

<div>v3</div> <div>16/11/2022 - CT</div> <div>Code article : 869062</div> <div>1 Référence Pantone U : Black</div>		Code Pays	Langues	Font: Ocean Sans Std Fonte size mini (main text) : 5.5 pts	
	Format à plat:	Format plié :	XFAE		EN/FR/ES
	120 x 440 mm	MLE : 120 x 23 mm	VDR : 120 x 23 mm		



Veillez lire attentivement cette notice avant de vous faire vacciner ou de faire vacciner votre enfant car elle contient des informations importantes pour vous.
Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière/ère.
<ul style="list-style-type: none">Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. Si vous ou votre enfant ressentent un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que IMOVAX POLIO et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser IMOVAX POLIO ?
- Comment utiliser IMOVAX POLIO ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver IMOVAX POLIO ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE IMOVAX POLIO ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
IMOVAX POLIO est un vaccin. Les vaccins sont utilisés pour protéger contre les maladies infectieuses.

Quand IMOVAX POLIO est injecté, les défenses naturelles du corps élaborent une protection contre ces maladies.

Ce vaccin est indiqué pour la prévention de la poliomyélite chez le nourrisson, l'enfant et l'adulte, en primo-vaccination (série de premières vaccinations) et en rappel. IMOVAX POLIO doit être utilisé selon la base des recommandations officielles applicables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER IMOVAX POLIO ?

N'utilisez jamais IMOVAX POLIO si vous ou votre enfant :

- êtes allergique (hypersensible) aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans IMOVAX POLIO, à la néomycline, à la streptomycine et à la polymyxine B.
- avez présenté une réaction allergique à la suite d'une injection précédente d'IMOVAX POLIO ou d'un vaccin contenant les mêmes substances.
- avez présenté de la fièvre ou une maladie qui est survenue brusquement sans prévenir (maladie aiguë), la vaccination devra être différée.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant d'utiliser IMOVAX POLIO.

Faites attention avec IMOVAX POLIO si vous ou votre enfant :

- présentez des troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de plaquettes (thrombocytopénie) ou des troubles de la coagulation en raison de saignement qui peut survenir lors de l'administration intramusculaire ou vaginal.
- suivez un traitement supprimant vos défenses immunitaires (corticoides, médicaments cytotoxiques, radiothérapie ou autres traitements susceptibles d'affaiblir vos défenses immunitaires) ou si vous présentez des défenses immunitaires défectueuses (immunodépression), la réponse immunitaire du vaccin peut être diminuée. Il est alors recommandé d'attendre la fin du traitement pour vacciner ou de s'assurer de la bonne protection du sujet.

- présentez une immunodépression chronique, telle qu'une infection par le virus du SIDA (VIH), la vaccination est recommandée même si la réponse immunitaire risque d'être limitée.

La vaccination peut également être recommandée chez les sujets pour lesquels le vaccin oral est contre-indiqué, ainsi qu'en **rappel** pour les sujets préalablement vaccinés avec le vaccin oral.

Un évanouissement peut survenir après, voire avant, toute injection avec une aiguille. Aussi, parlez-en à votre médecin ou votre infirmier/ère si vous ou votre enfant vous êtes évanoui lors d'une précédente injection.

Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Autres médicaments et IMOVAX POLIO

Il n'y a pas d'inconvénient connu à l'administration d'IMOVAX POLIO au cours de la même séance de vaccination avec d'autres vaccins usuels.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous ou votre enfant prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse en cas de situation à risque important.

L'allaitement n'est pas une contre-indication.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est improbable que ce vaccin ait un effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant aucune étude n'a été réalisée à ce sujet.

IMOVAX POLIO contient de la phénylalanine, de l'éthanol et du sodium
IMOVAX POLIO contient 12,5 microgrammes de phénylalanine dans chaque dose de 0,5 mL. La phénylalanine peut être dangereuse pour les patients atteints de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

IMOVAX POLIO contient 2 mg d'alcool (éthanol) par dose de 0,5 mL. La faible quantité d'alcool contenue dans ce médicament n'est pas susceptible d'entraîner d'effet notable. IMOVAX POLIO contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose. C'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT UTILISER IMOVAX POLIO ?

Posologie

Schéma posologique conforme aux recommandations françaises :

Population pédiatrique

Une dose à l'âge de 2 mois et une dose à l'âge de 4 mois, suivies d'une dose de rappel à l'âge de 11 mois.

Chez l'adulte non vacciné

Deux doses successives de 0,5 mL à deux mois d'intervalle, suivies d'une dose de rappel 8 à 12 mois après la 1ère injection.

