

# VALMISTEYHTEENVETO

## 1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Tetravac, injektioneste, suspensio, esityytetty ruisku  
Kurkkumätä, jäykkäkouristus, hinkuyskä (soluton, komponentti) ja polio (inaktivoitu) -rokote  
(adsorboitu)

## 2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi annos (0,5 ml) sisältää:

Difteriatoksoidi <sup>1</sup>	vähintään 20 IU <sup>2,3</sup> (30 LF)
Tetanustoksoidi <sup>1</sup>	vähintään 40 IU <sup>3,4</sup> (10 LF)
<i>Bordetella pertussis</i> -antigeenit	
Pertussistoksoidi <sup>1</sup>	25 mikrog
Filamenttihemagglutiniini <sup>1</sup>	25 mikrog
Poliovirus (inaktivoitu) <sup>5</sup>	
Tyyppi 1 (Mahoney)	29 D-antigeeniyksikköä <sup>6</sup>
Tyyppi 2 (MEF-1)	7 D-antigeeniyksikköä <sup>6</sup>
Tyyppi 3 (Saukett)	26 D-antigeeniyksikköä <sup>6</sup>

<sup>1</sup> Adsorboitu alumiinihydroksidiin, hydratoituun (0,3 mg Al<sup>3+</sup>)

<sup>2</sup> Alempi luottamusraja ( $p = 0,95$ ); keskiarvo vähintään 30 IU

<sup>3</sup> Tai vastaava immunogenesyyden arvioinnilla määritetty aktiivisuus

<sup>4</sup> Alempi luottamusraja ( $p = 0,95$ )

<sup>5</sup> Viljely Vero-soluissa

<sup>6</sup> Nämä antigeenimäärität ovat täsmälleen samat kuin aiemmin ilmaistut määrität

40 D-antigeeniyksikkönä (virustyyppi 1), 8 D-antigeeniyksikkönä (virustyyppi 2) ja

32 D-antigeeniyksikkönä (virustyyppi 3) toisella sopivalla immunokemiallisella menetelmällä mitattuna.

Rokote saattaa sisältää jäämiä seuraavista aineista, joita käytetään rokotteen valmistuksessa:  
glutaraldehydi, neomysiini, streptomysiini ja polomyksiini B (ks. kohta 4.4).

### Apuaine, jonka vaikutus tunnetaan

Fenylylalaniini.....12,5 mikrogrammaa

(Ks. kohta 4.4)

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

## 3. LÄÄKEMUOTO

Injektioneste, suspensio, esityytetty ruisku.

Tetravac on vaalea, samea suspensio.

## 4. KLIININSET TIEDOT

### 4.1 Käyttöaiheet

Tetravac on tarkoitettu vähintään 2 kuukauden ikäisten pienkulosten ja lasten perus- ja tehosterokotukseen kurkkumätää, jäykkäkouristusta, hinkuyskää ja poliota vastaan.

Tämän rokotteen käytössä on noudatettava virallisia suosituksia.

## 4.2 Annostus ja antotapa

Tetravac (DTaP-IPV) -valmiste sisältää täyden määrän antigeenejä.

### Annostus

*Perusrokotus:*

Perusrokotus koostuu 2 rokoteannoksesta (jotka annetaan vähintään 2 kuukauden välein) tai 3 rokoteannoksesta (jotka annetaan vähintään 1 kuukauden välein) virallisten suositusten mukaisesti.

*Tehosterokotus:*

Jos perusrokotus on annettu 2–6 kuukauden iässä, neljäs yhden injektion annos on annettava toisen elinvuoden aikana.

Rokotusaikataulusta riippumatta yksi tehosteannos on annettava 4–13 vuoden iässä.

4–13-vuotiaille annettavat tehosteannokset on annettava virallisten suositusten mukaisesti.

Perusrokotuksen tai ensimmäisen tehosteannoksen tapauksessa tämä rokote voidaan antaa käyttämällä sitä Act-HIB-rokotteen (*Haemophilus influenzae* typpi b -konjugaattirokote) käyttökuntaan saattamiseen. Vaihtoehtoisesti se voidaan antaa samaan aikaan Act-HIB-rokotteen kanssa, mutta eri injektiokohtaan.

### Antotapa

Tetravac-rokote annetaan lihakseen.

Rokote annetaan pikkulapsille mieluiten reiden etulateraaliosaan ja vanhemmille lapsille olkavarteen.

*Varotoimet, joihin on ryhdyttävä ennen lääkevalmisteen käsittelyä tai antoa*

Ks. kohdasta 6.6 ohjeet lääkevalmisteen käsittelystä ennen lääkkeen antoaa.

## 4.3 Vasta-aiheet

Tiedossa oleva systeeminen yliherkkyysreaktio jollekin Tetravac-rokotteen aineosalle (lueteltu kohdassa 6.1), rokotteelle, joka sisältää samoja aineita, tai hinkuyskärokotteelle (soluton tai kokosoluhinkuyskärokote).

- Etenevä encefalopatia
- Seitsemän päivän kuluessa ilmaantuva encefalopatia minkä tahansa aikaisemman hinkuyskäantigeenejä sisältäneen rokotuksen jälkeen (kokonaisia soluja sisältäneet tai soluttomat hinkuyskärokotteet)

## 4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

### Jäljitettyvyys

Biologisten lääkevalmisteiden jäljitettyvyyden parantamiseksi on annetun valmisteen nimi ja eränumero dokumentoitava selkeästi.

### Rokotusta edeltävät erityisvaroitukset

- Koska jokainen rokoteannos voi sisältää mittaamattoman pieniä määriä glutaraldehydiä, neomysiiniä, streptomysiiniä ja polomyksiini B:tä, on oltava varovainen, kun rokotetaan henkilötä, jotka ovat yliherkkiä edellä mainituille aineille.
- Jos rokotettavalla on kuumetta tai akuutti sairaus, rokotusta on lykättävä.
- Jos rokotettava on aikaisemmin annetun tetanustoksoidia sisältäneen rokotteen jälkeen saanut Guillain–Barrén oireyhtymän tai brakialisen neuriitin, on arvioitava tarkoin tetanustoksoidia

sisältävän rokotteen antamiseen liittyvät mahdolliset hyödyt ja riskit. Rokotus on yleensä aiheellinen pikkulapsille, joiden perusrokotusohjelma on kesken (ts. on annettu vähemmän kuin kolme annosta).

