

SVENSKA ÖVERSÄTTNING AV DET FINSKA INFORMATIONSBREVET

**UPPDATERAD INFORMATION OM BEREDNING
OCH ADMINISTRERING AV INAKTIVERAT RABIESVACCIN (VERORAB)**

Datum 27.3.2020

Bästa hälsovårdspersonal

Sanofi Pasteur vill klargöra instruktionerna för intramuskulär administrering av VERORAB® (rabiesvaccin, inaktiverat).

Enligt anvisningar givna av Institutet för hälsa och välfärd (THL) skall VERORAB ges intramuskulärt (för vuxna i axelmuskeln och för spädbarn i lårmuskelns främre övredel, i.m) (1). THL har gett allmänna rekommendationer för val av nålstorlek vid vaccineringar. (2)

VERORAB-förpackningen innehåller en injektionsflaska med frystorkat vaccin och en förfylld spruta med 0,5 ml spädningsvätska och en 16 mm:s fast nål. Den medföljande förfyllda sprutan får enbart användas för att bereda vaccinet. Efter beredning ska en ny steril nål användas för att dra upp det beredda vaccinet i en ny steril spruta, innan vaccinet administreras till patienten. Dessa ingår inte i VERORAB-förpackningen. Längden på nålen som används för intramuskulär administrering av vaccinet ska väljas baserat på patientens ålder och vikt, i enlighet med god vaccineringspraxis.

Uppdaterad produktinformation som klargör dessa instruktioner kommer inom kort att lämnas in till nationella hälsomyndigheter för godkännande.

Biverkningsrapportering

Vi ber hälsö- och sjukvårdpersonal att rapportera misstänkta biverkningar som observerats vid användning av Verorab till Fimea:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingcentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningregistret

PB 55

00034 FIMEA

Kontaktuppgifter till företag

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

Med vänlig hälsning,



Anu Soinen

Medical Lead, Sanofi Pasteur, Finland