18 mesi	24 sett.	-	-
Herpes Zoster (HZV) ⁵	≥ 60 anni	50 anni	-	-
Papillomavirus umano (HPV)				
HPV-1	11-12 anni	9 anni	8 sett.	4 sett.
HPV-2	11-12 anni (+ 2 mesi)	9 anni (+ 4 sett.)	4 mesi	12 sett.
HPV-3 ⁶	11-12 anni(+ 6 mesi)	9 anni (+ 24 sett.)	-	-
Influenza, inattivato (IIV) ⁷	≥ 6 mesi	6 mesi	4 sett.	4 sett.
Morbillo-Parotite-Rosolia				
MPR-1 ^{8 e 9}	12-15 mesi	6 mesi	3-5 anni	4 sett.
MPR-2 ^{8 e 10}	4-6 anni	13 mesi	-	-
Meningococco coniugato				
MCV-1 ¹¹	13 mese	6 sett.	4-5 anni	8 sett.
MCV-2	12-18 anni	13 mese (+8 sett.)	-	-
Meningococco polisaccaridico				
MPSV4-1	-	2 anni	5 anni	5 anni
MPSV4-2	-	7 anni	-	-
Pneumococco coniugato				
PCV-1 ³	2 mesi	6 sett.	8 sett.	4 sett.
PCV-2	4 mesi	10 sett.	8 sett.	4 sett.
PCV-3	6 mesi	14 sett.	6 mesi	8 sett.
PCV-4	12-15 mesi	12 mesi	-	-
Pneumococco polisaccaridico				
PPSV-1	-	2 anni	5 anni	5 anni
PPSV-2 ¹²	-	7 anni	-	-
Poliovirus, inattivato				
IPV-1 ¹	2 mesi	6 sett.	8 sett.	4 sett.
IPV-2	4 mesi	10 sett.	8 sett. - 14 mesi	4 sett.
IPV-3	6-18 mesi	14 sett.	3-5 anni	6 mesi
IPV-4 ¹³	4-6 anni	4 anni	-	-
Rotavirus Ciclo a tre dosi				
RV-1 ¹⁴	2 mesi	6 sett.	8 sett.	4 sett.
RV-2	4 mesi	10 sett.	8 sett.	4 sett.
RV-3	6 mesi	14 sett.	-	-
Rotavirus Ciclo a due dosi				
RV-1 ¹⁵	2 mesi	6 sett.	8 sett.	4 sett.
RV-2	4 mesi	10 sett.	8 sett.	4 sett.
Tetano-difterite (Td)	11-12 anni	7 anni	10 anni	5 anni
Tetano-difterite-pertosse acellulare (Tdap) ^{16,17}	≥ 11 anni	7 anni	-	-
Varicella				
Var-1 ⁸	12-15 mesi	12 mesi	3-5 anni	4 sett.
Var-2 ⁸	4-6 anni	15 mesi ¹⁷	-	-

Indicazioni generali

- Gli autori hanno ritenuto di non adattare questo Allegato al calendario italiano che prevede la somministrazione di un ciclo di base a 3 dosi per difterite, epatite B, infezioni invasive da Hib, pertosse, poliomielite e tetano per non ridurre il numero di informazioni disponibili, anche perché è usuale intervenire in bambini che hanno eseguito, in altri Paesi, questo schema vaccinale a 4 dosi.
- Quando si somministrano vaccini combinati, l'età minima per la somministrazione corrisponde all'età minima maggiore dei componenti singoli; l'intervallo minimo tra le dosi è uguale all'intervallo tra le dosi maggiore dei componenti singoli.
- L'età e gli intervalli minori di 4 mesi possono essere espressi in settimane. Quando il termine "mese" è usato per esprimere un'età o un intervallo, significa "mese di calendario".

Note

sett.: settimane

- (1) I vaccini combinati contenenti un componente di Epatite B non dovrebbero essere somministrati a bambini con meno di 6 settimane per la presenza delle altre componenti (es. Hib, DTaP, HepA, IPV).
- (2) L'intervallo minimo raccomandato tra DTaP-3 e DTaP-4 è 6 mesi. Tuttavia la quarta dose può essere somministrata prima dei 12 mesi di età, a condizione che siano trascorsi almeno 6 mesi dalla terza dose. Non è necessario ripetere la dose DTaP-4 se è stata somministrata almeno 4 mesi dopo DTaP-3. Questo periodo di tolleranza di 2 mesi può essere utile nella valutazione retrospettiva della documentazione. Un ulteriore periodo di 4 giorni non dovrebbe essere aggiunto a questo periodo di tolleranza.
- (3) I bambini che ricevono la prima dose di Hib o PCV all'età ≥ 7 mesi richiedono un numero di dosi minore per completare il ciclo.
- (4) HepB-3 dovrebbe essere somministrata almeno 8 settimane dopo HepB-2 e almeno 16 settimane dopo HepB-1. HepB-3 non dovrebbe essere somministrata prima delle 24 settimane di età.
- (5) Il vaccino per l'Herpes Zoster è raccomandato in singola dose per persone di età di ≥ 60 anni.
- (6) L'età minima di somministrazione per HPV-3 è basata sull'età minima di riferimento per la prima dose (9 anni) e sull'intervallo minimo di 24 settimane tra la prima e la terza dose. La terza dose non deve essere ripetuta se è stata somministrata almeno 16 settimane dopo la prima dose e se gli intervalli tra la prima e la seconda dose e tra la seconda e la terza dose sono stati mantenuti rispettivamente di 4 e 12 settimane.
- (7) Nella maggior parte dei casi, è raccomandata una singola dose di vaccino antinfluenzale per ogni stagione. Bambini con meno di 9 anni, che ricevono il vaccino contro l'influenza per la prima volta, dovrebbero ricevere 2 dosi. Prestare attenzione alle raccomandazioni aggiornate annualmente per la vaccinazione antinfluenzale relativamente ad altri fattori che concorrono alla decisione di somministrare una o due dosi di vaccino ai bambini con meno di 9 anni.
- (8) La combinazione di morbillo-parotite-rosolia-varicella (MPRV) può essere somministrata in bambini dai 12 mesi di età. Al momento sono disponibili due prodotti commerciali che hanno età massima di somministrazione diversa.
- (9) In condizioni di rischio (esposizione ad un caso, presenza di una epidemia o viaggio in una zona endemica) la vaccinazione contro il morbillo (MPR) può essere somministrata in bambini a partire dai 6 mesi di età. Le dosi somministrate prima dell'anno non devono essere considerate (9).
- (10) In condizioni di rischio (esposizione ad un caso, presenza di una epidemia o viaggio in una zona endemica), dopo una prima dose valida, la seconda dose può essere anticipata ed eseguita ad almeno 4 settimane dalla prima. L'esecuzione della seconda dose entro i 18 mesi o se somministrata a meno di 3 settimane dalla prima dose, non va considerata e una terza dose va somministrata come previsto in età prescolare (9).
- (11) La rivaccinazione con il vaccino antimeningococcico è raccomandata per coloro che sono stati già vaccinati e che sono ad alto rischio di malattia meningococcica (Vedi CDC. Updates recommendations from the ACIP for vaccination of persons at prolonged increased risk for meningococcal disease. *MMWR* 2009;58:[1042-3]) (250).
- (12) Una seconda dose di PPSV è raccomandata 5 anni dopo la prima dose per le persone di età ≤ 65 anni ad alto rischio di infezioni pneumococciche gravi e per coloro che potrebbero avere una rapida diminuzione della concentrazione di anticorpi anti-pneumococco. (Vedi CDC. Prevention on pneumococcal disease: recommendations of the ACIP. *MMWR* 1997;46[No.RR-8]) (251)
- (13) Una quarta dose di IPV non è necessaria se la terza dose è stata somministrata all'età ≥ 4 anni e almeno 6 mesi dopo la precedente dose.
- (14) La prima dose di Rotavirus deve essere somministrata in neonati di età compresa tra 6 settimane + 0 giorni e 14 settimane + 6 giorni. Il ciclo non dovrebbe essere iniziato in neonati di 15 settimane + 0 giorni o più grandi. Il vaccino anti-Rotavirus non dovrebbe essere somministrato a bambini con più di 8 mesi + 0 giorni, a prescindere dal numero di dosi ricevute prima di tale età.

