

## **PAKKAUSSELOSTE**

## **Pakkausselostetiedot: Tietoa käyttäjälle**

### **Encepur lapset, injektioneste, suspensio esitytystä ruiskussa puutiaisaivotulehdusrokote, inaktivoitu**

**Lue tämä pakkausselostetiedot huolellisesti ennen kuin lapsesi saa tästä rokotetta, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausselostetiedot. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästi, käännny lääkärin, apteekkienkilokunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain lapsellesi eikä sitä tule antaa muiden käyttöön.
- Jos lapsesi saa haittavaikutuksia, käännny lääkärin, apteekkienkilokunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselostetiedossa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselostetiedotessa kerrotaan:**

1. Mitä Encepur lapset on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin lapsesi saa Encepur lapset -valmistetta
3. Miten Encepur lapset -valmiste annetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Encepur lapset -valmisten säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Encepur lapset on ja mihin sitä käytetään**

Encepur lapset -rokote sisältää inaktivoitua puutiaisaivotulehdusvirusta (engl. tick-borne encephalitis, eli TBE).

Encepur lapset -rokote on tarkoitettu 1–11-vuotiaille lapsille estämään TBE-viruksen aiheuttamia tauteja. TBE-virus on keskushermoston virusinfektioiden merkittävä syy. Useimmat tämän viruksen aiheuttamista infekcioista johtuvat punkin puremasta.

Rokote on tarkoitettu lapsille, jotka asuvat vakituisesti tai oleskelevat tilapäisesti alueilla, joilla TBE-virusta esiintyy.

Rokotteet kuuluvat ryhmään lääkkeitä, jotka vaikuttavat immuunijärjestelmään (elimistön luonnollinen vastustuskyky infektiota vastaan) suojeleakseen elimistöä taudeilta.

Encepur lapset -rokote ei voi aiheuttaa tautia, jolta se sinua suojaa.

Kuten muutkaan rokotteet, Encepur lapset ei välttämättä tuota kaikille rokotetuille täydellistä suojaaa.

12-vuotiaalle ja sitä vanhemmille nuorille ja aikuisille käytetään aikuisten Encepur-valmistetta.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin lapsesi saa Encepur lapset -valmistetta**

##### **Encepur lapset -valmisteita ei saa antaa**

- jos lapsesi on allerginen vaikuttavalle aineelle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luetteltu kohdassa 6) tai valmistukseen jäädille (formaldehydi, klooritetrasyklambiini, gentamysiini, neomysiini, kanamuna ja kanaproteiimi).
- jos lapsellasi on äkillinen hoitoa vaativa sairaus. Rokote voidaan antaa aikaisintaan 2 viikkoa toipumisen jälkeen.
- jos lapsellasi on aiemmin esiintynyt sivuvaikutuksia Encepur lapset -valmisten antamisen jälkeen. Samaa rokotetta ei saa antaa ennen kuin sivuvaikutusten syy on selvitetty.

