

Αναμνηστικός εμβολιασμός ενηλίκων με Boostrix (Tdap)²



**Αναμνηστικός
εμβολιασμός
ενηλίκων έναντι
κοκκύτη/διφθερίτιδας
/τετάνου¹**

**Σύμφωνα με το Εθνικό Πρόγραμμα Εμβολιασμού
ενηλίκων συστήνεται:**

18 - 25 ετών	26 ετών και άνω	Κύηση ή λοχεία
Αναμνηστική δόση με Tdap ή Tdap-IPV	Αναμνηστική δόση με Tdap ή Td κάθε 10 χρόνια	1 δόση Tdap σε κάθε κύηση



**Για τη
διαχείριση
τραύματος με
κίνδυνο τετάνου¹**

Εμβόλιο/ Ανοσοσφαι- ρίνη Ιστορικό εμβολιασμού	Καθαρά, ελάσσονα τραύματα		Όλα τα λοιπά τραύματα*	
	DTaP ή Tdap/Td/ Tdap-IPV [†]	TIG	DTaP ή Tdap/Td/ Tdap-IPV [†]	TIG [^]
Άγνωστο ή λιγότερες από 3 δόσεις	Ναι	Όχι	Ναι	Ναι
3 ή περισσότερες δόσεις	Όχι**	Όχι	Όχι***	Όχι

Προσαρμογή από Εθνικό Πρόγραμμα Εμβολιασμού Ενηλίκων 2024

DTaP: Εμβόλιο διφθερίτιδας, τετάνου, ακυτταρικό κοκκύτη.

Tdap: Εμβόλιο τετάνου, διφθερίτιδας, ακυτταρικό κοκκύτη τύπου ενηλίκου.

Td: Εμβόλιο τετάνου, διφθερίτιδας τύπου ενηλίκου. Tdap-IPV: Εμβόλιο τετάνου, διφθερίτιδας, ακυτταρικό κοκκύτη, πολιομυελίτιδας τύπου ενηλίκου. TIG: Αντιτετανική ανοσοσφαιρίνη.

[†] Το εμβόλιο Tdap προτιμάται έναντι του Td για ενήλικες που δεν έχουν ποτέ εμβολιαστεί με Tdap.

* Όπως, για παράδειγμα, στις περιπτώσεις πρόσφατου ρυπαρού τραύματος (με χρώμα, κόπρانا ή σίελο), συμπεριλαμβανομένων και των θλαστικών ή διατρεφόμενων τραυμάτων, των εγκαυμάτων ή του κρυοπαγήματος, καθώς και εκείνων από δήγματα ζώων ή βλήματος

[^] Άτομα με HIV λοίμωξη ή σοβαρή ανοσοανεπάρκεια που έχουν επιμολυσμένα τραύματα (συμπεριλαμβανομένων των μικρών τραυμάτων) θα πρέπει επίσης να λάβουν TIG, ανεξάρτητα από το ιστορικό εμβολιασμού έναντι του τετάνου.

**Ναι, εάν έχουν περάσει δέκα ή περισσότερα (≥10) έτη από την τελευταία δόση εμβολίου που περιέχει τοξοειδές τετάνου.

***Ναι, εάν έχουν περάσει πέντε ή περισσότερα (≥5) έτη από την τελευταία δόση εμβολίου που περιέχει τοξοειδές τετάνου.



boostrix

Tetanus Toxoid, Reduced Diphtheria Toxoid
and Acellular Pertussis Vaccine, Adsorbed

Boostrix: προστασία των ασθενών σας έναντι του κοκκύτη²

Γενικά καλά ανεκτό προφίλ ασφαλείας στους ενήλικες:²

Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι:⁴



ΠΟΝΟΚΕΦΑΛΟΣ



ΚΟΠΩΣΗ



ΑΙΣΘΗΜΑ
ΚΑΚΟΥΧΙΑΣ



ΠΟΝΟΣ
ή ΑΝΤΙΔΡΑΣΕΙΣ ΣΤΗ
ΘΕΣΗ ΤΗΣ ΕΝΕΣΗΣ
(όπως ερυθρότητα και/ή οίδημα)



Το Boostrix μπορεί να χορηγηθεί σε εφήβους και ενήλικες με **άγνωστη κατάσταση εμβολιασμού ή ελλιπή εμβολιασμό** κατά της διφθερίτιδας, του τετάνου και του κοκκύτη ως μέρος μιας σειράς ανοσοποίησης κατά της διφθερίτιδας, του τετάνου και του κοκκύτη.²



Το Boostrix μπορεί να χρησιμοποιηθεί στην **αντιμετώπιση των τραυματισμών** με κίνδυνο **τετάνου**.¹²

ΣΥΝΟΨΗ ΠΡΟΦΙΛ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ²:

Το Boostrix αντενδείκνυται σε οποιονδήποτε έχει υπερευαίσθησία στις δραστησικές ουσίες ή σε κάποιο από τα έκδοχα του εμβολίου ή στη φορμαλδεΰδη ή υπερευαίσθησία μετά από προηγούμενη χορήγηση εμβολίων έναντι της διφθερίτιδας, του τετάνου ή του κοκκύτη. Το Boostrix αντενδείκνυται αν το άτομο έχει ιστορικό εγκεφαλοπάθειας αγνώστου αιτιολογίας, η οποία εμφανίστηκε σε διάστημα 7 ημερών μετά από προηγούμενο εμβολιασμό έναντι του κοκκύτη. Σε αυτές τις περιπτώσεις, ο εμβολιασμός έναντι του κοκκύτη θα πρέπει να διακόπτεται και το εμβολιαστικό σχήμα θα πρέπει να συνεχίζεται με εμβόλια έναντι διφθερίτιδας και τετάνου. Το Boostrix δε θα πρέπει να χορηγείται σε άτομα που έχουν παρουσιάσει παροδική θρομβοπενία ή νευρολογικές επιπλοκές (για σπασμούς ή επεισόδια υποτονίας-υποαντιδραστικότητας, δείτε παράγραφο 4.4 της ΠχΠ) μετά από προηγούμενη ανοσοποίηση έναντι της διφθερίτιδας και/ή του τετάνου. Η χορήγηση του Boostrix θα πρέπει να αναβάλλεται σε άτομα που πάσχουν από οξύ σοβαρό εμπύρετο νόσημα. Η παρουσία ήπιας λοίμωξης δεν αποτελεί αντένδειξη. Όπως με όλα τα ενέσιμα εμβόλια, θα πρέπει να υπάρχει πάντα άμεσα διαθέσιμη κατάλληλη ιατρική αντιμετώπιση και επίβλεψη στη σπάνια περίπτωση αναφυλακτικής αντίδρασης μετά τη χορήγηση του εμβολίου. Όπως με κάθε εμβόλιο, η προστατευτική ανοσιακή απάντηση μπορεί να μην επιτευχθεί σε όλους τους εμβολιασθέντες. Το Boostrix μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά το δεύτερο ή τρίτο τρίμηνο της κύησης σύμφωνα με τις επίσημες συστάσεις. Η επίδραση της χορήγησης Boostrix κατά τη διάρκεια της γαλουχίας δεν έχει εκτιμηθεί. Ωστόσο, καθώς το Boostrix περιέχει τοξοειδή ή αδρανιστοποιημένα αντιγόνα, δεν αναμένεται κίνδυνος για το βρέφος που θηλάζει. Τα οφέλη έναντι των κινδύνων της χορήγησης του Boostrix σε γυναίκες που θηλάζουν θα πρέπει να αξιολογούνται προσεκτικά από τους παρέχοντες υπηρεσίες υγείας. Το προφίλ ασφαλείας του Boostrix βασίζεται σε δεδομένα από κλινικές δοκιμές όπου το εμβόλιο χορηγήθηκε σε 839 παιδιά (ηλικίας από 4 έως 8 ετών) και 1931 ενήλικες, εφήβους και παιδιά (ηλικίας από 10 έως 76 ετών). Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες που εμφανίστηκαν μετά τη χορήγηση του Boostrix και στις δυο ομάδες ήταν οι τοπικές αντιδράσεις στο σημείο της ένεσης (άλγος, ερυθρότητα και οίδημα) που αναφέρθηκαν στο 23,7-80,6% των ατόμων σε κάθε μελέτη. Συνήθως τα συμπτώματα αυτά άρχιζαν εντός των πρώτων 48 ωρών από τον εμβολιασμό. Όλα τα συμπτώματα υποχώρησαν χωρίς επακόλουθα.

[†] σε άτομα που έχουν προηγούμενα λάβει σειρά αρχικού εμβολιασμού με τοξοειδές τετάνου και για τα οποία ενδείκνυται αναμνηστική χορήγηση έναντι της διφθερίτιδας και του κοκκύτη.

[‡] Ανεπιθύμητες ενέργειες που χαρακτηρίστηκαν ως «πολύ συχνές» ($\geq 1/10$) βάσει δεδομένων κλινικών μελετών όπου το Boostrix χορηγήθηκε σε 1931 ενήλικες, εφήβους και παιδιά (ηλικίας από 10 έως 76 ετών).²

ΒΙΒΛΙΟΓΡΑΦΙΑ

1. Εθνικό Πρόγραμμα Εμβολιασμού Ενηλίκων 2024

2. Boostrix, Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, Ιούλιος 2024.

Λ.Τ: 16,64€

% επιχορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100%

Τα ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης του εντύπου/καταχώρησης.

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή.

Παρακαλούμε επικοινωνήστε με την εταιρία για επιβεβαίωση πλήρους ενημερωμένων δεδομένων, για οποιαδήποτε πληροφορία ή/και αναφορά Ανεπιθύμητων Ενεργειών στο τηλέφωνο 210 6882100. Για την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος σκανάρετε το QR code. Σε έντυπη μορφή είναι διαθέσιμη κατόπιν αιτήσεως στην εταιρία.

Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή
και Αναφέρετε ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες
για ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»



Τα εμπορικά σήματα ανήκουν ή έχουν παραχωρηθεί στον Όμιλο Εταιρειών GSK
©2025 Όμιλος εταιρειών GSK ή δικαιούπαρχος του Όμιλου GSK
PM-GR-BOO-LBND-220002 | ΙΣΧΥΣ 02/2025 - 02/2027



GlaxoSmithKline ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.Β.Ε.
Λ. Κηφισίας 266, 152 32 Χαλάνδρι | Τηλ.: 2106882100
www.gr.gsk.com

boostrix

Tetanus Toxoid, Reduced Diphtheria Toxoid
and Acellular Pertussis Vaccine, Adsorbed