- (15) La prima dose di Rotavirus deve essere somministrata in neonati di età compresa tra 6 settimane + 0 giorni e 20 settimane + 6 giorni. Il ciclo non dovrebbe essere iniziato in neonati di 21 settimane + 0 giorni o più grandi. Il vaccino anti-Rotavirus non dovrebbe essere somministrato a bambini con più di 6 mesi + 0 giorni, a prescindere dal numero di dosi ricevute prima di tale età.
- (16) È raccomandata una sola dose di dTap. Successive dosi dovrebbero essere somministrate come Td. Per la gestione di ferite a rischio di tetano in persone che hanno ricevuto un ciclo primario di vaccino contenente il tossoide tetanico, l'intervallo minimo prima di una successiva dose di qualsiasi tipo di vaccino contenente tossoide tetanico è di 5 anni.
- (17) Le donne devono ricevere una dose di vaccino dtaP in ogni gravidanza anche qualora le gravidanze successive siano ravvicinate (3,9), indipendentemente dal numero di dosi eseguite.

Adattato da: ACIP, General Recommendations on Immunization – CDC 2011 (10); e CDC. Epidemiology and Prevention of Vaccine-Preventable Diseases: 13th Edition (5) e Supplement 2017 (106).

B11. Età minima e massima di somministrazione dei vaccini

Tipo di vaccino	Età di somministrazione	
	<i>minima</i>	<i>massima</i>
Colera	2 anni	
DT	6 settimane	6 anni
dT	> 6 anni	
DTaP	6 settimane	6 anni
dTap	4 anni	
Ep. A ped	1 anno	15 anni
Ep. A adulto	16 anni	
Ep. A + B ped	1 anno	15 anni
Ep. B ped	nascita	16 anni
Ep. B adulto	16 anni	
Ep. A + B adulto	>16 anni	
Esavalente	6 settimane	6 anni
Febbre gialla	6 mesi ¹	
Hib	6 settimane ²	
HZ	50 anni	
Influenza	6 mesi	
Influenza adiuv (MF59)	65 anni	
IPV	6 settimane	
JE	2 mesi	
Men B	2 mesi o 10 anni ³	
Men C coniugato	6 settimane	
Men ACWY polisaccaridico	2 anni	
Men ACWY coniugato	1 anno	
	(vedi anche scheda tecnica)	
MPR	1 anno ⁴	
MPRV	1 anno ⁵	
Papillomavirus	9 anni	
PCV	6 settimane	
PPV-23	2 anni	
Rabbia	a tutte le età	
Rotavirus	6 settimane	24 o 32 settimane
TBE virus pediatrico	1 anno	16 anni
TBE virus adulto	>16 anni	
Tifo parenterale	2 anni	
Ty21a	5 anni	
Varicella	1 anno	
Tutti gli altri	Nessuna ⁶	

Indicazioni generali

- Per età minima si intende il giorno del compimento dell'età indicata (dal primo giorno); per età massima si intende fino all'ultimo giorno dell'età indicata ovvero la settimana più 6 giorni e l'anno più 364 giorni.
- Le dosi di vaccino somministrate 4 giorni o meno prima dell'età minima possono essere considerate valide. Le dosi somministrate 5 o più giorni prima dell'età minima non possono essere considerate valide e devono essere ripetute all'età appropriata (16).
- In caso di intervallo minimo non rispettato la dose aggiuntiva deve essere somministrata rispettando l'intervallo raccomandato dalla dose ritenuta non valida e va considerata come dose ulteriore.
- In caso di età minima non rispettata se trattasi di vaccino inattivato, la dose va ripetuta al raggiungimento dell'età minima raccomandata; se trattasi di vaccino vivo attenuato la dose va ripetuta al raggiungimento dell'età minima raccomandata e comunque non prima di 4 settimane dalla dose non considerata valida (9).
- La tabella riassume l'età minima e massima di somministrazione dei singoli vaccini. I prodotti in commercio possono avere delle variazioni di indicazione per cui si ritiene opportuno controllare il riassunto delle caratteristiche del prodotto. Sempre nel riassunto delle caratteristiche del prodotto vi possono essere informazioni circa la disponibilità di studi ed età di somministrazione, in questi casi la vaccinazione non è controindicata e la decisione di eseguire la vaccinazione va fatta caso per caso. N.B.: vi possono essere indicazioni diverse da quelle previste nel riassunto delle caratteristiche del prodotto.
- Vedi anche specifica voce "Età".

Note

- (1) È controindicato eseguire la vaccinazione contro la febbre gialla prima dei 6 mesi di vita (81). Nell'intervallo compreso tra i 6 e gli 8 mesi la vaccinazione dovrebbe essere eseguita solo in caso di significativo rischio di infezione naturale (11) quale quello che si verifica in caso di residenza o viaggio in un'area ad alto rischio o in un contesto di epidemia in corso (105). Quando possibile la vaccinazione dovrebbe essere ritardata almeno fino al 9° mese di vita (81). Quando il rischio di esposizione è molto basso è consigliabile non eseguire la vaccinazione prima del 12° mese (105).
- (2) La somministrazione del vaccino Hib è controindicata sotto le 6 settimane di età.
- (3) Al momento sono disponibili due prodotti commerciali che hanno età minima di somministrazione diversa.
- (4) In condizioni di rischio (esposizione ad un caso o presenza di una epidemia) la vaccinazione può essere somministrata in bambini a partire dai 6 mesi di età. Le dosi somministrate prima dell'anno non devono essere considerate.
- (5) Al momento sono disponibili due prodotti commerciali che hanno età massima di somministrazione diversa.
- (6) Non ci sono vincoli e l'età di somministrazione è individuata dai calendari previsti.

Adattato da: ACIP General recommendations on immunization, CDC 2011 (10) e Lettera circolare Ministero della Salute del 15 gennaio 2018 (252)

B12. Classificazione immunologica delle persone con infezione da HIV

Definizione immunologica	Conta dei T linfociti CD4+ e % dei linfociti totali per fascia d'età							
	<12 mesi		1-5 anni		6-12 anni		> 12 anni	
	cellule/ μ L	%	cellule/ μ L	%	cellule/ μ L	%	cellule/ μ L	%
1. Nessuna evidenza di soppressione	≥ 1500	≥ 25	≥ 1000	≥ 25	≥ 500	≥ 25	≥ 500	≥ 25
2. Evidenza di moderata soppressione	750-1499	15-24	500-999	15-24	200-499	15-24	200-499	15-24
3. Evidenza di grave soppressione	<750	<15	<500	<15	<200	<15	<200	<14

Indicazioni generali

- I CDC, nell'aprile del 2014, hanno aggiornato la classificazione immunologica delle persone con infezione da HIV utilizzata per la sorveglianza a livello di popolazione (253). Tuttavia, il Red Book 2015 afferma che molte linee guida cliniche continuano a fare riferimento alla classificazione precedente (17). In analogia, nella tabella si riporta la classificazione precedente (254,255) perché gli articoli e le linee guida qui utilizzati fanno riferimento a questa.
- La classificazione immunologica riportata in questa tabella si basa sul numero e/o la percentuale dei linfociti T CD4+, ha, quindi, carattere puramente indicativo, in quanto non tiene conto di altri parametri importanti come ad esempio il dato clinico, la carica virale e la terapia in atto. Per questi motivi, la valutazione dello stato immunitario dovrebbe essere definita dallo specialista che ha in cura il caso; in modo particolare per i bambini di età inferiore a 12 mesi, nei quali il parametro della percentuale dei linfociti T CD4+ è meno rappresentativo del reale stato di immunosoppressione (8,9).
- La definizione dello stadio si basa sul numero dei linfociti T CD4+ nelle persone di età ≥ 6 anni e sulla percentuale dei linfociti T CD4+ nelle persone di età < 6 anni. Nella tabella sono evidenziati in grassetto i parametri di riferimento.
- Premesso che un caso confermato di infezione da HIV può essere classificato in 5 stadi (0,1,2,3 o sconosciuto) ci sono tre condizioni nelle quali lo stadio non si basa sulla tabella (17, 253):
 1. si è verificato un HIV test negativo o indeterminato entro i 6 mesi precedenti alla prima diagnosi di infezione da HIV: lo stadio è 0 (infezione recente) e rimane tale per 6 mesi dopo la diagnosi.
 2. è stata fatta diagnosi di malattia opportunistica: lo stadio è 3. vedi Allegato B13.
 3. non si verificano le condizioni per lo stadio 0 e non si hanno informazioni sugli altri criteri (risultati linfociti T CD4+ e diagnosi di malattie opportunistiche): lo stadio è sconosciuto.

