



ERKINIO ENCEFALITO ETIOLOGIJA, EPIDEMIOLOGIJA, KLINIKA, DIAGNOSTIKA, GYDYMAS IR PROFILAKTIKA (Metodinės rekomendacijos)

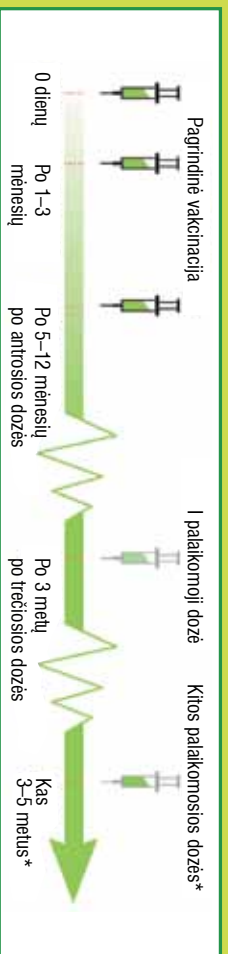
VILNIUS
2014

TicoVac 0,5 ml TicoVac 0,25 ml

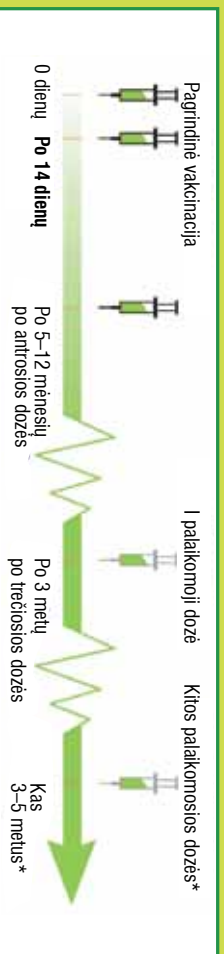


- 99% efektyvi apsauga, patvirtinta testiniais tyrimais.¹
- Aukštas vakcinos imunogeniškumas bei saugumas.²
- Greita apsauga sezonui vos po 2 vakcinų dozių.³

Skiepijimo schema Įprastinė skiepijimo schema



Pagreitinta skiepijimo schema



*Kitos palaikomosios dozės: kas 5 metus žmonėms iki 60 metų, kas 3 metus vyresniems nei 60 metų.

1. Heinz FX, et al. Field effectiveness of vaccination against tick-borne encephalitis. Vaccine 2007;25:7559-7567. 2. FSME-IMMUN 0,5 ml Summary of Product Characteristics. 05/2009; 3. Loew-Baselli A, et al. Prevention of tick-borne encephalitis by FSME-IMMUN vaccines: Review of a clinical development programme. Vaccine 2011;doi:10.1016/j.vaccine.2011.07.089



