

UPUTSTVO ZA LIJEK

Comirnaty, 30 mikrograma/doza, koncentrat za disperziju za injekciju

za odrasle i adolescente od 12 godina i starije

mRNA vakcina protiv COVID-19 (modifikovani nukleozid)

tozinameran

▼ Ovaj lijek je pod dodatnim praćenjem. Time se omogućava brzo otkrivanje novih bezbjednosnih informacija. Vi u tome možete da pomognete prijavljivanjem bilo koje neželjene reakcije koja se kod Vas javi. Za način prijavljivanja neželjenih reakcija, pogledajte informacije na kraju odjeljka 4.

Pažljivo pročitajte ovo uputstvo, prije nego što počnete da primite ovaj lijek, jer ono sadrži informacije koje su važne za Vas.

- Uputstvo sačuvajte. Može biti potrebno da ga ponovo pročitate.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se Vašem ljekaru, farmaceutu ili medicinskoj sestri.
- Ukoliko Vam se javi bilo koje neželjeno dejstvo, obratite se Vašem ljekaru, farmaceutu ili medicinskoj sestri. Ovo uključuje i bilo koje neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu. Vidite odjeljak 4.

U ovom uputstvu pročitaćete:

1. Šta je lijek Comirnaty i čemu je namijenjen
2. Šta treba da znate prije nego što primite lijek Comirnaty
3. Kako se primjenjuje lijek Comirnaty
4. Moguća neželjena dejstva
5. Kako čuvati lijek Comirnaty
6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

1. Šta je lijek Comirnaty i čemu je namijenjen

Comirnaty je vakcina koja se koristi za sprječavanje bolesti COVID-19 koju izaziva virus SARS-CoV-2.

Vakcina Comirnaty, 30 mikrograma/dozi, koncentrat za disperziju za injekciju se primjenjuje kod odraslih i adolescenata uzrasta 12 godina i starijih.

Vakcina utiče na imunski sistem (prirodni odbrambeni sistem u organizmu) da stvori antitijela i krvne ćelije koje djeluju protiv virusa, i na taj način se razvija zaštita protiv COVID-19.

Vakcina Comirnaty u sebi ne sadrži virus za stvaranje imuniteta, tako da primanjem vakcine ne možete dobiti COVID-19.

2. Šta treba da znate prije nego što primite lijek Comirnaty

Vakcinu Comirnaty ne smijete primati:

- ukoliko ste alergični (preosjetljivi) na aktivnu supstancu ili na bilo koju od pomoćnih supstanci ovog lijeka (navedene u odjeljku 6).

Upozorenja i mjere opreza

Razgovarajte sa Vašim ljekarom, farmaceutom ili medicinskom sestrom prije nego što primite vakcincu:

- ukoliko ste imali tešku alergijsku reakciju ili otežano disanje nakon što ste primili bilo koje druge vakcine ili nakon primjene prethodne doze vakcine Comirnaty.
- ukoliko se osjećate nervozno zbog toga što treba da primite vakcincu ili ukoliko ste ikada izgubili svijest nakon uboda igle.
- ukoliko imate teško oboljenje ili infekciju koji su praćeni visokom tjelesnom temperaturom. Međutim, ukoliko imate blago povišenu tjelesnu temperaturu ili infekciju gornjih disajnih puteva kao što je prehlada, možete primiti vakcincu.
- ukoliko imate probleme sa krvarenjem, lako Vam se stvaraju podlivi ili uzimate ljekove koji sprječavaju zgrušavanje krvi.
- ukoliko imate oslabljen imunski sistem uslijed bolesti kao što je npr. HIV infekcija ili uzimate ljekove koji utiču na imunski sistem kao što su npr. kortikosteroidi.

Postoji povećan rizik od razvoja miokarditisa (zapaljenje srčanog mišića) i perikarditisa (zapaljenje srčane maramice) nakon primjene vakcine Comirnaty (vidjeti odjeljak 4). Ova stanja se mogu javiti samo nekoliko dana nakon vakcinacije, a uglavnom su se javljala unutar 14 dana. Primjećena su češće nakon primjene druge doze vakcine i češće kod mlađih muškaraca. Nakon vakcinacije treba da obratite pažnju na znakove miokarditisa i perikarditisa, kao što su nedostatak daha, osjećaj lupanja srca i bol u grudima, te da potražite hitnu medicinsku pomoć ako se oni pojave.

