



Příbalová informace: informace pro pacienta

Vaxneuvance® injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce pneumokoková polysacharidová konjugovaná vakcína (15valentní, adsorbovaná)

▼ Tento přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás nebo Vašeho dítěte vyskytnou. Jak hlásit nežádoucí účinky je popsáno v závěru bodu 4.

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než Vám nebo Vašemu dítěti bude tato vakcína podána, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.
- Tato vakcína byla předepsána výhradně Vám nebo Vašemu dítěti. Nedávejte ji žádné další osobě.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je vakcína Vaxneuvance a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než Vám nebo Vašemu dítěti bude vakcína Vaxneuvance podána
3. Jak se vakcína Vaxneuvance podává
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak vakcínu Vaxneuvance uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je vakcína Vaxneuvance a k čemu se používá

Vakcína Vaxneuvance je pneumokoková vakcína podávaná:

- **dětem ve věku od 6 týdnů do méně než 18 let** s cílem pomoci při ochraně proti nemocem jako je infekce plic (pneumonie), zánět mozkomíšních blan (meningitida) a těžké infekce krve (bakteremie) a infekce ucha (akutní zánět středního ucha),

- **jedincům ve věku 18 let a starším** s cílem pomoci při ochraně proti nemocem jako je infekce plic (pneumonie), zánět mozkomíšních blan (meningitida) a těžké infekce krve (bakteremie), vyvolávanými 15 typy bakterie nazývané *Streptococcus pneumoniae* nebo pneumokokem.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než Vám nebo Vašemu dítěti bude vakcína Vaxneuvance podána

Vakcína Vaxneuvance nesmí být podána, jestliže:

- Vy nebo Vaše dítě jste alergičtí na léčivé látky nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6) nebo na kteroukoli vakcínu obsahující difterický toxin.

Upozornění a opatření

Před podáním přípravku Vaxneuvance Vám nebo Vašemu dítěti se poradte se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou, jestliže:

- máte slabý imunitní systém (což znamená, že je tělo méně schopné bránit se infekcím) nebo pokud užíváte Vy nebo Vaše dítě určité léky, které mohou imunitní systém oslabovat (například imunosupresiva nebo steroidy).
- Vy nebo Vaše dítě máte vysokou horečku nebo závažnou infekci. V těchto případech může být vakcinace odložena, dokud se Vy nebo Vaše dítě neuzdravíte. Mírně zvýšená tělesná teplota nebo infekce (například rýma) však samy o sobě důvodem k odložení vakcinace nejsou.
- Vy nebo Vaše dítě máte problémy s krvácením, snadno se Vám nebo Vašemu dítěti dělají modřiny nebo užíváte léky bránící vzniku krevních sraženin.

Informujte svého lékaře, pokud je Vaše dítě kojenec a narodilo se předčasně (příliš brzy).

Jako je tomu u každé vakcíny, vakcína Vaxneuvance nemusí všechny očkované plně chránit.

Další léčivé přípravky/vakcíny a vakcína Vaxneuvance

Vakcínu Vaxneuvance lze Vašemu dítěti podat současně s jinými rutinními dětskými vakcínami.

U dospělých lze vakcínu Vaxneuvance podat současně s vakcínou proti chřipce (inaktivovanou).

Informujte svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestru, pokud:

- Vy nebo Vaše dítě užíváte, v nedávné době jste užívali nebo byste mohli užívat léky na předpis (například imunosupresiva nebo steroidy, které mohou oslabit imunitní systém) nebo jakékoli léky dostupné bez lékařského předpisu.
- Vy nebo Vaše dítě jste v nedávné době dostali nebo máte dostat jinou vakcínu.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než je Vám tento přípravek podán.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Vakcína Vaxneuvance nemá na schopnost řídit a obsluhovat stroje žádný nebo má jen zanedbatelný vliv. Nicméně některé účinky uvedené v bodě 4.8,„Nežádoucí účinky“ mohou dočasně ovlivnit schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

Vakcína Vaxneuvance obsahuje sodík

Tato vakcína obsahuje méně než 1 mmol (23 miligramů) sodíku v jedné dávce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

3. Jak se vakcína Vaxneuvance podává

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Informujte svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestru, pokud Vám nebo Vašemu dítěti v minulosti již byla pneumokoková vakcína podána.

Vakcínu Vaxneuvance Vám podá Váš lékař nebo zdravotní sestra do svalu paže nebo do svalu paže či stehna vašeho dítěte.

Kojenci a děti ve věku od 6 týdnů do méně než 2 let

Vašemu dítěti má být podán počáteční cyklus 2 injekcí vakcíny, následovaný posilovací dávkou.

- První injekci lze podat již ve věku 6 týdnů.
- Druhá injekce se podává o 2 měsíce později.
- Třetí (posilovací) injekce se podává mezi 11. a 15. měsícem věku.

Bude Vám sděleno, kdy se máte s dítětem dostavit k podání každé injekce.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Podle oficiálních doporučení platných ve Vaší zemi může Váš poskytovatel zdravotní péče použít alternativní cyklus 3 injekcí následovaných posilovací dávkou. K získání dalších informací se prosím obraťte na svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestru.

