

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

diTeBooster

Injektioneste, suspensio, esitäytetty ruisku
kurkkumätä- ja jäykkäkouristusrokote (adsorboitu, vähennetty antigeenimäärä)

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin saat tai lapsesi saa tätä rokotetta, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä diTeBooster on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin saat tai lapsesi saa diTeBooster-rokotteen
3. Miten diTeBooster-rokote annetaan sinulle tai lapsellesi
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. diTeBooster-rokotteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä diTeBooster on ja mihin sitä käytetään

diTeBooster on rokote, joka antaa suojan kurkkumätää (difteria) ja jäykkäkouristusta (tetanus) vastaan.

diTeBooster saa elimistön muodostamaan kurkkumädältä ja jäykkäkouristukselta suojaavia vasta-aineita.

Tätä rokotetta käytetään sellaisten aikuisten ja yli viisivuotiaiden lasten uudelleen rokottamiseen, jotka ovat saaneet perusrokotuksen kurkkumätää ja jäykkäkouristusta vastaan.

Tätä rokotetta käytetään myös sellaisten aikuisten ja yli viisivuotiaiden lasten rokottamiseen, jotka eivät ole saaneet perusrokotusta kurkkumätää ja jäykkäkouristusta vastaan, tai joiden perusrokotussarja on jäänyt kesken, tai joiden rokotustilannetta ei tiedetä.

Tätä rokotetta voidaan käyttää myös jäykkäkouristuksen ehkäisyyn henkilöille, joilla on syvä ja mahdollisesti jäykkäkouristukselle altistava haava, sekä uudelleenrokotukseen kurkkumätää vastaan.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin saat tai lapsesi saa diTeBooster-rokotteen

Sinulle tai lapsellesi ei saa antaa diTeBooster-rokotetta

- jos olet tai lapsesi on allerginen vaikuttavalle aineelle tai diTeBooster-rokotteen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos olet tai lapsesi on aikaisempien rokotusten seurauksena kokenut vakavia haittavaikutuksia.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin sinut tai lapsesi rokotetaan diTeBooster-rokotteella

- jos sinulla tai lapsellasi on jokin sairaus. Mikäli sairastut tai lapsesi sairastuu äkilliseen kuumeeseen, rokotusta tulisi lykätä.
- jos saat tai lapsesi saa lääkehoitoa, joka saattaa heikentää immuunivastetta (esim. kortikosteroideja), tai jos sinulla tai lapsellasi on sairaus, johon liittyy kasvanut verenvuotoriski.
- jos olet tai lapsesi on allerginen jollekin.
- jos olet tai lapsesi on kokenut haittavaikutuksia aiempien rokotusten jälkeen.

- jos olet tai lapsesi on allerginen formaldehydille. Valmistusprosessissa käytetään formaldehydiä, joten rokotteessa voi olla jäämiä siitä.

Lapset ja nuoret

Alle viisivuotiaille lapsille ei saa antaa diTeBooster-rokotetta.

Muut lääkevalmisteet ja diTeBooster

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt. diTeBooster-rokotteen voi antaa samaan aikaan muiden rokotteiden kanssa, mutta erillisenä injektiona.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa, ennen kuin sinut rokotetaan diTeBooster-rokotteella.

Raskaus

diTeBooster-rokotteen käytöstä raskaana olevilla naisilla on vain vähän kokemuksia. Jos olet raskaana, lääkärisi arvioi, onko jäykkäkouristukseen tai kurkkumätään sairastumisen riski suurempi kuin syntymättömälle lapselle rokotuksesta mahdollisesti aiheutuva riski.

Imetys

diTeBooster-rokotteen käytöstä imetyksen aikana on vain vähän kokemusta, mutta todisteita ei ole haittavaikutuksista, joita äidinmaidon kautta lapseen kulkeutunut rokote olisi aiheuttanut.