Pour les rappels suivants se référer aux recommandations officielles.

Autres schémas posologiques :

Ce vaccin doit être utilisé conformément aux recommandations officielles en vigueur. Dans les pays où un vaccin poliomyélitique oral vivant (OPV trivalent, bivalent ou monovalent) est utilisé dans le programme de vaccination de routine, IMOVAX POLIO peut être utilisé en association (co-administration) ou de façon séquentielle avec OPV, conformément aux recommandations officielles.

Mode d'administration

Ce vaccin vous sera administré par un professionnel de santé de préférence dans un muscle (voie intramusculaire) ou sous la peau (voie sous-cutanée).

Ce vaccin ne doit jamais être administré dans un vaisseau sanguin.

L'injection dans un muscle se fera de préférence dans la partie haute sur le côté de la cuisse chez le jeune enfant et dans la partie haute du bras chez l'enfant, l'adolescent et l'adulte.

Si vous ou votre enfant oubliez d'utiliser IMOVAX POLIO

Si vous avez oublié de prendre une dose de vaccin, votre médecin décidera quand administrer cette dose.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Réactions allergiques graves :

Des réactions allergiques (réactions d'hypersensibilité) graves, bien que très rares, peuvent survenir après la vaccination. En général vous ou votre enfant êtes encore sur le lieu de vaccination.

Si l'un des signes ou symptômes décrits ci-dessous survient après le départ du lieu où vous ou votre enfant avez été vacciné, vous devez IMMÉDIATEMENT contacter un médecin ou les urgences médicales :

- Eruption cutanée accompagnée de démangeaisons (urticaire)
- Brusque gonflement du visage et du cou et difficulté à respirer (angioedème, œdème de Quincke)
- Malaise brutal et grave avec chute de la tension artérielle provoquant vertige et perte de connaissance, accélération du rythme cardiaque associée à des troubles respiratoires (réaction et choc anaphylactique).

Autres effets indésirables :

Si vous ou votre enfant présentez l'un des effets indésirables décrits ci-dessous, que cela persiste ou s'aggrave, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

- Très fréquents (rapportés par plus d'1 personne sur 10) :

- Douleur au site d'injection
- Fièvre supérieure à 38,1°C

Fréquents (rapportés par moins d'une personne sur 10 mais plus d'une personne sur 100) :

- Rougeur au site d'injection

Peu fréquents (rapportés par moins d'une personne sur 100 mais plus d'une personne sur 1000) :

- Durcissement (induration) au site d'injection
- Fréquence indéterminée (fréquence ne pouvant pas être calculée car ces réactions sont rapportées très rarement) :

- Agitation, somnolence et irritabilité dans la première heure ou les jours suivant la vaccination et disparaissant rapidement
- Convulsions associées ou non à de la fièvre dans les jours suivant la vaccination, maux de tête (céphalées), sensations de fourmillement (paresthésies) modérées et transitoires (principalement des membres inférieurs) survenant dans les deux semaines après la vaccination
- Eruption cutanée étendue (rash)
- Douleurs des articulations (arthralgies) modérées et transitoires et douleurs des muscles (myalgies) dans les jours suivant la vaccination
- Réactions locales au site d'injection :
 - Augmentation de la taille des ganglions lymphatiques (lymphadénopathies)
 - Gonflement (œdème) pouvant survenir dans les 48 heures après la vaccination et persister un ou deux jours

Informations complémentaires concernant des populations particulières :
Chez les nourrissons nés grands prématurés (à 28 semaines de grossesse ou moins) des pauses respiratoires peuvent survenir pendant 2 à 3 jours après la vaccination.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ou votre enfant ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur le vaccin et le médicament.

5. COMMENT CONSERVER IMOVAX POLIO ?

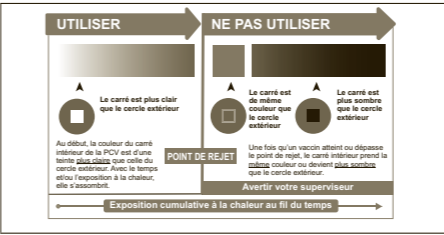
Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et sur l'étiquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. À conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C) et à l'abri de la lumière. Ne pas congeler. Après première ouverture, le vaccin peut être utilisé pendant 28 jours à condition qu'il soit conservé entre 2°C et 8°C.

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez que le produit présente un aspect trouble.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

Les Pastilles de Contrôle des Vaccins (PCV) sont apposées sur l'étiquette du vaccin IMOVAX POLIO fourni par SANOFI PASTEUR. Le cercle de couleur qui figure sur l'étiquette du flacon est une PCV. Il s'agit d'un cercle sensible à la combinaison temps-température qui indique l'accumulation de chaleur à laquelle le flacon a été exposé. Il met en garde l'utilisateur final quand l'exposition à la chaleur est susceptible d'avoir dégradé le vaccin au-delà du seuil acceptable.



