

## ЛИСТОВКА

### **ПРИОРИКС прах и разтворител за инжекционна суспензия Ваксина срещу морбили, паротит и рубеола (жива)**

### **PRIORIX powder and solvent for suspension for injection Measles, mumps and rubella vaccine (live)**

**Прочетете внимателно цялата листовка преди детето Ви/Вие да започне(те) приложението на тази ваксина.**

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Тази ваксина е предписана на Вас или на Вашето дете. Не я преотстъпвайте на други хора.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

#### **В тази листовка:**

1. Какво представлява Приорикс и за какво се използва
2. Преди Вие или Вашето дете да се ваксинирате с Приорикс
3. Как се прилага Приорикс
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Приорикс
6. Допълнителна информация

#### **1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ПРИОРИКС И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА**

Приорикс е комбинирана ваксина срещу морбили, паротит и рубеола. Тя е предназначена за предпазване от инфекции, причинявани от вирусите на морбили, заушка (паротит) и рубеола. Приорикс съдържа живи, но отслабени морбилен, паротитен и рубеолен вируси. Ваксината действа като стимулира имунната система (защитата) на организма да създаде собствени антитела срещу морбилния, паротитния и рубеоленния вируси. Тези антитела защитават от морбилна, паротитна и рубеоленна инфекции.

**Морбили:** Морбили е инфекциозно заболяване, което се причинява от вирус. Вирусът се предава от болен на здрав човек по въздушно-капков път (чрез вдишване на пръски, отделени от болния човек и съдържащи морбилен вирус). Основните симптоми на заболяването са обрив, хрема, повишена температура. При някои пациенти могат да се появят инфекция на ушите, белодробни инфекции (bronхит, пневмония) и припадъци. Морбили може да има смъртоносен край, особено при недохранени или с други заболявания деца.

**Паротит (заушка):** Паротит е инфекциозно заболяване, което се причинява от вирус. Вирусът се предава чрез вдишване на пръски, отделени от болния човек и съдържащи паротитен вирус. Основният симптом на заболяването е подуване на околоушните слюнчени жлези от едната страна на лицето или двустранно, в областта на бузите. При някои пациенти могат да се развият възпаление на задстомашната жлеза (панкреатит), възпаление на яйчниците или тестисите, които понякога водят до увреждане на детеродната способност на по-късен етап от живота, менингит и глухота, трайно оставаща след отзвучаване на заболяването.

**Рубеола:** Рубеола е инфекциозно заболяване, което също се причинява от вирус. Основните симптоми на заболяването са обрив и подуване на лимфните възли. В случай че, бременна жена се разболее от рубеола през първите 12 седмици от бременността, вирусът може да причини увреждания на плода в 9 от всеки 10 случая. Уврежданията включват умствено изоставане, слепота, глухота и проблеми със сърцето.

Въпреки че Приорикс съдържа живи вируси, те са отслабени в такава степен, че не могат за причинят заболяване при здрави лица. Освен това вирусите, съдържащи се във ваксината не могат да се предават от ваксинираното лице на тези, които са в контакт с него.

## **2. ПРЕДИ ВИЕ ИЛИ ВАШЕТО ДЕТЕ ДА СЕ ВАКСИНИРАТЕ С ПРИОРИКС**

### **Приорикс не трябва да се прилага:**

- ◆ ако Вие сте имали или детето Ви е имало алергична реакция след приложение на Приорикс.
- ◆ ако Вие сте имали или детето Ви е имало алергична реакция към някоя от съставките на ваксината, включително към неомоцилин (антибиотик). Активните вещества и останалите съставки на Приорикс са посочени в края на тази листовка. Симптомите на алергична реакция може да включват сърбящ обрив по кожата, недостиг на въздух и подуване на лицето или езика.
- ◆ ако Вие имате или детето Ви има заболяване, което отслабва имунната система (увредена защита срещу инфекции).
- ◆ ако Вие приемате или детето Ви приема лекарство, което може да отслаби имунната система.
- ◆ ако сте бременна.

### **Обърнете специално внимание при употребата на Приорикс:**

#### **-ако Вие или Вашето дете:**

- имате/ инфекция с висока температура. В този случай ваксинацията ще бъде отложена до възстановяване. Леки инфекции, напр. настинка, не би трябвало да попречат на ваксинацията, но въпреки това се консултирайте с лекуващия лекар.
- сте имали, или някой друг в семейството е имал припадъци.
- сте имали някога тежка алергична реакция след прием на яйца или друга храна, съдържаща яйца.
- след ваксинация срещу морбили, паротит или рубеола сте имали нежелана реакция, изразяваща се в лесно получаване на кръвонасядания (синини) или кървене, продължаващо по-дълго от обичайното.

