

English

SII

DIPHTHERIA AND TETANUS VACCINE ADSORBED FOR ADULTS AND ADOLESCENTS

DESCRIPTION

Diphtheria and tetanus vaccine adsorbed for adults and adolescents (Td) is prepared by combining purified diphtheria toxoid and purified tetanus toxoid. The antigens are adsorbed onto Aluminium Phosphate as adjuvant. Thiomersal is added as preservative. The vaccine has the appearance of a greyish - white suspension and does not contain any horse serum protein. Therefore, it does not induce sensitization to sera of equine origin. The vaccine meets the requirements of W.H.O. and B.P. when tested by the methods outlined in W.H.O., TRS. 980 (2014) and B.P.

POTENCY

Each single 0.5 ml human dose contains
Diphtheria Toxoid ≤ 5Lf (≥ 2IU)
Tetanus Toxoid ≥ 5Lf (≥ 40IU)
Adsorbed on Aluminium Phosphate, Al⁺⁺⁺ ≤ 1.25 mg
Preservative : 0.005% Thiomersal

THERAPEUTIC INDICATION

The vaccine is recommended for use primary vaccination and revaccination of adults and adolescents, who are having contraindications of Diphtheria, Tetanus and Pertussis (DTP). Primary vaccination and revaccination of children older than 7 years. In order to prevent allergic reactions to the protein of Diphtheria toxoid, the quantity of the toxoid has been markedly reduced.

After a primary immunisation course of either DTP or Td vaccine, adsorbed Td vaccine for adults may be used as a booster at intervals of approximately 10 years, but with a minimum of at least one year between doses. It can safely replace monovalent tetanus toxoid (TT) vaccine including during pregnancy. The vaccine can be safely and effectively given simultaneously with BCG, Measles, Polio Vaccine (IPV and OPV), Hepatitis B and Yellow Fever Vaccine.

APPLICATION AND DOSAGE

Two injections of 0.5 ml at least four weeks apart followed by a third injection 6 to 12 months after the second dose. The vaccine should also be given as a booster immunisation every 5 to 10 years.

METHOD OF INNOCULATION

The vaccine should be injected intramuscularly. The preferred site for injection is deltoid muscles. Care should be taken not to inject into the blood vessel or the skin. Only sterile syringes and needles should be used for each injection. The vaccine should be well shaken before use. Once opened, multi-dose vials should be kept between +2°C and +8°C. Multi-dose vials of Diphtheria and tetanus vaccine adsorbed for adults and adolescents vaccine from which one or more doses of vaccine have been removed during an immunisation session may be used in subsequent immunisation sessions for up to a maximum of 28 days, provided that all of the following conditions are met (as described in the WHO policy statement: Handling of multi dose vaccine vials after opening, WHO/IVB/14.07):

- The vaccine is currently prequalified by WHO;
- The vaccine is approved for use for up to 28 days after opening the vial, as determined by WHO;
- The expiry date of the vaccine has not passed;
- The vaccine vial has been, and will continue to be, stored at WHO - or manufacturer recommended temperatures; furthermore, the vaccine vial monitor, if one is attached, is visible on the vaccine label and is not past its discard point, and the vaccine has not been damaged by freezing.

The vaccine should be visually inspected for any foreign particulate matter and / or variation of physical aspect prior to administration. In event of either being observed, discard the vaccine.

REACTIONS

Reactions are generally mild and confined to the site of injection. Some inflammation may occur together with transient fever, malaise and irritability. Occasionally a nodule may develop at the site of injection but this is rare.

SPECIAL WARNING AND PRECAUTIONS FOR USE

As with all injectable vaccines, appropriate medical treatment and supervision should always be readily available in case of rare anaphylactic reactions following the administration of the Td vaccine.

DRUG INTERACTIONS

If Td and TiG or Diphtheria Antitoxin are administered concurrently, separate syringes and separate sites should be used.

