**Уважаемые родители (законные представители), ознакомьтесь с информацией о паротитно-коревой культуральной живой вакцине!**

Вакцины

**Торговое наименование:**

Вакцина паротитно-коревая культуральная живая

**Фармакологические свойства**

Вакцина стимулирует у серонегативных привитых выработку антител к вирусам кори и паротита, достигающих максимальных величин через 3-4 недели и 6-7 недель после вакцинации, соответственно.

Препарат соответствует требованиям ВОЗ.

**Состав**

Одна прививочная доза препарата содержит:  
*Действующие вещества:*

* вирус кори - не менее 1 000 (3,0 lg) тканевых цитопатогенных доз (ТЦД50);
* вирус паротита - не менее 20 000 (4,3 lg) ТЦД50.

*Вспомогательные вещества:*

* стабилизатор - смесь 0,08 мл водного раствора ЛС-18 и 0,02 мл 10 % раствора желатина;
* гентамицина сульфат - не более 20 мкг.

**Показания для применения**

Профилактика кори и эпидемического паротита, начиная с возраста 12 месяцев.

**Противопоказания**

* анафилактические реакции или тяжелые формы аллергических реакций на аминогликозиды (гентамицина сульфат), куриные и/или перепелиные яйца;
* первичные иммунодефицитные состояния, злокачественные заболевания крови и новообразования;
* сильная реакция (подъем температуры выше 40 0С, гиперемия и/или отек более 8 см в диаметре в месте введения вакцины) или осложнение на предыдущее введение паротитной или коревой вакцин;
* беременность и период грудного вскармливания;
* острые заболевания или обострение хронических заболеваний.

Примечание. ВИЧ-инфицирование не является противопоказанием к вакцинации.

**Побочное действие**

У большинства привитых вакцинальный процесс протекает бессимптомно. После введения вакцины могут наблюдаться следующие побочные реакции различной степени выраженности:

– с 5 по 15 сут - кратковременное незначительное повышение температуры тела, катаральные явления со стороны носоглотки (легкая гиперемия зева, ринит).– с 5 по 18 сут - покашливание, конъюктивит, кореподобная сыпь, продолжающиеся 1-3 сут.

– в первые 48 ч после прививки местные реакции, выражающиеся в гиперемии кожи и слабо выраженном отеке в месте введения вакцины, которые проходят без лечения;  
 – с 5 по 42 сут – кратковременное незначительное увеличение околоушных слюнных желез продолжающееся 2 – 3 сут.  
 – беспокойство, вялость, нарушение сна.– в первые 24-48 ч - аллергические реакции, возникающие у лиц с измененной реактивностью;  
 – через 6-10 сут - судорожные реакции, возникающие после прививки на фоне высокой температуры;  
 – через 2-4 недели - доброкачественно протекающий серозный менингит, каждый случай которого требует дифференциальной диагностики;  
 – развитие энцефалита, каждый случай которого требует дифференциальной диагностики;  
 – боли в животе, абдоминальный синдром;  
 – болезненный кратковременный отек яичек.  
При возникновении побочных действий, не описанных в инструкции, пациенту следует сообщить о них врачу.

**ПРОИЗВОДИТЕЛЬ:** АО НПО "Микроген" Россия

По всем возникающим вопросам о вакцинации детей, в том числе о возможных поствакцинальных реакциях и осложнениях, а также последствиях отказа от проведения профилактической прививки Вы можете получить информацию **у медицинского работника образовательного учреждения.**

С памяткой ознакомлен: «\_\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2024 г \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_

Дата Ф.И.О. законного представителя Подпись