

Samanlaisen influenssarokotteen (Celvapan) yhteydessä havaitut haittavaikutukset

Seuraavia haittavaikutuksia on esiintynyt samanlaisen influenssarokotteen (Celvapan) yhteydessä aikuisilla ja lapsilla H1N1-pandemiarokotusohjelman aikana.

- allergiset reaktiot, kuten anafylaktiset reaktiot, jotka aiheuttavat vaarallisen verenpaineen laskun ja jotka voivat hoitamattomina johtaa sokkiin
- kuumekohtaukset
- kipu käsivarsissa ja/tai säärissä (suurimmassa osassa tapauksista raportoitu kipuna rokotetussa käsivarressa)
- kudosturvotus aivan ihon alapuolella

Vuosittain rutiininomaisesti annettujen influenssarokotteiden yhteydessä havaitut haittavaikutukset

Muita haittavaikutuksia, joita on esiintynyt päivien tai viikkojen kuluttua rutiininomaisen vuosittaisen influenssarokotuksen jälkeen, on lueteltu alla. Näitä haittavaikutuksia voi ilmetä VEPACEL-rokotteen yhteydessä.

Melko harvinaiset (harvemmalla kuin 10 henkilöllä 1 000 henkilöstä):

- yleistyneet ihoreaktiot, kuten nokkosihottuma

Harvinaiset (harvemmalla kuin 10 henkilöllä 10 000 henkilöstä):

- allergiset reaktiot, jotka aiheuttavat vaarallisen verenpaineen laskun ja jotka voivat hoitamattomina johtaa sokkiin. Lääkärit tietävät tästä mahdollisuudesta ja sellaisiin tapauksiin on saatavilla hätätilanteessa annettavaa hoitoa.
- vaikea viiltävä tai jomottava kipu yhden tai useamman hermon alueella
- verihitulehduksen niukkuus, joka voi aiheuttaa verenvuotoa tai mustelmia

Hyvin harvinainen (harvemmalla kuin yhdellä henkilöllä 10 000 henkilöstä):

- verisuonitulehdus (vaskuliitti), joka voi aiheuttaa ihottumaa, nivelkipua ja munuaisongelmia
- neurologiset häiriöt, kuten aivo-selkäydintulehdus (keskushermoston tulehdus), hermotulehdus ja Guillain-Barrén oireyhtymäksi nimetty harvaustyyppi

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, jotka ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan [lääkeseisä V](#) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. VEPACEL-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa ja etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä jääkaapissa (2 °C - 8 °C).

Säilytä alkuperäispakkauksessa valolta suojattuna.

Ei saa jäätyä.

Ensimmäisen avaamisen jälkeen rokote on käytettävä välittömästi (viimeistään 3 tunnin kuluessa).

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteen mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä VEPACEL sisältää

- Vaikuttava aine on
1 annos (0,5 ml) sisältää:
influenssavirus (kokovirus, inaktivoitu), joka sisältää antigeenia seuraavasta viruskannasta*
A/Vietnam/1203/2004 (H5N1) 7,5 mikrogrammaa**
* tuotettu Vero-soluissa
** hemagglutiinia
- Muut aineet ovat
trometamoli
natriumkloridi
injektionesteisiin käytettävä vesi
polysorbaatti 80

VEPACEL-valmisteen kuvaus ja pakkauskoko

VEPACEL on injektioneste, suspensio moniannosinjektiopullossa (kymmenen 0,5 ml:n annosta), pakkauskoko 20 injektiopulloa.

Suspensio on kirkas ja opalisoiva.

Myyntiluvan haltija

Ology Bioservices Ireland LTD
Wilton Park House
Wilton Place
Dublin 2
D02P447
Ireland

Valmistaja

Baxter AG
Uferstraße 15
A-2304 Orth/Donau
Itävalta

Tämä pakkausohje on tarkistettu viimeksi {KK.VVVV}

Muut tiedonlähteet

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Euroopan lääkeviraston verkkosivuilta
<http://www.ema.europa.eu/>.

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille:

Moniannosinjektiopullo (10 x 0,5 ml:n annos / injektiopullo)

Rokotteen annetaan lämmitä huoneenlämpöiseksi ennen antoa. Ravista ennen käyttöä.

