

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον χρήστη

VARIVAX κόνις και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα Εμβόλιο ανεμευλογιάς (από ζώντες ιούς)

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

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το εμβόλιο χορηγήθηκε για σας ή το παιδί σας. Δεν πρέπει να το δώσετε σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα κι όταν τα συμπτώματα της ασθένειας τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό 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 VARIVAX και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν εσείς ή το παιδί σας χρησιμοποιήσετε το VARIVAX
3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το VARIVAX
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το VARIVAX
6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

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

Το VARIVAX είναι ένα εμβόλιο που βοηθάει στην προστασία ενηλίκων και παιδιών έναντι της ανεμευλογιάς. Τα εμβόλια χρησιμοποιούνται για να προστατέψουν εσάς ή το παιδί σας από μολυσματικές ασθένειες.

Το VARIVAX μπορεί να χορηγηθεί σε άτομα ηλικίας 12 μηνών ή μεγαλύτερα.

Το VARIVAX μπορεί επίσης να χορηγηθεί σε βρέφη ηλικίας από 9 μηνών κάτω από ειδικές περιστάσεις, όπως η συμμόρφωση με εθνικά προγράμματα εμβολιασμών ή σε περιπτώσεις επιδημίας.

Μπορεί ακόμη να χορηγηθεί σε άτομα που δεν έχουν ιστορικό ανεμευλογιάς, αλλά έχουν εκτεθεί σε κάποιον που έχει ανεμευλογιά.

Ο εμβολιασμός μέσα σε 3 ημέρες μετά την έκθεση μπορεί να βοηθήσει στην πρόληψη της ανεμευλογιάς ή να μειώσει τη σοβαρότητα της νόσου με αποτέλεσμα λιγότερες δερματικές αλλοιώσεις και μικρότερη διάρκεια της νόσου. Επιπλέον, υπάρχουν περιορισμένα στοιχεία που δείχνουν ότι εμβολιασμός μέχρι και 5 ημέρες μετά την έκθεση μπορεί να μειώσει τη σοβαρότητα της νόσου.

Όπως και με άλλα εμβόλια, το VARIVAX δε θα προστατέψει πλήρως όλα τα άτομα από τη φυσική νόσο της ανεμευλογιάς.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν εσείς ή το παιδί σας χρησιμοποιήσετε το VARIVAX

Μην χρησιμοποιήσετε το VARIVAX εάν:

- εσείς ή το παιδί σας είστε αλλεργικοί σε οποιοδήποτε εμβόλιο ανεμευλογιάς, σε οποιοδήποτε από τα συστατικά αυτού του εμβολίου (συμπεριλαμβανομένης της ζελατινής, νεομοκίνης ή κάποιο από τα άλλα συστατικά που αναφέρονται στην παράγραφο 6).

- εσείς ή το παιδί σας έχετε αιματολογικές διαταραχές ή οποιουδήποτε τύπου κακοήγη καρκίνο, συμπεριλαμβανομένης της λευχαιμίας και του λεμφώματος, που επηρεάζει το ανοσοποιητικό σύστημα.
- εσείς ή το παιδί σας λαμβάνετε ανοσοκατασταλτική θεραπεία (συμπεριλαμβανομένων υψηλών δόσεων κορτικοστεροειδών).
- εσείς ή το παιδί σας έχετε κάποια νόσο (όπως τον Ιό Ανθρώπινης Ανοσοανεπάρκειας (HIV) ή Σύνδρομο Επίκτητης Ανοσολογικής Ανεπάρκειας (AIDS)) ή λαμβάνετε κάποιο φάρμακο που εξασθενεί το ανοσοποιητικό σας σύστημα. Το αν θα λάβετε εσείς ή το παιδί σας το εμβόλιο αυτό, θα εξαρτηθεί από το επίπεδο της ανοσολογικής σας άμυνας.
- εσείς ή το παιδί σας έχετε ένα μέλος της οικογένειας που γεννήθηκε με ανοσοανεπάρκεια, ή υπάρχει οικογενειακό ιστορικό ανοσοανεπάρκειας.
- εσείς ή το παιδί σας πάσχετε από ενεργό φυματίωση χωρίς να έχετε υποβληθεί σε θεραπεία.
- εσείς ή το παιδί σας έχετε πυρετό υψηλότερο από 38,5°C. Ωστόσο, ο χαμηλός πυρετός από μόνος του δεν αποτελεί λόγο για να μην εμβολιαστείτε.
- είστε έγκυος. Επιπλέον, η εγκυμοσύνη πρέπει να αποφεύγεται 1 μήνα μετά τον εμβολιασμό.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Το άτομο που λαμβάνει VARIVAX πρέπει να αποφεύγει τη στενή επαφή με επίνουσα άτομα υψηλού κινδύνου μέχρι και 6 εβδομάδες μετά τον εμβολιασμό.

