

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV LIEKU

TETRAXIM

Injekčná suspenzia v naplnenej injekčnej striekačke

Očkovacia látka (adsorbovaná) proti záškrtu, tetanu, čierнемu kašľu (acelulárna zložka), detskej obrne (inaktivovaná).

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jedna dávka (0,5 ml) obsahuje:

Difterický toxoid ¹	nie menej ako 20 IU ^{2,3} (30 Lf)
Tetanový toxoid ¹	nie menej ako 40 IU ^{3,4} (10 Lf)
Antigény <i>Bordetella pertussis</i>	
Pertusový toxoid ¹	25 mikrogramov
Filamentózny hemaglutinín ¹	25 mikrogramov
Poliovírus (inaktivovaný) ⁵	
Typ 1 (Mahoney)	29 jednotiek D-antigénu ⁶
Typ 2 (MEF-1)	7 jednotiek D-antigénu ⁶
Typ 3 (Saukett)	26 jednotiek D-antigénu ⁶

¹ adsorbované na hydratovaný hydroxid hlinitý (0,3 mg Al³⁺)

² ako dolná hranica spoľahlivosti (p = 0,95) a nie menej ako 30 IU ako stredná hodnota

³ alebo ekvivalentná aktívita stanovená vyhodnotením imunogenity

⁴ ako dolná hranica spoľahlivosti (p = 0,95)

⁵ kultivovaný na Vero bunkách

⁶ tieto množstvá antigénu sú presne rovnaké ako tie, ktoré boli predtým vyjadrené ako 40-8-32 D-antigénových jednotiek pre typ vírusu 1, 2 a 3, v uvedenom poradí, ak sa merajú pomocou inej vhodnej imunochemickej metódy

Očkovacia látka môže obsahovať stopové množstvá glutaraldehydu, neomycínu, streptomycínu a polimyxínu B, ktoré sa používajú vo výrobnom procese (pozri časť 4.4).

Pomocné látky so známym účinkom

Fenylalanín..... 12,5 mikrogramov
(Pozri časť 4.4)

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná suspenzia v naplnenej injekčnej striekačke.

TETRAXIM je biela zakalená suspenzia.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikácie

TETRAXIM je indikovaný na základné očkovanie a preočkovanie dojčatám a deťom vo veku od 2 mesiacov proti záškrtu, tetanu, čiernemu kašľu a detskej obrne.

Použitie tejto očkovacej látky má byť v súlade s oficiálnymi odporúčaniami.

4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

TETRAXIM (DTaP-IPV) je očkovacia látka s plným obsahom antigénu (antigénov).

Dávkovanie

Základné očkovanie:

Základné očkovanie pozostáva z 2 dávok (s intervalom minimálne 2 mesiace) alebo z 3 dávok (s intervalom minimálne 1 mesiac) v súlade s oficiálnymi odporúčaniami.

Preočkovanie:

Ak bolo základné očkovanie podané vo veku medzi 2 a 6 mesiacom, štvrtá dávka v počte 1 injekcie sa má podať počas druhého roka života.

V každej očkovacej schéme sa má podať jedna posilňovacia dávka medzi 4. a 13. rokom života. Posilňovacia dávka u jedincov medzi 4. a 13. rokom života sa má podať v súlade s oficiálnymi odporúčaniami.

Pri základnom očkovanií a pri prvom preočkovanií môže byť táto očkovacia látka podaná po rekonštitúcii s očkovacou látkou Act-HIB (konjugovaná očkovacia látka proti *Haemophilus influenzae* typu b) alebo podaná v rovnakom čase ako táto očkovacia látka, ale na dve rôzne miesta podania.

Spôsob podávania

TETRAXIM sa musí podávať intramuskulárne.

Odporúčaným miestom vpichu u dojčiat je prednostne anterolaterálna horná časť stehna a u starších detí deltový sval.

