

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF: INFORMAZZJONI GHAL MIN QED JAGHMEL UŻU MINNU

Pandemrix suspensjoni u emulsjoni għal emulsjoni għall-injezzjoni Vaċċin ta' l-influenza pandemika (H1N1) (virion maqsum, inattivat, stimulat)

Aqra dan il-fuljett kollu qabel ma' tiehu dan il-vaċċin.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew l-infermier tiegħek.
- Jekk xi wiehed mill-effetti sekondarji jiggrava jew jekk tinnota xi effetti sekondarji li m'humiex imsemmijin f'dan il-fuljett, jekk jogħġbok, għid lit-tabib tiegħek.

F'dan il-fuljett:

1. X'inhum Pandemrix u għalxiex jintuza
2. Qabel ma tiehu Pandemrix
3. Kif għandek tiehu Pandemrix
4. Effetti sekondarji li jista' jkollu
5. Kif tahzen Pandemrix
6. Aktar tagħrif

1. X'inhum Pandemrix u għalxiex jintuza

Pandemrix huwa vaċċin biex jipprevjeni l-influenza pandemika (influenza).

Influenza pandemika hija tip ta' influenza li tfaqqgħa f'intervalli ta' għaxar snin u li tinfirex malajr madwar id-dinja. Is-sintomi ta' l-influenza pandemika huma simili għal dawk ta' l-influenza normali imma jistgħu ikunu aktar severi.

Meta persuna tingħata l-vaċċin, is-sistema immuni (is-sistema ta' difiża naturali tal-ġisem) tipproduċi protezzjoni għaliha nnifisha (antikorpi) kontra l-marda. L-ebda wiehed mill-ingredjenti ma jista' jikkawża l-influenza.

2. Qabel ma' tiehu Pandemrix

M'għandekx tiehu Pandemrix:

- jekk xi darba kellek reazzjoni allergika f'daqqa waħda li tkun ta' periklu għal-ħajja għal kwalunkwe ingredjent ta' Pandemrix (dawn huma mnizzla fl-aħħar tal-fuljett). jew għal xi residwi li jistgħu ikunu preżenti f'ammonti żgħir kif ġej: proteina tal-bajd u tat-tiġieġ, ovalbumin, formaldehyde, gentamycin sulphate (antibiotiku) jew sodium deoxycholate. Sinjali ta' reazzjoni allergika jistgħu jinkludu raxx tal-ġilda b'hakk, qtugħ ta' nifs u nefha fil-wieċ jew fl-ilsien. Madankollu, f'sitwazzjoni ta' influenza pandemika, jista' jkun jaqbel li tiehu l-vaċċin, basta li jkun hemm disponibbli kura medika xierqa immedjatement f'każ ta' reazzjoni allergika.

Jekk m'intix żgur, kellek lit-tabib jew lill-infermier tiegħek qabel tiehu dan il-vaċċin.

Oqgħod attent hafna b'Pandemrix:

- jekk xi darba kellek reazzjoni allergika li ma kenitx f'daqqa u ta' periklu għal-ħajja għal

kwalunkwe ingredjent fil-vaċċin għal thiomersal, proteina tal-bajd u tat-tigieġ, ovalbumin, formaldehide, gentamycin sulphate (antibiotiku) jew sodium deoxycholate. (ara sezzjoni 6. Aktar tagħrif).

- jekk għandek infezzjoni serja b'deni għoli (1 fuq minn 38°C). Jekk dan japplika għalik it-tilqim tiegħek generalment jiġi pospost sakemm tkun qed thossok ahjar. Infezzjoni hafifa bħal rih m'għandiex tkun problema, iżda t-tabib jew l-infermier tiegħek jagħtik parir jekk inti tistax xorta waħda titlaqqam b'Pandemrix.
- jekk qed tagħmel xi test tad-demmi biex issib evidenza ta' infezzjoni b'ċerti tipi ta' virus. Fl-ewwel ftit ġimgħat wara t-tilqim b'Pandemrix, ir-riżultati ta' dawn it-testijiet jistgħu ma jkunux tajba. Għid lit-tabib li qed jorndalek dawn it-testijiet li m'ilekx li ingħatajt Pandemrix.

