

DICHIARAZIONE INFORMATIVA SUL VACCINO

Vaccino DTaP (difterite, tetano, pertosse): cosa è importante sapere

Many Vaccine Information Statements are available in Italian and other languages. See www.immunize.org/vis

Molte schede informative sui vaccini sono disponibili in italiano e in altre lingue. Si prega di visitare www.immunize.org/vis

1. Perché vaccinarsi?

Il vaccino DTaP aiuta a prevenire la **difterite**, il **tetano** e la **pertosse**.

La difterite e la pertosse si diffondono da un soggetto all'altro. Il tetano infetta il corpo attraverso tagli o ferite.

- La **DIFTERITE (D)** può causare difficoltà respiratorie, insufficienza cardiaca, paralisi o decesso.
- Il **TETANO (T)** causa la contrazione dolorosa dei muscoli. Può provocare gravi problemi per la salute, tra cui l'impossibilità di aprire la bocca, la difficoltà a deglutire e respirare, o decesso.
- La **PERTOSSE (aP)**, nota anche come "tosse convulsa", causa attacchi di tosse talmente violenti e incontrollabili da rendere difficoltoso respirare, mangiare o bere. La pertosse può essere estremamente grave soprattutto per i neonati e i bambini piccoli, in quanto può causare polmonite, convulsioni, danni cerebrali o morte. Nei soggetti adolescenti e negli adulti può provocare perdita di peso, mancanza di controllo della vescica, svenimento e fratture delle costole a causa dei violenti accessi di tosse.

2. Vaccino DTaP

Il vaccino DTaP è riservato ai bambini di età inferiore ai 7 anni. Per i bambini più grandi, gli adolescenti e gli adulti sono disponibili altri vaccini contro il tetano, la difterite e la pertosse (Tdap e Td).

Generalmente ai bambini vengono somministrate 5 dosi di vaccino DTaP al raggiungimento di ciascuna delle seguenti età:

- 2 mesi;
- 4 mesi;
- 6 mesi;
- 15-18 mesi;
- 4-6 anni.

Il vaccino DTaP può essere somministrato in formulazione unica o come vaccino combinato (un tipo di vaccino unito ad altri in un'unica iniezione).

Il vaccino DTaP può essere somministrato contemporaneamente ad altri vaccini.

3. Consulti il medico

Informi il medico che eroga il vaccino se il soggetto che deve essere vaccinato:

- Ha avuto una **reazione allergica dopo una precedente dose di qualunque vaccino contro il tetano, la difterite o la pertosse** oppure presenta **allergie gravi potenzialmente letali**;
- Ha avuto **coma, ridotto livello di coscienza o crisi convulsive prolungate nei 7 giorni successivi a una dose di vaccino contro la pertosse (DTP o DTaP)**;
- Soffre di **crisi convulsive o altro problema del sistema nervoso**;
- È stato affetto dalla **sindrome di Guillain-Barré** (chiamata anche GBS);
- Ha manifestato un **grave dolore o gonfiore dopo una dose di vaccino contro il tetano o la difterite**.

In alcuni casi, il medico di Suo/a figlio/a potrebbe decidere di posticipare il vaccino DTaP fino a una successiva visita.

I bambini con malattie lievi (come il raffreddore) possono essere vaccinati. Se le malattie sono gravi o di media entità è opportuno in genere attendere la guarigione prima di somministrare loro il vaccino DTaP.

Il medico di Suo/a figlio/a può fornirLe ulteriori informazioni.



U.S. Department of Health and Human Services
Centers for Disease Control and Prevention

4. Rischi da reazione al vaccino

- Dopo la vaccinazione DTaP talvolta si verificano indolenzimento o gonfiore nel sito dell'iniezione, febbre, agitazione, stanchezza, mancanza di appetito e vomito.
- Reazioni più gravi come crisi convulsive, pianto continuo per almeno 3 ore o febbre alta oltre i 40.5 °C (105 °F) si verificano con minore frequenza dopo la vaccinazione DTaP. In rari casi, in seguito alla somministrazione della quarta o quinta dose la vaccinazione causa gonfiore dell'intero braccio o dell'intera gamba, specialmente nei bambini più grandi.

Come per qualsiasi farmaco, esiste una remota possibilità che un vaccino causi una reazione allergica grave, altre lesioni gravi o il decesso.

5. Che cosa succede se si verifica un problema grave?

Una reazione allergica può verificarsi dopo che il soggetto vaccinato ha lasciato la clinica. Se nota segni di una reazione allergica grave (orticaria, gonfiore di viso e gola, difficoltà respiratorie, battito cardiaco accelerato, capogiri o debolezza), chiami il numero **9-1-1** e porti il soggetto all'ospedale più vicino.

Per altri segni che La preoccupano, chiami il medico.

Le reazioni avverse devono essere segnalate a Vaccine Adverse Event Reporting System, VAERS (Sistema di segnalazione degli eventi avversi del vaccino). Di solito è il medico a registrare questa segnalazione, oppure lo potrà fare Lei stesso/a. Visiti il sito web VAERS all'indirizzo www.vaers.hhs.gov o chiami il numero **1-800-822-7967**. *Il sito VAERS serve solo per segnalare reazioni e il personale VAERS non fornisce consulenza medica.*

6. The National Vaccine Injury Compensation Program

The National Vaccine Injury Compensation Program, VICP (Programma nazionale di indennizzo per le lesioni da vaccino) è un programma federale creato per risarcire le persone che possono aver subito lesioni in seguito alla somministrazione di alcuni vaccini. La presentazione di una richiesta di indennizzo per presunte lesioni o decesso a seguito di vaccinazione è soggetta a un limite di tempo, a volte non superiore a due anni. Si prega di visitare il sito web VICP all'indirizzo www.hrsa.gov/vaccinecompensation o chiamare il numero **1-800-338-2382** per richiedere informazioni sul programma e presentare una richiesta.

7. Per saperne di più

- Chieda al Suo medico.
- Chiami il servizio sanitario locale o nazionale.
- Per i foglietti illustrativi del vaccino e ulteriori informazioni, visiti il sito web della Food and Drug Administration (FDA) www.fda.gov/vaccines-blood-biologics/vaccines.
- Contatti i Centers for Disease Control and Prevention (CDC):
 - Chiami il numero **1-800-232-4636 (1-800-CDC-INFO)** oppure
 - Visiti il sito web dei CDC all'indirizzo www.cdc.gov/vaccines.

Italian translation provided by Immunize.org