## **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin lapsesi saa Encepur lapset -valmistetta.

- Yleensä Encepur lapset -rokote ei aiheuta suurempaa riskiä henkilölle, jotka ilmoittavat olevansa "allergisia kanaproteiinille" tai joilla allergia on osoitettu positiivisella ihotestillä.
- Kuten kaikilla injektiona annettavilla rokotteilla, asianmukainen lääketieteellinen hoito ja valvonta on oltava aina helposti saatavilla harvinäisten anafylaktisten reaktioiden varalta rokotetta annettaessa.
- Lääkäri tai sairaanhoitaja huolehtii, että rokotetta ei anneta verisuoneen. Vahingossa annettu suonensisäinen rokote voi aiheuttaa haittavaikutuksia, pahimmassa tapauksessa sokin.
- Lääkäri tai sairaanhoitaja arvioi rokotteen tarpeellisuuden, jos lapsellasi on ennestään vaikera neurologinen sairaus.
- Neulalla pistäminen voi aiheuttaa pyörtymisen, heikotusta tai muun jännitykseen liittyvän reaktion. Kerro lääkärille tai sairaanhoitajalle, jos lapsesi on saanut tällaisen reaktion aiemmin.
- TBE-rokote ei anna suojaaa muita punkin levittämiä sairauksia vastaan (esim. Lymen tauti/borrelioosi), vaikka ne saataisiinkin samaan aikaan kuin puutaisaivotulehdus.
- Alle 3-vuotiaalle lapsille voi nousta korkea kuume ( $\geq 39,5^{\circ}\text{C}$ ).
- Kuumetta ( $> 38^{\circ}\text{C}$ ) ilmenee lähinnä ensimmäisen rokotuksen jälkeen. Kuumeen nouseminen toisen rokotuskerran jälkeen on harvinaisempaa. Tällaisissa tapauksissa tulisi harkita kuumetta alentavan lääkkeen antamista (ks. kohta 4 Mahdolliset haittavaikutukset).
- Lapsille, joilla on heikentyt immuunijärjestelmä, esim. HIV-infektion tai immunosuppressiivisen hoidon takia, ei vältämättä kehity rüttävä immuunivastetta Encepur lapset -rokotteesta.
- Lateksille herkät potilaat:  
Esitetyt ruisku ilman neulaa: Vaikka ruiskun kärkiosissa ei ole havaittu luonnonkumilateksia, Encepur lapset -rokotteen turvallista käyttöä tälle potilasryhmälle ei ole varmistettu.  
Esitetyt ruisku kiinteällä neulalla: Neulansuojuus sisältää lateksia. Keskustele lääkärin tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin lapsesi saa täitä rokotetta, jos lapsesi on allerginen lateksille.

## **Muut lääkevalmisteet ja Encepur lapset**

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos lapsesi parhaillaan ottaa, on äskettäin ottanut tai saattaa ottaa muita lääkeitä.

Rokote voidaan antaa samanaikaisesti muiden rokotteiden kanssa, mutta eri injektiokohtaan.

## **Encepur lapset sisältää natriumia**

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per annos eli se on käytännössä natriumiton.

Tämä rokote sisältää pieniä määriä formaldehydiä, klooritetrasykliniä, gentamysiiniä ja neomysiiniä. Kerro lääkärille, jos lapsellasi on ollut allerginen reaktio jollekin näistä aineista.

## **3. Miten Encepur lapset -valmiste annetaan**

Lääkäri tai apteekkikenkilökunta kertoo, kuinka tämä valmiste annetaan.

### Immunisaation aikataulu

1–11-vuotiaiden lasten tulee saada 1 annos (0,25 ml) jokaisella rokotuskerralla.

Rokotusohjelmaan kuuluu kolme erillistä annosta ja rokotukset annetaan mieluiten kylmänä vuodenaikana, jotta suoja saadaan riskikauden (kevät/kesä) ajaksi. Encepur lapset -rokotukset annetaan yhden aikataulun mukaisesti seuraavista vaihtoehtoista:

<b>Tavanomainen rokotusohjelma (suositeltu vaihtoehto)</b>	
<b>Ensimmäinen annos</b>	Valittu päivämäärä
<b>Toinen annos</b>	14 päivän–3 kuukauden kuluttua ensimmäisestä annoksesta
<b>Kolmas annos</b>	9–12 kuukauden kuluttua toisesta annoksesta
<b>Ensimmäinen tehosteannos</b>	3 vuoden kuluttua kolmannesta annoksesta
<b>Seuraavat tehosteannokset</b>	5 vuoden välein

Toisen annoksen antamista 14 päivän kuluttua ensimmäisestä annoksesta kutsutaan tavanomaiseksi nopeutetuksi rokotusohjelmaksi kun taas annostusta 1-3 kuukauden kuluttua ensimmäisestä annoksesta kutsutaan tavanomaiseksi rokotusohjelmaksi.

