

Vaištinis preparatas neberegistruotas

I PRIEDAS

PREPARATO CHARAKTERISTIKOS SANTRAUKA

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkste.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Veikliosios medžiagos:

Išgryntasis difterijos anatoksinas.....	20 TV ar daugiau* (30 Lf)
Išgryntasis stabligės anatoksinas.....	40 TV ar daugiau* (10 Lf)
Išgryntasis kokliušo anatoksinas.....	25 mikrogramai
Išgryntasis filamentinis kokliušo hemaglutininis.....	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas **	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas (Mahoney).....	D antigeno [^] : 40 vienetų [†]
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas (MEF 1).....	D antigeno [^] : 8 vienetai [†]
Inaktyvintas 3-iojo tipo poliovirusas (Saukett).....	D antigeno [^] : 32 vienetai [†]
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido (poliribozilribi-tolfosfato)	12 mikrogramų,
	konjuguoto su stabligės anatoksinu (24 mikrogramais)

Adsorbuota aliuminio hidroksidu (0,3 mg).

* Mažesnė patikimumo riba ($p = 0,95$).

** Paviršinis hepatito B viruso antigenas, gautas iš mielių *Saccharomyces cerevisiae* rekombinacinės padermės 2150-2-3.

[^] Antigeno kiekis galutiniame produkte pagal PSO (TRS 673, 1992).

[†] Arba ekvivalentiškas antigeno kiekis, nustatytas atitinkamu imunocheminiu būdu.

Pagalbinės medžiagos išvardytos 6.1 skyriuje.

3. VAIsto forma

Injekcinė suspensija užpildytame švirkste.

HEXAVAC yra nepermatoma balta suspensija.

4. KLINIKINĖ INFORMACIJA

4.1 Terapinės indikacijos

Ši sudėtinė vakcina skirta vaikų pirminei vakcinacijai ir revakcinacijai nuo difterijos, stabligės, kokliušo, hepatito B, sukelto visų žinomų viruso potipių, poliomielito ir invazinės b tipo *Haemophilus influenzae* sukeltos infekcijos.

4.2 Dozavimas ir vartojimo metodas

Pirminė vakcinacija

Pirminės vakcinacijos kursas yra dvi ar trys 0,5 ml dozės, vartojamos per pirmuosius gyvenimo metus pagal oficialias rekomendacijas. Tarp dozių turi būti bent 1 mėnesio intervalas: gali būti skiepijama 2-ajį, 3-ajį, 4-ajį mėnesiais; 2-ajį, 4-ajį, 6-ajį mėnesiais; 3-ajį, 5-ajį mėnesiais.

Revakcinacija

Po pirminės vakcinacijos dviem HEXAVAC dozėmis (pvz., 3-ajį, 5-ajį mėnesiais) revakcinacijos dozė turi būti skiriama tarp 11-ojo ir 13-ojo gyvenimo mėnesio; po pirminės vakcinacijos trimis HEXAVAC dozėmis (pvz., 2-ajį, 3-ajį, 4-ajį mėnesiais; 2-ajį, 4-ajį, 6-ajį mėnesiais) privalo būti revakcinuojama tarp 12-ojo ir 18-ojo gyvenimo mėnesio pagal oficialias rekomendacijas.

HEXAVAC galima vartoti mažų vaikų, kurie gavo visą pirminės vakcinacijos kursą visais HEXAVAC vakcinoje esančiais antigenais, neatsižvelgiant į tai, ar tai buvo monovalentinės ar sudėtinės vakcinos, pagamintos Sanofi Pasteur MSD, revakcinacijai.

Vartojimo būdas

HEXAVAC švirkščiama į keturgalvio ar deltinio raumens sritį, patariama kaskart keisti injekcijos vietą.

Šios vakcinos negalima švirkšti naujagimiams, paaugliams ar suaugusiesiems.

4.3 Kontraindikacijos

Padidėjęs jautrumas bet kuriam vakcinos komponentui arba sunki reakcija po ankstesnio vakcinos vartojimo.

Encefalopatija, pasireiškusi per 7 dienas po anksčiau vartotos bet kurios vakcinos, turinčios kokliušo antigeną (laštelinės ar nelastelinės kokliušo vakcinos).

Tada vakcinaciją reikia tästoti vakcina be kokliušo komponento.

Karščiuojantiems ar ūmine liga sergantiems vaikams vakcinaciją reikia atidėti.

4.4 Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės

Šios vakcinos negalima vartoti naujagimiams, paaugliams ir suaugusiesiems.

Motinų, kurioms nustatyta hepatito B paviršinis antigenas (HBsAg), gimusiems naujagimiams reikia skirti hepatito B imunoglobulino (HBIG) ir hepatito B vakcinos (rekombinaninės) bei visiškai baigti vakcinaciją nuo hepatito B. Netirtas tolesnis HEXAVAC vartojimas baigtai vakcinacijai nuo hepatito B kūdikiams, kurių motinoms nustatyta HBsAg ir kurie gavo HBIG, bei kūdikiams, kurių motinų būklė buvo nežinoma. HEXAVAC negalima vartoti ką tik gimusiems naujagimiams ir skirti kitų dozių per pirmuosius gyvenimo metus kūdikiams, kurių motinoms nustatyta HBsAg.

HEXAVAC atsargiai skirti vaikams, kuriems yra trombocitopenija ar kraujavimo sutrikimų, nes jiems po injekcijos į raumenis gali pradėti kraujuoti.

HEXAVAC niekada negalima švirkšti į veną, taip pat į odą ar poodį.

Jei nors vieną iš toliau nurodytų reiškinį laiko atžvilgiu buvo susijęs su vakcinos vartojimu, reikia spresti, ar skirti kitas kokliušo komponentą turinčios vakcinos dozes. Tai:

Aukštėsnė kaip 40°C temperatūra per 48 val., kurios nesukélė kitos žinomos priežastys.

Kolapsas ar į šoką panaši būklė (hipotoninis - sumažėjusio atsako epizodas) per 48 val. po vakcinacijos.

Nuolatinis, nenumaldomas verksmas, trukęs ilgiau kaip 3 val, prasidėjęs per 48 val. po vakcinacijos.

Traukuliai su karščiavimu ar be jo, ištikę per 3 dienas po vakcinacijos.

Antipiretinis gydymas turėtų būti pradėtas pagal vietinius nurodymus.

