

## Příbalová informace: informace pro uživatele

### Boostrix injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce

Adsorbovaná vakcína proti záškrtu, tetanu a dávivému kašli (acelulární složka) se sníženým obsahem antigenů

#### Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než dostanete/Vaše dítě dostane tuto vakcínu, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si tuto příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu. Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárničky.
- Tato vakcína byla předepsána výhradně Vám/Vašemu dítěti. Nedávejte ji žádné další osobě.
- Pokud se u Vás/Vašeho dítěte vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárničkově. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

#### Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je Boostrix a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než budete/Vaše dítě bude očkováno vakcínou Boostrix
3. Jak se Boostrix používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak vakcínu Boostrix uchovávat
6. Obsah balení a další informace

#### 1. Co je Boostrix a k čemu se používá

Boostrix je vakcína, která se používá jako posilovací dávka u dětí starších než 4 roky, dospívajících a dospělých v rámci prevence vzniku tří nemocí: záškrtu, tetanu a pertuse (dávivý kašel). Vakcína působí tak, že přinutí tělo, aby si vytvořilo vlastní ochranu (protilátky) proti těmto nemocem.

- **Záškrt:** Záškrt postihuje hlavně dýchací cesty a někdy kůži. Obvykle dochází k zánětu (zduření) dýchacích cest, což vede k těžkým dýchacím obtížím a někdy až k udušení. Bakterie rovněž uvolňují toxin (jed), který může způsobit poškození nervů, srdeční problémy a dokonce smrt.
- **Tetanus:** Bakterie vyvolávající tetanus pronikají do těla odřeninami, řeznými a jinými ranami v kůži. Ranami zvlášť náchylnými k infekci jsou popáleniny, zlomeniny, hluboké rány nebo rány znečištěné zeminou, prachem, koňským hnojem/trusem nebo dřevěnými třískami. Bakterie uvolňují toxin (jed), který může způsobit svalovou ztuhlost, bolestivé svalové křeče, záchvaty až smrt. Svalové křeče mohou být tak silné, že mohou zapříčinit i zlomeniny obratlů.
- **Pertuse (dávivý kašel):** Dávivý kašel je vysoce nakažlivá nemoc, která postihuje dýchací cesty a přitom způsobuje těžké záchvaty kašle, jež mohou vadit normálnímu dýchání. Kašel bývá často provázen „dávivými“ zvuky – odtud obecné pojmenování „dávivý kašel“. Kašel může přetrvávat 1 - 2 měsíce, i déle. Dávivý kašel může vést také k ušním infekcím, dlouhodobému zánětu průdušek, zánětu plic, záchvatům, poškození mozku až k smrti.

Žádná ze složek této vakcíny nemůže vyvolat záškrt, tetanus ani dávivý kašel.

#### 2. Čemu musíte věnovat pozornost, než budete/Vaše dítě bude očkováno vakcínou Boostrix

Nepodávejte vakcínu Boostrix:

- pokud jste Vy/Vaše dítě měl(a/o) v minulosti jakoukoli alergickou reakci na Boostrix nebo na kteroukoli další složku této vakcíny (uvedenou v bodě 6). K příznakům alergické reakce mohou patřit svědívá kožní vyrážka, dechové obtíže a otok obličeje nebo jazyka.
- pokud jste Vy/Vaše dítě měl(a/o) v minulosti alergickou reakci na jakoukoli vakcínou proti záškrtu, tetanu, dávivému kašli.
- pokud se u Vás/Vašeho dítěte v době do 7 dnů po předchozím očkování jakoukoli vakcínou proti pertusi (dávivému kašli) vyskytly obtíže týkající se nervové soustavy.
- máte-li Vy/má-li Vaše dítě těžkou infekci s vysokou teplotou (přes 38 °C). Mírná infekce by neměla být problémem, ale nejprve se porad'te se svým lékařem.
- pokud se u Vás/Vašeho dítěte vyskytly po předchozím očkování jakoukoli vakcínou proti záškrtu nebo tetanu nevysvětlitelné modřiny nebo potíže postihující mozek nebo nervovou soustavu.

## **Upozornění a opatření**

**Před podáním vakcíny Boostrix se porad'te se svým lékařem nebo lékárníkem:**

- jestliže se u Vás/Vašeho dítěte vyskytly po předchozím podání vakcíny Boostrix nebo jiné vakcíny proti pertusi (dávivému kašli) nějaké zdravotní problémy, jako jsou zejména:
  - horečka (vyšší než 40 °C) během 48 hodin po očkování;
  - kolaps nebo šokový stav během 48 hodin po očkování;
  - neustupující pláč trvající 3 hodiny nebo déle v průběhu 48 hodin po očkování;
  - křeče/záchvaty s horečkou nebo bez ní v průběhu prvních 3 dnů po očkování.
- jestliže Vaše dítě trpí nediagnostikovaným nebo progresivním onemocněním mozku nebo nekontrolovanou epilepsií. Vakcínu lze podat, až se nemoc dostane pod kontrolu.
- máte-li Vy/má-li Vaše dítě problémy se srážením krve nebo se Vám/mu snadno tvoří krevní podlitiny.
- máte-li Vy/má-li Vaše dítě sklon ke křečím/záchvatům vznikajícím v důsledku horečky, nebo pokud se křeče/záchvaty v důsledku horečky vyskytly ve Vaší rodině.
- máte-li Vy/má-li Vaše dítě z jakéhokoli důvodu dlouhodobé problémy s imunitním systémem (včetně infekce HIV). Vy/Vaše dítě může být i v tomto případě očkován(a/o) vakcínou Boostrix, ale ochrana proti infekcím nemusí být po očkování tak dobrá jako u dětí a dospělých, jejichž imunitní systém je v pořádku.