Ajaminen ja koneiden käyttö

diTeBooster-rokotteella ei pitäisi olla haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

diTeBooster sisältää natriumia

diTeBooster sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per annos eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten diTeBooster-rokote annetaan sinulle tai lapsellesi

Lääkäri tai hoitaja pistää rokotteen lihakseen (lihaksensisäisesti). Suositeltu annos on 0,5 ml sekä aikuisille että yli 5-vuotiaille lapsille.

Jos sinua tai lastasi ei ole aiemmin rokotettu kurkkumätää ja jäykkäkouristusta vastaan, saatat saada tai lapsesi saattaa saada useamman kuin yhden rokotuksen. Noudata lääkärin ohjeita.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän rokotteen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Vakavat haittavaikutukset

- vakavat allergiset reaktiot (esimerkiksi hengitys- ja nielemisvaikeudet, käsien ja jalkojen kutina tai silmänympärysten ja kasvojen turvotus).
Jos havaitset jotakin edellä mainituista reaktioista, ota heti yhteys lääkäriin.

Muut haittavaikutukset:

Hyvin yleiset (voi esiintyä useammalla kuin yhdellä henkilöllä 10:stä)

- pistoskohdan lievä punoitus ja turvotus.

- pistoskohdan kipu ja kutina.
- päänsärky ja väsymys.

Yleiset (voi esiintyä yhdellä henkilöllä 10:stä)

- yleinen huonovointisuus (pahoinvointi) ja kuume (vähintään 38°C)
- voimakas punoitus ja turvotus vähintään 5 cm:n alueella pistoskohdassa.
- Lihaskipu.
- huimaus.
- pahoinvointi, oksentelu ja ripuli.

Melko harvinaiset (voi esiintyä yhdellä henkilöllä 100:sta)

- ihottuma (ekseema) ja ihotulehdus (dermatiitti).

Harvinaiset (voi esiintyä yhdellä henkilöllä 1 000:sta)

- korkea kuume (vähintään 40°C).
- pitkään kestävätkutiavat kyhmyt (granulooma) tai steriili paise pistoskohdassa
- nokkosihottuma.

Hyvin harvinaiset (voi esiintyä yhdellä henkilöllä 10 000:sta)

- pyörtyminen.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. diTe Booster-rokotteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä jääkaapissa (2°C - 8°C).

Ei saa jäätyä.

Jos rokote on jäänyt, se tulee hävittää turvallisesti.

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän ("Käyt. Viim") jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä diTe Booster sisältää

- Vaikuttavat aineet: 1 annos (= 0,5 ml) sisältää vähintään 2 kansainvälistä yksikköä (IU) puhdistettua difteriatoksoidia ja vähintään 20 kansainvälistä yksikköä puhdistettua tetanustoksoidia adsorboituna alumiinihydroksidihydraattiin, joka vastaa 0,5 mg alumiinia. Tässä rokotteenä käytetään alumiinia absorboivana aineena. Absorboivia aineita käytetään joissakin

- rokotteissa nopeuttamaan, tehostamaan ja/tai pidentämään rokotteen suojaavaa vaikutusta
- Muut aineet ovat: natriumhydroksidi, natriumkloridi ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkaus koko

dīTeBooster on väritöntä tai vaaleankeltaista nestettä, jossa on valkoisia ja harmaita hiukkasia.

Jokainen annos on yksittäisessä esitäytetyssä ruiskussa.

Pakkauskoot esitäytetyssä ruiskussa: 1 x 0,5 ml, 5 x 0,5 ml, 10 x 0,5 ml ja 20 x 0,5 ml.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

AJ Vaccines A/S, Artillerivej 5, DK-2300 Kööpenhamina S, Tanska

tel: +45 7229 7000

fax: +45 7229 7999

e-mail: info@ajvaccines.com

Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

AT, DK, EL, ES, FI, IE, PT, NO, SE: dīTeBooster

DE: Td-IMMUN

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

27.08.2020

--&<-----&<-----&<-----&<-----

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisille

dīTeBooster on tehosterokote aikuisille ja (vähintään viisivuotiaille) lapsille, jotka ovat saaneet aikaisemmin vähintään kolme difteria- ja tetanusrokotusta käsittävän perusrokotussarjan.

