

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Рег. №	9800351
Бройка на продукта	
BG/MA/MP -	69722 21-08-2025
Особенение №	

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Приорикс – Прах и разтворител за инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка
Priorix – Powder and solvent for solution for injection in a pre-filled syringe

ваксина срещу морбили, паротит и рубеола (живи)
Measles, Mumps and Rubella vaccine (live)

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

След разтваряне 1 доза (0,5 ml) съдържа:

Жив атенюиран морбилен вирус¹ (щам Schwarz)
(*Live attenuated measles virus¹ (Schwarz strain)*)

не по-малко от $10^{3.0}$ CCID₅₀³

Жив атенюиран паротитен вирус¹
(щам RIT 4385, получен от Jeryl Lynn щам)
(*Live attenuated mumps virus¹
(RIT 4385 strain, derived from Jeryl Lynn strain)*)

не по-малко от $10^{3.7}$ CCID₅₀³

Жив атенюиран рубеолен вирус² (щам Wistar RA 27/3)
(*Live attenuated rubella virus² (Wistar RA 27/3 strain)*)

не по-малко от $10^{3.0}$ CCID₅₀³

¹ произведен в пилешки ембрионални клетки

² произведен в човешки диплоидни (MRC-5) клетки

³ клетъчно-културелни инфекциозни дози 50%

Тази ваксина съдържа незначително количество неомицин. Вижте точка 4.3.

Помощни вещества с известно действие

Ваксината съдържа 9 mg сорбитол.

Ваксината съдържа 6,5 нанограма парааминобензоена киселина и 334 микрограма фенилаланин на доза (вж. точка 4.4).

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах и разтворител за инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка.

Преди разтаваряне прахът представлява белезникава до леко розово оцветена компактна маса, част от която може да е жълтеникава до леко оранжева.

Разтворителят е бистър безцветен разтвор.



4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Приорикс е показан за активна имунизация на деца на 9-месечна възраст и повече, юноши и възрастни срещу морбили, паротит и рубеола.

За употребата при деца на възраст между 9 и 12 месеца, вижте точки 4.2, 4.4 и 5.1.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Употребата на Приорикс трябва да се основава на официалните препоръки.

Лица на възраст 12 месеца или повече

Дозата е 0,5 ml. Втора доза трябва да се приложи съгласно официалните препоръки.

Приорикс може да се приложи на лица, които са ваксинирани в миналото с друга моновалентна или комбинирана ваксина срещу морбили, паротит и рубеола.

Кърмачета на възраст между 9 и 12 месеца

През първата година от живота, кърмачетата може да не реагират достатъчно към съставките на ваксината. В случай че епидемиологичната обстановка налага ваксинация на кърмачета през първата година от живота (напр. епидемичен взрив или пътуване в ендемични райони), трябва да се направи втора доза Приорикс през втората година от живота, за предпочтение до три месеца след първата доза. При никакви обстоятелства интервалът между дозите не трябва да бъде по-малък от четири седмици (вижте точки 4.4 и 5.1).

Кърмачета на възраст под 9 месеца

Безопасността и ефикасността на Приорикс при кърмачета на възраст под 9 месеца не е установена.

Начин на приложение

Приорикс е за подкожно инжектиране, въпреки че може да бъде приложен и чрез интрамускулна инжекция в делтоидната област или в антеролатералната област на бедрото (вижте точки 4.4 и 5.1).

При пациенти с тромбоцитопения или нарушение на кръвосъсирването е за предпочтение ваксината да бъде приложена подкожно (вижте точка 4.4).

За указания относно разтварянето на лекарствения продукт преди приложение вижте точка 6.6.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1, или към неомицин. Анамнеза за контактен дерматит към неомицин не е противопоказание. За реакции на свръхчувствителност към яични протеини, вижте точка 4.4.



Текуща имуносупресивна терапия (включително такава с високи дози кортикоステроиди). Приорикс не е противопоказан при лица, които получават локални или в ниска доза парентерални кортикоステроиди (напр. за профилактика на астма или заместващо лечение).

Тежък хуморален или клетъчен (първичен или придобит) имунен дефицит, например тежък комбиниран имунен дефицит, агамаглобулинемия и СПИН или симптоматична HIV инфекция, или възрастово-специфичен процент CD4+ Т-лимфоцити при деца под 12-месечна възраст: CD4+ < 25%; деца между 12-35-месечна възраст: CD4+ < 20%; деца между 36-59-месечна възраст: CD4+ < 15% (вж. точка 4.4).