Στις ακόλουθες περιπτώσεις, θα πρέπει να λαμβάνεται ιδιαίτερη προσοχή:

- εάν, μετά τον εμβολιασμό έλθετε σε επαφή με κάποιον που εμπίπτει σε μία από τις παρακάτω κατηγορίες:
 - άτομα με εξασθενημένο ανοσοποιητικό σύστημα.
 - έγκυες γυναίκες που δεν είχαν νοσήσει ποτέ από ανεμευλογιά.
 - νεογέννητα των οποίων οι μητέρες δεν είχαν νοσήσει ποτέ από ανεμευλογιά.

Αυτά τα άτομα μπορεί να κινδυνεύουν να προσβληθούν από ανεμευλογιά από κάποιον που έχει εμβολιαστεί.

- εάν έρχεστε συχνά σε στενή επαφή με άτομα που μπορεί να κινδυνεύουν από σοβαρή ανεμευλογιά, εάν τους μεταδοθεί το στέλεχος του εμβολίου από εσάς.

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας, πριν εσείς ή το παιδί σας λάβετε το VARIVAX:

- Εάν εσείς ή το παιδί σας έχετε ένα εξασθενημένο ανοσοποιητικό σύστημα (όπως λοίμωξη από HIV). Θα πρέπει εσείς ή το παιδί σας να παρακολουθείστε στενά, καθώς η απάντηση στο εμβόλιο μπορεί να μην είναι επαρκής, ώστε να διασφαλίσει την προστασία σας από την νόσο (βλέπε παράγραφο 2 «Μην χρησιμοποιήσετε το VARIVAX εάν»).

Άλλα φάρμακα (ή άλλα εμβόλια) και VARIVAX:

Ενημερώστε τον γιατρό ή το φαρμακοποιό σας, εάν εσείς ή το παιδί σας παίρνετε ή έχετε πάρει πρόσφατα άλλα φάρμακα (ή άλλα εμβόλια).

Εάν οποιουδήποτε τύπου εμβόλιο πρέπει να δοθεί την ίδια στιγμή με το VARIVAX, ο γιατρός ή ο επαγγελματίας υγειονομικής περίθαλψης σας θα σας συμβουλέψει εάν μπορεί να δοθεί αυτό ή όχι. Το VARIVAX μπορεί να χορηγηθεί ταυτόχρονα με τα ακόλουθα παιδιατρικά εμβόλια ρουτίνας: εμβόλιο ιλαράς, ερυθράς και παρωτίτιδας (MMR), εμβόλια έναντι Αιμόφιλου Ινφλουένζας τύπου b, ηπατίτιδας B, διφθερίτιδας, τετάνου, κοκκύτη (σπασμοδικός βήχας) και εμβόλιο πολιομυελίτιδας που χορηγείται από το στόμα.

Ο εμβολιασμός πρέπει να αναβάλλεται για 5 μήνες τουλάχιστον μετά από μετάγγιση αίματος ή πλάσματος ή μετά από χορήγηση φυσιολογικής ανθρώπινης ανοσοσφαιρίνης (ένα στείρο διάλυμα από φυσικά παραγόμενα αντισώματα που ελήφθησαν από δωρεά ανθρώπινου αίματος) ή λήψη ανοσοσφαιρίνης ανεμευλογιάς-ζωστήρα (VZIG).