As with other intramuscular injections, use with caution in patients on anticoagulant therapy. Immunosuppressive therapies, including irradiation, antimetabolites, alkylating agents, cytotoxic drugs, and corticosteroids used in greater than physiologic doses, may reduce the immune response to vaccines.

CONTRAINdicATIONS AND WARNINGS

The vaccine should not be given to persons who showed a severe reaction to a previous dose of Diphtheria and Tetanus vaccine.

A history of systemic allergic or neurologic reactions following a previous dose of Td is an absolute contraindication for further use.

Immunization should be deferred during the course of an acute illness. Vaccination of persons with severe, febrile illness should generally be deferred until these persons have recovered. However, the presence of minor illnesses such as mild upper respiratory infections with or without fever should not preclude vaccination.

USE IN SPECIAL POPULATIONS (PREGNANCY AND LACTATION)

Diphtheria and Tetanus Vaccine Adsorbed for Adults and Adolescents is safe to be administered to pregnant women. Infact, it is recommended in pregnant women, for prophylaxis against neonatal tetanus.

A Post Marketing Surveillance (PMS) study to assess safety of Td vaccine (adsorbed) was conducted on adults and adolescents aged 7 years and above, attending the clinics/hospitals in India. Out of 2040 enrolled participants, 102 subjects were pregnant women.

In this study Td vaccine was very well tolerated and there were no safety concerns even in pregnant women.

WHO also recommends Td vaccination in pregnant women.

French

SII

VACCIN ANTIDIPTHÉRIQUE ET ANTITÉTANIQUE ADSORBÉ POUR ADULTES ET ADOLESCENTS

DESCRIPTION

Le vaccin antidiptérique et antitétanique adsorbé pour adultes et adolescents (Td) est préparé en combinant l'anatoxine diptérique purifiée et l'anatoxine tétanique purifiée. Les antigènes sont adsorbés sur le phosphate d'aluminium comme adjuvant. Le Thiomersal est ajouté comme agent de conservation. Le vaccin a l'aspect d'une suspension blanc-grisâtre et ne contient aucune protéine sérique de cheval. Il ne provoque donc pas de sensibilisation aux sérums d'origine équine. Le vaccin répond aux exigences de l'O.M.S. et de la B.P. quand il est testé selon les méthodes indiquées dans les SRT 980 (2014) de l'O.M.S. et de la B.P.

EFFICACITÉ

Chaque dose unitaire à usage humaine de 0,5 ml contient Anatoxine Diptérique ≤ 5Lf (≥ 2 UI) Anatoxine Tétanique ≥ 5Lf (≥ 40 UI) Adsorbée sur le phosphate d'aluminium, Al⁺⁺⁺ ≤ 1,25 mg Agent de conservation : Thiomersal 0,005%

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Le vaccin est recommandé pour la primovaccination et la revaccination chez les adultes et les adolescents chez lesquels le vaccin DTC est contre-indiqué. La primovaccination et revaccination chez les enfants qui ont plus de 7 ans. Pour éviter les réactions allergiques à la protéine d'anatoxine diptérique, la quantité de cette anatoxine est nettement réduite. Après la primovaccination avec les vaccins DTC ou Td, le vaccin Td adsorbé pour les adultes peut être utilisé comme dose de rappel aux intervalles d'environ 10 ans mais avec au moins un entre deux doses. Il peut remplacer le vaccin monovalent d'anatoxine tétanique (AT) même pendant la grossesse. Le vaccin peut être administré en toute sécurité et efficacement en même temps que les vaccins contre le BCG, la rougeole, la poliomyélite (VPO et VPI), l'hépatite B et la fièvre jaune.

APPLICATION ET POSOLOGIE

Deux injections de 0,5 ml administrées à un intervalle d'au moins quatre semaines suivies d'une troisième injection 6 à 12 mois après la deuxième dose. Le vaccin peut être administré comme rappel tous les 5 à 10 ans.