B13. Malattie opportunistiche nelle persone HIV positive

- Infezioni batteriche multiple o ricorrenti¹
- Candidosi bronchiale, tracheale, polmonare
- Candidosi esofagea
- Carcinoma invasivo della cervice dell'utero²
- Coccidiosi, disseminata o extra-polmonare
- Criptococchi extra-polmonare
- Criptosporidiosi intestinale cronica (>1mese)
- Malattie da Citomegalovirus (CMV) eccetto localizzazione epatica, splenica e linfonodale insorte all'età di oltre 1 mese
- Retinite da CMV (con perdita della vista)²
- Encefalopatia HIV correlata³
- Herpes simplex: ulcere croniche della durata > di 1 mese o bronchite, polmonite o esofagite insorte all'età di oltre 1 mese
- Istoplasmosi, disseminata o extrapolmonare
- Isosporiasi intestinale cronica (>1 mese)
- Sarcoma di Kaposi
- Linfoma di Burkitt
- Linfoma immunoblastico (o termine equivalente)
- Linfoma primitivo del cervello
- Micobacterium avium complex o Micobacterium kansasii, disseminato o extra-polmonare
- Micobacterium tuberculosis, qualsiasi localizzazione polmonare disseminato o extra-polmonare
- Polmonite da Pneumocystis jirovecii (precedentemente conosciuta come Pneumocystis carinii)
- Polmoniti ricorrenti²
- Leucoencefalite multifocale progressiva
- Setticemia ricorrente da Salmonella
- Toxoplasmosi cerebrale insorte all'età di oltre 1 mese
- Wasting syndrome dovuta a HIV³

Note

(1) Solo nei bambini di età <6 anni.

(2) Solo negli adulti, adolescenti e bambini di età ≥6 anni.

(3) I criteri diagnostici suggestivi per queste malattie che sono particolarmente importanti per la diagnosi di encefalite da HIV e Wasting syndrome dovuta a HIV sono riportati nelle due pubblicazioni di riferimento. (254-255)

B14. Raccomandazioni per la vaccinazione delle persone con malattie metaboliche

Tabella B14a. Raccomandazioni in presenza di difetti congeniti enzimatici del metabolismo degli aminoacidi e degli acidi organici

Difetto enzimatico	Locus genico	Caratteristiche principali	Raccomandazioni vaccinali
Fenilchetonuria	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 12, difetto del gene della fenilalanina idrossilasi	Ritardo mentale grave, se non trattato	Somministrazione dei vaccini secondo calendario vaccinale con stretto monitoraggio della fenilalanina serica
Tirosinemia ereditaria infantile (tirosinemia di tipo I)	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 15, difetto del gene della fumarilacetoacetato idrossilasi umana	Arresto dell'accrescimento, cirrosi epatica, porfiria epatica, sclerosi tubulare renale, crisi neurologiche paralitiche	Se in trattamento con NTBC (nitisione) procedere alla somministrazione dei vaccini secondo calendario vaccinale completo
Difetti del ciclo dell'urea			
Iperammoniemia congenita	Malattie autosomiche-recessive, escluso il deficit di ornitina transcarbamilasi, ciascun deficit è legato ad un gene distinto in diversi cromosomi, ogni deficit causa l'interruzione della trasformazione di NH ₃ in urea	Arresto dell'accrescimento, crisi di irritabilità, vomito, letargia, fino al coma e morte; il ritardo dello sviluppo psicomotorio può peggiorare dopo ogni episodio	Probabilmente il rapporto rischio/beneficio è a favore dell'immunizzazione; la somministrazione dei vaccini deve essere eseguita sotto stretta osservazione e controllo della febbre e della comparsa di anoressia
Intolleranza congenita alla lisina	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 14, difetto del gene SLC7A7	Ritardo mentale, sindrome da malassorbimento intestinale, arresto di crescita, alterazioni dei linfociti B e T	Procedere secondo calendario vaccinale con stretto monitoraggio dei livelli sierici di ammoniaca
Acidosi metabolica			
Acidosi metilmalonica	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 6, difetto del gene dell'enzima metilmalonilCoA mutasi	Ritardo psicomotorio, chetoacidosi, iperammoniemia, neutropenia associata ad infezioni	Procedere secondo calendario vaccinale completo
Acidemia glutarica tipo I	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 19, difetto del gene dell'enzima glutarilCoA deidrogenasi	Può essere asintomatica, scompenso neurologico, encefalopatia acuta, segni extrapiramidali, ipoglicemia	L'insorgenza di una encefalopatia acuta e uno scompenso metabolico può verificarsi dopo una malattia, un'infezione ed è possibile anche dopo una vaccinazione. La somministrazione di un vaccino deve essere seguita da uno stretto follow-up
Deficit di olocarbossilasi sintetasi	Malattia autosomica recessiva	Attività convulsiva	Se il controllo clinico è adeguato procedere secondo calendario vaccinale, escluso nei pazienti con SCID (immuno-deficienza combinata grave) nei quali è controindicata la somministrazione di vaccini vivi
Deficit di biotinidasi	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 21, esordio neonatale, gene coinvolto situato sul cromosoma 3, esordio nell'infanzia	Atassia, ritardo di sviluppo e alterazioni oculari e uditive, acidosi chetolattica, associazione con SCID, candidosi cutanea, ricorrenti infezioni delle vie respiratorie	Se il controllo clinico è adeguato procedere secondo calendario vaccinale escluso nei pazienti con SCID (immuno-deficienza combinata grave) nei quali è controindicata la somministrazione di vaccini vivi

Tabella B14b. Raccomandazioni in presenza di difetti congeniti enzimatici del metabolismo dei lipidi

Difetto enzimatico	Locus genico	Caratteristiche principali	Raccomandazioni vaccinali
Difetti del catabolismo degli acidi grassi			
Deficit di MCAD (acil-CoA deidrogenasi)	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 1p31, difetto del gene dell'enzima MCAD	Ipoglicemia, vomito, letargia, encefalopatia, arresto respiratorio, epatomegalia, convulsioni, apnea, arresto cardiaco, coma e morte improvvisa; un esordio più lento può presentarsi con ritardo psicomotorio e problemi comportamentali, debolezza muscolare, arresto di crescita, paralisi cerebrale e deficit di attenzione	Procedere secondo calendario vaccinale completo
Difetti di accumulo dei lipidi			
Sindrome di Zellweger	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 12, difetto del gene degli enzimi perossisomiali (PXR1)	Convulsioni, dismorfie craniofacciali, epicanto, ipotonia, i soggetti spesso non superano i 3 mesi di vita	Procedere secondo calendario vaccinale
Adrenoleucodistrofia legata al cromosoma X	Deficit legato al cromosoma X, difetto del gene ABCD1	Insorgenza tardiva dei sintomi, disfunzione corticosurrenale, demielinizzazione della sostanza bianca, la malattia può variare da forme asintomatiche a insufficienza surrenalica fino alla paraparesi progressiva	Generalmente i pazienti hanno ricevuto parecchie somministrazioni di vaccino prima della diagnosi; dopo la diagnosi le vaccinazioni vanno continuate secondo calendario vaccinale
Gangliosidosi GM1	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 3, difetto del gene dell'enzima β -galattosidasi	Convulsioni tonico-cloniche, deterioramento neurologico, epatomegalia, anasarca, alterazioni oculari, compromissione apparato respiratorio	Procedere secondo calendario vaccinale completo, è raccomandata la prevenzione delle infezioni delle vie respiratorie superiori
Malattia di Niemann-Pick Tipo A e B	Malattia autosomica recessiva, cromosoma 11, gene coinvolto situato sul difetto del gene dell'enzima sfingomielinasi acida	Degenerazione del sistema nervoso, epatosplenomegalia, pancitopenia, compromissione apparato respiratorio, alterata funzionalità dei monociti e dei macrofagi	Procedere secondo calendario vaccinale completo, è raccomandata la somministrazione dei vaccini dopo splenectomia
Leucodistrofia metacromatica (ad esordio tardo infantile, giovanile, adulta)	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 22, difetto del gene dell'enzima arilolfatasi A	Ipotonicità, degenerazione del sistema nervoso, convulsioni mio cloniche, arresto della crescita, instabilità emotiva	Procedere secondo calendario vaccinale completo
Malattia di Krabbe (leucodistrofia a cellule globoidi)	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 14, difetto del gene dell'enzima galattosceramidasi	Degenerazione neuro cognitiva progressiva, attività convulsiva, paralisi degli arti compromissione respiratoria	Generalmente i pazienti hanno ricevuto parecchie somministrazioni di vaccino prima della diagnosi; dopo la diagnosi le vaccinazioni vanno continuate secondo calendario vaccinale completo

Tabella B14c. Raccomandazioni in presenza di difetti congeniti enzimatici del metabolismo dei carboidrati

