

Prevenar 13®

Neu:
Kassenzulässigkeit
für Risikopersonen ab 65 Jahren¹



Schützen Sie Ihre kleinen (bis 5 Jahre)
und grossen Patienten (ab 65 Jahren) gegen
Pneumokokken-Erkrankungen.²



REFERENZEN: 1. Bundesamt für Gesundheit (BAG). Spezialitätenliste. Bern: BAG, Stand März 2023. 2. Prevenar 13®: Aktuelle Fachinformation auf www.swissmedicinfo.ch. Referenzen auf Anfrage erhältlich.

GEKÜRZTE FACHINFORMATION PREVENAR 13®: **Prevenar 13®** (13-valenter Pneumokokken-Konjugatimpfstoff, Pneumokokkenpolysaccharide der Serotypen 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 23F und CRM₁₉₇-Trägerprotein). **Indikationen:** Aktive Immunisierung zur Prävention von invasiven Erkrankungen, Pneumonie und akuter Otitis media, die durch *Streptococcus pneumoniae* verursacht werden, bei Säuglingen und Kindern im Alter von 6 Wochen bis 5 Jahren. Aktive Immunisierung zur Prävention von invasiven Erkrankungen und Pneumonien, die durch *Streptococcus pneumoniae* verursacht werden, bei Erwachsenen ≥65 Jahren. Prevenar 13 schützt nicht gegen Erkrankungen verursacht durch *S. pneumoniae*-Serotypen, welche nicht in dem Impfstoff enthalten sind. **Dosierung:** Säuglinge im Alter von 6 Wochen – 6 Monaten: 3 Dosen im Abstand von mind. 1 Monat, erste Dosis normalerweise im Alter von 2 Monaten, mit vierter (Booster-)Impfung im Alter von 11–15 Monaten. Im Rahmen eines Standard-Impfprogramms alternatives Impfschema möglich: erste Dosis ab einem Alter von 2 Monaten, die zweite Dosis 2 Monate danach, mit dritter (Booster-)Dosis im Alter von 11–15 Monaten. Frühgeborene Säuglinge: Grundimmunisierung mit 3 Dosen im Abstand von mind. 1 Monat, erste Dosis normalerweise im Alter von 2 Monaten (möglich bereits im Alter von 6 Wochen), mit vierter (Booster-)Impfung im Alter von 11–15 Monaten. Ungeimpfte Säuglinge im Alter von 7–11 Monaten: 2 Dosen im Abstand von mind. 1 Monat sowie eine 3. Dosis im zweiten Lebensjahr; ungeimpfte Kinder zwischen 12 und 23 Monaten: 2 Dosen im Abstand von mind. 2 Monaten; ungeimpfte Kinder zwischen 2 und 5 Jahren: 1 Dosis. Erwachsene ≥65 Jahre: 1 Dosis. **Kontraindikationen:** Überempfindlichkeit gegen einen der Wirkstoffe, einen der sonstigen Bestandteile oder gegen Diphtherie-Toxoid. Schwere akute fiebrige Erkrankungen. **Warnhinweise/Vorsichtsmassnahmen:** Nicht intravaskulär verabreichen. Anaphylaktische Reaktion. Thrombozytopenie und andere Koagulationsstörungen. Schutz unter gewissen Umständen / bei bestimmten Personengruppen eingeschränkt oder keine Daten zur Sicherheit und Immunogenität verfügbar. Enthält Natrium. Säuglinge und Kinder im Alter von 6 Wochen bis 5 Jahren: Apnoerisiko bei extrem Frühgeborenen, Fieber/Antipyretikagabe. **Interaktionen:** Säuglinge und Kinder im Alter von 6 Wochen bis 5 Jahren: Kann gleichzeitig mit gängigen anderen pädiatrischen Impfstoffen unter Berücksichtigung des Schweizer Impfplans verabreicht werden. Erwachsene ≥65 Jahre: Gemeinsame Gabe mit Grippeimpfstoffen wurde untersucht. Gemeinsame Anwendung mit anderen Impfstoffen wurde nicht untersucht. **Unerwünschte Wirkungen:** Säuglinge und Kinder im Alter von 6 Wochen bis 5 Jahren: Appetit vermindert, Fieber, Reizbarkeit, Erythem, Verhärtung/Schwellung, Schmerzen/Druckschmerz an der Injektionsstelle, Schläfrigkeit, mangelhafte Schlafqualität, Krampfanfall (einschliesslich Fieberkrampf), u. a.. Erwachsene ≥65 Jahre: Lokale Reaktionen (Rötung, Schwellung, Schmerz, eingeschränkte Beweglichkeit des Arms), Fieber, Ermüdung, Kopfschmerz, Schüttelfrost, Ausschlag, Appetit vermindert, Muskelschmerz, Gelenkschmerz, u. a.. **Packungen:** 1×0.5 ml und 10×0.5 ml Injektionssuspension in einer Fertigspritze. Verkaufskategorie B. **Zulassungsinhaber:** Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich. Ausführliche Informationen siehe Arzneimittel-Fachinformation unter www.swissmedicinfo.ch. (V032)

Abbildung mit Personen zeigen fiktive Beispiele und dienen illustrativen Zwecken.



Darstellung nicht originalgetreu.