- Immunosuppressiivinen hoito tai immuunivajavuus voi heikentää Tetravac-rokotteen immunogeenisuutta. On suositeltavaa siirtää rokotusta, kunnes tällainen hoito tai sairaus on ohi. Kroonista immuunivajavuutta, kuten HIV-infektiota, sairastavien potilaiden rokottamista kuitenkin suositellaan, vaikka vasta-ainemuodostus saattaa olla rajallista.
- Ennen rokotusta on seulottava rokotettavan henkilön sairaushistoria (etenkin rokotusanamneesin ja mahdollisten haittatapahtumien suhteita) ja tehtävä lääkärintarkastus.
- Hinkuyskäkomponentin sisältävän rokotteen lisäännosten antamista tulee harkita erittäin huolellisesti, jos jonkin seuraavista tapahtumista tiedetään liittyneen ajallisesti hinkuyskäkomponentin sisältäneen rokotteen antamiseen:
  - $\geq 40,0$  °C:n kuume, jolle ei tiedetä muuta syytä, 48 tunnin sisällä rokotuksesta
  - tajunnanmenetys tai sokin kaltainen tila (hypotonis-hyporesponsiivinen kohtaus) 48 tunnin sisällä rokotuksesta
  - vähintään kolme tuntia kestävä jatkuva, lohduton itku 48 tunnin sisällä rokotuksesta
  - kouristukset, joihin liittyy tai ei liity kuumetta ja jotka ilmenevät kolmen päivän sisällä rokotuksesta.
- Aiemmat kuumekouristukset, jotka eivät liity aiempaan rokoteinjektioihin, eivät ole rokotuksen vasta-aihe.

Tällöin on erityisen tärkeää seurata kehon lämpötilaa rokotusta seuraavien 48 tunnin aikana ja antaa kuumelääkettä säännöllisesti 48 tunnin ajan.

Jos potilaalla on aiemmin ollut kuumekouristuksia, jotka eivät liity aiempaan rokoteinjektioihin, erikoislääkärin on arvioitava tilanne ennen rokotuspäätöksen tekemistä.

Jos potilaan alaraajoissa on esiintynyt rokotuksen jälkeen turvotusta *Haemophilus influenzae* typpi b -komponentin sisältävän rokotteen pistämisen jälkeen, nämä kaksi rokotetta (kurkkumätä-, jäykkäkouristus-, hinkuyskä- ja poliorokote ja *Haemophilus influenzae* typpi b -konjugaattirokote) on annettava eri injektiokohtiin ja eri päivinä.

### Eriisyisryhmät

- Hengityskatkoksen mahdollinen riski ja respiratorisen monitoroinnin tarve 48–72 tunnin ajan on otettava huomioon, kun perusrokotesarja annetaan hyvin pienille keskosille (syntyneet raskausviikolla 28 tai aiemmin) ja etenkin niille keskosille, joilla hengityselimistö ei ole vielä riittävän kehittynyt. Koska näillä lapsilla rokotuksen hyödyt ovat suuret, rokotusta ei tule jättää antamatta tai siirtää.

### Käyttöön liittyvät varotoimet

- Älä injektoi rokotetta verisuoneen. Älä injektoi rokotetta ihmisen sisään.
- Kaikkien muiden injektionaa annettavien rokotteiden tavoin myös Tetravac-rokotteen antamisessa on noudatettava varovaisuutta henkilölle, joilla on trombosytopeniaa tai verenvuotohäiriötä, koska lihakseen annettava injektio saattaa aiheuttaa näille potilaille verenvuotoa.
- Pyörtymistä voi tapahtua minkä tahansa rokotteen antamisen jälkeen tai jopa ennen rokotteen antamista psyykkisperäisenä reaktiona neulanpistoon. Kaatumisten ja vammojen ehkäisyyn sekä pyörtymisreaktoiden hoitoon on varauduttava.
- Kuten aina injektoitavia rokotteita käytettäessä, sopivaa lääkehoitoa pitää olla helposti saatavilla ja tarkka seuranta on tarpeen rokotusta seuraavien harvinaisten anafylaktisten reaktioiden varalta.

#### Tetravac sisältää fenyylialaniinia, etanolia ja natriumia

Tetravac sisältää 12,5 mikrogrammaa fenyylialaniinia per 0,5 ml:n annos. Fenyylialaniini voi olla haitallista henkilöille, joilla on fenyyliketonuria (PKU), harvinainen perinnöllinen sairaus, jossa kertyy fenyylialaniinia, koska elimistö ei kykene poistamaan sitä kunnolla.

Tetravac sisältää 2 mg alkoholia (etanolia) per 0,5 ml:n annos. Tämän valmistenien pienellä alkoholimääräällä ei ole havaittavissa olevia vaikutuksia.

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

#### **4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

Tämä rokote voidaan antaa samanaikaisesti tai yhdistelmänä *Haemophilus influenzae* tyyppi b -konjugaattirokotteen (Act-HIB) kanssa, ks. kohta 4.8.

Tämä rokote voidaan antaa samanaikaisesti tuhkarokko-vihurirokko-sikotautirokotteen (MPR) ja myös vesirokkokomponentin sisältävien rokotteiden tai heptatiitti B -rokotteen kanssa. Rokotteet on annettava eri pistoskohtiin.

#### **4.6 Fertiliteetti, raskaus ja imetys**

Ei oleellinen.

#### **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn**

Ei oleellinen.

#### **4.8 Hattavaikutukset**

##### Turvallisuuusprofiilin yhteenvetö

Kolmessa kliinisessä tutkimuksessa yli 2 800 pikkulasta sai Tetravac-rokotteen samanaikaisesti Act-HIB-rokotteen kanssa yhteen tai kahteen injektiokohtaan.