Difetto enzimatico	Locus genico	Caratteristiche principali	Raccomandazioni vaccinali
Galattosemia tipo	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 9, difetto del gene dell'enzima galattosio-1-fosfato uridil transferasi (GALT)	Icttero neonatale, cataratta, epatomegalia, vomito, arresto della crescita	Procedere secondo calendario vaccinale completo
Glicogenosi tipo I (GSD)	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 11, difetto del gene dell'enzima glucosio-6-fosfatasi o del trasportatore del glucosio-6-fosfato (glucosio-6-fosfato transolasi)	Ipoglicemia neonatale, acidosi lattica neonatale, attività convulsiva ipoglicemica, alterata funzionalità piastrinica, nel sottotipo Ib presenti ulteriori complicanze quali infezioni batteriche ricorrenti, neutropenia, deficit funzionale dei monociti e dei neutrofili	Procedere secondo calendario vaccinale completo
Aspartilglucosaminuria	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 4, difetto del gene dell'enzima N-aspartilglucosaminidasi	Infezioni ricorrenti, ipotonia, degenerazione neuro cognitiva, attività convulsiva, compromissione respiratoria	Procedere secondo calendario vaccinale completo

Tabella B14d. Raccomandazioni in presenza di difetti congeniti enzimatici del metabolismo di purine e pirimidine

Difetto enzimatico	Locus genico	Caratteristiche principali	Raccomandazioni vaccinali
Deficit di P5'N-1	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 7, difetto del gene dell'enzima uridin-monofosfato idrolasi-1	Anemia emolitica, emoglobinuria, splenomegalia, ritardo psicomotorio	Procedere secondo calendario vaccinale completo
Aciduria orotica ereditaria (deficit di uridin 5-monofosfato sintetasi UMP)	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 3q13, difetto del gene dell'enzima uridin 5-monofosfato sintetasi (UMP)	Ritardo psicomotorio, anemia, leucopenia, anomalie dell'immunità cellulo mediata, midollo osseo megaloblastico	Procedere secondo calendario vaccinale completo, potrebbe essere necessario un follow up per valutare la risposta alle vaccinazioni
Deficit di adenilsuccinasi	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 22, difetto del gene dell'enzima adenilsuccinasi liasi	Ritardo psicomotorio, convulsioni, aspetti autistici, distrofia muscolare, compromissione respiratoria	Procedere secondo calendario vaccinale completo
Deficit combinato della xantina-ossidasi e della solfito ossidas (deficit del fattore molibdeno)	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 6, difetto del gene dell'enzima per la biosintesi del cofattore contenete molibdeno	Convulsioni tonico-cloniche neonatali, ipotonia, progressione verso il ritardo mentale grave, compromissione respiratoria	Procedere secondo calendario vaccinale completo
Deficit della diidropirimidina deidrogenasi (DPD)	Malattia autosomica recessiva, gene coinvolto situato sul cromosoma 1, difetto del gene dell'enzima della diidropirimidina deidrogenasi (DPD)	Può essere asintomatica, ritardo dello sviluppo, microcefalia, ipertonia, convulsioni, compromissione respiratoria	Procedere secondo calendario vaccinale completo

Tratto da: Kingsley JD, Varman M, Chatterjee A, Kingsley RA, Roth KS. Immunizations for patients with metabolic disorders. *Pediatrics* 2006;118:e460-e470. (187)

B15. Somministrazione simultanea e non simultanea di vaccini e preparazioni contenenti immunoglobuline

Somministrazione simultanea	
Combinazioni	Intervallo minimo tra le dosi
Preparati con immunoglobuline + antigeni inattivati	Nessuno. Possono essere somministrati simultaneamente in siti differenti o con qualsiasi intervallo tra le dosi
Preparati con immunoglobuline + antigeni vivi	Non dovrebbero essere somministrati contemporaneamente. ¹ Se la somministrazione simultanea del vaccino antimorbillo o del vaccino antivaricella non è evitabile, somministrare in differenti siti e rivaccinare o testare per la sieroconversione dopo l'intervallo raccomandato (vedi Allegato B5)

Somministrazione non simultanea		
Prodotto somministrato		Intervallo minimo tra le dosi
Prima	Dopo	
Preparati con Ig	Antigeni inattivati	Nessuno
Antigeni inattivati	Preparati con Ig	Nessuno
Preparati con Ig	Antigeni vivi	Dose correlato ^{1 e 2}
Antigeni vivi	Preparati con Ig	2 settimane ³

Indicazioni generali

- Prodotti ematici contenenti quantità notevoli di immunoglobuline comprendono: immunoglobuline per uso intramuscolare ed endovenoso, globuline iperimmuni specifiche (IG anti-epatite B, anti-tetano, anti-varicella-zoster e anti-rabbia), sangue intero, globuli rossi concentrati, plasma e prodotti piastrinici

Note

- (1) I vaccini anti-febbre gialla, anti-herpes zoster, anti-tifo orale Ty21a, e anti-rotavirus fanno eccezione a queste raccomandazioni. Questi vaccini vivi e attenuati possono essere somministrati in ogni momento, prima, dopo o contemporaneamente ai prodotti contenenti immunoglobuline senza riduzione sostanziale della risposta anticorpale
- (2) La durata dell'interferenza dei preparati di immunoglobuline con la risposta immunitaria nei confronti del vaccino contro morbillo, rosolia e varicella è dose dipendente (vedi Allegato 5)
- (3) Le immunoglobuline non dovrebbero essere somistrate prima di 2 settimane dalla vaccinazione a meno che i benefici attesi dalle immunoglobuline non superino quelli attesi dalle vaccinazioni. In caso di somministrazione di immunoglobuline prima delle due settimane è indicato rivaccinare il soggetto oppure dosare il titolo anticorpale e rivaccinare le persone sieronegative almeno 3 mesi dopo (dipende dal prodotto somministrato - vedi Allegato 5)

Modificato da: ACIP "General Recommendations on immunization 2011 (10)

B16. Raccomandazioni per la vaccinazione dei pazienti sottoposti a trapianto allogenico di cellule staminali

Vaccino	Indicazione	Note
Tetano e Difterite	Raccomandato	Tre dosi di vaccino DT a partire da 6-12 mesi dopo il trapianto ¹
Pertosse	Raccomandato	Tre dosi di pertosse nei bambini di età inferiore a 7 anni, a partire da 6-12 mesi dal trapianto. Può essere considerata negli adolescenti, utilizzando la formulazione a maggior contenuto di antigene DTP. Negli adulti una dose di DTP e due dosi di DT
IPV	Raccomandato	Tre dosi di vaccino IPV a partire da 6-12 mesi dopo il trapianto
Hib	Raccomandato	Tre dosi di vaccino Hib a partire da 6-12 mesi dopo il trapianto
Influenza	Raccomandato	Una dose annualmente a partire da 4-6 mesi dopo il trapianto; se eseguita tra 4 e 6 mesi somministrare due dosi ²
PCV	Raccomandato	Tre dosi di vaccino PCV a partire da 6-12 mesi dopo il trapianto, booster a 12 mesi nei pazienti con Graft versus Host Disease (GVHD) cronico
Meningococco B	Raccomandato	Due dosi di vaccino Men B (o numero di dosi in base all'età), a partire da 6-12 mesi dopo il trapianto
Meningococco ACWY coniugato	Raccomandato	Due dosi di vaccino Men ACWY coniugato, a partire da 6-12 mesi dopo il trapianto
MPR	Raccomandato	Due dosi di vaccino trascorsi 24 mesi dal trapianto, a meno che non siano in terapia immunosoppressiva o abbiano malattia da rigetto GVHD cronico
Varicella	Raccomandato	Due dosi di vaccino trascorsi 24 mesi dal trapianto, a meno che non siano in terapia immunosoppressiva o abbiano malattia da rigetto GVHD cronico
Febbre gialla	Valutare singolarmente	Nelle persone che vivono e devono recarsi in zone ad alta endemia 5 anni dopo il trapianto, previa valutazione dello stato immunitario. La vaccinazione è sconsigliata in caso di terapia immunosoppressiva o in presenza di malattia da rigetto GVHD cronico
Epatite B	Se indicato	Tre dosi di vaccino HBV, a partire dai 6 mesi dopo il trapianto ¹
Papillomavirus	Se indicato	Tre dosi di vaccino HPV, a partire da 9 mesi dopo il trapianto
Altri vaccini inattivati	Se indicati	Trascorsi 6-12 mesi dal trapianto somministrare le dosi previste dal calendario di base
BCG	Controindicato	
Colera	Controindicato	
HZ	Controindicato	
MPRV	Controindicato	
RV	Controindicato	
Ty21A	Controindicato	