Kaip ir vartojant visas injekcines vakcinas, reikia turėti paruoštas tinkamas gydymo ir stebėjimo priemones, būtinas retai pasitaikančioms vakcinių sukeliamaoms anafilaksinėms reakcijoms gydyti.

Spresti, ar toliau skieptyti asmenis, kuriems per 48 val. po ankstesnės panašios sudėties vakcinos dozės buvo sunkią reakciją.

Dėl ilgo hepatito B inkubacino periodo imunizuojamam vaikui gali būti dar nediagnozuota hepatito B infekcija. Tokiais atvejais vakcina gali neapsaugoti nuo hepatito B infekcijos.

HEXAVAC neapsaugo nuo kitų sukėlėjų, pvz., hepatito A, hepatito C, hepatito E ar kitų kepenų patogenų sukelto hepatito.

HEXAVAC neapsaugo nuo invazinės ligos, sukeltos ne b tipo *Haemophilus influenzae* padermių, taip pat nuo kitos kilmės meningito.

Kiekvienoje dozėje gali būti nenustatomų neomicino, streptomicino ir polimiksino B pėdsakų, todėl, skiriant vakciną asmenims, jautriems šiems antibiotikams, būtina laikytis atsargumo priemonių.

HEXAVAC imunogeniškumą gali mažinti imunosupresinis gydymas ar imunodeficitas. Tada rekomenduojama vakcinaciją atidėti iki ligos ar gydymo pabaigos. Tačiau asmenis, kuriems yra lėtinis imunodeficitas, pvz., ŽIV infekcija, rekomenduojama vakciniuoti, nors antikūnų gali susidaryti nepakankamai.

Šiuo metu nėra pakankamai duomenų apie HEXAVAC gretutinio naudojimo su PREVENAR (pneumokokinė polisacharido konjuguota vakcina, adsorbuota) imunogeniškumą. Tačiau kai klinikinių tyrimų metu HEXAVAC buvo švirkščiamas kartu su PREVENAR (pneumokokinė polisacharido konjuguota vakcina, adsorbuota), febrilinių reakcijų santykis buvo didesnis palyginus su reakcijomis, kurios atsiranda po vienų šešiavalentinių vakcinių naudojimo. Šios reakcijos daugiausia buvo vidutiniškos (mažiau arba lygu 39° C) ir trumpalaikės.

HEXAVAC negalima maišyti viename švirkste su kitomis vakcinomis ar kitaip parenteriškai vartojamais vaistais.

4.5 Sąveika su kitais vaistiniais preparatais ir kitokia sąveika

Išskyrus gydymą imunosupresantais (žr. 4.4. Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės), nestebėta jokios kliniškai reikšmingos sąveikos su kitokiais preparatais ar biologiniais produktais.

Nėra duomenų apie HEXAVAC, vartojamo kartu su gyvaja tymų, epideminio parotito ir raudonukės virusų vakcina, efektyvumą ir saugumą.

Šiuo metu nėra pakankamai duomenų apie HEXAVAC gretutinio taikymo su PREVENAR (pneumokokinė polisacharido konjuguota vakcina, adsorbuota) imunogeniškumą.

4.6 Nėštumo ir žindymo laikotarpis

Duomenys neaktualūs.

4.7. Poveikis gebėjimui vairuoti ir valdyti mechanizmus

Duomenys neaktualūs.

4.8 Nepageidaujanamas poveikis

- Klinikinių tyrimų patirtis**

Klinikinių tyrimų metu HEXAVAC gavo daugiau kaip 3900 kūdikių ir 4400 mažų (nuo 12 iki 20 mėnesių) vaikų.

Dažnai būna šios reakcijos: injekcijos vietos paraudimas ir (ar) sukietėjimas, patinimas, skausmas, 38°C ar aukštesnė temperatūra, dirglumas, mieguistumas, dingęs apetus, nemiga, viduriavimas ir vėmimas. Rečiau pasitaiko 40°C ar didesnė temperatūra, injekcijos vietos skausmas liečiant, ilgalaikis nesiliaujantis verksmas, didesnis kaip 7 cm injekcijos vietos paraudimas ir (ar) sukietėjimas ar visos galūnės patinimas. Retai stebėti febriliniai traukulai ir labai stiprus verksmas. Pranešta apie vieną abipusę kojų edeminę reakciją ir apie vieną hipotoninį – susilpnėjusio atsako epizodą.

Šie reiškiniai ir požymiai paprastai atsiranda per 48 val. po vakcinacijos. Jie dažniausiai būna nesunkūs, paprastai trunka iki 72 val. ir savaime išnyksta.

Nestebėta, kad tarp pirmosios, antrosios ir trečiosios pirminės vakcinacijos dozių padaugėtų nepageidaujamų reiškinių, išskyrus dažnesnį 38°C ar didesnę temperatūrą po antrosios pirminės vakcinacijos dozės.

40°C ar didesnė temperatūra dažniau stebėta po revakcinacijos, tačiau <1% skiepytuų. Injekcijos vietos paraudimas ir (ar) sukietėjimas >7 cm dažniau buvo po revakcinacijos, tačiau <1% skiepytuų. Retai šie reiškiniai būdavo susiję su visos galūnės patinimu.

- ***Patirtis po vakcinos įdiegimo į rinką***

Toliau nurodyti nepageidaujami reiškiniai, stebėti plačiai vartojant HEXAVAC.

Dažni (>1/100 ir <1/10)

Injekcijos vietos reakcijos: edema, niežulys, dilgėlinė.

Reti (>1/10 000 ir <1/1000)

Bendrieji sutrikimai: ilgalaikis ar nenormalus verksmas.

Labai reti (<1/10 000)

Bendrieji sutrikimai: alerginės reakcijos, šaltkrėtis, nuovargis, hipotoninis – susilpnėjusio atsako epizodas, negalavimas, edema, blyškumas, visos galūnės patinimas ar edema, laikinai patinę regioniniai limfmazgai.

Centrinės ir periferinės nervų sistemos sutrikimai: traukulai (febriliniai ir nefebribiliai), encefalitas, encefalopatija su ūmine smegenų edema, akių vartymas, Guillain Barre sindromas, hipotonija, neuritas.

Virškinimo sistemos sutrikimai: pilvo skausmas, meteorizmas, pykinimas.