Бременност. Освен това 1 месец след ваксинирането трябва да се избягва забременяване (вж. точка 4.6).

Както при другите ваксини, приложението на Приорикс трябва да бъде отложено при лица, страдащи от остро тежко фебрилно заболяване. Наличието на лека инфекция, като простуда, не трябва да води до отлагане на ваксинацията.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Проследимост

За да се подобри проследимостта на биологичните лекарствени продукти, името и партидният номер на приложения продукт трябва ясно да се записват.

Както при всички инжекционни ваксини, винаги трябва да има готовност за съответно медицинско лечение и наблюдение, в случаи на рядка анафилактична реакция след приложението на ваксината.

Алкохолът и другите дезинфекционни средства трябва да се оставят да се изпарят от кожата преди инжектирането на ваксината, тъй като те могат да инактивират атенюираните вируси във ваксината.

През първата година от живота, кърмачетата може да не реагират достатъчно към съставките на ваксината, поради възможно взаимодействие с майчините антитела (вижте точки 4.2 и 5.1).

Съответното внимание трябва да се прояви при приложение на Приорикс при лица с нарушения на централната нервна система (ЦНС), предразположение към фебрилни гърчове или фамилна анамнеза за гърчове. Ваксинираните с анамнеза за фебрилни гърчове трябва да бъдат внимателно проследявани.

Морбилината и паротитната съставки на ваксината са произведени в пилешки ембрионални клетъчни култури и затова може да съдържат следи от яйчен протеин. Лицата с анамнеза за анафилактична, анафилактоидна или други реакции от бърз тип (напр. генерализирана уртикария, подуване на устата или гърлото, затруднено дишане, хипотония или шок) след прием на яйца, може да са с повишен риск от развитие на реакция на свръхчувствителност от бърз тип след ваксинация, въпреки че тези типове реакции се установяват много рядко. Лицата, които са преживяли анафилаксия след прием на яйца, трябва да бъдат ваксинирани с особено внимание, като трябва да бъдат осигурени адекватни условия за лечение на анафилаксията, в случай на появя на такава реакция.



Чрез ваксинация до 72 часа след експозиция при контакт с морбили, може да се постигне ограничена защита срещу морбили.

Синкоп (припадък) може да настъпи след или дори преди всяка ваксинация, особено при юноши, като психогенна реакция към инжектирането с игла. Той може да се съпровожда от няколко неврологични признака като преходно смущение на зрението, парестезия и тонично-клонични движения на крайниците по време на възстановяването. Важно е да са налице процедури за избягване на нараняване вследствие на припадъците.

Както при другите ваксини, защитен имунен отговор може да не бъде постигнат при всички ваксинирани.

ПРИОРИКС НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ПРИЛАГА ВЪТРЕСЪДОВО ПРИ НИКАКВИ ОБСТОЯТЕЛСТВА.

Тромбоцитопения

При лица, страдащи от тромбоцитопения, след първата доза при ваксинация с живи ваксини срещу морбили, паротит и рубеола, са съобщени случаи на влошаване на тромбоцитопенията и на повторна појава на тромбоцитопения. MMR-свързаната тромбоцитопения е рядка и в повечето случаи самоограничаваща се. При пациенти със съществуваща тромбоцитопения или с анамнеза за тромбоцитопения след ваксинация срещу морбили, паротит или рубеола, съотношението рисков-полза от прилагането на Приорикс, трябва да бъде внимателно оценено. Тези пациенти трябва да бъдат ваксинирани с повишено внимание и за предпочтение чрез подкожно приложение на ваксината.

Имуноокомпрометирани пациенти

Може да се обсъди ваксиниране при пациенти с определени имунни дефицити, ако ползата превъзхожда риска (напр. лица с асимптоматична HIV инфекция, дефицит на IgG подклас, вродена неутропения, хронична грануломатозна болест и комплемент-дефицитни заболявания).

Имуноокомпрометирани пациенти без противопоказания за това ваксиниране (вж. точка 4.3) може да нямат толкова добър отговор, колкото имуноокомпетентните лица, следователно в случай на контакт някои от тези пациенти може да се заразят с морбили, паротит или рубеола, въпреки уместно приложената ваксина. Тези пациенти трябва да бъдат наблюдавани внимателно за признания на морбили, паротит и рубеола.

