## **E**ncepur<sup>®</sup>

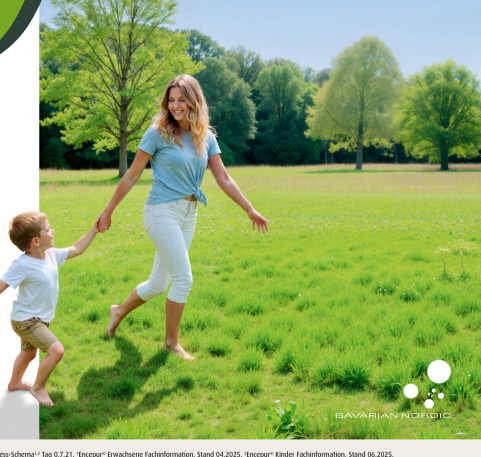
**IHRE PATIENTEN SIND NUR 3 WOCHEN ENTFERNT VON EINER VOLLSTÄNDIGEN GRUNDIMMUNISIERUNG GEGEN FSME**\*

1. DOSIS

2. DOSIS

3. DOSIS

- Grundimmunisierung----



FSME: Frühsommer-Meningoenzephalitis. GI: Grundimmunisierung. \*Bei Anwendung vom Express-Schema<sup>1,2</sup> Tag 0,7,21. 'Encepur® Erwachsene Fachinformation, Stand 04.2025. 'Encepur® Kinder Fachinformation, Stand 06.2025.

Encepur® Kinder und Encepur® Erwachsene. Frühsommer-Meningoenzephalitis (FSME)- Impfstoff (inaktivierty), Injektionssuspension in einer Fertigspritze. Wirkstoff: Inaktiviertes FSME-Virus, Stamm K23 Zusammensetzung: Eine Dosis (O,Sml-Frwachsene, 0,25ml-Mixtod): inaktiviertes Virus, Stamm K23 (JSsmmensextrung; Line Dosis (O,Sml-Frwachsene, 0,25ml-Mixtod): inaktiviertes Virus, Stamm K23 (JSsmmensextrung; Line Dosis (O,Sml-Frwachsene, 0,25ml-Kinder) enthalt inaktiviertes Virus, Stamm K23 (JSsmme K23 (JSSS) (G,Ssmenre): Rivader) oder 1,3-0,4 mg (Encepur\* Evrader) oder 0,3-0,4 mg (Encepur\* Strader) oder 0,3-0,4 mg (Encepur\* S Unwohlsein, Lethargie Selten: Durchfall, Erbrechen. Encepur' Erwachsene: Sehr häufig: Schmerzen an der Injektionsstelle, Myalgie, Kopfschmerzen, Unwohlsein. Häufig: Erythem oder Ödem an der Injektionsstelle, Fieber >38°C, Übelkeit, Arthralgie, grippeähnliche Beschwerden. Gelegentlich: Erbrechen. Verschreibungspflichtig. Inhaber der Zulassung: Bavarian Nordic, Philip Heymans Alle 3, 2900 Hellerup, Dänemark. Stand der Fachinformation Encepur® Erwachsene: April 2025. Stand der Fachinformation Encepur® Kinder: Juni 2025. Nebenwirkungsmeldungen richten Sie ggf. an: drug.safety@bayarian-nordic.com.

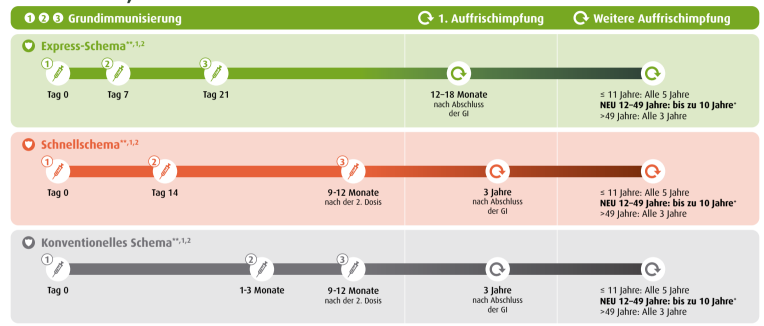
**Encepur® Erwachsene** 

NEU: Auffrischimpfung bis zu 10 Jahre nach dem 1. Booster



## SCHNELLER, LANGFRISTIGER IMMUNSCHUTZ MIT ENCEPUR®

Erfahren Sie mehr über das Encepur® Express-Schema und den Nutzen für Ihre Patienten



Frühestmögliche Serokonversion ist ab 14 Tagen nach der 2. Impfung zu erwarten.<sup>1,2</sup>

'Die Intervalle für die Auffrischimpfung sind auf den individuellen Immunstatus u. klinischen Zustand des Patienten abzustimmen u. vom behandelnden Arzt festzulegen; sie betragen gemäß Zulassung 5-10 Jahre. Diese Intervalle gelten nach dem 1. Booster mit Encepur® Erwachsene, der abhängig vom Impfschema 12 Monate bis 3 Jahre nach Abschluss der GI zu geben ist, für Patienten 12-49 Jahre. "Das "Konventionelle Schema" ist das bevorzugte Impfschema bei Personen, die einem kontinuierlichen Infektionsrisiko ausgesetzt sind. Für Personen, die eine schnelle Immunisierung benötigen, wird das Encepur® Express-Schema mit 3 Impfstoffdosen innerhalb von 3 Wochen zur vollständigen GI verwendet. Gendergerechte Sprache: Dieser Text schließt prinzipiell alle Geschlechter mit ein. Zur besseren Lesbarkeit wird iedoch nur eine Geschlechtsform verwendet.