Trombocitų kraujavimo ir krešėjimo sutrikimai: petechijos, purpura, trombocitopeninė purpura, trombocitopenija.

Psichikos sutrikimai: ažitacija, sutrikęs miegas.

Kvėpavimo sistemos sutrikimai: dispnėja, arba inspiracinis stridoras.

Odos ir jos priedų pažeidimai: angioedema, eritema, niežulys, bėrimas, dilgėlinė.

Kraujagyslių (ekstrakardinių) sutrikimai: raudonis.

- ***Galimi nepageidaujami reiškiniai***

Be to, kitų nepageidaujamų reiškinių pasitaikė vartojant kitas, labai panašias į HEXAVAC, vakcinas. Nepageidaujami reiškiniai, stebėti klinikinių Sanofi Pasteur MSD adsorbuotos difterijos, stabligės, nelastelinės kokliušo, b tipo *Haemophilus influenzae* bei inaktyvintos poliomielito vakcinos tyrimų metu ir riboto vartojimo po registracijos metu, yra įtraukti į HEXAVAC nepageidaujamų reiškinių sąrašą.

Labai retai po Sanofi Pasteur MSD hepatito B vakcinos (rekombinacinės) vartojimo stebėtos šios reakcijos: alopecija, hipotenzija, regos nervo neuritas, veido paralyžius, daugiaformė eritema ir

anafilaksija. Kaip ir vartojant kitas hepatito B vakcinas, dažniausiai priežastinis ryšys su vakcina neįrodytas.

4.9 Perdozavimas

Duomenys neaktualūs.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

5.1 Farmakodinaminės savybės

Farmaterapinė grupė- sudėtinės bakterinės ir virusinės vakcinos, ATC kodas- J07CA.

Difterijos ir stabligės anatoksinai paruošti iš *Corynebacterium diphtheriae* ir *Clostridium tetani* kultūrų toksinų, detoksikuotų formaldehidu ir paskui išgryniintų. Paviršinis hepatito B viruso antigenas gautas iš rekombinacinės mielių ląstelių (*Saccharomyces cerevisiae*) kultūros.

Poliomielito vakcina yra gauta kultivuojant 1-ojo, 2-ojo ir 3-iojo tipo poliomielito virusus *Vero* ląstelėse, išgryninta ir inaktyvinta formaldehidu.

Nelasteliniai kokliušo komponentai (kokliušo toksinas: PT ir filamentinis hemagliutininis: FHA) yra ekstrahuoti iš *Bordetella pertussis* kultūrų ir paskui atskirai išgryniinti. Kokliušo toksinas (PT) atskirai detoksikuotas gliutaraldehydu, kad susidarytų anatoksinas (PTxd). FHA nedetoksikuotas. Irodyta, kad PTxd ir FHA yra svarbiausi apsaugant nuo kokliušo.

Šioje vakcinoje yra išgrynintojo b tipo *Haemophilus influenzae* kapsulinio polisacharido (poliribosilribitolfosfato: PRP), konjuguoto su stabligės anatoksinu. Vienas PRP sukelia serologinį atsaką, bet yra mažai imunogeniškas kūdikiams. PRP, kovalentine jungtimi sujungtas ir stabligės anatoksinu, tampa nuo T ląstelių priklausomu antigenu, kuris sukelia specifinį anti-PRP IgG atsaką kūdikiams ir imuninę atmintį.

Vartojant šią vakcina, susidaro specifinių humoralinių antikūnų prieš HBsAg (anti-HBs) ir prieš difterijos ir stabligės anatoksinus (anti-D ir anti-T). Susidare δ 10 mTV/ml ar didesnis anti-HBs titras ir 0,01 TV/ml ar didesnis anti-D bei anti-T titras, nustatytas 1-2 mén. po trečiosios injekcijos, koreliuoja su apsauga nuo hepatito B infekcijos ir atitinkamai nuo difterijos bei stabligės.

Imuninis atsakas po pirminės vakcinacijos

Pagrindinio klinikinio tyrimo metu visiems (100%) kūdikiams susidarė apsauginių antikūnų (0,01 TV/ml ar daugiau) ir difterijos, ir stabligės antigenams praėjus 1 mėnesiui po pirminės skiepu pabaigos. Atitinkamai 91,8% ir 90,5% kūdikių keturis kartus padidėjo PT ir FHA antikūnų titras. Po imunizacijos 4 kartus padidėjė titrai yra laikomi požymiu serokonversijos, kurios klinikinė reikšmė, kai nėra serologinės apsaugos koreliacijos, nežinoma. Apsauginis anti-HBs lygis (10 mTV/ml ar didesnis) susidare δ 96,6% kūdikių; geometriniai vidutiniai titrai (GMTs) buvo mažesni lyginant su kontrolinė grupe. Didesnis kaip ribinis, t.y. 5 (ekvivalentiškas praskiedimui seroneutralizacijos metu), anti-poliovirusų titras prieš 1-ojo, 2-ojo ir 3-iojo tipo poliovirusus susidare δ 100% kūdikių, ir manoma, kad tai apsaugo nuo poliomielito. Po pirminės vakcinacijos 93,7% kūdikių anti-PRP titras buvo 0,15 µg/ml ar didesnis; GMTs buvo sumažėjęs lyginant su kontrolinės grupės vaikais (2,06 µg/ml ir 3,69 µg/ml).

Imuninis atsakas po revakcinacijos

Pagrindinio klinikinio tyrimo metu mažų vaikų, revakcinuotų HEXAVAC doze po pirminės vakcinacijos HEXAVAC, 0,1 TV/ml ar didesnis antikūnų titras buvo nustatytas visiems vaikams prieš stabligę ir 98,8% – prieš difteriją. Buvo nustatyti vidutiniškai 7,4 ir 4,3 kartus padidėjė antikūnų titrai atitinkamai prieš PT bei FHA, ir visiems vaikams buvo susidare apsauginiai antikūnų titrai prieš 1-ojo, 2-ojo ir 3-iojo tipo poliovirusus. Prieš pat revakcinaciją HEXAVAC ir kontrolinės grupės anti-PRP GMTs buvo atitinkamai 0,40 µg/ml ir 0,64 µg/ml. Po revakcinacijos abiejų grupių GMTs padidėjo atitinkamai iki 16,7 µg/ml ir 23,0 µg/ml. Tai rodo stiprų anamnezinį atsaką, 0,15 µg/ml ar didesni anti-

PRP titrai ir 1 µg/ml ar didesni titrai buvo nustatyti atitinkamai 100% ir 96,6% vaikų. Po revakcinacijos 96,6% vaikų susidarė 10 mTV/ml ar didesni anti-HBs titrai. Po revakcinacijos antikūnų prieš HBs titras padidėjo vidutiniškai 20,5 karto. Kitų tyrimų rodikliai panašūs ar didesni. Dabar vykdomi stebėjimo ir antikūnų ilgalaikio persistavimo tyrimai, kurie suteiks papildomos informacijos apie apsaugos trukmę.

