

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον χρήστη

REPEVAX

Ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα

Εμβόλιο Διφθερίτιδας, Τετάνου, Κοκκύτη (ακυτταρικό, συστατικό) και Πολιομυελίτιδας (αδρανοποιημένο), (προσροφημένο, μειωμένης περιεκτικότητας αντιγόνου (ων))

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν εμβολιαστείτε εσείς ή το παιδί σας, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για εσάς.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε το γιατρό, το φαρμακοποιό ή τη νοσηλεύτρια σας.
- Η συνταγή για αυτό το εμβόλιο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας ή το παιδί σας. Δεν πρέπει να το δώσετε σε άλλους.
- Εάν εσείς ή το παιδί σας παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, παρακαλείσθε να ενημερώσετε το γιατρό ή τον φαρμακοποιό ή τη νοσηλεύτρια σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

- 1 Τι είναι το REPEVAX και ποια είναι η χρήση του
- 2 Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν το REPEVAX χορηγηθεί σε εσάς ή το παιδί σας
- 3 Πώς και πότε να σας χορηγηθεί το REPEVAX
- 4 Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
- 5 Πώς να φυλάσσεται το REPEVAX
- 6 Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το REPEVAX και ποια είναι η χρήση του

Το REPEVAX είναι ένα εμβόλιο. Τα εμβόλια χρησιμοποιούνται για να προστατέψουν από τα λοιμώδη νοσήματα. Δρουν προκαλώντας τον οργανισμό να παράγει τη δική του προστασία έναντι σε βακτήρια και ιούς που προκαλούν τα συγκεκριμένα νοσήματα.

Το εμβόλιο αυτό χρησιμοποιείται για να ενισχύσει την προστασία έναντι της διφθερίτιδας, του τετάνου, του κοκκύτη (παροξυσμικός βήχας) και της πολιομυελίτιδας σε παιδιά ηλικίας από τριών ετών, σε έφηβους και ενήλικες μετά από ένα ολοκληρωμένο αρχικό σχήμα εμβολιασμού.

Η χρήση του REPEVAX κατά τη διάρκεια της κύησης επιτρέπει τη μεταβίβαση της προστασίας στο έμβρυο εντός της μήτρας προκειμένου να το προστατεύσει από τον κοκκύτη τους πρώτους μήνες της ζωής του.

Περιορισμοί στην προστασία που παρέχεται

Το REPEVAX θα εμποδίσει αυτά τα νοσήματα μόνο αν προκαλούνται από βακτήρια ή ιούς που αποτελούν στόχο του εμβολίου. Εσείς ή το παιδί σας μπορεί και πάλι να προσβληθείτε από παρόμοια νοσήματα αν αυτά προκαλούνται από άλλα βακτήρια ή ιούς.

Το REPEVAX δεν περιέχει κανένα ζων βακτήριο ή ιούς και δεν μπορεί να προκαλέσει κανένα από τα λοιμώδη νοσήματα τα οποία προστατεύει.

Θυμηθείτε ότι κανένα εμβόλιο δεν παρέχει ολοκληρωτική, εφ' όρου ζωής προστασία σε όλα τα άτομα που εμβολιάζονται.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν το REPEVAX χορηγηθεί σε εσάς ή το παιδί σας

Για να βεβαιωθείτε ότι το REPEVAX είναι κατάλληλο για εσάς ή το παιδί σας, είναι σημαντικό να αναφέρετε στο γιατρό ή στη νοσηλεύτρια σας εάν κάτι από τα παρακάτω συμβαίνει σε εσάς ή στο παιδί

σας. Εάν υπάρχει κάτι που δεν καταλαβαίνετε, ρωτήστε το γιατρό ή τη νοσηλεύτρια σας να σας το εξηγήσει.

