



Mi Universidad

Cuadro comparativo

Breici del Rocio López Méndez

Crecimiento y desarrollo

Dr. Jorge López Cadenas

Medicina Humana

Tercer Semestre grupo B

Vacuna	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación
• BCG liofilizada.	Immunización activa contra las formas graves de la tuberculosis (menígea y miliar).	• Aplicación por vía intradérmica estricta en región deltoidea del brazo derecho (región superior del músculo deltoideo)	• Todos los niños recién nacidos o en el primer contacto con los servicios de salud antes del año de edad. Se podrá vacunar hasta los 4 años de edad, y excepcionalmente se puede vacunar a los menores de 14 años que no hayan sido vacunados o no se compruebe la vacunación.	• Dosis única	• 0.1ml	• Padecimientos febriles agudos mayores a 38.5°C • Niños con peso inferior a los 2000g • Dermatitis progresiva. • Enfermos con inmunodeficiencias congénitas o adquiridas o que reciban tratamiento inmunosupresor. • No aplicar durante el embarazo.
Anti hepatitis B recombinante	Immunización activa contra la infección activa contra la infección por el virus de la hepatitis B, en prevención de sus consecuencias potenciales como hepatitis aguda/crónica, insuficiencia y cirrosis hepática y carcinoma hepatocelular, en especial para recién nacidos hijos de madres con AgsHb positivo.	• Intramuscular • en los menores de 18 meses de edad aplicar en la cara anterolateral del muslo izquierdo. • Mayores de 18 meses en la región deltoidea del brazo derecho.	• RN en las primeras 12 horas de vida o antes del egreso hospitalario. • 7 días posteriores al nacimiento (máximo).	• Infantil • 1era dosis primeras horas (12h) • 2da dosis: 2 meses • 3ra dosis: 6 meses de edad. * Niños menores de 2 kg aplicar en las primeras 12 horas de vida. • 2da: 2 meses • 3ra 4 meses • 4ta: 6 meses • Niños que no recibieron vacuna dentro de los primeros 7 días de vida, se sigue el esquema 2, 4 y 6 meses de vida. • 11 años de edad: 20mcg intervalo mínimo de 4 meses y la 4ta 6 meses.	• Infantil: 5-10 µg en 0.5ml • Adolescentes: 20µg en 1ml.	• Personas con antecedentes de hipersensibilidad a uno o más componentes de la vacuna • Enfermedad moderada o grave con o sin fiebre.

Vacuna	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación
<p>Pentavalente acelular (DPT+VIP+Hib).</p> <p>• Actualmente: Exavalente acelular (DPT+VIP+Hib).</p>	<p>• Inmunización activa contra la difteria, tétanos, poliomielitis, poliovirus 1, e infecciones invasivas por Haemophilus influenzae de tipo b.</p>	<p>• Intramuscular.</p> <p>• Tercio medio de la cara ante rostral lateral externa del muslo derecho en menores de 18 meses de edad.</p> <p>• Mayores de 18 meses de edad y dependiendo de su masa muscular, en región deltoidea del brazo derecho.</p>	<p>• Niños menores de 5 años.</p>	<p>• 1era dosis a los 2 meses de edad.</p> <p>• 2da dosis a los 4 meses de edad.</p> <p>• 3ra dosis a los 6 meses de edad.</p> <p>• 4ta dosis a los 18 meses de edad.</p>	<p>0.5ml de vacuna reconstituida</p>	<p>• Reacción anafiláctica posterior a la administración de la vacuna.</p> <p>• Alergia a la neomicina, estreptomina o polimixina B.</p> <p>• Fiebre de 38.5°C.</p>
<p>• DPT: vacuna antipertussis de células completas con toxoides diftérico y tetánico.</p>	<p>• Inmunización activa de refuerzo contra difteria, tétanos y tos ferina.</p>	<p>• Intramuscular</p> <p>• Región deltoidea del brazo izquierdo.</p>	<p>• Niños de 4 años de edad.</p>	<p>• Refuerzo a los 4 años de edad.</p>	<p>0.5ml</p>	<p>• Niños mayores de 6 años y 11 mes de edad.</p> <p>• Reacción anafiláctica inmediata.</p> <p>• Encefalopatía.</p> <p>• Enfermedad neurológica progresiva</p> <p>• Crisis convulsiva.</p>
<p>• Antirrotavirus</p>	<p>• Prevención de gastroenteritis causada por rotavirus.</p>	<p>• Oral</p>	<p>• Menores de 8 meses de edad.</p>	<p>• 1era dosis: 2 meses de edad. (puede iniciarse a las 6 semanas de vida).</p> <p>• 2da dosis (última): antes de cumplir 8 meses de edad.</p>	<p>1.5 o 2ml.</p>	<p>• Hipersensibilidad conocida después de la administración previa de la vacuna o cualquier componente de la vacuna.</p> <p>• Personas con malformaciones congénitas no corregidas del tracto gastrointestinal.</p> <p>• Intolerancia hereditaria a fructosa.</p> <p>• Mala absorción de glucosa o galactosa.</p>