Ravistamisen jälkeen rokote on kirkas ja opalisoiva suspensio.

Tarkasta suspensio silmämääräisesti vierasainehiukkasten ja/tai fyysisen ulkonäön muuttumisen varalta ennen antoa. Jos jompaakumpaa havaitaan, hävitä rokote.

Rokotetta ei saa pistää laskimoon.

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

Ensimmäisen avaamisen jälkeen injektiopullo on käytettävä 3 tunnin kuluessa.

Jokainen 0,5 ml:n rokoteannos vedetään injektioruiskuun.

Lääkevalmisteella ei ole enää myyntilupaa

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle
VEPACEL-injektioneste, suspensio

Prepandemiainfluenssarokote (H5N1) (inaktivoitu, soluviljelmässä valmistettu kokovirusrokote)

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista. Ks. kohdan 4 lopusta, miten haittavaikutuksista ilmoitetaan.

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin saat tätä rokotetta, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai sairaanhoitajan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä VEPACEL on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin saat VEPACEL-rokotteen
3. Miten VEPACEL annetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. VEPACEL-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä VEPACEL on ja mihin sitä käytetään

VEPACEL on rokote, jolla rokotetaan 6 kuukautta täyttäneitä. Se on tarkoitettu annettavaksi ennen seuraavaa influenssapandemiaa (flunssapandemia) estämään H5N1-tyyppisen viruksen aiheuttama flunssa.

Pandemiainfluenssa on influenssatyyppi, joka esiintyy muutaman vuosikymmenen välein ja joka leviää maailmalla nopeasti. Pandemiainfluenssan oireet ovat samanlaiset kuin tavallisella flunssalla mutta ne ovat yleensä vaikeammat.

Kun henkilölle annetaan rokote, immuunijärjestelmä (elimistön luonnollinen puolustusjärjestelmä) tuottaa oman suojauksensa (vasta-ainetta) tautia vastaan. Rokotteen ainesosat eivät voi aiheuttaa flunssaa.

Kuten kaikkien rokotteen kohdalla, VEPACEL ei ehkä anna täydellistä suojaa kaikille rokotetuille henkilöille.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin saat VEPACEL-rokotteen

Et voi saada VEPACEL-rokotetta

- jos sinulla on aiemmin ollut äkillinen vaikea allerginen reaktio VEPACEL-rokotteen aineille (nämä on lueteltu kohdassa 6 selosteen lopussa) tai aineille, joista rokotteessa voi olla (hyvin pieniä) jäämiä: formaldehydille, bentsonaasille, sakkaroosille, trypsiinille tai Vero-isäntäsolujen proteiineille. Allergisen reaktion merkkejä voivat olla kutiseva ihottuma, hengenahdistus sekä kasvojen ja kielen turvotus. Pandemiatilanteessa rokotteen antaminen saattaa olla asianmukaista edellyttäen, että tarvittavaa hoitoa allergiseen reaktioon on tarvittaessa heti saatavilla.

Jos olet epävarma, keskustele lääkärin tai sairaanhoitajan kanssa ennen tämän rokotteen saamista.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen rokotusta

- jos sinulla on vakava infektio ja siitä johtuva korkea kuume (yli 38 °C). Tällöin rokotteen antoa siirretään tavallisesti myöhemmäksi, kun voitisi on parempi. Lievän infektion, kuten vilustumisen, ei pitäisi aiheuttaa ongelmia. Lääkäri neuvoo, voiko sinut rokottaa VEPACEL-valmisteella vilustumisesta huolimatta.
- jos sinulla on aiemmin ollut allerginen reaktio rokotteen aineille (nämä on lueteltu kohdassa 6 selosteen lopussa) tai jäämille (formaldehydille, bentsonaasille, sakkaroosille, trypsiinille tai Vero-isäntäsolujen proteiineille). Allergisia reaktioita, kuten äkillisiä ja henkeä uhkaavia allergisia reaktioita (anafylaksi), on raportoitu pandemiakauden aikana annettujen samanlaisten H1N1-influenssarokotteiden yhteydessä. Tällaisia reaktioita esiintyi sekä potilailla, joilla oli aiemmin esiintynyt useita allergioita, että potilailla, joilla ei ollut tunnettuja allergioita.
- jos sinulla on heikentynyt immuunijärjestelmä esimerkiksi immunosuppressiohoidon, kuten kortikosteroidihoidon tai syöpähoidon takia.
- jos sinulla on verenvuotohäiriö tai jos saat helposti mustelmia.