Kao i sve duge vakcine, tako ni vakcina Comirnaty ne pruža potpunu zaštitu kod svih vakcinisanih osoba i nije poznato koliko dugo će ova zaštita trajati.

Možete primiti i treću dozu vakcine Comirnaty. Efikasnost vakcine Comirnaty, čak i nakon primjene treće doze, može biti manja kod osoba čiji je imunski sistem jako oslabljen (tzv. imunokompromitovane osobe). U tom slučaju morate se držati fizičkih mjera opreza u cilju prevencije COVID-19. Pored toga, osobe sa kojima ste u bliskom kontaktu treba da se vakcinišu kao što je predviđeno. Razgovarajte sa Vašim ljekarom o odgovarajućim individualnim preporukama.

Djeca

Ne preporučuje se primjena vakcine Comirnaty, 30 mikrograma/dozi, koncentrat za disperziju za injekciju kod djece mlađe od 12 godina.

U Evropskoj uniji postoji formulacija namijenjena za primjenu kod djece uzrasta od 5 do 11 godina. Za detalje, molimo vidite Uputstvo za lek za Comirnaty, 10 mikrograma/dozi, koncentrat za disperziju za injekciju. Ova pedijatrijska formulacija vakcine trenutno nije registrovana na teritoriji Crne Gore.

Drugi ljekovi i Comirnaty

Obavijestite Vašeg ljekara ili farmaceuta ukoliko uzimate, donedavno ste uzimali ili ćete možda uzimati bilo koje druge ljekove ili ukoliko ste skoro primili bilo koju drugu vakcinu.

Trudnoća i dojenje

Ukoliko ste trudni ili mislite da ste trudni, obavijestite Vašeg ljekara, medicinsku sestruru ili farmaceuta pre nego što primite ovu vakcincu.

Vakcina Comirnaty može da se primjenjuje tokom trudnoće. Velika količina podataka o trudnicama koje su primile vakcincu Comirnaty tokom drugog i trećeg trimjesta nije pokazala negativan uticaj na trudnoću ili novorođenče. Iako su podaci o uticaju na trudnoću ili novorođenče nakon primjene vakcine tokom prvog trimjesta ograničeni, nisu uočene promjene u vezi sa rizikom od pobačaja.

Vakcina Comirnaty može da se primjenjuje tokom dojenja.

Upavljanje vozilima i rukovanje mašinama

Nakon primjene vakcine, neka dejstva navedena u odjeljku 4 (Moguća neželjena dejstva) mogu privremeno da utiču na sposobnost upravljanja vozilima i rukovanja mašinama. Sačekajte da ova dejstva prođu prije upravljanja vozilima ili rukovanja mašinama.

Vakcina Comirnaty sadrži kalijum i natrijum

Ova vakcina sadrži manje od 1 mmol (39 mg) kalijuma po dozi, odnosno suštinski je bez kalijuma. Ova vakcina sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrijuma po dozi, odnosno suštinski je bez natrijuma.

3. Kako se primjenjuje lijek Comirnaty

Vakcina Comirnaty se primjenjuje nakon razblaživanja u vidu injekcije od 0,3 ml u mišić nadlaktice.

Primićete dvije doze vakcine.

Preporučuje se da drugu dozu iste vakcine primite 3 nedjelje nakon prve doze, kako biste kompletirali seriju vakcinacije.

Ukoliko spadate u grupu imunokompromitovanih osoba, možete primiti treću dozu vakcine Comirnaty najmanje 28 dana nakon primjene druge doze.

Buster dozu vakcine Comirnaty treba primjeniti najranije 3 mjeseca nakon primarne serije vakcinacije kod osoba uzrasta 12 godina i starijih.

Vakcina Comirnaty se takođe može primijeniti kao buster doza kod osoba uzrasta 18 godina i starijih koje su primarno vakcinisane drugom mRNA vakcinom ili adenovirusnom vektorskom vakcinom. Molimo provjerite sa Vašim ljekarom da li smijete da primite buster dozu i kada.

Ako imate dodatnih pitanja o primjeni ove vakcine, obratite se Vašem ljekaru, farmaceutu ili medicinskoj sestri.

