

INAKTIVOIDUN RABIESROKOTTEEN (VERORAB) KÄYTTÖVALMIIKSI SAATTAMISTA JA ANTOA KOSKEVAT PÄIVITETYT TIEDOT

Päivämäärä: 27.3.2020

Hyvä terveydenhuollon ammattilainen

Sanofi Pasteur haluaa selventää VERORAB®-valmisteen (rabiesrokote, inaktivoitu) lihakseen antamista koskevia ohjeita.

Terveyden ja hyvinvoinnin laitoksen (THL) ohjeistuksen mukaan VERORAB on annettava lihakseen (aikuiselle olkavarren hartialihakseen ja imeväisikäiselle reisilihaksen etu-yläosaan, i.m.).¹ THL on antanut yleisiä rokottamista koskevia suosituksia neulan koon valitsemisesta.²

VERORAB-pakkaus sisältää injektiopullon, jossa on kylmäkuivattua rokotetta, ja 0,5 ml liuotinta sisältävän esitäytetyn ruiskun, jossa on 16 mm:n pituinen kiinteä neula. Pakkauksen mukana tulevaa esitäytettyä, kiinteällä neulalla varustettua ruiskua saa käyttää ainoastaan rokotteen käyttövalmiiksi saattamiseen. Käyttövalmis rokote on vedettävä uudella steriilillä neulalla uuteen steriiliin ruiskuun potilaalle antamista varten. Nämä eivät sisälly VERORAB-pakkaukseen. Rokotteen lihaksensisäiseen antoon käytettävän neulan pituus on valittava potilaan iän ja painon perusteella hyvän rokottamiskäytännön mukaisesti.

Päivitetyt tuotetiedot, joissa näitä ohjeita on selvennetty, toimitetaan lähiaikoina kansallisten terveystieteiden viranomaisten hyväksyttäväksi.

¹ <https://thl.fi/fi/web/infektiotaudit-ja-rokotukset/rokotteet-a-o/rabies-eli-vesikauhurokote>

² <https://thl.fi/fi/web/infektiotaudit-ja-rokotukset/tietoa-rokotuksista/rokottamisen-vaiheet/rokotusvalineiden-valinta>

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan Verorab-valmistetta saaneilla potilailla havaituista haittavaikutuksista Fimeaan:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

Yrityksen yhteystiedot

Sanofi Oy, Lääkeinformaatio, pharmacovigilance.finland@sanofi.com, puh: 0201 200 300

Parhain terveisin,



Anu Soinen

Medical Lead, Sanofi Pasteur, Finland