MÉTHODE D'INOCULATION

Le vaccin doit être administré par voie intramusculaire. Les muscles deltoïdes sont le site d'injection préféré. Il faut s'assurer que le vaccin ne soit pas injecté dans un vaisseau sanguin ou sous la peau. Il ne faut utiliser que des aiguilles et des seringues stériles pendant chaque injection. Le vaccin doit être bien agité avant l'utilisation. Les flacons à doses multiples, une fois ouverts, doivent être gardés entre +2°C et +8°C. Les flacons à doses multiples du vaccin antidiptérique et antitétanique adsorbé pour adultes et adolescents à partir desquels une ou plusieurs doses ont été prises pendant une session de vaccination, peuvent être utilisés pour des sessions de vaccination ultérieures pendant 28 jours au maximum, pourvu que toutes les conditions suivantes soient remplies (comme décrit dans la déclaration politique de l'O.M.S. : Traitement des flacons vaccinaux multidoses entamés, O.M.S./IVB/14.07) :

- Le vaccin est actuellement présélectionné par l'O.M.S. ;
- Son utilisation jusqu'à 28 jours après l'ouverture du flacon est homologuée, conformément à ce qui a été déterminé par l'O.M.S. ;
- La date de péremption du vaccin n'est pas dépassée ;
- Le flacon de vaccin a été et continuera d'être conservé aux températures recommandées par l'OMS ou le fabricant ; de plus, la pastille de contrôle du vaccin, s'il en est muni, est visible sur l'étiquette du vaccin et n'a pas dépassé le point limite d'utilisation, et le vaccin n'a pas été endommagé par le gel.

Le vaccin doit être inspecté visuellement pour toute particule étrangère et/ou variation d'aspect physique avant l'administration. Si l'un de ces événements est observé, il faut jeter le vaccin.

RÉACTIONS

Les réactions sont généralement bénignes et se limitent au site d'injection. Une inflammation peut avoir lieu avec une fièvre passagère, un malaise ou de l'irritabilité. Parfois, un nodule peut se développer au site d'injection, mais ceci est rare.

AVERTISSEMENT SPÉCIAL ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Comme avec tous les vaccins injectables, un traitement médical approprié doit être facilement disponible sous surveillance au cas où des réactions anaphylactiques rares se produisent après l'administration du vaccin Td.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Si les vaccins Td ou TiG ou l'anatoxine diptérique sont administrés en même temps, il faut utiliser différentes syringes et différents sites d'administration.

Comme pour les autres injections intramusculaires, utiliser ce vaccin prudemment chez les patients traités à la thérapie anticoagulante. Les thérapies immunosuppressives y compris l'irradiation, les antimétabolites, les agents alkylants, les médicaments cytotoxiques et les corticostéroïdes utilisés dans une quantité supérieure à la dose physiologique, peuvent réduire la réponse immunitaire aux vaccins.

CONTRE-INDICATIONS ET AVERTISSEMENTS

Ce vaccin n'est conseillé pas chez les personnes qui ont présenté une forte réaction à une dose antérieure du Vaccin contre la Diphtérie et le Tétanos. Les antécédents des réactions systémiques allergiques ou neurologiques suite à une dose de Td est une contre-indication absolue pour l'emploi dans l'avenir.

L'immunisation doit être reportée au cours d'une maladie aiguë. En cas de patients souffrant des maladies fébriles sévères, la vaccination doit généralement être reportée jusqu'à ce qu'ils se guérissent. Pourtant les maladies moins graves comme les infections respiratoires supérieures avec ou sans fièvre ne doivent pas empêcher la vaccination.

UTILISATION DANS LES POPULATIONS SPÉCIFIQUES (GROSSESSE ET ALLAITEMENT)

Le Vaccin Antidiptérique et Antitétanique Adsorbé pour Adultes et Adolescents peut être administré sans danger aux femmes enceintes. Il est même recommandé chez ces dernières en prophylaxie contre le tétanos néonatal.