Jos sinulta etsitään verikokeella todisteita tietyistä viruksista ensimmäisinä viikkoina VEPACEL-rokotuksen jälkeen, tämän testin tulokset voivat olla vääriä. Kerro testin määräävälle lääkärille, että olet saanut äskettäin VEPACEL-rokotteen.

KERRO näissä tapauksissa LÄÄKÄRILLE TAI SAIRAANHOITAJALLE, koska rokotuksen antamista ei tällöin suositella tai antamista täytyy ehkä siirtää myöhemmäksi.

Rokotetta ei saa koskaan antaa verisuoneen.

VEPACEL-rokotteen antamisesta ihon alle ei ole tietoja.

Muut lääkevalmisteet ja VEPACEL

Kerro lääkärille tai sairaanhoitajalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä, mukaan lukien reseptivapaita lääkkeitä, tai jos olet äskettäin saanut minkä tahansa muun rokotteen.

VEPACEL-valmisteen ja muiden rokotteiden samanaikaisesta antamisesta ei ole tietoja. Jos se on kuitenkin välttämätöntä, toista rokotetta ei saa pistää samaan käsivarteen kuin VEPACEL-rokote. Haittavaikutukset saattavat tällöin voimistua.

Jos otat lääkkeitä, jotka heikentävät infektiopuolustusta, tai saat mitä tahansa immuunijärjestelmää heikentävää hoitoa (kuten sädehoitoa), sinulle voidaan antaa VEPACEL-valmistetta, mutta vasteesi rokotteelle voi olla matala.

VEPACEL-valmistetta ei saa pistää samanaikaisesti immunoglobuliinien kanssa. Jos se on kuitenkin välttämätöntä, immunoglobuliineja ei saa pistää samaan käsivarteen kuin VEPACEL-rokote.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän rokotteen saamista.

Ajaminen ja koneiden käyttö

VEPACEL voi vaikuttaa ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

3. Miten VEPACEL annetaan

Lääkäri tai sairaanhoitaja pistää rokotteen virallisten suositusten mukaisesti. Rokote pistetään hartialihakseen tai reiden yläosaan lihassassa mukaan. Rokotetta ei saa koskaan pistää laskimoon.

Vauvat, lapset ja nuoret iältään 6 kuukautta – 17 vuotta sekä vähintään 18-vuotiaat aikuiset:
Yksi 0,5 ml:n annos annetaan. Toinen 0,5 ml:n rokoteannos tulee antaa aikaisintaan kolmen viikon kuluttua.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Kliinisissä tutkimuksissa, joihin osallistui aikuisia ja iäkkäitä henkilöitä, useimmat haittavaikutukset olivat luonteeltaan lieviä ja lyhytaikaisia. Haittavaikutukset ovat yleensä samankaltaisia kuin influenssarokotteilla. Toisen rokotuksen jälkeen esiintyi vähemmän haittavaikutuksia ensimmäiseen rokotukseen verrattuna. Yleisin haittavaikutus oli pistoskohdan kipu, joka oli tavallisesti lievä.

Kliinisissä tutkimuksissa aikuisilla ja iäkkäillä henkilöillä on raportoitu seuraavia haittavaikutuksia.

Hyvin yleiset (useammalla kuin yhdellä 10 henkilöstä):

- pistoskohdan kipu
- väsymys
- päänsärky

Yleiset (harvemmalla kuin 10 henkilöllä 100 henkilöstä):

- vuotava nenä ja kurkkukipu
- heitehuimaus (pyörivä tuntemus)
- suu- ja kurkkukipu
- yskä
- ripuli
- lisääntynyt hikoilu
- kutina
- nivel- tai lihaskipu
- kuume
- vilunväreet
- pahoinvointi
- kovettuma, punoitus, turvotus tai mustelma pistoskohdassa
- epänormaali vähentynyt tuntoaistimus

Melko harvinaiset (harvemmalla kuin 10 henkilöllä 1 000 henkilöstä):

