

COVID-19 ir gripas nėra vienintelės kvėpavimo takų infekcijos.

Plaučių uždegimą sukelia ne tik virusai, bet ir bakterijos, iš kurių dažniausiai – pneumokokas.¹

Prevenar 13
PNEUMOKOKINĖ VAKCINA



PASITIKITE ŠALTAJĄ SEZONĄ PASISKIEPIJĘ NUO PNEUMOKOKINIO PLAUČIŲ UŽDEGIMO

Pneumokokinė vakcina *Prevenar13* gali būti įskiepyta tuo pačiu metu, kaip ir vakcina nuo gripo*



PASISKIEPKITE ŠIANDIEN

* 50 metų ir vyresniems suaugusiems *Prevenar13* galima vartoti kartu su sezonine trivalente inaktyvuota vakcina nuo gripo arba sezonine keturvalente inaktyvuota vakcina nuo gripo.

1. Ferreira-Coimbra J et al. Burden of Community-Acquired Pneumonia and Unmet Clinical Needs. *Adv Ther* (2020) 37: 1302-1318.

Prevenar 13 (pneumokokinė polisacharidinė konjuoguota vakcina (13-valentė, adsorbuota))

FARMACINĖ FORMA: injekcinė suspensija. TIKSLINĖ GYVENTOJŲ GRUPĖ, KURIAI SKIRIAMA VAKCINA: vaikams nuo 6 savaičių amžiaus ir suaugusiems. TERAPINĖS INDIKACIJOS: kūdikių, vaikų ir paauglių nuo 6 savaičių iki 17 metų amžiaus aktyviajai imunizacijai nuo *Streptococcus pneumoniae* sukeltos invazinės ligos, plaučių uždegimo ir ūminio vidurinės ausies uždegimo; 18 metų amžiaus ir vyresnių suaugusiųjų bei senyvo amžiaus žmonių aktyviajai imunizacijai nuo *Streptococcus pneumoniae* sukeltos invazinės ligos ir pneumonijos. KONTRAINDIKACIJOS: padidėjęs jautrumas veikliajai arba bet kuriai pagalbinei medžiagai, arba difterijos toksoidams. Skiepijimą *Prevenar 13*, kaip ir kitomis vakcinomis, reikėtų atidėti asmenims, kurie serga ūminėmis ligomis, sukeliančiomis sunkų karščiavimą. Tačiau esant lengvai infekcijai, pvz., peršalimui, skiepijimo atidėti nereikėtų. ŠALUTINIS POVEIKIS. Dažniausiai pasireiškusios nepažeidžiamos reakcijos buvo reakcijos vakcinacijos vietoje, karščiavimas, sumažėjęs apetitas, galvos skausmas, viduriavimas, vėmimas, išbėrimas, šaltkrėtis, nuovargis, rankų judesių ribotumas, sąnarių ir raumenų skausmas, dirglumas (kūdikiai nuo 6 savaičių iki 5 metų, vaikai ir paaugliai nuo 6 iki 17 metų), bloga miego kokybė (kūdikiai nuo 6 savaičių iki 5 metų, vaikai ir paaugliai nuo 6 iki 17 metų). SPECIALŪS ĮSPĖJIMAI IR ATSAARGUMO PRIEMONĖS: pasitarkite su gydytoju, vaistininku arba slaugytoja, prieš skiepijant *Prevenar 13*, jei Jūs ar Jūsų vaikai: po skiepijimo *Prevenar 13* šiuo metu yra arba anksčiau buvo sveikatos sutrikimų, pvz.: alerginė reakcija arba sutrikęs kvėpavimas; yra kraujavimo sutrikimų arba lengvai susidaro kraujosruvos; yra imuninės sistemos susilpnėjimas (pvz., dėl ŽIV infekcijos); skiepijimo *Prevenar 13* nauda Jums arba Jūsų vaikui gali būti nepakankama; buvo atsiradę traukulių, nes prieš *Prevenar 13* vartojimą gali tekti vartoti karščiavimą mažinančių vaistų. Jei Jūsų vaikas po skiepijimo taps nereaguojantis į aplinką arba jam prasidės traukuliai (priepuoliai), apie tai turite nedelsdami pasakyti gydytojui. Pasitarkite su gydytoju, vaistininku arba slaugytoja prieš skiepijant, jei Jūsų vaikas gimė pernelgį anksti (28 nėštumo savaitę ar anksčiau), nes per pirmas 2–3 paras po skiepijimo intervalai tarp įkvėpimų gali būti ilgesni negu įprasta. *Prevenar 13*, kaip ir kitos vakcinos, gali neapsaugoti visų asmenų, paskiepytų šia vakcina. *Prevenar 13* apsaugos vaikus tik nuo ausų infekcinių ligų, kurias sukelia *Streptococcus pneumoniae* bakterijų tipai, kuriems skirta ši vakcina. Vakcina neapsaugos nuo kitų infekcinių ligų sukėlėjų, galinčių sukelti ausų infekcines ligas. **PREVENAR 13 SKYRIMAS IMUNITETO SUSIDARYMUI IR IŠLIKIMUI: Nuo 6 savaičių iki 6 mėnesių amžiaus kūdikiai. Trijų dozių pirminis kursas.** Rekomenduojamą skiepijimo kursą sudaro trys dozės, po kurio skiriama imunizaciją sustiprinanti dozė; pirmoji dozė paprastai skiriama kūdikiams nuo 6 savaičių, tarp skiepijimų turi būti bent 1 mėnesio pertrauka. Ketvirtąją (imunizaciją sustiprinančią) dozę rekomenduojama skirti nuo 11 iki 15 mėnesių vaikams. **Dviejų dozių pirminis kursas.** Kai *Prevenar 13* yra skiriamas kaip įprastos kūdikių imunizacijos programos dalis, pirmąją dozę galima skirti nuo 2 mėnesių amžiaus, antrąją dozę skiriant praėjus 2 mėnesiams. Trečiąją (imunizaciją sustiprinančią) dozę rekomenduojama skirti nuo 11 iki 15 mėnesių vaikams. **7–11 mėnesių kūdikiai:** dvi dozės, darant tarp jų bent 1 mėnesio pertrauką. Trečioji dozė rekomenduojama antraisiais gyvenimo metais. **12–23 mėnesių vaikai:** dvi dozės, darant tarp jų bent 2 mėnesių pertrauką. **2–17 metų vaikai ir paaugliai:** viena vienkartinė dozė. **18 metų ir vyresni suaugusieji:** viena vienkartinė dozė. Revakcinacijos poreikis vėlesne *Prevenar 13* doze neįrodytas. TEKSTO PERŽIŪROS DATA. 2021 10 01

Dėl informacijos apie skiepus prašome kreiptis į sveikatos priežiūros įstaigą.

Jei Jūs įtariate, kad Jums pasireiškė šalutinis poveikis, apie jį praneškite savo gydytojui, vaistininkui ar Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos el. paštu NepažeidaujamaR@vvtk.lt arba kitais būdais, kaip nurodyta jos interneto svetainėje www.vvtk.lt.

Norint perskaityti *Prevenar 13* pakuotės lapelį, Jūs būsite nukreipti į Europos Sąjungos vaistų registro tinklalapį adresu: https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/prevenar-13-epar-product-information_lt.pdf

Skiepijimo programos leidimo Nr. LG-13

Reklamos teksto parengimo data 2021 spalįs

