

Description

TYPBAR[®] est une solution stérile à usage intramusculaire contenant la surface des cellules Vi polysaccharide extrait de la souche Salmonella typhi Ty2. Le vaccin se présente comme une solution limpide et incolore.

JN INTERNATIONAL MEDICAL CORPORATION

27 BP 71 Abidjan, Côte d'Ivoire

Fax / Telephone : 225.22.42.87.93

drnoel@jn-vaccines.org

Composition

Chaque dose de 0,5 ml contient - Vi capsulaire polysaccharidique de Salmonella typhi (souche Ty2) 25 mg, le phénol et une solution tampon contenant du chlorure de sodium, phosphate disodique, phosphate monosodique et eau pour injection.

Ouagadougou, Burkina Faso.

Tel: 226.78.80.98.88

patrick007@jn-vaccines.org

Indications pour la vaccination

TYPBAR[®] est indiqué pour l'immunisation active contre la fièvre typhoïde à la fois pour les adultes et les enfants de deux ans ou plus. vaccination sélective avec TYPBAR[®] est recommandé pour les éléments suivants:

Les voyageurs dans les zones de forte endémie

Les contacts familiaux des transporteurs

personnel de santé

Police, forces armées et les autres personnels enrégimenté

Contre-indications

TYPBAR[®] ne doit pas être administré aux sujets présentant une hypersensibilité connue à tout composant du vaccin ou des sujets ayant présenté des signes d'hypersensibilité après une administration précédente.

Posologie

La dose immunisante pour les adultes et les enfants de 2 ans et plus est une dose unique de 0,5 ml.

Les sujets qui demeurent à risque de fièvre typhoïde doit recevoir une seule dose de rappel du vaccin avec un intervalle de plus de 3 ans.

Mode d'administration

TYPBAR[®] est injecté par voie intramusculaire uniquement. NE PAS injecter par voie intraveineuse. TYPBAR[®] chez les adultes devrait être administré par voie intramusculaire dans le muscle deltoïde et des enfants doit être injecté par voie intramusculaire, soit dans le deltoïde ou le muscle vaste externe. TYPBAR[®] ne doit pas être injecté dans la région fessière ou de zones où il peut y avoir un tronc nerveux.

Précautions particulières d'emploi et avertissements

TYPBAR[®] protège contre la fièvre typhoïde provoquée par Salmonella typhi. La protection n'est pas conféré contre Salmonella Paratyphi et autres salmonelles non typhoïdiques. injection d'adrénaline doit être facilement disponible après la vaccination, si une réaction anaphylactique ou autre réaction allergique due à un des composants du vaccin. L'administration de TYPBAR[®] doit être différée chez les sujets

présentant une infection aiguë ou une maladie fébrile.

TYPBAR ® doit être administré avec précaution chez les sujets souffrant de thrombocytopénie ou de troubles de saignement depuis hémorragique peut survenir suite à une administration par voie intramusculaire chez ces sujets. On peut s'attendre à ce que les patients recevant un traitement immunosuppresseur ou patients ayant un déficit immunitaire, une réponse adéquate ne peut être atteint.

La co-administration

TYPBAR ® peut être co-administré avec d'autres vaccins, mais ne doit pas être mélangé avec d'autres vaccins ou de médicaments dans la même seringue.

Grossesse et Allaitement

L'effet de la TYPBAR ® sur le développement foetal ou la capacité de reproduction n'a pas été évaluée. TYPBAR ® doit être administré à une femme enceinte qu'en cas de nécessité. On ne sait pas si TYPBAR ® est excrété dans le lait maternel. Il peut être administré aux mères qui allaitent qu'en cas de nécessité.

Effets indésirables

La plupart des bénéficiaires de l'expérience vaccin contre la typhoïde quelques réactions sur la vaccination. Ce sont généralement modérée et de courte durée. Ils consistent principalement en des réactions locales au site d'injection (érythème, induration et de tendresse). Les réactions systémiques (malaise, maux de tête, diarrhée, des vomissements et des myalgies température élevée) sont rapportés moins fréquemment. Dans de très rares cas, réactions allergiques - réactions de type (prurit, urticaire éruption cutanée) peuvent être observées.

Administration ci-dessous 2 ans d'âge

La sécurité et l'efficacité de TYPBAR ® chez les enfants de 2 ans et bas, n'a pas été établie. Les vaccins polysaccharidiques ont en général une immunogénicité plus faible en vertu de cet âge.

Présentation

TYPBAR ® est présenté dans USP Type 1 flacon en verre. Dose unique: 0,5 ml, multi-dose: 2,5 ml.