

<

PRÍLOHA I
SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV LIEKU

Vaxelis injekčná suspenzia v naplnenej injekčnej striekačke

Vaxelis injekčná suspenzia

Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu, čiernemu kašľu (acelulárna zložka), hepatitíde B (rDNA), detskej obrne (inaktivovaná) a *Haemophilus* typu b konjugovaná (adsorbovaná).

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jedna dávka (0,5 ml) obsahuje:

Difterický toxoid ¹	nie menej ako 20 IU ⁶
Tetanový toxoid ¹	nie menej ako 40 IU ⁶
Antigény <i>Bordetella pertussis</i> ¹	
Pertusový toxoid (PT)	20 mikrogramov
Filamentózny hemaglutinín (FHA)	20 mikrogramov
Pertaktín (PRN)	3 mikrogramy
Fimbrie typu 2 a 3 (FIM)	5 mikrogramov
Povrchový antigén hepatitídy B ^{2,3}	10 mikrogramov
Poliiovírus (inaktivovaný) ⁴	
Typ 1 (Mahoney)	40 jednotiek D antigénu ⁵
Typ 2 (MEF-1)	8 jednotiek D antigénu ⁵
Typ 3 (Saukett)	32 jednotiek D antigénu ⁵
Polysacharid <i>Haemophilus influenzae</i> typu b (polyribozylribitol fosfát) konjugovaný na meningokokový proteín ²	3 mikrogramy 50 mikrogramov

¹ adsorbovaný na fosforečnan hlinitý (0,17 mg Al³⁺)

² adsorbovaný na amorfný síran hydroxyfosforečnan hlinitý (0,15 mg Al³⁺)

³ vyrobené technológiou rekombinantnej DNA v kvasinkových bunkách (*Saccharomyces cerevisiae*)

⁴ pomnožené na Vero bunkách

⁵ alebo ekvivalentné množstvo antigénu stanovené vhodnou imunochemickou metódou

⁶ alebo ekvivalentná aktivita stanovená hodnotením imunogenity.

Očkovacia látka môže obsahovať stopové množstvá glutaraldehydu, formaldehydu, neomycínu, streptomycínu, polymyxínu B a hovädzieho sérového albumínu, ktoré sa používajú vo výrobnom procese (pozri časť 4.3).

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná suspenzia (injekcia).

Homogénna, zakalená, biela až takmer biela suspenzia.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikácie

Vaxelis (DTaP-HB-IPV-Hib) je indikovaný na základné očkovanie a preočkovanie dojčiat a batoliat vo veku od 6 týždňov proti záškrtu, tetanu, čiernemu kašľu, hepatitíde B, detskej obrne a invazívnym ochoreniam spôsobeným baktériami *Haemophilus influenzae* typu b (Hib).

Použitie Vaxelisu má byť v súlade s oficiálnymi odporúčaniami.

4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Dávkovanie

Základné očkovanie:

Schéma základného očkovania sa skladá z dvoch alebo troch dávok podávaných s odstupom aspoň 1 mesiaca medzi dávkami a môže sa podať vo veku od 6 týždňov v súlade s oficiálnymi odporúčaniami.

Ak sa dávka očkovacej látky proti hepatitíde B podá pri narodení, Vaxelis sa môže použiť na podanie ďalších dávok očkovacej látky proti hepatitíde B vo veku od 6 týždňov. Ak sa druhá dávka očkovacej látky proti hepatitíde B musí podať pred dosiahnutím tohto veku, má sa použiť monovalentná očkovacia látka proti hepatitíde B. Vaxelis možno použiť aj v prípade zmiešanej imunizačnej schémy s kombinovanými hexavalentnými/pentavalentnými/hexavalentnými očkovacími látkami.

Preočkovanie:

Po 2-dávkovom alebo 3-dávkovom základnom očkovaní Vaxelisom sa má najmenej 6 mesiacov po poslednej dávke základného očkovania podať posilňovacia dávka. Vaxelis sa môže použiť ako posilňovacia dávka u detí, ktoré v základnom očkovaní dostali inú hexavalentnú očkovaciu látku. Ak nie je k dispozícii posilňovacia dávka s hexavalentnou očkovacou látkou obsahujúcou DTaP (záškrt, tetanus a acelulárny čierny kašeľ), musí sa podať minimálne dávka očkovacej látky proti Hib.

Ďalšia pediatrická populácia

Bezpečnosť a účinnosť Vaxelisu u dojčiat vo veku menej ako 6 týždňov neboli stanovené. K dispozícii nie sú žiadne údaje.

K dispozícii nie sú žiadne údaje o starších deťoch (pozri časti 4.8 a 5.1).

Spôsob podávania

Vaxelis sa má podávať jedine intramuskulárnou (i.m.) injekciou. Odporúčané miesta podania injekcie sú anterolaterálna oblasť stehna (uprednostňované miesto podania u dojčiat vo veku menej ako jeden rok) alebo deltový sval nadlaktia.

Pokyny na manipuláciu s liekom pred podaním, pozri časť 6.6.

4.3 Kontraindikácie

Anafylaktická reakcia v anamnéze po predchádzajúcom podaní Vaxelisu alebo očkovacej látky obsahujúcej rovnaké zložky alebo súčasti.

Precitlivosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1 alebo na stopové rezíduá (glutaraldehyd, formaldehyd, neomycín, streptomycín, polymyxín B a hovädzí sérový albumín).

Encefalopatia neznámej etiológie, ktorá sa objaví do 7 dní od predchádzajúceho očkovania očkovacou látkou s pertusovou zložkou. V týchto prípadoch sa má očkovanie proti čiernemu kašľu prerušiť a má sa pokračovať v očkovacej schéme s očkovacou látkou proti záškrtu, tetanu, hepatitíde B, detskej obrne a Hib.

Nekontrolovaná neurologická porucha alebo nekontrolovaná epilepsia: očkovacia látka proti čiernemu kašľu sa nemá podávať, kým sa nestanoví liečba tohto stavu, stav sa nestabilizuje a prínosy očkovania jednoznačne neprevážia nad rizikami.

4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Sledovateľnosť

Aby sa zlepšila (do)sledovateľnosť biologického lieku, má sa zrozumiteľne zaznamenať názov a číslo šarže podaného lieku.

Ochrana

Vaxelis nepredchádza ochoreniam spôsobeným patogénmi inými ako *Corynebacterium diphtheriae*, *Clostridium tetani*, *Bordetella pertussis*, vírus hepatitídy B, poliovírus alebo *Haemophilus influenzae* typu b. Možno však očakávať, že imunizáciou sa predíde hepatitíde D, lebo hepatitída D (spôsobená agensom delta) sa nevyskytuje v neprítomnosti infekcie hepatitídy B.

Vaxelis nechráni pred infekciou hepatitídy spôsobenou inými agens, ako sú vírusy hepatitídy A, hepatitídy C a hepatitídy E alebo iné pečňové patogény.

Vzhľadom na dlhý inkubačný čas hepatitídy B je možné, že v čase očkovania bude prítomná nezistená infekcia hepatitídy B. V takých prípadoch očkovaacia látka nemusí chrániť pred infekciou vírusom hepatitídy B.

Vaxelis nechráni pred ochoreniami spôsobenými patogénmi *Haemophilus influenzae* inými ako typu b alebo inými mikroorganizmami, ktoré spôsobujú invazívne ochorenia, ako sú meningitída alebo sepsa, vrátane *N. meningitidis*.

Tak ako pri každej očkovacej látke, ochranná imunitná odpoveď nemusí byť vyvolaná u všetkých očkovaných osôb.

Pred imunizáciou

Pred očkovaním je potrebné urobiť individuálnu anamnézu (najmä v súvislosti s predchádzajúcimi očkovaniami a možnými nežiaducimi reakciami).

Tak ako v prípade všetkých injekčných očkovacích látok, má byť aj po podaní tejto očkovacej látky k dispozícii okamžitá lekárska starostlivosť a dohľad pre prípad vzniku zriedkavej anafylaktickej reakcie (pozri časť 4.3).

Tak ako v prípade iných očkovacích látok, podanie Vaxelisu sa má odložiť u detí trpiacich stredne závažným až závažným akútnym ochorením s horúčkou či bez nej. Prítomnosť menej závažného ochorenia a/alebo nízkej horúčky nepredstavuje kontraindikáciu.

Rozhodnutie podať ďalšie dávky očkovacej látky obsahujúcej pertusovú zložku je potrebné starostlivo zvážiť, ak sa po podaní očkovacej látky obsahujúcej pertusovú zložku vyskytli akékoľvek z týchto udalostí:

- teplota $\geq 40,5$ °C do 48 hodín s nepreukázanou inou identifikovateľnou súvislosťou,
- kolaps alebo stav podobný šoku (hypotonicko-hyporesponzívna epizóda [HHE]) do 48 hodín po očkovaní,
- nepretržitý plač ≥ 3 hodiny vyskytujúci sa do 48 hodín po očkovaní,
- kŕče s horúčkou alebo bez nej vyskytujúce sa do 3 dní po očkovaní.

Môžu sa vyskytnúť určité okolnosti, ako vysoká incidencia čierneho kašľa, keď prípadné prínosy prevýšia možné riziká.

Ak sa do 6 týždňov po podaní predchádzajúcej očkovacej látky obsahujúcej tetanový toxoid vyskytol Guillainov-Barrého syndróm, rozhodnutie o podaní akejkoľvek očkovacej látky obsahujúcej tetanový toxoid vrátane Vaxelisu má byť založené na starostlivom zvážení prípadných prínosov a možných

rizík.

Výskyt febrilných kŕčov v anamnéze dieťaťa alebo výskyt kŕčov alebo syndrómu náhleho úmrtia dojčiat (SIDS, Sudden Infant Death Syndrome) v rodinnej anamnéze nepredstavuje kontraindikáciu použitia Vaxelis. Osoby, u ktorých sa v anamnéze vyskytli febrilné kŕče, je potrebné starostlivo sledovať, lebo febrilné kŕče sa môžu objaviť v priebehu 2 až 3 dní po očkovaní.

Nepodávajúte intravaskulárnou, intradermálnou ani subkutánnou injekciou.

Osobitné skupiny pacientov

Predčasne narodené dojčatá

Obmedzené údaje od 111 predčasne narodených dojčiat v klinických skúšaníach nasvedčujú tomu, že Vaxelis možno podávať predčasne narodeným dojčatám. Imunitné odpovede týchto dojčiat na Vaxelis boli vo všeobecnosti podobné ako v celkovej skúmanej populácii. Môže sa však pozorovať nižšia imunitná odpoveď a hladina klinickej ochrany nie je známa.