Μετά τον εμβολιασμό με VARIVAX, εσείς ή το παιδί σας δεν πρέπει να λάβετε οποιαδήποτε ανοσοσφαιρίνη, συμπεριλαμβανομένης και της VZIG, για 1 μήνα, εκτός εάν ο γιατρός σας το κρίνει απαραίτητο.

Οι λήπτες του εμβολίου θα πρέπει να αποφεύγουν τα προϊόντα που περιέχουν ασπιρίνη (σαλικυλικά) για 6 εβδομάδες μετά τον εμβολιασμό με VARIVAX, καθώς αυτό μπορεί να προκαλέσει μια σοβαρή κατάσταση που λέγεται σύνδρομο Reye το οποίο μπορεί να επηρεάσει όλα τα όργανα του σώματός σας.

Κύηση και θηλασμός

Το VARIVAX δεν θα πρέπει να χορηγείται σε έγκυες γυναίκες.

Εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας πριν τον εμβολιασμό. Επίσης, είναι σημαντικό να μη μείνετε έγκυος μέσα σε ένα μήνα αφού λάβετε το εμβόλιο. Σε αυτό το χρονικό διάστημα θα πρέπει να χρησιμοποιείτε μια αποτελεσματική μέθοδο αντισύλληψης, ώστε να αποφύγετε την εγκυμοσύνη.

Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν θηλάζετε ή σκοπεύετε να θηλάσετε. Ο γιατρός σας θα αποφασίσει εάν πρέπει να λάβετε το VARIVAX.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Δεν υπάρχουν πληροφορίες που να δείχνουν ότι το VARIVAX θα επηρεάσει την ικανότητά σας στην οδήγηση ή στο χειρισμό μηχανημάτων.

3. Πώς να χρησιμοποιήσετε το VARIVAX

Το VARIVAX θα χορηγηθεί από τον ιατρό σας ή τον επαγγελματία υγείας.

Το VARIVAX χορηγείται με ένεση ως εξής:

- Βρέφη ηλικίας από 9 μηνών έως 12 μηνών:
Κάτω από ειδικές περιστάσεις (συμμόρφωση με εθνικά προγράμματα εμβολιασμών ή επιδημίες ανεμευλογιάς), το VARIVAX μπορεί να χορηγηθεί σε ηλικία μεταξύ 9 και 12 μηνών. Για να διασφαλιστεί η βέλτιστη προστασία έναντι της ανεμευλογιάς, χρειάζονται δύο δόσεις VARIVAX και πρέπει να δοθούν με μεσοδιάστημα τουλάχιστον 3 μηνών.
- Παιδιά ηλικίας από 12 μηνών έως 12 ετών:
Για να διασφαλιστεί η βέλτιστη προστασία έναντι της ανεμευλογιάς, πρέπει να χορηγηθούν δύο δόσεις VARIVAX με μεσοδιάστημα τουλάχιστον ενός μήνα.
- Παιδιά ηλικίας από 12 μηνών έως 12 ετών με ασυμπτωματική λοίμωξη από HIV:
Το VARIVAX πρέπει να χορηγείται σε δύο δόσεις, με ένεση σε μεσοδιάστημα 12 εβδομάδων. Παρακαλείστε να ρωτήσετε τον γιατρό σας για περισσότερες πληροφορίες.
- Έφηβοι ηλικίας 13 ετών και άνω, και ενήλικες:
Το VARIVAX χορηγείται σε δύο δόσεις με ένεση. Η δεύτερη δόση πρέπει να χορηγείται 4 έως 8 εβδομάδες μετά την πρώτη δόση.

Ο αριθμός και η χρονική στιγμή των δόσεων θα πρέπει να καθορίζονται από τον γιατρό σας, βάση των επίσημων συστάσεων.

Το VARIVAX δεν πρέπει να χορηγείται σε παιδιά ηλικίας μικρότερης από 9 μηνών.

Το VARIVAX πρέπει να ενίεται μέσα στο μυ ή κάτω από το δέρμα, είτε στην περιοχή του εξωτερικού μηρού ή στην περιοχή του άνω βραχίονα. Συνήθως για τις ενέσεις στο μυ, προτιμάται η περιοχή του μηρού για τα μικρά παιδιά, ενώ για μεγαλύτερα άτομα η προτιμώμενη θέση ένεσης είναι η περιοχή του άνω βραχίονα.

