

Till dig som vaccinerat ditt barn eller själv vaccinerats med **Vaxneuvance®** (*konjugerat 15-valent polysackaridvaccin*)

VACCINATION MOT PNEUMOKOCKSJUKDOM



Denna information delas ut av berörd sjukvårdspersonal i samband med vaccination med Vaxneuvance.

Läs noga igenom bipacksedeln på [fass.se](https://www.fass.se).



I denna folder finner du information och vanliga frågor om pneumokockvaccinet Vaxneuvance

Om du eller ditt barn får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket via deras hemsida; lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om vaccinets säkerhet.

Kort om pneumokockinfektion

Pneumokocker är bakterier som är den vanligaste orsaken till bakteriella luftvägsinfektioner såsom lunginflammation och öroninflammation. Dessa är sjukdomar som förekommer i alla åldrar, även om pneumokockinfektioner främst drabbar de yngsta och äldsta individerna samt de med vissa underliggande sjukdomar.

Bakterien är också en av de vanligaste orsakerna till bakteriell hjärnhinneinflammation och blodförgiftning (sepsis). När en bakteriell infektion uppträder som komplikation till en virusinfektion i luftvägarna är det i regel pneumokocker som är orsaken.



Hur sprids pneumokocker?

Pneumokocker förekommer i näsa och svalg och sprids genom nysningar, hosta eller nära kontakt. Då många personer inte märker några symtom vid pneumokocker i nässvalget kan bakterien omedvetet spridas vidare.

Vad är Vaxneuvance och vad det används för?

Vaxneuvance är ett pneumokockvaccin som ges till:

- barn från 6 veckor upp till 18 års ålder för att skydda mot sjukdomar såsom lunginflammation (pneumoni), inflammation i den skyddande hinnan runt hjärnan och ryggraden (meningit), en allvarlig infektion i blodet (bakteriemi) och öroninfektioner (akut mellanöreinflammation).
- vuxna från 18 års ålder för att skydda mot sjukdomar såsom lunginflammation (pneumoni), inflammation i den skyddande hinnan runt hjärnan och ryggraden (meningit) och en allvarlig infektion i blodet (bakteriemi), som orsakas av 15 typer av bakterien *Streptococcus pneumoniae*, även kallade "pneumokocker".



Vad behöver du veta innan du eller ditt barn får Vaxneuvance?

Vaxneuvance ska inte ges om du eller ditt barn:

- är allergisk mot de aktiva substanserna eller mot något annat innehållsämne i detta vaccin, eller mot något vaccin som innehåller difteritoxid.

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du eller ditt barn får Vaxneuvance om:

- immunförsvaret är svagt (vilket innebär att kroppen har sämre förmåga att bekämpa infektioner) eller om du eller ditt barn tar vissa läkemedel som kan försvaga immunförsvaret (t.ex. immunhämmande läkemedel eller steroider).
- du eller ditt barn har hög feber eller en svår infektion. I sådana fall kan det vara nödvändigt att skjuta upp vaccinationen tills du eller ditt barn har tillfrisknat. Låg feber eller en lindrig infektion (t.ex. en förkylning) är däremot inget skäl att skjuta upp vaccinationen.
- du eller ditt barn har blödningsproblem, lätt får blåmärken eller tar läkemedel för att förhindra blodproppar.
- du eller ditt barn tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta receptbelagda läkemedel eller några receptfria läkemedel.
- du eller ditt barn nyligen har fått eller planerar att få något annat vaccin eller tidigare vaccinerats mot pneumokocker.
- du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn.

Om ditt barn är nyfött ska du även tala om för din läkare om barnet föddes för tidigt (prematurt).

Liksom med andra vacciner är det inte säkert att alla som vaccineras med Vaxneuvance får ett fullgott skydd.

Andra vacciner och Vaxneuvance

Ditt barn kan få Vaxneuvance samtidigt med vaccin som ingår i barnvaccinationsprogrammet.

Hos vuxna kan Vaxneuvance ges samtidigt som (inaktiverat) influensavaccin.