Μην χρησιμοποιήσετε το Repevax αν εσείς ή το παιδί σας

- Είχατε μια αλλεργική αντίδραση:
 - σε εμβόλια διφθερίτιδας, τετάνου, κοκκύτη ή πολιομυελίτιδας
 - σε οποιοδήποτε από τα άλλα συστατικά (βλέπε λήμμα 6)
 - σε οποιαδήποτε υπολείμματα που μεταφέρθηκαν από την παραγωγή (φορμαλδεΰδη, γλουτεράλδεΰδη, στρεπτομυκίνη, νεομυκίνη, πολυμυξίνη Β και βόειο ορό αλβουμίνης) τα οποία μπορεί να υπάρχουν σε ποσότητες ίχνους.
- είχατε ποτέ κάποια
 - σοβαρή αντίδραση που επηρέασε τον εγκέφαλο μέσα σε μια βδομάδα μετά από προηγούμενη δόση εμβολίου κοκκύτη
- έχετε μία οξεία νόσο με ή χωρίς πυρετό. Ο εμβολιασμός πρέπει να αναβάλλεται μέχρι εσείς ή το παιδί σας αναρρώσετε. Μια ήπια νόσος χωρίς πυρετό δεν αποτελεί συνήθως λόγο να αναβληθεί ο εμβολιασμός. Ο γιατρός σας θα καθορίσει εάν εσείς ή το παιδί σας πρέπει να λάβετε REPEVAX.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Πείτε στο γιατρό ή τη νοσηλεύτρια σας πριν τον εμβολιασμό εάν εσείς ή το παιδί σας:

- έχετε λάβει μια αναμνηστική δόση εμβολίου έναντι της διφθερίτιδας και του τετάνου μέσα στις 4 τελευταίες εβδομάδες. Σε αυτή την περίπτωση εσείς ή το παιδί σας δεν πρέπει να λάβετε REPEVAX και ο γιατρός σας θα αποφασίσει με βάση τις επίσημες συστάσεις πότε εσείς ή το παιδί σας μπορείτε να λάβετε μια επόμενη δόση.
 - είχατε σύνδρομο Guillain-Barré (προσωρινή απώλεια κίνησης και αισθήσεων σε όλο ή μέρος του σώματος) εντός 6 εβδομάδων από προηγούμενη δόση με εμβόλιο που περιείχε τέτανο. Ο γιατρός σας θα αποφασίσει εάν εσείς ή το παιδί σας θα λάβετε REPEVAX.
 - είχατε μία προοδευτική σοβαρή ασθένεια που επηρεάζει τον εγκέφαλο/τα νεύρα ή μη ελεγχόμενες κρίσεις. Ο γιατρός σας πρώτα θα ξεκινήσει θεραπεία και θα εμβολιάσει μόλις σταθεροποιηθεί η κατάσταση.
 - έχετε «αδύναμο» ή μειωμένης δράσης ανοσοποιητικό σύστημα λόγω:
 - φαρμακευτικής θεραπείας (π.χ. στεροειδή, χημειοθεραπεία ή ακτινοθεραπεία)
 - λοίμωξης HIV ή AIDS
 - οποιασδήποτε άλλη ασθένεια
- Το εμβόλιο μπορεί να μην προστατεύει τόσο καλά όσο προστατεύει άτομα των οποίων το ανοσοποιητικό σύστημα είναι υγιές. Αν είναι δυνατό, συνιστάται να αναβληθεί ο εμβολιασμός μέχρι το τέλος τέτοιου νοσήματος ή θεραπείας.
- έχετε οποιαδήποτε προβλήματα με το αίμα που προκαλεί εύκολα μελανιές ή αιμορραγία για μεγάλο διάστημα μετά από μικρά κοψίματα (για παράδειγμα λόγω κάποιας αιματολογικής διαταραχής, όπως αιμορροφιλία ή θρομβοπενία ή θεραπεία με αντιπηκτικά φάρμακα).

Λιποθυμία μπορεί να συμβεί, μετά ή ακόμη και πριν οποιαδήποτε ένεση με βελόνα. Γι' αυτό ενημερώστε το γιατρό ή τη νοσηλεύτρια εάν εσείς ή το παιδί σας είχατε λιποθυμήσει σε προηγούμενη ένεση.

Άλλα φάρμακα ή εμβόλια και το REPEVAX

Ενημερώστε το γιατρό, το φαρμακοποιό ή το νοσοκόμο σας εάν εσείς ή το παιδί σας παίρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα.

Καθώς το REPEVAX δεν περιέχει κάποιο ζων βακτήριο ή ιούς μπορεί γενικά να δοθεί ταυτόχρονα με άλλα εμβόλια ή ανοσοσφαιρίνες, αλλά σε διαφορετικά σημεία ένεσης. Μελέτες έχουν δείξει ότι το REPEVAX μπορεί να δοθεί την ίδια στιγμή με οποιοδήποτε από τα ακόλουθα εμβόλια: αδρανοποιημένο αντιγριπικό εμβόλιο, εμβόλιο ηπατίτιδας Β και ανασυνδυασμένο εμβόλιο έναντι του Ιού των Ανθρώπινων Θηλωμάτων αντιστοίχως. Οι ενέσεις περισσότερων του ενός εμβολίου την ίδια στιγμή θα πρέπει να χορηγούνται σε διαφορετικά άκρα.