Pri podávaní základnej imunizačnej série veľmi predčasne narodeným dojčatám (narodeným v 28. týždni tehotenstva alebo skôr) a najmä dojčatám, u ktorých sa v anamnéze vyskytuje respiračná nezrelosť, je potrebné zvážiť možné riziko apnoe a nutnosť monitorovania dýchania počas 48 – 72 hodín. Keďže u tejto skupiny dojčiat je prínos očkovania vysoký, očkovanie sa nemá odmietat' ani odkladať.

Genetický polymorfizmus

Imunitná odpoveď na očkovaciu látku v súvislosti s genetickým polymorfizmom sa neskúmala.

Imunokompromitované deti

Imunogenita očkovacej látky môže byť znížená imunosupresívnou liečbou alebo imunodeficienciou. Očkovanie sa odporúča odložiť až do ukončenia tejto liečby alebo vyliečenia ochorenia. Napriek tomu sa očkovanie odporúča u osôb s chronickou imunodeficienciou, napr. infekciou HIV, aj keď protilátková odpoveď môže byť obmedzená.

Poruchy krvi

Tak ako pri všetkých injekčných očkovacích látkach, osobám s trombocytopéniou alebo poruchami zrážanlivosti krvi sa očkovacia látka musí podávať opatrne, lebo po intramuskulárnom podaní môže dôjsť ku krvácaniu.

Interferencia s laboratórnymi testami

Keďže sa kapsulárny polysacharidový antigén Hib vylučuje močom, v priebehu minimálne 30 dní po očkovaní môže byť citlivými testami zistený falošne pozitívny výsledok vyšetrenia na prítomnosť tohto antigénu v moči. Počas tohto obdobia sa na potvrdenie infekcie Hib majú použiť iné testy.

Sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

4.5 Liekové a iné interakcie

Vaxelis možno podávať súbežne s konjugovanými polysacharidovými očkovacími látkami proti pneumokokom, očkovacími látkami proti rotavírusom, očkovacími látkami obsahujúcimi zložky osýpok, mumpsu, rubeoly (MMR) a varicely a konjugovanými očkovacími látkami proti meningokokom B a C.

Údaje z klinickej štúdie nasvedčujú tomu, že keď sa Vaxelis podáva spoločne s konjugovanou očkovacou látkou proti pneumokokom (PCV13), intenzita horúčky je vyššia po preočkovaní v druhom roku života ako pri základnom očkovaní. Takmer vo všetkých prípadoch bola horúčka mierna až stredne závažná (< 39,5 °C) a prechodná (trvanie ≤ 2 dni) (pozri časť 4.8).

Súbežné podávanie Vaxelisu s inými injekčnými očkovacími látkami sa musí vykonávať do odlišných miest podania injekcie a pokiaľ možno do odlišných končatín.

Vaxelis sa nemá miešať so žiadnymi inými očkovacími látkami ani s inými parenterálne podávanými liekmi.

Imunosupresívna liečba môže narušiť rozvoj očakávanej imunitnej odpovede (pozri časť 4.4).

Z dôvodu zvýšeného rizika horúčky, citlivosti v mieste podania injekcie, zmeny stravovacích návykov a podráždenosti v prípade, keď sa iná hexavalentná očkovacia látka s podobným profilom reaktogenity ako Vaxelis podávala s očkovacou látkou proti meningokokom B, sa odporúčajú samostatné očkovania.

4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

Táto očkovacia látka nie je určená na podávanie ženám vo fertilnom veku.

4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje

Vaxelis je indikovaný dojčatám a batol'atám; nevykonali sa preto žiadne štúdie na posúdenie jeho účinku na schopnosť viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje. Predpokladá sa, že z tohto hľadiska bude mať očkovacia látka zanedbateľný alebo žiadny účinok.

4.8 Nežiaduce účinky

Súhrn bezpečnostného profilu

Najčastejšie hlásenými nežiaducimi reakciami po podaní Vaxelisu boli podráždenosť, plač, somnolencia, reakcie v mieste podania injekcie (bolesť, erytém, opuch), pyrexia (≥ 38 °C), znížená chuť do jedla a vracanie.

Bezpečnosť Vaxelisu u detí vo veku viac ako 15 mesiacov sa v klinických skúšaníach neskúmala.

V klinickej štúdii, v ktorej sa Vaxelis podával súbežne s Prevenarom 13 (PCV13) ako preočkovanie oboch očkovacích látok, bola horúčka ≥ 38 °C hlásená u 52,5 % detí v porovnaní s 33,1 % až 40,7 % detí po základnom očkovaní. Horúčka $\geq 39,5$ °C sa pozorovala u 3,7 % detí (po preočkovaní) a 0,2 % až 0,8 % detí (po základnom očkovaní), ktoré dostali Vaxelis s PCV13 (pozri časti 4.4 a 4.5). Takmer vo všetkých prípadoch bola horúčka po základnom očkovaní a preočkovaní mierna až stredne závažná ($< 39,5$ °C) a prechodná (trvanie ≤ 2 dni).

Tabuľkový zoznam nežiaducich reakcií

Na klasifikáciu nežiaducich reakcií sa použila táto konvencia:

Veľmi časté	($\geq 1/10$)
Časté	($\geq 1/100$ až $< 1/10$)
Menej časté	($\geq 1/1\ 000$ až $< 1/100$)
Zriedkavé	($\geq 1/10\ 000$ až $< 1/1\ 000$)
Veľmi zriedkavé	($< 1/10\ 000$)
Neznáme	(nedá sa odhadnúť z dostupných údajov)

Tabuľka 1: Zoznam nežiaducich reakcií z klinických skúšaní a pozorovania po uvedení lieku na trh

Trieda orgánových systémov podľa MedDRA	Frekvencia	Nežiaduce reakcie
Infekcie a nákazy	Menej časté	Rinitída
Poruchy krvi a lymfatického systému	Menej časté	Lymfadenopatia
Poruchy imunitného systému	Zriedkavé	Hypersenzitivita*, anafylaktická reakcia*
Poruchy metabolizmu a výživy	Veľmi časté	Znížená chuť do jedla
	Menej časté	Zvýšená chuť do jedla
Psychické poruchy	Menej časté	Poruchy spánku vrátane nespavosti, nepokoj
Poruchy nervového systému	Veľmi časté	Somnolencia
	Menej časté	Hypotónia
	Neznáme	Kŕče s horúčkou alebo bez nej [†] , hypotonicko-hyporesponzívna epizóda (HHE) [†]
Poruchy ciev	Menej časté	Bledosť
Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína	Menej časté	Kašeľ
Poruchy gastrointestinálneho traktu	Veľmi časté	Vracanie
	Časté	Hnačka
	Menej časté	Abdominálna bolesť
Poruchy kože a podkožného tkaniva	Menej časté	Vyrážka, hyperhidróza
Celkové poruchy a reakcie v mieste podania	Veľmi časté	Plač, podráždenosť
		Erytém v mieste podania injekcie, bolesť v mieste podania injekcie, opuch v mieste podania injekcie
		Pyrexia
		Modrina v mieste podania injekcie, indurácia v mieste podania injekcie, uzlík v mieste podania injekcie
Menej časté	Vyrážka v mieste podania injekcie, teplo v mieste podania injekcie, únava	
	Zriedkavé	Rozsiahly opuch očkovanej končatiny [§]

* Na základe hlásení po uvedení lieku na trh.

[†] Na základe hlásení po uvedení lieku na trh. Keďže boli tieto udalosti hlásené z populácie neznámej veľkosti, nie je vo všeobecnosti možné spoľahlivo odhadnúť ich frekvenciu alebo stanoviť príčinnú súvislosť s očkovacou látkou. Pozri časť 4.4.

[§] Odhadovaná frekvencia na základe hlásení po uvedení lieku na trh a nehlásená v klinických skúšaniach s > 5 200 účastníkmi.

Predčasne narodené dojčatá

Apnoe u veľmi predčasne narodených dojčiat (v 28. týždni tehotenstva alebo skôr) (pozri časť 4.4.)

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V.

4.9 Predávkovanie

Neboli hlásené žiadne prípady predávkovania.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: očkovacie látky, bakteriálne a vírusové očkovacie látky, kombinované
ATC kód: J07CA09

Imunogenita po základnom očkovaní a preočkovaní

Schémy základného očkovania použité v klinických štúdiách boli: vek 2, 4 mesiace bez očkovania proti hepatitíde B pri narodení; vek 2, 3, 4 mesiace bez očkovania proti hepatitíde B pri narodení; a vek 2, 4, 6 mesiacov s očkovaním a bez očkovania proti hepatitíde B pri narodení. Posilňovacia dávka sa v klinických štúdiách podávala vo veku 11 – 12 mesiacov po 2-dávkovom základnom očkovaní; vo veku 12 mesiacov po 3-dávkovom základnom očkovaní (2, 3, 4 mesiace) a vo veku 15 mesiacov po 3-dávkovom základnom očkovaní (2, 4, 6 mesiacov). Výsledky získané pre jednotlivé zložky očkovacej látky sú zhrnuté v tabuľke 2 a tabuľke 3.

Tabuľka 2: Miera séroprotektie/odpovede na očkovaciu látku jeden mesiac po základnom očkovaní

Prahové hodnoty protilátok	Dve dávky	Tri dávky	
	2, 4 mesiace	2, 3, 4 mesiace	2, 4, 6 mesiacov
	N = 319 – 609 %	N = 498 – 550 %	N = 2 455 – 2 696 %
Proti záškrtu ($\geq 0,01$ IU/ml)	98,3	99,8	99,8
Proti tetanu ($\geq 0,01$ IU/ml)	100,0	100,0	100,0
Proti PT (odpoveď na očkovaciu látku) ^a	98,1	99,4	98,9
Proti FHA (odpoveď na očkovaciu látku) ^a	89,0	89,0	88,1
Proti PRN (odpoveď na očkovaciu látku) ^a	80,3	86,7	84,0
Proti FIM (odpoveď na očkovaciu látku) ^a	93,3	97,2	90,0
Proti poliovírusu typu 1 (riedenie $\geq 1:8$)	93,8	100,0	100,0
Proti poliovírusu typu 2 (riedenie $\geq 1:8$)	98,0	99,8	100,0
Proti poliovírusu typu 3 (riedenie $\geq 1:8$)	92,9	100,0	100,0
Proti HBs Ag (≥ 10 mIU/ml)	S očkovaním proti hepatitíde B pri narodení	/	/
	Bez očkovania proti hepatitíde B pri narodení	98,1	97,8
Proti PRP ($\geq 0,15$ μ g/ml)	96,6	98,4	98,1

^aOdpoveď na očkovaciu látku: Ak bola koncentrácia protilátky pred 1. dávkou < spodný limit kvantifikácie (LLOQ), potom koncentrácia protilátky po sérii očkovaní bola \geq LLOQ; ak bola koncentrácia protilátky pred 1. dávkou \geq LLOQ, potom koncentrácia protilátky po sérii očkovaní bola \geq hladina pred 1. dávkou. LLOQ = 4 EU/ml sú pre protilátky proti PT, proti PRN a proti FIM; a LLOQ = 3 EU/ml pre protilátky proti FHA
^bN = 89 účastníkov zo samostatnej štúdie.