4. Moguća neželjena dejstva

Kao i sve vakcine, vakcina Comirnaty može da prouzrokuje neželjena dejstva, iako ona ne moraju da se javi kod svih osoba koje primaju ovu vakcinu.

Veoma česta neželjena dejstva: mogu da se javi kod više od 1 na 10 osoba

- bol i oticanje na mjestu primjene injekcije
- umor
- glavobolja
- bol u mišićima
- jeza
- bol u zglobovima
- proliv
- povišena tjelesna temperatura

Neka od ovih neželjenih dejstavajavljala su se malo češće kod adolescenata uzrasta od 12 do 15 godina u odnosu na odrasle.

Česta neželjena dejstva: mogu da se javi kod najviše 1 na 10 osoba

- crvenilo na mjestu primjene injekcije
- mučnina
- povraćanje

Povremena neželjena dejstva: mogu da se javi kod najviše 1 na 100 osoba

- uvećani limfni čvorovi (učestaliji nakon primjene buster doze)
- malaksalost
- bol u ruci
- nesanica
- svrab na mjestu primjene injekcije
- alergijske reakcije poput osipa ili svraba
- osjećaj slabosti ili nedostatka energije/pospanost
- smanjen apetit
- prekomjerno znojenje
- noćno znojenje

Rijetka neželjena dejstva: mogu da se javi kod najviše 1 na 1000 osoba

- prolazna paraliza (oduzetost) mišića jedne strane lica
- alergijske reakcije poput koprivnjače ili oticanja lica

Veoma rijetka neželjena dejstva: mogu da se javi kod najviše 1 na 10000 osoba

- zapaljenje srčanog mišića (miokarditis) ili zapaljenje srčane maramice (perikarditis) koji mogu da izazovu nedostatak daha, osjećaj lupanja srca ili bol u grudima

Nepoznata učestalost: ne može se procijeniti na osnovu dostupnih podataka

- teška alergijska reakcija
- jako oticanje ruke u koju je data vakcina
- oticanje lica (koje može da se javi kod osoba koje su ranije koristile dermatološke filere za korekciju lica)
- reakcija na koži koja uzrokuje crvene tačkice ili mrlje na koži, koje mogu da imaju izgled mete sa tamno crvenim centrom okruženim svjetlijim crvenim prstenovima (multiformni eritem)

- neuobičajeni osjećaj na koži, kao što je osjećaj trnjenja ili mravinjanja (parestezija)
- smanjena osjetljivost, posebno kože (hipoestezija)

Prijavljivanje sumnji na neželjena dejstva

Ako Vam se javi bilo koje neželjeno dejstvo recite to svom ljekaru, farmaceutu ili medicinskoj sestri. Ovo uključuje i bilo koja neželjena dejstva koja nijesu navedena u ovom uputstvu. Prijavljanjem neželjenih dejstava možete da pomognete u procjeni bezbjednosti ovog lijeka. Sumnju na neželjena dejstva možete da prijavite i Institutu za ljekove i medicinska sredstva (CInMED):

Institut za ljekove i medicinska sredstva
Odjeljenje za farmakovigilancu
Bulevar Ivana Crnojevića 64a, 81000 Podgorica

tel: +382 (0) 20 310 280

fax: +382 (0) 20 310 581

www.cinmed.me

nezeljenadejstva@cinmed.me

putem IS zdravstvene zaštite, i navedite broj serije (batch/Lot) primijenjene vakcine, ako je dostupan.

5. Kako čuvati lijek Comirnaty

Čuvati lijek van vidokruga i domaćaja djece.

Sljedeće informacije koje se odnose na čuvanje, rok upotrebe i rukovanje namijenjene su zdravstvenim radnicima.

Ne smijete koristiti vakcinu Comirnaty poslije isteka roka upotrebe naznačenog na kutiji i naljepnici nakon „Važi do:“. Datum isteka roka upotrebe se odnosi na posljednji dan navedenog mjeseca.

Čuvati u zamrzivaču (na temperaturi od -90°C do -60°C). Neotvorene boćice se mogu čuvati i transportovati na temperaturi od -25 °C do -15 °C u toku jednokratnog perioda od najduže 2 nedjelje, nakon čega se mogu vratiti na temperaturu od -90 °C do -60 °C; ne smije se prekoračiti rok upotrebe odštampan na pakovanju (EXP).