- raajojen turvotus
- unettomuus
- heitehuimaus
- uneliaisuus
- sidekudostulehdus (silmätulehdus), silmän ärsytys
- korvakipu
- alentunut verenpaine, pyöritys (synkopee)
- hengenahdistus
- nenän tukkoisuus
- kurkun kuivuminen
- oksentelu
- pahoinvointi
- vatsakipu, ruuansulatusvaivat

- ihottuma, nokkosihottuma
- epämukava tunne rinnassa
- flunssaa muistuttavat oireet
- pistokohdan reaktiot, kuten ärsytys, kutina, mustelma tai käsivarren jäykkyys
- äkillinen kuulon menetys

Kliinisissä tutkimuksissa, joihin osallistui vauvoja, lapsia ja nuoria, oireiden esiintymistiheys ja luonne ensimmäisen ja toisen rokotuksen jälkeen oli samanlainen kuin aikuisten ja iäkkäiden henkilöiden.

- a) Kliinisissä tutkimuksissa on raportoitu 6–35 kuukauden ikäisillä pikkulapsilla seuraavia haittavaikutuksia.

Hyvin yleiset (useammalla kuin yhdellä 10 henkilöstä):

- uneliaisuus
- pistokohdan kipu
- kuume
- ärtyneisyys

Yleiset (harvemmalla kuin yhdellä henkilöllä 10 henkilöstä):

- vuotava nenä ja kurkkukipu
- ruokahaluttomuus
- unihäiriö
- itkeminen
- pahoinvointi
- oksentelu
- ripuli
- liihakivohko
- kovettuma, punoitus, turvotus tai mustelma pistokohdassa

- b) Kliinisissä tutkimuksissa on raportoitu 3–6-vuotiailla lapsilla seuraavia haittavaikutuksia.

Hyvin yleiset (useammalla kuin yhdellä 10 henkilöstä):

- pistokohdan kipu

Yleiset (harvemmalla kuin yhdellä henkilöllä 10 henkilöstä):

- vuotava nenä ja kurkkukipu
- päänsärky
- suu- ja kurkkukipu
- pahoinvointi
- oksentelu
- nivel- tai lihaskipu
- kovettuma, punoitus, turvotus tai mustelma pistokohdassa
- kuume
- huonovointisuus
- väsymys

Melko harvinaiset (useammalla kuin yhdellä henkilöllä 100 henkilöstä):

- ruokahaluttomuus
- silmä-ärsytys
- yskä
- nenän vuotaminen
- ripuli
- liikahikoilu
- kutina pistokohdassa
- kainalokipu
- kylmän tunne

c) Kliinisissä tutkimuksissa on raportoitu 9–17-vuotiailla nuorilla seuraavia haittavaikutuksia.

Hyvin yleiset (useammalla kuin yhdellä 10 henkilöstä):

- päänsärky
- pistoskohdan kipu

Yleiset (harvemmalla kuin yhdellä henkilöllä 10 henkilöstä):

- vuotava nenä ja kurkkukipu
- suu- ja kurkkukipu
- vatsakipu
- pahoinvointi
- oksentelu
- liikahikoilu
- nivel- tai lihaskipu
- kovettuma, punoitus, turvotus tai mustelma pistokohdassa
- väsymys
- vilunväristykset
- huonovointisuus

Melko harvinaiset (useammalla kuin yhdellä henkilöllä 100 henkilöstä):

- ruokahaluttomuus
- unettomuus (nukkumisvaikeus)
- huimaus
- epänormaali, vähentynyt tuntoaisti
- heitehuimaus
- yskä
- nenän vuotaminen
- ripuli
- kutina
- raajakipu
- mustelma pistokohdassa
- kutina pistokohdassa
- kainalokipu
- kuume
- kylmän tunne

VEPACEL-valmisteesta ei ole vielä saatavissa tietoja myynnin aloittamisen jälkeen havaituista haittavaikutuksista.

Samanlaisen influenssarokotteen (Celvapan) yhteydessä havaitut haittavaikutukset

Seuraavia haittavaikutuksia on esiintynyt samanlaisen influenssarokotteen (Celvapan) yhteydessä aikuisilla ja lapsilla H1N1-pandemiarokotusohjelman aikana.