Opatrenia pred zaobchádzaním alebo podaním lieku

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

4.3 Kontraindikácie

- Známa systémová reakcia z precitlivenosti na ktorúkoľvek zložku TETRAXIMU uvedenú v časti 6.1 alebo na očkovaciu látku obsahujúcu rovnaké látky alebo na očkovacie látky proti čierнемu kašľu (acelulárna alebo celobunková očkovacia látka proti čierнемu kašľu).
- Vyhýbajúca sa encefalopatia.
- Encefalopatia do 7 dní po podaní predchádzajúcej dávky akejkoľvek očkovacej látky s obsahom pertusových antigénov (celobunková alebo acelulárna očkovacia látka proti čierнемu kašľu).

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.

Osobitné upozornenia pred očkovaním

- Ked'že každá dávka môže obsahovať nezistiteľné stopové množstvá glutaraldehydu, neomycínu, streptomycínu a polimyxínu B, musí sa pri podávaní očkovacej látky osobám s precitlivenosťou na tieto látky postupovať opatrne.
- Očkovanie sa musí odložiť v prípade horúčkového alebo akútneho ochorenia.
- Ak sa v minulosti po podaní očkovacej látky obsahujúcej tetanový toxoid vyskytol Guillain-Barrého syndróm alebo brachiálna neuritída, rozhodnutie o podaní akejkoľvek očkovacej látky obsahujúcej tetanový toxoid má byť založené na starostlivom zvažení prípadných prínosov a možných rizík očkovania. Očkovanie je obvykle opodstatnené u dojčiat, u ktorých nebolo dokončené základné očkovanie (t. j. boli podané menej než tri dávky).
- Imunogenita TETRAXIMU sa môže znížiť imunosupresívou liečbou alebo imunodeficienciou. Preto sa odporúča očkovanie odložiť až do ukončenia liečby alebo vyliečenia ochorenia. Napriek tomu sa očkovanie odporúča u jedincov s chronickou imunodeficienciou, ako je infekcia HIV, aj keď imunitná odpoveď môže byť obmedzená.
- Očkovaniu musí predchádzat podrobná zdravotná anamnéza (a to predovšetkým s ohľadom na prechádzajúce očkovania a výskyt nežiaducich udalostí) a klinické vyšetrenie.
- Rozhodnutie podať ďalšie dávky očkovacej látky obsahujúcej pertusovú zložku je potrebné starostlivo zvážiť, ak sa po podaní tejto očkovacej látky v časovej súvislosti s jej podaním vyskytli niektoré z nasledovných reakcií:
 - horúčka $\geq 40^{\circ}\text{C}$ do 48 hodín s neprekázanou inou súvislostou
 - kolaps alebo stav podobný šoku (hypotonicko-hyporesponzívna epizóda) do 48 hodín po očkovanií
 - neprestávajúci, neutíšiteľný pláč trvajúci ≥ 3 hodiny v priebehu 48 hodín po očkovanií
 - kŕče s horúčkou alebo bez nej v priebehu 3 dní po očkovanií.
- Febrilné kŕče v anamnéze, ktoré nemali súvislosť s predchádzajúcim podaním očkovacej látky, nepredstavujú kontraindikáciu očkovania.

V tomto ohľade je veľmi dôležité sledovať teplotu počas 48 hodín po podaní očkovacej látky a pravidelne podávať antipyretickú liečbu počas 48 hodín.

Febrilné kŕče v anamnéze, ktoré nemali súvislosť s predchádzajúcim podaním očkovacej látky, majú byť pred rozhodnutím o očkovaní zhodnotené odborníkom.

V prípade výskytu edematóznych reakcií postihujúcich dolné končatiny po podaní injekcie očkovacej látky proti *Haemophilus influenzae* typu b, sa majú podať dve očkovacie látky, očkovacia látka proti záškrtu, tetanu, čierнемu kašľu, detskej obrne a konjugovaná očkovacia látka proti *Haemophilus influenzae* typu b, na dve rozdielne miesta podania a v dvoch rôznych dňoch.

Špeciálna populácia

- Pri podávaní základného očkovania veľmi predčasne narodeným det'om (narodeným ≤ 28 týždeň tehotenstva) a najmä det'om, u ktorých sa v anamnéze vyskytuje nezrelosť plúc, je potrebné zvážiť možné riziko apnoe a nutnosť monitorovania dýchania 48-72 hodín. Ked'že v tejto skupine detí je prínos očkovania vysoký, očkovanie sa nemá odmietať alebo odkladať.

