

ИАЛ  
ОДОБРЕНО!  
ДАТА 16.08.06

Бул Био - НЦЗПБ ЕООД АДМИНИСТРАТИВНА ЧАСТ

Дифтет

ЛИСТОВКА - АМПУЛИ

Дифтет

Адсорбирана ваксина срещу дифтерия и тетанус

Diftet

Diphtheria and tetanus vaccine (adsorbed)

СЪСТАВ

Една доза (0,5 ml) съдържа:

Пречистен дифтериен токсоид	не по-малко от 30 IU
Purified diphtheria toxoid	
Пречистен тетаничен токсоид	не по-малко от 40 IU
Purified tetanus toxoid	
Алуминиев хидроксид	не повече от 1,25 mg Al
Тиомерсал	0,045 mg
Натриев хлорид	4,25 mg
Вода за инжекции	до обем 0,5 ml

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Инжекционна суспенсия за интрамускулно (IM) или подкожно (SC) приложение в ампули по 0,5 ml - 1 доза.

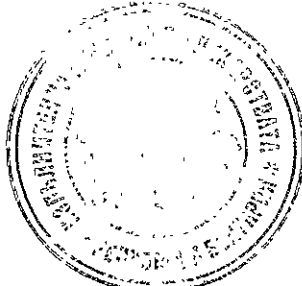
ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

Пречистените дифтериен и тетаничен токсоиди са получени чрез детоксикиране с формалдехид и топлина на дифтериен и тетаничен токсини, получени от култури на *Corynebacterium diphtheriae* и *Clostridium tetani*. Токсоидите са адсорбиирани върху алуминиев хидроксид. Като консервант е използван тиомерсал.

Ваксината Дифтет осигурява защита срещу заболяване от дифтерия и тетанус. Имуитетът се осигурява след третата доза и се подсилва от реимунизациите.

ПОКАЗАНИЯ

Ваксината Дифтет е предназначена за реимунизация срещу дифтерия и тетанус на деца на 6 - 7 годишна възраст и първична имунизация и реимунизация вместо ваксина срещу дифтерия, тетанус и коклюш (ДТК) при деца с противопоказания за приложение на противококлюшна ваксина или при късно започната първична имунизация срещу дифтерия и тетанус (след 2 годишна възраст).



**ЛИСТОВКА- АМПУЛИ**

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Медицинските противопоказания за имунизациите, включени в Имунизационния календар на Република България.  
Свръхчувствителност към някоя от съставките на ваксината.  
Силно изразени реакции на свръхчувствителност след предишно прилагане на ваксини срещу дифтерия и тетанус.

**СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА.**

Инжектирането се извършва със суха игла.  
Както при всички инжекционни ваксини, ваксинираният трябва да остане под лекарско наблюдение 30 минути след имунизацията поради възможността от проява на анафилактична реакция.  
Да не се прилага интравенозно!  
Да не се прилага интрадермално!

**ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУТИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ**

Дифтет не трябва да се смесва в една спринцовка с други лекарствени продукти.  
Дифтет може да се прилага едновременно с други ваксини, като всяка инжекционна ваксина се прилага на различно място с различни спринцовка и игла. Дифтет може да се прилага както едновременно, така и в различно време с имуноглобулини.  
Уведомете Вашия лекар за всички други лекарствени продукти, които приемате в момента.  
Не са съобщени данни за взаимодействие с други лекарствени продукти.  
При деца, подложени на лечение, потискащо имунната система може да се получи по-слаба защита.

**СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ОТНОСНО УПОТРЕБАТА НА ВАКСИНАТА**

Имунизацията се извършва след преглед от лекар.  
Деца, инфицирани с HIV се имунизират с Дифтет, съгласно утвърдената схема за имунизация.



**ЛИСТОВКА- АМПУЛИ**

При деца с имунна недостатъчност или подложени на лечение, потискано имунната система се препоръчва отлагане на имунизацията до приключването му, тъй като в противен случай ефектът от имунизацията може да бъде по-слаб.