Skiepiant 3-iąjį, 5-ąjį, 12-ąjį mėnesiais, imuninis atsakas atitiko reikiama klinikinę apsaugą. Gauti duomenys buvo panašūs į gautos anksčiau skiepiant HEXAVAC ar kita registruota sudėtinė vakcina per antruosius gyvenimo metus.

5.2 Farmakokinetinės savybės

Vakcinių farmakokinetikos tyrimų nereikalaujama.

5.3 Ikklinikinių saugumo tyrimų duomenys

Ikklinikiniai duomenys apima vienkartinės dozės, kartotinių dozių ir vietinio toleravimo tyrimus, kurie neatskleidė netikėtų rezultatų ir toksiškumo organams taikiniams.

6. FARMACINĖ INFORMACIJA

6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas

Vaisto formoje yra aliuminio hidroksido ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpės (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinio tirpalo.

6.2 Nesuderinamumas

Vakcinos negalima maišyti viename švirkste su kitomis vakcinomis ar parenteriškai vartojamais vaistais.

6.3 Tinkamumo laikas

36 mėnesiai.

6.4 Specialios laikymo sąlygos

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).

Negalima užšaldyti.

6.5 Pakuotė ir jos turinys

0,5 ml suspensijos iš anksto užpildytame švirkste (I tipo stiklas) su plunžerio kamščiu (chlorbrombutilas) ir adata. Pakuotėje yra 1 švirkštas, 10, 25 ar 50 švirkštų.

0,5 ml suspensijos iš anksto užpildytame švirkste (I tipo stiklas) su plunžerio kamščiu (chlorbrombutilas) be adatos. Pakuotėje yra 1 švirkštas, 10, 25 ar 50 švirkštų.

0,5 ml suspensijos iš anksto užpildytame švirkste (I tipo stiklas) su plunžerio kamščiu (chlorbrombutilas) ir 1 ar 2 atskirai užmaunamomis adatomis. Pakuotėje yra 1 ar 10 švirkštų.

Pardavime gali būti ne visų dydžių pakuotės.

6.6 Vartojimo ir darbo su vaistiniu preparatu instrukcija

Prieš vartojimą vakcinią gerai suplakti, kad būtų homogeniška, drumsta, balta suspensija.

Švirkštams be adatos adata tvirtai pritvirtinama, užmaunant ją ant švirkšto galo ir pasukant 90 laipsnių.

7. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĖTOJAS

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

8. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTŲ REGISTRE

EU/1/00/147/001-012.

9. PIRMOJO REGISTRAVIMO ARBA PERREGISTRAVIMO DATA

2000 m. spalio 23 d.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

Vaistinis preparatas neberegistrotas

II PRIEDAS

- A. BIOLOGINĖS VEIKLIOSIOS MEDŽIAGOS GAMINTOJAS
IR LEIDIMO GAMINTI TURĘTOJAS, ATSAKINGAS UŽ
SERIJOS IŠLEIDIMĄ**
- B. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO SĄLYGOS**

A. BIOLOGINĖS VEIKLIOSIOS MEDŽIAGOS GAMINTOJAS IR LEIDIMO GAMINTI TURĘTOJAS, ATSAKINGAS UŽ SERIJOS IŠLEIDIMĄ

Biologinės veikliosios medžiagos gamintojo pavadinimas ir adresas

B HEPATITO PAVIRŠINIO ANTIGENO GAMINTOJAS:

Merck & Co., Inc.
Sumneytown Pike
West Point, Pennsylvania 19486, USA

Kitų sudedamujų dalių gamintojas:

Sanofi Pasteur SA
Campus Mérieux
1541 Avenue Marcel Mérieux
F-69280 Marcy L'Etoile

Gamintojo, atsakingo už serijos išleidimą, pavadinimas ir adresas

Sanofi Pasteur SA
Campus Mérieux
1541 Avenue Marcel Mérieux
F-69280 Marcy L'Etoile

B. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO SĄLYGOS

- TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, TAIKOMI REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURETOJUI**

Receptinis vaistinis preparatas.

- KITOS SĄLYGOS**

Šio registravimo liudijimo turetojas privalo informuoti Europos komisiją apie vaistinio preparato, registratorio šiuo sprendimu, rinkodaros planus.

Oficialus serijos išleidimas. Oficialiai seriją gali leisti valstybinė laboratorija arba tam skirta laboratorija (vadovaujamas Direktyvos 2001/83/EB 114 straipsniu).

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

Vaistinis preparatas neberegistrotas

Vaistinis preparatas neberegistrotas

A. ŽENKLINIMAS

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NERA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte su adata - Pakuotėje yra 1 vienetas.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgryntasis difterijos anatoksinas	20 TV ar daugiau
Išgryntasis stabligės anatoksinas	40 TV ar daugiau
Išgryntasis kokliušo anatoksinas	25 mikrogramai
Išgryntasis filamentinis kokliušo hemagliutininas.....	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-ojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu	12 mikrogramų

3. PAGALBINIU MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aliuminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

1 vienkartinė 0,5 ml dozė užpildytame švirkšte su adata.
Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. VARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkstimą gerai suplakite.
Švirkščiamą į raumenis.

6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS SPECIALUS ĮSPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)****11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTU REGISTRE

EU/1/00/147/001

13. GAMINTOJO SUTEIKTAS SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ISIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NERA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte be adatos - Pakuotėje yra 1 vienetas.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgrynintasis difterijos anatoksinas	20 TV ar daugiau
Išgrynintasis stabligės anatoksin	40 TV ar daugiau
Išgrynintasis kokliušo anatoksin	25 mikrogramai
Išgrynintasis filamentinis kokliušo hemaglutininis.....	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-iojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu	12 mikrogramų

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aluminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

1 vienkartinė 0,5 ml dozė užpildytame švirkšte be adatos.
Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. VARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkštima gerai suplakite.
Švirkščiamą į raumenis.