Yli 8 400 annosta annettiin perusrokotussarjana, ja yleisimmin ilmoitettuja reaktioita olivat ärtyneisyys (20,2 %) ja injektiokohdan paikalliset reaktiot kuten yli 2 cm:n kokoinen punoitus (9 %) tai yli 2 cm:n kokoinen kovettuma (12 %).

Nämäoireet ja löydökset ilmaantuvat yleensä 48 tunnin kuluessa rokottamisesta ja ne voivat jatkua 48–72 tunnin ajan. Oireet häviävät itsestään eivätkä vaadi erityisiä hoitotoimenpiteitä. Injektiokohdan reaktioiden esiintymistäheys lisääntyy yleensä perusrokotussarjan jälkeen annettavan tehosteannoksen myötä.

Tetravac-rokotteen turvallisuuusprofiilissa ei ole merkittäviä eroja eri ikäryhmien välillä, mutta joitakin haittatapahtumia, kuten lihassärkyä, sairaudentunnetta ja päänsärkyä esiintyy erityisesti 2-vuotiailla ja sitä vanhemmillä lapsilla.

##### Hattavaikutustaulukko

Hattavaikutukset on jaoteltu seuraaviin ryhmiin esiintymistäheyden mukaan:

- Hyvin yleinen:  $\geq 1/10$
- Yleinen:  $\geq 1/100, < 1/10$
- Melko harvinainen:  $\geq 1/1\ 000, < 1/100$
- Harvinainen:  $\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$
- Hyvin harvinainen:  $< 1/10\ 000$
- Tunteeton: saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin.

**Taulukko 1: Kliinisissä tutkimuksissa ja myyntiluvan myöntämisen jälkeisessä seurannassa ilmoitettut haittavaikutukset**

Elinjärjestelmä	Esiintymistieheys	Haiittatapahtumat
Veri ja imukudos	Tuntematon	Lymfadenopatia
Immuunijärjestelmä	Tuntematon	Anafylaktiset reaktiot kuten kasvojen turvotus ja Quincken edeema
Aineenvaihdunta ja ravitsemus	Hyvin yleinen	Ruokahaluttomuuus (syömisen ongelmat)
Psyykkiset häiriöt	Hyvin yleinen	Hermostuneisuus (ärtyneisyys) Epänormaali itku
	Yleinen	Unettomuuus (unihäiriöt)
	Melko harvinainen	Pitkittynyt lohduton itku
Hermosto	Hyvin yleinen	Uneliaisuus Päänsärky
	Tuntematon	Kouristukset, joihin liittyy tai ei liity kuumetta Pyörtyminen
Ruoansulatuselimistö	Hyvin yleinen	Oksentelu
	Yleinen	Ripuli
Iho ja ihonalainen kudos	Tuntematon	Allergiatyypiset oireet, kuten erilaiset ihottumat, eryteema ja urtikaria
Luusto, lihakset ja sidekudos	Hyvin yleinen	Lihassärky
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat	Hyvin yleinen	Punoitus injektiokohdassa Kipu injektiokohdassa Turvotus injektiokohdassa Kuume $\geq 38$ °C Yleinen sairaudentunne
	Yleinen	Kovettuma injektiokohdassa
	Melko harvinainen	Punoitus ja turvotus $\geq 5$ cm laajuisella alueella injektiokohdan ympärillä Kuume $\geq 39$ °C
	Harvinainen	Kuume $> 40$ °C
	Tuntematon	Laajat ( $> 50$ mm) pistoskohdan reaktiot, mukaan lukien raajan laaja-alainen turvotus, joka ulottuu pistoskohdasta yhden tai molempien nivelten yli *

\*Nämä reaktiot alkavat 24–72 tunnin kuluessa rokotuksesta, ja niihin saattaa liittyä punoitusta, lämpöä, arkuutta tai kipua pistoskohdassa. Oireet häviävät itsestään 3–5 päivän kuluessa. Riski näyttää riippuvan aikaisempien solutonta hinkuyskäkomponenttia sisältävien rokoteannosten määrästä, ja riski kasvaa neljännestä ja viidennestä annoksesta alkaen.

Toisessa tai molemmissa alaraajoissa saattaa esiintyä rokotuksen jälkeen turvotusta, jos rokote sisältää *Haemophilus influenzae*-tyyppi b-komponentti. Tällainen mahdollinen reaktio ilmenee peruskotusten jälkeen, ja se havaitaan ensimmäisten rokotuksen jälkeisten tuntien aikana. Oireisiin saattaa kuulua sinerrystä, punoitusta, ohimenevää purppuraa ja voimakasta itkua. Kaikki oireet häviävät itsestään ilman jälkiseuraauksia 24 tunnin kuluessa.

Tämä reaktio saattaa ilmetä, kun Tetravac-rokote annetaan samanaikaisesti *Haemophilus influenzae* tyyppi b-konjugaattirokotteen kanssa (ks. kohta 4.5).

Kun Tetravac-rokote annetaan 4–13-vuotiaille lapsille tehosterokotteena, reaktioita Tetravac-rokotteelle raportoidaan vähemmän tai saman verran kuin annettaessa samalle ikäryhmälle kokosoluhinkuyskärokotetta sisältävää DTP-IPV-rokotetta tai DT-IPV-rokotetta.

### ***Mahdolliset haittataaphtumat***

(haittataaphtumat, joita ei ole ilmoitettu nimenomaan Tetravac-rokotteen käytön yhteydessä, vaan sellaisten muiden rokotteiden käytön yhteydessä, jotka sisältävät yhtä tai useampaa samaa antigeniaineosaa kuin Tetravac):

- Guillain–Barrén oireyhtymä ja brakialinen neuriitti, joita on ilmoitettu tetanustoksoidia sisältäneen rokotteen antamisen jälkeen
- hengityskatkokset hyvin pienillä keskosilla (syntyneet raskausviikolla 28 tai aiemmin) (ks. kohta 4.4).
- hypotonis-hyporesponsiiviset kohtaukset.

### **Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen**

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdolistaa lääkevalmisteen hyöty-haitta -tasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

## **4.9 Yliannostus**

Ei oleellinen.