Předčasně narození kojenci (narození před 37. týdnem těhotenství)

Vašemu dítěti má být podán počáteční cyklus 3 injekcí vakcíny, následovaný posilovací dávkou.

- První injekci lze podat již ve věku 6 týdnů.
- Druhá a třetí injekce se podává po první injekci s intervalem 4 až 8 týdnů mezi dávkami.
- Čtvrtá (posilovací) injekce se podává mezi 11. a 15. měsícem věku.

Kojenci, děti a dospívající zahajující vakcinaci ve věku 7 měsíců nebo později

Kojenci ve věku od 7 do méně než 12 měsíců by měli dostat celkem 3 injekce. První dvě injekce se podají s odstupem nejméně jednoho měsíce. Třetí (posilovací) injekce se podá po dosažení 12 měsíců věku a nejméně 2 měsíce po druhé injekci.
Děti ve věku od 12 měsíců do méně než 2 let by měly dostat celkem 2 injekce. Tyto dvě injekce se podají s odstupem nejméně 2 měsíců.

Děti a dospívající ve věku od 2 do méně než 18 let by měli dostat 1 injekci.

Dospělí

Dospělí by měli dostat 1 injekci.

Zvláštní skupiny pacientů

Jedincům, kteří mají jedno nebo více základních onemocnění, která u nich zvyšují riziko pneumokokového onemocnění (jako jsou lidé se srpkovitou anémií nebo s virem lidské imunitní nedostatečnosti (HIV) nebo po transplantaci kmenových buněk), může být podána jedna nebo více injekcí vakcíny Vaxneuvance.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se používání vakcíny Vaxneuvance, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.

4. Možné nežádoucí účinky

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Podobně jako všechny vakcíny může mít i tato vakcína Vaxneuvance nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Pokud Vy nebo Vaše *dítě máte příznaky alergické reakce, ihned vyhledejte lékařskou péči; takové příznaky mohou zahrnovat:*

- sípání nebo dýchací obtíže
- otok obličeje, rtů nebo jazyka
- kopřivku
- vyrážku.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Po použití vakcíny Vaxneuvance u kojenců, dětí a dospívajících lze pozorovat následující nežádoucí účinky:

Velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 osob):

- horečka (teplota 38 °C nebo vyšší u jedinců ve věku 6 týdnů až méně než 2 roky)
- podrážděnost (u jedinců ve věku 6 týdnů až méně než 2 roky)
- malátnost (u jedinců ve věku 6 týdnů až méně než 2 roky)
- bolest, zarudnutí nebo otok v místě aplikace injekce
- snížení chuti k jídlu (u jedinců ve věku 6 týdnů až méně než 2 roky)
- zduření v místě aplikace injekce (u jedinců ve věku 6 týdnů až méně než 2 roky)
- bolesti svalů (u jedinců ve věku 2 roky až méně než 18 let)
- pocit únavy (u jedinců ve věku 2 roky až méně než 18 let)
- bolest hlavy (u jedinců ve věku 2 roky až méně než 18 let)

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 osob):

- zduření v místě aplikace injekce (u jedinců ve věku 2 roky až méně než 18 let)
- kopřivka
- horečka (teplota 38 °C nebo vyšší u jedinců ve věku 2 roky až méně než 18 let)
- zvracení (u jedinců ve věku 6 týdnů až méně než 2 roky)
- vyrážka (u jedinců ve věku 6 týdnů až méně než 2 roky)
- podrážděnost (u jedinců ve věku 2 roky až méně než 18 let)
- malátnost (u jedinců ve věku 2 roky až méně než 18 let)
- snížení chuti k jídlu (u jedinců ve věku 2 roky až méně než 18 let)
- modřina v místě aplikace injekce
- pocit na zvracení (u jedinců ve věku 2 roky až méně než 18 let)

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 osob):

- zvracení (u jedinců ve věku 2 roky až méně než 18 let)

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Není známo (z dostupných údajů nelze určit):

- vyrážka (u jedinců ve věku 2 roky až méně než 18 let)

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Po podání vakcíny Vaxneuvance lze u dospělých pozorovat následující nežádoucí účinky:

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Velmi časté (mohou postihnout více než 1 z 10 osob):

- bolest, otok nebo zarudnutí v místě aplikace injekce
- pocit únavy
- bolest svalů
- bolest hlavy
- bolest kloubů (u osob ve věku 18 až 49 let).

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 osob):

- bolest kloubů (u osob ve věku 50 let a starších)
- pocit na zvracení (u osob ve věku 18 až 49 let)
- horečka (u osob ve věku 18 až 49 let)
- svědění v místě aplikace injekce
- závrť (u osob ve věku 18 až 49 let)
- zimnice (u osob ve věku 18 až 49 let).