Tabuľka 3: Miera séroprotektie/odpovede na očkovaciu látku jeden mesiac po preočkovaní

Prahové hodnoty protilátok	Preočkovanie v 11. – 12. mesiaci po základnom očkovaní v 2., 4. mesiaci	Preočkovanie v 12. mesiaci po základnom očkovaní v 2., 3., 4. mesiaci
	N = 377 – 591 %	N = 439 – 551 %
Proti záškrtu ($\geq 0,1$ IU/ml)	98,6	99,8
Proti tetanu ($\geq 0,1$ IU/ml)	99,8	100,0
Proti PT (odpoveď na očkovaciu látku) ^a	99,1	99,8
Proti FHA (odpoveď na očkovaciu látku) ^a	97,4	97,2
Proti PRN (odpoveď na očkovaciu látku) ^a	96,9	99,3

Proti FIM (odpoveď na očkovaciu látku)^a		98,3	99,6
Proti poliovírusu typu 1 (riedenie \geq 1:8)		99,3	99,8
Proti poliovírusu typu 2 (riedenie \geq 1:8)		99,8	100,0
Proti poliovírusu typu 3 (riedenie \geq 1:8)		99,5	100,0
Proti HBs Ag (\geq 10 mIU/ml)^b		98,1	99,6
Proti PRP	(\geq 0,15 μ g/ml)	99,6	99,5
	(\geq 1,0 μ g/ml)	89,9	95,0
^a Odpoveď na očkovaciu látku: Ak bola koncentrácia protilátky pred 1. dávkou < LLOQ, potom koncentrácia protilátky po preočkovaní má byť \geq LLOQ; ak bola koncentrácia protilátky pred 1. dávkou \geq LLOQ, potom koncentrácia protilátky po preočkovaní má byť \geq hladina pred 1. dávkou. LLOQ = 4 EU/ml sú pre protilátky proti PT, proti PRN a proti FIM; a LLOQ = 3 EU/ml pre protilátky proti FHA ^b Nedostali očkovaciu látku proti hepatitíde B pri narodení.			

Pokiaľ ide o PT a FIM, podobné miery odpovede a vyššie GMC sa pozorovali po základnom očkovaní ako aj po preočkovaní v porovnaní s kontrolnou očkovacou látkou. Nižšie imunitné odpovede FHA, PRN, IPV1 (inaktivovaná očkovacia látka proti poliovírusu) a IPV3 sa pozorovali po 2-dávkovom základnom očkovaní (2, 4 mesiace), klinický význam týchto údajov však ostáva nejasný. Miery odpovede po posilňovacej dávke boli pri čiernom kašli podobné ako pri kontrolnej očkovacej látke pre všetky antigény čierneho kašľa.

Imunogenita Vaxelisu podaného deťom vo veku viac ako 15 mesiacov sa v klinických skúškach neskúmala.

V otvorenej štúdií sa Vaxelis podal ako posilňovacia dávka 167 zdravým deťom vo veku približne 11 – 13 mesiacov, ktoré predtým dostali 2-dávkové základné očkovanie Vaxelisom (N = 85) alebo inou hexavalentnou očkovacou látkou s 2 zložkami čierneho kašľa (DTaP-HB-IPV-Hib; N = 82) ako súčasť bežného očkovania. Posilňovacia dávka Vaxelisu bola dobre tolerovaná a vyvolala zvýšenie humorálnych imunitných odpovedí na všetky antigény. 30 dní po posilňovacej dávke malo aspoň 89 % detí sérologickú odpoveď definovanú ako protektívnu proti záškrtu, tetanu, hepatitíde B, poliomyelitíde a invazívnemu ochoreniu spôsobenému baktériami *Haemophilus influenzae* typu b.

Pretrvávanie imunitnej odpovede

Imunitná pamäť pri hepatitíde B

Pretrvávanie imunitných odpovedí sa hodnotilo u detí do 8 rokov po základnom očkovaní Vaxelisom. Podiely týchto detí s anti-HBsAg \geq 10 mIU/ml po očkovaní Vaxelisom buď vo veku 2, 4 a 11-12 mesiacov alebo 2, 3, 4 a 12 mesiacov, v uvedenom poradí, boli:

- 65,8 % (119 zo 181) a 70,2 % (134 zo 191), v uvedenom poradí, vo veku 4 alebo 5 rokov;
- 40,9 % (38 z 93) a 49,1 % (55 zo 112), v uvedenom poradí, vo veku 8 alebo 9 rokov.

Provokačná dávka očkovacej látky proti hepatitíde B sa podala deťom vo veku 8 alebo 9 rokov. Približne 1 mesiac po podaní tejto provokačnej dávky boli podiely s anti-HBsAg \geq 10 mIU/ml 100 % (93 z 93) a 99,1 % (108 zo 109), v uvedenom poradí. Tieto údaje preukazujú anamnestickú odpoveď po provokačnej dávke, čo naznačuje pretrvávanie imunitnej pamäti na hepatitídu B u osôb, ktoré v minulosti dostali Vaxelis.

Pretrvávanie protilátok proti antigénom čierneho kašľa

Pretrvávanie protilátok proti čiernemu kašľu sa meralo u detí vo veku 4 alebo 5 rokov, ktoré dostali Vaxelis vo veku 2, 4 a 11-12 mesiacov. Percentuálne podiely týchto detí s protilátkami proti čiernemu kašľu \geq spodný limit kvantifikácie boli: proti PT 58,4 %, proti FHA 80,9 %, proti PRN 66,1 % a proti FIM 94,4 %.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Neboli vykonané žiadne farmakokinetické štúdie.

5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

Predklinické údaje získané na základe obvyklých štúdií neodhalili žiadne osobitné riziko pre ľudí.

6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

6.1 Zoznam pomocných látok

fosforečnan sodný
voda na injekcie

Adjuvanciá, pozri časť 2.

6.2 Inkompatibility

Nevykonal sa štúdie kompatibility, preto sa táto očkovacia látka nesmie miešať s inými očkovacími látkami alebo liekmi.

6.3 Čas použiteľnosti

4 roky.

6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie

Uchovávať v chladničke (2°C – 8°C).

Neuchovávať v mrazničke.

Naplnenú injekčnú striekačku alebo injekčnú liekovku uchovávať vo vonkajšej škatuli na ochranu pred svetlom.

Údaje o stabilite nasvedčujú tomu, že očkovacia látka je stabilná pri teplotách do 25 °C počas 228 hodín. Na konci tohto obdobia sa Vaxelis má použiť alebo zlikvidovať. Tieto údaje slúžia ako usmernenie pre zdravotníckych pracovníkov len v prípade dočasných výkyvov teploty.

6.5 Druh obalu a obsah balenia

0,5 ml suspenzie v naplnenej injekčnej striekačke (sklo typu I) s piestovou zátkou (butyl) a krytom na hrot (butyl), bez injekčnej ihly – veľkosť balenia po 1 alebo 10.

0,5 ml suspenzie v naplnenej injekčnej striekačke (sklo typu I) s piestovou zátkou (butyl) a krytom na hrot (butyl), bez injekčnej ihly – multibalenie 5 balení po 10.

0,5 ml suspenzie v naplnenej injekčnej striekačke (sklo typu I) s piestovou zátkou (butyl) a krytom na hrot (butyl), s 1 samostatnou injekčnou ihlou – veľkosť balenia po 1 alebo 10.

0,5 ml suspenzie v naplnenej injekčnej striekačke (sklo typu I) s piestovou zátkou (butyl) a krytom na hrot (butyl), s 2 samostatnými injekčnými ihlami – veľkosť balenia po 1 alebo 10.

0,5 ml suspenzie v injekčnej liekovke (sklo typu I) so zátkou (butyl) a hliníkovým krytom – veľkosť balenia po 10.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom

Pokyny na použitie: injekčná suspenzia v naplnenej injekčnej striekačke

Pred podaním sa má naplnená injekčná striekačka jemne potriať, aby vznikla homogénna belavá zakalená suspenzia.

Suspenzia sa má pred podaním vizuálne skontrolovať, či neobsahuje cudzie častice a/alebo či sa

nezmenil jej fyzický vzhľad. V oboch prípadoch naplnenú injekčnú striekačku zlikvidujte.

Injekčná ihla sa musí pevne nasadiť na naplnenú injekčnú striekačku pootočením o jednu štvrtinu otáčky.

Pokyny na použitie: injekčná suspenzia v injekčnej liekovke

Pred podaním sa má injekčná liekovka jemne potriať, aby vznikla homogénna belavá zakalená suspenzia.

Suspenzia sa má pred podaním vizuálne skontrolovať, či neobsahuje cudzie častice a/alebo či sa nezmenil jej fyzický vzhľad. V oboch prípadoch injekčnú liekovku zlikvidujte.

Majú sa použiť aseptické techniky. Na zabránenie prenosu ochorenia používajte pre každého pacienta samostatnú sterilnú injekčnú striekačku a ihlu alebo jednorazovú sterilnú súpravu. Ihly sa nemajú znovu uzatvárať.

Likvidácia

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

MCM Vaccine B.V.
Robert Boyleweg 4
2333 CG Leiden
Holandsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLA

EU/1/15/1079/001
EU/1/15/1079/002
EU/1/15/1079/003
EU/1/15/1079/004
EU/1/15/1079/005
EU/1/15/1079/006
EU/1/15/1079/007
EU/1/15/1079/008

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 15. februára 2016
Dátum posledného predĺženia registrácie: 24. septembra 2020

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

{MM/RRRR}

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu>.

PRÍLOHA II

- A. VÝROBCOVIA BIOLOGICKÝCH LIEČIV A VÝROBCA ZODPOVEDNÝ ZA UVOLENIE ŠARŽE**
- B. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA VÝDAJA A POUŽITIA**
- C. ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE**
- D. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA BEZPEČNÉHO A ÚČINNÉHO POUŽÍVANIA LIEKU**

A. VÝROBCOVIA BIOLOGICKÝCH LIEČIV A VÝROBCA ZODPOVEDNÝ ZA UVOĽNENIE ŠARŽE

Názov a adresa výrobcov biologických liečiv

Merck Sharp & Dohme LLC
770 Sumneytown Pike
West Point, PA 19486
USA

Sanofi Pasteur SA
1541 Avenue Marcel Mérieux
69280 Marcy l'Etoile
Francúzsko

Sanofi Pasteur Limited
1755 Steeles Avenue West Toronto
Ontario M2R 3T4
Kanada

Názov a adresa výrobcu zodpovedného za uvoľnenie šarže

MCM Vaccine B.V.
Robert Boyleweg 4
2333 CG Leiden.
Holandsko

B. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA VÝDAJA A POUŽITIA

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis.