## **5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET**

### **5.1 Farmakodynamiikka**

Farmakoterapeutinen ryhmä: Bakteeri- ja virusrokotteet yhdistelmävalmisteina (kurkkumätä-, hinkuyskä-, polio-, jäykkäkouristusrokote)

ATC-koodi: J07C A02

#### *Vaikutusmekanismi:*

Rokotuksen jälkeisen suojan saa aikaan neutraloivien vasta-aineiden kehittyminen kurkkumätä-, jäykkäkouristus-, hinkuyskä- ja poliorokotteelle.

Kurkkumädän, jäykkäkouristuksen ja polion osalta on määritetty suojan korrelaatit, joita arvioitiin kliniissä tutkimuksissa (*ks. jäljempänä*). Hinkuyskää vastaan muodostuvan suojan mekanismia ei tunneta hyvin. Tetravac-rokotteen sisältämien soluttomien hinkuyskääantigeenien teho on kuitenkin osoitettu Senegalissa toteutetussa tutkimuksessa (*Ks. Teho ja vaikuttavuus hinkuyskää vastaan*).

#### *Immuunivaste perusrokotuksen jälkeen:*

Vasta-ainetutkimuksissa kaikille pikkulapsille (100 %), jotka saivat kolme rokoteannosta 2 kuukauden jäljästä alkaen, kehittyi vasta-ainesuoja sekä kurkkumätää että jäykkäkouristusta vastaan (vasta-ainetitteri seerumissa  $> 0,01$  IU/ml).

Yli 87 %:lla lapsista PT- ja FHA -vasta-ainetitteriarvot hinkuyskää vastaan nousivat nelinkertaiseksi 1-2 kuukauden kuluttua kolmen annoksen perusrokotussarjasta.

Perusrokotussarjan saamisen jälkeen vähintään 99,5 %:lle lapsista kehittyi seroprotektiiviset vasta-ainetitterit poliovirustyppejä 1, 2 ja 3 vastaan ( $\geq 5$  ilmaistuna seerumin neutralisaatiotestin laimennoksen käänteislukuna), ja heillä saavutettiin riittävä suoja poliota vastaan.

#### *Immuunivaste tehosterokotuksen jälkeen:*

Ensimmäisen (16–18 kuukauden jäljästä annetun) tehosteannoksen jälkeen kaikille lapsille kehittyi suojaavia vasta-aineita kurkkumätää ( $> 0,1$  IU/ml) ja jäykkäkouristusta ( $> 0,1$  IU/ml) vastaan, ja

87,5 %:lle lapsista polioviruksia vastaan ( $\geq 5$  ilmaistuna seerumin neutralisaatiotestin laimennoksen käanteislukuna).

Hinkuyskävasta-aineiden serokonversioluku (yli nelinkertaiset titterit rokotusta edeltäviin tittereihin verrattuna) on PT-vasta-aineiden osalta 92,6 % ja FHA-vasta-aineiden osalta 89,7 %.

#### *Immuvasteet tehosterokotuksen jälkeen 4–13-vuotiailla:*

Kliinisissä tutkimuksissa, joissa 4–13-vuotiaat saivat Tetravac-rokotetta, tehostevasteet kurkkumädän, jäykkäkouristuksen, poliovirustyypien 1, 2 ja 3 sekä hinkuyskän antigeenejä vastaan olivat korkeat ja ylittivät seroprotektiiviset tasot kurkkumädälle ( $\geq 0,1$  IU/ml), jäykkäkouristukselle ( $\geq 0,1$  IU/ml) ja poliovirustyypeille 1, 2 ja 3 ( $\geq 8$  ilmaistuna seerumin neutralisaatiotestin laimennoksen käanteislukuna).

11–13-vuotiailla tehdysä tutkimuksessa osoitettiin anamnestiset vasteet jäykkäkouristus-, kurkkumätä- ja polioviruskomponenteille.

#### *Teho ja vaikuttavuus hinkuyskää vastaan:*

Tetravac-rokotteen soluttiomien hinkuyskääntigeenien (aP) teho vaikeinta WHO:n määrittelemää typpillistä hinkuyskää ( $\geq 21$  päivää kestävä puuskittainen yskä) vastaan on dokumentoitu satunnaistetussa kaksoissokkoutetussa tutkimuksessa 3 annoksen perusrokotussarjan saaneilla pikkulapsilla maassa, jossa hinkuyskää esiintyy erittäin paljon endeemisenä (Senegalissa).

Tetravac-rokotteen sisältämien aP-antigeenien kyky vähentää hinkuyskän ilmaantuvuutta ja torjua hinkuyskää pitkällä aikavälillä on osoitettu Pentaxim/Pentavac-rokotteella Ruotsin kansallisessa, 10 vuoden pituisessa hinkuyskäseurannassa.

## **5.2 Farmakokinetiikka**

Ei oleellinen.

## **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

Ei oleellinen.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

- Formaldehydi
- Etikkahappo, väkevä ja/tai natriumhydroksidi (pH:n säätämiseksi)
- Fenoksietanoli
- Etanol, vedetön
- Medium 199 Hanks ilman fenolipunaa [monimutkainen yhdistelmä aminohappoja, (mukaan lukien fenyylialaniini), mineraalisuoja, vitamiineja ja muita aineita (kuten glukoosi)]
- Injektionesteisiin käytettävä vesi

Adsorbenti: ks. kohta 2.

### **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Tätä lääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa, lukuun ottamatta *Haemophilus influenzae* typpi b -konjugaattirokotetta (Act-HIB), ks kohta 6.6.

### **6.3 Kestoaika**

4 vuotta.

## **6.4 Säilytys**

Säilytä jäakaapissa (2 °C–8 °C).  
Ei saa jäätyä.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko (pakkauskoot)**

0,5 ml:n esitääytetty kerta-annosruisku (tyypin 1 lasia), jossa mäntätulppa (bromobutyylia tai klorobutyylia), kiinteä neula ja neulan suojuus (elastomeeria).

0,5 ml:n esitääytetty kerta-annosruisku (tyypin 1 lasia), jossa mäntätulppa (bromobutyylia tai klorobutyylia) ja kärkisuojuus (elastomeeria), ilman neulaa.