Čuvati u originalnom pakovanju radi zaštite od svetlosti.

Kada se čuvaju zamrznute na temperaturi od -90 °C do -60 °C, 195 boćica u pakovanju se može odmrznuti za 3 sata stajanjem na temperaturi od 2 °C do 8 °C, a pojedinačne boćice se mogu odmrznuti za 30 minuta stajanjem na sobnoj temperaturi (do 30 °C).

Prebacivanje zamrznutih boćica koje se čuvaju na ekstremno niskim temperaturama (< -60 °C)

- Kutije sa zatvorenim poklopcem koje sadrže 195 boćica, kada se izvade iz zamrzivača sa ekstremno niskim temperaturama (< -60 °C) mogu biti na temperaturi do 25 °C najduže 5 minuta.
- Otvorene kutije sa boćicama ili kutije koje sadrže manje od 195 boćica, prethodno izvađene iz zamrzivača sa ekstremno niskim temperaturama (< -60 °C), mogu biti na temperaturi do 25 °C najduže 3 minuta.
- Kada se kutije sa boćicama vrate u zamrzivač nakon izlaganja temperaturi do 25 °C, moraju ostati u zamrzivaču najmanje 2 sata prije nego što se ponovo izvade.

Prebacivanje zamrznutih boćica koje se čuvaju na temperaturi od -25 °C do -15 °C

- Kutije sa zatvorenim poklopcem koje sadrže 195 boćica, kada se izvade iz zamrzivača (od -25 °C do -15 °C) mogu biti na temperaturi do 25 °C najduže 3 minuta.
- Otvorene kutije sa boćicama ili kutije koje sadrže manje od 195 boćica, prethodno izvađene iz

zamrzivača (od -25 °C do -15 °C), mogu biti na temperaturi do 25 °C najduže 1 minut.

Kada se boćica jednom izvadi iz kutije sa poklopcem, mora se odmrznuti za upotrebu.

Nakon odmrzavanja, sadržaj boćice treba razblažiti i odmah upotrijebiti. Podaci o stabilnosti u toku primjene su pokazali da kada se izvade iz zamrzivača, nerazblažene boćice prije upotrebe se mogu čuvati do 1 mjeseca na temperaturi od 2 °C do 8 °C; ne smije se prekoračiti rok upotrebe odštampan na pakovanju (EXP). U okviru ovog roka upotrebe od 1 mjeseca, na transport se može utrošiti do 12 sati u odobrenim uslovima čuvanja na temperaturi od 2 °C do 8 °C. Neotvorene boćice prije upotrebe čuvati do 2 sata na temperaturi do 30 °C.

Sa odmrznutim boćicama dozvoljeno je rukovati u uslovima sobne svjetlosti.

Nakon razblaživanja, vakciju čuvati i transportovati na temperaturi od 2 °C do 30 °C i upotrijebiti u roku od 6 sati. Sve neiskorišćene vakcine baciti.

Kada se izvade iz zamrzivača i razblaže, na boćicama se mora zabilježiti novi datum i vrijeme do kada se mogu koristiti. Nakon odmrzavanja, vakcina se ne smije ponovo zamrzavati.

Ne smijete koristiti vakciju ako ste primijetili da je poslije razblaživanja došlo do promjene boje ili pojave vidljivih čestica u rastvoru.

Ljekove ne treba bacati u kanalizaciju, niti kućni otpad. Ove mjere pomažu očuvanju životne sredine. Neupotrijebljeni lijek se uništava u skladu sa važećim propisima.

6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

Šta sadrži lijek Comirnaty

Aktivna supstanca je mRNA vakcina protiv COVID-19 (sa modifikovanim nukleozidom) (*messenger RNA*, mRNA = informaciona RNK) koja se naziva tozinameran. Nakon razblaživanja, jedna boćica sadrži 6 doza od po 0,3 ml sa 30 mikrograma tozinamerana po dozi.