- **Oficiálne uvoľnenie šarže**

Podľa článku 114 smernice 2001/83/ES vykoná oficiálne uvoľnenie šarže štátne laboratórium alebo laboratórium určené na tento účel.

C. ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

- **Periodicky aktualizované správy o bezpečnosti (Periodic safety update reports, PSUR)**

Požiadavky na predloženie PSUR tohto lieku sú stanovené v zozname referenčných dátumov Únie (zoznam EURD) v súlade s článkom 107c ods. 7 smernice 2001/83/ES a všetkých následných aktualizácií uverejnených na európskom internetovom portáli pre lieky.

D. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA BEZPEČNÉHO A ÚČINNÉHO POUŽÍVANIA LIEKU

- **Plán riadenia rizík (RMP)**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii vykoná požadované činnosti a zásahy v rámci dohľadu nad liekmi, ktoré sú podrobne opísané v odsúhlasenom RMP predloženom v module 1.8.2 registračnej dokumentácie a vo všetkých ďalších odsúhlasených aktualizáciách RMP.

Aktualizovaný RMP je potrebné predložiť:

- na žiadosť Európskej agentúry pre lieky,
- vždy v prípade zmeny systému riadenia rizík, predovšetkým v dôsledku získania nových informácií, ktoré môžu viesť k výraznej zmene pomeru prínosu a rizika, alebo v dôsledku dosiahnutia dôležitého medzníka (v rámci dohľadu nad liekmi alebo minimalizácie rizika).

PRÍLOHA III

OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽA

A. OZNAČENIE OBALU

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Škatuľa na naplnenú injekčnú striekačku bez injekčnej ihly, s jednou samostatnou injekčnou ihlou, s dvoma samostatnými injekčnými ihlami. Balenie po 1 alebo 10.

1. NÁZOV LIEKU

Vaxelis injekčná suspenzia v naplnenej injekčnej striekačke
Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu, čiernemu kašľu (acelulárna zložka), hepatitíde B (rDNA), detskej obrne (inaktivovaná) a *Haemophilus* typu b konjugovaná (adsorbovaná).

DTaP-HB-IPV-Hib

2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)

1 dávka (0,5 ml):	
Difterický toxoid ¹	≥ 20 IU
Tetanový toxoid ¹	≥ 40 IU
Antigény <i>Bordetella pertussis</i> ¹ (pertusový toxoid/filamentózny hemaglutinín/fimbrie typu 2 a 3/pertaktín)	20/20/5/3 µg
Povrchový antigén hepatitídy B ²	10 µg
Poliovírus (inaktivovaný) typy 1/2/3	40/8/32 DU
Polysacharid <i>Haemophilus influenzae</i> typu b konjugovaný na meningokokový proteín	3 µg 50 µg
¹ adsorbovaný na AlPO ₄	0,17 mg Al ³⁺
² adsorbovaný na AlHO ₉ PS ⁻³	0,15 mg Al ³⁺

3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK

Pomocné látky:
fosforečnan sodný
voda na injekcie

4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH

Injekčná suspenzia

1 naplnená injekčná striekačka (0,5 ml) bez injekčnej ihly
10 naplnených injekčných striekačiek (0,5 ml) bez injekčnej ihly
1 naplnená injekčná striekačka (0,5 ml) s 1 injekčnou ihlou
1 naplnená injekčná striekačka (0,5 ml) s 2 injekčnými ihlami
10 naplnených injekčných striekačiek (0,5 ml) s 10 injekčnými ihlami
10 naplnených injekčných striekačiek (0,5 ml) s 20 injekčnými ihlami

5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA

Intramuskulárne použitie.
Pred použitím potraсте.
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ

Uchovávajúte mimo dohľadu a dosahu detí.

7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP

9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávajúte v chladničke. Neuchovávajúte v mrazničke.
Očkovaciu látku uchovávajúte vo vonkajšej škatuli na ochranu pred svetlom.

10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ

11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

MCM Vaccine B.V.
Robert Boyleweg 4
2333 CG Leiden
Holandsko

12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

EU/1/15/1079/001
EU/1/15/1079/002
EU/1/15/1079/003
EU/1/15/1079/004
EU/1/15/1079/005
EU/1/15/1079/006

13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot

14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA

15. POKYNY NA POUŽITIE

16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME

Zdôvodnenie neuvádzať informáciu v Braillovom písme sa akceptuje.

17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATELNÉ ĽUDSKÝM OKOM

PC

SN

NN

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Škatuľa na naplnené injekčné striekačky bez injekčnej ihly. Balenie po 10 (bez blue boxu).
Súčasť multibalenia.

1. NÁZOV LIEKU

Vaxelis injekčná suspenzia v naplnenej injekčnej striekačke
Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu, čiernemu kašľu (acelulárna zložka), hepatitíde B (rDNA),
detskej obrne (inaktivovaná) a *Haemophilus* typu b konjugovaná (adsorbovaná).

DTaP-HB-IPV-Hib

2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)

1 dávka (0,5 ml):	
Difterický toxoid ¹	≥ 20 IU
Tetanový toxoid ¹	≥ 40 IU
Antigény <i>Bordetella pertussis</i> ¹ (pertusový toxoid/filamentózne hemaglutinín/fimbrie typu 2 a 3/pertaktín)	20/20/5/3 µg
Povrchový antigén hepatitídy B ²	10 µg
Poliovírus (inaktivovaný) typu 1/2/3	40/8/32 DU
Polysacharid <i>Haemophilus influenzae</i> typu b konjugovaný na meningokokový proteín	3 µg 50 µg
¹ adsorbovaný na AlPO ₄	0,17 mg Al ³⁺
² adsorbovaný na AlHO ₉ PS ⁻³	0,15 mg Al ³⁺

3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK

Pomocné látky:
fosforečnan sodný
voda na injekcie

4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH

Injekčná suspenzia

10 naplnených injekčných striekačiek (0,5 ml) bez injekčnej ihly

Súčasť multibalenia, nemôže sa predávať samostatne.

5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA

Intramuskulárne použitie.

Pred použitím potraste.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĀDU A DOSAHU DETÍ

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP

9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávajte v chladničke. Neuchovávajte v mrazničke.
Očkovaciu látku uchovávajte vo vonkajšej škatuli na ochranu pred svetlom.

10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUÝCH, AK JE TO VHODNÉ

11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

MCM Vaccine B.V.
Robert Boyleweg 4
2333 CG Leiden
Holandsko

12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

EU/1/15/1079/007

13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot

14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA

15. POKYNY NA POUŽITIE

16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME

Zdôvodnenie neuvádzať informáciu v Braillovom písme sa akceptuje.

17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD

Neaplikovateľné.

18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATELNÉ ĽUDSKÝM OKOM

Neaplikovateľné.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Škatuľa pre multibalenie obsahujúce 5 balení po 10 naplnených injekčných striekačkách bez injekčnej ihly. Multibalenie s 50 ks (s blue boxom).

1. NÁZOV LIEKU

Vaxelis injekčná suspenzia v naplnenej injekčnej striekačke
Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu, čiernemu kašľu (acelulárna zložka), hepatitíde B (rDNA), detskej obrne (inaktivovaná) a *Haemophilus* typu b konjugovaná (adsorbovaná).

DTaP-HB-IPV-Hib

2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)

1 dávka (0,5 ml):

Difterický toxoid ¹	≥ 20 IU
Tetanový toxoid ¹	≥ 40 IU
Antigény <i>Bordetella pertussis</i> ¹ (pertusový toxoid/filamentózny hemaglutinín/fimbrie typu 2 a 3/pertaktín)	20/20/5/3 µg
Povrchový antigén hepatitídy B ²	10 µg
Poliovírus (inaktivovaný) typy 1/2/3	40/8/32 DU
Polysacharid <i>Haemophilus influenzae</i> typu b konjugovaný na meningokokový proteín	3 µg 50 µg
¹ adsorbovaný na AlPO ₄	0,17 mg Al ³⁺
² adsorbovaný na AlHO ₉ PS ⁻³	0,15 mg Al ³⁺

3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK

Pomocné látky:
fosforečnan sodný
voda na injekcie

4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH

Injekčná suspenzia

Multibalenie: 50 (5 balení po 10 ks) naplnených injekčných striekačiek (0,5 ml) bez injekčnej ihly

5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA

Intramuskulárne použitie.
Pred použitím potraste.
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ

Uchovávajúte mimo dohľadu a dosahu detí.

7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP

9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávajúte v chladničke. Neuchovávajúte v mrazničke.
Očkovaciu látku uchovávajúte vo vonkajšej škatuli na ochranu pred svetlom.

10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUÝCH, AK JE TO VHODNÉ

11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

MCM Vaccine B.V.
Robert Boyleweg 4
2333 CG Leiden
Holandsko

12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

EU/1/15/1079/007

13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot

14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA

15. POKYNY NA POUŽITIE

16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME

Zdôvodnenie neuvádzať informáciu v Braillovom písme sa akceptuje.

17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM

PC

SN

NN

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Škatuľa na jednodávkovú injekčnú liekovku - Balenie po 10

1. NÁZOV LIEKU

Vaxelis injekčná suspenzia

Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu, čiernemu kašľu (acelulárna zložka), hepatitíde B (rDNA), detskej obrne (inaktivovaná) a *Haemophilus* typu b konjugovaná (adsorbovaná).

DTaP-HB-IPV-Hib

2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)

1 dávka (0,5 ml):

Difterický toxoid¹ ≥ 20 IU, Tetanový toxoid¹ ≥ 40 IU, Antigény *Bordetella pertussis*¹ (pertusový toxoid/filamentózny hemaglutinín/fimbrie typu 2 a 3/pertaktín) 20/20/5/3 µg, Povrchový antigén hepatitídy B² 10 µg, Poliovírus (inaktivovaný) typu 1/2/3 40/8/32 DU, Polysacharid *Haemophilus influenzae* typu b 3 µg konjugovaný na meningokokový proteín 50 µg.

¹adsorbovaný na AlPO₄

0,17 mg Al³⁺

²adsorbovaný na AlHO₉PS⁻³

0,15 mg Al³⁺

3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK

Pomocné látky:

fosforečnan sodný, voda na injekcie.

