

# 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