Note

- (1) al termine del ciclo di vaccinazione verificare i titoli anticorpali, in caso di risposta non sufficiente si può ripetere il ciclo
(2) ripetere ogni anno

Elaborato sulla base delle seguenti referenze:

Cancer Care Ontario, Stem Cell Transplant Steering Committee. Immunization following stem cell transplant in adults: position statement. Toronto: Cancer Care Ontario; 2015. 2015. Disponibile all'indirizzo: <http://ocp.cancercare.on.ca/common/pages/UserFile.aspx?fileId=340030>; ultima consultazione 2/2/2018.
Ljungman P. Vaccination of immunocompromised patients. *Clin Microbiol Infect* 2012;18 (Suppl. 5):93-9.
Ljungman P, Cordonnier C, Einsele H, et al. Vaccination of hematopoietic cell transplant recipients. *Bone Marrow Transplantation* 2009;44:521-26
Ljungman P. Vaccination of immunocompromised hosts. In: Plotkin SA, Orenstein WA, Offit PA (Ed.). *Vaccines. 6th ed.* Philadelphia: Elsevier; 2012. p 1243-56.
Olarte L, Lin PL, Barson WJ, et al. Invasive pneumococcal infections in children following transplantation in the pneumococcal conjugate vaccine era. *Transpl Infect Dis* 2017;19(1).
Tomblyn M, Chiller T, Einsele H, et al. Guidelines for preventing infectious complications among hematopoietic cell transplantation recipients: a global perspective. *Biol Blood Marrow Transplant* 2009;15(10):1143-238.

Top KA, Pham-Huy A, Price V, *et al.* Immunization practices in acute lymphocytic leukemia and post-hematopoietic stem cell transplant in Canadian Pediatric Hematology/Oncology centers. *Hum Vaccin Immunother* 2016;12(4):931-6

Tsang V. Vaccination recommendations for the hematology and oncology and post–stem cell transplant populations. *J Adv Prat Oncol* 2012;3(2):71-83.

B17. Somministrazione simultanea e non simultanea di antigeni vivi e inattivati

Combinazione antigenica	Intervallo minimo raccomandato tra le dosi
Due o più antigeni inattivati ¹	Simultaneamente o con qualsiasi intervallo tra le dosi
Antigeni inattivati e vivi	Simultaneamente o con qualsiasi intervallo tra le dosi
Due o più antigeni vivi ^{2 e 3}	Simultaneamente o con un intervallo minimo di 28 giorni

Note

- (1) viene suggerito un intervallo di 28 giorni tra il vaccino dTap e il vaccino anti-meningococcico tetravalente coniugato se non somministrato simultaneamente
- (2) i vaccini orali vivi (vaccino anti-tifico Ty21a e rotavirus) possono essere somministrati contemporaneamente o con qualsiasi intervallo prima o dopo qualsiasi altro vaccino vivo o inattivato
- (3) i vaccini MPR e febbre gialla usualmente non devono essere somministrati contemporaneamente. Vedi "Vaccino, somministrazione simultanea" - sezione D.

Tratto da: ACIP General recommendations on immunization, CDC 2011 (10)

APPENDICE C

**Tabelle riassuntive delle controindicazioni, precauzioni,
avvertenze e false controindicazioni, generali e per vaccino**

Le controindicazioni, precauzioni e avvertenze da adottare prima di somministrare un vaccino sono illustrate schematicamente e in modo non esaustivo e completo, per rapidità e praticità di consultazione, in tabelle riassuntive. Le voci riportate possono essere generali e riassuntive di diversi sintomi/condizioni/stati morbosi per cui è sempre necessario, prima di definire il comportamento, verificare la specifica e in genere dettagliata voce nella guida. Sono riportate anche le più comuni false controindicazioni per alcuni dei vaccini per rispondere a miti e credenze diffusi soprattutto nel passato.

La prima tabella riporta le controindicazioni, precauzioni e avvertenze per tutti i vaccini. Inoltre dato il frequente utilizzo del vaccino esavalente, si riportano schematizzate le sue controindicazioni e precauzioni ovvero la somma di quelle valide per ciascuna delle sue sei componenti: difterite, tetano, pertosse, epatite B, polio e *Haemophilus influenzae* tipo b. Allo stesso modo sono previste specifiche tabelle per il vaccino MPR e MPRV. La presentazione analitica delle singole voci, corredata da eventuali note esplicative, è illustrata nella guida, cui si rimanda, per una precisa valutazione prima della somministrazione di ogni dose di vaccino.

Tutti i vaccini

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• allattamento al seno (bambino o puerpera escluso vaccino antifebbre gialla) • anamnesi familiare positiva per morte improvvisa del lattante (SIDS) • anamnesi positiva per allergia nei familiari • allergia alla penicillina, alle proteine del latte e ad altre sostanze non contenute nei vaccini • anamnesi positiva per convulsioni febbrili nei familiari (precauzione per MPRV) • anamnesi positiva per convulsioni febbrili (precauzione per MPRV) • asma, eczema o rinite allergica • assenza di visita prevaccinale in soggetti apparentemente sani • contatti non vaccinati • convalescenza dopo malattia • deficit selettivo IgA (escluso Ty21a) e IgG • dermatite atopica e seborroica • diabete tipo 1 e 2 • disturbi della coagulazione • esposizione recente a malattia infettiva o prevenibile con vaccino • febbre dopo precedente dose • fibrosi cistica • gravidanza nei contatti • immunodepressione nei contatti • ittero neonatale • malattia acuta lieve, senza febbre o con febbre <38,5°C • malattie croniche che non abbiano specifiche controindicazioni • malattie neurologiche a eziologia ed evoluzione naturale note • malnutrizione • prematurità non estrema • reazioni allergiche non gravi dopo precedente dose (anche nei familiari) • reazioni locali lievi o moderate (es. edema, dolore, rossore) dopo precedente dose • sindrome di Down • terapia antibiotica in corso (escluso Ty21a) • terapia con antistaminici • terapia inalante • terapia desensibilizzante

Colera orale

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Controindicazioni temporanee	• malattia gastrointestinale acuta (diarrea e vomito)
Precauzioni	• allattamento • età < 2 anni • gravidanza • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • sindrome enterocolitica indotta da alimenti • soggetti con ipersensibilità accertata alla formaldeide
Avvertenza	• assunzione di vaccino anti-tifico orale con un intervallo minimo di 8 ore • evitare cibo, bevande e altri medicinali un'ora prima e un'ora dopo l'assunzione del vaccino

Difterite, tetano, pertosse, epatite B, polio, *Haemophilus* tipo b (esavalente)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Controindicazioni temporanee	• encefalopatia non attribuibile ad altra causa entro sette giorni dalla somministrazione di una precedente dose di esavalente fino a chiarimento della causa o stabilizzazione della malattia
Precauzioni	• encefalopatie ed encefalopatie epilettiche precoci, inclusa la S. di West, fino a quando l'eziologia non è stata definita o il quadro clinico non può essere considerato stabilizzato • S. di Guillain-Barré e sindromi correlate entro 6 settimane dalla somministrazione di una precedente dose di vaccino • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • nevrite periferica dopo la somministrazione di una precedente dose • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • prematurità estrema • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa) • reazione da immunocomplessi (es. Arthus) dopo somministrazione di precedente dose
False controindicazioni	• anamnesi positiva per convulsioni febbrili • disturbi neurologici stabilizzati (es. convulsioni ben controllate, paralisi cerebrale, ritardo dello sviluppo) • episodio di ipotonia-iporesponsività nelle 48 ore successive la somministrazione di una precedente dose di esavalente • febbre >40,5°C dopo una precedente dose di esavalente • pianto persistente e incontrollato per più di tre ore dopo una precedente somministrazione di esavalente • precedenti familiari di SIDS • prematurità non estrema • storia di reazione locale estesa dopo precedente dose • storia clinica di pertosse • storia familiare di convulsioni • storia familiare di reazioni avverse dopo una somministrazione di aP o Pw

Difterite adulti e pediatrico (D, d)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Controindicazioni temporanee	• encefalopatia non attribuibile ad altra causa entro sette giorni dalla somministrazione di una precedente dose
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • nevrite periferica dopo la somministrazione di una precedente dose • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • prematurità estrema (per D) • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa) • reazione da immunocomplessi (es. Arthus) dopo somministrazione di precedente dose
False controindicazioni	• gravidanza

