

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА

Вакцина паротитная культуральная живая

Регистрационный номер: ЛП-Жс(001173)-(PI-RU)
Торговое наименование: Вакцина паротитная культуральная живая,
**Международное непатентованное или группировочное
 название:** Вакцина для профилактики паротита.

Лекарственная форма. Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения.

Состав. Одна прививочная доза препарата содержит:

Действующее вещество:
 - вирус паротита - не менее 20 000 (4,3 Ie) титровых цитопатогенных доз ТЦ₅₀.

Вспомогательные вещества:
 - стабилизатор - смесь 0,08 мл водного раствора ЛС-18* и 0,02 мл 10 % раствора желатина;

Примечание.

Содержит остаточную (технологическую) примесь гентамина сульфата не более 20 мкг

*Состав водного раствора ЛС-18:
 сахара - 250 мг, лактоза - 50 мг, натрий глутаминовоексильный - 37,5 мг, глицин - 25 мг, L-пролин - 25 мг, Хенкса сухая смесь с феноловым красным - 7,15 мг, вода для инъекций до 1 мл.

Описание. Однородная пористая масса от желтоватого до розоватого цвета, гигроскопична.

Растворитель - вода для инъекций. Бесцветная прозрачная жидкость без запаха.

Восстановленный препарат - прозрачная жидкость розового цвета.

Характеристика. Вакцина паротитная культуральная живая, лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения, готовится методом культивирования аттенуированного штамма вируса паротита Ленинград - 3 на первичной культуре клеток эмбриона перепелов.

Фармакотерапевтическая группа. МНП-вакцина.

Код АТХ J07BE01

Фармакологические свойства. Вакцина стимулирует у серозитических прививаемых выработку антител к вирусу паротита, достигающих максимального уровня через 6 - 7 недель после вакцинации.

Препарат соответствует требованиям ВОЗ.

Показания к применению. Профилактика эпидемического паротита, начиная с возраста 12 месяцев.

В соответствии с Национальным календарем профилактических прививок вакцинацию проводят двукратно в возрасте 12 мес и 6 лет детям, не болевшим эпидемическим паротитом.

Экстренную профилактику проводят детям с 12 мес, подросткам и взрослым, имевшим контакт с больным паротитом, ранее не болевшим, не привитым или не имеющим сведений о профилактических прививках против эпидемического паротита, или однократно привитым старше 6 лет. При отсутствии противопоказаний вакцину вводят не позднее, чем через 72 ч с момента контакта с больным.

Противопоказания:

- анафилактические реакции или тяжелые формы аллергических реакций на аминогликозиды (гентамина сульфат), куриные яичные белковые продукты;
- первичные иммунодефицитные состояния, злокачественные болезни крови и новообразования;
- сильная реакция (подъем температуры выше 40 °С, гиперемия и/или отек более 8 см в диаметре в месте введения вакцины) или осложнение на предыдущее введение паротитной или паротитнококлюшной вакцин;
- беременность и период грудного вскармливания;
- острые заболевания или обострение хронических заболеваний.

Вакцину вводят в дозе 0,5 мл по указанной в таблице схеме:

| Группа | Вакцинация | Ревакцинация |
|---------------------------|--------------|--------------|
| Дети плановая вакцинация | 12 месяцев | 6 лет |
| Контактные лица из очагов | 0 дней-вакци | Не менее чем |

Примечание. ВИЧ-инфицированные не являются противопоказанием к вакцинации.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания. Проведение вакцинации противопоказано.

Способ применения и дозы. Непосредственно перед использованием вакцину разводят водой для инъекций из расчета 0,5 мл воды для инъекций на одну прививочную дозу вакцины.

Вакцина должна полностью раствориться в течение 3 мин. Растворенная вакцина - прозрачная жидкость розового цвета.

Не пригодна к применению вакцина и вода для инъекций в ампулах с нарушенной целостностью, маркировкой, а также при изменении их физических свойств (цвета, прозрачности и др.), с истекшим сроком годности или неправильно хранящиеся.

Вскрытие ампул и процедуру вакцинации осуществляют при строгом соблюдении правил асептики и антисептики.

Ампулы с вакциной и водой для инъекций на месте надлома обрабатывают 70° этиловым спиртом и обмывают, не допуская при этом попадания спирта в ампулу.

Для разведения вакцины отбирают весь необходимый объем воды для инъекций и переносят его в ампулу с сухой вакциной. После перемешивания вакцину набирают другой иглой в стерильный шприц, которым далее проводят вакцинацию.

Вакцину вводят подкожно в объеме 0,5 мл под лопатку или в область плеча (на границе между нижней и средней третью плеча с наружной стороны), предварительно обработав кожу в месте введения вакцины 70° этиловым спиртом. Растворенная вакцина используется немедленно и хранению не подлежит.

Проведенную вакцинацию регистрируют в установленных учетных формах с указанием наименования препарата, даты вакцинации, дозы, предприятия-производителя, номера серии, срока годности, реакции на прививку.