Vacuna	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación.
- Antineumocócica conjugada.	- Inmunización activa contra infecciones neumocócicas invasivas causada por streptococcus pneumoniae.	- Intramuscular. - Menores de 18 meses de edad en el tercio medio de la cara anterolateral externa del muslo derecho. - Niños mayores de 18 meses de edad en región deltoidea del brazo.	- 2-59 meses de edad.	- 1ra dosis: 2 meses de edad - 2da dosis: 4 meses de edad - 3ra dosis: 12 meses de edad.	0.5ml	- Hipersensibilidad a los principios activos, o alguno de los excipientes de la fórmula - Padecimientos agudos febriles. ($>38^{\circ}\text{C}$).
- Antiinfluenza de virus completos, fraccionados y subunidades (uso estacional).	- Inmunización activa contra la infección por virus de la influenza tipo A y B.	- Intramuscular. - Población de 6 y 18 meses de edad se aplicará en cara anterolateral de musculo vasto del muslo izquierdo. - 18 meses y más años de edad: musculo deltoides izquierdo.	- 6 meses y 4 años de edad - 60 años de edad.	- Dosis anual.	- Niños 6-35 meses de edad: intervalo de 4 semanas entre cada dosis: 0.25 ml. - vacunación anual: 0.25 ml. - Niños 36 meses a 8 años de edad: 0.5 ml. - 4 vacunación subsecuente: 0.25 ml.	- Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la vacuna, o proteínas derivadas del huevo - Lactantes menores de 6 meses - Antecedentes de síndrome de Guillain Barré - Enfermedades febriles agudas - Fiebre mayor a 38.5°C - Enfermedad aguda o grave con o sin fiebre.
Vacuna triple viral, anti-sarampión, antirrubéola y antiparotiditis (SRP).	- Inmunización activa contra sarampión, rubéola y parotiditis.	- Subcutánea. - Área superior externa del tríceps del brazo izquierdo.	- Niños de 12 meses de edad. - 6 años de edad. Actual: 18 meses de edad.	- 1ra dosis: 12 meses de edad. - 2da dosis: 6 años de edad o al ingresar a la primaria.	0.5 ml	- Personas con inmunodeficiencias - Padecimientos febriles agudos, enfermedades graves o paciente que estén recibiendo tratamiento con corticoesteroides u otros medicamentos inmunosupresores o citotóxicos. - Convivientes con inmuno deficientes. - Niños con reacción alérgica anteriores.