4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH

Injekčná suspenzia

10 jednodávkových (0,5 ml) injekčných liekoviek

5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA

Intramuskulárne použitie.

Pred použitím potraсте.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP

9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávajúce v chladničke. Neuchovávajúce v mrazničke.
Očkovaciu látku uchovávajúce vo vonkajšej škatuli na ochranu pred svetlom.

10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUÝCH, AK JE TO VHODNÉ**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

MCM Vaccine B.V.
Robert Boyleweg 4
2333 CG Leiden
Holandsko

12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

EU/1/15/1079/008 – balenie po 10

13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot

14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**15. POKYNY NA POUŽITIE****16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

Zdôvodnenie neuvádzať informáciu v Braillovom písme sa akceptuje.

17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM

PC
SN
NN

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Štítok – naplnená injekčná striekačka

1. NÁZOV LIEKU A CESTA (CESTY) PODÁVANIA

Vaxelis injekcia
i.m.
DTaP-HB-IPV-Hib

2. SPÔSOB PODÁVANIA

3. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP

4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot

5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH

1 dávka

6. INÉ

MCM Vaccine B.V.

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Štítok – injekčná liekovka

1. NÁZOV LIEKU A CESTA (CESTY) PODÁVANIA

Vaxelis injekcia
i.m.
DTaP-HB-IPV-Hib

2. SPÔSOB PODÁVANIA

3. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP

4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot

5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH

1 dávka

6. INÉ

MCM Vaccine B.V.

B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽA

Písomná informácia pre používateľa

Vaxelis injekčná suspenzia v naplnenej injekčnej striekačke

Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu, čiernemu kašľu (acelulárna zložka), hepatitíde B (rDNA), detskej obrne (inaktivovaná) a *Haemophilus* typu b konjugovaná (adsorbovaná).

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako bude vaše dieťa očkované týmto liekom, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.
- Tento liek bol predpísaný iba vášmu dieťaťu. Nedávajte ho nikomu inému.
- Ak sa u vášho dieťaťa vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Vaxelis a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako vaše dieťa dostane Vaxelis
3. Ako používať Vaxelis
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Vaxelis
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Vaxelis a na čo sa používa

Vaxelis je očkovacia látka, ktorá pomáha chrániť vaše dieťa pred záškrtom, tetanom, čiernym kašľom, hepatitídou B, detskou obrnou a vážnymi ochoreniami spôsobenými baktériou *Haemophilus influenzae* typu b. Vaxelis je určený deťom vo veku od šesť týždňov.

Očkovacia látka pôsobí tak, že si telo vytvára vlastnú ochranu (protilátky) proti baktériám a vírusom, ktoré spôsobujú tieto ochorenia:

- Záškrt: bakteriálna infekcia, ktorá zvyčajne najprv napadne hrdlo, kde spôsobuje bolesť a opuch, ktorý môže viesť k uduseniu. Baktérie uvoľňujú aj toxín (jed), ktorý môže poškodiť srdce, obličky a nervy.
- Tetanus (často nazývaný krč žuvacieho svalu): spôsobujú ho baktérie tetanu, ktoré preniknú do hlbkej rany. Baktérie uvoľňujú toxín (jed), ktorý vyvoláva svalové kŕče, čo vedie k neschopnosti dýchať a možnosti udusenia.
- Čierny kašeľ (často nazývaný dávivý kašeľ): vysoko infekčné ochorenie, ktoré postihuje dýchacie cesty. Spôsobuje ťažké záchvaty kašľa, ktoré môžu viesť k problémom s dýchaním. Záchvaty kašľa majú často „sipivý“ zvuk. Kašeľ môže trvať jeden až dva mesiace alebo dlhšie. Dávivý kašeľ môže spôsobiť aj infekcie uší, infekciu v hrudníku (bronchitídu, zápal priedušiek), ktorá môže trvať dlhý čas, infekciu pľúc (pneumóniu), záchvaty, poškodenie mozgu a dokonca smrť.
- Hepatitídu B: spôsobuje ju vírus hepatitídy B. Spôsobuje opuch (zápal) pečene. Vírus môže zostať v tele niektorých ľudí dlhý čas a môže nakoniec viesť k vzniku závažných problémov s pečeňou vrátane rakoviny pečene.
- Poliomyelitídu (často nazývanú detská obrna): spôsobujú ju vírusy, ktoré zasahujú nervy. Môže to viesť k ochrnutiu alebo svalovej slabosti, a to najčastejšie dolných končatín. Ochrnutie svalov, ktoré umožňujú dýchanie a prehĺtanie, môže mať smrteľné následky.
- Infekcie *Haemophilus influenzae* typu b (často nazývané infekcie Hib): závažné bakteriálne infekcie, ktoré spôsobujú meningitídu (zápal mozgových blán), ktorá môže viesť k poškodeniu mozgu, hluchote, epilepsii alebo čiastočnej slepote. Infekcia môže spôsobiť aj zápal a opuch hrdla, čo vedie k ťažkostiam pri prehĺtaní a dýchaní, a môže postihnúť ostatné časti tela, ako sú krv, pľúca, koža, kosti a kĺby.

Dôležité informácie o poskytovanej ochrane

- Vaxelis pomáha predchádzať len ochoreniam vyvolaným tými baktériami alebo vírusmi, na ktoré je očkovacia látka zacielená. Vaxelis nechráni vaše dieťa pred ochoreniami vyvolanými inými baktériami a vírusmi, ktoré môžu spôsobovať podobné príznaky.
- Očkovacia látka neobsahuje žiadne živé baktérie ani vírusy a nemôže vyvolať žiadne infekčné ochorenia, proti ktorým chráni.
- Tak ako pri všetkých očkovacích látkach, Vaxelis nemusí ochrániť 100 % detí, ktoré ho dostanú.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako vaše dieťa dostane Vaxelis

Ak sa vášho dieťaťa týka akýkoľvek z bodov uvedených ďalej, je dôležité, aby ste sa poradili so svojím lekárom alebo zdravotnou sestrou a uistili sa, že Vaxelis je vhodný pre vaše dieťa. Ak niečomu nerozumiete, požiadajte o vysvetlenie svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.

Nepoužívajte Vaxelis, ak vaše dieťa:

- malo dýchavičnosť (skrátene dychu) alebo opuch na tvári (anafylaktická reakcia) po podaní predchádzajúcej dávky Vaxelisu,
- je alergické (precitlivené):
 - na očkovaciu látku Vaxelis alebo inú očkovaciu látku obsahujúcu zložky záškrtu, tetanu, čierneho kašľa, detskej obrny, hepatitídy B alebo Hib,
 - na ktorúkoľvek zo zložiek uvedených v časti 6,
 - na glutaraldehyd, formaldehyd, neomycín, streptomycín, polymyxín B (antibiotiká) a hovädzí sérový albumín, lebo tieto látky sa používajú počas výrobného procesu,
- prekonalo závažnú reakciu postihujúcu mozog (encefalopatiu) do 7 dní po predchádzajúcej dávke očkovacej látky proti čiernemu kašľu (acelulárnej alebo celobunkovej očkovacej látky proti čiernemu kašľu),
- trpí nekontrolovaným stavom alebo závažným ochorením postihujúcim mozog a nervový systém (nekontrolovanou neurologickou poruchou) alebo nekontrolovanou epilepsiou.

Upozornenia a opatrenia

Pred očkovaním sa obráťte na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru, ak vaše dieťa:

- má stredne závažné až závažné akútne ochorenie s horúčkou alebo bez nej (napr. bolesť hrdla, kašeľ, nádchu alebo chrípku). Očkovanie Vaxelisom môže byť nutné odložiť, kým sa vaše dieťa nebude cítiť lepšie,
- po podaní očkovacej látky proti čiernemu kašľu (dávivému kašľu) malo niektorú z nasledujúcich reakcií, lebo rozhodnutie podať ďalšie dávky očkovacej látky obsahujúcej zložku čierneho kašľa bude nutné starostlivo zvážiť:
 - malo horúčku 40,5 °C alebo vyššiu do 48 hodín s nepreukázanou inou súvislosťou,
 - bolo ochabnuté, nereagovalo alebo upadlo do bezvedomia po predchádzajúcom očkovaní do 48 hodín od očkovania,
 - nepretržite plakalo a nedalo sa utíšiť počas viac ako 3 hodín do 48 hodín od očkovania,
 - malo záchvat (kŕče) s horúčkou alebo bez nej v priebehu 3 dní po očkovaní,
- malo v minulosti Guillainov-Barrého syndróm (dočasná strata citlivosti a pohyblivosti) po podaní očkovacej látky obsahujúcej tetanový toxoid (inaktivovanú formu tetanového toxínu). Váš lekár rozhodne, či Vaxelis podá vášmu dieťaťu,
- dostáva liečbu (napr. steroidy, chemoterapiu alebo rádioterapiu) alebo má ochorenie, ktoré potláčajú alebo oslabujú schopnosť tela bojovať proti infekciám. Očkovanie sa odporúča odložiť až do ukončenia tejto liečby alebo vyliečenia ochorenia. Avšak, u detí s dlhotrvajúcimi problémami s imunitným systémom, napr. s infekciou HIV (AIDS), možno aj tak podať Vaxelis, ale ochrana nemusí byť taká spoľahlivá ako u detí so zdravým imunitným systémom,
- trpí nediagnostikovaným ochorením mozgu alebo epilepsiou, ktorá nie je pod kontrolou. Keď sa stav stabilizuje, váš lekár alebo zdravotná sestra posúdi potenciálny prínos očkovania,
- trpí záchvatmi v priebehu horúčky alebo máte v rodinnej anamnéze záchvaty vyskytujúce sa počas horúčky,
- má akékoľvek problémy s dlhým krvácaním z drobných rán alebo sa mu ľahko tvoria modriny.

- Váš lekár vám poradí, či má vaše dieťa dostať Vaxelis,
- sa narodilo veľmi predčasne (v 28. týždni tehotenstva alebo skôr). U týchto detí sa v priebehu 2 až 3 dní od očkovania môžu vyskytnúť dlhšie medzery medzi dychmi ako zvyčajne.

Iné lieky alebo očkovacie látky a Vaxelis

Ak vaše dieťa teraz používa, alebo v poslednom čase používalo, či práve bude používať ďalšie lieky alebo očkovacie látky, povedzte to svojmu lekárovi alebo zdravotnej sestre.

Vaxelis sa môže podávať súčasne s inými očkovacími látkami, ako sú očkovacie látky proti pneumokokom, očkovacie látky proti osýpkam, mumpsu, rubeole (ružienke) a varicеле (ovčím kiahňam) (MMRV), rotavírusové očkovacie látky alebo očkovacie látky proti meningokokom B alebo C.