Vienintelė patikima apsauga nuo erkinio encefalito – **SKIEPAI!**



VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS. TicoVac 0,25 ml ir 0,5 ml injekcinė suspensija užpildytame švirkšte. Vakcina nuo erkinio encefalito (viso viruso, inaktyvuota). **KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDETIS.** Vienoje dozėje (0,5 ml) yra: erkinio encefalito viruso 1,2 (Neudoerfl padermės) 2,4 mikrogramai 1 adsorbuoto aliuminio hidroksidu, hidratuotu (0,35 miligramai Al3+); 2 kultivuoto naudojant viščiuko embriono fibroblastus (CEF ląsteles). Vienoje dozėje (0,25 ml) yra: erkinio encefalito viruso 1,2 (Neudoerfl padermės) 1,2 mikrogramai 1 adsorbuoto aliuminio hidroksidu, hidratuotu (0,17 miligramai Al3+) 2 kultivuoto naudojant viščiuko embriono fibroblastus (CEF ląsteles). **INDIKACIJOS.** TicoVac 0,5 ml skirta aktyviai (profilaktinei) imunizacijai nuo erkinio encefalito (EE) 16 metų amžiaus ir vyresniems asmenims. TicoVac 0,25 ml skirta aktyviai (profilaktinei) vaikų nuo 1 iki 15 metų amžiaus imunizacijai nuo erkinio encefalito (EE). **DOZAVIMAS IR VARTOJIMO METODAS.** *Pagrindinis skiepavimo planas.* Pagrindinis skiepavimo planas yra vienodas visiems asmenims, kuriems jau yra suėję 16 ir daugiau metų ir susideda iš trijų TicoVac 0,5 ml dozių. Pagrindinis skiepavimo planas yra vienodas visiems vaikams nuo 1 iki 16 metų amžiaus ir susideda iš trijų TicoVac 0,25 ml dozių. Pirmoji ir antroji dozės suleidžiamos nuo 1 iki 3 mėnesių intervalu. Jei būtina, kad imunitinis atsakas susidarytų greičiau, antroji dozė gali būti suleista praėjus dviem savaitėms po pirmosios dozės suleidimo. Po pirmųjų dviejų dozių suleidimo susidaro pakankama apsauga nuo erkių, esant erkių aktyvumo sezonui. Trečioji dozė turėtų būti skiriama praėjus nuo 5 iki 12 mėnesių po antrosios dozės suleidimo. Tikėtina, kad, suleidus trečiąją vakcinos dozę, apsauga trunka mažiausiai 3 metus. *Palaikomosios dozės.* Pirmoji palaikomoji dozė turėtų būti skiriama praėjus 3 metams po trečiosios dozės suleidimo. Vaikams ir asmenims nuo 16 iki 60 metų kitos palaikomosios dozės turėtų būti skiriamos kas 5 metus nuo paskutinės palaikomosios dozės. Asmenims, vyresniems kaip 60 metų, intervalai tarp palaikomųjų dozių neturėtų būti ilgesni kaip 3 metai. **VARTOJIMO BŪDAS.** Vakcina suleidžiama į žasto raumenį (deltinį raumenį). Reikia žiūrėti, kad atsitiktinai vakcinos nebūtų suleista į kraujagyslę. **KONTRAINDIKACIJOS.** Padidėjęs jautrumas veikliajai vakcinos medžiagai, bet kuriai pagalbinei medžiagai arba pėdsakams medžiagai, kurios naudojamos gamybos procese (formaldehidui, neomicinui, gentamicinui, protamino sulfatui). Padidėjęs jautrumas kiaušiniui ir vištos baltymams (anafilaksinė reakcija į maistui vartojamą kiaušinio baltymą) ir lateksui (pvz., anafilaksinė reakcija). Skiepijimą EE vakcina reikėtų atidėti, jei asmuo serga vidutinio sunkumo ar sunkia ūmine liga (su karščiavimu arba be jo). **NĖSTUMO IR ŽINDYMO LAIKOTARPIS.** Duomenų apie TicoVac 0,5 ml vakcinos vartojimą nėštumo metu nėra. Nežinoma, ar TicoVac 0,5 ml vakcina išsiskiria į motinos pieną. **NEPAGEIDAUJAMAS POVEIKIS.** Reakcija injekcijos vietoje, pvz., injekcijos vietos skausmas, patinimas, niežulys, sukietėjimas, eritema, sumažėjęs apetitas, neramumas, miego sutrikimai, galvos skausmas, pykinimas, vėmimas, raumenų skausmai, sąnarių skausmai, karščiavimas, nuovargis, negalavimas, pilvo skausmas, šaltkrėtis, karščiavimas, kraujosruva injekcijos vietoje, limfadenopatija, pojūčių sutrikimai, galvos svaigimas, viduriavimas, virškinimo sutrikimai, dilgėlinė, padidėjusio jautrumo reakcija, mieguistumas, šilumos pojūtis. **PAKUOTĖ.** 0,5 ml suspensijos užpildytame švirkšte (I tipo stiklas) su stūmokliniu kamščiu (halogenobutilo guma) su adata. 0,25 ml suspensijos užpildytame švirkšte (I tipo stiklas) su stūmokliniu kamščiu (halogenobutilo guma), su adata arba be adatos. **RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS.** Baxter AG, A-1221 Vienna, Industriestrasse 67, Austrija. **TEKSTO PERŽIŪROS DATA.** 2013-10-31. Naujausia vaistinio preparato charakteristikų santraukos redakcija pateikiama Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos (VVKT) interneto svetainėje <http://www.vvkt.lt/> UAB „Baxter Lithuania“, Senasis Ukmergės kelias 4, Vilnius, Lietuva. Informacija pasiteiravimui: + 370 52 691 690. Leidimas vykdyti Gyventojų skiepavimo nuo erkinio encefalito programą, 2012-09-18 Nr. 23/12