Vacuna	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación.
Antipoliomielítica trivalente oral tipo sabin (VOP).	- Inmunización activa contra poliomielitis.	Oral	<ul style="list-style-type: none"> - Dosis adicional a niños menores de 5 años - Personas mayores a 5 años con riesgo epidemiológico. 	<ul style="list-style-type: none"> - Dosis adicional: 6 meses - 4 años de edad. (sin recibir al menos 2 dosis de vacuna pentavalente con componente pertussis acelular) 	0.1ml (2 gotas)	<ul style="list-style-type: none"> - Personas con inmunodeficiencias - Padecimientos febriles agudos. - Enfermedades graves o pacientes con tratamiento con corticosteroides o tratamientos inmunosupresores y citotóxicos. - Convivientes con individuos con inmunodeficiencias - Niños con reacción alérgica a aplicaciones anteriores.
- Doble viral antisarampión y antirrubéola (SR).	- Inmunización activa contra sarampión y rubéola.	<ul style="list-style-type: none"> - Subcutánea. ↳ Área superior externa del tríceps del brazo izquierdo. 	<ul style="list-style-type: none"> - Hombres y mujeres susceptibles a partir de 10 años de edad. - Población mayor de 10 años que no compruebe haber recibido 2da dosis SRP o SR. - Población 1-4 años de edad. 	<ul style="list-style-type: none"> - 2 dosis con intervalo de 1 mes. (sin dosis previa, sin documentación de esquema). - Dosis única con dosis previa. 	0.5ml	<ul style="list-style-type: none"> - Embarazadas. - Personas con inmunodeficiencias. - Padecimientos agudos febriles. - Padecimientos neurológicos activos o degenerativos. - Leucemia, linfoma o neoplasias. - Personas con tratamiento con inmunosupresores o citotóxicos. - Antecedente de reacción anafiláctica a proteínas de huevo u otros componentes de la fórmula. - Personas con transfusión sanguínea. deben esperar 3 a 11 meses para ser vacunadas.

Vacuna	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación
Antineumocócica 23 serotipos.	Inmunización activa contra la infección por streptococcus pneumoniae.	Intramuscular • Región deltoidea del brazo derecho.	• Adultos de 65 años y más.	Dosis única.	0.5 ml	• Fiebre mayor a 38°C • Personas con antecedentes alérgicos a algún componente de la vacuna.
Anti hepatitis A inactivada.	• Inmunización activa contra la infección por virus de la hepatitis A.	Intramuscular. • Menores de 18 meses de edad: Tercio medio de la cara anterolateral externa del muslo. • Mayores de 18 meses de edad: región deltoidea.	• A partir de los 12 meses de edad	• 1era dosis: día cero. • 2da dosis: 6-12 meses después de la primera dosis.	1-18 años de edad: 0.5ml • Mayores de 18 años de edad: 0.5-1.0ml.	• Niños menores de 1 año. • Sensibilidad a algún componente de la vacuna. • Fiebre • Embarazo y lactancia.
Antipertussis acelular con toxoides diftérico y tetánico (DPaT).	• Inmunización activa contra difteria, tos ferina y tétanos.	Intramuscular. • Menores de 18 meses de edad: tercio medio de la cara anterolateral externa del muslo. • Mayores de 18 meses en región deltoidea.	• Lactantes a partir de los 2 meses y hasta los 6 años 11 meses de edad.	• Refuerzo a los 4 años de edad en sustitución de vacuna DPT.	0.5ml	• Reacción anafiláctica inmediata, insensibilidad o crisis convulsivas generalizadas o focales que persistan algunas horas
Refuerzo contra tétanos, difteria y tos ferina Acelular (Tdpa).	• Inmunización de refuerzo contra difteria, tétanos y tos ferina.	Intramuscular • Región deltoidea del brazo izquierdo.	• Mayores de 4 años de edad. • Mujeres embarazadas.	• Dosis única	0.5 ml	• Antecedentes de hipersensibilidad a cualquier componente de la vacuna. • Padecimiento de encefalopatía de etiología desconocida durante 7 días posteriores a vacunación previa con el componente de tos ferina. • Trombocitopenia transitoria.