Při každém injekčním podávání léčiva nebo i před ním může dojít k mdlobám (zvláště u dospívajících). Informujte proto lékaře nebo zdravotní sestru, pokud jste Vy nebo Vaše dítě již někdy při injekci omdlel(a/o).

Vakcína Boostrix nemusí, jako jiné vakcíny, plně chránit všechny očkované jedince.

## **Další léčivé přípravky a vakcína Boostrix**

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech léčicích, které užíváte, nebo Vaše dítě užívá, které jste v nedávné době užíval(a) nebo Vaše dítě v nedávné době užívalo nebo které možná budete užívat. Boostrix také nemusí působit, pokud Vy/Vaše dítě užíváte léky snižující účinnost imunitního systému při boji s infekcí.

## **Těhotenství a kojení**

Váš lékař Vás obeznámí s možnými riziky a přínosem podání vakcíny Boostrix v těhotenství.

Není známo, jestli Boostrix prochází do mateřského mléka. Váš lékař s Vámi bude hovořit o možných rizicích a prospěchu z očkování vakcínou Boostrix v průběhu kojení.

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než budete očkována.

## **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Není pravděpodobné, že by vakcína Boostrix mohla ovlivnit schopnost řídit a obsluhovat stroje.

### **3. Jak se Boostrix používá**

- Vakcína Boostrix bude aplikována formou injekce do svalu.
- Tato vakcína nesmí být nikdy podána do žily.
- Dostanete/Vaše dítě dostane jednu dávku vakcíny Boostrix.
- Váš lékař ověří, zda jste Vy/Vaše dítě byl(a/o) již dříve očkován(a/o) proti záškrtu, tetanu a/nebo dávivému kašli.
- Vakcína Boostrix může být použita při podezření na tetanus i když budou také provedena další opatření s cílem snížit riziko tohoto onemocnění, jako je důkladné ošetření poranění a/nebo podání specifického tetanového antitoxinu.
- Lékař Vás bude informovat o doporučených ohledně dalšího přeočkování.

### **4. Možné nežádoucí účinky**

Podobně jako všechny léky může mít i tato vakcína nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Podobně jako u všech injekčních vakcín se mohou velmi vzácně objevit závažné alergické reakce (anafylaktické a anafylaktoidní reakce) (až u 1 z 10 000 dávek podaných vakcín). Mohou se poznat podle následujících příznaků:

- vyrážky, která může být svědivá nebo puchýřnatá,
- **otoku očí a obličeje,**
- **potíží s dýcháním nebo polykáním,**
- náhlého poklesu krevního tlaku a **ztráty vědomí.**

K takovým reakcím obvykle dochází ještě před opuštěním ordinace lékaře. **Pokud u Vás/Vašeho dítěte po očkování dojde k některé z těchto reakcí, musíte okamžitě vyhledat lékařskou pomoc.**

*Nežádoucí účinky, které se vyskytly během klinických studií u dětí ve věku 4 až 8 let, jsou následující:*

**Velmi časté** (mohou se vyskytnout u více než 1 z 10 dávek vakcíny):

- bolest, zarudnutí a otok v místě vpichu injekce;
- podrážděnost;
- ospalost;
- únava.

**Časté** (mohou se vyskytnout až u 1 z 10 dávek vakcíny):

- ztráta chuti k jídlu;
- bolest hlavy;

- horečka 37,5 °C nebo vyšší (včetně horečky vyšší než 39 °C);
- velký otok končetiny, do níž byla podána injekce;
- zvracení a průjem.

**Méně časté** (mohou se vyskytnout až u 1 ze 100 dávek vakcíny):

- infekce horních cest dýchacích;
- poruchy pozornosti;
- hnisavý výtok z očí, svědění očí, zaschlé krusty na očních víčkách (zánět spojivek);
- kožní vyrážka;
- tvrdá bulka v místě vpichu injekce;
- bolest.

*Nežádoucí účinky, které se vyskytly v klinických studiích u dospělých, dospívajících a dětí starších než 10 let, jsou následující:*

**Velmi časté** (mohou se vyskytnout u více než 1 z 10 dávek vakcíny):

- bolest, zarudnutí a otok v místě vpichu injekce;
- bolest hlavy;
- únavu;
- celkový pocit nevůle.