Opatrenia pri používaní

- Nepodávajte intravaskulárnu cestou. Nepodávajte intradermálnou cestou.
- Tak ako všetky injekčne podávané očkovacie látky, aj TETRAXIM sa musí podávať s opatrnosťou jedincom s trombocytopéniou alebo poruchou krvácania, pretože po intramuskulárnom podaní sa môže u týchto jedincov vyskytnúť krvácanie.
- Synkopa sa môže vyskytnúť po akomkoľvek očkovaní alebo dokonca pred ním, ako psychogénna odpoveď na podanie injekcie injekčnou ihľou. Na zvládnutie synkopy majú byť k dispozícii vhodné postupy na prevenciu pádu a zranenia.

- Tak ako u všetkých injekčne podávaných očkovacích látok, musí byť aj po podaní tejto očkovacej látky vždy k dispozícii náležitá lekárska starostlivosť a dohľad pre prípad vzniku zriedkavých anafylaktických reakcií.

TETRAXIM obsahuje fenylalanín, etanol a sodík

Tento liek obsahuje 12,5 mg fenylalanínu v každej 0,5 ml dávke. Fenylalanín môže byť škodlivý pre osoby s fenylketonúriou (skratka PKU, z anglického *phenylketonuria*), zriedkavou genetickou poruchou, pri ktorej sa hromadí látka fenylalanín, pretože telo ju nevie správne odstrániť.

TETRAXIM obsahuje 2 mg alkoholu (etanol) v každej 0,5 ml dávke. Malé množstvo alkoholu v tomto lieku nemá žiadny pozorovateľný vplyv.

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

4.5 Liekové a iné interakcie

Táto očkovacia látka sa môže podávať súbežne alebo v kombinácii s konjugovanou očkovacou látkou proti *Haemophilus influenzae* typu b (Act-HIB), pozri časť 4.8.

Táto očkovacia látka sa môže podávať súbežne s očkovacími látkami proti osýpkam, mumpsu, rubbole (*measles-mumps-rubella*, MMR), ovčím kiahňam alebo s očkovacou látkou HepB, no do rôznych miest podania.

4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

Netýka sa.

4.7 Ovplyvnenie schopnosti viest' vozidlá a obsluhovať stroje

Netýka sa.

4.8 Nežiaduce účinky

Súhrn bezpečnostného profilu

V troch klinických štúdiách bolo zaočkovaných viac ako 2 800 detí TETRAXIMOM, ktorý bol podaný simultánne s očkovacou látkou Act-HIB na jedno alebo dve miesta podania.

V základnej sérii očkovania bolo podaných viac ako 8 400 dávok a k najčastejšie hláseným reakciám patrili: podráždenosť (20,2 %), lokálne reakcie v mieste vpichu injekcie, ako je sčervenenie > 2 cm (9 %) a stvrdnutie > 2 cm (12 %). Tieto prejavy a príznaky sa obyčajne objavili do 48 hodín po očkovaní a pretrvávali 48-72 hodín. Odzneli spontánne bez potreby špecifickej liečby.

Po základnej sérii mala frekvencia výskytu reakcií v mieste vpichu injekcie zvyšujúcu sa tendenciu pri preočkovanií.

Bezpečnostný profil TETRAXIMU sa signifikantne nelíši medzi rôznymi vekovými skupinami, avšak niektoré nežiaduce udalosti, ako je myalgia, nevoľnosť a bolest' hlavy sú špecifické pre deti vo veku ≥ 2 roky.

Tabuľkový zoznam nežiaducich reakcií

Nežiaduce udalosti sú usporiadane podľa frekvencie výskytu na základe nasledovnej konvencie:

Veľmi časté: $\geq 1/10$

Časté: $\geq 1/100$ a $< 1/10$

Menej časté: $\geq 1/1\ 000$ a $< 1/1\ 000$

Zriedkavé: $\geq 1/10\ 000$ a $< 1/1\ 000$

Veľmi zriedkavé: $< 1/10\ 000$

Neznáme: z dostupných údajov

Tabuľka 1: Nežiaduce reakcie z klinických skúšaní a zo sledovania po uvedení lieku na trh