Εάν έχετε διαταραχές στην πήξη του αίματος ή χαμηλά επίπεδα αιμοπεταλίων στο αίμα σας, η ένεση θα μπορεί να δίνεται κάτω από το δέρμα.

Ο γιατρός ή ο επαγγελματίας υγείας θα φροντίσουν να μην ενεθεί το VARIVAX στην κυκλοφορία του αίματος.

Εάν χρησιμοποιήσετε περισσότερο VARIVAX από το κανονικό

Η υπερδοσολογία είναι απίθανη διότι το εμβόλιο παρέχεται σε φιαλίδια μιας δόσης και χορηγείται από τον γιατρό ή τον επαγγελματία υγείας.

Εάν νομίζετε ότι έχετε ξεχάσει μία δόση VARIVAX

Επικοινωνήστε με τον γιατρό σας, ο οποίος θα αποφασίσει εάν χρειάζεται κάποια δόση και πότε θα τη λάβετε.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα εμβόλια και τα φάρμακα, αυτό το εμβόλιο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Πολύ σπάνια (αναφέρθηκαν σε λιγότερα από 1 στα 10.000 άτομα), μια σοβαρή αλλεργική αντίδραση μπορεί να προκύψει με συμπτώματα που μπορεί να συμπεριλαμβάνουν οίδημα του προσώπου, χαμηλή πίεση και δυσκολία στην αναπνοή, με ή χωρίς εξάνθημα. Οι αντιδράσεις αυτές συχνά προκύπτουν σε πολύ σύντομο διάστημα μετά την ένεση. Εάν κάποιο από αυτά τα συμπτώματα ή άλλα σοβαρά συμπτώματα παρατηρηθούν μετά τον εμβολιασμό, πρέπει να αναζητήσετε αμέσως ιατρική περίθαλψη.

Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν παρατηρήσετε κάποια από τις ακόλουθες σπάνιες ή πολύ σπάνιες ανεπιθύμητες ενέργειες:

- μώλωπες ή αιμορραγία πιο εύκολα από το φυσιολογικό, κόκκινες ή πορφυρές, επίπεδες, με μέγεθος κεφαλής καρφίτσας κηλίδες κάτω από το δέρμα, σοβαρή ωχρότητα
- σοβαρό εξάνθημα στο δέρμα (έλκος και φλύκταινες που μπορεί να συμπεριλαμβάνουν τα μάτια, το στόμα και/ή τα γεννητικά όργανα, κόκκινα σπυράκια που προκαλούν συχνά κνησμό και ξεκινούν στα άκρα και μερικές φορές στο πρόσωπο και στο υπόλοιπο σώμα) (σύνδρομο Stevens-Johnson , πολύμορφο ερύθημα)
- μυϊκή αδυναμία, μη φυσιολογικές αισθήσεις, μούδιασμα στα χέρια, στα πόδια και στο πάνω μέρος του σώματος (σύνδρομο Guillain-Barré)
- πυρετό, αίσθημα αδιαθεσίας, έμετο, πονοκέφαλο, δύσκαμπτο αυχένα και ευαισθησία στο φως (μηνιγγίτιδα)
- εγκεφαλικό επεισόδιο
- σπασμούς (κρίσεις) με ή χωρίς πυρετό

Οι ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες έχουν παρατηρηθεί:

Πολύ συχνές αντιδράσεις (αναφέρθηκαν σε περισσότερα από 1 στα 10 άτομα) ήταν:

- πυρετός
- ερυθρότητα του δέρματος στη θέση της ένεσης, πόνος/ευαισθησία σε άγγιγμα/ερεθισμός και οίδημα

Συχνές αντιδράσεις (αναφέρθηκαν σε λιγότερα από 1 στα 10 αλλά σε περισσότερα από 1 στα 100 άτομα) ήταν:

- λοίμωξη ανώτερου αναπνευστικού συστήματος (μύτη, τράχηλος, αεραγωγοί)