Une étude de surveillance post-commercialisation visant à évaluer l'innocuité du vaccin Td (adsorbé) a été menée auprès d'adultes et d'adolescents âgés de 7 ans et plus, fréquentant des cliniques/hôpitaux en Inde. Sur les 2040 participants inscrits, 102 étaient des femmes enceintes.

Dans cette étude, le vaccin Td a été très bien toléré et aucun problème de sécurité n'a été constaté, même chez les femmes enceintes.

L'OMS recommande également la vaccination Td chez les femmes enceintes.

EFFECTS ON ABILITY TO DRIVE AND USE MACHINES

Le Vaccin Antidiptérique et Antitétanique Adsorbé pour Adultes et Adolescents ne semble pas avoir d'effet sur l'aptitude à conduire et à utiliser les machines.

SURDOSE

Aucun cas de surdosage n'a été signalé.

PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Mécanisme d'action

Le Vaccin Antidiptérique et Antitétanique (Adsorbé) pour Adultes et Adolescents (Vaccin Td) est un vaccin liquide, contenant les substances actives l'anatoxine diptérique et l'anatoxine tétanique.

PROPRIÉTÉS PHARMACODYNAMIQUES

Groupe pharmacothérapeutique : Vaccins

Anatoxine tétanique, combinaisons avec l'anatoxine diptérique, Code ATC : J07AM51

DONNÉES IMMUNOLOGIQUES

Les essais cliniques réalisés pour évaluer l'immunogénérité et la réactogénérité du vaccin ont prouvé l'immunogénérité du vaccin.

Dans une étude menée à Hyderabad, chez 706 enfants âgés de 7 à 17 ans, 98 % et 94,7 % d'enfants ont été protégés après la vaccination, et 88 % et 65,1 % ont présenté une protection à long terme contre le tétanos et la diphtérie, respectivement.

Dans une étude de phase IV du vaccin Td menée auprès de 62 adultes âgés de plus de 30 ans, la séroprotection contre la diphtérie est passée de 88 % avant la vaccination à 100 % après la vaccination, tandis que 100 % des sujets bénéficiaient d'une séroprotection avant et après la vaccination.

PROPRIÉTÉS PHARMACOCINÉTIQUES

Sans objet. Les études pharmacocinétiques ne sont pas requises pour les vaccins.

DONNÉES DE SÉCURITÉ PRÉCLINIQUES

Aucune étude préclinique formelle n'a été menée pour le vaccin Td. Cependant, plusieurs études ont été menées sur les vaccins du groupe DTC, qui contiennent des quantités similaires, voire supérieures, d'anatoxines tétanique et diptérique. Dans toutes ces études, des doses bien plus élevées que les doses humaines se sont avérées sans danger pour le rat, le lapin et la souris.

LISTE DES EXCIPIENTS

Phosphate d'aluminium, (Préparé à partir de chlorure d'aluminium, chlorure de sodium, Acétate de sodium trihydraté et dodécahydrate de phosphate trisodique)

Thiomersal

Dodécahydrate de phosphate trisodique

Chlorure de sodium

Acétate de sodium trihydraté

Carbonate de sodium anhydre

Eau pour Préparations Injectables

INCOMPATIBILITÉS

En raison de l'absence d'études de compatibilité, ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments.

INSTRUCTIONS DE CONSERVATION ET DE MANUTENTION

Le vaccin doit être conservé à une température comprise entre 2°C-8°C.

Le transport doit aussi être effectué entre 2°C-8°C. NE PAS CONGÉLER. Il ne faut utiliser que des aiguilles et seringues stériles pour chaque injection. Le vaccin doit être bien agité avant l'emploi.