0,5 ml:n esitääytetty kerta-annosruisku (tyypin 1 lasia), jossa mäntätulppa (bromobutyylia tai klorobutyylia) ja kärkisuojuus (elastomeeria), ja 1 erillinen neula (jokaista ruiskua kohti).

0,5 ml:n esitääytetty kerta-annosruisku (tyypin 1 lasia), jossa mäntätulppa (bromobutyylia tai klorobutyylia) ja kärkisuojuus (elastomeeria), ja 2 erillistä neulaa (jokaista ruiskua kohti).

Pakkauskoot: 1 tai 10 kpl.

Kaikkia pakkauskokoja- ja tyyppejä ei vältämättä ole myynnissä.

## **6.6 Erityiset varotoimet hävittämistä ja muuta käsitteilyä varten**

Käytettäessä ruiskua, jossa ei ole kiinteää neulaa, erillinen neula on sovitettava tiukasti ruiskuun käänään sitä neljänneskierroksen.

Ravista ennen injektion antoa, kunnes suspensio on homogeeninen, samea ja väristään vaalea.

Suspensio on tarkistettava silmämäärisesti ennen rokotteen antoaa. Jos siinä on hiukkasia ja/tai sen ulkonäössä havaitaan muutoksia, esitääytetyt ruisku on hävitettävä.

Tetravac voidaan antaa käyttämällä sitä Act-HIB-rokotteen (*Haemophilus influenzae* typpi b -konjugaattirokote) käyttökuntaan saatamiseen seuraavasti:

Ravista esitääytettyä ruiskua, kunnes sen sisältö on homogeenista, ja saata liuos käyttökuntaan. Tämä tapahtuu injektoimalla suspensio, jossa on kurkkumätä-, jäykkäkouristus-, soluton hinkuyskä- ja poliroyhdiste lmärokotetta, injektiopulloon, jossa on *Haemophilus* typpi b -konjugaattirokotetta.

- Ravista injektiopullossa varovasti, kunnes kuiva-aine on täysin liuennut. On normaalilla, että suspensio on käyttökuntaan saatamisen jälkeen vaaleaa ja sameaa.
- Vedä käyttökuntaan saatettu suspensio välittömästi ruiskuun.
- Vaalea, samea suspensio on käytettävä välittömästi käyttökuntaan saatamisen jälkeen, ja sitä on ravistettava ennen injektoimista.
- Kun suspensio on saatettu käyttökuntaan ja vedetty ruiskuun, sen erottuminen läpinäkyväksi faasiksi ja geelimäiseksi faasiksi on mahdollista.

Tässä tapauksessa ruiskua on ravistettava uudelleen voimakkaasti ennen rokotteen antoaa.

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Sanofi Pasteur Europe  
14 Espace Henry Vallée  
69007 Lyon  
Ranska

**8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

13676

**9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 30. tammikuuta 1998  
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 13. heinäkuuta 2012

**10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

05.03.2024

## PRODUKTRESUMÉ

### 1. LÄKEMEDLETS NAMN

TetraVac, injektionsvätska, suspension i förfylld spruta  
Vaccin mot difteri, stelkamp och kikhusta, acellulärt, komponent samt mot polio, inaktiverat, adsorberat.

### 2. KVALITATIV OCH KVANTITAVI SAMMANSÄTTNING

En dos (0,5 ml) innehåller:

Difteritoxoid <sup>1</sup>	ej mindre än 20 IU <sup>2,3</sup> (30 Lf)
Tetanustoxoid <sup>1</sup>	ej mindre än 40 IU <sup>3,4</sup> (10 Lf)
<i>Bordetella pertussis</i> -antigener	
Pertussistoxoid <sup>1</sup>	25 mikrogram
Filamentöst hemagglutinin <sup>1</sup>	25 mikrogram
Poliovirus (inaktiverat) <sup>5</sup>	
Typ 1 (Mahoney)	29 D-antigenenheter <sup>6</sup>
Typ 2 (MEF-1)	7 D-antigenenheter <sup>6</sup>
Typ 3 (Saukett)	26 D-antigenenheter <sup>6</sup>

<sup>1</sup> Adsorberat på aluminiumhydroxid, hydratiserad (0,3 mg Al<sup>3+</sup>)

<sup>2</sup> Som nedre konfidensgräns (p = 0,95); medelvärde ej mindre än 30 IU

<sup>3</sup> Eller motsvarande aktivitet som bestämts med en immunogenitetsutvärdering

<sup>4</sup> Som nedre konfidensgräns (p = 0,95)

<sup>5</sup> Odlat på Veroeller

<sup>6</sup> Dessa antigenmängder är strikt desamma som de som tidigare uttryckts som 40-8-32 D-antigenenheter, för virus typ 1, 2 respektive 3, när de mäts med en annan lämplig immunokemisk metod.

Vaccinet kan innehålla spårmängder av glutaraldehyd, neomycin, streptomycin och polymyxin B, vilka används vid framställningen (se avsnitt 4.4).

#### Hjälpmänne med känd effekt

Fenylalanin.....12,5 mikrogram

(Se avsnitt 4.4)

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

### 3. LÄKEMEDELSFORM

Injektionsvätska, suspension i förfylld spruta.  
TetraVac är en vitaktig, grumlig suspension.

### 4. KLINISKA UPPGIFTER

#### 4.1 Terapeutiska indikationer

TetraVac är avsett för grundvaccination och boostervaccination av spädbarn och barn från 2 månaders ålder mot difteri, tetanus, pertussis och poliomylit.

Detta vaccin ska användas i enlighet med officiella riktlinjer.

#### **4.2 Dosing och administreringssätt**

TetraVac (DTaP-IPV) är en beredning med fullständig antigenmängd.

##### Dosering

###### *Grundvaccination*

Grundvaccinationen består av 2 doser (med ett intervall av minst 2 månader) eller 3 doser (med ett intervall av minst 1 månad) i enlighet med de officiella riktlinjerna.

###### *Boostervaccination*

Om grundvaccination administrerades i åldern 2 till 6 månader ska en fjärde dos på 1 injektion ges under det andra levnadsåret.

För alla vaccinationsscheman ska en boosterinjektion ges i åldern 4 till 13 år.