Trieda orgánových systémov	Frekvencia	Nežiaduce udalosti
Poruchy krvi a lymfatického systému	Neznáme	lymfadenopatia
Poruchy imunitného systému	Neznáme	anafylaktické reakcie, ako je edém tváre, Quinckeho edém
Poruchy metabolizmu a výživy	Veľmi časté	strata chuti do jedla (poruchy pri podávaní potravy)
Psychické poruchy	Veľmi časté	nervozita (podráždenosť) abnormálny pláč
	Časté	nespavosť (poruchy spánku)
	Menej časté	dlhodobý neutíšiteľný pláč
Poruchy nervového systému	Veľmi časté	somnolencia (ospalosť) bolest' hlavy
	Neznáme	kŕče s horúčkou alebo bez horúčky synkopa
Poruchy gastrointestinálneho traktu	Veľmi časté	vracanie
	Časté	hnačka
Poruchy kože a podkožného tkaniva	Neznáme	príznaky podobné alergii, ako sú rôzne typy vyrážky, erytém a urticária
Poruchy kostrovej a svalovej sústavy a spojivového tkaniva	Veľmi časté	myalgia
Celkové poruchy a reakcie v mieste podania	Veľmi časté	sčervenenie v mieste vpichu injekcie bolest' v mieste vpichu injekcie opuch v mieste vpichu injekcie pyrexia (horúčka) $\geq 38^{\circ}\text{C}$ malátnosť*
	Časté	stvrdnutie v mieste vpichu injekcie
	Menej časté	sčervenenie a opuch ≥ 5 cm v mieste vpichu injekcie pyrexia (horúčka) $\geq 39^{\circ}\text{C}$
	Zriedkavé	pyrexia (horúčka) $> 40^{\circ}\text{C}$
	Neznáme	rozsiahle reakcie v mieste vpichu injekcie (> 50 mm) vrátane rozsiahleho opuchu končatiny siahajúceho od miesta vpichu injekcie k jednému alebo obom kĺbom*

*Tieto reakcie sa objavujú 24 – 72 hodín po očkovaní a môžu byť sprevádzané príznakmi, ako je erytém, pocit tepla, citlivosť alebo bolestivosť v mieste vpichu injekcie. Spontánne odznievajú v priebehu 3 – 5 dní.

Riziko sa javí ako závislé od počtu predchádzajúcich dávok acelulárnej očkovacej látky proti čierнемu kašľu, pričom väčšie riziko je po 4. a 5. dávke.

Po očkovaní očkovacími látkami obsahujúcimi *Haemophilus influenzae* typu b sa môžu vyskytnúť edematózne reakcie postihujúce jednu alebo obe dolné končatiny. Ak sa objaví táto reakcia, dochádza k nej najmä po základnom očkovaní a pozoruje sa v priebehu niekol'kych hodín po očkovaní. Medzi pridružené symptómy možno zaradiť cyanózu, sčervenenie kože, prechodnú purpuru a silný pláč. Všetky tieto reakcie spontánne odznejú do 24 hodín bez následkov. Táto reakcia môže vzniknúť pri

súbežnom podaní TETRAXIMU a konjugovanej očkovacej látky proti *Haemophilus influenzae* typu b (pozri časť 4.5).

Ak je TETRAXIM indikovaný na podanie deťom vo veku od 4 do 13 rokov ako neskorá posilňovacia dávka, reakcie na podanie TETRAXIMU u detí v tejto vekovej skupine sú hlásené menej často alebo rovnako často ako po podaní DTP-IPV (celobunkovej očkovacej látky proti čierнемu kašľu) alebo DT- IPV, v danom poradí, v rovnakom veku.

Potenciálne nežiaduce účinky

(t. j. neboli hlásené priamo v súvislosti s TETRAXIMOM, ale s inými očkovacími látkami, obsahujúcimi jednu alebo viaceru antigenickych zložiek TETRAXIMU):

- Guillain-Barrého syndróm a brachiálna neuritída boli hlásené po podaní očkovacej látky obsahujúcej tetanový toxoid.
- Apnoe u veľmi predčasne narodených detí (narodené v ≤ 28 . týždni tehotenstva) (pozri časť 4.4).
- Hypotonicko-hyporesponzívne epizódy.