dīTeBooster-rokotetta käytetään myös sellaisille aikuisille ja (vähintään viisivuotiaille) lapsille, jotka eivät ole saaneet perusrokotuksia, tai joiden perusrokotussarja on jäänyt kesken, tai joiden perusrokotustilannetta ei tiedetä.

dīTeBooster-rokotetta voidaan käyttää potilaille, joilla on jäykkäkouristukselle altistava vamma, jäykkäkouristuksen ehkäisyyn ja uusintarokotuksena kurkkumätää vastaan.

dīTeBooster-rokotetta tulee käyttää kansallisten lääkintäviranomaisten suositusten mukaisesti.

Ravistettava ennen käyttöä. Huolellisen ravistamisen jälkeen rokotteen tulee olla väritön tai vaaleankeltaista suspensio, jossa on valkoisia ja harmaita hiukkasia.

Yksi annos on 0,5 ml. Rokote annetaan lihakseen. Annettaessa tehosterokotuksia kurkkumätää ja jäykkäkouristusta vastaan tulisi rokotusväleissä noudattaa virallisia suosituksia

(yleensä 10 vuotta). Liian usein annettavat tehosterokotukset lisäävät haittavaikutusten riskiä.

dīTeBooster-rokotus voidaan antaa henkilöille, joiden rokotustilannetta ei tiedetä, tai jotka eivät ole saaneet perusrokotuksia, tai joiden perusrokotussarja on jäänyt kesken. Kurkkumädältä ja jäykkäkouristukselta suojaavan immuniteetin kehittyminen voi vaatia useampia rokotuksia. Kansallisia suosituksia on noudatettava.

dīTeBooster-rokotus voidaan antaa henkilöille, joilla on jäykkäkouristukselle altistavia vammoja, kun rokottaminen kurkkumätää vastaan on myös aiheellista. Tetanusimmunoglobuliinia voidaan antaa samanaikaisesti kansallisten suositusten mukaisesti.

Eräiden indikaatioiden yhteydessä (esimerkiksi verenvuototaipumus) dīTeBooster-rokote voidaan antaa syväälle ihon alle. Kliinisissä tutkimuksissa on osoitettu, että paikallisreaktiot jäävät vähäisemmiksi lihakseen annetun injektion jälkeen verrattuna ihon alle annettuihin injektioihin.

Tarvikkeet anafylaktisen reaktion hoitoon on varattava esille.

Valmistusprosessissa käytetään formaldehydiä, joten lopullisessa tuotteessa voi olla formaldehydijäämiä.

Varovaisuutta tulee noudattaa, jos potilaan tiedetään olevan yliherkkiä formaldehydille. diTeBooster-rokotetta ei saa sekoittaa muiden rokotteiden kanssa samaan injektio-pulloon tai ruiskuun. diTeBooster-rokotteen antamista samanaikaisesti muiden inaktivoitujen rokotteiden kanssa ei ole tutkittu. On epätodennäköistä, että samanaikainen käyttö häiritsisi immuunivastetta. diTeBooster voidaan antaa tarvittaessa samaan aikaan muiden rokotteiden kanssa, jolloin tulee käyttää eri injektio-paikkoja.

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

Bipacksedel: Information till användaren

diTeBooster

Injektionsvätska, suspension, förfylld spruta.
Difteri- och tetanusvaccin (adsorberad, reducerat innehåll av antigen).

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du eller ditt barn vaccineras med detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor, vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande :

1. Vad diTeBooster är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du eller ditt barn vaccineras med diTeBooster
3. Hur du eller ditt barn vaccineras med diTeBooster
4. Eventuella biverkningar
5. Hur diTeBooster ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad diTeBooster är och vad det används för

diTeBooster är ett vaccin som ger skydd mot difteri och stelkramp.

diTeBooster stimulerar kroppen att producera antikroppar mot difteri och stelkramp.