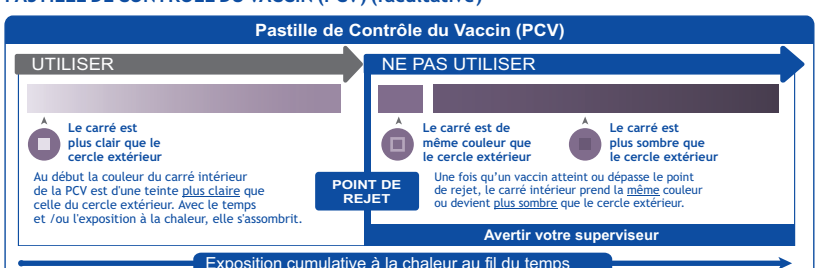
DURÉE DE CONSERVATION

36 mois à partir de la date de fabrication.

PRÉSENTATION

Flacon à 10 doses de 5 ml

PASTILLE DE CONTRÔLE DU VACCIN (PCV) (facultatif)



Les pastilles de contrôle de vaccin (PCV) font partie de l'étiquette du vaccin contre la vaccin antidiptérique et antitétanique adsorbé pour adultes et adolescents fourni par Serum Institute of India Pvt. Ltd. Il s'agit d'un point en couleur sensible au temps écoulé et à la température et indique la chaleur cumulative à laquelle le flacon a été exposé. Cela avertit l'utilisateur final au cas où l'exposition à la chaleur aurait dégradé le vaccin au-delà d'un niveau acceptable.

Portuguese

SII

VACINA ADSORVIDA ANTIDIFTÉRICA E ANTITETÂNICA PARA ADULTOS E ADOLESCENTES

DESCRIÇÃO

A vacina adsorvida antidiférírica e antitetânica para adultos e adolescentes (Td) é preparada pela combinação do toxoide purificado da difteria e o toxoide purificado do tétano. Os抗原s são adsorvidos em fosfato de alumínio como adjuvante. O tiomersal é adicionado como conservante. A vacina tem a aparência de uma suspensão branco-acinzentada e não contém nenhuma proteína de soro de cavalo. Portanto, ela não induz sensibilização a soros de origem equina. A vacina atende aos requisitos da O.M.S. e da B.P. quando testada pelos métodos descritos em O.M.S., TRS. 980 (2014) e B.P.

POTÊNCIA

Cada dose humana única de 0,5 ml contém:
Toxoide diférílico ≤ 5 Lf (≥ 2 UI)
Toxoide tetânico ≥ 5 Lf (≥ 40 UI)
Adsorbido em Fosfato de Alumínio, Al⁺⁺⁺ ≤ 1,25 mg
Conservante: 0,005% Tiomersal

INDICAÇÃO TERAPÉUTICA

A vacina é recomendada para uso na vacinação primária e a revacinação de adultos e adolescentes, que tenham contraindicações da difteria, tétano e pertussis (DTP) e a vacinação primária e revacinação de crianças maiores de 7 anos. A fim de prevenir reações alérgicas à proteína do toxoide diférílico, a quantidade do toxoide foi acentuadamente reduzida. Após um ciclo de imunização primária da vacina DTP ou Td, a vacina adsorvida de Td para adultos, pode ser usada como reforço em intervalos de aproximadamente 10 anos, mas com um mínimo de pelo menos um ano entre as doses. Pode substituir com segurança a vacina monovalente contra o toxoide tetânico (TT), inclusive durante a gravidez. A vacina pode ser administrada com segurança e eficácia simultaneamente com as vacinas de BCG, Sarampo, Poliomielite (IPV e OPV), Hepatite B e a vacina de Febre Amarela.

APLICAÇÃO E POSOLOGIA

Duas injeções de 0,5 ml com intervalo de pelo menos quatro semanas, seguidas de uma terceira injeção 6 a 12 meses após a segunda dose. A vacina também deve ser administrada como imunização de reforço a cada 5 a 10 anos.