- ευερεθιστότητα
- εξάνθημα, εξάνθημα τύπου ιλαράς-/ερυθράς-/ανεμευλογιάς
- εξάνθημα στη θέση της ένεσης, φαγούρα στη θέση της ένεσης

Όχι συχνές αντιδράσεις (αναφέρθηκαν σε λιγότερα από 1 στα 100 αλλά σε περισσότερα από 1 στα 1.000 άτομα) ήταν:

- πονοκέφαλος, νωθρότητα,
- έκκριμα και φαγούρα στα μάτια με εφελκίδες των βλεφάρων (επιπεφυκίτιδα)
- βήχας, ρινική συμφόρηση, θωρακική συμφόρηση, καταρροή, απώλεια όρεξης, γρίπη
- διαταραχή του στομάχου με εμετούς, κράμπες, διάρροια που προκαλείται από ιό
- διάρροια, έμετος (γαστρεντερίτιδα)
- μόλυνση των ωτών, πονόλαιμος
- κλάμα, δυσκολία στον ύπνο, διαταραχές του ύπνου
- ανεμευλοιοειδές εξάνθημα που προκλήθηκε από ιό (ανεμευλογιά), νόσημα που προκλήθηκε από ιό, φλεγμονή του δέρματος, παράτριμμα, ερυθρότητα του δέρματος, εξάνθημα από ιδρώτα ή κνησμός από θερμότητα, κνίδωση
- αδυναμία/κόπωση, γενικό αίσθημα αδιαθεσίας, αντιδράσεις στη θέση της ένεσης που συμπεριλαμβάνουν κυψελιδωτό εξάνθημα, μούδιασμα, αιμορραγία, μώλωπες, περιοχή του δέρματος όπου εμφανίζεται σκληρή και επηρμένη, αίσθημα ζέστης, θερμότητα στην αφή.

Σπάνιες αντιδράσεις (αναφέρθηκαν σε λιγότερα από 1 στα 1.000 άτομα αλλά σε περισσότερα από 1 στα 10.000 άτομα) ήταν:

- πρησμένοι αδένες, μώλωπες ή αιμορραγία πιο εύκολα από το φυσιολογικό
- έλλειψη συναισθήματος, νευρικότητα, διέγερση, μεγάλες περίοδοι ύπνου, μη φυσιολογικά όνειρα, αλλαγές στα συναισθήματα, δυσκολία βαδίσματος, σπασμοί με πυρετό, τρέμουλο
- οίδημα των βλεφάρων, ερεθισμός των ματιών
- πόνος των ωτών
- αίσθημα ρινικής συμφόρησης μερικές φορές με παλλόμενο πόνο και αίσθημα πίεσης στο πρόσωπο ή πόνο (παραρρινοκολπίτιδα), φτάρνισμα, καταρροή (ρινίτιδα), συμφόρηση στον πνεύμονα, αιμορραγία στη μύτη, συριγμός, οίδημα των αγωγών που συνδέονται με τους πνεύμονες (βρογχίτιδα), λοίμωξη του πνεύμονα, σοβαρή λοίμωξη του πνεύμονα με πυρετό, ρίγη, βήχας, συμφόρηση και βραχεία αναπνοή (πνευμονία)
- επώδυνες άσπρες κηλίδες στο στόμα (μυκητιασική λοίμωξη), νόσος ομοιάζουσα με γρίπη, μη δηλητηριώδες δήγμα
- πόνος στο στομάχι, διαταραχές του στομάχου και αίσθημα αδιαθεσίας, υπερβολικά αέρια στο στομάχι, αίμα στα κόπρανα, στοματικό έλκος
- έξαψη, φουσκάλες, διαταραχές του δέρματος και μολύνσεις (συμπεριλαμβάνονται ακμή, μώλωπες, πληγές από κρύο, έκζεμα, κνίδωση, ιλαρά, και ηλιακό έγκαυμα)
- πόνος στους μυς/οστά, μυϊκός πόνος, πόνος στο ισχίο, πόδι ή λαιμό, δυσκαμψία
- αίμα ή υγρό που διαρρέει από αγγείο αίματος
- αντιδράσεις στη θέση της ένεσης που συμπεριλαμβάνουν αλλαγές στο χρώμα του δέρματος, τραύμα, σκληρότητα/ξηρότητα, πρησμένα χείλη