Pomoćne supstance su:

- ((4-hidroksibutil)azanediil)bis(heksan-6,1-diil)bis(2-heksildecanoat) (ALC-0315)
- 2-[(polietilenglikol)-2000]-N,N- ditetradecilacetamid (ALC-0159)
- 1,2-distearyl-sn-glicero-3-fosfoholin (DSPC)
- holesterol
- kalijum hlorid
- kalijum dihidrogenfosfat
- natrijum hlorid
- dinatrijum fosfat, dihidrat
- saharoza
- voda za injekcije
- natrijum hidroksid (za podešavanje pH)
- hlorovodonicična kiselina (za podešavanje pH)

Kako izgleda lijek Comirnaty i sadržaj pakovanja

Vakcina je bijela do skoro bijela zamrznuta disperzija (pH: 6,9 – 7,9).

Unutrašnje pakovanje lijeka je staklena (tip I) višedozna boćica, zapremine 2 ml, sa čepom od sintetičke brombutil gume i aluminijumskom kapicom sa ljubičastim *flip-off* plastičnim poklopcem. Jedna boćica sadrži 6 doza.

Spoljašnje pakovanje lijeka je kutija koja sadrži 195 boćica.

Nosilac dozvole i proizvođač

Nosilac dozvole:

PFIZER SRB D.O.O., Trešnjinog cveta 1/VI, Beograd - Novi Beograd, Srbija

Proizvođač:

PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV, Rijksweg 12, Puurs, Belgija

BIONTECH MANUFACTURING GMBH, Kupferbergterrasse 17 - 19, Mainz, Njemačka

Napomena: broj serije, koji se nalazi na kartici-podsjetniku o vakcinaciji, definiše onog proizvođača koji je odgovoran za puštanje u promet upravo te serije lijeka.

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Jul, 2022.

Režim izdavanja lijeka

Ograničen recept.

Broj i datum dozvole

Comirnaty, koncentrat za disperziju za injekciju, 30mcg/dozi, bočica, staklena, 195x0.45ml:
2030/21/1102 - 4950 od 09.11.2021. godine

Za ovaj lijek je izdata „uslovna dozvola za lijek”, na period od 12 mjeseci.

To znači da se očekuju dodatni podaci o ovom lijeku. Institut za ljekove i medicinska sredstva Crne Gore će najmanje jednom godišnje procjenjivati nove informacije o ovom lijeku i ažuriraće Uputstvo za lijek ukoliko je neophodno.

SLJEDEĆE INFORMACIJE NAMIJENJENE SU ISKLJUČIVO ZDRAVSTVENIM STRUČNJACIMA:

Nakon razblaživanja vakcina Comirnaty se primjenjuje intramuskularno, kao primarna serija vakcinacije od 2 doze (svaka doza od po 0,3 ml) sa razmakom između doza od 3 nedjelje.

Treća doza se može primjeniti najmanje 28 dana nakon primjene druge doze kod teško imunokompromitovanih osoba.

Buster dozu vakcine Comirnaty treba primjeniti najranije 3 mjeseca nakon primarne serije vakcinacije kod osoba uzrasta 12 godina i starijih.

Vakcina Comirnaty se takođe može primjeniti kao buster doza kod osoba uzrasta 18 godina i starijih koje su primarno vakcinisane drugom mRNA vakcinom ili adenovirusnom vektorskom vakcinom.

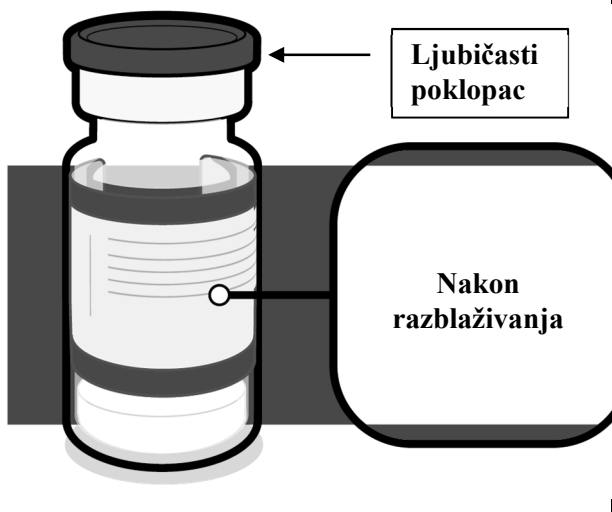
Sledljivost

Kako bi se poboljšala sledljivost bioloških lijekova, potrebno je jasno zabilježiti naziv i broj serije primjenjenog lijeka.