6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient IMOVAX POLIO

- Les substances actives sont :
 - Pour une dose (0,5 mL) : Virus poliomyélitique (inactivé)
 - Type 1 (souche Mahoney)[#] 40 UD[®]*
 - Type 2 (souche MEF-1)[#] 8 UD[®]*
 - Type 3 (souche Saukett)[#] 32 UD[®]*
- Ce vaccin est conforme aux spécifications de la Pharmacopée Européenne et aux recommandations de l'O.M.S.
 - produit sur cellules VERO
 - UD : Unité antigène D
 - ou quantité d'antigène équivalente déterminée selon une méthode immunochimique appropriée.

- Les autres composants sont :
 - 2-phénynoxyéthanol, éthanol, formaldéhyde, milieu 199 de Hanks (contenant notamment des acides aminés dont la phénylalanine, des sels minéraux, des vitamines, du glucose, du polysorbate 80 et de l'eau pour préparations injectables), de l'acide chlorhydrique ou de l'hydroxyde de sodium pour ajustement du pH.

Qu'est-ce que IMOVAX POLIO et contenu de l'emballage extérieur

IMOVAX POLIO se présente sous la forme d'une suspension injectable limpide et incolore (flacon de 10 doses de 0,5 mL – boîte de 1 ou 10 flacons).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché
SANOFI PASTEUR - 14 ESPACE HENRY VALLEÉ 69007 LYON FRANCE
La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 22 juillet 2022

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de santé :
Mode d'administration
Vérifier l'aspect limpide et incolore du vaccin. Ne pas utiliser si le produit présente un aspect trouble.

La injection se fait par voie intra-musculaire (IM) de préférence, ou sous-cutanée (SC).

Ne pas injecter par voie intravasculaire : s'assurer que l'aiguille ne pénètre pas dans un vaisseau sanguin.

<p>3. COMO USAR IMOVAX POLIO</p> <p>Posología</p> <p><i>Régimen de dosificación de acuerdo con las directrices francesas :</i></p> <p><i>Population pédiátrica</i></p> <p>Una dosis a los 2 meses y otra a los 4 meses, seguidas de una dosis de refuerzo a los 11 meses.</p> <p><i>En adultos no vacunados</i></p> <p>Dos dosis sucesivas de 0,5 mL a intervalos de dos meses, seguidas de una dosis de refuerzo de 8 a 12 meses después de la primera inyección.</p> <p>Para los refuerzos posteriores, consultar las recomendaciones oficiales.</p> <p><i>Otros regímenes de dosificación :</i></p> <p>Esta vacuna debe utilizarse de acuerdo con las directrices oficiales.</p> <p>En los países en los que se utiliza una vacuna oral viva contra la poliomieltis (OPV trivalente, bivalente o monovalente) en el programa de inmunización de rutina, IMOVAX POLIO puede utilizarse en combinación (coadministración) o secuencialmente con la OPV de acuerdo con las recomendaciones oficiales.</p> <p>Modo de administración</p> <p>Esta vacuna será administrada por un profesional de la salud preferiblemente en un músculo (intramuscular) o debajo de la piel (subcutánea).</p> <p>Esta vacuna nunca debe administrarse en un vaso sanguíneo.</p> <p>La inyección en un músculo se realizará preferentemente en la parte superior del lado del muslo en niños pequeños y en la parte superior del brazo en niños, adolescentes y adultos.</p> <p>Si usted o su hijo se olvidan de usar IMOVAX POLIO</p> <p>Si usted ha olvidado tomar una dosis de la vacuna, su médico decidirá cuándo darle esa dosis.</p> <p>Si tiene alguna otra duda sobre el uso de este medicamento, pida más información a su médico o farmacéutico.</p> <p>4. CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS</p> <p>Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede causar efectos secundarios, pero no se presentan en todas las personas.</p> <p>Reacciones alérgicas graves :</p> <p>Después de la vacunación pueden producirse reacciones alérgicas graves (reacciones de hipersensibilidad), aunque son muy raras. Por lo general, usted o su hijo deben seguir en el lugar de la vacunación.</p> <p>Si cualquiera de los signos o síntomas descritos a continuación ocurre después de salir del lugar donde usted o su hijo fueron vacunados, debe ponerse en contacto inmediatamente con un médico o la sala de emergencias :</p> <ul style="list-style-type: none">Erupción cutánea con picor (urticaria). Hinchazón repentina de la cara y el cuello y dificultad para respirar (angioedema). Malestar súbito e intenso con caída de la presión arterial que provoca mareos y pérdida de conocimiento, aceleración del ritmo cardíaco asociada a problemas respiratorios (reacción y shock anafiláctico). <p>Otros efectos secundarios :</p> <p>Si usted o su hijo experimentan cualquiera de los efectos secundarios descritos a continuación, que persisten o empeoran, debe ponerse en contacto con su médico o farmacéutico.</p>