Предаване

Не е документирано предаване на вируса на морбили и паротит от ваксинирани на възприемчиви контактни. Известно е, че между 7-ия и 28-ия ден след ваксинацията е налична фарингеална екскреция на вирусът на рубеолата и морбилито, с пикова екскреция около 11-ия ден. Няма данни, обаче, отделените ваксинални вируси да се предават на възприемчиви контактни. Документирано е предаване на рубеолен ваксинален вирус на кърмачета чрез кърмата, както и трансплацентарно предаване, без никакви клинични признания на заболяване.

Помощни вещества с известно действие

Приорикс съдържа парааминобензоена киселина. Тя може да причини алергични реакции (вероятно от забавен тип) и в много редки случаи бронхоспазъм.



Ваксината съдържа 334 микрограма фенилаланин на доза. Фенилаланинът може да е вреден за лица с фенилкетонурия (ФКУ).

Ваксината съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

Ваксината съдържа калий, по-малко от 1 mmol (39 mg) на доза, т.е. практически не съдържа калий.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Клинични изпитвания доказват, че Приорикс може да бъде прилагана едновременно с която и да е от следните моновалентни или комбинирани ваксини [включително хексавалентни ваксини (DTPa-HBV-IPV/Hib): ваксина срещу дифтерия, тетанус и коклюш (безклетъчна, компонентна), (DTPa), ваксина срещу дифтерия, тетанус и коклюш (безклетъчна, компонентна) с намалено антигенно съдържание, (dTpa), ваксина срещу *Haemophilus influenzae* type b, (Hib), инактивирана ваксина срещу полиомиелит (IPV), хепатит B ваксина (HBV), хепатит A ваксина (HAV), ваксина срещу менингококи серогрупа B, (MenB), ваксина срещу менингококи серогрупа C, конюгатна (MenC), конюгатна ваксина срещу менингококи серогрупи A, C, W-135 и Y, (MenACWY), ваксина срещу варицела зостер (VZV), перорална ваксина срещу полиомиелит (OPV) и пневмококова конюгатна ваксина, в съответствие с местните препоръки.

Поради увеличения рисък от повишаване на температурата, чувствителност на мястото на инжектиране, промяна в хранителните навици и раздразнителност, когато Bexsero се прилага едновременно с комбинирана ваксина срещу морбили, паротит, рубеола и варицела (MMR-V), може да се обмисли отделна ваксинация с Приорикс, когато е възможно.

Няма данни в подкрепа на употребата на Приорикс с някакви други ваксини.

Ако Приорикс се прилага по едно и също време с друга инжекционна ваксина, ваксините винаги трябва да се прилагат на различни инжекционни места.

Ако не могат да се приложат едновременно, се препоръчва да се спазва интервал не по-малък от един месец между прилагането на Приорикс и другите живи атенюирани ваксини.

Ако трябва да се направи туберкулинов тест, той трябва да се проведе преди или едновременно с вакцинацијата, тъй като е докладвано, че комбинираните ваксини срещу морбили, паротит и рубеола могат да доведат до временно подтискане на кожната туберкулинова чувствителност. Тъй като тази анергия може да продължи максимум до 6 седмици, туберкулиновия тест не трябва да се провежда през този период от време след вакцинацијата, за да се избегнат фалшиво негативните резултати.

При лица, на които са приложени човешки гамаглобулини или е направено кръвопреливане, вакцинацијата трябва да бъде отложена за три месеца или повече (до 11 месеца), в зависимост от приложената доза на човешкия глобулин, поради вероятност от неуспех на ваксината, дължащ се на пасивно придобитите антитела срещу морбили, паротит и рубеола.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Фертилитет

Приорикс не е оценяван в проучвания за фертилитета.



Бременност

Бременни жени не трябва да бъдат ваксинирани с Приорикс.

Не са провеждани проучвания с Приорикс при бременни жени.

При преглед на данните за повече от 3500 жени, които са били изложени на вакцината в ранните стадии на бременността, без това да е известно в момента на ваксинацията с вакцина, съдържаща рубеолна съставка, няма съобщени случаи на синдром на вродена рубеола. При последващо постмаркетингово наблюдение е установен синдром на вродена рубеола, свързан с ваксинален рубеолен щам (Wistar RA 27/3), след неумишлена ваксинация на бременна жена с вакцина срещу морбили, паротит и рубеола.

