



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA
Azienda Unità Sanitaria Locale di Reggio Emilia
IRCCS Istituto in tecnologie avanzate e modelli assistenziali in oncologia
Dipartimento di Sanità Pubblica
Servizio Igiene e Sanità Pubblica



Meningite da MENINGOCOCCO ACW₁₃₅Y

Il meningococco (*Neisseria meningitidis*) è presente nella gola e nel naso di molte persone senza provocare fastidi ma a volte, per cause ancora sconosciute, può provocare malattie gravi, come la meningite o la sepsi (diffusione a tutto l'organismo).

Prevalentemente 5 sierogruppi di meningococco causano malattia: A, B, C, W₁₃₅ e Y.

Attualmente sono disponibili un vaccino tetravalente contro i sierogruppi A, C, W₁₃₅ e Y, e un vaccino contro il sierogruppo B.

Oltre che per i bambini e gli adolescenti, la vaccinazione anti meningococco ACW₁₃₅Y è raccomandata e offerta gratuitamente a persone con particolari condizioni di salute: persone con alcuni deficit del sistema immunitario, persone senza milza o con la milza non funzionante (ad es. per talassemia o drepanocitosi), persone con infezione da HIV.

VACCINAZIONE

Il vaccino è regolarmente somministrato alle fasce di popolazione in cui raccomandata per età (bambini piccoli e adolescenti) e ai gruppi di persone a rischio, per mantenere alta la protezione collettiva e individuale dalla malattia. Nella Regione Emilia-Romagna dal gennaio 2006 è offerta la vaccinazione anti - meningococco C a tutti i nuovi nati e agli adolescenti; dal settembre 2015 ha introdotto il vaccino coniugato quadrivalente ACW₁₃₅Y al posto del solo meningococco C in occasione della chiamata degli adolescenti. Sono inoltre previste chiamate attive per le persone che, per patologia, sono più vulnerabili all'infezione (esempio: persone prive di milza, talassemici, trapiantati di midollo).

Il vaccino meningococcico coniugato ACWY protegge per i sierogruppi A, C, W₁₃₅, Y e si somministra in un'unica dose nel muscolo della spalla. La protezione inizia dopo circa 10 giorni.

I dati attualmente disponibili in letteratura non consentono di stabilire la necessità di un richiamo per persone sane o non affette da condizioni particolari che le rendano più vulnerabili all'infezione.

I dati relativi a persone di età compresa tra 56 e 65 anni sono limitati e i dati relativi a persone di età >65 non sono disponibili.

CONDIZIONI CHE CONTROINDICANO L'USO DEL VACCINO

Febbre in atto; ipersensibilità a componenti del vaccino; gravidanza.

EFFETTI COLLATERALI

Comprendono reazioni locali (comuni) come dolore, rossore, gonfiore nella sede di iniezione e reazioni generali tra cui febbre ($\geq 38^{\circ}\text{C}$), dolori muscolari e articolari, mal di testa e disturbi gastrointestinali (nausea).

Dato che ogni iniezione può causare reazioni e transitori cali di pressione arteriosa, a scopo cautelativo raccomandiamo alla persona vaccinata di restare nei pressi dell'ambulatorio per circa mezz'ora dopo la vaccinazione.

Fonti di riferimento: Sistema Sorveglianza Meningite Batteriche – Istituto Superiore Sanità
Materiale informativo sulle vaccinazioni- Regione Emilia-Romagna

Servizio Igiene e Sanità Pubblica - info.igienepubblica@ausl.re.it
Sede Reggio Emilia : igienepubblicare@pec.ausl.re.it
Sede Scandiano: sanitapubblicascandiano@pec.ausl.re.it
Sede Montecchio: sanitapubblicamontecchio@pec.ausl.re.it
Sede Castelnovo Monti : sanitapubblicacastelnovomonti@pec.ausl.re.it
Sede Correggio : sanitapubblicacorreggio@pec.ausl.re.it
Sede Guastalla : sanitapubblicaguastalla@pec.ausl.re.it

Azienda Unità Sanitaria Locale di Reggio Emilia
Sede Legale: Via Amendola, 2 - 42122 Reggio Emilia
T. +39.0522.335.111 – Fax +39.0522.335.205
www.ausl.re.it
C.F. e Partita IVA 01598570354