IMOVAX POLIO

Suspension for injection in multidose vial

Poliomyelitis vaccine (inactivated)

Read all of this leaflet carefully before you or your child are vaccinated, because it contains important information for you.
Always use this medicine exactly as described in this leaflet or as your doctor, pharmacist or nurse has told you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- Ask your pharmacist if you need more information or advice.
- If you or your child get any side effects, talk to your doctor, pharmacist or nurse.

This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4.

What is in this leaflet:

- What IMOVAX POLIO is and what it is used for
- What you need to know before you use IMOVAX POLIO
- How to use IMOVAX POLIO
- Possible side effects
- How to store IMOVAX POLIO
- Contents of the pack and other information

1. WHAT IMOVAX POLIO IS AND WHAT IT IS USED FOR

IMOVAX POLIO is a vaccine. Vaccines are used to protect against infectious diseases. When IMOVAX POLIO is injected, the body's natural defences develop a protection against those diseases.

This vaccine is indicated for the prevention of poliomyelitis in infants, children and adults, for primary vaccination (series of first vaccinations) and as a booster. IMOVAX POLIO must be used according to effective official recommendations.

2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU USE IMOVAX POLIO

Do not use IMOVAX POLIO if you or your child:

- are allergic (hypersensitive) to the active substances or to any of the other components of IMOVAX POLIO, to neomycin, to streptomycin or to polymyxin B.
- had an allergic reaction after a previous injection of IMOVAX POLIO or a vaccine containing the same substances.
- had fever or a disease which occurred suddenly, without warning (acute disease).

Vaccination will have to be postponed.

Warnings and precautions

Talk to your doctor, pharmacist or nurse before using IMOVAX POLIO.

Take special care with IMOVAX POLIO if you or your child:

- have blood disorders such as a decrease in platelets (thrombocytopenia) or clotting disorders because of the risk of bleeding which may occur during intramuscular administration of the vaccine.

- are taking a treatment that suppresses your immune defences (corticosteroid drugs, cytotoxic drugs, radiotherapy or any other treatments likely to weaken your immune defences) or if you present with immune deficiency (immunosuppression), the immune response to the vaccine may be reduced. In such cases it is recommended to postpone vaccination until the end of the treatment or to make sure the subject is well protected.

- present with chronic immunodeficiency such as an infection with the AIDS virus (HIV). Vaccination is recommended even if the immune response may be limited.

<p>Muy comunes (reportado por más de 1 de cada 10 personas) :</p> <ul style="list-style-type: none">Dolor en el lugar de la inyección. Fiebre superior a 38,1°C. <p>Comunes (reportado por menos de 1 de cada 10 personas, pero más de 1 de cada 100) :</p> <ul style="list-style-type: none">Enrojecimiento en el lugar de la inyección. <p>Poco comunes (reportado por menos de 1 de cada 100 personas, pero más de 1 de cada 1000) :</p> <ul style="list-style-type: none">Endurecimiento (induración) en el lugar de inyección. <p>Frecuencia desconocida (la frecuencia no se puede calcular porque estas reacciones se notifican muy raramente) :</p> <ul style="list-style-type: none">Agitación, somnolencia e irritabilidad en la primera hora o días después de la vacunación y que desaparecen rápidamente. Convulsiones con o sin fiebre en los días siguientes a la vacunación, dolores de cabeza, sensaciones de hormigueo moderadas y transitorias (principalmente de los miembros inferiores) que se producen en las dos semanas siguientes a la vacunación. Erupción cutánea extensa (sarpullido). Dolor articular moderado y transitorio (artralgia) y dolor muscular (mialgia) en los días siguientes a la vacunación. Reacciones locales en el lugar de la inyección : <ul style="list-style-type: none">Aumento del tamaño de los ganglios linfáticos (linfadenopatías). La hinchazón (edema) puede aparecer en las 48 horas siguientes a la vacunación y puede durar uno o dos días. <p>Información adicional sobre poblaciones específicas:</p> <p>En los bebés nacidos en un parto prematuro (28 semanas de embarazo o menos), pueden producirse pausas respiratorias durante 2-3 días después de la vacunación.</p> <p>Informes de efectos secundarios</p> <p>Si usted o su hijo experimentan algún efecto secundario, hable con su médico, farmacéutico o enfermero. Esto también se aplica a los efectos secundarios no mencionados en este prospecto.</p> <p>Si tiene alguna otra duda sobre el uso de este medicamento, pida más información a su médico o farmacéutico.</p> <p>5. COMO ALMACENAR IMOVAX POLIO</p> <p>Mantenga este medicamento fuera de la vista y el alcance de los niños.</p> <p>No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad indicada en el envase y en la etiqueta después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día de ese mes.</p> <p>Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C) y lejos de la luz. No congelar.</p> <p>Después de la primera apertura, la vacuna puede usarse durante 28 días siempre que se almacene a una temperatura de 2°C a 8°C.</p> <p>No use este medicamento si nota que el producto tiene una apariencia turbia.</p> <p>No tire los medicamentos por el desagüe o con la basura doméstica. Píde a su farmacéutico que elimine los medicamentos que ya no usa. Estas medidas ayudarán a proteger el medio ambiente.</p>
--