#### **-ако детето Ви:**

- е на възраст под 12 месеца. През първата година от живота децата може да не изработят достатъчен имуноен отговор (реакция на естествена защита на организма) към вируса на морбили. Лекарят ще Ви посъветва дали е необходимо приложение на допълнителни дози морбилна ваксина.

### **Прием на други лекарства или ваксини**

Моля, информирайте Вашия лекар, ако детето Ви приема (Вие приемате) или е приемало (сте приемали) наскоро някакви лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта, или наскоро е било ваксинирано (сте били ваксинирани) с друга ваксина.

Ако през последните 3 месеца на Вас/на детето Ви е правено кръвопреливане или е прилаган човешки имуноглобулин, лекарят може да отложи ваксинацията с Приорикс най-малко с 3 месеца.

В случай че трябва да бъде направен туберкулинов тест (кожен тест за диагностика на заболяването туберкулоза), тестът трябва да се направи преди, заедно с или 6 седмици след приложението на Приорикс. В противен случай резултатите от изследването може да не са точни.

Приорикс може да се прилага по едно и също време с други ваксини. Моля, консултирайте се с Вашия лекар.

### **Бременност**

Приорикс **не трябва** да се прилага по време на бременност. Освен това, забременяване трябва да се избягва три месеца след ваксинацията.

### **Кърмене**

Лекарят ще прецени ползите и потенциалните рискове от приложението на ваксината при кърмачки.

Моля, консултирайте се с Вашия лекар преди да се ваксинирате с Приорикс.

### 3. КАК СЕ ПРИЛАГА ПРИОРИКС

Лекарят или медицинската сестра ще инжектират препоръчаната доза от ваксината. За всички възрастови групи препоръчителната доза е 0,5 ml от разтворената ваксина.

Ваксината да се прилага съгласно официалните препоръки на имунизационния календар.

Обикновено се инжектира подкожно (по изключение може и интрамускулно).

Не трябва да се прилага венозно.

### 4. ВЪЗМОЖНИТЕ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Приорикс може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Както при приложението на всички инжекционни ваксини, съществува изключително малък риск (по-малко от 1 на всеки 1 000 приложени дози Приорикс) за развитие на алергична реакция. Тя може да бъде разпозната по появата на симптоми като ограничен или обхващащ цялото тяло сърбящ обрив по кожата, подуване на лицето и клепачите на очите, затруднение на дишането или преглъщането, загуба на съзнание).

Тези реакции обикновено ще настъпят още преди да напуснете лекарския кабинет, но при всеки случай, трябва незабавно да потърсите медицинска помощ.

По време на клиничните изпитвания с Приорикс са наблюдавани следните нежелани реакции:

- ◆ Много чести (нежелани реакции, които могат да се проявят при повече от 1 на 10 дози ваксина):
  - зачервяване на мястото на инжектиране
  - повишена температура  $\geq 38^{\circ}\text{C}$  (ректално)
- ◆ Чести (нежелани реакции, които могат да се проявят при по-малко от 1 на 10 дози ваксина, но при повече от 1 на 100 дози ваксина):
  - инфекция на горните дихателни пътища
  - болка и подуване на мястото на инжектиране
  - повишена температура  $\geq 39,5^{\circ}\text{C}$  (ректално)
  - обрив
- ◆ Нечести (нежелани реакции, които могат да се проявят при по-малко от 1 на 100 дози ваксина, но при повече от 1 на 1 000 дози ваксина):
  - инфекция на средното ухо
  - подуване на лимфните възли в областта на шията, в подмишничната ямка или в слабините
  - загуба на апетит
  - нервност
  - необичаен плач
  - безсъние
  - сърбеж и отделяне на секрет от очите; покрити с коричка клепачи (конюнктивит)
  - бронхит
  - кашлица
  - подуване на слюнчените жлези в областта на бузите
  - диария
  - повръщане
- ◆ Редки (нежелани реакции, които могат да се проявят при по-малко от 1 на 1 000 дози ваксина, но при повече от 1 на 10 000 дози ваксина):
  - алергични реакции
  - гърчове с повишаване на температурата.

В следрегистрационния период, при лица, ваксинирани с Приорикс, изключително рядко са наблюдавани следните допълнителни нежелани реакции:

- ◆ болезнени, подути стави
- ◆ менингит (възпаление на меките мозъчни обвивки).
- ◆ кръвене или кръвонасядане (синини), появяващи се по-лесно от обикновено. Това се дължи на намален брой на кръвните клетки тромбоцити.
- ◆ неочаквана животозастрашаваща алергична реакция.
- ◆ възпаление на гръбначния мозък (симптомите включват слабост и липса на чувствителност в крайниците, както и двигателни, и сетивни нарушения)
- ◆ синдром на Guillain-Barre (общо неврологично заболяване)
- ◆ болезнено подуване на ръцете или краката
- ◆ енцефалит (оток или инфекция на мозъка)
- ◆ синдром на Kawasaki (основните симптоми на това заболяване са повишена температура за повече от пет дни, придружена от обрив по тялото, понякога последван от олющване на кожата на ръцете и пръстите, подути жлези на шията, зачервени очи, устни, гърло и език)
- ◆ сериозен обрив по кожата.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

Не се притеснявайте от този списък на възможни нежелани реакции. Възможно е след ваксинация при детето ви да не възникнат никакви нежелани реакции.

