



Nimenrix: instructie gebruik Luer Lock adapter en melden productklachten

Bekijk ook de instructievideo "klaarmaken Nimenrix®" (vanaf half oktober beschikbaar via RVP-nieuws).

Het RIVM ontvangt meldingen over losse 'Luer Lock Adapters' (LLA) bij gebruik van Nimenrix® van Pfizer. De LLA is het rondje op de voorkant van de spuit waar de naald in vastgedraaid wordt. Bij een aantal meldingen zit de LLA los of draait deze een beetje. In een klein aantal gevallen is er ook sprake van lekkage van het vaccin.



Hieronder volgen aanvullende instructies voor gebruik van Nimenrix:

- Enige beweging van de LLA om de as van de spuit kan plaats vinden (LLA en spuit draaien ten opzichte van elkaar). Dit heeft in principe geen consequenties voor het gebruik.
- Het is de bedoeling dat u de veiligheidsnaald er ver genoeg opdraait. De naald zit er goed op als deze tegen de rand van de LLA zit. Let hierbij op dat de LLA niet omhoog komt.
- Wanneer u enige beweging voelt in de LLA, houd dan de LLA vast met dezelfde hand.
- Let hierbij op dat de naald en de spuit in het verlengde van elkaar blijven, en dat de naald dus niet schuin staat ten opzichte van de spuit.
- Let er ook op dat de opening van de spuit tijdens de gehele procedure niet wordt aangeraakt met de vingers.

Melden van productklacht Nimenrix®

Hierbij maken we onderscheid in 3 situaties:

- Groepsvaccinatie op een locatie waarbij een DVP-medewerker aanwezig is;
- Groepsvaccinatie op een locatie waarbij geen DVP-medewerker aanwezig is;
- (Groeps)vaccinatie op CB-locatie.

Groepsvaccinaties waarbij een DVP-medewerker aanwezig is

- Leg de niet functionerende Nimenrix® vaccin(s) apart. Bij voorkeur in de aanwezige kokers of op een andere veilige manier.
- Wanneer het vaccin al gebruikt is voor vaccinatie van een kind én er is hierbij geen veiligheidsnaald gebruikt, wordt u verzocht de naald in de naaldcontainer te deponeren en alleen de spuit te bewaren.
- De DVP-medewerker noteert het totale aantal productklachten en neemt de vaccins retour. Op het regiokantoor zal de klacht geregistreerd worden.
- De niet functionerende Nimenrix® vaccins zullen op de voorraad gecorrigeerd worden en tellen niet mee als vaccinverlies.

Groepsvaccinatie waarbij geen DVP-medewerker aanwezig is

- Leg de niet functionerende Nimenrix® vaccins apart. Bij voorkeur in de aanwezige kokers of op een andere veilige manier.
- Wanneer het vaccin al gebruikt is voor vaccinatie van een kind én er is hierbij geen veiligheidsnaald gebruikt, wordt u verzocht de naald in de naaldcontainer te deponeren en alleen de spuit te bewaren.
- Noteer de vaccinatie locatie en vaccinatie datum en neem de defecte producten mee naar een locatie van uw JGZ-organisatie. Graag de defecte producten per vaccinatie datum en locatie gescheiden bewaren.
- Neem na de groepsvaccinatie contact op met de afdeling vaccinlogistiek van uw DVP-regiokantoor zodat de defecte vaccins opgehaald kunnen worden.
- De niet functionerende Nimenrix® vaccins zullen op de voorraad gecorrigeerd worden en tellen niet mee als vaccinverlies.

(Groeps)vaccinatie op CB-locatie

- Volg de reguliere werkwijze voor het melden van andere productklachten (zie hieronder).
- De niet functionerende Nimenrix® vaccins zullen op de voorraad gecorrigeerd worden en tellen niet mee als vaccinverlies.

Melden van andere productklachten

Alle andere productklachten, die geen lekkage of loslatende LLA van Nimenrix® betreffen, moeten per stuk bewaard worden in een koker met daarbij een briefje met vaccinsoort, batchnummer, wat het defect is, CB naam/code, een contactpersoon en contactgegevens en apart gelegd worden. Meld dit aan de vaccinbeheerder van uw DVP regiokantoor. Zij zullen uw klacht registreren en geven u vervolgens een registratienummer door en handelen de klachten verder af.

Nb. Infanrix hexa klachten volgen de aparte meldingsroute via het Formdesk meldingsformulier, zie: <https://rijksvaccinatieprogramma.nl/professionals/vaccininventarisatie>