MÉTODO DE INOCULACIÓN

A vacina deve ser injetada por via intramuscular. O local preferido para injeção são os músculos deltoides. Deve-se ter cuidado para não injetar no vaso sanguíneo ou na pele. Devem ser usadas apenas seringas e agulhas estéreis para cada injeção. A vacina deve ser bem agitada antes de usar. Uma vez abertos, os frascos multidoses devem ser mantidos entre +2°C e +8°C. Os frascos multidoses da Vacina adsorvida antidiférírica e antitetânica para adultos e adolescentes dos quais foram retiradas uma ou mais doses da vacina durante uma sessão de imunização podem ser usados em sessões de imunização subsequentes por até 28 dias no máximo, desde que todas as seguintes condições sejam atendidas (conforme descrito na declaração de política da OMS: Manipulação dos frascos multidoses da vacina após a abertura, OMS/IVB/14,07):

- A vacina atualmente seja pré-qualificada pela OMS;
- A vacina seja aprovada para uso por até 28 dias após a abertura do frasco, conforme estabelecido pela OMS;
- A data de validade da vacina não tenha sido ultrapassada;
- O frasco da vacina foi e continuará a ser armazenado em temperaturas recomendadas pela OMS ou pelo fabricante; além disso, o monitor do frasco da vacina, se houver, está visível no rótulo da vacina e ainda não passou do ponto de descarte, e a vacina não foi danificada pelo congelamento.

A vacina deve ser inspecionada visualmente quanto a presença de partículas estranhas e/ou alguma alteração do aspecto físico antes da administração. No caso de qualquer um deles ser observado, descartar a vacina.

REAÇÕES

As reações são geralmente leves e restritas ao local da injeção. Pode ocorrer um leve inchaço acompanhado de febre transitória, indisposição e irritabilidade. Ocassionalmente, pode ocorrer a formação de um nódulo no local da injeção, mas isso é raro.

ADVERTÊNCIA E PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE USO

Como ocorre com todas as vacinas injetáveis, o tratamento médico adequado e a supervisão devem estar sempre disponíveis no caso de reações anafiláticas raras após a administração da vacina Td.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Se forem administradas concomitantemente a Td e TIG ou a antitoxina diférílica, devem ser usadas seringas e locais separados para a injeção.

Como com outras injeções intramusculares, use com cautela em pacientes que estão recebendo a terapia anticoagulante. As terapias imunossupressoras, incluindo a irradiação, antimetabolíticos, agentes alquilantes, drogas citotóxicas e corticosteroides usados em doses maiores que as fisiológicas, podem reduzir a resposta imune às vacinas.

CONTRAINDICAÇÕES E ADVERTÊNCIAS

A vacina não deve ser administrada a pessoas que tiveram uma reação grave a uma dose anterior da Vacina antidiférírica e antitetânica.

É uma contra-indicação absoluta para o uso posterior uma história de reações alérgicas ou neurológicas sistêmicas após uma dose anterior de Td.

A imunização deve ser adiada durante o curso de uma doença aguda. A vacinação de pessoas com doença febril, grave, deve geralmente ser adiada até que essas pessoas se recuperem. No entanto, a presença de doenças menores, como infecções respiratórias leves com ou sem febre, não deve impedir a vacinação.

USO EM POPULAÇÕES ESPECIAIS (GRAVIDEZ E AMAMENTAÇÃO)

A vacina adsorvida antidiférírica e antitetânica para adultos e adolescentes é segura para a administração em mulheres grávidas. De fato, ela é recomendada em mulheres grávidas para a profilaxia contra o tétano neonatal.

Um estudo de vigilância pós-comercialização foi realizado para avaliar a segurança da vacina Td (adsorvida) em adultos e adolescentes com mais de 7 anos de idade atendidos em clínicas e hospitais na Índia. Dos 2040 participantes registrados, 102 eram mulheres grávidas.

Nesse estudo, a vacina Td foi muito bem tolerada e não houve preocupações de segurança, mesmo em mulheres grávidas.

A OMS também recomenda a vacinação contra a Td em mulheres grávidas.