Ανεπιθύμητες ενέργειες που έχουν αναφερθεί κατά την εμπορική χρήση του VARIVAX συμπεριλαμβάνουν :

- ασθένεια που επηρεάζει το νευρικό σύστημα (εγκέφαλο και/ ή νωτιαίο μυελό), όπως κάμψη μυών του προσώπου και πτώση βλεφάρων στη μια πλευρά του προσώπου (παράλυση Bell), αστάθεια βαδίσματος, ζάλη, μυρμηκίαση ή μούδιασμα των χεριών και ποδιών, φλεγμονή του

εγκεφάλου (εγκεφαλίτιδα), φλεγμονή των μεμβρανών που περιβάλλουν τον εγκέφαλο και τον νωτιαίο μυελό που δεν προκαλείται από βακτηριακή λοίμωξη (άσηπτη μηνιγγίτιδα)

- έρπης ζωστήρ, πονόλαιμος (φαρυγγίτιδα), πορφυρές ή κοκκινο-καφέ κηλίδες εμφανείς στο δέρμα (πορφύρα Henoch-Schönlein), δευτερογενείς βακτηριακές μολύνσεις του δέρματος και των μαλακών ιστών συμπεριλαμβανομένων του κηρίου και της κυτταρίτιδας, ανεμευλογιά, απλαστική αναιμία, η οποία μπορεί να συμπεριλαμβάνει μώλωπες ή αιμορραγία πιο εύκολα από το φυσιολογικό, κόκκινες ή πορφυρές, επίπεδες, με μέγεθος κεφαλής καρφίτσας κηλίδες κάτω από το δέρμα, σοβαρή ωχρότητα

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό, ή τον φαρμακοποιό ή τον/την νοσοκόμο 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

Εθνικός Οργανισμός 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 φυλάσσετε το VARIVAX

Το εμβόλιο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το εμβόλιο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί μετά την ένδειξη «ΛΗΞΗ».

Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Φυλάσσετε σε ψυγείο (2°C - 8°C). Μην καταψύχετε. Φυλάσσετε το φιαλίδιο στο εξωτερικό κουτί για να προστατεύεται από το φως.

Μην απορρίπτετε οποιοδήποτε εμβόλιο στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίματα.

Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να απορρίψετε τα εμβόλια που δεν χρησιμοποιείτε πια.

Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το VARIVAX

Η δραστική ουσία είναι: ζων εξασθενημένος ιός ανεμευλογιάς (στέλεχος Oka/Merck) (παραγόμενος σε ανθρώπινα διπλοειδή κύτταρα MRC-5).

Κάθε δόση 0,5 mL του ανασυσταθέντος εμβολίου περιέχει: όχι λιγότερο από 1.350 PFU (μονάδες σχηματισμού πλάκας) του ιού της ανεμευλογιάς (στέλεχος Oka/Merck).

Τα άλλα συστατικά είναι:

Κόινς:

Σακχαρόζη, ζελατίνη υδρολυθείσα, ουρία, νάτριο χλωριούχο, L-γλουταμικό νάτριο, νάτριο φωσφορικό μονόξινο, κάλιο φωσφορικό δισόξινο και κάλιο χλωριούχο.

Κατάλοιπα συστατικά σε ποσότητες ίχνη: νεομυκίνη.

Διαλύτης

Υδωρ για ενέσιμα

Εμφάνιση του VARIVAX και περιεχόμενο της συσκευασίας

Το εμβόλιο αποτελείται από μια λευκή έως υπόλευκη κόνι σε φιαλίδιο και ένα διαυγές άχρωμο υγρό διαλύτη σε προγεμισμένη σύριγγα. Το προϊόν διατίθεται σε συσκευασία της μίας ή των 10 δόσεων.