GHID LIT-TABIB JEW L-INFERMIER TIEGHEK, f'kull wiehied minn dawn il-każijiet, għax il-vaċċinazzjoni tista' ma tkunx rakkomandabbli, jew ikollha bżonn tingħata aktar tard.

Jekk it-tifel jew tifla tiegħek jirċievi/tirċievi l-vaċċin, għandek tkun taf li l-effetti sekondarji jistgħu jkunu aktar intensivi wara t-tieni doża, speċjalment temperatura ta' aktar minn 38°C. Għalhekk wara kull doża huwa rakkomandat sorveljanza tat-temperatura u miżuri biex titnaqqas t-temperatura (bhall-ghoti ta' paracetamol jew mediċini oħra li jibaxxu d-deni).

Jekk jogħġbok informa lit-tabib jew l-infermier tiegħek jekk għandek problema ta' tnixxija tad-demmi jew jekk titbengħel malajr.

Meta tiehu mediċini oħra

Jekk jogħġbok għid lit-tabib jew l-infermier tiegħek jekk tkun qed tiehu jew reċentement tkun haadt xi mediċini oħra, inkluż mediċini mingħajr riċetta tat-tabib jew jekk reċentement tkun ingħatajt xi vaċċin ieħor.

Pandemrix jista' jingħata flimkien ma' vaċċini ta' l-influenza staġjonali li ma fihomx stimulant.

Persuni li rċeview vaċċin ta' l-influenza staġjonali li ma fihx stimulant jistgħu jirċievu Pandemrix wara intervall ta' mill-inqas tliet ġimgħat.

Ma hemmx informazzjoni fuq l-ghoti ta' Pandemrix flimkien ma' vaċċini oħra. Madankollu, jekk dan ma jistax jiġi evitat, il-vaċċini l-oħra għandhom jiġu injettati f' dirgħajn separati. F'dawn il-każijiet, għandek tkun taf li l-effetti sekondarji jistgħu ikunu aktar qawwija.

Tqala u Tredidigh

Għid lit-tabib tiegħek jekk inti tqila, tahseb li tista tkun tqila, qed tagħmel hsieb li ssir tqila. Għandek tiddiskuti mat-tabib tiegħek jekk għandekx tiehu Pandemrix. Il-vaċċin jista' jintuza waqt li qed tredda'.

Sewqan u thaddim ta' magni

Xi effetti msemija taht sezzjoni 4. "Effetti sekondarji li jista' jkollu" jistgħu jaffettwaw il-hila li ssuq jew thaddem magni.

Tagħrif importanti dwar xi whud mill-ingredjenti ta' Pandemrix

Dan il-vaċċin fih thiomersal bħala preservattiv u huwa possibbli li inti jista' jkollok reazzjoni allergika. Għid lit-tabib tiegħek jekk għandek xi allergiji li taf bihom.

Dan il-prodott mediċinali fih anqas minn 1mmol ta' sodium (23 mg) u anqas minn 1 mmol ta' potassium (39 mg) f'kull doża, i.e. essenzjalment huwa mingħajr sodium u potassium.

3. Kif għandek tiehu Pandemrix

It-tabib jew l-infermier tiegħek jagħtik il-vaċċin skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

Il-vaċċin jiġi injettat fil-muskolu (ġeneralment fil-parti ta' fuq tad-driegħ).

Adulti li jinkludu l-anzjani u tfal b'età minn 10 snin 'l fuq

Tingħata doża waħda (0.5ml) tal-vaċċin.

Dejta klinika tissuggerixxi li doża waħda għandha mnejn tkun biżżejjed.

Jekk tingħata t-tieni doża għandu jkun hemm intervall ta' mill-inqas tliet ġimgħat bejn l-ewwel u t-tieni doża.

Tfal b'età minn 6 xhur sa 9 snin

Se tingħata doża (0.25 ml) tal-vaċċin.

Jekk tingħata t-tieni doża ta' 0.25 ml din se tingħata ta' l-inqas tliet ġimgħat wara l-ewwel doża.

Tfal ta' anqas minn età ta' 6 xhur

Bħalissa ma hijiex rakkomandata vaċċinazzjoni f'dan il-grupp ta' età'.