Encefalite giapponese

Controindicazioni	• gravidanza • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Precauzioni	• allattamento • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)

Encefalite da zecche (TBE)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino • reazione allergica grave (anafilassi) alle proteine dell'uovo
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• allattamento • gravidanza

Epatite A adulti e pediatrico (Ep.A)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• sieropositività per epatite A • gravidanza

Epatite B adulti e pediatrico (Ep.B)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di precedente dose • peso alla vaccinazione <2.000 g • prematurità estrema • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• allattamento • gravidanza • HCV positivo • HIV positivo • malattia autoimmune (es. LES o artrite reumatoide) • malattie croniche del fegato • sclerosi multipla

Febbre gialla

Controindicazioni	• deficit anticorpali gravi (es. X-linked agammaglobulinemia, ecc) • deficit gravi del numero e/o della funzione dei linfociti o dei fagociti (es. sindrome di DiGeorge completa, difetto dell'adesione leucocitaria, malattia granulomatosa cronica) • età inferiore a 6 mesi • immunodeficit grave (es. in corso di chemioterapia; trapianto cellule staminali ematopoietiche con GVHD; altre sindromi congenite con immunodeficit; infezione da HIV con grave immunodepressione) • leucemia in remissione • malattie del timo (compreso timoma e timectomia) • malattia neurotropica • malattia viscerotropica • miastenia gravis • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino • trapianto organi solidi
Controindicazioni temporanee	• allattamento fino al sesto mese del bambino • gravidanza fino al sesto mese • terapia antitumorale • terapia immunosoppressiva • terapia radiante • trapianto cellule staminali ematopoietiche (≤ 24 mesi)

Precauzioni	• deficit delle sottoclassi di IgG • deficit di IgA • deficit di Toll like Receptors, interleuchina (IL)-12 e interferon (INF)-γ • età compresa tra 6 e 9 mesi • età superiore a 60 anni • infezione da HIV con moderata immunodepressione • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa) • storia familiare di immunodeficienza congenita
Avvertenza	• attendere 4 settimane prima di una gravidanza
False controindicazioni	• familiari di soggetti con immunodepressione

Haemophilus influenzae tipo b (Hib)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino compreso il tossoide tetanico
Controindicazioni temporanee	• encefalopatia non attribuibile ad altra causa entro sette giorni dalla somministrazione di una precedente dose
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • prematurità estrema • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• storia clinica di precedente infezione da Hib

Influenza

Controindicazioni	• nevrite/neuropatia periferica entro sei settimane da una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino • S di Guillain-Barré entro 6 settimane dalla somministrazione di una precedente dose
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre -orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
Avvertenza	• somministrazione di carbamazepina, fenitoina, teofillina e warfarina
False controindicazioni	• allattamento • contemporanea somministrazione di warfarina (coumadin) o aminofillina • gravidanza • immunodepressione • reazione allergica non grave (es. da contatto) al lattice o al tiomersale • terapia in corso con steroide a basso dosaggio, ciclosporina e micofenolato • allergia all'uovo

Meningococco proteico (Men B)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Precauzioni	• gravidanza • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • prematurità estrema • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• allattamento • -storia clinica di pregressa malattia invasiva meningococcica

Meningococco coniugato (Men C)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino inclusa la componente difterica o tetanica presente come <i>carrier</i>
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • prematurità estrema • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• allattamento • gravidanza • storia clinica di pregressa malattia invasiva meningococcica

Meningococco quadrivalente coniugato (Men ACWY con)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino inclusa la componente difterica o tetanica presente come <i>carrier</i>
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• storia clinica di pregressa malattia invasiva meningococcica • allattamento • gravidanza

Meningococco quadrivalente polisaccaridico (Men ACWY) non più indicato

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• allattamento • gravidanza • storia clinica di pregressa malattia invasiva meningococcica

Morbillo-parotite-rosolia (MPR)

Controindicazioni	• deficit anticorpali gravi (es. X-linked agammaglobulinemia, ecc) • deficit gravi del numero e/o della funzione dei linfociti o fagociti (es. sindrome di DiGeorge completa, difetto dell'adesione leucocitaria) • immunodeficit grave (es. in corso di chemioterapia; trapianto cellule staminali ematopoietiche con GVHD; altre sindromi congenite con immunodeficit; infezione da HIV con grave immunodepressione) • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino diverso dall'uovo • trapianto di organi solidi
Controindicazioni temporanee	• gravidanza • somministrazione recente (≤ 11 mesi) di preparazioni contenenti immunoglobuline (l'intervallo dipende dal tipo di prodotto) escluso il caso di profilassi post esposizione del morbillo • terapia antitumorale • terapia con immunoglobuline, escluso le immunoglobuline contro il fattore Rh • terapia immunosoppressiva • terapia radiante • trapianto cellule staminali ematopoietiche (≤ 24 mesi) • tubercolosi in fase attiva non trattata
Precauzioni	• alcune immunodeficienze non gravi come sindrome di DiGeorge parziale • deficit di sottoclassi di IgG • deficit di <i>Toll like Receptors</i>, interleuchina (IL)-12 e interferon (INF)-γ • infezione da HIV con moderata immunodepressione • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa) • storia di trombocitopenia o porpora trombocitopenica dopo una prima dose di MPR, se entro le 6 settimane dalla somministrazione • storia familiare di immunodeficienza congenita
Avvertenza	• attendere 4 settimane prima di una gravidanza
False controindicazioni	• allattamento • allergia alle uova • contemporanea effettuazione del test tubercolinico • convulsione febbrile • deficit del complemento • deficit della funzione dei fagociti (es. malattia granulomatosa cronica) • deficit di IgA • donna in allattamento • donna in età fertile

	• gravidanza della madre del vaccinato o di altri contatti stretti • immunodepressione nei contatti stretti • infezione da HIV asintomatica o senza immunodepressione grave • mancato inserimento dell'uovo nella dieta • positività cutanea alla tubercolina • recente somministrazione (<4 settimane) di un vaccino inattivato • somministrazione di immunoglobuline contro il fattore Rh • storia clinica di morbillo o parotite o rosolia • storia di dermatite da contatto alla neomicina • terapia con corticosteroidi per uso topico/inalatorio o sistemico a basso dosaggio o come terapia sostitutiva
--	--

Morbillo-parotite-rosolia-varicella (MPRV)

Controindicazioni	• deficit anticorpali gravi (es. X-linked agammaglobulinemia, ecc) • deficit gravi del numero e/o della funzione dei linfociti o fagociti (es. sindrome di DiGeorge completa, difetto dell'adesione leucocitaria) • immunodeficit grave (es. in corso di chemioterapia; trapianto cellule staminali ematopoietiche con GVHD; altre sindromi congenite con immunodeficit; infezione da HIV con grave immunodepressione) • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino diverso dall'uovo • trapianto di organi solidi
Controindicazioni temporanee	• gravidanza • somministrazione recente (≤ 11 mesi) di preparazioni contenenti immunoglobuline (l'intervallo dipende dal tipo di prodotto) escluso il caso di profilassi post esposizione del morbillo • terapia antitumorale • terapia con immunoglobuline, escluso le immunoglobuline contro il fattore Rh • terapia immunosoppressiva • terapia radiante • trapianto cellule staminali ematopoietiche (≤ 24 mesi) • tubercolosi in fase attiva non trattata • terapia con antivirali da 24 ore
Precauzioni	• alcune immunodeficienze non gravi come sindrome di DiGeorge parziale • deficit di sottoclassi di IgG • deficit di Toll like Receptors, interleuchina (IL)-12 e interferon (INF)-γ • infezione da HIV con moderata immunodepressione • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa) • storia familiare o personale di convulsioni dovute a qualsiasi causa in caso di prima dose, da somministrare a bambini tra 12 e 47 mesi • storia di trombocitopenia o porpora trombocitopenica dopo una prima dose di MPR, entro le 6 settimane dalla somministrazione • storia familiare di immunodeficienza congenita
Avvertenza	• attendere 4 settimane prima di una gravidanza • nei bambini evitare la terapia con aspirina o salicilati nelle sei settimane successive
False controindicazioni	• allattamento • allergia alle uova • contemporanea effettuazione del test tubercolinico • deficit del complemento • deficit di IgA • donna in allattamento