Vacuna	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación
Toxoides tetánicos y diftérico adsorbidos, Infantil DT.	<ul style="list-style-type: none"> • Inmunización activa contra difteria y tetanos para niños menores de 7 años de edad que presenten contra-indicación para recibir la vacuna pertussis contenida en las vacunas que se administran a su edad. 	<p>Intramuscular.</p> <ul style="list-style-type: none"> • región deltoidea del brazo derecho - Menores de 1 año: cara anterolateral externa del muslo derecho. 	<ul style="list-style-type: none"> • Niños menores de 7 años de edad. 	<ul style="list-style-type: none"> • Si los niños han recibido 1 o 2, o más dosis de DPT-4B Hib, DPT Hib o DPT Hib se administraron las dosis de DT hasta completar el esquema establecido. 	0.5ml	<ul style="list-style-type: none"> • Padecimientos agudos febriles. • Enfermedades graves • Antecedentes de hipersensibilidad secundaria a la aplicación de una dosis previa - Niños mayores de 7 años de edad.
Toxoides tetánico y diftérico (Td).	<ul style="list-style-type: none"> • Inmunización activa contra difteria y tetanos para niños mayores de 7 años con esquema incompleto, refuerzo en personas mayores de 12 años, mujeres gestantes y personas con lesiones o heridas contaminadas. 	<p>Intramuscular.</p> <ul style="list-style-type: none"> • región deltoidea del brazo izquierdo. 	<ul style="list-style-type: none"> - Niños mayores de 7 años con esquema incompleto. • Mayores de 12 años como refuerzo. 	<ul style="list-style-type: none"> • Refuerzo: A partir de los 12 años de edad con refuerzo cada 10 años con esquema completo. • Esquema incompleto: 2 dosis con intervalo de 4 semanas y refuerzo cada 10 años. • Mayores de 7 años de edad: sin esquema documentado: 0, 1, 12 meses y refuerzo cada 10 años. • Mujeres embarazadas con esquema incompleto: 1 dosis momento de visita. * No documentado: 0, 1, 12 meses - Personas con lesiones 1 dosis. - Pacientes con heridas contaminadas: sin refuerzo en los últimos 5 años * 1 dosis Td * 1 dosis de gammaglobulina anti tetánica. 	0.5ml	<ul style="list-style-type: none"> - Padecimientos agudos febriles - Enfermedades graves - Antecedentes de hipersensibilidad secundaria a la aplicación de una dosis previa.

Vacuna	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación
<ul style="list-style-type: none"> Polisacáridos tetravalente contra la enfermedad meningocócica de los serotipos A, C, Y y W (MCVA). 	<ul style="list-style-type: none"> Prevención de enfermedad invasiva por <i>N. meningitidis</i> de los serotipos A, C y W135. 	<ul style="list-style-type: none"> Subcutánea - región deltoides. 	<ul style="list-style-type: none"> - 2 a 55 años de edad. 	<ul style="list-style-type: none"> Dosis única. 	<ul style="list-style-type: none"> 0.5ml 	<ul style="list-style-type: none"> - Procesos febriles de más de 38.5°C, con enfermedad grave, reacción alérgica severa. hacia un componente de la vacuna incluyendo toxide diferentes. - Antecedente de síndrome de Guillain-Barré - Antecedentes de hipersensibilidad al látex.
<ul style="list-style-type: none"> Antivaricela atenuada. 	<ul style="list-style-type: none"> Inmunización activa contra la infección por varicela zóster. 	<ul style="list-style-type: none"> Subcutánea, región deltoides brazo izquierdo. 	<ul style="list-style-type: none"> - A partir de 12 meses de edad. 	<ul style="list-style-type: none"> Infantil: 12 meses - 12 años - 2 dosis • 1era dosis: día 0 • 2da dosis: 6 semanas después de la primera dosis. - Adolescentes y adultos. ↳ 13 años de edad en adelante: • 1era dosis: día 0 • 2da dosis: 6 semanas después de la primera dosis. 	<ul style="list-style-type: none"> 0.5ml 	<ul style="list-style-type: none"> - No suministrar a mujeres embarazadas, ni periodo de lactancia. - Personas con reacciones anafilácticas a algún componente de la vacuna, inmunodeficiencia primaria o adquirida. - Tuberculosis activa no tratada - Personas transfundidas o que han recibido inmunoglobulinas, esperar de 3-11 meses para ser vacunadas.
<ul style="list-style-type: none"> Tetraviral (S, R, P, V) contra sarampión, rubéola, parotiditis y varicela. 	<ul style="list-style-type: none"> Prevención del sarampión, rubéola, parotiditis y varicela. 	<ul style="list-style-type: none"> Subcutánea: área superior externa del tríceps del brazo izquierdo. 	<ul style="list-style-type: none"> - 12 meses a 12 años de edad. 	<ul style="list-style-type: none"> • 1era dosis: 12 y 15 meses de edad. 2da dosis: 4-6 años de edad. 	<ul style="list-style-type: none"> 0.5ml 	<ul style="list-style-type: none"> - Antecedentes de reacción anafiláctica, a neomicina, antecedentes de hipersensibilidad a algún componente, distrofia sanguínea, leucemias, infemas u otras neoplasias malignas, inmunodeficiencia celular - tuberculosis activa no tratada, fiebre mayor a 38.5°C, embarazo, personas transfundidas o que han recibido inmunoglobulina