## 5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ ПРИОРИКС

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Приорикс след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се съхранява в хладилник (2°C – 8°C).

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

Да не се замразява. Замразяването разрушава ваксината.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## 6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

### Какво съдържа Приорикс

Активните съставки са:

Една доза от разтворената ваксина (0,5 ml) съдържа:

Жив атенюиран (отслабен) морбилен вирус (Schwarz strain)*	- не по-малко от $10^{3,0}$ CCID <sub>50</sub> <sup>3</sup>
Жив атенюиран (отслабен) паротитен вирус (RIT 4385 strain, получен от Jeryl Lynn strain) <sup>1</sup>	- не по-малко от $10^{3,7}$ CCID <sub>50</sub> <sup>3</sup>
Жив атенюиран (отслабен) рубеолен вирус (Wistar RA 27/3 strain) <sup>2</sup>	- не по-малко от $10^{3,0}$ CCID <sub>50</sub> <sup>3</sup>

<sup>1</sup> произведен върху пилешки ембрионални клетъчни култури

<sup>2</sup> произведен върху MRC-5 човешки диплоидни клетки

<sup>3</sup> Cell Culture Infective Dose 50% = Клетъчно - Културелни Инфекциозни Дози 50 %

Другите съставки на Приорикс са: аминокиселини, лактоза, манитол, неомицинов сулфат и сорбитол. Стерилният разтворител за ваксината съдържа вода за инжекции.

### **Как изглежда Приорикс и какво съдържа опаковката**

Приорикс представлява белезникав до светлорозов прах в еднодозов стъклен флакон. Стерилният разтворител (вода за инжекции) за разтварянето на ваксината е безцветен, прозрачен и се съдържа в отделна стъклена ампула или предварително напълнена спринцовка. Преди приложение ваксината се разтваря чрез добавяне на цялото съдържание на контейнера с разтворител към флакона, съдържащ праха.

На цвят разтворената ваксина може да бъде от яркочервена до розова.

Приорикс може да се съдържа и в многодозови стъклени флакони (10 дози).

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

### **Притежател на разрешението за употреба и производител**

GlaxoSmithKline Biologicals s.a.  
Rue de l'Institut 89  
B-1330 Rixensart  
Белгия

### **Специфична информация за медицинското лице, което прилага ваксината**

- *Преди приложение, разтворителят и разтворената ваксина трябва да се прегледат визуално за чужди частици и/или други промени във външния вид. Ако изглеждат по начин, различен от описания външен вид, разтворителят или разтворената ваксина трябва да се изхвърлят.*
- *Ваксината трябва да бъде разтворена чрез прибавяне на цялото количество разтворител към флакона с праха (лиофилизираната ваксина). След това трябва да се разклати добре до пълното разтваряне на праха.*
- *Разтворената ваксина трябва да бъде приложена, колкото е възможно по-бързо и не по-късно от 8 часа след разтварянето.*
- *Да се инжектира цялото съдържание на еднодозовия флакон като се използва нова игла за приложението на разтворената ваксина.*
- *Всяка доза ваксина от многодозовия флакон трябва да се изтегли като се използват индивидуални игла и спринцовка при стриктни асептични условия. Да се използват индивидуални игла и спринцовка за приложението на всяка отделна доза ваксина.*
- *Приорикс е предназначена за подкожно приложение, въпреки че може да бъде поставен чрез интрамускулна инжекция.*
- *Приорикс не трябва да се прилага вътресъдово.*
- *Тъй като алкохолът и другите дезинфекционни средства могат да инактивират атенюираните вируси във ваксината, преди инжектирането на Приорикс трябва да се изчака, докато дезинфектантите се изпарят от кожата.*
- *Като при всички инжекционни ваксини, винаги трябва да има готовност за подходяща медицинска намеса в редки случаи на анафилактична реакция след ваксиниране. По тази причина е препоръчително ваксинирания да остане под лекарско наблюдение 30 минути след имунизацията.*
- *При едновременно приложение на различни инжекционни ваксини трябва да се използват различни инжекционни места за отделните ваксини.*

Дата на последно одобрение на листовката: 04/2010