В случаи на нарушение в кръвосъсирването ваксината се прилага подкожно.

**Влияние върху способността за шофиране и работа с машини**

Ваксината не е предназначена за възрастни.

**ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Еднократната доза е 0,5 ml (една ампула). Ампула с нарушена цялост или изтрит надпис – не се използва.

Ваксинационната схема е в съответствие с Националния имунизационен календар.

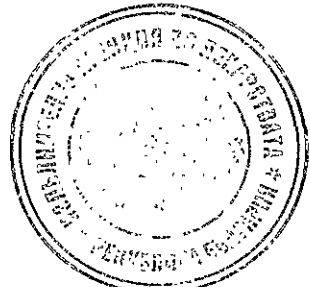
В утвърдено състояние Дифтет представлява бистра, безцветна надутаечна течност с белезникава утайка.

Преди употреба ампулата с ваксината се разклаща добре до получаване на хомогенна белезникава суспенсия. Ваксината се изтегля от ампулата като се използват стерилни спринцовка и игла. След изгонване на въздуха от спринцовката, иглата се заменя с нова суха стерилна игла, с която се извършва инжектирането.

Реимунизацията срещу дифтерия и тетанус се извършва на деца на 6 - 7 години (I клас) – една доза (0,5 ml) дълбоко ИНТРАМУСКУЛНО в делтоидния мускул на ръката.

Първичната имунизация вместо ДТК ваксина или при късно започнатата първична имунизация (след 2 годишна възраст) се състои от 3 дози с интервали не по-малки от 30 дни между отделните дози и се извършва ДЪЛБОКО ПОДКОЖНО в долния край на плешката. Да не се прилага интравадермално!

Реимунизацията с Дифтет, когато се използва вместо ДТК ваксина се извършва не по-рано от една година след завършена първична имунизация – инжектира се една доза (0,5 ml) Дифтет ДЪЛБОКО ПОДКОЖНО в долния край на плешката.



**ЛИСТОВКА- АМПУЛИ**

Започната имунизация с ДТК ваксина и прекъсната поради противопоказания към коклюшната ѹ съставка, се завършва с ваксина спрещу дифтерия и тетанус по описаната схема.

В случай на пропускане на доза, тя се прилага при първа възможност.

**НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

Местни реакции: болка, зачевяване, лека подутина, които преминават за 1-2 дни, инфильтрат с диаметър 3-4 см с последващо уплътнение, което преминава до 1 месец.

Общи реакции: повишение на температурата до 38° С в първите часове; раздразнителност, беспокойство, които преминават за 1-2 дни; алергични реакции, които се появяват в първите 24 часа след приложение на ваксината. При сериозни или непреминаващи реакции се обърнете към лекар.

При появя на реакции, по-силни от описаните, съобщете на лекар и в "Бул Био-НЦЗПБ" ЕООД - гр. София 1504, бул. "Янко Сакъзов" №. 26  
тел. 846 81 55

**СЪХРАНЕНИЕ**

Дифтет се транспортира и съхранява в хладилник на тъмно при температура от +2 °C до +8 °C в оригиналната картонена опаковка.

**Да не се допуска замръзване на ваксината!**

**ЗАМРЪЗВАЛАТА ВАКСИНА Е НЕГОДНА ЗА УПОТРЕБА !**

**Съхранява се на място, недостъпно за деца!**

**СРОК НА ГОДНОСТ**

Три години при посочените условия на съхранение.

Да не се използва след датата, на която изтича срокът на годност, посочен върху опаковката (месец и година). Продуктът е годен за употреба до последния ден на посочения месец.

**ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

"Бул Био-НЦЗПБ" ЕООД, София 1504, бул. "Я. Сакъзов" №. 26

*Дата на последна редакция на листовката за пациента – май 2006 г.*