Hur Vaxneuvance ges

Vaxneuvance ges som en injektion av läkare eller sjuksköterska. Vaccinet ges som injektionsvätska i en armmuskel eller ditt barns arm- eller benmuskel.

Spädbarn och barn mellan 6 veckor och 2 års ålder

Ditt barn ska först få två doser av vaccinet, följt av en påfyllnadsdos.

- Den första injektionen kan ges redan vid 6 veckors ålder.
- Den andra injektionen ska ges 2 månader senare.
- En tredje injektion (booster) ges mellan 11 och 15 månaders ålder.

Du kommer bli tillsagd när ditt barn ska komma tillbaka för varje injektion.

Vaccinationsschema enligt nationella barnvaccinationsprogrammet

Pneumokockvaccination ges enligt det nationella barnvaccinationsprogrammet vid 3 månader, 5 månader och 12 månaders ålder.



Spädbarn, barn och ungdomar som påbörjar sin vaccination efter 7 månaders ålder

Spädbarn från 7 månader upp till 12 månaders ålder ska få sammanlagt 3 injektioner. De första två injektionerna ges med minst 1 månads mellanrum. Den tredje injektionen (påfyllnad) ska ges efter 12 månaders ålder och minst 2 månader efter den andra injektionen.

Barn från 12 månader upp till 2 års ålder ska få sammanlagt 2 injektioner. De två injektionerna ska ges med minst 2 månaders mellanrum.

Barn och ungdomar från 2 år upp till 18 års ålder ska få en injektion.

Vuxna ska få en injektion.

Särskilda patientgrupper

En eller flera injektioner med Vaxneuvance kan ges till personer som har ett eller flera underliggande sjukdomstillstånd som ökar risken för pneumokocksjukdom (t.ex. personer som har sicklecellsjukdom, som lever med hiv [humant immunbristvirus] eller som har genomgått en stamcellstransplantation).

Vilka biverkningar kan man få av Vaxneuvance?

Liksom alla vacciner kan Vaxneuvance orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Sök omedelbart vård om du eller ditt barn får symtom på en allergisk reaktion, till exempel:

- väsende andning eller andningssvårigheter
- svullnad av ansikte, läppar eller tunga
- nässelfeber/-utslag
- hudutslag

Mycket vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 patienter) eller vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 patienter) efter vaccination hos **spädbarn, barn och ungdomar** är följande: feber, irritabilitet, dåsighet, smärta/rodnad eller svullnad vid injektionsstället, minskad aptit, förhårdnad eller blåmärke vid injektionsstället, muskelvärk, trötthetskänsla, huvudvärk, nässelutslag/utslag, kräkningar och illamående.

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 patienter) eller vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 patienter) efter vaccination hos **vuxna** är följande: smärta/svullnad eller rodnad vid injektionsstället, trötthet, muskel- och ledvärk, huvudvärk, illamående, feber, klåda vid injektionsstället, yrsel och frossa.

Dessa biverkningar är i allmänhet lindriga och kortvariga.

Om du eller ditt barn får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

Källor

Folkhälsomyndigheten avläst 16 juni 2023. [www.folkhalsomyndigheten.se/smittskydd-beredskap/smittsamma-sjukdomar/pneumokockinfektion-/](http://www.folkhalsomyndigheten.se/smittskydd-beredskap/smittsamma-sjukdomar/pneumokockinfektion/)

Vaxneuvance bipacksedel 04/2023, www.fass.se

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se



Anteckningar

Anteckningar

Prata med din läkare, sjuksköterska eller vaccinator om du har frågor om Vaxneuvance eller vaccineringen.

För mer information om användning, varningar och begränsningar läs bipacksedeln på fass.se. Du kan läsa mer om pneumokockinfektion och olika riskgrupper på:

- Folkhälsomyndigheten, www.folkhalsomyndigheten.se
- Vårdguiden 1177.se
- www.pneumo.se

Plats för vaccinatörs stämpel



MSD.se SE-PVC-00034 10/2023

Copyright © 2023 Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA and its affiliates. All rights reserved.
Merck Sharp & Dohme (MSD) Sweden AB. PO Box 45192, 104 30 Stockholm, tel 08-578 135 00, msd.se