Boosterdoser för individer i åldern 4 till 13 år ska ges i enlighet med de officiella riktlinjerna.

För grundvaccination och för den första boosterdosen kan detta vaccin administreras genom att använda det för beredning av Act-HIB-vaccinet (konjugerat *Haemophilus influenzae* typ b-vaccin) eller samtidigt med Act-HIB-vaccinet, men på två separata injektionsställen.

##### Administreringssätt

TetraVac ska injiceras intramuskulärt.

Administrering ska företrädesvis ske på den anterolaterala sidan av övre delen av låret på spädbarn och i deltoideusområdet på äldre barn.

###### *Försiktighetsåtgärder före hantering eller administrering av läkemedlet*

Anvisningar om hantering av läkemedlet före administrering finns i avsnitt 6.6.

#### **4.3 Kontraindikationer**

Känd systemisk överkänslighetsreaktion mot någon komponent i TetraVac som anges i avsnitt 6.1 eller ett vaccin som innehåller samma substanser, eller mot pertussisvacciner (acellulart eller helcellspertussis).

- Progressiv encefalopati.
- Encefalopati inom 7 dagar efter administrering av en föregående dos av ett vaccin som innehåller pertussisantigener (helcells- eller acellulara pertussisvacciner).

#### **4.4 Varningar och försiktighet**

##### Spårbarhet

För att underlätta spårbarhet av biologiska läkemedel ska läkemedlets namn och tillverkningssatsnummer dokumenteras.

##### Särskilda varningar före vaccination

- Eftersom varje dos kan innehålla spårmängder av glutaraldehyd, neomycin, streptomycin och polymyxin B bör försiktighet iakttas när vaccinet ges till personer som är överkänsliga mot dessa substanser.
- Vaccination måste skjutas upp vid feber eller akut sjukdom.

- Om Guillain-Barrés syndrom eller brakialneurit har uppkommit efter tidigare administrering med vaccin innehållande tetanustoxoid, måste beslutet att ge ett vaccin som innehåller tetanustoxoid baseras på ett noggrant övervägande av potentiella fördelar och möjliga risker. Vaccination är vanligtvis motiverat för spädbarn vars grundvaccinationsscheman är ofullständiga (dvs. färre än tre doser har givits).
- Vaccinets immunogenicitet kan reduceras av immunsuppressiv behandling eller av immunbrist. I sådana fall rekommenderas det att vaccinationen skjuts upp tills sjukdomen eller behandlingen är avslutad. Även om antikroppssvaret kan bli begränsat, rekommenderas vaccination av personer med kronisk immunbrist - såsom HIV-infektion.
- Vaccination ska föregås av en granskning av anamnesen (särskilt med avseende på tidigare vaccinationer och eventuella biverkningar) och en klinisk undersökning.
- Om någon av följande händelser har inträffat efter injektion av vaccin ska beslut om att ge ytterligare doser av pertussis-innehållande vaccin noggrant övervägas:
  - Feber på  $\geq 40$  °C inom 48 timmar utan annan uppenbar orsak.
  - Kollaps eller chockliknande tillstånd (hypotonisk-hyporesponsiv episod) inom 48 timmar efter vaccinationen.
  - Otröstligt, ihållande gråtande som varat 3 timmar eller längre, och som uppkommit inom 48 timmar efter vaccinationen.
  - Kramper med eller utan feber som uppkommit inom 3 dagar efter vaccinationen.
- Tidigare feberkramper som inte är relaterade till en tidigare vaccination är inte en kontraindikation till vaccination.

I detta avseende är det särskilt viktigt att övervaka temperaturen under 48 timmar efter vaccination och att ge febernedsättande behandling regelbundet i 48 timmar.

Tidigare feberkramper som inte är relaterade till en tidigare vaccination ska bedömas av en specialist innan vaccinationsbeslutet fattas.

Om ödematösa reaktioner uppkommer i de nedre extremiteterna efter injektion av ett *Haemophilus influenzae* typ b-innehållande vaccin ska de två vaccinerna, difteri-tetanus-pertussis-poliomylitisvaccinet och det konjugerade *Haemophilus influenzae* typ b-vaccinet, administreras vid två separata injektionsställen och på två olika dagar.

#### Särskilda populationer

- Den potentiella risken för apné och behovet av andningsövervakning under 48–72 timmar ska beaktas när den grundvaccinationsserien ges till mycket prematura spädbarn (födda efter  $\leq 28$  graviditetsveckor) och särskilt till dem med tidigare känd immatur lungutveckling. Eftersom fördelen med vaccination är stor för denna spädbarnsgrupp ska vaccinationen inte nekas eller skjutas upp.

#### Försiktighetsmått vid användning

- Får ej injiceras intravaskulärt. Får ej injiceras intradermalt.
- I likhet med alla injicerbara vacciner måste Tetravac administreras med försiktighet till personer med trombocytopeni eller blödningsrubbning eftersom blödning kan uppstå efter en intramuskulär administrering hos dessa patienter.
- Synkope kan förekomma efter, eller till och med före, vaccinationen som en psykogen reaktion på nålsticket. Rutiner bör finnas på plats för att förebygga fall och skador och hantera synkope.
- I likhet med alla injicerbara vacciner måste lämplig medicinsk behandling finnas snabbt tillgänglig och noggrann övervakning genomföras om en sällsynt anafylaktisk reaktion skulle inträffa efter administrering av vaccinet.

#### Tetravac innehåller fenylalanin, etanol och natrium

Tetravac innehåller 12,5 mikrogram fenylalanin per 0,5 ml dos. Fenylalanin kan vara skadligt för personer med fenylketonuri (PKU), en sällsynt, ärftlig sjukdom som leder till ansamling av höga halter av fenylalanin i kroppen.

Tetravac innehåller 2 mg alkohol (etanol) per 0,5 ml dos. Den lilla mängden alkohol i detta läkemedel ger inga märkbara effekter.

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

#### **4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Detta vaccin kan administreras samtidigt eller i kombination med det konjugerade *Haemophilus influenzae* typ b-vaccinet (Act-HIB), se avsnitt 4.8.

Detta vaccin kan administreras samtidigt som vacciner mot mässling-påssjuka-röda hund (MMR), vattkoppor eller hepatit B, på separata injektionsställen.