Εάν εσείς ή το παιδί σας λαμβάνετε φαρμακευτική θεραπεία που επηρεάζει το αίμα σας ή του παιδιού σας ή το ανοσοποιητικό σας σύστημα (όπως αντιπηκτικά φάρμακα, στεροειδή χημειοθεραπεία), παρακαλώ συμβουλευτείτε τη παραπάνω παράγραφο «Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις».

Κύηση, θηλασμός και γονιμότητα

Πείτε στο γιατρό ή τη νοσηλεύτριά σας εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί. Ο γιατρός θα σας βοηθήσει να αποφασίσετε εάν θα πρέπει να λάβετε REPEVAX κατά τη διάρκεια της κύησης.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Δεν έχει μελετηθεί εάν το εμβόλιο έχει επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανών. Το REPEVAX δεν έχει καμία ή έχει ασήμαντη επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων.

3. Πώς και πότε να σας χορηγηθεί το REPEVAX

Όταν εσείς ή το παιδί σας θα λάβετε το εμβόλιο

Ο γιατρός θα πρέπει να καθορίσει εάν το REPEVAX είναι κατάλληλο για εσάς ή το παιδί σας, με βάση:

- ποια εμβόλια έχουν δοθεί σε εσάς ή το παιδί σας στο παρελθόν
- πόσες δόσεις παρόμοιων εμβολίων είχαν δοθεί σε εσάς ή το παιδί σας στο παρελθόν
- πότε δόθηκε η τελευταία δόση κάποιου παρόμοιου εμβολίου σε εσάς ή το παιδί σας

Ο γιατρός σας θα αποφασίσει πόσο πρέπει να περιμένετε μεταξύ των εμβολιασμών.

Εάν είστε έγκυος, ο γιατρός θα σας βοηθήσει να αποφασίσετε εάν θα πρέπει να λάβετε REPEVAX κατά τη διάρκεια της κύησης.

Δοσολογία και τρόπος χορήγησης

Ποιος θα σας χορηγήσει REPEVAX:

Το REPEVAX πρέπει να χορηγείται από επαγγελματίες υγείας οι οποίοι είναι εκπαιδευμένοι στη χρήση των εμβολίων και σε κλινική ή στο ιατρείο που διαθέτει τα κατάλληλα μέσα για να αντιμετωπίσουν οποιαδήποτε σπάνια σοβαρή αλλεργική αντίδραση με το εμβόλιο.

Δοσολογία

Όλες οι ηλικιακές ομάδες για τις οποίες ενδείκνυται το REPEVAX θα λάβουν μία δόση (μισό χιλιοστόλιτρο).

Σε περίπτωση που εσείς ή το παιδί σας πάθετε κάποιο τραύμα το οποίο απαιτεί προληπτικές ενέργειες έναντι της μόλυνσης από τέτανο, ο γιατρός σας θα αποφασίσει να χορηγήσει REPEVAX με ή χωρίς τετανική ανοσοσφαιρίνη.

Ο γιατρός σας θα σας δώσει συμβουλή για την επανάληψη του εμβολιασμού.

Το REPEVAX μπορεί να χρησιμοποιηθεί για επαναληπτικό εμβολιασμό. Ο γιατρός σας θα σας συμβουλευσει για τον επαναληπτικό εμβολιασμό.

Τρόπος χορήγησης

Ο γιατρός ή η νοσηλεύτρια σας θα ενέσει το εμβόλιο στον μυ του άνω εξωτερικού τμήματος του βραχίονα (δελτοειδής μυς).

Ο γιατρός ή νοσηλεύτρια σας **δεν** θα χορηγήσει το εμβόλιο σε αιμοφόρο αγγείο, στους γλουτούς ή κάτω από το δέρμα. Στην περίπτωση διαταραχής πήξης του αίματος μπορεί να αποφασίσουν να χορηγήσουν

κάτω από το δέρμα, παρόλο που αυτό είναι πιθανό να οδηγήσει σε περισσότερες τοπικές ανεπιθύμητες ενέργειες, περιλαμβάνοντας ένα μικρό εξόγκωμα κάτω από το δέρμα.

Εάν έχετε περαιτέρω ερωτήσεις για τη χρήση του φαρμάκου, ρωτήστε το γιατρό, φαρμακοποιό ή τη νοσηλεύτρια σας.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, το REPEVAX μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, ωστόσο δεν συμβαίνουν σε όλους.