Не са документирани фетални увреждания при приложение на ваксини срещу морбили или паротит при бременни жени.

Неволно ваксиниране на бременни жени, които не са знаели за бременността си, с ваксини, съдържащи морбилна, паротитна и рубеолна съставки, не трябва да бъде причина за прекъсване на бременността.

Трябва да се избягва забременяване 1 месец след ваксинирането. Жените, които възнамерявят да забременеят, трябва да бъдат посъветвани да го отложат.

Кърмене

Опитът с Приорикс по време на кърмене е ограничен. Проучванията показват че кърмещи след раждането жени, ваксинирани с живи атенюирани ваксини срещу рубеола, може да секретират вируса в кърмата и да го предават на кърмените кърмачета без никакви признаци на симтоматично заболяване. Само в случай че е потвърдено или се подозира, че детето е с имунен дефицит, рисковете и ползите от ваксинирането на майката трябва да бъдат оценени (вж точка 4.3).

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Приорикс не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Резюме на профила за безопасност

Представеният по-долу профил на безопасност се основава на общо около 12 000 лица, на които е приложен Приорикс по време на клиничните изпитвания.

Нежеланите реакции, които може да настъпят след употребата на комбинирана вакцина срещу морбили, паротит и рубеола съответстват на тези, наблюдавани след приложението на моновалентните ваксини самостоятелно или в комбинация.

По време на контролирани клинични изпитвания активно са проследявани признаците и симптомите по време на 42-дневен период от време след ваксинация. На ваксинираните са дадени указания да съобщават всички клинични прояви по време на изпитването.



Най-честите нежелани реакции след прилагане на Приорикс са зачервяване на мястото на инжектиране и повишена температура $\geq 38^{\circ}\text{C}$ (ректално) или $\geq 37,5^{\circ}\text{C}$ (аксиларно/в устата).

Табличен списък на нежеланите реакции

Съобщаваните нежелани реакции са изброени съгласно следната честота:

- Много чести: ($\geq 1/10$)
Чести: ($\geq 1/100$ до $< 1/10$)
Нечести: ($\geq 1/1\,000$ до $< 1/100$)
Редки: ($\geq 1/10\,000$ до $< 1/1\,000$)

Данни от клинични изпитвания

Системо-органен клас	Честота	Нежелани реакции
Инфекции и инфестации	Чести	инфекция на горните дихателни пътища
	Нечести	отит на средното ухо
Нарушения на кръвта и лимфната система	Нечести	лимфаденопатия
Нарушения на имунната система	Редки	алергични реакции
Нарушения на метаболизма и храненето	Нечести	анорексия
Психични нарушения	Нечести	нервност, необичаен плач, безсъние
Нарушения на нервната система	Редки	фебрилни гърчове
Нарушения на очите	Нечести	конюнктивит
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	Нечести	бронхит, кашлица
Стомашно-чревни нарушения	Нечести	увеличаване на паротидните жлези, диария, повръщане
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Чести	обрив
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Много чести	зачервяване на мястото на инжектиране, повишена температура $\geq 38^{\circ}\text{C}$ (ректално) или $\geq 37,5^{\circ}\text{C}$ (аксиларно/ в устата)
	Чести	болка и подуване на мястото на инжектиране, повищена температура $> 39,5^{\circ}\text{C}$ (ректално) или $> 39^{\circ}\text{C}$ (аксиларно/ в устата)

Като цяло, категориите нежелани реакции по честота са подобни за първата и втората доза ваксина. Изключение прави болката на мястото на инжектиране, която е „Честа“ след първата доза ваксина и „Много честа“ след втората доза.



Постмаркетингови данни

По време на постмаркетинговото наблюдение в редки случаи са идентифицирани следните нежелани реакции. Тъй като те са съобщавани доброволно от популация с неустановена големина, не е възможно да се изчисли достоверно тяхната честота.

Системо-органен клас	Нежелани реакции
Инфекции и инфестации	Менингит, морбили-подобен синдром, паротитоподобен синдром (включително орхит, епидидимит и паротит)
Нарушения на кръвта и лимфната система	Тромбоцитопения, тромбоцитопенична пурпура
Нарушения на имунната система	Анафилактични реакции
Нарушения на нервната система	Енцефалит*, церебелит, симптоми, подобни на церебелит (включително преходно нарушение на походката и преходна атаксия), синдром на Guillain-Barré, трансверзален миелит, периферен неврит
Съдови нарушения	Васкулит
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Еритема мултиформе
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан	Арталгия, артрит

* Енцефалит е съобщаван с честота под 1 на 10 miliona дози. Рискът от енцефалит след приложение на ваксината е много по-малък от риска от енцефалит при действително заболяване (морбили: 1 на 1 000 до 2 000 случаи; паротит: 2-4 на 1 000 случаи; рубеола: приблизително 1 на 6 000 случаи).