	• donna in età fertile • gravidanza della madre del vaccinato o di altri contatti stretti • immunodepressione nei contatti stretti • infezione da HIV asintomatica o senza immunodepressione grave • mancato inserimento dell'uovo nella dieta • recente esecuzione di vaccino inattivato • storia clinica di morbillo o parotite o rosolia • storia di dermatite da contatto alla neomicina • terapia con corticosteroidi per uso topico/inalatorio o sistemico a basso dosaggio o come terapia sostitutiva • terapia con corticosteroidi per uso topico/inalatorio o sistemico a basso dosaggio o come terapia sostitutiva
--	---

Papillomavirus (HPV)

Controindicazioni	• gravidanza • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Controindicazioni temporanee	• gravidanza
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• allattamento • infezione da HPV nota • immunosoppressione • malattia acuta lieve • precedenti rapporti sessuali • precedenti Pap test positivi • storia di condilomi genitali

Pertosse pediatrico (aP)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Controindicazioni temporanee	• encefalopatia entro sette giorni dalla somministrazione di una precedente dose di aP non attribuibile ad altra causa
Precauzioni	• encefalopatie ed encefalopatie epilettiche precoci, inclusa la S. di West, fino a quando l'eziologia non è stata definita o il quadro clinico non può essere considerato stabilizzato • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • prematurità estrema • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• convulsione febbrile • disturbi neurologici stabilizzati (es. convulsioni ben controllate, paralisi cerebrale, ritardo dello sviluppo) • episodio di ipotonia-iporesponsività nelle 48 ore successive la somministrazione di una precedente dose di aP • febbre >40°C dopo una precedente dose di aP • pianto persistente e incontrollato per più di 3 ore dopo una precedente somministrazione di aP

	• storia di reazione locale estesa dopo precedente dose • precedenti familiari di SIDS • storia clinica di pertosse • storia familiare di convulsioni • storia familiare di reazioni avverse dopo una somministrazione di aP o Pw
--	---

Pertosse adulto(ap)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Controindicazioni temporanee	• encefalopatia entro sette giorni dalla somministrazione di una precedente dose di aP non attribuibile ad altra causa
Precauzioni	• encefalopatie ed encefalopatie epilettiche precoci, inclusa la S. di West, fino a quando l'eziologia non è stata definita o il quadro clinico non può essere considerato stabilizzato • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• allattamento • febbre >40°C dopo una precedente dose di aP o ap • disturbi neurologici stabilizzati (es. convulsioni ben controllate, paralisi cerebrale, ritardo dello sviluppo) • gravidanza • storia di reazione locale estesa dopo precedente dose • storia clinica di pertosse • storia di convulsione febbrile entro tre giorni da una somministrazione precedente di aP • storia familiare di convulsioni • storia familiare di reazioni avverse dopo una somministrazione di aP o P

Pneumococco coniugato (PCV)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • prematurità estrema • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
Avvertenza	• attendere un anno se somministrato vaccino antipneumococcico-polisaccaridico
False controindicazioni	• storia clinica di malattia invasiva pneumococcica

Pneumococco polisaccaridico (PPV-23)

Controindicazioni	• età inferiore 2 anni • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
--------------------------	--

Controindicazioni temporanee	• somministrazione recente (<2 mesi) di vaccino anti-pneumococcico coniugato
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • precedenti dosi dello stesso vaccino • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• storia clinica di malattia invasiva pneumococcica • precedente vaccinazione antipneumococcica con vaccino coniugato

Polio inattivato (IPV)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Precauzioni	• gravidanza • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • prematurità estrema • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• allattamento al seno • diarrea

Rabbia

Controindicazioni	Nella profilassi pre-esposizione: • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino • gravi reazioni di ipersensibilità alle proteine dell'uovo Non vi sono controindicazioni alla vaccinazione nel trattamento post-esposizione purché realmente indicato
Precauzioni	• immunodeficienza grave (es. tumori del sangue e solidi; immunodeficienza congenita; terapia immunosoppressiva a lungo termine; terapia antitumorale o radiante, infezione da HIV) • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa) • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose (post esposizione) • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino (post esposizione) • reazioni gravi di ipersensibilità alle proteine dell'uovo (post esposizione) per i vaccini che le contengono (non quello da cellule diploidi umane)
False controindicazioni	• allattamento • gravidanza

Rosolia

Controindicazioni	- deficit anticorpali gravi (es. X-linked agammaglobulinemia, ecc) - deficit gravi del numero e/o della funzione dei linfociti o fagociti (es. sindrome di DiGeorge completa, difetto dell'adesione leucocitaria) - immunodeficienza grave (es. in corso di chemioterapia; trapianto cellule staminali ematopoietiche con GVHD; altre sindromi congenite con immunodeficit; infezione da HIV con grave immunodepressione) - reazione allergica grave (anafilassi) (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose - reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino - trapianto di organi solidi
Controindicazioni temporanee	- gravidanza - somministrazione recente (≤ 11 mesi) di preparazioni contenenti immunoglobuline (l'intervallo dipende dal tipo di prodotto) - terapia antitumorale - terapia con immunoglobuline - terapia immunosoppressiva - terapia radiante - trapianto cellule staminali ematopoietiche (≤ 24 mesi)
Precauzioni	- alcune immunodeficienze non gravi come sindrome di DiGeorge parziale - deficit di sottoclassi IgG - deficit di Toll like Receptors, interleuchina (IL)-12 e interferon (INF)-γ - infezione da HIV con moderata immunodepressione - malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre - orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose - reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa) - storia di trombocitopenia o porpora trombocitopenica dopo una prima dose di MPR, specialmente se entro le 6 settimane dalla somministrazione - storia familiare di immunodeficienza congenita
Avvertenza	attendere 4 settimane prima di una gravidanza
False controindicazioni	- allattamento - allergia alle uova - deficit del complemento - deficit della funzione dei fagociti (es. malattia granulomatosa cronica) - deficit di IgA - donna in allattamento - donna in età fertile - gravidanza della madre del vaccinato o di altri contatti familiari - immunodepressione nei contatti stretti - infezione da HIV senza grave immunodepressione - mancato inserimento dell'uovo nella dieta - storia clinica di morbillo o parotite o rosolia - terapia con corticosteroidi per uso topico/inalatorio o sistemico a basso dosaggio o come terapia sostitutiva

Rotavirus (RV)

Controindicazioni	- deficit anticorpali gravi (es. X-linked agammaglobulinemia, ecc) - deficit gravi del numero e/o della funzione dei linfociti o fagociti (es. sindrome di DiGeorge completa, difetto dell'adesione leucocitaria) - età inferiore a 6 settimane - immunodeficienza grave (es.; sindromi congenite con immunodeficit) - malformazioni congenite che possano predisporre a un'invaginazione intestinale - reazione allergica grave (anafilassi) dopo la
--------------------------	--

	• sindrome enterocolitica indotta da alimenti (intolleranza al fruttosio, malassorbimento del lattosio o insufficienza della saccarasi-isomaltasi) somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino • storia di invaginazione intestinale • trapianto organi solidi
Controindicazioni temporanee	• malattia gastrointestinale acuta (diarrea e vomito) • -terapia antitumorale • -terapia immunosoppressiva • -terapia radiante
Precauzioni	• immunodeficienze non gravi escluse le altre condizioni di immunodeficienza grave elencate tra le controindicazioni • -deficit della funzione dei fagociti (es. malattia granulomatosa cronica) • -deficit di Toll like Receptors, interleuchina (IL)-12 e interferon (INF)-γ • -malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • -malattie gastrointestinali croniche • -orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • -prematurità estrema • -spina bifida o estrofia della vescica • -storia familiare di immunodeficienza congenita
False controindicazioni	• allattamento del bambino • -gravidanza della madre del vaccinato o di altri contatti stretti • -immunosoppressione nei contatti stretti • -nascita pretermine (se la gestazione è stata di almeno 25 settimane) • -vomito o diarrea dopo somministrazione di precedente dose

Tetano (T)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Precauzioni	• S. di Guillain-Barré e sindromi correlate entro 6 settimane dalla somministrazione di una precedente dose di vaccino • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • nevrite periferica dopo la somministrazione di una precedente dose • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (<i>per i prodotti che contengono lattice nella siringa</i>) • reazione di Arthus dopo somministrazione di precedente dose
False controindicazioni	• allattamento • gravidanza • storia di reazione locale estesa non di tipo Arthus dopo precedente dose

Tifo orale (Ty21a)

Controindicazioni	• deficit anticorpali gravi (es. X-linked agammaglobulinemia, ecc) • deficit gravi del numero e/o della funzione dei linfociti o fagociti (es. sindrome di DiGeorge completa, difetto dell'adesione leucocitaria, malattia granulomatosa cronica) • immunodeficienza grave (es. in corso di chemioterapia; trapianto cellule staminali ematopoietiche con GVHD; altre sindromi congenite con immunodeficit; infezione da HIV con grave immunodepressione) • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
--------------------------	---