Meta Pandemrix jingħata bħala l-ewwel doża huwa rakkomandat li jingħata Pandemrix (u mhux vaċċin ieħor kontra H1N1) għal kors ta' vaċċinazzjoni komplet.

4. Effetti sekondarji li jista' jkollu

Bħal kull medicina oħra, Pandemrix jista' jkollu effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux fuq kulhadd.

Jista' jkun hemm reazzjonijiet allergiċi wara l-vaċċinazzjoni, li f'każijiet rari jistgħu iwasslu għal xokk. It-tobba huma konxji ta' din il-possibilita' u għandhom trattament ta' emergenza disponibbli għall-użu f'każijiet bħal dawn.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa possibbli imnizzla hawn taħt hija definita skont il-konvenzjoni li ġejja :

Komuni ħafna (jaffettwaw aktar minn individwu 1 minn 10)

Komuni (jaffettwaw minn 1 sa 10 individwi f'100)

Mhux komuni (jaffettwaw minn 1 sa 10 individwi f'1000)

Rari (jaffettwaw minn 1 sa 10 individwi f'10,000)

Rari ħafna (jaffettwaw anqas minn individwu f'10,000)

L-effetti mhux mixtieqa imnizzla hawn taħt seħħew b'Pandemrix (H5N1) fi studji kliniċi f'adulti, inkuz l-anzjani. F'dawn l-istudji kliniċi l-biċċa l-kbira ta' l-effetti sekondarji kienu ta' natura ħafifa u ma damux. L-effetti sekondarji ġeneralment huma simili għal dawk relatati ma' vaċċini ta' l-influwenza stagjonali.

Dawn l-effetti sekondarji kienu osservati wkoll bi frekwenzi simili fi studji kliniċi f'adulti nkluz anzjani u fi tfal b'età minn 10 snin sa 17-il sena b'Pandemrix (H1N1), hlief għal ħmura (mhux komuni fl-adulti u komuni fl-anzjani) u deni (mhux komuni fl-adulti u l-anzjani). Sintomi gastro-intestinali u tregħid seħħew b'rata oghla fi tfal b'età minn 10 snin sa 17-il sena. Fi tfal b'età minn 3 snin sa 9 snin li rċewew l-ewwel nofs tad-doża ta' l-adulti ta' Pandemrix (H1N1), l-effetti sekondarji kienu simili meta mqabbel ma' l-effetti sekondarji rrappurtati fl-adulti, bl-eċċezzjoni ta' tregħid, għaraq u sintomi gastro-intestinali li ġew irrappurtati b'rata oghla fi tfal b'età minn 3 snin sa 9 snin. Barra dan, fi tfal b'età minn 3 snin sa 5 snin, hedla, irritabilità u nuqqas ta' aptit kienu rrappurtati b'mod komuni ħafna.

Komuni ħafna:

- Uġiġħ ta' ras
- Għejja
- Uġiġħ, ħmura, nefha jew għoqda iebsa fis-sit ta' l-injezzjoni
- Deni
- Uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogi

Komuni:

- Shana, ħakk u tbenġil fis-sit ta' l-injezzjoni
- Żieda fil-ħruġ ta' l-għaraq, tregħid, sintomi bħal ta' l-influwenza
- Glandoli minfuħin fl-għonq, fl-abt jew fl-irqiq ta' bejn il-koxxa u ż-żaqq

Mhux komuni:

- Tnemnim fl-idejn u fis-saqajn jew idejn u saqajn imtarrxin
- Nghas
- Sturdament
- Dijarea, rimettar, uġiħ fl-istonku, dardir
- Ħakk, raxx
- Thossok ma tiflaħx b'mod ġenerali
- Nuqqas ta' rqađ

Fi tfal b'età minn 6 xhur sa 35 xahar li rċevew nofs id-doża ta' l-adulti (0.25 ml) ta' Pandemrix (H1N1), deni u irritabilità sehhew b'mod aktar frekwenti meta mqabbel ma' tfal b'età minn 3 sa 9 snin li rċevew nofs id-doża ta' l-adulti (0.25 ml) ta' Pandemrix (H5N1).