#### **4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

Ej relevant.

#### **4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Ej relevant.

#### **4.8 Biverkningar**

##### Sammanfattning av säkerhetsprofilen

I tre kliniska studier vaccinerades över 2 800 spädbarn med Tetravac samtidigt med Act-HIB på ett eller två injektionsställen.

Över 8 400 doser administrerades som en grundvaccinationsserie och de vanligaste rapporterade reaktionerna inkluderade: irriterhet (20,2 %), lokala reaktioner vid injektionsstället såsom rödnad > 2 cm (9 %) och förhårdnad > 2 cm (12 %). Dessa tecken och symptom inträffar vanligen inom 48 timmar efter vaccinationen och kan pågå i 48-72 timmar. De försvinner spontant utan att specifik behandling krävs.

Efter grundvaccinationen tenderar frekvensen av reaktioner på injektionsstället att öka med boosterdosen.

Tetravacs säkerhetsprofil skiljer sig inte signifikant mellan de olika åldersgrupperna. En del biverkningar såsom myalgi, sjukdomskänsla och huvudvärk är emellertid specifika för barn i åldern ≥ 2 år

##### Lista över biverkningar i tabellform

Biverkningarna grupperas under frekvensrubriker enligt följande konvention:

- Mycket vanliga:                     $\geq 1/10$
- Vanliga:                             $\geq 1/100, < 1/10$
- Mindre vanliga:                 $\geq 1/1\ 000, < 1/100$
- Sällsynta:                         $\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$
- Mycket sällsynta:               $< 1/10\ 000$
- Ingen känd frekvens: kan inte beräknas från tillgängliga data.

**Tabell 1: Biverkningar från kliniska prövningar och övervakning efter marknadsföring**

Organsystem	Frekvens	Biverkningar
Blodet och lymfssystemet	Ingen känd frekvens	Lymfadenopati
Immunsystemet	Ingen känd frekvens	Anafylaktiska reaktioner såsom ansiktsödem, Quinckes ödem
Metabolism och nutrition	Mycket vanliga	Anorexi (ätstörningar)
Psykiska störningar	Mycket vanliga	Nervositet (irritabilitet) Onormalt gråtande
	Vanliga	Sömnlöshet (sömnstörningar)
	Mindre vanliga	Ihållande, otröstligt gråtande
Centrala och perifera nervsystemet	Mycket vanliga	Somnolens (dåsighet) Huvudvärk
	Ingen känd frekvens	Kramper med eller utan feber Synkope
Magtarmkanalen	Mycket vanliga	Kräkningsar
	Vanliga	Diarré
Hud och subkutan vävnad	Ingen känd frekvens	Allergiliknande symptom såsom olika typers hudutslag, erytem och urticaria
Muskuloskeletal systemet och bindväv	Mycket vanliga	Myalgi
Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället	Mycket vanliga	Rodnad vid injektionsstället Smärta vid injektionsstället Svullnad vid injektionsstället Pyrexia (feber) $\geq 38$ °C Sjukdomskänsla
	Vanliga	Förhårdnad vid injektionsstället
	Mindre vanliga	Rodnad och svullnad $\geq 5$ cm vid injektionsstället Pyrexia (feber) $\geq 39$ °C
	Sällsynta	Pyrexia (feber) $> 40$ °C
	Ingen känd frekvens	Kraftiga reaktioner vid injektionsstället ( $> 50$ mm), inklusive omfattande svullnad i extremiteten från injektionsstället som sträcker sig över ena eller båda lederna.*

\*Dessa reaktioner börjar inom 24–72 timmar efter vaccinationen, kan vara associerade med symptom som erytem, värme, ömhett eller smärta vid injektionsstället och går spontant över inom 3–5 dagar. Risken verkar bero på antalet föregående doser av acellulära pertussis-innehållande vacciner, med en högre risk efter den fjärde och femte dosen.

Ödemtösa reaktioner i det ena eller båda benen kan uppkomma efter vaccination med vacciner som innehåller *Haemophilus influenzae* typ b. Om denna reaktion uppkommer sker den efter primära injektioner och observeras inom de första timmarna efter vaccination. Associerade symptom kan innehålla cyanos, rodnad, övergående purpura och häftig gråt. Alla reaktioner går över spontant utan sequela inom 24 timmar. Denna reaktion kan inträffa när Tetravac och konjugerat *Haemophilus influenzae* typ b-vaccin administreras samtidigt (se avsnitt 4.5).

När Tetravac är indikerat för administrering till barn från 4 till 13 års ålder som en sen boosterdos, är reaktioner mot Tetravac hos barn i denna åldersgrupp mindre eller lika frekvent rapporterade som efter administrering av DTP-IPV (helcells-pertussis) respektive DT-IPV, vid samma ålder.

### **Eventuella biverkningar**

(dvs. de har inte rapporterats direkt med Tetravac, utan med andra vacciner som innehåller en eller flera av de antigena beståndsdelarna i Tetravac):

- Det har förekommit fall av brakialneurit och Guillain-Barrés syndrom efter administrering av ett vaccin innehållande tetanustoxoider.
- Apné hos mycket prematura spädbarn (födda ≤ 28 graviditetsveckor) (se avsnitt 4.4).
- Hypotoniska-hyporesponsiva episoder.

### Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till (se detaljer nedan)

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea,  
Biverkningsregistret,  
PB 55,  
00034 FIMEA

## **4.9 Överdosering**

Ej relevant

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Kombinerade bakteriella och virala vacciner (difteri-pertussis-poliomelitis-tetanus),

ATC-kod: J07CA02

#### *Verkningsmekanism:*

Skydd efter vaccination bildas genom induktion av neutraliserande antikroppar mot difteri-tetanus-pertussis-poliomelitisvaccinet.

För difteri, tetanus och polio finns det fastställda skyddskorrelat som utvärderades i de kliniska studierna (*se nedan*). Mekanismen för skydd mot pertussis är inte klarlagd. Effekten av de acellulära pertussisantigenen som finns i Tetravac visades dock i en studie i Senegal (*se Effekt och effektivitet vid skydd mot pertussis*).

