

**ОНОВЛЕНА ІНФОРМАЦІЯ ПРО РОЗВЕДЕННЯ
ТА СПОСІБ ВВЕДЕННЯ АНТИРАБІЧНОЇ ВАКЦИНИ, ІНАКТИВОВАНОЇ
(ВЕРОРАБ)**

20 лютого 2020

Шановний медичний працівнику!

Компанія «Санофі Пастер» звертається з роз'ясненням щодо інструкції про внутрішньом'язове введення лікарського засобу ВЕРОРАБ® / VERORAB Вакцина антирабічна інактивована суха, порошок та розчинник для приготування суспензії для ін'єкцій, не менше 2,5 МО/доза.

Відповідно до Інструкції для медичного застосування лікарського засобу (медичного імунобіологічного препарату) ВЕРОРАБ® вводиться внутрішньом'язово.^{1,2,3} При внутрішньом'язовому введенні, належною медичною практикою вакцинації (національні або міжнародні рекомендації) надаються рекомендації щодо довжини голки залежно від віку та ваги пацієнта.

Упаковка препарату ВЕРОРАБ® містить флакон із ліофілізованою вакциною та попередньо заповнений шприц із прикріпленою голкою довжиною 5/8 дюйма (або 16 мм), який містить 0,5 мл розчинника. Попередньо заповнений шприц із прикріпленою голкою, який входить до комплекту, слід використовувати тільки для розведення вакцини. Після розведення вакцини слід використати новий стерильний шприц і голку, які не входять до упаковки препарату ВЕРОРАБ®, щоб набрати розведену вакцину і ввести її пацієнту. Довжина голки, що використовується для внутрішньом'язового введення вакцини, повинна відповідати належній практиці вакцинації.

Оновлення Інструкції для медичного застосування лікарського засобу з відповідними уточненнями буде заявлено до розгляду згідно вимог.

¹ <https://www.cdc.gov/vaccines/hcp/acip-recs/general-recs/administration.html>

² ВООЗ: експертна консультація щодо сказу, третій звіт 2018; TRS 1012
<https://apps.who.int/iris/bitstream/handle/10665/272364/9789241210218-eng.pdf>

³ Zuckerman JN. BMJ. 2000 Nov 18;321(7271):1237-8; The importance of injecting vaccines into muscle. Different patients need different needle sizes.

*Інформаційне повідомлення компанії «Санофі Пастер» (Sanofi Pasteur):
Довжина голки в упаковці препарату ВЕРОРАБ*

Заклик щодо повідомлень

Повідомлення про підозрювані побічні реакції після реєстрації лікарського засобу є важливою процедурою. Це дозволяє продовжувати моніторинг співвідношення «користь/ризик» для лікарського засобу. Медичних працівників просять повідомляти про усі підозрювані побічні реакції у Державний експертний центр МОЗ України.

Державне підприємство «Державний експертний центр Міністерства здоров'я охорони України»: вул. Антона Цедіка 14, м. Київ, 03057.

Електронна форма карти-повідомлення знаходиться за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

Контактні дані компанії

Якщо у Вас виникли будь-які питання або необхідна додаткова інформація щодо препарату Верораб[®], будь ласка, звертайтеся у службу з питань забезпечення інформацією у ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»:

Тел: +380 44 354 20 00,

e-mail: Medinfo.Ukraine@sanofi.com.