**Časté** (mohou se vyskytnout až u 1 z 10 dávek vakcíny):

- horečka odpovídající nebo vyšší než 37,5 °C;
- závratě;
- nucení na zvracení;
- tvrdá bulka nebo lokální zánět (abces) v místě vpichu injekce.

**Méně časté** (mohou se vyskytnout až u 1 ze 100 dávek vakcíny):

- horečka vyšší než 39 °C;
- bolest;
- ztuhlost kloubů a svalů;
- zvracení;
- průjem;
- ztuhlost kloubů, bolest kloubů, bolest svalů;
- svědění;
- nadměrné pocení (hyperhidrosa);
- kožní vyrážka;
- otok uzlin na krku, v podpaží nebo tríslech (lymfadenopatie);
- bolest v krku a potíže s polykáním (faryngitida);
- infekce horních cest dýchacích;
- kašel;
- mdloba (synkopa);
- onemocnění podobné chřipce, jako horečka, bolest v krku, rýma, kašel a zimnice.

*Následující nežádoucí účinky se vyskytly při běžném podávání vakcíny Boostrix a nejsou specifické pro žádnou věkovou skupinu:*

- otok obličeje, rtů, úst, jazyka nebo hrdla, které může vést k obtížnému polykání nebo dýchání (angioedém);
- kolaps nebo přechodné bezvědomí nebo zastřené vědomí;
- křeče nebo záchvaty (s horečkou nebo bez horečky);
- vyrážka (kopřivka);
- neobvyklá slabost (astenie).

Po podání vakcín proti tetanu byly velmi vzácně (až u 1 z 10 000 podaných dávek vakcín) hlášeny případy výskytu dočasného zánětu nervů způsobujícího bolest, slabost a ochrnutí končetin, postupujícího často k hrudníku a obličeji (Guillain-Barré syndrom).

#### **Hlášení nežádoucích účinků**

Pokud se u Vás/Vašeho dítěte vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv  
Šrobárova 48  
100 41 Praha 10  
Webové stránky: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek)

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

#### **5. Jak vakcínu Boostrix uchovávat**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tuto vakcínu po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C).

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Chraňte před mrazem. Zmrazení vakcínu zničí.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

#### **6. Obsah balení a další informace**

##### **Co obsahuje přípravek Boostrix**

- Léčivými látkami jsou:	
Diphtheriae anatoxinum <sup>1</sup>	ne méně než 2 mezinárodní jednotky (IU) (2,5 Lf)
Tetani anatoxinum <sup>1</sup>	ne méně než 20 mezinárodních jednotek (IU) (5 Lf)
<i>Bordetellae pertussis</i> antigena:	
Pertussis anatoxinum <sup>1</sup>	8 mikrogramů
Pertussis haemagglutinum filamentosum <sup>1</sup>	8 mikrogramů
Pertactinum <sup>1</sup>	2,5 mikrogramů

<sup>1</sup> adsorbováno na hydratovaný hydroxid hlinitý ( $\text{Al(OH)}_3$ ) a fosforečnan hlinitý ( $\text{AlPO}_4$ )

- Pomocnými látkami jsou: chlorid sodný a voda pro injekci.

##### **Jak přípravek Boostrix vypadá a co obsahuje toto balení**

Injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce.

Boostrix je bílá, slabě mléčně zakalená tekutina, dostupná v předplněné injekční stříkačce (0,5 ml).

Boostrix je k dostání v baleních po 1, 10, 20, 25 a 50 dávkách s jehlami nebo bez jehel.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

**Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce**

**Držitel rozhodnutí o registraci**

GlaxoSmithKline s.r.o.

Praha

Česká republika

**Výrobce**

GlaxoSmithKline Biologicals s.a.

Rixensart

Belgie

**Tento léčivý přípravek je v členských státech EHP registrován pod těmito názvy:**

<b>Belgie</b>	Boostrix
<b>Česká republika</b>	Boostrix
<b>Dánsko</b>	Boostrix
<b>Německo</b>	Boostrix
<b>Španělsko</b>	Boostrix
<b>Irsko</b>	Boostrix
<b>Island</b>	Boostrix
<b>Itálie</b>	Boostrix
<b>Lucembursko</b>	Boostrix
<b>Norsko</b>	Boostrix
<b>Rakousko</b>	Boostrix
<b>Portugalsko</b>	Boostrix
<b>Slovenská republika</b>	Boostrix
<b>Finsko</b>	Boostrix
<b>Velká Británie</b>	Boostrix

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 20. 5. 2019**

**Další zdroje informací**

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv, [www.sukl.cz](http://www.sukl.cz).

---

Následující informace je určena pouze pro zdravotnické pracovníky:

Před použitím se má vakcína vytemperovat na pokojovou teplotu a poté se má obsah stříkačky řádně protřepat, aby vznikla homogenní, bílá, opalescentní, zakalená suspenze. Před podáním musí být vakcína vizuálně zkонтrolována na přítomnost viditelných cizorodých částic a/nebo na změnu fyzikálního vzhledu. Jestliže vakcína obsahuje viditelné cizorodé částice nebo svým fyzikálním vzhledem nevyhovuje, je třeba ji vyřadit.

Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.