EFEITOS NA CAPACIDADE DE CONDUZIR E OPERAR MÁQUINAS

A vacina adsorvida antidiférírica e antitetânica para adultos e adolescentes não foi relatada como tendo influência sobre a capacidade de dirigir e usar máquinas.

OVERDOSE

Nenhum caso de overdose foi relatado.

PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Mecanismo de ação

A Vacina adsorvida antidiférírica e antitetânica para adultos e adolescentes (vacina Td) é uma vacina líquida, composta de substâncias farmacológicas do toxoide diférílico e toxoide tetânico. A vacina é recomendada para a vacinação primária e revacinação de adultos e adolescentes que tenham contraindicações à DTP.

PROPRIEDADES FARMACODINÂMICAS

Grupo Farmacoterapêutico: Vacinas

Toxoide tetânico, combinações com toxoide diférílico, Código ATC: J07AM51

DADOS IMUNOLÓGICOS

Os ensaios clínicos realizados para avaliar a imunogenicidade e a reatogenicidade da vacina demonstraram que a vacina é imunogênica.

Em um estudo realizado em Hyderabad em 706 crianças com idade entre 7 e 17 anos, 98% e 94,7% das crianças foram protegidas após a vacinação e 88% e 65,1% apresentaram proteção de longo prazo contra o tétano e a difteria, respectivamente.

Em um estudo de fase IV da vacina Td em 62 adultos com mais de 30 anos de idade, a soroproteção contra difteria aumentou de 88% antes da vacinação para 100% após a vacinação, enquanto 100% dos indivíduos foram soroprotegidos antes e depois da vacinação.

PROPRIEDADES FARMACOCINÉTICAS

Não se aplica. Não são necessários estudos farmacocinéticos para vacinas.

DADOS PRÉ-CLÍNICOS DE SEGURANÇA

Não foram realizados estudos formais pré-clínicos na Vacina Td. No entanto, foram realizados vários estudos no grupo de vacinas DTP, as quais contêm semelhantes ou maiores quantidades do toxoide diférílico e tetânico. Em todos os estudos, observou-se que múltiplas doses humanas eram seguras em ratos, coelhos e camundongos.

LISTA DE EXCIPIENTES

Fosfato de Alumínio (preparado a partir de cloreto de alumínio, cloreto de sódio, acetato de sódio trihidratado e fosfato trissódico dodecahidratado)

Tiemersal

Fosfato trissódico dodecahidratado

Cloreto de sódio trihidratado

Carbonato de sódio anidro

Água para injeções

INCOMPATIBILIDADES

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento não deve ser misturado com outros medicamentos.

INSTRUÇÕES DE ARMAZENAMENTO E MANUSEIO

A vacina deve ser armazenada a 2°C-8°C.

O transporte também deve ser feito a 2°C-8°C. NÃO CONGELAR.

Só devem ser usadas agulhas e seringas estéreis para cada injeção. A vacina deve ser bem agitada antes de usar.

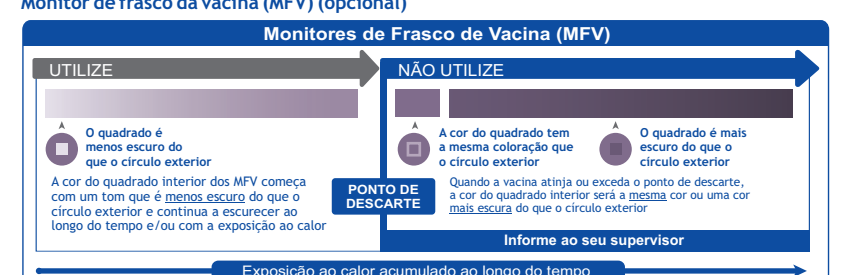
VALIDADE

36 meses a partir da data de fabricação.