<b>Nopea rokotusohjelma (jos tarvitaan välitöntä suoja)</b>	
<b>Ensimmäinen annos</b>	Valittu päivämäärä
<b>Toinen annos</b>	7 päivän kuluttua ensimmäisestä annoksesta
<b>Kolmas annos</b>	21 päivän kuluttua ensimmäisestä annoksesta
<b>Ensimmäinen tehosteannos</b>	12–18 kuukauden kuluttua kolmannesta annoksesta
<b>Seuraavat tehosteannokset</b>	5 vuoden välein

Sinulle kerrotaan, milloin seuraava Encepur lapset -annos tulee antaa.

Rokotusohjelma voi tarvittaessa olla vielä joustavampi. Käännny lääkärin puoleen saadaksesi lisätietoja.

#### Antotapa

Rokotetta on ravistettava hyvin ennen käyttöä.

Terveydenhuollon ammattilainen antaa Encepur lapset -rokotteen injektiona, mieluiten olkavarren lihakseen tai etureiteen.

Tarvittaessa (esim. potilaille, joilla on taipumusta verenvuotoon) rokote voidaan antaa iholle alle.

Rokotetta **ei** saa antaa laskimoon.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän rokotteen käytöstä, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

Virallisten suositusten mukaan toisella TBE-rokotteella suoritetun perusrokotussarjan (3 annosta) jälkeen Encepur lapset –valmistetta voidaan antaa tehosteena.

#### **Jos lapsellesi annetaan enemmän Encepur laps et -valmistetta kuin pitäisi**

Riskejä ja haittavaikustusten luonnetta ei tunneta, jos lapsellesi annetaan enemmän Encepur lapset-valmistetta kuin pitäisi.

Jos lapsesi on saanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

#### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

#### **Hyvin yleiset haittavaikutukset (yli 1 henkilöllä kymmenestä)**

- päänsärky (3-vuotiailla ja sitä vanhemmillä lapsilla)
- uneliaisuus (alle 3-vuotiailla lapsilla)

- kipu injektiokohdassa
- kuume (yli 38 °C) 1–2-vuotiailla lapsilla.

#### **Yleiset haittavaikutukset (alle 1 henkilöllä kymmenestä)**

- pahoinvointi
- nivelsärky
- lihassärky
- ihmisen punoitus injektiokohdassa ja turvotus injektiokohdassa
- kuume (yli 38 °C) 3–11-vuotiailla lapsilla
- flunssan kaltaiset oireet (liikahikoilu, kuume, vilunväristykset), mukaan lukien kuume, voivat ilmetä lähinnä ensimmäisen rokotuksen jälkeen. Oireet häviävät yleensä 72 tunnin kuluessa.
- yleinen sairauden tunne
- heikotus.

#### **Harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla tuhannesta)**

- ripuli
- oksentelu.

#### Vakavat allergiset reaktiot

Vakavia allergisia reaktioita, joiden esiintyvyyttä ei voida arvioida saatavilla olevien tietojen perusteella ovat:

- yleistynyt ihottuma (joka voi vaikuttaa koko kehoon)
- turvotus (ilmeisin pään ja kaulan alueella, mukaan lukien kasvot, huulet, kiehi ja kurkku tai mikä tahansa muu ruumiinosa)
- hengityksen vinkuminen (hengitettäessä kuuluva karkeaa ja kimea ääni, jonka aiheuttaa ahtautuneet/turvonneet hengitystiet)
- hengenahdistus, hengitysvaikeudet
- hengitysteiden supistuminen (bronkospasmi)
- verenpaineen lasku
- sydän- ja verenkiertohäiriöt (joihin mahdollisesti liittyy ohimeneviä epäspesifisiä näköhäiriöitä)
- verihiutaleniuukkuus, joka kestää vain lyhyen aikaa, mutta voi olla vaikea.