Ο διαλύτης είναι ύδωρ για ενέσιμα και παρέχεται σε μια προγεμισμένη σύριγγα με μια προσαρμοσμένη βελόνα ή χωρίς βελόνα. Η δευτερογενής συσκευασία χωρίς βελόνα μπορεί επίσης να περιέχει 2 ξεχωριστές βελόνες.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας και Παραγωγός

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας:

MSD A.Φ.Β.Ε.Ε., Αγίου Δημητρίου 63, Άλμπος 17456, Τηλ.: 210 98 97 300

Παραγωγός υπεύθυνος για την απελευθέρωση παρτίδας

Merck Sharp & Dohme BV

Waarderweg 39

2031 BN Haarlem

Ολλανδία

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

VARIVAX

Βέλγιο, Δανία, Γερμανία, Εσθονία, Ελλάδα, Ισπανία, Γαλλία, Ιρλανδία, Ιταλία, Κύπρος, Λετονία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Ουγγαρία, Μάλτα, Νορβηγία, Αυστρία, Πορτογαλία, Σλοβενία, Σλοβακία, Φιλανδία, Σουηδία, Ηνωμένο Βασίλειο

Provarivax

Ολλανδία

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά τον: 02/2019

Οι πληροφορίες που ακολουθούν απευθύνονται μόνο σε επαγγελματίες υγείας:

Οδηγίες

Οδηγίες παρασκευής του εμβολίου

Τα παρεντερικά φαρμακευτικά προϊόντα πρέπει να ελέγχονται οπτικά για τυχόν ξένα σωματίδια και/ή μεταβολή της όψης τους πριν τη χορήγηση.

Το ανασυσταθέν εμβόλιο δεν πρέπει να χρησιμοποιείται εάν παρατηρείται οποιοδήποτε σωματίδιο είτε εάν η εμφάνισή του δεν είναι ένα διαυγές, άχρωμο έως υποκίτρινο υγρό.

Το εμβόλιο δεν πρέπει να αναμιγνύεται με άλλα φάρμακα.

Η κόνις του εμβολίου θα πρέπει να ανασυσταθεί με το διαλύτη που παρέχεται στη συσκευασία.

Αν χρησιμοποιείτε συσκευασίες που περιέχουν μια προγεμισμένη σύριγγα του διαλύτη χωρίς βελόνα αλλά με 2 ξεχωριστές βελόνες εντός της συσκευασίας, τότε η μία βελόνα πρέπει να χρησιμοποιηθεί

για την ανασύσταση και η άλλη για την ένεση. Η βελόνα ενσωματώνεται με μια περιστροφή προς τη φορά των δεικτών του ρολογιού, μέχρι όπου η βελόνα εφαρμοστεί με ασφάλεια στη σύριγγα.

Ενέστε όλο το περιεχόμενο της προγεμισμένης σύριγγα με το ύδωρ για ενέσιμα μέσα στο φιαλίδιο που περιέχει την κόνη και ανακινήστε ελαφρά ώστε να αναμιχθούν ομοιογενώς.

Αναρροφήστε όλο το περιεχόμενο στην ίδια σύριγγα που σας παρέχετε και ενέστε το εμβόλιο μέσω της ενδομυϊκής ή υποδόριας οδού.

Αποφύγετε επαφή με απολυμαντικά όταν παρασκευάζετε το εμβόλιο.

Για την ανασύσταση του εμβολίου συστήνεται να χρησιμοποιείτε μόνο το διαλύτη που σας παρέχεται στην προγεμισμένη σύριγγα, καθώς δεν περιέχει συντηρητικά ή άλλες αντικές ουσίες που θα μπορούσαν να απενεργοποιήσουν τον ιό του εμβολίου.

Είναι σημαντικό να χρησιμοποιείτε μια ξεχωριστή στείρα σύριγγα και βελόνα για κάθε ασθενή ώστε να αποφύγετε την μετάδοση μολυσματικών παραγόντων από το ένα άτομο στο άλλο.

Το εμβόλιο πρέπει να χορηγείται αμέσως μετά την ανασύσταση προκειμένου να διατηρήσει την δραστηριότητα του.

Το ανασυσταθέν εμβόλιο που δεν έχει χρησιμοποιηθεί μέσα σε 30 λεπτά πρέπει να απορρίπτεται. Μην καταψύχετε το εμβόλιο μόλις ανασυσταθεί.