Uputstva za rukovanje

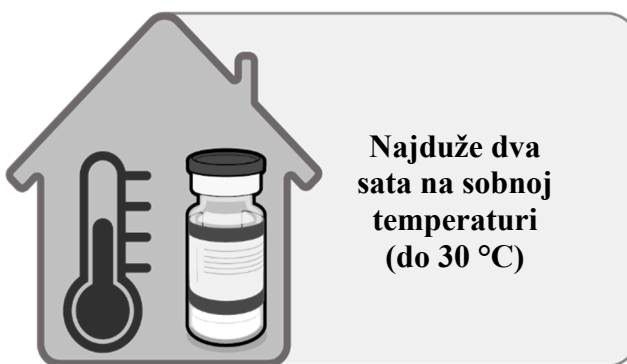
Vakciju Comirnaty mora pripremiti zdravstveni radnik koristeći aseptičnu proceduru da bi se obezbijedila sterilnost pripremljene disperzije.

PROVJERA BOČICE ZA COMIRNATY, 30 MIKROGRAMA/DOZI, KONCENTRAT ZA DISPERZIJU ZA INJEKCIJU (12 GODINA I STARIJI)



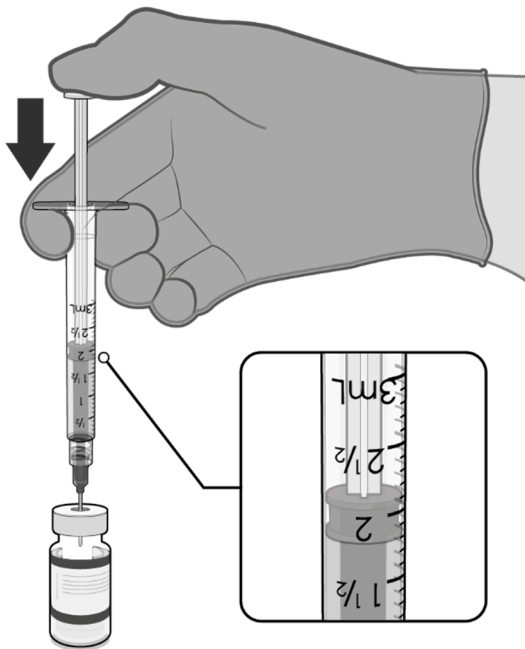
- Uvjerite se da je poklopac boćice ljubičaste boje.
- Ukoliko je poklopac boćice sive boje, pogledajte Sažetak karakteristika lijeka za Comirnaty, 30 mikrograma/dozi, disperzija za injekciju. Vakcina Comirnaty, 30 mikrograma/dozi, disperzija za injekciju trenutno nije registrovana na teritoriji Crne Gore.
- Ukoliko je poklopac boćice narandžaste boje, pogledajte Sažetak karakteristika lijeka za Comirnaty, 10 mikrograma/dozi, koncentrat za disperziju za injekciju. Vakcina Comirnaty, 10 mikrograma/dozi, disperzija za injekciju trenutno nije registrovana na teritoriji Crne Gore.

ODMRZAVANJE PRIJE RAZBLAŽIVANJA ZA COMIRNATY, 30 MIKROGRAMA/DOZI, KONCENTRAT ZA DISPERZIJU ZA INJEKCIJU (12 GODINA I STARIJI)



