

Covidvaccin - Iordningställande av Bimervax - Beskrivning - Hälso- och sjukvård Region Gävleborg

1. Syfte och bakgrund

Detta dokument beskriver iordningställande av **Bimervax**. Bimervax är ett proteinbaserat vaccin, avsett för att förebygga covid-19 hos personer som är 16 år och äldre. Bimervax rekommenderas av Folkhälsomyndigheten från 31 års ålder

En dos (0,5 ml) innehåller 40 mikrogram selvakovatein, adjuvanterat med SQBA.

FASS-text saknas – information finns i produktinformation: [Bimervax, INN-selvacovatein, damlecovatein, COVID-19 Vaccine \(recombinant, adjuvanted\)](#)

2. Beskrivning

2.1. Förpackning

Bimervax tillhandahålls i endosinjektionsflaskor som innehåller 1 dos om 0,5 ml.

En förpackning innehåller 20 endosinjektionsflaskor

2.2. Förvaring och hållbarhet

Bimervax förvaras i kylskåp (+2°C till +8°C). Får ej frysas. Vaccinet är ljuskänsligt och injektionsflaskan ska förvaras i ytterkartongen.

Hållbarheten i obruten flaska i kylskåp framgår av märkning på förpackningen/flaskan.

2.3. Hanteringsanvisning

Vaccinet är färdigt att användas.

Iordningställande

- Ta ut vaccinflaskan ur ytterkartongen omedelbart före användning.
- Snurra försiktigt injektionsflaskan före dosuttag. Skaka inte.
- Varje injektionsflaska innehåller en vit och homogen emulsion.
- Inspektera vaccinet visuellt avseende partiklar och/eller missfärgning före administrering. Administrera inte vaccinet om det innehåller något av dessa.
- Dosen på 0,5 ml dras upp i en steril nål och steril spruta.
- Varje injektionsflaska innehåller en extra volym för att säkerställa att 1 dos om 0,5 ml kan extraheras. Kassera eventuellt återstående vaccin i endosinjektionsflaskan efter att dosen har extraherats.
- Blanda inte vaccinet i samma spruta som andra vacciner eller läkemedel.
- Blanda inte överskott av vaccin från flera injektionsflaskor.

Beskrivning

Dokumentnamn: Covidvaccin - Iordningställande av Bimervax - Beskrivning - Hälso- och sjukvård
Region Gävleborg

2(2)

Dokument ID: 09-912374

Giltigt t.o.m.: 2026-10-29

Revisionsnr: 1

Administration

Hållbarhet i uppdragen spruta är 6 timmar efter det att injektionsflaskan punkterades, antingen under kylskåpsförhållanden eller i rumstemperatur (högst 25 °C). Administration ska dock ske så snart som möjligt efter iordningställande.

Kontrollera på sprutetikett att rätt vaccin är framtaget. Inspektera sprutan visuellt. Kontrollera att sprutan är intakt, innehåller rätt volym 0,5 ml samt att suspensionen inte är missfärgad eller innehåller några partiklar. Om så är fallet ska sprutan kasseras.

Administrera vaccinet genom intramuskulär injektion, helst i deltamuskeln i överarmen. Injektion sker enligt normala rutiner, [Injektionsteknik – Vårdhandboken](#). Säkerställ att hela dosen administreras.

2.4. Avfallshantering

Material som varit i kontakt med vaccin (sprutor, kanyler, injektionsflaska etc.) skall sorteras som cytostatika och läkemedelsförorenat avfall i enlighet med ordinarie rutin. För Region Gävleborg gäller rutinen [Hantering av smittförande/kliniskt avfall, Region Gävleborg](#).

Kopians giltighet garanteras endast utskriftsdatum