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 osob):

- horečka (u osob ve věku 50 let a starších)
- teplo v místě aplikace injekce
- modřina v místě aplikace injekce
- závrť (u osob ve věku 50 let a starších)
- pocit na zvracení (u osob ve věku 50 let a starších)
- zvracení
- zimnice (u osob ve věku 50 let a starších)
- vyrážka.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Vzácné (mohou postihnout až 1 z 1000 osob):

- alergické reakce jako kopřivka, otok jazyka, zarudnutí a sevření hrdla.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Tyto nežádoucí účinky jsou obvykle mírné a krátkodobé.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás nebo Vašeho dítěte vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím Státního ústavu pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, webové stránky: http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek. Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak vakcínu Vaxneuvance uchovávat

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Nepoužívejte tuto vakcínu po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a na štítku injekční stříkačky za „EXP“. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte předplněnou injekční stříkačku v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Vakcínu Vaxneuvance je nutno podat co nejdříve po vyjmutí z chladničky. Nicméně v případech, kdy je vakcína Vaxneuvance dočasně uchovávána mimo chladničku, je stabilní po dobu 48 hodin při teplotách do 25 °C.

6. Obsah balení a další informace

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Co vakcína Vaxneuvance obsahuje

Léčivými látkami jsou:

- bakteriální pneumokokové polysacharidy typu 1, 3, 4, 5, 6A, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F a 33F (2,0 mikrogramy od každého typu);
- bakteriální pneumokokový polysacharid typu 6B (4,0 mikrogramy).

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Každý bakteriální polysacharid je spojen s proteinovým nosičem (CRM₁₉₇). Tyto bakteriální polysacharidy a proteinový nosič nejsou živé a nevyvolávají chorobu.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Jedna dávka (0,5 ml) obsahuje přibližně 30 mikrogramů proteinového nosiče adsorbovaného na fosforečnan hlinitý (125 mikrogramů hliníku [Al³⁺]). Fosforečnan hlinitý je ve vakcíně obsažen jako adjuvans. Adjuvans se přidává s cílem zlepšit imunitní odpověď na vakcíny.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Pomocnými látkami jsou chlorid sodný (NaCl), Lhistidin, polysorbát 20 a voda pro injekci.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Jak vakcína Vaxneuvance vypadá a co obsahuje toto balení

Vakcína Vaxneuvance je opalescentní injekční suspenze, dodávaná v jednodávkové předplněné injekční stříkačce (0,5 ml). Vakcína Vaxneuvance je k dispozici ve velikostech balení po 1 ks nebo 10 ks, buď bez jehel, s 1 samostatnou jehlou, nebo se 2 samostatnými jehlami. Vakcína Vaxneuvance je také k dispozici ve vícečetném balení skládajícího se z 5 balení, každé balení obsahuje 10 předplněných injekčních stříkaček bez jehel.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

Merck Sharp & Dohme B.V.

Waarderweg 39

2031 BN Haarlem

Nizozemsko

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.

Tel.: +420 233 010 111

dpoc_czechslovak@merck.com

Vakcína Vaxneuvance je dostupná v 200, 500 a 1000 dávkových jednotkách. Každá jednotka obsahuje 0,5 ml roztoku.

Tato příbalová informace byla naposledy revidována v dubnu 2023.

Další zdroje informací

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <http://www.ema.europa.eu>.

Následující informace jsou určeny pouze pro zdravotnické pracovníky:

Vakcína Vaxneuvance nesmí být aplikována intravaskulárně.

- Těsně před použitím držte předplněnou injekční stříkačku horizontálně a rázně ji protřepejte, čímž se získá opalescentní suspenze. Pokud ji nelze resuspendovat, vakcínu nepoužívejte.
- Před podáním suspenzi vizuálně zkontrolujte kvůli výskytu částic a změně barvy. Pokud jsou přítomny částice a/nebo se objeví změna barvy, vakcínu zlikvidujte.
- Pomocí Luer lock konektoru připojte jehlu otáčením po směru hodinových ručiček, dokud nebude jehla k injekční stříkačce pevně připojena.
- Okamžitě aplikujte intramuskulární (i.m.) injekcí, nejlépe do anterolaterální části stehna u kojenců nebo do deltového svalu v horní části paže u dětí a dospělých.
- Dávejte pozor, aby nedošlo k poranění náhodným píchnutím o jehlu.

Ohledně podání intradermální cestou nejsou k dispozici žádné údaje.

Vakcína Vaxneuvance se nesmí mísit s jinými vakcínami ve stejné injekční stříkačce.

Vakcínu Vaxneuvance lze podat současně s jinými rutinními dětskými vakcínami.

Vakcínu Vaxneuvance lze u dospělých podat současně se sezónní kvadrivalentní vakcínou proti chřipce (štěpený virion, inaktivovaná).

Různé injekční vakcíny je vždy nutno podávat do různých injekčních míst.

Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C). Chraňte před mrazem.

Uchovávejte předplněnou injekční stříkačku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Vakcína Vaxneuvance musí být po vyjmutí z chladničky podána co nejdříve.

V případě, že dojde k dočasným teplotním výkyvům, údaje o stabilitě ukazují, že vakcína Vaxneuvance je stabilní při teplotách do 25 °C po dobu 48 hodin.

Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.