Vacuna	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación
Antisarampion liofilizada.	- Inmunización activa contra sarampion.	Subcutánea: área superior externa del tríceps brazo izquierdo.	- A partir de los 12 meses de edad y 6-7 años de edad.	- Dos dosis	0.5ml	<ul style="list-style-type: none"> - Inmunodeficiencias - Padecimientos agudos febriles 38.5°C - Enfermedades graves, o neurologicals, tumores del SNC, cuadros convulsivos sin tratamiento, anafilaxia con la neomicina, leucemia, inmunosupresores o citotóxicos, antecedente con reacción anafiláctica a las proteínas del huevo, personas transfundidas o que han recibido inmunoglobulinas esperar 3-11 meses para ser vacunadas. - Mujeres embarazadas
Antirrubéola liofilizada	- Inmunización activa contra la rubéola.	Subcutánea L ₂ área superior externa del tríceps del brazo izquierdo.	<ul style="list-style-type: none"> - A partir del 1er año de edad. - circunstancias de riesgo epidemiológico. 	- Dosis única	0.5ml	<ul style="list-style-type: none"> - Mujeres embarazadas, personas con fiebre mayor a 38°C que padezcan enfermedad grave, inmunodeficiencias congénitas que estén recibiendo tratamiento inmunosupresor o citotóxicos. - Antecedentes de reacción anafiláctica a la neomicina.
Vacuna contra el virus del papiloma humano (VPH).	- Prevención de infecciones causadas por el virus del papiloma humano.	Intramuscular. \rightarrow región deltoidea del brazo derecho.	- Niñas de 9 años de edad.	<ul style="list-style-type: none"> - 1era dosis: día 0 - 2da dosis: 1 mes o 2 meses después de la dosis inicial. - 3era dosis: 6 meses después de la primera dosis. 	0.5ml.	<ul style="list-style-type: none"> - Mujeres embarazadas, personas con antecedentes de hipersensibilidad a cualquier componente de la vacuna, fiebre mayor 38.5°C, no administrarse a menores de 9 años de edad.

Vacuna	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación
Vacuna anticolérica inactivada oral	- Inmunización activa contra el cólera.	Oral	<ul style="list-style-type: none"> Personas mayores de 2 años de edad. 	<ul style="list-style-type: none"> Niños de 2-6 años: 3 dosis con intervalo de 1 a 6 semanas Mayores de 6 años: 2 dosis con intervalo de 1 a 6 semanas. 	<ul style="list-style-type: none"> vial + solución amortiguadora de bicarbonato 150ml: mayores de 5 años. 75ml: 2 y 5 años 	<ul style="list-style-type: none"> Niños menores de 2 años, paciente con enfermedades febriles o infecciones intestinales agudas. tampoco durante y hasta 7 días después de tratamiento con sulfonamidas o antibióticos e hipersensibilidad contra la vacuna o componentes de la vacuna, inmunodeficiencia, congénita o adquirida, tratamiento simultáneo con inmunosupresores o antimetóticos.
Antiamarilla atenuada.	Inmunización activa contra fiebre amarilla.	Subcutánea ↳ región deltoides del brazo.	<ul style="list-style-type: none"> Mayores de 9 meses que viajan a zonas endémicas de la fiebre amarilla 	<ul style="list-style-type: none"> 1era dosis: día 0 Refuerzo cada 10 años. 	0.5ml	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad conocida a algún componente de la vacuna, inmunodeficiencia congénita o adquirida, VIH, tratamiento inmunosupresor, neoplasias malignas evolutivas, embarazo, y niños menores de 6 meses de edad.
Antitifoídica capsular polisacárido Vi	- Inmunización activa contra fiebre tifoidea.	Intramuscular ↳ región deltoides del brazo	<ul style="list-style-type: none"> Mayores de 2 años bajo condiciones particulares de riesgo. 	<ul style="list-style-type: none"> Dosis única. 	0.5ml	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad contra componentes de la fórmula.
Antitifoídica oral Tyzta.	Inmunización activa contra fiebre tifoidea.	Oral	<ul style="list-style-type: none"> Cápsulas a partir de 5 años (3-4 cápsulas). Líquida: 2 años de edad en adelante. 	<ul style="list-style-type: none"> Cápsulas: 3-4 cápsulas con un intervalo de 2 días entre cápsulas. Refuerzo cada 5 años. 	1 cápsula	<ul style="list-style-type: none"> vacuna oral no se debe administrar dentro de 24hrs de haber tomado antibiótico, embarazo, menores de 6 meses de edad, gastroenteritis, infecciones agudas y fiebre.

