

# flubio

## Vaksin INFLUENZA HA

### DESKRIPSI

Vaksin Influenza HA merupakan suspensi jernih atau sedikit berwarna keputihan (slightly turbid), mengandung haemagglutinin dari 3 jenis antigen virus Influenza. Vaksin Influenza HA berupa suspensi yang diberikan untuk injeksi.

Vaksin ini sesuai dengan rekomendasi WHO (Northern hemisphere) tahun 2023-2024.

### KOMPOSISI

Tiap 0,5 mL mengandung:

A/VICTORIA/4897/2022(H1N1) PDM09 - LIKE VIRUS (A/VICTORIA/4897/2022, IVR-238) 15µg HA  
A/DARWIN/9/2021 (H3N2)-LIKE VIRUS (A/DARWIN/9/2021, SAN-010) 15µg HA  
B/AUSTRIA/1359417/2021 - LIKE VIRUS (B/AUSTRIA/1359417/2021, BVR-26) 15µg HA  
Thimerosal 4 µg

### INDIKASI

Vaksin direkomendasikan untuk pencegahan terhadap penyakit yang ditimbulkan oleh virus influenza pada orang yang beresiko tinggi.

### CARA PEMBERIAN

Diberikan sesuai dosis secara intramuskular pada paha bagian anterolateral untuk bayi usia 6-11 bulan, pada paha bagian anterolateral (atau lengan bagian atas jika massa otot cukup) untuk usia 12-35 bulan, dan pada lengan bagian atas untuk usia ≥ 36 bulan.

Anak yang pertama kali mendapat vaksin influenza usia < 9 tahun, vaksin diberikan 2 dosis dengan selang waktu minimal satu bulan, kemudian imunisasi diulang setiap tahun.

Usia	Jumlah Dosis	Dosis
6 - 35 bln	2 x (interval minimal satu bulan)	0,25 mL
3 - 8 th	2 x (interval minimal satu bulan)	0,5 mL
≥ 9 th	1 x	0,5 mL

### POSOLOGI

Vaksin influenza diberikan kepada orang sehat. Karena secara alami influenza bersifat musiman, pemberian vaksin direkomendasikan sekali dalam setahun.

### EFEK SAMPING

Pada individu tertentu dapat menyebabkan:

Keluhan ringan, yang umumnya akan hilang setelah 1-2 hari tanpa pengobatan, seperti:

- Reaksi lokal: nyeri dan kemerahan pada lokasi suntikan.
- Reaksi sistemik: demam, nyeri otot, kelelahan.
- Keluhan berat dan jarang terjadi, seperti:
  - Reaksi Anafilaksis, yaitu reaksi alergi yang mengakibatkan shock.
- Meskipun sangat jarang, resiko terjadinya sindrom Guillain-Barré dapat sedikit meningkat pada penerima imunisasi influenza dibandingkan dengan orang yang tidak diimunisasi, meskipun mekanismenya belum diketahui.

### KONTRAINDIKASI

Vaksin TIDAK BOLEH DIGUNAKAN pada keadaan berikut:

- Alergi telur, protein ayam atau konstituen vaksin
- Pada kasus demam tinggi, kejang-kejang, atau infeksi akut (vaksinasi harus ditunda)

### INTERAKSI OBAT

Respon imunologi bisa tidak timbul pada pasien dalam pengobatan imunosupresan.

Untuk menghindari kemungkinan interaksi dengan beberapa produk obat, penggunaan obat lain hendaknya dikonsultasikan kepada dokter.

### PERINGATAN dan PERHATIAN

- Vaksin harus dikocok sebelum digunakan untuk mendapatkan suspensi homogen.
- Diberikan dengan menggunakan alat suntik yang steril.
- Vaksin tidak boleh diberikan secara intravena dan pastikan jarum suntik tidak menusuk pembuluh darah.
- Vaksin jangan digunakan jika terjadi perubahan warna.

### PENYIMPANAN

Simpan antara +2°C dan +8°C. Hindarkan dari sinar matahari langsung. **JANGAN DIBEKUKAN.**

Masa kadaluarsa selama 12 bulan.

Vaksin dari kemasan vial dosis ganda yang sudah diambil satu dosis atau lebih dalam satu sesi imunisasi, dapat digunakan untuk sesi imunisasi berikutnya selama maksimal 4 minggu, jika kondisi berikut terpenuhi (sebagaimana tercantum dalam kebijakan WHO: *The use of opened multi dose vials in subsequent immunization sessions. (WHO/IVB/14.07)*).

- Tidak melewati batas kadaluarsa
- Vaksin disimpan dalam kondisi rantai dingin yang tepat
- Tutup vial vaksin tidak terendam air
- Semua dosis diambil secara aseptis

### KEMASAN

Dus isi 2 Vial @ 0,5 mL; Reg No : DKL0902906343A1

Dus isi 2 Vial @ 2,5 mL; Reg No : DKL0902906343A1

Reg. No.: DKL0902906343A1

**HARUS DENGAN RESEP DOKTER**

GTIN:08994957000263

Edisi:01062023



**biofarma**

Jl. Pasteur no 28 - Bandung 40161 - Indonesia  
PO Box 1136, Tel +62 22 2033755, Fax +62 22 2041306  
www.biofarma.co.id

## PT. BIO FARMA (PERSERO)

Name	Leaflet Vaksin Flubio
Edition	01062023 (strain 2023-2024)
Dimension	116 x 175 mm ± 1 mm, HVS : 70 gsm
Color	<div><div></div> PMS 299 U</div> <div><div></div> PMS Black U</div>

DISETUJUI OLEH BPOM: 16/11/23

ID EREG100409VR12300159