Váš lekár alebo zdravotná sestra podá tieto injekcie do rôznych miest a na každý vpich použije odlišné injekčné striekačky a injekčné ihly.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Predpokladá sa, že Vaxelis nebude mať žiadny alebo bude mať zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

Vaxelis obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako sa Vaxelis podáva

Vaxelis vášmu dieťaťu podá lekár alebo zdravotná sestra, ktorí sú vyškolení v používaní očkovacích látok a ktorí majú vybavenie potrebné na poskytnutie pomoci pri akejkoľvek zriedkavej závažnej alergickej reakcii na injekciu (pozri časť 4 Možné vedľajšie účinky).

Váš lekár alebo zdravotná sestra vstreknú Vaxelis vášmu dieťaťu do stehna (u dojčiat vo veku od 6 týždňov) alebo ramena (u detí starších ako jeden rok).

Odporúčaná dávka je nasledujúca:

Prvé očkovanie (základné očkovanie)

Vaše dieťa dostane dve alebo tri injekcie podané s odstupom najmenej jedného mesiaca. Váš lekár alebo zdravotná sestra vám povie, kedy má podľa miestneho očkovacieho programu vaše dieťa prísť na ďalšiu injekciu.

Ďalšia injekcia (preočkovanie)

Po základom očkovaní bude vaše dieťa preočkované v súlade s miestnymi odporúčaniami, a to minimálne 6 mesiacov po poslednej dávke základného očkovania. Váš lekár vás bude informovať, kedy sa má táto dávka podať.

Ak vaše dieťa vynechá dávku Vaxelisu

Ak vaše dieťa vynechá plánované očkovanie, je dôležité, aby ste sa poradili so svojim lekárom alebo zdravotnou sestrou, ktorí rozhodnú o termíne podania vynechanej dávky.

Dôležité je dodržiavať pokyny vášho lekára alebo zdravotnej sestry, aby vaše dieťa absolvovalo celú očkovaciu schému. V opačnom prípade nemusí byť ochrana vášho dieťaťa pred ochoreniami úplná.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tejto očkovacej látky, opýtajte sa svojho lekára, lekárnik alebo zdravotnej sestry.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj táto očkovacia látka môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Závažné alergické reakcie

OKAMŽITE vyhľadajte lekára, ak sa po opustení zariadenia, v ktorom vaše dieťa dostalo injekciu, objaví ktorýkoľvek z týchto príznakov:

- ťažkosti s dýchaním,
- zmodranie jazyka alebo pier,
- vyrážka,
- opuch tváre alebo hrdla,
- nízky krvný tlak spôsobujúci závrat alebo kolaps.

Ak sa objavia tieto prejavy alebo príznaky, obvykle sa rozvinú veľmi rýchlo po podaní injekcie, kým je dieťa ešte stále v zdravotníckom zariadení alebo v ordinácii lekára.

Závažné alergické reakcie sú veľmi zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 osobu z 10 000) a môžu sa objaviť po podaní akejkoľvek očkovacej látky.

Ďalšie vedľajšie účinky

Ak sa u vášho dieťaťa vyskytne ktorýkoľvek z nasledujúcich vedľajších účinkov, obráťte sa na svojho lekára, zdravotnú sestru alebo lekárnika.

- Veľmi časté vedľajšie účinky (môžu postihovať viac ako 1 osobu z 10) sú:
 - znížená chuť do jedla,
 - podráždenosť,
 - plač,
 - vracanie,
 - spavosť alebo ospalosť,
 - horúčka (teplota 38 °C alebo vyššia),
 - bolesť, sčervenanie alebo opuch v mieste podania injekcie.
- Časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 osobu z 10) sú:
 - hnačka,
 - stvrdnuté tkanivo, hrčka (uzlík) v mieste podania injekcie,
 - modrina v mieste podania injekcie.
- Menej časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 osobu zo 100) sú:
 - vyrážka,
 - teplo, vyrážka v mieste podania injekcie,
 - zvýšená chuť do jedla,
 - bolesť žalúdka,
 - nadmerné potenie,
 - kašeľ,
 - upchatý nos a výtok z nosa,
 - bledosť,
 - poruchy spánku vrátane neschopnosti riadne sa vyspať,
 - nepokoj,
 - opuch žliaz v krku, podpazuší a slabinách,
 - pocit únavy,
 - ochabnutosť.
- Zriedkavé vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 osobu z 1 000) sú:
 - alergická reakcia, závažná alergická reakcia (anafylaktická reakcia),
 - rozsiahly opuch očkovanej končatiny.
- Vedľajšie účinky s neznámou častotou výskytu (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov) sú:
 - záchvaty (kŕče) s horúčkou alebo bez nej,
 - ochabnutosť a nereagovanie na vonkajšie podnety alebo bezvedomie a/alebo bledosť alebo modrastá pokožka.

Ďalšie vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené vyššie, boli hlásené pri iných očkovacích látkach obsahujúcich zložky záškrtu, tetanu, čierneho kašľa, detskej obrny, hepatitídy B alebo Hib:

- epizódy stavu podobného šoku alebo bledosť, ochabnutosť a nereagovanie.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vášho dieťaťa vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na [národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Vaxelis

Tento liek uchovávajúte mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávajúte v chladničke (2 °C – 8 °C). Neuchovávajúte v mrazničke. Očkovaciu látku uchovávajúte vo vonkajšej škatuli na ochranu pred svetlom.

Nepoužívajte túto očkovaciu látku po dátume expirácie, ktorý je uvedený na škatuli a označení obalu po EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Vaxelis obsahuje

Liečivá na jednu dávku (0,5 ml):

Difterický toxoid ¹	nie menej ako 20 IU ⁶
Tetanový toxoid ¹	nie menej ako 40 IU ⁶
Antigény <i>Bordetella pertussis</i> ¹	
Pertusový toxoid (PT)	20 mikrogramov
Filamentózny hemaglutinín (FHA)	20 mikrogramov
Pertaktín (PRN)	3 mikrogramy
Fimbrie typu 2 a 3 (FIM)	5 mikrogramov
Povrchový antigén hepatitídy B ^{2,3}	10 mikrogramov
Poliovírus (inaktivovaný) ⁴	
Typ 1 (Mahoney)	40 jednotiek D antigénu ⁵
Typ 2 (MEF-1)	8 jednotiek D antigénu ⁵
Typ 3 (Saukett)	32 jednotiek D antigénu ⁵
Polysacharid <i>Haemophilus influenzae</i> typu b (polyribozylribitol fosfát) konjugovaný na meningokokový proteín ²	3 mikrogramy 50 mikrogramov

¹ adsorbovaný na fosforečnan hlinitý (0,17 mg Al³⁺)

² adsorbovaný na amorfný síran hydroxyfosforečnan hlinitý (0,15 mg Al³⁺)

³ vyrobené technológiou rekombinantnej DNA v kvasinkách (*Saccharomyces cerevisiae*)

⁴ pomnožené na Vero bunkách

⁵ alebo ekvivalentné množstvo antigénu stanovené vhodnou imunochemickou metódou

⁶ alebo ekvivalentná aktivita stanovená hodnotením imunogenity.

Súčasťou očkovacej látky je fosforečnan hlinitý a amorfný síran hydroxyfosforečnan hlinitý ako adjuvanciá. Adjuvanciá sa pridávajú na zlepšenie imunitnej reakcie na očkovacie látky.

Ďalšie zložky sú:

Fosforečnan sodný, voda na injekcie

Očkovacia látka môže obsahovať stopové množstvá glutaraldehydu, formaldehydu, neomycínu, streptomycínu, polymyxínu B a hovädzieho sérového albumínu.

Ako vyzerá Vaxelis a obsah balenia

Normálny vzhľad očkovacej látky je rovnomerná, zakalená, biela až takmer biela suspenzia, ktorá sa počas uchovávanía môže usadiť.

Vaxelis sa dodáva ako injekčná suspenzia v naplnenej injekčnej striekačke.

Veľkosť balenia 1 alebo 10 naplnených injekčných striekačiek bez nasadenej injekčnej ihly, s 1 samostatnou injekčnou ihlou alebo s 2 samostatnými injekčnými ihlami.

Multibalenie 5 balení po 10 naplnených injekčných striekačkách bez injekčnej ihly.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

MCM Vaccine B.V., Robert Boyleweg 4, 2333 CG Leiden, Holandsko

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

België/Belgique/Belgien

MSD Belgium
Tél/Tel: +32(0)27766211
dpoc_belux@merck.com

България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД
Тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel: +420 233 010 111
dpoc_czechslovak@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS
Tlf: + 45 4482 4000
dkmail@merck.com

Deutschland

MSD Sharp & Dohme GmbH
Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 0)
e-mail@msd.de

Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel.: +372 6144 200
msdeesti@merck.com

Ελλάδα

MSD Α.Φ.Β.Ε.Ε.
Τηλ: +30 210 98 97 300
dpoc_greece@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
msd_info@merck.com

France

MSD France
Tél: + 33 (0) 1 80 46 40 40

Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o.
Tel: + 385 1 6611 333
croatia_info@merck.com

Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited

Lietuva

UAB Merck Sharp & Dohme
Tel. + 370 5 278 02 47
msd_lietuva@merck.com

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium
Tél/Tel: +32(0)27766211
dpoc_belux@merck.com

Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft.
Tel.: +36 1 888 5300
hungary_msd@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Tel: 8007 4433 (+356 99917558)
malta_info@merck.com

Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V.
Tel: 0800 9999000
(+31 23 5153153)
medicalinfo.nl@merck.com

Norge

MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
dpoc_austria@merck.com

Polska

MSD Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 22 549 51 00
msdpolska@merck.com

Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 4465700
inform_pt@merck.com

România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel: +40 21 529 29 00
msdromania@merck.com

Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o.
Tel: +386 1 5204 201

Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_ireland@merck.com

msd.slovenia@merck.com

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o.
Tel: +421 2 58282010
dpoc_czechslovak@merck.com

Italia

MSD Italia S.r.l.
Tel: 800 23 99 89 (+39 06 361911)
medicalinformation.it@msd.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 804 650
info@msd.fi

Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ.: 800 00 673 (+357 22866700)
cyprus_info@merck.com

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel: +46 77 5700488
medicinskinfo@merck.com

Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija
Tel: + 371 67364224
msd_lv@merck.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Sanofi
Tel: +44 845 372 7101

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v {mesiac RRRR}.

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu>.

Táto písomná informácia je dostupná vo všetkých jazykoch EÚ/EHP na webovej stránke Európskej agentúry pre lieky.

Nasledujúca informácia je určená len pre zdravotníckych pracovníkov:

Naplnená injekčná striekačka sa má jemne potriať, aby vznikla homogénna belavá zakalená suspenzia.