Allergiset reaktiot kehittyvät yleensä erittäin nopeasti rokotteen antamisen jälkeen, kun olet vielä terveydenhuollon ammattilaisen hoidettavana. **Ota VÄLITTÖMÄSTI yhteyttä lääkäriin, jos mitä tahansa näistä oireita esiintyy lääkärin tai sairaanhoitajan vastaanotolta poistumisesi jälkeen.**

#### Muut haittavaikutukset

Encepur lapset -valmisten annon jälkeen on raportoitu muita haittavaikutuksia, joiden esiintyvyyttä ei voida arvioida saatavilla olevan tiedon perusteella. Näitä ovat:

- imusolmukkeiden suurentuminen (rauhaset kaulalla, kainaloissa ja nivusissa)
- puutuminen, pistely
- lihas- ja nivelsärky niskan alueella, mikä voi aiheuttaa samanlaisia oireita kuin meningismissä (aivokalvojen ärsytystä, kuten aivokalvontulehdussessa). Nämä oireet ovat hyvin harvinaisia ja häviävät muutaman päivän kuluessa.
- pyörtyminen
- pistoskohdan tulehdusta johtuva kyyhmy (granulooma), johon toisinaan kertyy nestettä
- kouristukset

#### Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 FIMEA

## 5. Encepur lapsen -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä jäääkaapissa ( $2^{\circ}\text{C}$ – $8^{\circ}\text{C}$ ). Herkkä valolle.  
Ei saa jäätyä. Jäätynyttä rokotetta ei saa käyttää.

Rokote on tarkistettava ulkoisesti hiukkasten tai värväytymisten varalta ennen antamista. Rokote on hävitettävä, jos sen ulkonäkö ei ole normaali.

Käytä rokote heti pakkauksen avaamisen jälkeen.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa ja ruiskun etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään "Exp." jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

## 6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

### Mitä Encepur lapsen sisältää

- 1 annos (0,25 ml) sisältää vaikuttavana aineena 0,75 mikrogrammaa primaarisissa kanan alkiosoluissa tuotettua inaktivoitua TBE (puutiaisaivotulehdus) -viruskantaa K23, joka on inaktivoitu formaldehydillä. Adjunktina on käytetty alumiinihydroksidia. Adjunktti on rokotteen ainesosa (eri kuin antigeni, joka on valmisten vaikuttava aine), joka tehostaa immuunivastetta (elimistön luonnollinen vastustuskyky infektioita vastaan) antigenia kohtaan.
- Muut aineet (apuaineet) ovat trometamoli, sakkaroosi, natriumkloridi ja injektionesteisiin käytettävä vesi. Rokote sisältää pieniä määriä formaldehydiä, klooritetrasykliniä, gentamysiiniä ja neomysiiniä, sekä saattaa sisältää kananmunan ja kanaproteiinin jäämiä.

### Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Valkeahko, samea injektioneste, suspensio esitetyssä ruiskussa.

Pakkauskoot:

Pakaus, jossa 1 esitetytetti ruisku (neulalla tai ilman), jokainen ruisku sisältää 0,25 ml suspensiota  
Pakaus, jossa 10 esitetytetti ruiskua (neulalla tai ilman), jokainen ruisku sisältää 0,25 ml suspensiota

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole saatavilla.

### Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

Bavarian Nordic A/S  
Philip Heymans Allé 3  
2900 Hellerup  
Tanska

**Valmistaja:**  
Bavarian Nordic A/S  
Hejreskovvej 10A  
3490 Kvistgaard  
Tanska

GSK Vaccines GmbH  
Emil-von-Behring-Str. 76  
D-35041 Marburg, Saksa

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 12.04.2022**

**Muut tiedonlähteet**

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)) kotisivulta.