APRESENTAÇÃO

Frasco de 10 doses de 5 ml

Monitor de frasco da vacina (MFV) (opcional)



Os monitores do frasco da vacina (MFV) fazem parte da tampa da Vacina adsorvida antidiférírica e antitetânica para adultos e adolescentes fornecida pelo Serum Institute of India Pvt. Ltd. Esse é um ponto sensível ao tempo-temperatura que dá uma indicação do calor acumulado ao qual foi exposto o frasco. Ele avverte o usuário final quanto a exposição ao calor provavelmente degradou a vacina acima de um nível aceitável.

A interpretação do MFV é simples. Concentre-se no quadrado central. Sua cor mudará progressivamente. Enquanto a cor desse quadrado for mais clara que a cor do anel, a vacina poderá ser usada. Assim que a cor desse quadrado central é da mesma cor do anel ou uma cor mais escura que a dele, o frasco deverá ser descartado.

Data de revisão: 01/2025



Fabricada por:
SERUM INSTITUTE OF INDIA PVT. LTD.
S. No. 105 - 110, Manjari Bk., Pune 412 307, INDIA

Proteção desde o nascimento

Spanish

SII

VACUNA ANTIDIFERÍICA Y ANTITETÁNICA ADSORBIDA PARA ADULTOS Y ADOLESCENTES

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Mecanismo de acción

La Vacuna adsorbida antidiféríica y antitetánica para adultos y adolescentes (Vacuna Td) es una vacuna líquida, compuesta de sustancias farmacológicas del Toxido diférílico y el Toxido tetánico. La vacuna se recomienda para la vacunación primaria y la revacunación de adultos y adolescentes, que tienen contraindicaciones a la DTP.

PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS

Grupo farmacoterapéutico: Vacuna

Toxido tetánico, combinaciones con toxoide diférílico, Código ATC: J07AM51

DATOS INMUNOLÓGICOS

Los ensayos clínicos realizados para evaluar la inmunogenicidad y la reactogenicidad de la vacuna demostraron que la vacuna es inmúngena. En un estudio realizado en Hyderabad, en 706 niños de 7 a 17 años, el 98% y el 94,7% de los niños estaban protegidos tras la vacunación y el 88% y el 65,1% mostraban protección a largo plazo contra tetanos y difteria, respectivamente.

En un estudio de fase IV de la vacuna Td en 62 adultos de más de 30 años, la seroprotección frente a la difteria pasó del 88% antes de la vacunación al 100% después de la misma, mientras que el 100% de los sujetos presentaron seroprotección tanto como después de la vacunación.

PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS

No se aplica. No se requieren estudios farmacocinéticos para las vacunas.

DATOS PRECLÍNICOS DE SEGURIDAD

No se han realizado estudios preclínicos formales para la vacuna Td. Sin embargo, se han realizado varios estudios con vacunas del grupo DTP, que contienen cantidades similares o superiores del toxoide tetánico y diférílico. En todos estos estudios, múltiples dosis humanas se consideraron seguras en ratas, conejos y ratones.

LISTA DE EXCIPIENTES

Fosfato de aluminio (preparado a partir de Cloruro de aluminio, Cloruro de sodio, Trihidrato de acetato de sodio y Dodecahidrato de fosfato trissódico)

Tiemersal

Dodecahidrato de fosfato trissódico

Cloruro sódico

Trihidrato de acetato de sodio

Carbonato sódico anidro

Agua para inyecciones

INCOMPATIBILIDADES

En ausencia de estudios de compatibilidad, estos productos medicinales no se deben mezclar con otros productos medicinales.

INSTRUCCIONES DE CONSERVACIÓN Y MANIPULACIÓN

La vacuna debe conservar a una temperatura entre 2°C-8°C.

El transporte también se debe realizar a 2°C-8°C. NO CONGELAR.

Sólo se deben utilizar agujas y jeringas estériles para cada inyección. La vacuna se debe agitar bien antes de su uso.

VALIDEZ

36 meses de la fecha de fabricación.

PRESENTACIÓN

Frasco de 10 dosis de 5 ml

MONITOR DE VIAL DE VACUNA (MVV) (Opcional)

