

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Imovax d.T. Adult, 2 RÜ+20 RÜ/0,5 ml süstesuspensioon süstlis Adsorbeeritud difteeria ja teetanuse vaktsiin

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Imovax d.T. Adult ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Imovax d.T. Adult'i kasutamist
3. Kuidas Imovax d.T. Adult'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Imovax d.T. Adult'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Imovax d.T. Adult ja milleks seda kasutatakse

Imovax d.T. Adult on vaktsiin. Vaktsiine kasutatakse kaitseks nakkushaiguste eest.

Imovax d.T. Adult'i on näidustatud difteeria ja teetanuse vastaseks vaktsineerimiseks alates 7-aastastel lastel ja täiskasvanutel.

Pärast Imovax d.T. Adult'i süstimist hakkab organism ise tootma kaitset (antikehasid) bakterite vastu, mis põhjustavad neid haigusi.

Imovax d.T. Adult'i manustamisel tuleb lähtuda kohalikest kehtivatest immuniseerimisjuhistest.

2. Mida on vaja teada enne Imovax d.T. Adult'i kasutamist

Imovax d.T. Adult'i ei tohi kasutada

- kui olete selle ravimi toimeainete või mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil on ülitundlikkus või neuroloogiline probleem, mis tekkis pärast eelmist vaktsineerimist;
- palaviku, ägeda haiguse või kroonilise haiguse ägenemise korral, sellisel juhul tuleb vaktsineerimine edasi lükata.

Kahtluse korral pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Imovax d.T. Adult'i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

- Kui teil on nõrk immuunsüsteem kortikosteroidide või tsütotoksiliste ravimite, kiiritusravi või muude ravimite manustamise tõttu.
- Kui te olete allergiline või kui teil tekkis ebanormaalne reaktsioon vaktsiini varasemal manustamisel.
- Kui te olete saanud difteeria või teetanuse vaktsiini viimase viie aasta jooksul.
- Kui teil esines Guillain-Barre sündroom (ebanormaalne tundlikkus, paralüüs) või brahhiaalne neuriit (paralüüs, käsivarde ja õlga kiirgav valu) peale esmast teetanuse toksoidi sisaldava vaktsiini saamist (teetanuse vastane vaktsiin), tuleb teie arsti poolt hinnata edasise teetanuse toksoidi sisaldava vaktsiini saamise otsust.

Muud ravimid ja Imovax d.T. Adult

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mis tahes muid ravimeid, sh käsimüügiravimeid.

Rasedus ja imetamine

Kui avastate, et olete rase, rääkige sellest oma arstile. Arst otsustab, kas teile tohib vaktsiini manustada.

Rinnaga toitmine ei ole vastunäidustus vaktsineerimisele Imovax d.T. Adult'iga.

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Toimet autojuhtimise ja masinate käsitsemise võimele ei ole uuritud.

Imovax d.T. Adult sisaldab kaaliumi ja naatriumi

Imovax d.T. Adult sisaldab vähem kui 1 mmol kaaliumi (39 mg) ja naatriumi (23 mg) annuses, see tähendab põhimõtteliselt „kaaliumivaba” ja „naatriumivaba”.

3. Kuidas Imovax d.T. Adult'i kasutada

Annustamine

Tavaliseks korduvvaktsineerimiseks manustatakse üks 0,5 ml annus soovitatavalt iga 10 aasta järel.

Esmane vaktsineerimine koosneb 3 järjestikusest 0,5 ml annusest kuuajaliste vaheaegadega.

Kokkupuutejärgse teetanuse profülaktika soovitusel tabelina:

Haava tüüp	PATSIENT EI OLE IMMUNISEERITUD VÕI ON OSALISELT IMMUNISEERITUD	PATSIENT ON TÄIELIKULT IMMUNISEERITUD Aeg viimasest kordusannusest	
		5 kuni 10 aastat	>10 aastat
Väike – puhas	Alusta või täienda vaktsineerimist: teetanuse toksoid, 1 annus 0,5 ml	Vaktsiini manustamine ei ole vajalik	Teetanuse toksoid: 1 annus 0,5 ml
Suur – puhas või infitseerumine teetanuse tekitajaga	Ühte käsivarde: Inimese teetanuse immunoglobuliin, 250 RÜ* Teise käsivarde: teetanuse toksoid**: 1 annus 0,5 ml	Teetanuse toksoid: 1 annus 0,5 ml	Ühte käsivarde: Inimese teetanuse immunoglobuliin, 250 RÜ* Teise käsivarde: teetanuse toksoid: 1 annus 0,5 ml*
Infitseerumine teetanuse tekitajaga Hilinenud või mittetäielik eemaldamine	Ühte käsivarde: Inimese teetanuse immunoglobuliin, 500 RÜ* Teise käsivarde: teetanuse toksoid**: 1 annus 0,5 ml Ravi antibiootikumidega.	Teetanuse toksoid: 1 annus 0,5 ml Ravi antibiootikumidega.	Ühte käsivarde: Inimese teetanuse immunoglobuliin, 500 RÜ* Teise käsivarde: teetanuse toksoid: 1 annus 0,5 ml* Ravi antibiootikumidega.

