



TYPHIM Vi

VACCIN TYPHOÏDIQUE
POLYSIDIQUE



COMPOSITION

Chaque dose vaccinante de 0,5 ml renferme :

- Polysides de *Salmonella typhi* (souche Ty2) 0,025 mg
- Phénol et solution tampon contenant du chlorure de sodium, du phosphate disodique, du phosphate monosodique et de l'eau pour préparations injectables

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable.

Seringue pré-remplie 0,5 ml.

Flacon 20 doses (10 ml).

TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Aventis Pasteur SA

2, avenue Pont Pasteur, F-69007 Lyon

INDICATIONS

Ce médicament est un vaccin préconisé dans la prévention de la fièvre typhoïde chez les adultes et les enfants de plus de 2 ans.

TYPHIM Vi s'adresse aux voyageurs se rendant en zone d'endémie, aux migrants, au personnel de santé.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie connue à l'un des composants du vaccin,
- en cas de fièvre, maladie aiguë, maladie chronique évolutive, il est préférable de différer la vaccination.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce vaccin ne doit pas être injecté par voie intravasculaire : s'assurer que l'aiguille ne pénètre pas dans un vaisseau sanguin.

Ce vaccin protège contre la bactérie de la fièvre typhoïde (*Salmonella typhi*), mais pas des bactéries apparentées (*Salmonella paratyphi* A ou B).

Chez l'enfant de moins de 2 ans, ce vaccin n'est pas indiqué car il n'est pas suffisamment efficace.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Ne jamais laisser à la portée des enfants.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

TYPHIM Vi peut être associé, au cours de la même séance de vaccination, à d'autres vaccins (hépatite A, fièvre jaune, diphtérie, tétanos, poliomyélite, rage, méningite A + C et hépatite B).

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

RÉSERVÉ À L'ADULTE ET L'ENFANT DE PLUS DE 2 ANS.

Une seule injection assure la protection.

Une revaccination sera pratiquée tous les 3 ans si l'exposition au risque est maintenue.

Le schéma de vaccination est le même chez l'enfant et chez l'adulte.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie intramusculaire ou sous-cutanée.

Le prélèvement d'une ou plusieurs doses de vaccin à partir d'un flacon multidose est une opération dont le succès dépend essentiellement de la qualité de la manipulation.

Si le vaccin est un vaccin adsorbé, le premier geste doit consister à homogénéiser le flacon par une agitation douce pour éviter la mousse, mais suffisante pour assurer le mélange homogène du produit.

Ensuite, l'utilisateur doit, à l'aide d'une seringue stérile, munie d'une aiguille stérile, effectuer le prélèvement d'une dose individuelle à partir du flacon multidose dont la surface externe du bouchon aura été préalablement désinfectée à l'aide d'un désinfectant.

Pour la ou les doses suivantes, la même opération sera renouvelée.

Entre les différents prélèvements et, en tout cas, dans un délai ne pouvant excéder cinq minutes après le prélèvement, le flacon sera remis au réfrigérateur pour conserver le produit à sa température normale de stockage c'est-à-dire entre + 2°C et + 8°C (surtout ne pas le mettre au congélateur).

La responsabilité légale du fabricant concerne le produit jusqu'à son utilisation.

La qualité de la manipulation effectuée par l'utilisateur pour prélever des doses vaccinales peut influencer la qualité d'un produit conditionné en flacon multidose. C'est la raison pour laquelle la responsabilité du fabricant ne peut être engagée au-delà des 24 heures suivant le premier prélèvement sous réserve d'une conservation du flacon, conforme aux recommandations, à la température du réfrigérateur.

Ensuite, se conformer aux recommandations de l'O.M.S. retranscrites éventuellement dans les brochures de l'UNICEF ou du PAHO.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Les effets rapportés après vaccination sont généralement modérés et de courte durée. Ce sont principalement des réactions locales au point d'injection (douleur, œdème, rougeur). Les réactions générales (fièvre, céphalées, malaise, arthralgie, myalgies, nausées, douleurs abdominales) sont plus rarement signalées.

Dans de très rares cas, on peut observer des réactions de type allergique (prurit, rash, urticaire).

Signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

A conserver à une température comprise entre + 2°C et + 8°C (au réfrigérateur). Ne pas congeler.

Rév. 07/2000

Aventis Pasteur

