



## Atsakymai į dažnai užduodamus klausimus apie TicoVac

### Ką daryti, jei pacientas praleido pakartotinį skiepą TicoVac?



Atkreipiame dėmesį, kad užsitęsęs laiko intervalui tarp bet kurių TicoVac vakcinų dozių, gali susidaryti nepakankama apsauga nuo erkinio encefalito.

Visgi, jeigu asmuo jau yra pasiskiepijęs TicoVac vakcina ne mažiau kaip du kartus, bet praleido kurią nors iš vėlesnių vakcinų dozių, galima toliau tęsti skiepimą pagal planą. Nebūtina pradėti skiepavimo kurso iš pradžių.

### Kada skiepyti trečiąja TicoVac vakcina?



Primename, kad trečioji TicoVac pagrindinio skiepavimo plano dozė turi būti skiepama praėjus nuo 5 iki 12 mėnesių po antrosios. Idealiu atveju trečioji dozė turi būti įskiepyta dar tuo pačiu erkių aktyvumo sezonu arba bent jau prieš prasidedant naujam erkių aktyvumo sezonui.

### Kaip skiepyti imunosupresinius asmenis TicoVac vakcina?



Nėra klinikinių tyrimų duomenų, kurie pateiktų rekomendacijas, kaip skirti TicoVac asmenims, kurių imuninė sistema nusilpusi, įskaitant ir gydomus imunosupresiniais vaistais. Imunosupresiniams asmenims gali nesudaryti apsauginis imuninis atsakas.

Praėjus 4 savaitėms po antrosios dozės suleidimo reikėtų nustatyti antikūnų koncentraciją ir papildomą TicoVac dozę skirti tik tuomet, jei per tą laiką nesudarė apsauginiai antikūnų titrai. Tas pats taikoma skiepiant bet kuria tolesne TicoVac doze.



**VAISTO PAVADINIMAS.** TicoVac 0,25 ml ir TicoVac 0,5 ml injekcinė suspensija užpildytame švirkšte. Vakcina nuo erkinio encefalito (viso viruso, inaktyvuota). ATC kodas: J07 BA01. Receptinis vaistas. Vienoje 0,25 ml dozėje yra 1,2 mikrogramai, o vienoje 0,5 ml dozėje – 2,4 mikrogramai erkinio encefalito viruso. **TERAPINĖS INDIKACIJOS.** TicoVac 0,25 ml skirta vaikų nuo 1 iki 15 metų amžiaus, o TicoVac 0,5 ml 16 metų amžiaus ir vyresnių asmenų aktyviai (profilaktinei) imunizacijai nuo erkinio encefalito (EE). **DOZAVIMAS.** Pagrindinis skiepavimo planas yra visiems vienodas ir susideda iš trijų TicoVac 0,25 ml arba TicoVac 0,5 ml dozių. Pirmoji ir antroji dozės suleidžiamos nuo 1–3 mėn. intervalu. Jei būtina, kad imuninis atsakas susidarytų greičiau, antroji dozė gali būti suleista praėjus dviem savaitėms po pirmosios dozės. Po pirmųjų dviejų dozių suleidimo susidaro pakankama apsauga nuo erkių, esant erkių aktyvumo sezonui. Trečioji dozė turėtų būti skiriama praėjus nuo 5–12 mėn. po antrosios dozės suleidimo. Suleidus trečiąją vakcinų dozę, apsauga trunka mažiausiai 3 metus. Asmenims nuo 16 iki 60 metų pirmoji palaikomoji dozė turi būti skiriama praėjus 3 metams po trečiosios dozės suleidimo, kitos palaikomosios dozės kas 5 metus nuo paskutinės palaikomosios dozės. Vyresniems kaip 60 metų asmenims, intervalai tarp palaikomųjų dozių neturi būti ilgesni kaip 3 metai. **KONTRAIKACIJOS.** Padidėjęs jautrumas veikliajai, bet kuriai pagalbinei medžiagai arba pėdsakams medžiagų, kurios naudojamos gamybos procese (formaldehidui, neomicinui, gentamicinui, protamino sulfatui). Padidėjęs jautrumas kiaušiniui ir vištos baltymams. Skiepimą EE vakcina reikia atidėti, jei asmuo serga vidutinio sunkumo ar sunkia ūmine liga. **SPECIALŪS ĮSPĖJIMAI IR ATSARGUMO PRIEMONĖS.** Jokiu būdu negalima vakcinų suleisti į kraujagysles, nes tai gali sukelti sunkias reakcijas, įskaitant padidėjusio jautrumo reakcijas ir šoką. Rekomenduojamas skyrimo būdas – leisti į raumenis. Asmenims, gydomiems imunosupresiniais vaistais, gali nesudaryti apsauginis imuninis atsakas. Sergantiems ar įtariamais sergant autoimunine liga asmenims būtina įvertinti galimą erkinio encefalito pavojų ir palyginti su pavojumi, koks gali kilti dėl TicoVac vakcinų galimos neigiamos įtakos autoimuninės ligos eigai. Ypač atsakingai reikia įvertinti, ar skiepyti asmenis, sergančius smegenų ligomis, pavyzdžiui, aktyviais demielinizuojančiais sutrikimais arba blogai kontroliuojama epilepsija. **SĄVEIKA SU KITAIŠ VAISTINIAIS PREPARATAIS.** Tyrimų apie sąveiką su kitomis vakcinomis ar kitais vaistiniais preparatais atlikta nebuvo. Kartu su TicoVac vakcina skiriant kitas vakcinas, būtina laikytis nustatytų rekomendacijų. Jei tuo pat metu skiriamos kelios leidžiamosios vakcinų, jas reikia suleisti į skirtingas vietas ir pageidautina į skirtingas galūnes. **NEPAGEIDAUJAMAS POVEIKIS.** Labai dažnai pasireiškė skausmas dūrio vietoje. Vaikams nuo 1 iki 15 metų amžiaus dažnai pasireiškė: galvos skausmai, patinimas, sukietėjimas ir paraudimas injekcijos vietoje, pykinimas ir vėmimas, apetito praradimas, nuovargis ar negalavimas, neramumas ir neramus miegas (mažiems vaikams), raumenų skausmai, karščiavimas; 16 metų amžiaus ir vyresniems dažnai pasireiškė: galvos skausmas, pykinimas, raumenų ir sąnarių skausmai, nuovargis ir negalavimas. **REGISTRUOTOJAS.** Pfizer Europe MA EEIG, Boulevard de la Plain 17, 1050 Bruxelles, Belgija. **ĮGALIOJAS ATSTOVAS LIETUVOJE.** Pfizer Luxembourg SAR filialas Lietuvoje. Goštauto 40a, LT-2001 Vilnius. Tel. 8 525 14000. **PAKUOTĖ.** TicoVac tiekiamas pakuotėse, kuriose yra po 1 užpildytą švirkštą su injekcine suspensija ir 1 pridėta adata. **TEKSTO PERŽIŪROS DATA.** 2018 11 29.

**PRANEŠIMAS APIE ĮTARIAMAS NEPAGEIDAUJAMAS REAKCIJAS.** Specialistai, pastebėję šalutinį poveikį ir (ar) gavę informacijos apie tai, turi pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos el. paštu [NepageidaujamaR@vvt.lt](mailto:NepageidaujamaR@vvt.lt) ar kitu būdu, kaip nurodyta jos interneto svetainėje [www.vvt.lt](http://www.vvt.lt)