## **Bipackse del: Information till användaren**

### **Encepur barn, injektionsvätska, suspension i förfylld spruta vaccin mot fästingburen encefalit, inaktivert**

**Läs noga igenom denna bipackse del innan ditt barn får detta vaccin. 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.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt ditt barn. Ge det inte till andra.
- Om ditt barn får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipackse del finns information om följande :**

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

#### **1. Vad Encepur barn är och vad det används för**

Encepur barn vaccin innehåller inaktivert virus av den typ som orsakar fästingburen hjärninfektion (eng. tick-borne encephalitis, d.v.s. TBE).

Vaccinet Encepur barn är avsett för barn från 1 till och med 11 års ålder för att förhindra sjukdom orsakad av TBE-virus. TBE-virus är en viktig orsak till virusinfektioner i centrala nervsystemet. De flesta infektioner med detta virus orsakas av fästingbett.

Vaccinet är avsett för barn som permanent eller temporärt vistas i områden där TBE förekommer.

Vacciner tillhör en grupp läkemedel som påverkar immunsystemet (kroppens naturliga försvar mot infektioner) för att skydda mot sjukdomar.

Vaccinet Encepur barn kan inte förorsaka sjukdomen, som den skyddar dig emot.

I likhet med andra vacciner ger Encepur barn eventuellt inte fullständigt skydd hos alla personer som vaccineras.

För vuxna och undomar från 12 års ålder används Encepur för vuxna.

#### **2. Vad du behöver veta innan ditt barn får Encepur barn**

##### **Encepur barn ska inte ges:**

- om ditt barn är allergisk mot den aktiva substansen eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6) eller rester från tillverkningen (formadelhyd, klortetracyklin, gentamycin, neomycin, ägg och kycklingprotein).
- om ditt barn har en akut sjukdom som kräver behandling. Ditt barn ska inte vaccineras förrän minst 2 veckor efter tillfrisknandet.
- om ditt barn har fått komplikationer efter tidigare vaccination med Encepur barn. Ditt barn ska i så fall inte vaccineras med samma vaccin förrän orsaken till komplikationerna har utretts.

## **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller sjuksköterska innan ditt barn får Encepur barn

- Det finns vanligtvis ingen större risk för personer, som medger sig vara ”allergiska mot kycklingprotein” eller som har konstaterad allergi med ett positivt hudtest, när Encepur barn vaccin ges.
- Liksom för alla injiceraade vacciner ska lämplig medicinsk behandling och övervakning alltid finnas till hands i händelse av en sällsynt anafylaktisk reaktion efter vaccinationen.
- Läkaren eller sjuksköterskan kommer att vara noga med att inte injicera vaccinet i ett blodkärl. Oavsiktlig injektion i ett blodkärl kan i extrema fall framkalla en chockreaktion.
- Läkaren eller sjuksköterskan kommer att bedöma behovet av vaccination om barnet har en befintlig, svår, neurologisk sjukdom.
- Svimning, svimningskänsla eller andra stressrelaterade reaktioner kan förekomma som en reaktion på alla slags injektioner med nål. Tala om för läkaren eller sjuksköterskan om ditt barn tidigare har reagerat på detta sätt.
- TBE-vaccinationen skyddar inte mot andra fästingburna sjukdomar (t.ex. Lyme-sjuka/borrelios) även om de överförs samtidigt som fästingburen encefalit.
- Barn under 3 år kan utveckla hög feber ( $\geq 39,5^{\circ}\text{C}$ ).
- Feber ( $> 38^{\circ}\text{C}$ ) förekommer främst efter den första vaccinationen. Detta fenomen är mindre vanligt efter den andra vaccinationen. I sådana fall ska feber nedsättande behandling övervägas (se avsnitt 4 Eventuella biverkningar).
- För personer med nedsatt immunförsvar, t.ex. på grund av HIV-infektion eller immunsuppressiv behandling, bildas det nödvändigtvis inte ett tillräckligt immunsvar av Encepur barn vaccinet.
- Personer känsliga för latex:
  - Förfyllt spruta utan nål: Fastän naturgummilatex inte har kunnat påvisas i sprutans spetsskydd, har inte säker användning av Encepur barn hos latex-känsliga personer fastställts.
  - Förfyllt spruta med fast nål: Spetsskyddet innehåller latex. Om ditt barn är allergisk mot latex, ska du diskutera detta med läkaren eller sjuksköterskan innan ditt barn får vaccinet..