Fi tfal b'età minn 6 xhur sa 35 xahar li rċevew żewġ doži ta' 0.25 ml (nofs id-doża ta' l-adulti) l-effetti sekondarji wara t-tieni doża kienu aktar intensivi, speċjalment deni ($\geq 38^{\circ}\text{C}$), li sehh b'mod komuni ħafna.

Dawn l-effetti sekondarji ġeneralment jghaddu fi żmien ġurnata sa jumejn mingħajr kura. Jekk jippersistu, IKKONSULTA LIT-TABIB TIEGHEK.

L-effetti sekondarji elenkati taht sehhew waqt l-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq bil-vaċċin Pandemrix H1N1:

- Reazzjonijiet allergiċi li jwasslu għal tnaqqis perikoluż tal-pressjoni tad-demm, li jekk tithalla bla kura tista' twassal għal xokk. It-tobba huma konxji ta' din il-possibbiltà u għandhom kura ta' emergenza disponibbli għall-użu f'dawn il-każijiet.
- Reazzjonijiet ġeneralizzati tal-ġilda li jinkludu nefha fil-wieċ u urtikarja (ħorriqija)
- Aċċessjonijiet ikkawżati minn deni

L-effetti mhux mixtieqa imnizzla hawn taht sehhew fil-ġranet jew ġimghat wara vaċċinazzjoni b'vaċċini li ingħataw b'rutina kull sena biex jipprevjenu l-influwenza. Dawn l-effetti mhux mixtieqa jistgħu isehħu b'Pandemrix.

Rari

- Uġiħ sever iniffed jew itektek ma' nerv wiehed jew aktar
- Ghadd baxx ta' plejtlits fid-demm li jista' jirriżulta fi tnixxija ta' demm jew tbenġil

Rari ħafna

- Vaskulite (infjammazzjoni ta' l-arterji tad-demm li tista' tikkawża raxx fil-ġilda, uġiħ fil-ġogi u problemi fil-kliwi)
- Disturbi newroloġiċi bħal encefalomajlite (fjammazzjoni tas-sistema nervuża ċentrali), nevrite (infjammazzjoni tan-nervituri) u tip ta' paralizi magħrufa bħala Sindrome ta' Guillain-Barré

Jekk isehħ xi wiehed minn dawn l-effetti mhux mixtieqa, jekk joghgbok għid lit-tabib jew lill-infermier tiegħek mill-ewwel.

Jekk xi effetti sekondarji jiggravaw, jew jekk tinnota xi effetti sekondarji li m'humix imnizzla f'dan il-fuljett, jekk joghgbok kellew lit-tabib tiegħek.

5. Kif taħzen Pandemrix

Żommu fejn ma jintlaħaqx u ma jidhirx mit-tfal

Qabel ma jithallat il-vaċċin:

Tużax is-suspensjoni u l-emulsjoni wara d-data ta' skadenza li tidher fuq il-kartuna. Id-data ta' skadenza tirreferi għal l-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżen fi frigġ (2°C - 8°C).

Żommu fil-pakkett originali biex tilqagħlu mid-dawl.

Tagħmlux fi friża.

Wara li jithallat il-vaċċin:

Wara li jithallat, uża l-vaċċin fi żmien 24 siegħa u taħzinx f' temperatura 'l fuq minn 25°C .

Il-mediċini m'għandhomx jintremew ma' l-ilma tad-dranagġ jew ma' l-iskart domestiku. Staqsi lill-ispizjar dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għanekx bżonn. Dawn il-miżuri jgħinu għal protezzjoni ta' l-ambjent.

6. Aktar tagħrif

X'fih Pandemrix

- **Sustanza attiva:**

Virus tal-influwenza maqsum, inattivat, li fih antigen* ekwivalenti għal:

Razza (X-179A) li tixbah lil A/California/7/2009 (H1N1)v 3.75 mikrogrammi għal kull doża ta' 0.5ml

*propogat fil-bajd

**espress bħala mikrogrammi ta' emaglutinina

Dan il-vaċċin jaqbel mar-rakkomandazzjonijiet ta' WHO u d-deċizzjoni ta' l-EU għal pandemija

- **Stimulant:**

Il-vaċċin fih 'stimulant' (AS03) biex jistimula respons aħjar. Dan l-istimulant fih squalene (10.69 milligrammi), DL- α -tocopherol (11.86 milligrammi) u polysorbate 80 (4.86 milligrammi).