6. SPECIALUS ISPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS SPECIALUS ISPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)****11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTU REGISTRE

EU/1/00/147/005

13. GAMINTOJO SUTEIKTAS SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ĮSIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NERA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte su atskirai užmaunama 1 adata - Pakuotėje yra 1 vienetas.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgryntasis difterijos anatoksinas	20 TV ar daugiau
Išgryntasis stabligės anatoksin	40 TV ar daugiau
Išgryntasis kokliušo anatoksin	25 mikrogramai
Išgryntasis filamentinis kokliušo hemagglutininis	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-ojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu	12 mikrogramų

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aluminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

1 vienkartinė 0,5 ml dozė užpildytame švirkšte su atskirai užmaunama 1 adata.
Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. VARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkštį gerai suplakite.
Švirkščiamą į raumenis.

6. SPECIALUS ISPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS SPECIALUS ISPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)****11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTU REGISTRE

EU/1/00/147/009

13. GAMINTOJO SUTEIKTAS SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ISIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NERA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte su atskirai užmaunamomis 2 adatomis – Pakuotėje yra 1 vienetas.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgryntasis difterijos anatoksinas	20 TV ar daugiau
Išgryntasis stabligės anatoksin	40 TV ar daugiau
Išgryntasis kokliušo anatoksin	25 mikrogramai
Išgryntasis filamentinis kokliušo hemaglutiininas	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-ojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu	12 mikrogramų

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aluminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

1 vienkartinė 0,5 ml dozė užpildytame švirkšte su atskirai užmaunamomis 2 adatomis.
Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. VARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkštį gerai suplakite.
Švirkščiamą į raumenis.

6. SPECIALUS ISPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS SPECIALUS ISPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)****11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTU REGISTRE

EU/1/00/147/010

13. GAMINTOJO SUTEIKTAS SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ISIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NERA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte su adata - Pakuotėje yra 10 vienetų.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgryniintasis difterijos anatoksinas	20 TV ar daugiau
Išgryniintasis stabligės anatoksinas	40 TV ar daugiau
Išgryniintasis kokliušo anatoksinas	25 mikrogramai
Išgryniintasis filamentinis kokliušo hemaglutininis.....	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-ojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu.....	12 mikrogramų

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aliuminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

10 vienkartinių 0,5 ml dozių užpildytame švirkšte su adata.

Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. VARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkštį gerai suplakite.

Švirkštiamą į raumenis.

6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS SPECIALUS ĮSPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)****11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTU REGISTRE

EU/1/00/147/002

13. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ĮSIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NERA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte be adatos - Pakuotėje yra 10 vienetų.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgrynintasis difterijos anatoksinas	20 TV ar daugiau
Išgrynintasis stabligės anatoksinas	40 TV ar daugiau
Išgrynintasis kokliušo anatoksinas	25 mikrogramai
Išgrynintasis filamentinis kokliušo hemagliutininis	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-iojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu	12 mikrogramų

3. PAGALBINIU MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aliuminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

10 vienkartinių 0,5 ml dozių užpildytuose švirkštuose be adatos.

Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. VARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkštį gerai suplakite.

Švirkštiamą į raumenis.

6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS SPECIALUS ĮSPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)****11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTU REGISTRE

EU/1/00/147/006

13. GAMINTOJO SUTEIKTAS SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ĮSIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NERA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte su atskirai užmaunama 1 adata – Pakuotėje yra 10 vienetų.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgryntasis difterijos anatoksinas	20 TV ar daugiau
Išgryntasis stabligės anatoksin	40 TV ar daugiau
Išgryntasis kokliušo anatoksin	25 mikrogramai
Išgryntasis filamentinis kokliušo hemagglutininis	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-ojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu	12 mikrogramai

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aluminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

10 vienkartinių 0,5 ml dozė užpildytame švirkšte su atskirai užmaunama 1 adata (kiekvienam švirkštui).

Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. YARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkstimą gerai suplakite.

Švirkščiamą į raumenis.

6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS SPECIALUS ĮSPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)**

11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTŲ REGISTRE

EU/1/00/147/011

13. GAMINTOJO SUTEIKTAS SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ĮSIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NERA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte su atskirai užmaunamomis 2 adatomis – Pakuotėje yra 10 vienetų.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgryntasis difterijos anatoksinas	20 TV ar daugiau
Išgryntasis stabligės anatoksin	40 TV ar daugiau
Išgryntasis kokliušo anatoksin	25 mikrogramai
Išgryntasis filamentinis kokliušo hemagglutinin.....	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-iojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu	12 mikrogramai

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aluminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

10 vienkartinių 0,5 ml dozė užpildytame švirkšte su atskirai užmaunamomis 2 adatomis(kiekvienam švirkštui).

Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. YARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkstimą gerai suplakite.

Švirkščiamą į raumenis.

6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS SPECIALUS ĮSPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)**

11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTŲ REGISTRE

EU/1/00/147/012

13. GAMINTOJO SUTEIKTAS SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ĮSIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinių preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NERA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte su adata - Pakuotėje yra 25 vienetai.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgrynintasis difterijos anatoksinas	20 TV ar daugiau
Išgrynintasis stabligės anatoksinas	40 TV ar daugiau
Išgrynintasis kokliušo anatoksinas	25 mikrogramai
Išgrynintasis filamentinis kokliušo hemaglutininis.....	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-ojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu ..	12 mikrogramų

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aliuminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

25 vienkartinės 0,5 ml dozės užpildytuose švirkštuose su adata.

Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. VARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkštima gerai suplakite.

Švirkščiamą į raumenis.

6. SPECIALUS ISPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS SPECIALUS ISPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)****11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTŲ REGISTRE

EU/1/00/147/003

13. GAMINTOJO SUTEIKTAS SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ĮSIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NĖRA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte be adatos - Pakuotėje yra 25 vienetai.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgryniintasis difterijos anatoksinas	20 TV ar daugiau
Išgryniintasis stabligės anatoksinas	40 TV ar daugiau
Išgryniintasis kokliušo anatoksinas	25 mikrogramai
Išgryniintasis filamentinis kokliušo hemaglutininis.....	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-iojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu.....	12 mikrogramų

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aliuminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

25 vienkartinės 0,5 ml dozes užpildytuose švirkštuose be adatos.

Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. VARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkstimą gerai suplakite.

Švirkštiama į raumenis.

6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS SPECIALUS ĮSPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)****11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTŲ REGISTRE

EU/1/00/147/007

13. GAMINTOJO SUTEIKTAS SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ĮSIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NERA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte su adata - Pakuotėje yra 50 vienetų.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgryniintasis difterijos anatoksinas ...	20 TV ar daugiau
Išgryniintasis stabligės anatoksinas ...	40 TV ar daugiau
Išgryniintasis kokliušo anatoksinas ...	25 mikrogramai
Išgryniintasis filamentinis kokliušo hemaglutininis.....	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-iojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu..	12 mikrogramų

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aliuminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

50 vienkartinių 0,5 ml dozių užpildytuose švirkštuose su adata.

Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. VARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkstimą gerai suplakite.

Švirkštiama į raumenis.

6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS SPECIALUS ĮSPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)****11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTU REGISTRE

EU/1/00/147/004

13. GAMINTOJO SUTEIKTAS SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ISIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS (JEI JOS NERA – VIDINĖS) PAKUOTĖS

HEXAVAC - vienkartinė dozė užpildytame švirkšte be adatos - Pakuotėje yra 50 vienetai.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

Vienoje 0,5 ml adsorbuotos vakcinos dozėje yra:

Išgryniintasis difterijos anatoksinas ...	20 TV ar daugiau
Išgryniintasis stabligės anatoksinas ...	40 TV ar daugiau
Išgryniintasis kokliušo anatoksinas ...	25 mikrogramai
Išgryniintasis filamentinis kokliušo hemaglutininis.....	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas	40 D antigeno vienetų
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas	8 D antigeno vienetai
Inaktyvintas 3-iojo tipo poliovirusas	32 D antigeno vienetai
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido, konjuguoto su stabligės anatoksinu....	12 mikrogramų

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SARAŠAS

Vaisto pagalbinės medžiagos: aliuminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, 199 terpių (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

4. VAISTO FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

50 vienkartinių 0,5 ml dozių užpildytuose švirkštuose be adatos.

Injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

5. VARTOJIMO METODAS IR, JEI REIKIA, BŪDAS

Prieš švirkstimą gerai suplakite.

Švirkštiama į raumenis.

6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, JOG VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASIEKIAMOJE IR NEPASTEBIMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS ĮSPĖJIMAS (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje (šaldytuve).
Negalima užšaldyti.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS, BŪTINOS NAIKINANT VAISTINIO
PREPARATO LIKUČIUS ARBA ATLIEKAS (JEI REIKIA)****11. REGISTRAVIMO LIUDIJIMO TURĘTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Sanofi Pasteur MSD SNC
8, rue Jonas Salk
F-69007- Lyon

12. REGISTRAVIMO NUMERIS BENDRIJOS VAISTŲ REGISTRE

EU/1/00/147/008

13. GAMINTOJO SUTEIKTAS SERIJOS NUMERIS

Serija

14. ĮSIGIJIMO TVARKA

Receptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

MINIMALI INFORMACIJA ANT MAŽŲ VIDINIŲ PAKUOČIŲ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS IR, JEI REIKIA, VARTOJIMO BŪDAS

HEXAVAC

Švirkščiama į raumenis.

2. VARTOJIMO METODAS

Laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje.

Negalima užšaldyti.

Prieš švirkštimą gerai suplakite.

3. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki:

4. SERIJOS NUMERIS

Serija

5. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS ARBA VIENETAI)

1 dozė = 0,5 ml

Sanofi Pasteur MSD SNC

Vaistinis preparatas neberegistrotas

B. INFORMACINIS LAREIIS

INFORMACINIS LAPELIS

Prieš skiepydami savo vaiką, atidžiai perskaitykite visą informacinių lapelių.

- Neišmeskite lapelio, nes vėl gali prieikti jį perskaityti.
- Jeigu kiltų klausimų, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.
- Šią vakcina paskyrė Jūsų vaikui, neduokite jos kitiams.

Laplio turinys:

1. Kas yra HEXAVAC ir nuo ko jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš vartojant HEXAVAC
3. Kaip vartoti HEXAVAC
4. Galimas šalutinis poveikis
5. HEXAVAC laikymo sąlygos
6. Kita informacija

HEXAVAC injekcinė suspensija užpildytame švirkšte.

Adsorbuota difterijos, stabligės, nelastelinė kokliušo, inaktyvinta poliomielito, hepatito B (rekombinacinė) ir konjuguota b tipo *Haemophilus influenzae* vakcina.

Veikliosios medžiagos:

Išgryntasis difterijos anatoksinas	20 TV ar daugiau* (30 Lf)
Išgryntasis stabligės anatoksinas	40 TV ar daugiau* (10 Lf)
Išgryntasis kokliušo anatoksinas	25 mikrogramai
Išgryntasis filamentinis kokliušo hemaglutininis.....	25 mikrogramai
Paviršinis hepatito B viruso antigenas **	5,0 mikrogramai
Inaktyvintas 1-ojo tipo poliovirusas (Mahoney)	D antigeno [†] : 40 vienetų [†]
Inaktyvintas 2-ojo tipo poliovirusas (MEF 1)	D antigeno [†] : 8 vienetai [†]
Inaktyvintas 3-ojo tipo poliovirusas (Saukett)	D antigeno [†] : 32 vienetai [†]
B tipo <i>Haemophilus influenzae</i> polisacharido (poliribozilribi-tolfosfato) 12 mikrogramų, konjuguoto su stabligės anatoksinu (24 mikrogramais) vienoje 0,5 ml dozėje	

* Mažesnė patikimumo riba ($p = 0,95$).

** Hepatito B viruso paviršinis antigenas, gautas iš mielių *Saccharomyces cerevisiae* rekombinacinės padermės 2150-2-3.

[†] Antigeno kiekis galutiniame produkte pagal PSO (TRS 673, 1992).

[†] Arba ekvivalentiškas antigeno kiekis, nustatytas atitinkamu imunocheminiu būdu.

Kitos sudedamosios vaisto dalys yra aliuminio hidroksidas ir dinatrio fosfato, monokalio fosfato, natrio karbonato, natrio bikarbonato, trometamolio, sacharozės, terpēs 199 (aminorūgščių, mineralinių medžiagų, vitaminų ir kitų ingredientų mišinio) ir injekcinio vandens buferinis tirpalas.