Suspenzia sa má pred podaním vizuálne skontrolovať, či neobsahuje cudzie častice a/alebo či sa nezmenil jej fyzický vzhľad. V oboch prípadoch naplnenú injekčnú striekačku zlikvidujte.

Injekčná ihla sa musí pevne nasadiť na naplnenú injekčnú striekačku pootočením o jednu štvrtinu otáčky.

Vaxelis je určený len na intramuskulárnu injekciu.

Odporúčané miesta podania injekcie sú anterolaterálna strana stehna alebo deltová oblasť nadlaktia, ak obsahuje dostatok svalovej hmoty. Anterolaterálna strana stehna je uprednostňované miesto pre dojčatá mladšie ako jeden rok.

Písomná informácia pre používateľa

Vaxelis injekčná suspenzia v injekčnej liekovke

Očkovacia látka proti záškrtu, tetanu, čiernemu kašľu (acelulárna zložka), hepatitíde B (rDNA), detskej obrne (inaktivovaná) a *Haemophilus* typu b konjugovaná (adsorbovaná).

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako bude vaše dieťa očkované týmto liekom, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.
- Tento liek bol predpísaný iba vášmu dieťaťu. Nedávajte ho nikomu inému.
- Ak sa u vášho dieťaťa vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Vaxelis a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako vaše dieťa dostane Vaxelis
3. Ako používať Vaxelis
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Vaxelis
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Vaxelis a na čo sa používa

Vaxelis je očkovacia látka, ktorá pomáha chrániť vaše dieťa pred záškrtom, tetanom, čiernym kašľom, hepatitídou B, detskou obrnou a vážnymi ochoreniami spôsobenými baktériou *Haemophilus influenzae* typu b. Vaxelis je určený deťom vo veku od šesť týždňov.

Očkovacia látka pôsobí tak, že si telo vytvára vlastnú ochranu (protilátky) proti baktériám a vírusom, ktoré spôsobujú tieto ochorenia:

- Záškrt: bakteriálna infekcia, ktorá zvyčajne najprv napadne hrdlo, kde spôsobuje bolesť a opuch, ktorý môže viesť k uduseniu. Baktérie uvoľňujú aj toxín (jed), ktorý môže poškodiť srdce, obličky a nervy.
- Tetanus (často nazývaný krč žuvacieho svalu): spôsobujú ho baktérie tetanu, ktoré preniknú do hlbokkej rany. Baktérie uvoľňujú toxín (jed), ktorý vyvoláva svalové kŕče, čo vedie k neschopnosti dýchať a možnosti udusenia.
- Čierny kašeľ (často nazývaný dávivý kašeľ): vysoko infekčné ochorenie, ktoré postihuje dýchacie cesty. Spôsobuje ťažké záchvaty kašľa, ktoré môžu viesť k problémom s dýchaním. Záchvaty kašľa majú často „sipivý“ zvuk. Kašeľ môže trvať jeden až dva mesiace alebo dlhšie. Dávivý kašeľ môže spôsobiť aj infekcie uší, infekciu v hrudníku (bronchitídu, zápal priedušiek), ktorá môže trvať dlhý čas, infekciu pľúc (pneumóniu), záchvaty, poškodenie mozgu a dokonca smrť.
- Hepatitídu B: spôsobuje ju vírus hepatitídy B. Spôsobuje opuch (zápal) pečene. Vírus môže zostať v tele niektorých ľudí dlhý čas a môže nakoniec viesť k vzniku závažných problémov s pečeňou vrátane rakoviny pečene.
- Poliomyelitídu (často nazývanú detská obrna): spôsobujú ju vírusy, ktoré zasahujú nervy. Môže to viesť k ochrnutiu alebo svalovej slabosti, a to najčastejšie dolných končatín. Ochrnutie svalov, ktoré umožňujú dýchanie a prehĺtanie, môže mať smrteľné následky.
- Infekcie *Haemophilus influenzae* typu b (často nazývané infekcie Hib): závažné bakteriálne infekcie, ktoré spôsobujú meningitídu (zápal mozgových blán), ktorá môže viesť k poškodeniu mozgu, hluchote, epilepsii alebo čiastočnej slepote. Infekcia môže spôsobiť aj zápal a opuch hrdla, čo vedie k ťažkostiam pri prehĺtaní a dýchaní, a môže postihnúť ostatné časti tela, ako sú krv, pľúca, koža, kosti a kĺby.

Dôležité informácie o poskytovanej ochrane

- Vaxelis pomáha predchádzať len ochoreniam vyvolaným tými baktériami alebo vírusmi, na ktoré je očkovacia látka zacielená. Vaxelis nechráni vaše dieťa pred ochoreniami vyvolanými inými baktériami a vírusmi, ktoré môžu spôsobovať podobné príznaky.
- Očkovacia látka neobsahuje žiadne živé baktérie ani vírusy a nemôže vyvolať žiadne infekčné ochorenia, proti ktorým chráni.
- Tak ako pri všetkých očkovacích látkach, Vaxelis nemusí ochrániť 100 % detí, ktoré ho dostanú.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako vaše dieťa dostane Vaxelis

Ak sa vášho dieťaťa týka akýkoľvek z bodov uvedených ďalej, je dôležité, aby ste sa poradili so svojím lekárom alebo zdravotnou sestrou a uistili sa, že Vaxelis je vhodný pre vaše dieťa. Ak niečomu nerozumiete, požiadajte o vysvetlenie svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.

Nepoužívajte Vaxelis, ak vaše dieťa:

- malo dýchavičnosť (skrátene dychu) alebo opuch na tvári (anafylaktická reakcia) po podaní predchádzajúcej dávky Vaxelisu,
- je alergické (precitlivené):
 - na očkovaciu látku Vaxelis alebo inú očkovaciu látku obsahujúcu zložky záškrtu, tetanu, čierneho kašľa, detskej obrny, hepatitídy B alebo Hib,
 - na ktorúkoľvek zo zložiek uvedených v časti 6,
 - na glutaraldehyd, formaldehyd, neomycín, streptomycín, polymyxín B (antibiotiká) a hovädzí sérový albumín, lebo tieto látky sa používajú počas výrobného procesu,
- prekonalo závažnú reakciu postihujúcu mozog (encefalopatiu) do 7 dní po predchádzajúcej dávke očkovacej látky proti čiernemu kašľu (acelulárnej alebo celobunkovej očkovacej látky proti čiernemu kašľu),
- trpí nekontrolovaným stavom alebo závažným ochorením postihujúcim mozog a nervový systém (nekontrolovanou neurologickou poruchou) alebo nekontrolovanou epilepsiou.

Upozornenia a opatrenia

Pred očkovaním sa obráťte na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru, ak vaše dieťa:

- má stredne závažné až závažné akútne ochorenie s horúčkou alebo bez nej (napr. bolesť hrdla, kašeľ, nádchu alebo chrípku). Očkovanie Vaxelisom môže byť nutné odložiť, kým sa vaše dieťa nebude cítiť lepšie,
- po podaní očkovacej látky proti čiernemu kašľu (dávivému kašľu) malo niektorú z nasledujúcich reakcií, lebo rozhodnutie podať ďalšie dávky očkovacej látky obsahujúcej zložku čierneho kašľa bude nutné starostlivo zvážiť:
 - malo horúčku 40,5 °C alebo vyššiu do 48 hodín s nepreukázanou inou súvislosťou,
 - bolo ochabnuté, nereagovalo alebo upadlo do bezvedomia po predchádzajúcom očkovaní do 48 hodín od očkovania,
 - nepretržite plakalo a nedalo sa utíšiť počas viac ako 3 hodiny do 48 hodín od očkovania,
 - malo záchvat (kŕče) s horúčkou alebo bez nej v priebehu 3 dní po očkovaní,
- malo v minulosti Guillainov-Barrého syndróm (dočasná strata citlivosti a pohyblivosti) po podaní očkovacej látky obsahujúcej tetanový toxoid (inaktivovanú formu tetanového toxínu). Váš lekár rozhodne, či Vaxelis podá vášmu dieťaťu,
- dostáva liečbu (napr. steroidy, chemoterapiu alebo rádioterapiu) alebo má ochorenie, ktoré potláčajú alebo oslabujú schopnosť tela bojovať proti infekciám. Očkovanie sa odporúča odložiť až do ukončenia tejto liečby alebo vyliečenia ochorenia. Avšak, u detí s dlhotrvajúcimi problémami s imunitným systémom, napr. s infekciou HIV (AIDS), možno aj tak podať Vaxelis, ale ochrana nemusí byť taká spoľahlivá ako u detí so zdravým imunitným systémom,
- trpí nediagnostikovaným ochorením mozgu alebo epilepsiou, ktorá nie je pod kontrolou. Keď sa stav stabilizuje, váš lekár alebo zdravotná sestra posúdi potenciálny prínos očkovania,
- trpí záchvatmi v priebehu horúčky alebo máte v rodinnej anamnéze záchvaty vyskytujúce sa počas horúčky,
- má akékoľvek problémy s dlhým krvácaním z drobných rán alebo sa mu ľahko tvoria modriny.

- Váš lekár vám poradí, či má vaše dieťa dostať Vaxelis,
- sa narodilo veľmi predčasne (v 28. týždni tehotenstva alebo skôr). U týchto detí sa v priebehu 2 až 3 dní od očkovania môžu vyskytnúť dlhšie medzery medzi dychmi ako zvyčajne.

Iné lieky alebo očkovacie látky a Vaxelis

Ak vaše dieťa teraz používa, alebo v poslednom čase používalo, či práve bude používať ďalšie lieky alebo očkovacie látky, povedzte to svojmu lekárovi alebo zdravotnej sestre.

Vaxelis sa môže podávať súčasne s inými očkovacími látkami, ako sú očkovacie látky proti pneumokokom, očkovacie látky proti osýpkam, mumpsu, rubeole (ružienke) a varicеле (ovčím kiahňam) (MMRV), rotavírusové očkovacie látky alebo očkovacie látky proti meningokokom B alebo C.

Váš lekár alebo zdravotná sestra podá tieto injekcie do rôznych miest a na každý vpich použije odlišné injekčné striekačky a injekčné ihly.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Predpokladá sa, že Vaxelis nebude mať žiadny alebo bude mať zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

Vaxelis obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v dávke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

3. Ako sa Vaxelis podáva

Vaxelis vášmu dieťaťu podá lekár alebo zdravotná sestra, ktorí sú vyškolení v používaní očkovacích látok a ktorí majú vybavenie potrebné na poskytnutie pomoci pri akejkoľvek zriedkavej závažnej alergickej reakcii na injekciu (pozri časť 4 Možné vedľajšie účinky).