## **Andra läkemedel och Encepur barn**

Tala om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om ditt barn tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Vaccinet kan ges samtidigt som andra vacciner, dock måste annat injektionsställe användas.

## **Encepur barn innehåller natrium**

Encepur barn innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

Detta vaccin innehåller spårmängder av formaldehyd, klortetracyklin, gentamycin och neomycin. Tala om för läkaren om ditt barn har haft en allergisk reaktion på något av dessa innehållsämnen.

## **3. Hur Encepur barn ges**

Läkaren eller apotekspersonalen berättar för dig hur du ska få detta vaccin.

### Immuniseringsschema

Barn från 1 till och med 11 års ålder ska få 1 dos (0,25 ml) vid varje injektion.

Till grundvaccinationen hör tre separata doser och vaccinationerna ges helst under den kalla årstiden, så att skyddet hinner fås till risksäsongens (vår/sommar) början. Vaccinet Encepur barn ges enligt ett av de två följande scheman:

Konventionellt schema (det rekommenderade alternativet)	
Första dosen	Valfri dag
Andra dosen	14 dagar–3 månader efter den första dosen
Tredje dosen	9–12 månader efter den andra dosen
Första påfyllnadsdosen	3 år efter den tredje dosen
Efterföljande påfyllnadsdoser	Vart femte år

När den andra dosen ges 14 dagar efter den första dosen kallas det konventionellt påskyndat schema och när dosen ges 1–3 månader efter den första dosen kallas det konventionellt schema.

Snabbt schema (om omedelbart skydd behövs)	
Första dosen	Valfri dag
Andra dosen	7 dagar efter den första dosen
Tredje dosen	21 dagar efter den första dosen
Första påfyllnadsdosen	12–18 månader efter den tredje dosen
Efterföljande påfyllnadsdoser	Vart femte år

Du informeras om när du ska komma tillbaka för nästa Encepur barn dos.

Vaccinationsschemat kan vara ännu flexiblare. Rådfråga läkare om du har ytterligare frågor.

#### Administreringssätt

Vaccinet ska omskakas väl före användning.

Hälso- och sjukvårdspersonal kommer att ge Encepur barn som en injektion helst i överarmsmuskulon eller främre låret.

Vid behov (t.ex. hos patienter med hemorragisk benägenhet) kan vaccinet injiceras subkutant.

Får *ej* injiceras intravaskulärt.

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

Enligt officiella rekommendationer kan Encepur barn ges som påfyllnadsvaccination efter grundimmuniseringsschema (3 doser) med ett annat TBE vaccin.

#### **Om ditt barn har fått för stor mängd av Encepur barn**

Det är inte känt vilka risker och typer av biverkningar som kan förekomma om ditt barn skulle ges mer än den rekommenderade dosen.

Om ditt barn fått i sig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

#### **4. Eventuella biverkningar**

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

##### **Mycket vanliga biverkningar** (förekommer hos fler än 1 av 10 användare)

- huvudvärk (hos barn från 3 års ålder)
- dåsighet (hos barn under 3 års ålder)
- smärta vid injektionsstället
- feber (över 38 °C) hos barn i åldern 1–2 år.

##### **Vanliga biverkningar** (förekommer hos färre än 1 av 10 användare)

- illamående

- ledvärk
- muskelvärk
- hudrodnad vid injektionsstället och svullnad vid injektionsstället
- feber (över 38 °C) hos barn i åldern 3–11 år
- influensaliknande symptom (svettning, feber, skälvningar) inklusive feber kan utvecklas, särskilt efter den första vaccinationen, men avklingar vanligen inom 72 timmar.
- allmän sjukdomskänsla
- svaghet.