Prekybos leidimo savininkas: Sanofi Pasteur MSD SNC, 8 rue Jonas Salk, F-69007 Lyon
Gamintojas: Sanofi Pasteur SA, F-69280 Marcy l'Etoile

1. KAS YRA HEXAVAC IR NUO KO JIS VARTOJAMAS

HEXAVAC yra injekcinė vakcina 0,5 ml vienkartiniam švirkštę.

Hexavax vakcina skirta apsaugoti Jūsų vaiką nuo difterijos, stabligės, kokliušo, poliomielito, kepenų infekcinės ligos, sukeltos visų žinomų hepatito B viruso potipių, ir invazinės ligos (galvos ir nugaro smegenų infekcijos, kraujo infekcijos ir kt.), sukeltos b tipo *Haemophilus influenzae* (Hib) ji skirta vaikams nuo 8 savaičių iki 18 mėnesių.

HEXAVAC yra išleidžiamas pakuočiose po 1, 10, 25 ir 50 švirkštų su adatomis arba be ju.

2. KAS ŽINOTINA PRIEŠ VARTOJANT HEXAVAC

HEXAVAC vartoti draudžiama:

- vaikui, kuris alergiškas bet kuriam vakcinos komponentui;
- naujagimiams, paaugliams ir suaugusiesiems;
- karščiuojančiam ar kita liga sergančiam, ypač kosinčiam, peršalusiam ar sergančiam gripu vaikui (skiepijimą atidėkite);
- vaikui, kuriam buvo smegenų pažeidimas (encefalopatija) po ankstesnės lastelinės ar nelastelinės kokliušo vakcinos dozės.

Specialiosios atsargumo priemonės būtinės, kai:

- Jūsų vaikas jautrus neomicinui, streptomicinui ir polimiksinui B, nes šios medžiagos naudojamos gaminant vakciną.
- Jūsų vaikui yra trombocitopenija ar kraujavimo sutrikimų, nes jam po injekcijos i raumenis gali pradėti kraujuoti.
- Nors vienas iš toliau nurodytų reiškinį laiko atžvilgiu buvo susijęs su vakcinos vartojimu (jei po vakcinos vartojimo Jūsų vaikui buvo nors vienas iš toliau nurodytų reiškinii, spręsti, ar jam skirti kitą kokliušo komponentą turinčios vakcinos dozę), t.y.:
 - Aukštesnė kaip 40°C temperatūra, kurios nesukėlė kita žinoma priežastis, per 48 val. po vakcinacijos.
 - Kolapsas ar į šoką panaši būklė (hipotoninis sumažėjusio atsako epizodas) per 48 val. po vakcinacijos.
 - Nuolatinis, nenumaldomas verksmas, trukęs ilgiau kaip 3 val., prasidėjęs per 48 val. po vakcinacijos.
- Traukuliai su karščiavimu ar be jo, ištikę per 3 dienas po vakcinacijos.
- Jūsų vaikui yra ar buvo alergija vaistams, taip pat HEXAVAC.
- Motinos, kuriai nustatytais hepatito B paviršinių antigenas (HBsAg), tik gimęs kūdikis turi gauti hepatito B imunoglobulino (HBIG) ir hepatito B vakcinos (rekombinacinės) bei visiškai baigtai vakcinacijos nuo hepatito B kursą. Netirta, ar vėliau HEXAVAC galima vartoti vakcinacijai nuo hepatito B baigti kūdikiams, kurių motinoms nustatytais HBsAg ir kurie gavo HBIG, bei kūdikiams, kurių motinų būklė buvo nežinoma. HEXAVAC negalima vartoti ką tik gimusiems naujagimiams ir skirti kitų dozių per pirmuosius gyvenimo metus kūdikiams, kurių motinoms nustatytais HBsAg.
- Kaip ir vartojant kitas panašias vakcinas, b tipo *Haemophilus influenzae* sukeliama liga gali prasidėti per savaitę po skiepių, dar prieš prasidedant vakcinos apsauginiam poveikiu.
- Hepatito B infekcija išgali gali būti neišaiškinta, todėl skiepijamasis asmuo jau gali būti užsikrėtęs. Šių asmenų vakcina neapsaugos nuo hepatito B.

Kitų vakcinių vartojimas

Šiuo metu nėra pakankamai duomenų apie HEXAVAC gretutinio naudojimo su PREVENAR (pneumokokinė polisacharido konjuguota vakcina, adsorbuota) imunogeniškumą. Tačiau kai klinikinių tyrimų metu HEXAVAC buvo gydymui skirti kartu su kitais preparatais, febrilinių reakcijų savykis buvo didesnis palyginus su reakcijomis, kurios atsiranda po vienų šešiavalentinių vakcinių naudojimo. Šios reakcijos daugiausiai buvo vidutiniškos ir trumpalaikės. Jei Jūsų vaiką reikia skiepyti HEXAVAC kartu su kitomis vakcinomis, informacijos kreipkitės į gydytoją.

3. KAIP VARTOTI HEXAVAC

Pirminės vakcinacijos kursas yra dvi ar trys 0,5 ml dozės, vartojamos per pirmuosius gyvenimo metus pagal oficialias rekomendacijas. Tarp dozių turi būti bent 1 mėnesio intervalas: galima skieptyti 2-ajį, 3-įjį, 4-ąjį mėnesiais; 2-ajį, 4-ąjį, 6-ąjį mėnesiais; 3-įjį, 5-ąjį mėnesiais.

Po pirminės vakcinacijos dviem HEXAVAC dozėmis (pvz., 3-įjį, 5-ąjį mėnesiais) revakcinacijos dozė turi būti skirta tarp 11-ojo ir 13-ojo gyvenimo mėnesio. Po pirminės vakcinacijos trimis

HEXAVAC dozėmis (pvz., 2-ajį, 3-iajį, 4-ajį mėnesiais; 2-ajį, 4-ajį, 6-ajį mėnesiais) privalo būti revakcinuojama tarp 12-ojo ir 18-ojo gyvenimo mėnesio pagal oficialias rekomendacijas. HEXAVAC galima vartoti revakcinacijai mažų vaikų, kurie gavo visą pirminęs vakcinacijos kursą visais HEXAVAC vakcinoje esančiais antigenais, neatsižvelgiant į tai, ar tai buvo monovalentinės ar sudėtinės vakcinos, pagamintos Sanofi Pasteur MSD.