Vacuna	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación
Antirrábica para uso humano preparadas en cultivos celulares.	-Inmunización activa contra la infección por virus de la rabia y para profilaxis pre-exposición.	Intramuscular. La región deltoides del brazo. -Menores de 18 meses: tercio medio de la cara anterolateral externa del muslo.	-Cualquier edad a la población.	-Primaria - pre-exposición: 1era dosis: día 0 2da dosis: día 7 3era dosis: día 21-28 -post exposición 1era dosis: día 0 2da dosis: día 3 3ra dosis: día 7 4ta dosis: día 14 5ta dosis: día 28.	10ml: HDEV, PCR 0.5ml: PVRV.	-Cuidado a personas sensibles a estreptomina, polimixina, neomicina.
Vacuna combinada contra hepatitis A y B.	Inmunización activa contra hepatitis A y B.	Intramuscular.	A partir del año de edad.	1-15 años 1era dosis: día 0 2da dosis: 6-12 meses después de 1er dosis. Adolescentes (15 años) y adultos -1era dosis: día 0 -2da dosis: 1 mes después de 1er dosis -3ta dosis: 6 meses después de la 1er dosis.	0.5ml pediátrica 1ml a partir de 16 años de edad.	Enfermedades moderada o grave, con o sin fiebre, reacción anafiláctica a dosis previas de la vacuna, reacción anafiláctica previa a componentes de la vacuna, menores de 1 año, no administrar a mujeres embarazadas.
Vacuna monovalente conjugada contra la enfermedad meningocócica del serogrupo C.	Prevención de enfermedad invasiva causada por N. meningitidis del grupo C.	Intramuscular.	-A partir de los 2 meses de edad.	2-12 meses. 1era dosis: día 0 2da dosis 2 meses después de la primera dosis.	0.5ml	-Procesos febriles más de 38.5°C con enfermedad grave, reacción alérgica severa a componente de la vacuna.
Vacuna conjugada-tetravalente contra enfermedad meningocócica causada por Neisseria Meningitidis de los serotipos A, C, Y y W 135.	-Prevención de enfermedad meningocócica grupo A, C, Y y W 135 conjugada.	Intramuscular	11 años a 55 años de edad.	Dosis única	0.5ml	-Procesos febriles más de 38.3°C con enfermedad grave, reacción alérgica severa hacia un componente de la vacuna incluyendo un toxoide difterico.

Vacuna Faboterápicos	Indicaciones	Vía de Administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación
Faboterápico polivalente antialacrañ	Intoxicación por picadura de ácaros venenosos del género Centruroides.	Intravenosa	• Todas las edades.	<ul style="list-style-type: none"> - Menores de 5 años: 2 dosis. Tercera dosis: Aplicación inmediata. 2da dosis: 20 minutos después a la primera dosis. - Mayores de 5 años y adultos: <ul style="list-style-type: none"> - Grado 1: 1 dosis frasco ampolla. <ul style="list-style-type: none"> → 2da dosis (en caso de no mejoría) 20 minutos después a la 1er dosis. - Grado 2: 1 dosis frasco ampolla (2 frascos hasta 5). - Grado 3: solo máximo 3 frascos. 	5-15ml (1-3 frascos)	• Casos conocidos de alergia a los faboterápicos
Faboterápico polivalente antirarácnido	Intoxicación por mordedura de araña Latrodectus mactans (viuda negra, capulina, chintlatzhuat, casapulgas, coya etc).	Intravenosa directa.	• Todas las edades.	<ul style="list-style-type: none"> - Intoxicación leve grado 1: - 1 frasco. - Intoxicación moderada o grado 2: <ul style="list-style-type: none"> * Mayores 15 años: 1-2 frascos. * Menores 15 años: 2 frascos. * Intoxicación grave - grado 3: <ul style="list-style-type: none"> * Mayores 15 años: 2-3 frascos. * Menores 15 años: 3 frascos. 	5-15ml (1-3 frascos) 5ml x frasco.	• Casos conocidos de alergia a los faboterápico