Detta vaccin kan användas för att re-vaccinera barn (5 år och äldre) och vuxna som redan har fått en primärvaccination mot difteri och stelkramp.

Vaccinet används också för att vaccinera barn (5 år och äldre) och vuxna som saknar eller har ofullständig eller okänd grundvaccinering mot difteri och stelkramp.

I händelse av djupa och potentiellt besmittade sår kan vaccinet också användas som skydd mot stelkramp och re-vaccinering mot difteri.

2. Vad du behöver veta innan du eller ditt barn vaccineras med diTeBooster

Du eller ditt barn ska inte vaccineras med diTeBooster

- om du är allergisk mot aktiva substanser eller något annat innehållsämnen i vaccinet (anges i avsnitt 6).
- om du har upplevt allvarliga biverkningar efter tidigare vaccinationer.

Varningar och försiktighet

Tala om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du eller ditt barn vaccineras med diTeBooster

- om du lider av någon sjukdom. Vid akut sjukdom med feber ska vaccinationen skjutas upp.
- om du får medicinsk behandling som kompromissar immunsvaret (t.ex. kortikosteroider) eller om du lider av sjukdom som ökar risken för blödning.
- om du har några allergier.
- om du har upplevt obehag efter tidigare vaccinationer.
- om du är allergisk mot formaldehyd. Formaldehyd används under tillverkningen och spårmängder kan därför förekomma i vaccinet.

Barn och ungdomar

Barn som är yngre än 5 år ska inte vaccineras med diTeBooster.

Andra läkemedel och diTeBooster

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

diTeBooster kan ges samtidigt som andra vaccin men som en separat injektion.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du vaccineras med diTeBooster.

Graviditet

Det finns begränsad erfarenhet med användning av diTeBooster under graviditet. Om du är gravid, bestämmer läkaren om risken för stelkramps- och difteriinfektion är större än den eventuella risken för det ofödda barnet om du vaccineras.

Amning

Det finns begränsad erfarenhet av användning av diTeBooster under amning, men det finns inga bevis på skadliga effekter genom att vaccinet överförs till barnet genom bröstmjölken.

Körförmåga och användning av maskiner

diTeBooster bör inte påverka din förmåga att framföra fordon och använda maskiner.

diTeBooster innehåller natrium

diTeBooster innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per dos och är därför i princip "natriumfri".

3. Hur du eller ditt barn vaccineras med diTeBooster

Läkaren eller sjuksköterskan ger vaccinet via injektion i en muskel (intramuskulärt). Den rekommenderade dosen är 0,5 ml för både barn (5 år och äldre) och vuxna.

Om du eller ditt barn inte vaccinerats tidigare mot difteri och stelkramp kan det hända att du eller ditt barn vaccineras mer än en gång. Följ läkarens anvisningar.

Om du har ytterligare frågor om detta vaccin, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Allvarliga biverkningar

- Allvarliga allergiska reaktioner (exempel på sådana är andningsbesvär, svårigheter att svälja, klåda på händer och fötter, svullnad runt ögon och i ansiktet).
Kontakta omedelbart läkare om du upplever någon av ovanstående reaktioner.

Andra biverkningar, bland annat:

Mycket vanliga (kan drabba mer än 1 av 10 personer)

- Rodnad och svullnad vid injektionsstället.
- Smärta och klåda vid injektionsstället.
- Huvudvärk och trötthet.

Vanliga (kan drabba upp till 1 av 10 personer)

- Allmän sjukdomskänsla och feber (temperatur på 38°C eller mer).

- Uttalad rodnad och svullnad på 5 cm eller mer vid injektionsstället.
- Muskelvärk.
- Yrsel.
- Illamående, kräkningar och diarré.

Mindre vanliga (kan drabba upp till 1 av 100 personer)

- Eksem och hudinflammation (dermatit).

