

ПНЕВМО 23

ВАКЦИНА ПНЕВМОКОККОВАЯ

ПОЛИВАЛЕНТНАЯ

ПОЛИСАХАРИДНАЯ

Регистрационное удостоверение: № П N011092

ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Раствор для внутримышечного и подкожного введения 0,5 мл/доза

СОСТАВ

— Одна доза вакцины (0,5 мл) содержит: очищенные капсульные полисахариды *Streptococcus pneumoniae* 23 серотипов: 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F, 33F - по 25 мкг каждого;
— фенольный буферный раствор, содержащий фенол, натрия хлорид, натрия гидрофосфата дигидрат, натрия дигидрофосфата дигидрат, вода для инъекций, до 0,5 мл.

ОПИСАНИЕ

Прозрачная бесцветная жидкость.

ПОКАЗАНИЯ

Специфическая профилактика инфекций пневмококковой этиологии (в частности, пневмонии, вызванной серотипами *Streptococcus pneumoniae* представленными в вакцине) у лиц группы риска старше с ~~двухлетнего~~ **двухлетнего** ~~возраста~~ **возраста**.
К группе риска относятся лица старше 65 лет (в первую очередь постоянно находящиеся в специальных учреждениях по уходу за престарелыми); ослабленные или часто госпитализируемые (больные диабетом, хроническим бронхитом, дыхательной и сердечной недостаточностью); лица с хроническими заболеваниями сердечно-сосудистой, дыхательной и эндокринной систем, лица, имеющие алкогольную или табачную зависимость; лица с ослабленной иммунной системой (перенесшие спленэктомию или те, которым планируется проведение спленэктомии, страдающие серповидноклеточной анемией, имеющие нефротический синдром, проходящие иммуносупрессивную терапию, ВИЧ-инфицированные, страдающие онкогематологическими заболеваниями), лица с подтеканием спинномозговой жидкости; организованные коллективы, санитарно-эпидемиологическое состояние которых по пневмониям оценивается как неблагоприятное, включая военнослужащих.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Гиперчувствительность к любому из компонентов, входящих в состав вакцины или аллергическая реакция на предшествующее введение пневмококковой вакцины;
- Заболевания, сопровождающиеся повышением температуры тела, острые проявления инфекционного заболевания или обострение хронического заболевания, в этих случаях вакцинацию следует отложить до выздоровления;
- Использование данной вакцины не рекомендуется у лиц, проходивших противопневмококковую вакцинацию в течение предыдущих 3 лет (за исключением случаев особых показаний). Перенесенная пневмококковая инфекция (независимо от достоверности диагноза) не является противопоказанием к вакцинации.

ПРИМЕНЕНИЕ В ПЕРИОД БЕРЕМЕННОСТИ

Использование данного препарата в период беременности возможно только в последнем триместре беременности и только по назначению врача.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Для внутримышечного и подкожного введения, внутримышечное введение предпочтительнее. Строго следуйте предписаниям Вашего врача.

Первичная иммунизация: однократная инъекция 0,5 мл.

Ревакцинация: однократная инъекция 0,5 мл.

ПОБОЧНЫЕ РЕАКЦИИ

Как и любой биологически активный препарат, данная вакцина может вызывать у некоторых пациентов побочные реакции:

- болезненность, покраснение, уплотнение или припухлость в месте инъекции. Данные реакции носят умеренный характер и быстро проходят;
 - в редких случаях возможно развитие тяжелых местных реакций (типа феномена Артюса), имеющих обратимый характер и проходящих без каких-либо последствий; как правило, данные реакции развиваются у лиц с высоким уровнем противопневмококковых антител;
 - умеренное повышение температуры тела (редко превышающее 39° С). Которое происходит вскоре после прививки, температура возникает в день прививки и сохраняется не более 24 часов.
 - в очень редких случаях возможно развитие других общих реакций - аденопатии, сыпи, артралгии и аллергические реакции - крапивница, отек Квинке, анафилактикоидная реакция, головная боль, миалгия, недомогание и повышенная утомляемость.
- Пациент должен быть проинформирован о необходимости сообщить врачу о всех случаях побочных реакций, в том числе не перечисленных в данной инструкции.

ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ОДНОВРЕМЕННО С ДРУГИМИ МЕДИЦИНСКИМИ ПРЕПАРАТАМИ

Вакцина может применяться в один день с инактивированной вакциной против гриппа, при условии введения в разные участки тела с использованием разных шприцев.

Пациент должен быть проинформирован о необходимости сообщать врачу о любом лечении, предшествующем вакцинации или совпадающем по времени с вакцинацией.

ФОРМА ВЫПУСКА

По одной дозе (0,5 мл) в шприце из прозрачного стекла; по 1 шприцу в блистере из ПВХ; по 1 блистеру в картонной упаковке с инструкцией по применению.

СРОК ГОДНОСТИ

2 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранить при температуре от -2°С до 8°С (в холодильнике). Не замораживать.

Хранить в недоступном для детей месте.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

По рецепту.

Обо всех случаях необычных прививочных реакций информируйте ФГУН ГИСК им. Л.А. Тарасевича, Роспотребнадзора (119002, Москва, пер. Сивцев-Вражек, 41, тел. 241-39-22) и представительство фирмы-производителя (101000, Москва, ул. Уланский пер., 5, тел. 935-86-90)

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

Санофи Пастер С.А.,
2, авеню Пон Пастер 69007, Лион, Франция

sanofi pasteur