Σοβαρές Αλλεργικές αντιδράσεις

Εάν κάποιο από αυτά τα συμπτώματα εκδηλωθεί αφού φύγετε από το σημείο όπου εσείς ή το παιδί σας λάβατε το εμβόλιο, πρέπει ΑΜΕΣΩΣ να συμβουλευτείτε ένα γιατρό.

- δυσκολία στην αναπνοή
- μπλε απόχρωση της γλώσσας ή των χειλιών
- ένα εξάνθημα
- οίδημα του προσώπου ή του λαιμού
- χαμηλή πίεση προκαλώντας ζάλη ή λιποθυμία

Όταν προκύψουν τέτοια σημάδια ή συμπτώματα αναπτύσσονται συνήθως πολύ γρήγορα μετά τη χορήγηση της ένεσης και όταν εσείς ή το παιδί σας βρίσκεται ακόμη στην κλινική ή στο ιατρείο του γιατρού σας. Οι σοβαρές αλλεργικές αντιδράσεις μετά τη χορήγηση οποιουδήποτε εμβολίου είναι μια πολύ σπάνια πιθανότητα (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 10.000 άτομα).

Άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες

Οι ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες παρατηρήθηκαν κατά τη διάρκεια κλινικών μελετών που διεξήχθησαν σε συγκεκριμένες ηλικιακές ομάδες.

Σε παιδιά 3 έως 6 ετών

Πολύ συχνές (μπορεί να επηρεάσουν περισσότερα από 1 στα 10 παιδιά):

- πόνος
- οίδημα και ερυθρότητα στην περιοχή όπου χορηγήθηκε το εμβόλιο
- κόπωση
- πυρετός (θερμοκρασία 37,5°C ή άνω)
- διάρροια.

Συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 10 άτομα):

- μελανιές
- φαγούρα και φλεγμονή στην περιοχή όπου χορηγήθηκε το εμβόλιο
- πονοκέφαλος
- ναυτία
- έμετος
- εξανθήματα
- πόνους ή πρήξιμο των αδένων
- ευερεθιστότητα.

Σε έφηβους (11 ετών και μεγαλύτερα) και ενήλικες

Οι έφηβοι είναι λίγο περισσότερο πιθανόν να παρουσιάσουν ανεπιθύμητες ενέργειες από τους ενήλικες. Οι περισσότερες ανεπιθύμητες ενέργειες προκύπτουν μέσα στις 3 πρώτες μέρες μετά τον εμβολιασμό.

Πολύ συχνές (μπορεί να επηρεάσουν περισσότερα από 1 στα 10 άτομα):

- πόνος
- οίδημα και ερυθρότητα στην περιοχή όπου χορηγήθηκε το εμβόλιο
- πονοκέφαλος
- ναυτία
- πόνος ή πρήξιμο στις αρθρώσεις
- πόνος στους μυς
- αδυναμία
- ρίγη.

Συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 10 άτομα):

- έμετος
- διάρροια
- πυρετός (θερμοκρασία 38,0°C ή άνω).

Οι ακόλουθες επιπρόσθετες ανεπιθύμητες ενέργειες έχουν αναφερθεί σε διάφορες συνιστώμενες ηλικιακές ομάδες κατά τη διάρκεια της εμπορικής χρήσης του REPEVAX. Η συχνότητα εμφάνισης αυτών των ανεπιθύμητων ενεργειών δεν μπορεί να υπολογιστεί με ακρίβεια, καθώς βασίζεται σε εθελοντικές αναφορές σε σχέση με τον εκτιμώμενο αριθμό εμβολιασθέντων ατόμων

Διαταραχή του λεμφαδένα, αλλεργικές/σοβαρές αλλεργικές αντιδράσεις, κρίση επιληψίας (σπασμοί), λιποθυμία, παράλυση μέρους ή όλου του σώματος (σύνδρομο Guillain-Barré), παράλυση προσώπου, φλεγμονή του νωτιαίου μυελού, φλεγμονή των νεύρων του βραχίονα (βραχιόνια νευρίτιδα), προσωρινή απώλεια ή τροποποίηση αισθητικότητας στο εμβολιασμένο άκρο, ζάλη, πόνος στο εμβολιασμένο άκρο, εκτενές οίδημα άκρου (συχνά συσχετιζόμενο με ερυθρότητα και μερικές φορές με φουσκάλες), αίσθημα αδιαθεσίας, γλωμιάση, ένα σκληρό εξόγκωμα (σκλήρυνση) στην περιοχή που χορηγήθηκε το εμβόλιο, κοιλιακός πόνος.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν εσείς ή το παιδί σας παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή την νοσηλεύτρια σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης.

Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων: Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>. Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσεται το REPEVAX

Να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Μην χρησιμοποιείτε το REPEVAX μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στην ετικέτα ως «ΛΗΞΗ». Η ημερομηνία λήξης αναφέρεται στη τελευταία ημέρα του μήνα.

Να φυλάσσεται σε ψυγείο (στους 2°C έως 8°C). Να μην καταψύχεται. Απορρίψτε το εμβόλιο εάν έχει καταψυχθεί. Φυλάσσετε τον περιέκτη στο εξωτερικό κουτί για να προστατεύετε από το φως.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα σκουπίδια. Ρωτήστε το φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το REPEVAX

Οι δραστικές ουσίες σε κάθε δόση (0,5mL) του εμβολίου είναι:

Διφθεριτική Ανατοξίνηόχι λιγότερο από 2 Διεθνής Μονάδες (2 Lf)
Τετανική Ανατοξίνη.....όχι λιγότερο από 20 Διεθνής Μονάδες (5 Lf)
Αντιγόνα Κοκκύτη:

Ανατοξίνη Κοκκύτη.....2,5 μικρογραμμάρια

Νηματοειδή Αιμοσυγκολλητίνη.....5 μικρογραμμάρια

Περτακτίνη.....3 μικρογραμμάρια

Κροσσωτά Τύπου 2 και 35 μικρογραμμάρια

Αδρανοποιημένος Ιός Πολιομυελίτιδας (παραγόμενος σε κύτταρα Vero):

Τύπου 140 D μονάδες αντιγόνου

Τύπου 28 D μονάδες αντιγόνου

Τύπου 332 D μονάδες αντιγόνου

Προσροφημένο σε φωσφορικό αργίλιο.....1,5mg (0,33mg αργιλίου)

Τα άλλα συστατικά είναι: φαινοξυαιθανόλη, πολυσορβικό 80, ύδωρ για ενέσιμα

Εμφάνιση του REPEVAX και περιεχόμενο της συσκευασίας

Το REPEVAX είναι ένα ενέσιμο εναιώρημα σε προγεμισμένη σύριγγα (0,5mL):

- Χωρίς προσαρμοσμένη βελόνα- συσκευασία της 1, των 10 ή 20
- Με 1 ή 2 ξεχωριστές βελόνες- συσκευασία της 1 ή των 10
- Με προσαρμοσμένη βελόνα- συσκευασία της 1, των 10 ή 20

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Η φυσιολογική εμφάνιση του εμβολίου είναι ένα ομοιόμορφο, θολό λευκό εναιώρημα, το οποίο μπορεί να σχηματίσει ίζημα κατά τη φύλαξη. Μετά από καλή ανακίνηση είναι ομοιόμορφο λευκό υγρό.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας και Παραγωγός

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας: SANOFI PASTEUR EUROPE, Γαλλία

Τοπικός Αντιπρόσωπος: BIANEΞ Α.Ε., Οδός Τατοΐου, 146 71 Νέα Ερυθραία, Τηλ. 210.8009111-120

Ο παραγωγός υπεύθυνος για την απελευθέρωση είναι:

Sanofi Pasteur

14 Espace Henry Vallée

69007 Lyon

Γαλλία

Το προϊόν είναι εγκεκριμένο στα Κράτη Μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης με τα ακόλουθα ονόματα:

Αυστρία, Δανία, Φιλανδία, Γαλλία, Γερμανία,

Ελλάδα, Ισλανδία, Ιρλανδία, Νορβηγία, Πορτογαλία, REPEVAX

Ηνωμένο Βασίλειο:

Βέλγιο, Λουξεμβούργο, Ολλανδία:

TRIAxis POLIO

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις:

Οι ακόλουθες πληροφορίες προορίζονται μόνο για επαγγελματίες υγείας:

Οδηγίες για τη Χρήση

Ελλείψει μελετών συμβατότητας, το REPEVAX δεν πρέπει να αναμειγνύεται με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα.

Τα παρεντερικά προϊόντα πρέπει να ελέγχονται οπτικά για εξωτερικά σωματίδια και/ή αποχρωματισμό πριν τη χορήγηση. Εάν υπάρχουν τέτοιες συνθήκες, το προϊόν δεν πρέπει να χορηγείται.

Για τις σύριγγες χωρίς βελόνες, η βελόνα πρέπει να πιεστεί σταθερά στην άκρη της προγεμισμένης σύριγγας και να κάνει μια περιστροφή 90 μοιρών.

Οι βελόνες δεν πρέπει να επαναπωματίζονται.