Váš lekár alebo zdravotná sestra vstreknú Vaxelis vášmu dieťaťu do stehna (u dojčiat vo veku od 6 týždňov) alebo ramena (u detí starších ako jeden rok).

Odporúčaná dávka je nasledujúca:

Prvé očkovanie (základné očkovanie)

Vaše dieťa dostane dve alebo tri injekcie podané s odstupom najmenej jedného mesiaca. Váš lekár alebo zdravotná sestra vám povie, kedy má podľa miestneho očkovacieho programu vaše dieťa prísť na ďalšiu injekciu.

Ďalšia injekcia (preočkovanie)

Po základom očkovaní bude vaše dieťa preočkované v súlade s miestnymi odporúčaniami, a to minimálne 6 mesiacov po poslednej dávke základného očkovania. Váš lekár vás bude informovať, kedy sa má táto dávka podať.

Ak vaše dieťa vynechá dávku Vaxelisu

Ak vaše dieťa vynechá plánované očkovanie, je dôležité, aby ste sa poradili so svojím lekárom alebo zdravotnou sestrou, ktorí rozhodnú o termíne podania vynechanej dávky.

Dôležité je dodržiavať pokyny vášho lekára alebo zdravotnej sestry, aby vaše dieťa absolvovalo celú očkovaciu schému. V opačnom prípade nemusí byť ochrana vášho dieťaťa pred ochoreniami úplná.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tejto očkovacej látky, opýtajte sa svojho lekára, lekárniky alebo zdravotnej sestry.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj táto očkovacia látka môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Závažné alergické reakcie

OKAMŽITE vyhľadajte lekára, ak sa po opustení zariadenia, v ktorom vaše dieťa dostalo injekciu, objaví ktorýkoľvek z týchto príznakov:

- ťažkosti s dýchaním,
- zmodranie jazyka alebo pier,
- vyrážka,
- opuch tváre alebo hrdla,
- nízky krvný tlak spôsobujúci závrat alebo kolaps.

Ak sa objavia tieto prejavy alebo príznaky, obvykle sa rozvinú veľmi rýchlo po podaní injekcie, kým je dieťa ešte stále v zdravotníckom zariadení alebo v ordinácii lekára.

Závažné alergické reakcie sú veľmi zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 osobu z 10 000) a môžu sa objaviť po podaní akejkoľvek očkovacej látky.

Ďalšie vedľajšie účinky

Ak sa u vášho dieťaťa vyskytne ktorýkoľvek z nasledujúcich vedľajších účinkov, obráťte sa na svojho lekára, zdravotnú sestru alebo lekárnik.

- Veľmi časté vedľajšie účinky (môžu postihovať viac ako 1 osobu z 10) sú:
 - znížená chuť do jedla,
 - podráždenosť,
 - plač,
 - vracanie,
 - spavosť alebo ospalosť,
 - horúčka (teplota 38 °C alebo vyššia),
 - bolesť, sčervenanie alebo opuch v mieste podania injekcie.
- Časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 osobu z 10) sú:
 - hnačka,
 - stvrdnuté tkanivo, hrčka (uzlík) v mieste podania injekcie,
 - modrina v mieste podania injekcie.
- Menej časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 osobu zo 100) sú:
 - vyrážka,
 - teplo, vyrážka v mieste podania injekcie,
 - zvýšená chuť do jedla,
 - bolesť žalúdka,
 - nadmerné potenie,
 - kašeľ,
 - upchatý nos a výtok z nosa,
 - bledosť,
 - poruchy spánku vrátane neschopnosti riadne sa vyspať,
 - nepokoj,
 - opuch žliaz v krku, podpazuší a slabinách,
 - pocit únavy,
 - ochabnutosť.
- Zriedkavé vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 osobu z 1 000) sú:
 - alergická reakcia, závažná alergická reakcia (anafylaktická reakcia),
 - rozsiahly opuch očkovanej končatiny.
- Vedľajšie účinky s neznámou častotou výskytu (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov) sú:
 - záchvaty (kŕče) s horúčkou alebo bez nej,
 - ochabnutosť a nereagovanie na vonkajšie podnety alebo bezvedomie a/alebo bledosť alebo modrastá pokožka.

Ďalšie vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené vyššie, boli hlásené pri iných očkovacích látkach obsahujúcich zložky záškrtu, tetanu, čierneho kašľa, detskej obrny, hepatitídy B alebo Hib:

- epizódy stavu podobného šoku alebo bledosť, ochabnutosť a nereagovanie.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vášho dieťaťa vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na [národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Vaxelis

Tento liek uchovávajúte mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávajúte v chladničke (2 °C – 8 °C). Neuchovávajúte v mrazničke. Očkovaciu látku uchovávajúte vo vonkajšej škatuli na ochranu pred svetlom.

Nepoužívajte túto očkovaciu látku po dátume expirácie, ktorý je uvedený na škatuli a označení obalu po EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Vaxelis obsahuje

Liečivá na jednu dávku (0,5 ml):

Difterický toxoid ¹	nie menej ako 20 IU ⁶
Tetanový toxoid ¹	nie menej ako 40 IU ⁶
Antigény <i>Bordetella pertussis</i> ¹	
Pertusový toxoid (PT)	20 mikrogramov
Filamentózny hemaglutinín (FHA)	20 mikrogramov
Pertaktín (PRN)	3 mikrogramy
Fimbrie typu 2 a 3 (FIM)	5 mikrogramov
Povrchový antigén hepatitídy B ^{2,3}	10 mikrogramov
Poliovírus (inaktivovaný) ⁴	
Typ 1 (Mahoney)	40 jednotiek D antigénu ⁵
Typ 2 (MEF-1)	8 jednotiek D antigénu ⁵
Typ 3 (Saukett)	32 jednotiek D antigénu ⁵
Polysacharid <i>Haemophilus influenzae</i> typu b (polyribozylribitol fosfát) konjugovaný na meningokokový proteín ²	3 mikrogramy 50 mikrogramov

¹ adsorbovaný na fosforečnan hlinitý (0,17 mg Al³⁺)

² adsorbovaný na amorfný síran hydroxyfosforečnan hlinitý (0,15 mg Al³⁺)

³ vyrobené technológiou rekombinantnej DNA v kvasinkách (*Saccharomyces cerevisiae*)

⁴ pomnožené na Vero bunkách

⁵ alebo ekvivalentné množstvo antigénu stanovené vhodnou imunochemickou metódou

⁶ alebo ekvivalentná aktivita stanovená hodnotením imunogenity.

Súčasťou očkovacej látky je fosforečnan hlinitý a amorfný síran hydroxyfosforečnan hlinitý ako adjuvanciá. Adjuvanciá sa pridávajú na zlepšenie imunitnej reakcie na očkovacie látky.

Ďalšie zložky sú:

Fosforečnan sodný, voda na injekcie

Očkovacia látka môže obsahovať stopové množstvá glutaraldehydu, formaldehydu, neomycínu, streptomycínu, polymyxínu B a hovädzieho sérového albumínu.

Ako vyzerá Vaxelis a obsah balenia

Normálny vzhľad očkovacej látky je rovnomerná, zakalená, biela až takmer biela suspenzia, ktorá sa počas uchovávanía môže usadiť.

Vaxelis sa dodáva ako injekčná suspenzia v injekčnej liekovke.

Veľkosť balenia 10 jednodávkových injekčných liekoviek.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

MCM Vaccine B.V., Robert Boyleweg 4, 2333 CG Leiden, Holandsko

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

België/Belgique/Belgien

MSD Belgium
Tél/Tel: +32(0)27766211
dpoc_belux@merck.com

България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД
Тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel: +420 233 010 111
dpoc_czechslovak@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS
Tlf: + 45 4482 4000
dkmail@merck.com

Deutschland

MSD Sharp & Dohme GmbH
Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 0)
e-mail@msd.de

Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel.: +372 6144 200
msdeesti@merck.com

Ελλάδα

MSD Α.Φ.Β.Ε.Ε.
Τηλ: +30 210 98 97 300
dpoc_greece@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
msd_info@merck.com

France

MSD France
Tél: + 33 (0) 1 80 46 40 40

Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o.
Tel: + 385 1 6611 333
croatia_info@merck.com

Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health) Limited

Lietuva

UAB Merck Sharp & Dohme
Tel. + 370 5 278 02 47
msd_lietuva@merck.com

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium
Tél/Tel: +32(0)27766211
dpoc_belux@merck.com

Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft.
Tel.: +36 1 888 5300
hungary_msd@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Tel: 8007 4433 (+356 99917558)
malta_info@merck.com

Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V.
Tel: 0800 9999000
(+31 23 5153153)
medicalinfo.nl@merck.com

Norge

MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
dpoc_austria@merck.com

Polska

MSD Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 22 549 51 00
msdpolska@merck.com

Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 4465700
inform_pt@merck.com

România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel: +40 21 529 29 00
msdromania@merck.com

Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o.
Tel: +386 1 5204 201

Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_ireland@merck.com

msd.slovenia@merck.com

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o.
Tel: +421 2 58282010
dpoc_czechslovak@merck.com

Italia

MSD Italia S.r.l.
Tel: 800 23 99 89 (+39 06 361911)
medicalinformation.it@msd.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 804 650
info@msd.fi

Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ.: 800 00 673 (+357 22866700)
cyprus_info@merck.com

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel: +46 77 5700488
medicinskinfo@merck.com

Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija
Tel: + 371 67364224
msd_lv@merck.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Sanofi
Tel: +44 845 372 7101

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v {mesiac RRRR}.

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky <http://www.ema.europa.eu>.

Táto písomná informácia je dostupná vo všetkých jazykoch EÚ/EHP na webovej stránke Európskej agentúry pre lieky.

Nasledujúca informácia je určená len pre zdravotníckych pracovníkov:

Injekčná liekovka sa má jemne potriať, aby vznikla homogénna belavá zakalená suspenzia.

Suspenzia sa má pred podaním vizuálne skontrolovať, či neobsahuje cudzie častice a/alebo či sa nezmenil jej fyzický vzhľad. V oboch prípadoch injekčnú liekovku zlikvidujte.

Majú sa použiť aseptické techniky. Na zabránenie prenosu ochorenia používajte pre každého pacienta samostatnú sterilnú injekčnú striekačku a ihlu alebo jednorazovú sterilnú súpravu. Ihly sa nemajú znovu uzatvárať.

Vaxelis je určený len na intramuskulárnu injekciu.

Odporúčané miesta podania injekcie sú anterolaterálna strana stehna alebo deltová oblasť nadlaktia, ak obsahuje dostatok svalovej hmoty. Anterolaterálna strana stehna je uprednostňované miesto pre dojčatá mladšie ako jeden rok.