Vacuna Faboterápica	Indicación	Via de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación.
Faboterápico polivalente antiwiperim.	Intoxicación por mordeduras de víboras Crotalus sp, Bothrops sp, Agkistrodon y Sistrurus.	Intravenosa - venoclisis - IV directa - IM.	Todas las edades.	<ul style="list-style-type: none"> - Grado 1: Dosis inicial: 3-5 frascos. Niños: dosis inicial 3-5 frascos * sosten 3 frascos. - Grado 2: * Adultos dosis inicial 6-10 frascos * sosten 3 frascos. Niños: 15 frascos sosten: 5 frascos. - Grado 3: Adultos: dosis inicial 11-15 frascos dosis sosten 8-8 frascos. Niños dosis inicial 20-30 frascos - dosis sosten 10-15 frascos. - Grado 4: Adultos dosis inicial 16 o más frascos * dosis sosten: 8 o más frascos. * Niños dosis inicial 31 o más frascos y dosis sosten 16 o más frascos. 	- Variable! dependiendo al esquema numeral.	Casos conocidos de alergia a los faboterápicos

Vacuna Faboterápico	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación.
Faboterápico polivalente antiorzillo.	Intoxicación por mordedura de víboras micruros sp	Intravenosa - venoclisis - iv directa - im.	Todas las edades.	<p>Grado 1: Adulto dosis inicial 2-3 frascos, dosis sosten 3 o + frascos. Niños dosis inicial 2-3 frascos, dosis sosten 3 o más frascos.</p> <p>- Grado 2: Adultos: dosis inicial 5 frascos y dosis sosten 5 o más frascos. Niños dosis inicial 5-6 frascos y dosis sosten seis o más frascos.</p> <p>- Grado 3: Adultos dosis inicial 8 frascos y dosis sosten 8 o más frascos. Niños dosis inicial 8-9 frascos y dosis sosten 9 o más frascos.</p>	• Variable referible a esquema.	Casos conocidos de alergia a faboterápicos. Evitar la administración simultánea de medicamentos que depriman el sistema o el centro respiratorio.

Vacuna Inmunoglobulina	Indicación	Vía de administración	Grupo de edad	Esquema	Dosis	Contraindicación
Inmunoglobulina humana antitetánica.	<ul style="list-style-type: none"> • Conferir inmunidad pasiva contra la toxina tetánica y para el tratamiento de tétanos clínicamente manifestado o como profilaxis en personas no inmunizadas con heridas recientes. 	<ul style="list-style-type: none"> • Intramuscular. - Región glútea o deltóidea. • Menores de 18 meses de edad tercio medio de la cara anterolateral del muslo. 	Todas las edades.		<ul style="list-style-type: none"> • Profilaxis: 500 U.I. • Niños: 250 U.I. 	No administrar a personas con trombocitopenia grave o con otros trastornos de coagulación.
Inmunoglobulina humana antivariólica.	<ul style="list-style-type: none"> • Conferir inmunidad pasiva contra el virus de la rabia. 	<ul style="list-style-type: none"> • Infiltración al rededor de la herida. • Mitad por IM 	Todas las edades.	<ul style="list-style-type: none"> • Simultáneamente con la primera dosis de vacuna antivariólica para uso humano. 	<ul style="list-style-type: none"> • 20 U.I por Kg de peso • Dosis única 	No existen.

Bibliografía:

Secretaria de Salud.(2012). NOM-036-SSA2-2012, Prevención y control de enfermedades.Aplicación de vacunas,toxoides, faboterápicos e inmunoglobulinas en el humano.