- **Ingredjenti oħra:**

L-ingredjenti l-oħra huma: polysorbate 80, octoxynol 10, thiomersal, sodium chloride (NaCl), disodium hydrogen phosphate, potassium dihydrogen phosphate, potassium chloride, magnesium chloride, ilma għall-injezzjonijiet

Id-dehra ta' Pandemrix u l-kontenuti tal-pakkett

Suspensjoni u emulsjoni għall-emulsjoni għall-injezzjoni

Is-suspensjoni hija likwidu bla kulur, ċar ikaŋgi.

L-emulsjoni hija likwidu omoġenu bajdani.

Qabel ma' jingħataw, iż-żewġ komponenti għandhom jithalltu. Il-vaċċin imhallat huwa emulsjoni bajdanija.

Pakkett wiehed ta' Pandemrix fih:

- pakkett wiehed li fih 50 kunjett ta' suspensjoni ta' 2.5 ml (antigen)

- żewg pakketti li fihom 25 kunjett ta' emulsjoni ta' 2.5 ml (stimulant)

Id-Detentur ta' l-Awtorizzazzjoni ghat-Tqeghid fis-Suq u l-Manifattur

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

Għal kull tagħrif dwar din il-medicina, jekk joghgbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur ta' l-Awtorizzazzjoni ghat-tqeghid fis-Suq:

België/Belgique/Belgien

GlaxoSmithKline s.a./n.v.
Tél/Tel: + 32 2 656 21 11

Luxembourg/Luxemburg

GlaxoSmithKline s.a./n.v.
Tél/Tel: + 32 2 656 21 11

България

ГлаксоСмитКлайн ЕООД
Тел.: + 359 2 953 10 34

Magyarország

GlaxoSmithKline Kft.
Tel.: + 36-1-2255300

Česká republika

GlaxoSmithKline s.r.o.
Tel: + 420 222 001 111
gsk.czmail@gsk.com

Malta

GlaxoSmithKline Malta
Tel: + 356 21 238131

Danmark

GlaxoSmithKline Pharma A/S
Tlf: + 45 36 35 91 00
dk-info@gsk.com

Nederland

GlaxoSmithKline BV
Tel: + 31 (0)30 69 38 100
nlinfo@gsk.com

Deutschland

GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG
Tel: + 49 (0)89 360448701
produkt.info@gsk.com

Norge

GlaxoSmithKline AS
Tlf: + 47 22 70 20 00
firmapost@gsk.no

Eesti

GlaxoSmithKline Eesti OÜ
Tel: +372 667 6900
estonia@gsk.com

Österreich

GlaxoSmithKline Pharma GmbH.
Tel: + 43 1 970 75-0
at.info@gsk.com

Ελλάδα

GlaxoSmithKline A.E.B.E
Τηλ: + 30 210 68 82 100

Polska

GSK Commercial Sp. z o.o.
Tel.: + 48 (22) 576 9000

España

GlaxoSmithKline, S.A.
Tel: + 34 902 202 700
es-ci@gsk.com

Portugal

GlaxoSmithKline, Produtos Farmacêuticos, Lda.
Tel: + 351 21 412 95 00
FI.PT@gsk.com

France

Laboratoire GlaxoSmithKline
Tél: + 33 (0) 800 00 12 12
grippeA@gsk.com

România

GlaxoSmithKline (GSK) SRL
Tel: + 40 (0)21 3028 208

Ireland

GlaxoSmithKline (Ireland) Ltd

Slovenija

GlaxoSmithKline d.o.o.