Вакцину вводят в дозе 0,5 мл по указанной в таблице схеме:

| Группа | Вакцинация | Ревакцинация |
|---------------------------|--------------|--------------|
| Дети плановая вакцинация | 12 месяцев | 6 лет |
| Контактные лица из очагов | 0 дней-вакци | Не менее чем |

| | |
|--|--------------------|
| заболевания, ранее не болевшие, не принятые или не имеющие сведений о профилактических прививках против энцефалитического паротита | не ранее 3 месяцев |
| Контактные лица из очагов заболевания, ранее привитые однократно, принятые однократно старше 6 лет. | 0 дней, вакцинация |

Побочное действие. У большинства привитых вакцинальный процесс протекает бессимптомно. После введения вакцины могут наблюдаться следующие побочные реакции различной степени выраженности:

Часто (1/10-1/100):

- с 5 по 15 сут - кратковременное незначительное повышение температуры тела, катаральные явления со стороны носоглотки (легкая гиперемия зева, ринит).

При массовом применении вакцины повышение температуры тела выше 38,5 °С не должно быть более, чем у 2-х процентов привитых. Повышение температуры тела выше 38,5 °С в поствакцинальном периоде является показанием к назначению антипиретиков.

Редко (1/1000-1/10000):

- в первые 48 ч после прививки местные реакции, выражающиеся в гиперемии кожи и слабо выраженном отеке в месте введения вакцины, которые проходят без лечения;

- с 5 по 42 сут - незначительное увеличение окружающих слюнных желез продолжительностью 2-3 сут;

- бесповоротность, вялость, нарушение сна;

Очень редко (<1/10000):

- в первые 24-48 ч - аллергические реакции, возникающие у лиц с измененной реактивностью;

- через 2-4 недели - доброкачественно протекающий серозный менингит. Каждый случай серозного менингита требует дифференциальной диагностики;

- более длительный кратковременный отек яичек.

При возникновении побочных действий, не описанных в инструкции, пациенту следует сообщить о них врачу.

Перевозка. Случаи передозировки не установлены.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами.

Вакцинация против паротита может быть проведена одновременно (в один день) с другими календарными прививками (прививки кори, краснухи, полиомиелита, гепатита В, коклюша, дифтерии, столбняка, гриппа, гемофильной инфекции) при условии введения в разные участки тела или не ранее, чем через 1 мес после предшествующей прививки.

После введения препаратов иммуноглобулина человека прививки против паротита проводятся не ранее, чем через 2 мес. После введения паротитной вакцины препараты иммуноглобулина можно вводить не ранее, чем через 2 недели; в случае необходимости применения иммуноглобулина ранее этого срока вакцинацию против паротита следует повторить.

Вакцину не следует смешивать с другими лекарственными препаратами в одном шприце. Вакцину не следует восстанавливать другими лекарственными препаратами, кроме воды для инъекций.

Общие указания. Вакцинацию проводят:

- после острых инфекционных и дезинфекционных заболеваний, после обострения хронических заболеваний - по окончании острого периода заболевания;

- при тяжелых ОРВИ, острых кишечных заболеваниях и др. - сразу же после нормализации температуры;

- после проведения иммунодепрессивной терапии прививку проводят через 3-6 мес после окончания лечения.

Вакцинацию против паротита не рекомендуется проводить в период полыха, заболевания серозным менингитом.

Лица, временно освобожденные от прививок, должны быть взяты под наблюдение и учет и приняты после снятия противопоказаний.

С целью выявления противопоказаний врач (фельдшер) в день вакцинации проводит опрос и осмотр прививаемого с обязательной термометрией.

Учитывая возможность развития аллергических реакций немедленного типа (анфилактический шок, отек Квинке, крапивница) у особо чувствительных лиц, за прививками необходимо обеспечить медицинское наблюдение в течение 30 мин.

Места проведения прививок должны быть обеспечены средствами протившоковой терапии.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами. Сведения отсутствуют.

Форма выпуска. Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения. По 1 или 2 дозы в ампуле. В упаковке 10 ампул с инструкцией по применению и вкладышем с номером учета.

Условия хранения. При температуре от 2 до 8 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Условия транспортирования. При температуре от 2 до 8 °С.

Срок годности 2 года. Препарат с истекшим сроком годности использовать не подлежит.

Условия отпуска. Для лечебно-профилактических учреждений.

Валдлеро регистрационного удостоверения.

АО «НПО «Микроген».

Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15, стр. 2.

Производитель.

АО «НПО «Микроген».

Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15, стр. 2, тел. (495) 710-37-87, факс (495) 783-88-04, e-mail: info@microgen.ru

Адрес производителя:

Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15, стр. 2, тел. (495) 710-37-87, факс (495) 674-55-80, факс (495) 783-88-04, e-mail: info@microgen.ru

Организация, уполномоченная держателем (владельцем) регистрационного удостоверения лекарственного препарата для медицинского применения на принятие претензий от потребителей.

АО «НПО «Микроген».

Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15, стр. 2, тел. (495) 710-37-87, факс (495) 783-88-04, e-mail: info@microgen.ru