HEXAVAC švirkšiama į keturgalvio ar deltinio raumens sritį, patariama kaskart keisti injekcijos vietą.

HEXAVAC negalima švirkšti į veną, taip pat į odą ar poodį.

HEXAVAC negalima maišyti viename švirkste su kitomis vakcinomis ar kitais švirkšiamaisiais vaistais.

Švirkštams be adatos adata tvirtai pritvirtinama, užmaunant ją ant švirkšto galo ir pasukant 90 laipsnių.

Jei pamiršote pasiskieptyti HEXAVAC

Gydytojas nuspręs, kada skiepytis praleista doze.

4. GALIMAS ŠALUTINIS POVEIKIS

Jūsų vaikui nuo šios vakcinos, kaip ir nuo kitų vakcinų, gali būti kai kurių nepageidaujamų reiškinių. Klinikinių tyrimų metu HEXAVAC paprastai buvo gerai toleruojamas. Nepageidaujami reiškiniai buvo injekcijos vietas reakcijos: skausmas liečiant, paraudimas, patinimas, skausmas. Kitos nepageidaujamos reakcijos buvo: dirglumas, mieguistumas, karščiavimas, nemiga, viduriavimas, vėmimas, dingęs apetitas ir ilgalaikis nenumaldomas verksmas.

Plačiai pradėjus vartoti HEXAVAC, stebėta ir toliau nurodytų nepageidaujamų reiškinių:

Pasitaikė injekcijos vietas niežulys ir dilgelinė.

Retai stebėtas ilgalaikis ar keistas verksmas.

Labai retai gali būti alerginės reakcijos: šaltkretis, nuovargis; negalavimas; edema; visos galūnės (-ių) tinimas; Guillain Barre sindromas; hipotonijos – susilpnėjusio atsako epizodas; blyškumas; traukulai (su karščiavimu ar be jo); smegenų uždegimas; ūminis smegenų pabrinkimas; akių vartymas; sumažėjęs raumenų tonus, neuritas, pykinimas, vidurių pūtimas ir (ar) skausmas, sumažėjęs trombocitų kiekis; pro odą matomas purpurinės ar raudonai rudos dėmės; sujaudinimas; sutrikęs miegas; pasunkėjęs kvėpavimas; švokštumas; veido; lūpu; burnos; liežuvio ar gerklės tinimas; apsunkinančios rūgštės ar kvėpavimą; bėrimas; odos paraudimas; išplitusi dilgelinė; viso kūno niežulys; raudonis; laikinai patinę regioniniai limfsmazgai.

Nedelsdami praneškite gydytojui apie šiuos požymius. Jei vaikui šie požymiai neišnyktų ar jo būklė pablogėtų, parodykite jį gydytojui.

Be to, pasakykite gydytojui, jeigu Jūsų vaikui po bet kurios vakcinos dozės atsirado reiškinį, panašių į alerginę reakciją – bėrimas, paraudimas, niežulys, blyškumas ar edema.

Pastebėjė kokių nors čia nenurodytų nepageidaujamų reiškinių, kreipkitės į gydytoją ar vaistininką.

5. HEXAVAC LAIKYMO SĄLYGOS

Laikykite vaikams nepasiekiamoje ir nepastebimoje vietoje.

Laikykite 2°C - 8°C temperatūroje šaldytuve.

Negalima užšaldyti.

Ant etiketės nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, preparato vartoti negalima

6. KITA INFORMACIJA

Daugiau informacijos apie šį vaistinį preparatą gali suteikti vietinis registravimo liudijimo turėtojo atstovas.

België/Belgique/Belgien

Sanofi Pasteur MSD sa/nv
Tél: 32.2.726.95.84

Česká republika

AVENTIS PASTEUR OFFICE PRAHA
Tel: 420 222 522 523

Danmark

Sanofi Pasteur MSD sa/nv
Tél: 32.2.726.95.84

Deutschland

Sanofi Pasteur MSD GmbH
Tel: 49.6224.594.0

Eesti

AS Oriola – Tallinn
Tel: 370 5 273 0967

Ελλάδα

BIANEE A.E.
Τηλ. 30.210.8009111

España

Sanofi Pasteur MSD SA
Tel: 349.1.371.78.00

France

Sanofi Pasteur MSD SNC
Tél: 33.4.37.28.40.00

Ireland

Sanofi Pasteur MSD Ltd
Tel: 3531.295.2226

Ísland

Sanofi Pasteur MSD sa/nv
Tel: +32.2.726.95.84

Italia

Sanofi Pasteur MSD SpA
Tel: 390.6.664.092.11

Κύπρος

XANTOS LYSSIOTIS AND SON
Τηλ: 357 22 34 80 06

Luxembourg/Luxemburg

Sanofi Pasteur MSD sa/nv
Tél: 32.2.726.95.84

Magyarország

AVENTIS PASTEUR Representative Office
Tel.: 36 13 28 39 80

Malta

CHERUBINO LTD
Tel: 356 21 343 270

Nederland

Sanofi Pasteur MSD sa/nv branch
Tel: 32.2.726.95.84

Norge

Sanofi Pasteur MSD sa/nv
Tlf: +32.2.726.95.84

Österreich

Sanofi Pasteur MSD GmbH
Tel: 43.1.866.70.22.202

Polska

AVENTIS PASTEUR Sp.Z.o.o.
Tel.: 48 22 661 55 39

Portugal

UCB PHARMA Lda
Tel: 351.21.302.53.00

Slovenija

Aventis Pasteur GmbH Representative
Tel: 386 4 33 74 14

Slovenská republika

Aventis Pasteur GmbH
Tel: 421 41 700 2711

Suomi/Finland

Sanofi Pasteur MSD sa/nv
Tél: 32.2.726.95.84

Sverige

Sanofi Pasteur MSD SNC France Filial i Sverige
Tél: 32.2.726.95.84

Latvija

AVENTIS PASTEUR GmbH
Tel: 370 5 273 0967

Lietuva

AVENTIS PASTEUR Representative Office
Tel. 370 5 273 0967

United Kingdom

Sanofi Pasteur MSD Ltd
Tel: 44.1.628.785.291

Informacinis lapelis paskutinj kartą patvirtintas:

.

Vaistinis preparatas neberegistrotas