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

Netýka sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: kombinované bakteriálne a vírusové očkovacie látky (proti záškrtu-čierнемu kašľu-poliomielítide-tetanu)

ATC kód: J07CA02.

Mechanismus účinku:

Ochrana po očkovaní je zabezpečená indukciami tvorby neutralizujúcich protilátkov proti očkovacej látke proti záškrtu-tetanu-čierнемu kašľu-poliomielítide.

Pre záškrtu, tetanus a detskú obrну je potvrdená vzájomne súvisiaca ochrana, ktorá bola hodnotená v klinických štúdiach (pozri nižšie). Mechanizmus ochrany pred ochorením čierneho kašľu nie je dobre pochopený. Účinnosť acelulárnych antigenov čierneho kašľa obsiahnutých v TETRAXIME však bola preukázaná v štúdii v Senegale (pozri *Účinnosť a efektívnosť pri ochrane proti čierнемu kašľu*).

Imunitná odpoved' po základnom očkovaní:

Štúdie imunogenity ukázali, že u všetkých dojčiat (100 %) zaočkovaných tromi dávkami očkovacej látky vo veku od 2 mesiacov sa vytvorili séroprotektívne titre protilátkov ($> 0,01$ IU/ml) tak na antigény záškrtu, ako aj na antigény tetanu.

Pri čiernom kašli dosiahlo viac ako 87 % dojčiat štvornásobné zvýšenie PT a FHA titrov protilátkov jeden až dva mesiace po tretej dávke základného očkovania.

Po základnom očkovaní sa najmenej u 99,5 % detí vytvorili séroprotektívne titre protilátkov na vírus poliomielítidy typu 1, 2 a 3 (≥ 5 vyjadrené ako recipročná hodnota zriedenia pri séroneutralizácii) a tieto deti boli považované za chránené pred detskou obrnou.

Imunitná odpoved' po posilňujúcej dávke:

Po prvom preočkovaní (16–18 mesiacov) sa u všetkých batoliat vytvorili ochranné protilátky proti záškrtu ($> 0,1$ IU/ml), tetanu ($> 0,1$ IU/ml) a 87,5 % proti vírusom detskej obrny (≥ 5 vyjadrené ako recipročná hodnota zriedenia pri séroneutralizácii).

Miera sérokonverzie pre protilátky čierneho kašľa (titre vyššie ako štvornásobok titrov pred očkovaním) je 92,6 % pre PT a 89,7 % pre FHA.

Imunitné odpovede po posilňovacej dávke u jedincov vo veku 4 až 13 rokov:

V klinických štúdiach s TETRAXIMOM, u jedincov vo veku 4 až 13 rokov boli odpovede po posilňovacej dávke proti záškrtu, tetanu, poliovírusu typu 1, 2, 3 a čierнемu kašľu vysoké a boli nad séroprotektívnymi hladinami pre záškrtu ($\geq 0,1$ IU/ml), tetanus ($\geq 0,1$ IU/ml) a poliovírus typu 1, 2, 3 (≥ 8 vyjadrené ako recipročná hodnota zriedenia pri séroneutralizácii).

V štúdiu vykonanej u jedincov vo veku 11 až 13 rokov boli preukázané anamnestické odpovede na tetanus, záškrtu a poliovírusové zložky.

Účinnosť a efektívnosť ochrany proti čierнемu kašľu:

Účinnosť očkovacej látky proti antigénom čierneho kašľa (acelulárna zložka, *acellular pertussis – aP*) prítomných v TETRAXIME proti najzávažnejšiemu čierнемu kašľu definovanému WHO (≥ 21 dní paroxyzmálnej kašeľ) je zdokumentovaná v randomizovanej dvojito zaslepenej štúdii u dojčiat s 3 dávkou primárnej schémou vo vysoko endemickej krajine (Senegal).

Dlhodobá schopnosť aP antigénov prítomných v TETRAXIME znížiť výskyt čierneho kašľa a kontrolovať ochorenia na čierneho kašeľ bola preukázaná v 10-ročnom národnom sledovaní vo Švédsku s vakcínou Pentaxim/Pentavac.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Netýka sa.