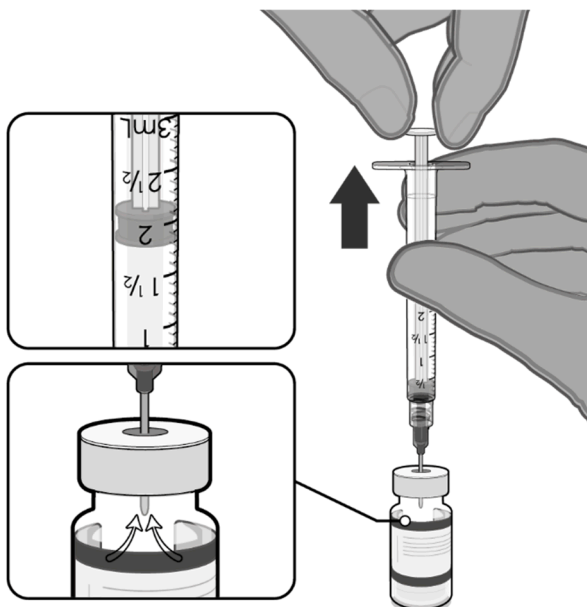
- Višedozne boćice se čuvaju zamrznute i moraju se odmrznuti prije razblaživanja. Zamrznute boćice ostaviti na temperaturi od 2°C do 8°C da se odmrznu; za pakovanje od 195 boćica može biti potrebno 3 sata za odmrzavanje. Alternativno, zamrznute boćice ostaviti 30 minuta na temperaturi do 30°C da se odmrznu kako bi što prije bile spremne za upotrebu.
- Neotvorene boćice prije upotrebe čuvati do 1 mjeseca na temperaturi od 2°C do 8 °C; ne smije se prekoračiti rok upotrebe odštampan na pakovanju (EXP). U okviru ovog roka upotrebe od 1 mjeseca, na transport se može utrošiti do 12 sati na temperaturi od 2 °C do 8 °C.
- Ostavite odmrznute boćice da dostignu sobnu temperaturu. Neotvorene boćice prije upotrebe čuvati do 2 sata na temperaturi do 30°C. Sa odmrznutim boćicama dozvoljeno je rukovati u uslovima sobne svjetlosti.
- Lagano okrenite boćicu 10 puta gore-dolje prije razblaživanja. Nemojte mučkati ni tresti boćicu.
- Prije razblaživanja, odmrznuta disperzija može da sadrži bijele do skoro bijele neprovidne amorfne čestice.

RAZBLAŽIVANJE ZA COMIRNATY, 30 MIKROGRAMA/DOZI, KONCENTRAT ZA DISPERZIJU ZA INJEKCIJU (12 GODINA I STARIJI)



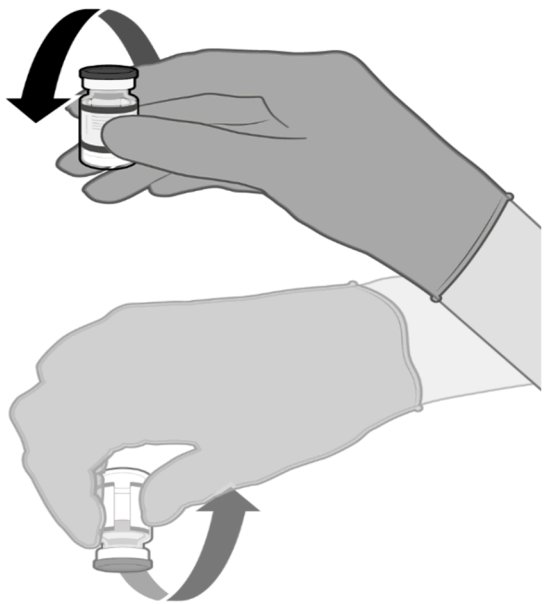
**1,8 ml 0,9% rastvora natrijum hlorida
(9 mg/ml)**

- Odmrznuta vakcina se mora razblažiti dodavanjem u originalnu bočicu 1,8 ml 0,9% rastvora natrijum hlorida (9 mg/ml) za injekciju, korišćenjem šprica sa iglom promjera 21 (21G) ili tanjim, aseptičnom tehnikom.



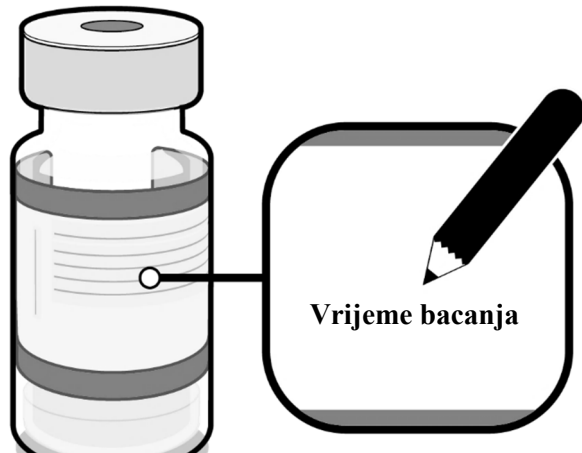
**Povucite klip do 1,8 ml da biste
istisnuli vazduh iz bočice**

- Prije vađenja igle iz čepa bočice, izjednačite pritisak u bočici izvlačenjem 1,8 ml vazduha u špric iz koga je ispraznjen rastvarač.