* Kasutage erinevaid süstlaid, nõelu ja süstekohti.

** Teostage vaktsineerimine vastavalt kavale.

Manustamisviis

Vaktsiini manustab tervishoiutöötaja lihasesse või sügavale naha alla.

Juhul kui Imovax d.T. Adult'i annus on vahele jäänud

Kui mõni annus on jäänud vahele, otsustab teie arst, millal puuduv annus manustada.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Esinenud on järgmised kõrvaltoimed:

- Lümfisõlmede turse.
- Rasked allergilised reaktsioonid: nahalööve, näo turse, äkiline näo ja kaela turse (angioödem, Quincke'i ödem) või üldised reaktsioonid: äkiline ja tõsine halb enesetunne koos vererõhu languse, südame löögisageduse tõusuga, millega kaasnevad hingamishäired (anafülaktiline reaktsioon).
- Allergilised reaktsioonid:
 - Nahalööve, sügelemine, mis võivad levida üle keha (üldine kihelus ja nõgestõbi).
 - Naha punetus (erüteem), turse (ödem).
- Peavalu või halb enesetunne.
- Vererõhu alanemine (hüpotensioon).
- Lihasvalu ja liigesvalu.
- Paiksed reaktsioonid süstekohal: valu, punetus, induratsioon (süstekoha koe tihenemine) või turse võivad tekkida 48 tunni jooksul ning kesta 1...2 päeva. Võib esineda nahaalune sõlm ja väga harva aseptiline abstsess.
- Mööduv palavik, halb enesetunne.

Võimalikud kõrvaltoimed (sh need, mida ei ole otseselt teatatud selle vaktsiiniga, vaid teiste vaktsiinidega, mis sisaldavad ühte või enamat selle vaktsiini antigeenset koostisosa:

- Peale teetanuse toksoidi sisaldava vaktsiini manustamist on teatatud Guillain- Barre sündroomist (ebanormaalne tundlikkus, paralüüs) ja brahhiaalsest neuiriidist (paralüüs, käsivarde ja õlga kiirgav valu).

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega.

Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Imovax d.T. Adult'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida külmkapis (2 °C...8 °C). Mitte lasta külmuda.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Imovax d.T. Adult sisaldab

Toimeained on:

Üks annus¹ (0,5 ml) sisaldab:

difteeria toksoidi≥2 RÜ

teetanuse toksoidi≥20 RÜ

¹Adsorbeeritud hüdreeritud alumiiniumhüdroksiidil0,6 mg Al³⁺

Teised koostisosad on:

Äädikhape (pH kohandamiseks), naatriumhüdroksiid (pH kohandamiseks) ja puhverlahus, mis sisaldab naatriumkloriidi, dinaatriumfosfaatdihüdraati, monokaaliumfosfaati, vesinikkloriidhapet (pH kohandamiseks), naatriumhüdroksiidi (pH kohandamiseks) ja süstevett.

Kuidas Imovax d.T. Adult välja näeb ja pakendi sisu

Süstesuspensioon, süstel (0,5 ml) – karbis 1 tk.

Müügiloa hoidja ja tootja

Sanofi Pasteur

14 Espace Henry Vallée

69007 Lyon

Prantsusmaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

Swixx Biopharma OÜ

Tornimäe 5-2

10145 Tallinn

Tel +372 640 1030

Infoleht on viimati uuendatud jaanuaris 2022.

Täpne teave selle ravimi kohta on Ravimiameti kodulehel www.ravimiamet.ee.

Järgmine teave on ainult tervishoiutöötajatele:

Enne vaktsineerimist loksutada vaktsiini homogeense suspensiooni tekkimiseni.

Lihasesse manustamisel on paiksete reaktsioonide tekkerisk väiksem.

Vaktsiini võib manustada ka sügavale naha alla, kuid ei tohi manustada intradermaalselt.