5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

Netýka sa.

6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

6.1 Zoznam pomocných látok

- Formaldehyd
- Kyselina octová, ľadová a/alebo hydroxid sodný na úpravu pH
- Fenoxyetanol
- Bezdvodý etanol
- Hanksove médium 199 bez fenolovej červene (komplexná zmes aminokyselín (vrátane fenylalanínu), minerálnych solí, vitamínov a iných látok (ako je glukóza))
- Voda na injekcie

Informácie o adsorbčnej látke, pozri časť 2.

6.2 Inkompatibility

Tento liek sa nesmie miešať s inými liekmi s výnimkou konjugovanej očkovacej látky proti *Haemophilus influenzae* typu b [Act-HIB], pozri časť 6.6.

6.3 Čas použiteľnosti

4 roky.

6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie

Uchovávajte v chladničke (2°C–8°C).

Neuchovávajte v mrazničke.

6.5 Druh obalu a obsah balenia

0,5 ml jednorazová dávka naplnená v injekčnej striekačke (sklo typu 1) s piestovou zátkou (brómbutyl alebo chlórbutyl), pripojená injekčná ihla a kryt ihly (elastomér).

0,5 ml jednorazová dávka naplnená v injekčnej striekačke (sklo typu 1) s piestovou zátkou (brómbutyl alebo chlórbutyl) a ochranným viečkom (elastomér), bez injekčnej ihly.

0,5 ml jednorazová dávka naplnená v injekčnej striekačke (sklo typu 1) s piestovou zátkou (brómbutyl alebo chlórbutyl) a ochranným viečkom (elastomér) s 1 samostatnou injekčnou ihlou (pre každú injekčnú striekačku).

0,5 ml jednorazová dávka naplnená v injekčnej striekačke (sklo typu) s piestovou zátkou (brómbutyl alebo chlórbutyl) a ochranným viečkom (elastomér) s 2 samostatnými injekčnými ihlami (pre každú injekčnú striekačku).

Balenia s 1 kusom a 10 kusmi.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia a typy balenia.

6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom

V prípade injekčných striekačiek bez pripojenej ihly sa musí samostatná ihla pevne nasadiť na injekčnú striekačku pootočením o jednu štvrtinu otáčky.

Pred podaním injekcie pretrepávajte, až kým nezískate homogénnu bielu zakalenú suspenziu.
Pred podaním suspenziu vizuálne skontrolujte. Ak pozorujete akékoľvek cudzie častice a/alebo zmeny fyzikálnych vlastností, naplnenú striekačku vyhod'te.

TETRAXIM sa môže podávať po rekonštitúcii s očkovacou látkou Act-HIB (konjugovaná očkovacia látka proti *Haemophilus influenzae* typu b) nasledovne:

Naplnenú injekčnú striekačku pretrepávajte, až kým obsah nebude homogénny a následne roztok rekonšituujte vpichnutím suspenzie kombinovanej očkovacej látky proti záškrtu, tetanu, čierнемu kašľu (acelulárna zložka) a detskej obrne do injekčnej liekovky s práškom, obsahujúcej konjugovanú očkovaciu látku proti *Haemophilus* typu b.

- Injekčnú liekovku jemne pretrepte, až kým sa prášok úplne neropustí. Po rekonštitúcii je bielo zakalený vzhľad suspenzie normálny.
- Rekonšituovanú suspenziu ihneď naberte do injekčnej striekačky.
- Biela zakalená suspenzia sa musí použiť ihneď po rekonštitúcii a pred podaním injekcie je potrebné ju pretrepať.
- Po rekonštitúcii a natiahnutí do injekčnej striekačky môže dôjsť k oddeleniu suspenzie na priečladnú fázu a fázu podobného gélu.

V takom prípade je potrebné injekčnou striekačkou pred podaním prudko potriast.

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

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Sanofi Pasteur
14 Espace Henry Vallée
69007 Lyon
Francúzsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

59/0291/16-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/ PREDĺŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 27. júna 2016

Dátum posledného predĺženia registrácie: 02. novembra 2020

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

05/2024