Lagano 10 puta

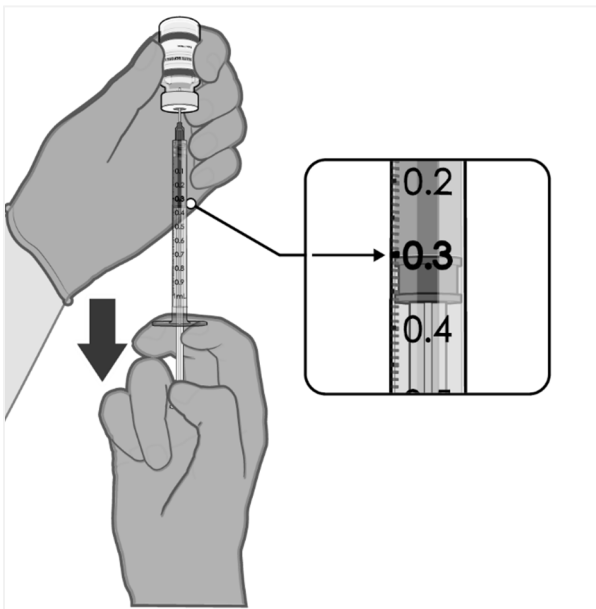
- Lagano okrenite razblaženu disperziju 10 puta gore-dolje. Nemojte mučkati ni tresti.
- Razblažena vakcina treba da bude disperzija skoro bijele boje, bez vidljivih čestica. Nemojte koristiti razblaženu vakcinsku dozu ako je došlo do promjene boje ili pojave čestica.



**Zabilježite odgovarajući datum i vrijeme.
Iskoristite u roku od 6 sati nakon razblaživanja.**

- Na bočici sa razblaženom vakcinom zabilježite odgovarajući datum i vrijeme do kada se mogu koristiti.
- Nakon razblaživanja čuvati na temperaturi od 2°C do 30°C i upotrijebiti u roku od 6 sati, uključujući i vrijeme koje je utrošeno na transport.
- Ne zamrzavajte i nemojte mučkati razblaženu disperziju. Ukoliko je čuvana u frižideru, ostavite razblaženu disperziju da dostigne sobnu temperaturu prije upotrebe.

**PRIPREMA POJEDINAČNIH DOZA VAKCINE COMIRNATY OD 0,3 ml ZA
COMIRNATY, 30 MIKROGRAMA/DOZI, KONCENTRAT ZA DISPERZIJU ZA
INJEKCIJU (12 GODINA I STARIJI)**



0,3 ml razblažene vakcine

- Nakon razblaživanja, bočica sadrži 2,25 ml iz kojih se može izvući 6 doza po 0,3 ml.
- Koristeći aseptičnu proceduru, očistite zatvarač boćice jednokratnim tupferom sa antiseptikom.
- Izvucite 0,3 ml vakcine Comirnaty.

Da bi se izvuklo 6 doza iz pojedinačne boćice treba koristiti špriceve i/ili igle sa što manjom „mrtvom zapreminom“. Kombinacija šprica i igle sa što manjom „mrtvom zapreminom“ treba da obezbijedi da „mrvta zapremina“ ne prelazi 35 mikrolitara.

Ukoliko se koriste standardni špricevi i igle, zapremina možda neće biti dovoljna da se postigne izvlačenje svih 6 doza iz pojedinačne boćice.

- Svaka doza mora da sadrži 0,3 ml vakcine.
- Ukoliko preostala količina vakcine u bočici nije dovoljna da se obezbijedi kompletan doz od 0,3 ml, bočica sa preostalom zapreminom se mora baciti.
- Odbacite sve neiskorišćene vakcine po isteku 6 sati nakon razblaživanja.

Odlaganje

Svu neiskorišćenu količinu lijeka ili otpadnog materijala nakon njegove upotrebe treba ukloniti, u skladu sa važećim propisima.