Sällsynta (kan drabba upp till 1 av 1 000 personer)

- Hög feber (temperatur på över 40°C).
- Långvarig knottrig hud efter klåda (granulom) eller steril abscess på injektionsstället.
- Näselfeber (urticaria).

Mycket sällsynta (kan drabba upp till 1 av 10 000 personer)

- Svimning.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA.

Gennem att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur diTe Booster ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2°C-8°C).

Får ej frysas.

Vaccinet ska inte användas om det har varit fruset.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter ”Utg.dat”. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är: 1 dos (= 0,5 ml) innehåller minst 2 internationella enheter renad difteritoxid och minst 20 internationella enheter renad tetanustoxid som adsorberas på aluminiumhydroxidhydrat, motsvarande 0,5 mg aluminium.
- Detta vaccin innehåller aluminium som adjuvans. Adjuvanser är innehållsämnen som påskyndar, förbättrar och/eller förlänger den skyddande effekten av vaccinet.
- Övriga hjälpämnen är: natriumhydroxid, natriumklorid och vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

diTeBooster är en färglös eller ljusgul vätska med vita och grå partiklar.

Varje dos levereras som en enskild förfylld spruta.

Förpackningsstorlekar förfylld spruta: 1 x 0,5 ml, 5 x 0,5 ml, 10 x 0,5 ml och 20 x 0,5 ml.

Alla förpackningsstorlekar kanske inte finns till försäljning.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

AJ Vaccines A/S
Artillerivej 5
DK-2300 Köpenhamn S
Danmark
tel: +45 7229 7000
fax: +45 7229 7999
e-post: info@ajvaccines.com

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

AT, DE, DK, EL, ES, FI, IE, PT, NO, SE: diTeBooster
DE: Td-IMMUN

Denna bipacksedel ändrades senast

27.08.2020

--&<-----&<-----&<-----

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal

diTeBooster används för att vaccinera barn (från 5 år) och vuxna som redan har fått en primärvaccination med minst 3 doser mot difteri och stelkramp.

diTeBooster används även för barn (≥ 5 år) och vuxna med ingen, inkomplett eller okänd primärvaccination mot difteri och stelkramp.

diTeBooster kan användas vid sårvård på patienter med stelkrampsrelateade skador som skydd mot stelkramp och re-vaccination mot difteri.

diTeBooster ska användas enligt officiella nationella rekommendationer.

Skaka före användning. Efter resuspension ska vaccinet se ut som en färglös eller ljusgul lösning med vita och grå partiklar.

Dosen är 0,5 ml och administreras intramuskulärt.

Vaccination mot difteri och stelkramp ska upprepas med intervall enligt officiella rekommendationer (i allmänhet 10 år). För täta boostervaccinationer ökar risken för biverkningar.

Personer med okänd immuniseringsstatus, saknad eller okänd primärvaccination kan vaccineras med diTeBooster. Mer än en vaccination kan krävas för adekvat skyddande immunitet mot difteri och stelkramp. Följ nationella rekommendationer.

Hos personer med stelkrampsbenägna skador kan diTeBooster administreras om vaccination mot difteri även är relevant. Stelkrampsimmunoglobulin kan administreras samtidigt i enlighet med nationella rekommendationer.

Under särskilda indikationer (till exempel hemorragisk diates) kan diTeBooster administreras djupt subkutant. Kliniska studier har visat färre lokala reaktioner efter intramuskulära injektioner än efter subkutana.

Nödvändiga förebyggande åtgärder för behandling av anafylaktiska reaktioner ska alltid vidtas.

Formaldehyd används under tillverkningen och spårmängder kan förekomma i den slutliga produkten.

Försiktighet ska iaktas hos personer med känd överkänslighet mot formaldehyd.

Blanda inte diTeBooster med andra vaccin i samma spruta.

Samtidig administrering av diTeBooster och andra inaktiverade vaccin har inte studerats. Det är inte troligt att samtidig administrering leder till interferens i immunsvar. Vid behov kan diTeBooster administreras samtidigt med andra vacciner, på olika injektionsställen.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.