#### *Immunsvär efter grundvaccination*

Immunogenicitetsstudier har visat att alla spädbarn (100 %) som vaccinerats med tre doser vaccin från 2 månaders ålder utvecklade en skyddande antikroppstiter (> 0,01 IE/ml) mot både difteri och tetanus antigen.

Vad gäller pertussis, uppnådde mer än 87 % av spädbarnen en fyrfaldig ökning av PT och FHA antikroppstiter en till två månader efter slutförandet av en grundvaccination med tre doser.

Efter grundvaccination hade minst 99,5 % av barnen seroprotektiva antikoppstitrar mot poliovirus typ 1, 2 och 3 ( $\geq 5$  uttryckt som reciprok av spädning vid seroneutralisation) och ansågs skyddade mot polio.

#### *Immunsvär efter boosterinjektion*

Efter den första boosterdosen (16–18 månader) utvecklade alla småbarn skyddande antikroppar mot difteri (> 0,1 IE/ml), tetanus (> 0,1 IE/ml) och 87,5 % mot poliomelitvirus ( $\geq 5$ , uttryckt som reciprok av spädning vid seroneutralisation).

Serokonversionsfrekvensen hos pertussis-antikroppar (titrar högre än fyra gånger titrarna före vaccination) är 92,6 % för PT och 89,7 % för FHA.

*Immunsvär efter boosterinjektion hos individer i åldern 4 till 13 år:*

I kliniska studier med Tetravac hos individer i åldern 4 till 13 år var boostersvaren på antigener för difteri, tetanus, poliovirus typ 1, 2 och 3 och pertussis höga och överskred seroprotektiva nivåer för difteri ( $\geq 0,1$  IU/ml), tetanus ( $\geq 0,1$  IU/ml) och poliovirus typ 1, 2 och 3 ( $\geq 8$  uttryckt som reciprok av spädning vid seroneutralisation).

I en studie som inkluderade individer i åldern 11 till 13 år visades anamnestiska svar mot komponenter av tetanus, difteri och poliovirus.

*Effekt och effektivitet vid skydd mot pertussis:*

Vaccineffekten av antigenerna för acellulär pertussis (aP) i Tetravac mot den svåraste formen av WHO-definierad typisk pertussis ( $\geq 21$  dagar av paroxysmal hosta) finns dokumenterad i en randomiserad dubbelblind studie på småbarn som fick en primär serie av 3 vaccindoser i ett land där pertussis förekommer i hög grad endemiskt (Senegal).

Förmågan hos aP-antigenerna i Tetravac att på lång sikt minska incidensen av pertussis och förhindra pertussis har påvisats i en 10 års nationell uppföljning av pertussis i Sverige med vaccinet Pentaxim/Pentavac.

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Ej relevant.

## 5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Ej relevant.

# 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

### 6.1 Förteckning över hjälpmän

- Formaldehyd
- Ättiksyra, koncentrerad och/eller natriumhydroxid (för pH-justering)
- Fenoxyetanol
- Etanol, vattenfri
- Medium 199 Hanks utan fenolrött [komplex blandning av aminosyror (räibland fenylnalanin), mineralsalter, vitaminer och andra substanser (såsom glukos)]
- Vatten för injektionsvätskor

För adsorbent: se avsnitt 2.

### 6.2 Inkompatibiliteter

Detta läkemedel får inte blandas med andra läkemedel förutom det konjugerade *Haemophilus influenzae* typ b-vaccinet [Act-HIB] – se avsnitt 6.6.

### 6.3 Hållbarhet

4 år.

## **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras i kylskåp (2°C-8 °C)

Får ej frysas.

## **6.5 Förpacknings typ och inne håll**

Förfylld endosspruta om 0,5 ml (typ 1 glas) med kolvpropp (av bromobutyl eller klorbutyl), fast nål och nålskydd (av elastomer).

Förfylld endosspruta om 0,5 ml (typ 1 glas) med kolvpropp (av bromobutyl eller klorbutyl) och spetsskydd (av elastomer), utan nål.

Förfylld endosspruta om 0,5 ml (typ 1 glas) med kolvpropp (av bromobutyl eller klorbutyl) och spetsskydd (av elastomer), med 1 separat nål(för varje spruta).

Förfylld endosspruta om 0,5 ml (typ 1 glas) med kolvpropp (av bromobutyl eller klorbutyl) och spetsskydd (av elastomer), med 2 separata nålar (för varje spruta).

Förpackning om 1 eller 10 st.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar och -typer att marknadsföras.

## **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering**

För sprutor utan monterade nålar ska den separata nälen fästas ordentligt på sprutan och vridas en fjärdedels varv.

Omskakas före injektion tills en homogen vitaktig, grumlig suspension erhålls.

Suspensionen ska inspekteras visuellt före administrering. Om främmande partiklar och/eller fysikaliska förändringar observeras ska den förfyllda sprutan kasseras.

Tetravac kan administreras genom beredning av Act-HIB-vaccinet (*Haemophilus influenzae* typ b-konjugat) enligt följande:

Skaka den förfyllda sprutan tills innehållet blir homogen och bered lösningen genom att injicera suspensionen av det kombinerade vaccinet mot difteri, tetanus, acellulär pertussis och poliomyalit i injektionsflaskan med pulvret av det konjugerade *Haemophilus* typ b-vaccinet.

- Skaka injektionsflaskan försiktigt tills pulvret har lösts upp fullständigt. Efter beredning är det normalt att suspensionen är vitaktig och grumlig.
- Dra omedelbart upp den beredda suspensionen i sprutan.
- Den vitaktiga, grumliga suspensionen ska användas omedelbart efter beredning och omskakas före injektion.
- Efter beredning och uppdragning i sprutan kan suspensionen se ut att separeras i en genomskinlig fas och en gelliknande fas.

I så fall ska sprutan igen omskakas kraftigt före administrering.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Sanofi Pasteur Europe  
14 Espace Henry Vallée

69007 Lyon  
Frankrike

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

13676

**9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för det första godkännandet: 30 januari 1998  
Datum för den senaste förnyelsen: 13 juli 2012

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

05.03.2024