6. CONTENIDO DEL PAQUETE Y OTRAS INFORMACIONES

Lo que contiene IMOVAX POLIO

- Las sustancias activas son :
 - Pour une dose (0,5 mL) : Virus de la polio (inactivado)
 - Type 1 (cepa Mahoney)[#] 40 UD[®]*
 - Type 2 (cepa MEF-1)[#] 8 UD[®]*
 - Type 3 (cepa Saukett)[#] 32 UD[®]*
- Esta vacuna cumple con los requisitos de la Farmacopea Europea y con las recomendaciones del O.M.S.
 - Producto en células VERO.
 - UD : Unité antigène D.
 - ou une quantité équivalente de antigène déterminada por el método inmunochimico apropiado.
- Los otros componentes son :
 - 2-Hexocetanol, etanol, formaldéhydo, Medium 199 de Hanks (que contiene especialmente aminoácidos, incluidos la fenilalanina, sales minerales, vitaminas, glucosa, polisorbato 80 y agua para inyección), ácido clorhídrico o hidróxido de sodio para ajustar el pH.

Qué es IMOVAX POLIO y contenido del envase exterior
IMOVAX POLIO es una suspensión transparente e incolora para inyección de 0,5 mL de vial de 10 dosis – paquete de 1 o 10 viales.

Titular de la autorización de comercialización
SANOFI PASTEUR - 14 ESPACIO HENRY VALLEÉ 69007 LYON FRANCIA
La última fecha en la que se revisó este prospecto fue: 22 julio 2022

La siguiente información está destinada únicamente a profesionales de la salud:
Modo de administración

Compruebe el aspecto claro e incoloro de la vacuna. No lo utilice si el producto tiene un aspecto turbio.

La administración es preferentemente intramuscular (IM) o subcutánea (SC).

No inyecte por vía intravasculare. Asegúrese de que la aguja no abra un vaso sanguíneo.

Vaccination may also be recommended for subjects in whom the oral vaccine is contraindicated, and as a booster for subjects previously vaccinated with the oral vaccine.

Fainting can occur following, or even before, any needle injection. Also, talk to your doctor or nurse if you or your child has fainted during a previous injection.

If you have doubts, talk to your doctor or pharmacist.

Other medicines and IMOVAX POLIO

This vaccine is unlikely to have any effects on the ability to drive or to use machines. However, no studies on this topic were performed.

IMOVAX POLIO contains phenylalanine, ethanol and sodium

IMOVAX POLIO contains 12.5 micrograms of phenylalanine in each dose of 0.5 mL. Phenylalanine may be dangerous for patients with phenylketonuria (PKU), a rare genetic disorder characterised by the accumulation of phenylalanine that cannot be correctly eliminated.

IMOVAX POLIO contains 2 mg alcohol (ethanol) in a dose of 0.5 mL. The low quantity of alcohol contained in this medicinal product is unlikely to cause a notable effect. IMOVAX POLIO contains less than 1 mmol (23 mg) sodium per dose, i.e. it is essentially "sodium-free".

3. HOW TO USE IMOVAX POLIO

Dosage regimen compliant with French recommendations :

Pædiatric population

One dose at the age of 2 months and one dose at the age of 4 months, followed by a booster dose at the age of 11 months.

Non-vaccinated adults

Two successive doses of 0.5 mL at an interval of two months, followed by a booster dose 8 to 12 months after the first injection.

Please refer to official recommendations for any further boosters.

Other dosage regimens:

This vaccine must be used according to effective official recommendations.