- allergiset reaktiot, kuten anafylaktiset reaktiot, jotka aiheuttavat vaarallisen verenpaineen laskun ja jotka voivat hoitamattomina johtaa sokkiin
- kuumekohtaukset
- kipu käsivarsissa ja/tai säärissä (suurimmassa osassa tapauksista raportoitu kipuna rokotetussa käsivarressa)
- kudosturvotus aivan ihon alapuolella

Vuosittain rutiininomaisesti annettujen influenssarokotteiden yhteydessä havaitut haittavaikutukset

Muita haittavaikutuksia, joita on esiintynyt päivien tai viikkojen kuluttua rutiininomaisen vuosittaisen influenssarokotuksen jälkeen, on lueteltu alla. Näitä haittavaikutuksia voi ilmetä VEPACEL-rokotteen yhteydessä.

Melko harvinaiset (harvemmalla kuin 10 henkilöllä 1 000 henkilöstä):

- yleistyneet ihoreaktiot, kuten nokkosihottuma

Harvinaiset (harvemmalla kuin 10 henkilöllä 10 000 henkilöstä):

- allergiset reaktiot, jotka aiheuttavat vaarallisen verenpaineen laskun ja jotka voivat hoitamattomina johtaa sokkiin. Lääkärit tietävät tästä mahdollisuudesta ja sellaisiin tapauksiin on saatavilla hätätilanteessa annettavaa hoitoa.
- vaikea viiltävä tai jomottava kipu yhden tai useamman hermon alueella
- verihitulehduksen niukkuus, joka voi aiheuttaa verenvuotoa ja mustelmia

Hyvin harvinainen (harvemmalla kuin yhdellä henkilöllä 10 000 henkilöstä):

- verisuonitulehdus (vaskuliitti), joka voi aiheuttaa ihottumaa, nivelkipua ja munuaisongelmia
- neurologiset häiriöt, kuten aivo-selkäydintulehdus (keskushermoston tulehdus), hermotulehdus ja Guillain–Barrén oireyhtymäksi nimetty harvaustyyppi

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös [suoraan lääkessä V](#) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. VEPACEL-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa ja etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä jääkaapissa (2 °C - 8 °C).

Säilytä alkuperäispakkauksessa valolta suojattuna.

Ei saa jäätyä.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä VEPACEL sisältää

- Vaikuttava aine on:
- 1 annos (0,5 ml) sisältää:
- influenssavirus (kokovirus, inaktivoitu), joka sisältää antigeenia seuraavasta viruskannasta*
A/Vietnam/1203/2004 (H5N1) 7,5 mikrogrammaa**
* tuotettu Vero-soluissa
** hemagglutiinia
- Muut aineet ovat
trometamoli
natriumkloridi
injektionesteisiin käytettävä vesi
polysorbaatti 80

VEPACEL-valmisteen kuvaus ja pakkauskoko

VEPACEL on injektioneste, suspensio, esitäytetyssä ruiskussa
Yksi pakkaus, jossa on yksi neulaton yhden 0,5ml:n annoksen sisältävä esitäytetty ruisku ja lateksiton männän pysäytin (haloogenibutyylimia).

Suspensio on kirkas ja opalisoiva.

Myyntiluvan haltija

Ology Bioservices Ireland LTD
Wilton Park House
Wilton Place
Dublin 2
D02P447
Ireland

Valmistaja

Baxter AG
Uferstraße 15
A-2304 Orth/Donau
Itävalta

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi {KK.VVVV}

Muut tiedonlähteet

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Euroopan lääkeviraston verkkosivuilta
<http://www.ema.europa.eu/>.

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain hoitoalan ammattilaisille:

Rokotteen annetaan lämmitä huoneenlämpöiseksi ennen antoa. Ravista ennen käyttöä.

Ravistamisen jälkeen rokote on kirkas ja opalisoiva suspensio.

Tarkasta suspensio silmämääräisesti vierasainehiukkasten ja/tai fyysisen ulkonäön muuttumisen varalta ennen antoa. Jos jompaakumpaa havaitaan, hävitä rokote.

Rokotetta ei saa pistää laskimoon.

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

Ruiskun korkin poistamisen jälkeen kiinnitä neula välittömästi ja poista neulasuojus ennen rokotteen antamista.

Kun neula on kiinnitetty, rokote on annettava välittömästi.

Lääkevalmisteella ei ole enää myyntilupaa