Tel: + 353 (0)1 4955000

Tel: + 386 (0) 1 280 25 00
medical.x.si@gsk.com

Ísland

GlaxoSmithKline ehf.
Sími: +354-530 3700

Slovenská republika

GlaxoSmithKline Slovakia s.r.o.
Tel: + 421 (0)2 48 26 11 11
recepacia.sk@gsk.com

Italia

GlaxoSmithKline S.p.A.
Tel: + 39 04 59 21 81 11

Suomi/Finland

GlaxoSmithKline Oy
Puh/Tel: + 358 10 30 30 30
Finland.tuoteinfo@gsk.com

Κύπρος

GlaxoSmithKline Cyprus Ltd
Τηλ: + 357 22 39 70 00

Sverige

GlaxoSmithKline AB
Tel: + 46 (0)8 638 93 00
info.produkt@gsk.com

Latvija

GlaxoSmithKline Latvia SIA
Tel: + 371 67312687
lv-epasts@gsk.com

United Kingdom

GlaxoSmithKline UK
Tel: + 44 (0)808 100 9997
customercontactuk@gsk.com

Lietuva

GlaxoSmithKline Lietuva UAB
Tel. +370 5 264 90 00
info.lt@gsk.com

Dan il-fuljett kien approvat l-ahhar f'.

Pandemrix għe awtorizzat taht "Ċirkostanzi Eċċezzjonali".

L-Aġenzija Ewropeja dwar il-Mediċini (EMA) ser tirrevedi b'mod regolari informazzjoni ġdida li tista' tiġi disponibbli u dan il-fuljett ikun aġġornat kif neċessarju.

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq il-website ta' l-Aġenzija Ewropeja dwar il-Mediċini (EMA): <http://www.ema.europa.eu/>

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss għall-professjonisti fil-qasam mediku jew fil-qasam tas-saħħa:

Pandemrix jikkonsisti f'żewġ kontenituri:

Suspensjoni: kunjett b'hafna dozi li fih l-antigen,

Emulsjoni: kunjett b'hafna dozi fih l-istimulant.

Qabel jingħata, iż-żewġ komponenti għandhom jithalltu.

Struzzjonijiet dwar it-tahlit u l-ghoti tal-vaċċin:

1. Qabel ma thallat iż-żewġ komponenti, l-emulsjoni (stimulant) u s-suspensjoni (antigen) għandhom jithallaw jilhq temperatura tal-kamra; kull kunjett għandu jithawwad, u jiġi spezzjonat viżwalment għal frak u/jew dehra fiżika mhux normali. F'każ li kwalunkwe wahda minnhom tiġi osservata (inkluż frak tal-lastku mit-tapp), armi l-vaċċin.
2. Il-vaċċin jithallat billi tiġbed il-kontenut kollu tal-kunjett li fih l-istimulant permezz ta' siringa u żzidu mal-kunjett li fih l-antigen.

3. Wara ż-żieda ta' l-istimulant ma' l-antigen, it-tahlita ghandha tithawwad sewwa. Il-vaċċin imhallat huwa emulsjoni bajdanija. F'każ li tiġi osservata xi varjazzjoni ohra, armi l-vaċċin.
4. Il-volum tal-kunjett ta' Pandemrix (5 ml) wara li jithallat huwa ta' l-inqas 5ml. Il-vaċċin għandu jingħata skond il-posoloġija rakkomandata (ara sezzjoni 3 "Kif jingħata Pandemrix").
5. Il-kunjett għandu jithawwad qabel kull darba li tingħata doża u għandu jiġi spezzjonat viżwalment għal frak u/jew dehra fiżika mhux normali. F'każ li kwalunkwe waħda minnhom tiġi osservata (inkluż frak tal-lastku mit-tapp), armi l-vaċċin.
6. Kull doża ta' vaċċin 0.5ml (doża shiħa) jew 0.25ml (nofs doża) tingħibed go siringa għall-injezzjoni u tingħata ġol-muskolu.
7. Wara li jkun imhallat, uża l-vaċċin f'24 siegħa u taħzinx 'l fuq minn 25°C. Il-vaċċin imhallat jista' jinħażen fi friġġ (2°C - 8°C) jew f'temperatura tal-kamra ta' mhux aktar minn 25°C. Jekk il-vaċċin imhallat jinħażen fi friġġ, għandu jithalla jilhaq temperatura tal-kamra qabel kull ġbid.

Il-vaċċin m'għandux jingħata b'mod intravaskulari.

Kull fdal tal-prodott, jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitolbu l-igijiet lokali.