#### **Sällsynta biverkningar** (förekommer hos färre än 1 av 1 000 användare)

- diarré
- kräkningar.

#### Allvarliga allergiska reaktioner

Allvarliga allergiska reaktioner för vilka frekvensen inte kan beräknas från tillgänglig information är:

- generaliserat hudutslag (som kan påverka hela kroppen)
- svullnad (tydligast i huvud och hals, inklusive ansikte, läppar, tunga och svalg eller någon annan kroppsdel)
- stridor (ett pipande andningsljud som orsakas av tilltäpta/svullna luftvägar)
- andfåddhet, andningssvårigheter
- förträngning i luftvägarna (bronkospasm)
- blodtrycksfall
- störningar i hjärt- och kärlsystemet (eventuellt åtföljda av övergående, icke-specifika synstörningar)
- låg nivå av blodplättar som endast är kortvariga men som kan vara svår

När dessa tecken och symptom förekommer, utvecklas de vanligen mycket snabbt efter injektionen medan du fortfarande är under uppsikt av vårdpersonal. **Om något av dessa symptom uppträder efter att du har lämnat läkaren eller sjuksköterskan måste du OMEDELBART uppsöka läkare.**

#### Andra biverkningar

Andra biverkningar för vilka frekvensen inte kan beräknas från tillgänglig information har rapporterats efter vaccination med Encepur barn. Dessa är:

- svullna lymfkörtlar (körtlar i halsen, armhålorna eller ljumskarna)
- domningar och stickningar
- muskelvärk och ledvärk i nacken som kan tyda på meningism (hjärnhinneirritation, som vid hjärnhinneinflammation). Dessa symptom är mycket sällsynta och går över inom ett par dagar utan några följdsymtom.
- svimning
- knuta på grund av inflammation vid injektionsstället (granulom), ibland med ansamling av vätska
- krampanfall

#### **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 (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

## 5. Hur Encepur barn ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid 2 °C–8 °C. Ljuskänsligt.

Får ej frysas. Vaccin som har varit frusen får inte användas.

Vaccinet ska inspekteras visuellt med avseende på partiklar och missfärgning före administrering. Vid synliga avvikelser ska vaccinet kasseras.

Används omedelbart efter att behållaren har öppnats.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen och behållaren efter ”Exp.”.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. 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

- En dos (0,25 ml) innehåller 0,75 mikrogram av den aktiva substansen inaktiverat TBE (fästingburen encefalit) -virus, stam K23 odlad i primära kycklingembryoceller, inaktiverad med formaldehyd och med aluminiumhydroxid som adjuvans. Ett adjuvans är en annan komponent i vaccinet än antigenet (aktiva substans i vacciner) som förstärker immunsvaret (kroppens naturliga skydd mot infektioner) på antigenet.
- Övriga innehållsämnen (hjälpmitten) är trometamol, sackaros, natriumklorid och vatten för injektionsvätskor. Vaccinet innehåller spårmängder av formaldehyd, klortetracyklin, gentamycin och neomycin, och kan innehålla rester av ägg och kycklingprotein.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vitaktig, grumlig suspension i en förfylld spruta.

Förpackningsstorlekar:

Förpackning med 1 förfylld spruta (med eller utan nål), varje spruta innehåller 0,25 ml suspension

Förpackning med 10 förfylld spruta (med eller utan nål), varje spruta innehåller 0,25 ml suspension

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

#### Innehavare av godkännande för försäljning:

Bavarian Nordic A/S

Philip Heymans Allé 3

2900 Hellerup

Danmark

**Tillverkare:**

Bavarian Nordic A/S  
Hejreskovvej 10A  
3490 Kvistgaard  
Danmark

GSK Vaccines GmbH  
Emil-von-Behring-Str. 76  
D-35041 Marburg  
Tyskland

**Denna bipackse del ändrades senast 12.04.2022**

**Övriga informationskällor**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdets webbplats ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)).