

interakcije s drugim lijekovima

- cjevivo se može primjenjivati istodobno s oralnim cjevivom protiv poliomijelitisa, s cjevivom protiv morbila, parotitisa i rubele te s cjevivom protiv tuberkuloze;
- ne preporuča se DTP cjevivo primijeniti istodobno s cjevivom protiv influenice kako bi etiologija eventualnih nuspojava bila jasna;
- konkomitantna primjena DTP cjeviva i inaktiviranih cjeviva protiv kolere i tifusa može rezultirati značajnim nuspojavama;
- u osoba na terapiji imunosupresivima te u osoba s urođenim ili stečenim imunodeficijencijama, učinak cjeviva može biti umanjen.

doziranje i način primjene

Cijepljenje protiv difterije, tetanusa i pertusisa se obavlja prema programu obveznoga cijepljenja. Naputci za obvezno cijepljenje sadržani su u nacionalnim programima odnosno programima WHO.

Primarno cijepljenje:

Cijepljenje protiv difterije, tetanusa i pertusisa provodi se od 3. mjeseca života. Daju se tri doze cjeviva u razmacima od 4 do 6 tjedana.

Docjepljivanje:

Docjepljuje se još po jednom dozom, nakon prve i treće godine života.

Prije primjene cjevivo treba dobro promućkati!

Za svako cijepljenje treba upotrijebiti novu sterilnu štrcaljku i iglu. Ne smije se cjepiti istom iglom kojom se cjevivo vadilo iz bočice. Treba paziti da cjevivo ne curi po vanjskom obodu igle, kako bi se izbjegla reakcija na aluminijev fosfat.

Doza cjeviva je 0,5 ml. Injicira se **duboko intramuskularno** u lateralni gornji glutealni kvadrant.

moguće nuspojave

- cjeviva adsorbirana na aluminijeve spojeve mogu izazvati lokalne reakcije poput crvenila, otekuća, boli i svrbeža, samo ponekad praćene oticanjem drenirajućih limfnih čvorova. U neke djece na mjestu inokulacije, mjesec dana i dulje nakon cijepljenja, perzistira kvržica koja nastaje kao reakcija na aluminijev fosfat;
- opće reakcije mogu se manifestirati kao prolazno povišenje temperature (rijetko više od 39 °C, u trajanju od 24-48 sati) i tresavica.
- ozbiljnije su opće reakcije vrlo rijetke i uključuju: alergijsku reakciju na sastojke cjeviva (osip, poremećaj disanja), visoku temperaturu, hipotoniju, kontinuirani grčeviti plač, epileptički ispad i encefalopatiju.

rok valjanosti i čuvanje

Rok valjanosti pripravka označen je na pakovanju. Nakon isteka navedenog datuma, cjevivo se ne smije koristiti. Nakon otvaranja spremnika, cjevivo se mora odmah upotrijebiti.

Cjevivo treba čuvati na tamnu mjestu, pri temperaturi **od 2 °C do 8 °C.**

Ne smije se zamrzavati! Pri nižoj temperaturi cjevivo mijenja fizikalna svojstva te više nije za upotrebu.

datum revizije upute

07/2000.

broj i datum rješenja o odobrenju za stavljanje u promet u Republici Hrvatskoj

Cjevivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa, adsorbirano (kutija: 1 ampula / 1 doza):

UP/I-530-10/00-01/135 (14/08/00.)

Cjevivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa, adsorbirano (kutija: 10 ampula / 1 doza):

UP/I-530-10/00-01/136 (14/08/00.)

Cjevivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa, adsorbirano (kutija: 50 ampula / 1 doza):

UP/I-530-10/00-01/137 (14/08/00.)

Cjevivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa, adsorbirano (kutija: 1 bočica / 10 doza):

UP/I-530-10/00-01/138 (14/08/00.)

Cjevivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa, adsorbirano (kutija: 50 bočica / 10 doza):

UP/I-530-10/00-01/139 (14/08/00.)

Cjevivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa, adsorbirano (kutija: 1 bočica / 20 doza):

UP/I-530-10/00-01/140 (14/08/00.)

Cjevivo protiv difterije, tetanusa i pertusisa, adsorbirano (kutija: 50 bočica / 20 doza):

UP/I-530-10/00-01/141 (14/08/00.)