Случайното вътресъдово приложение на продукта може да доведе до поява на тежки реакции или дори до шок. Наложителни са спешни мерки, в зависимост от тежестта на реакцията (вж. точка 4.4).

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изискава да съобщават всяка подозирана нежелана реакция на:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

По време на постмаркетинговото наблюдение са съобщени случаи на предозиране (до 2 пъти над препоръчаната доза). Няма свързани с предозирането нежелани реакции.



5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармако-терапевтична група: Вирусна ваксина, ATC код: J07BD52

Имунен отговор при деца на 12 месеца и повече

В клинични проучвания при деца на възраст от 12 месеца до 2 години е доказана висока имуногенност на Приорикс.

Ваксинацията с единична доза Приорикс индуцира антитела срещу морбили при 98,1%, срещу паротит при 94,4% и срещу рубеола при 100% от ваксинираните, серонегативни преди ваксинацията.

Две години след първичната ваксинация нивата на сероконверсия са 93,4% за морбили, 94,4% за паротит и 100% за рубеола.

Въпреки че, няма данни относно протективната ефикасност на Приорикс, имуногенността се приема като показател за протективна ефикасност. Данните от някои проучвания обаче сочат, че ефективността срещу паротит може да бъде по-ниска от наблюдаваните нива на сероконверсия за паротит.

Имунен отговор при деца на възраст от 9 до 10 месеца

Клинично проучване включва 300 здрави деца на възраст от 9 до 10 месеца при първата доза ваксина. От тях 147 лица са получили едновременно Приорикс и Варилрикс. Нивата на сероконверсия за морбили, паротит и рубеола са съответно 92,6%, 91,5% и 100%. Докладваните нива на сероконверсия след втората доза, приложена 3 месеца след първата доза, са 100% за морбили, 99,2% за паротит и 100% за рубеола. Следователно, за да се осигурят оптимални имунни отговори, втора доза Приорикс трябва да се приложи до три месеца.

Юноши и възрастни

Безопасността и имуногенността на Приорикс при юноши и възрастни не са специално проучвани при клинични изпитвания.

Интрамускулен път на приложение

При клинични изпитвания на ограничен брой лица, Приорикс е приложен интрамускулно. Нивата на сероконверсия към трите съставки са сравними с наблюдаваните след подкожно приложение.

5.2 Фармакокинетични свойства

Оценка на фармакокинетиката на ваксините не се изисква.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Неклиничните данни не показват особен риск за хора на базата на основните проучвания за безопасност.



6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Прах:

Аминокиселини (включително фенилаланин)

Лактоза (безводна)

Манитол (Е 421)

Сорбитол (Е 420)

Среда 199 (съдържа фенилаланин, параамиобензоена киселина, натрий и калий)

Разтворител:

Вода за инжекции

6.2 Несъвместимости

При липса на проучвания за несъвместимости, този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти.

6.3 Срок на годност

2 години.

Ваксината трябва да бъде инжектирана веднага след разтваряне. Ако това не е възможно, трябва да бъде съхранявана при 2 °C – 8 °C и използвана до 8 часа след разтваряне.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява и транспортира в хладилник (2 °C – 8 °C).

Да не се замразява.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

За условията на съхранение след разтваряне на лекарствения продукт вижте точка 6.3.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Прах във флакон (стъкло тип I) с гумена запушалка.