	• reazione allergica grave (anafilassi) alle proteine del latte • trapianto organi solidi
Controindicazioni temporanee	• gravidanza • malattia gastrointestinale acuta (diarrea e vomito) • terapia antitumorale • terapia immunosoppressiva • terapia radiante • trapianto cellule staminali ematopoietiche (≤ 24 mesi)
Precauzioni	• deficit di Toll like Receptors, interleuchina (IL)-12 e interferon (INF)-γ • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • somministrazione di antimicrobico terapia
Avvertenza	• evitare la somministrazione di antibiotici tre giorni prima e tre giorni dopo • farmaci antimalarici • far trascorrere un intervallo minimo di otto ore prima dell'assunzione di vaccino anticolerico orale
False controindicazioni	• storia clinica di febbre tifoide

Tifo parenterale (polisaccaride VI)

Controindicazioni	• reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (<i>per i prodotti che contengono lattice nella siringa</i>)
False controindicazioni	• storia clinica di pregressa febbre tifoide

Tubercolosi (BCG)

Controindicazioni	• allattamento • deficit anticorpali gravi (es. X-linked agammaglobulinemia, ecc) • deficit gravi del numero e/o della funzione dei linfociti o fagociti (es. sindrome di DiGeorge completa, difetto dell'adesione leucocitaria, malattia granulomatosa cronica) • immunodeficienza grave (es. in corso di chemioterapia; trapianto cellule staminali ematopoietiche con GVHD; altre sindromi congenite con immunodeficit; infezione da HIV) • leucemia in remissione • malattia cutanea attiva estesa incluso le ustioni estese • neonati da madre con HIV positiva o con stato dubbio, fino a esclusione dell'infezione nel neonato • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino • trapianto organi solidi • tubercolosi in atto o pregressa
Controindicazioni temporanee	• gravidanza • neonato da madre in terapia con fattore anti-TNF per 6-8 mesi dopo la nascita • prematuri nati prima delle 34 settimane di gestazione fino alla 34^a settimana dal concepimento -terapia antitumorale • terapia immunosoppressiva • terapia radiante

	• terapia in corso con anticorpi monoclonali anti-TNF o anti-IL-1 • trapianto cellule staminali ematopoietiche (≤ 24 mesi)
Precauzioni	• deficit di Toll like Receptors, interleuchina (IL)-12 e interferon (INF)-γ • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • persone con malattie della pelle quali eczema, dermatiti e psoriasi • infezione tubercolare latente • test tubercolinico/IGRA positivo • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa) • storia familiare di immunodeficienza congenita
False controindicazioni	-

Varicella (VZV)

Controindicazioni	• deficit anticorpali gravi (es. X-linked agammaglobulinemia, ecc) • deficit gravi del numero e/o della funzione dei linfociti o fagociti (es. sindrome di DiGeorge completa, difetto dell'adesione leucocitaria) • immunodeficienza grave (es. in corso di chemioterapia; trapianto cellule staminali ematopoietiche con GVHD; altre sindromi congenite con immunodeficit; infezione da HIV con grave immunodepressione) • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino • trapianto di organi solidi
Controindicazioni temporanee	• gravidanza • somministrazione recente (≤ 11 mesi) di preparazioni contenenti immunoglobuline (l'intervallo dipende dal tipo di prodotto) escluso il caso di profilassi post esposizione della varicella • terapia antitumorale • terapia con antivirali da 24h • terapia con immunoglobuline • terapia immunosoppressiva • terapia radiante • trapianto di cellule staminali ematopoietiche • trapianto cellule staminali ematopoietiche (≤ 24 mesi)
Precauzioni	• alcune immunodeficienze non gravi come sindrome di DiGeorge parziale • deficit di Toll like Receptors, interleuchina (IL)-12 e interferon (INF)-γ • deficit di sottoclassi IgG • infezione da HIV con moderata immunodepressione • infezioni gravi o ricorrenti • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa) • storia familiare di immunodeficienza congenita
Avvertenza	• attendere 4 settimane prima di una gravidanza • nei bambini evitare la terapia con aspirina o salicilati nelle sei settimane successive
False controindicazioni	• allattamento • anamnesi incerta per varicella • deficit del complemento • deficit della funzione dei fagociti (es. malattia granulomatosa cronica) • deficit di IgA • donna in allattamento • donna in età fertile • gravidanza della madre del vaccinato o di altri contatti stretti • immunodepressione nei contatti stretti

	• infezione da HIV asintomatica o senza grave immunodepressione • recente somministrazione di vaccino inattivato • terapia con corticosteroidi per uso topico/inalatorio o sistemico a basso dosaggio o come terapia sostitutiva
--	--

Zoster sub unità (HZ-su)

Controindicazioni	• allattamento • deficit anticorpali gravi (es. X-linked agammaglobulinemia, ecc) • deficit gravi del numero e/o della funzione dei linfociti o fagociti (es. sindrome di DiGeorge completa, difetto dell'adesione leucocitaria, malattia granulomatosa cronica) • immunodeficienza grave (es. in corso di chemioterapia; trapianto cellule staminali ematopoietiche con GVHD; altre sindromi congenite con immunodeficit; infezione da HIV) • leucemia in remissione • malattia cutanea attiva estesa incluso le ustioni estese • neonati da madre con HIV positiva o con stato dubbio, fino a esclusione dell'infezione nel neonato • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino • trapianto organi solidi • tubercolosi in atto o pregressa
Controindicazioni temporanee	• gravidanza (solo ipotetico in quanto il vaccino è raccomandato per i soggetti di età >50 anni) • somministrazione di vaccino anti Herpes zoster-va nell'anno precedente • storia di Herpes zoster nell'anno precedente
Precauzioni	• malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• somministrazione di vaccino anti Herpes zoster-va oltre l'anno precedente • storia clinica di Herpes zoster oltre l'anno precedente • trattamento con antivirali

Zoster vivo attenuato (HZ-va)

Controindicazioni	• a deficit anticorpali gravi (es. X-linked agammaglobulinemia, ecc) • deficit gravi del numero e/o della funzione dei linfociti o fagociti (es. sindrome di DiGeorge completa, difetto dell'adesione leucocitaria) • immunodeficienza grave (es. in corso di chemioterapia; trapianto cellule staminali ematopoietiche con GVHD; altre sindromi congenite con immunodeficit; infezione da HIV con grave immunodepressione) • reazione allergica grave (anafilassi) dopo la somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) a un componente del vaccino • trapianto organi solidi
Controindicazioni temporanee	• gravidanza (solo ipotetico in quanto il vaccino è raccomandato per i soggetti di età >50 anni) • terapia antitumorale • terapia con anticorpi anti TNF • terapia con antivirali da 24h • terapia immunosoppressiva • terapia radiante • trapianto cellule staminali ematopoietiche (≤24 mesi) • tubercolosi in fase attiva non trattata

	• storia di zoster nell'anno precedente • trapianto cellule staminali ematopoietiche (≤ 24 mesi)
Precauzioni	• alcune immunodeficienze non gravi come sindrome di DiGeorge parziale • deficit della funzione dei fagociti (es. malattia granulomatosa cronica) • deficit di sottoclassi IgG • deficit di Toll like Receptors, interleuchina (IL)-12 e interferon (INF)-γ • infezione da HIV con moderata immunodepressione • infezioni gravi o ricorrenti • malattia acuta grave o moderata, con o senza febbre • orticaria generalizzata immediata dopo somministrazione di una precedente dose • reazione allergica grave (anafilassi) al lattice (per i prodotti che contengono lattice nella siringa)
False controindicazioni	• deficit di IgA • deficit del complemento • immunodepressione nei contatti stretti • infezione da HIV senza grave immunodepressione • storia clinica di Herpes Zoster oltre l'anno precedente • terapia con basse dosi di methotrexate ($\leq 0,4$ mg/kg/settimana), azatioprina ($\leq 3,0$ mg/kg/giorno), 6-mercaptopurina ($\leq 1,5$ mg/kg/giorno), per il trattamento di artrite reumatoide, psoriasi, polimiosite, sarcoidosi, malattia infiammatoria intestinale o altre patologie • -terapia con immunoglobuline • -utilizzo di aspirina/salicylati a lungo termine

*Serie Rapporti ISTISAN
numero di marzo 2019*

*Stampato in proprio
Servizio Comunicazione Scientifica – Istituto Superiore di Sanità*

Roma, aprile 2019