0,5 ml разтвор в предварително напълнена спринцовка (стъкло тип I) с гумена запушалка на буталото с или без игли в следните опаковки:

- с 2 отделни игли; опаковки по 1 или 10
- без игла; опаковки по 1 или 10.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

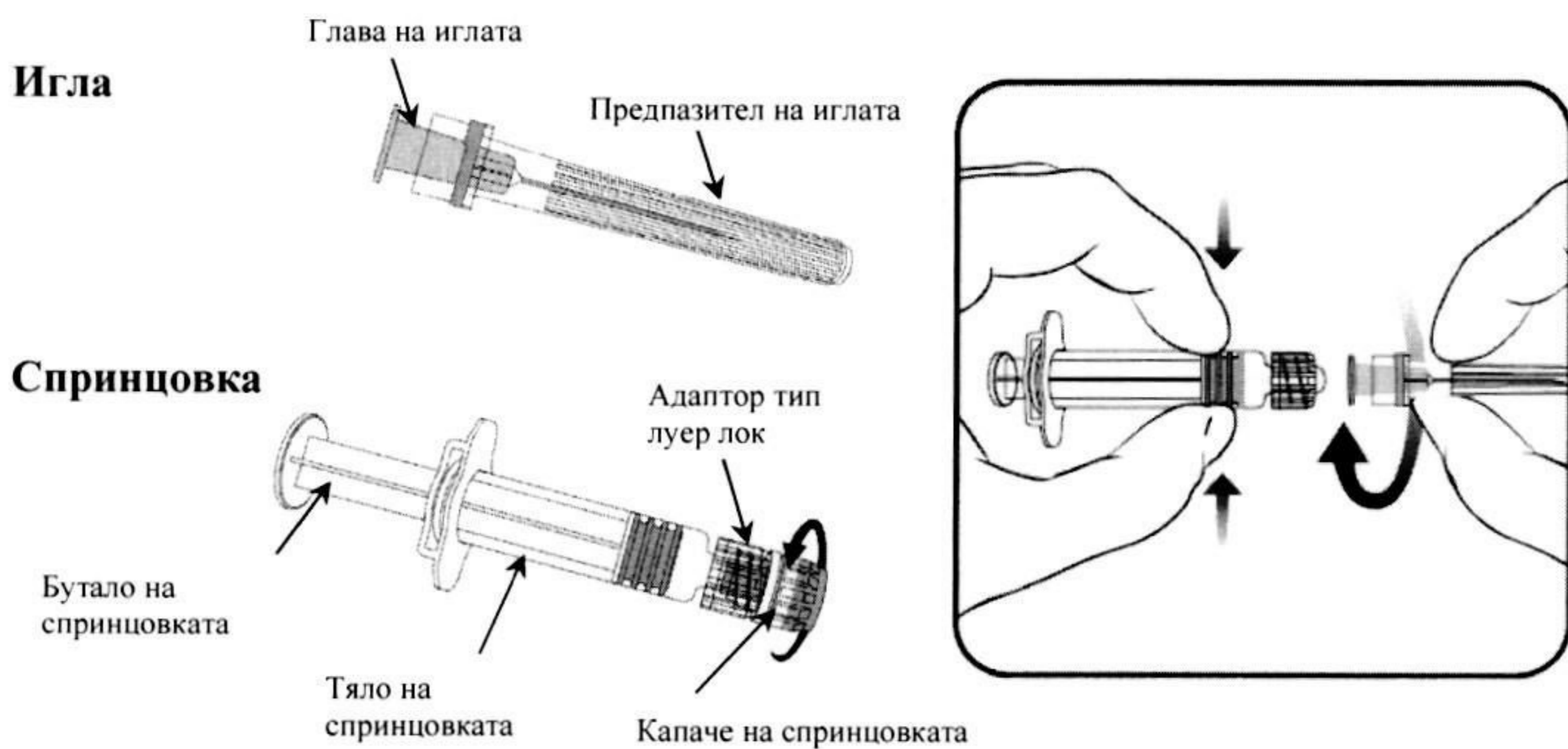


6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Преди разтваряне или приложение разтворителят и разтворената ваксина трябва да се прегледат визуално за чужди частици и/или промяна във външния вид. В случай че се наблюдава някое от двете, не използвайте разтворителя или разтворената ваксина.

Ваксината трябва да се разтвори чрез добавяне на цялото съдържание на предварително напълнената спринцовка с разтворител към флакона, съдържащ праха.

За да прикрепите иглата към спринцовката, внимателно прочетете инструкциите, показани с фигура 1 и фигура 2. Все пак е възможно спринцовката, която се доставя с Приорикс, леко да се различава (без винтов нарез) от спринцовката, изобразена на фигурата. В този случай, иглата трябва да се прикрепи без завинтване.



Фигура 1

Фигура 2

Спринцовката трябва винаги да се държи за тялото, а не за буталото или за адаптора тип луер лок, и иглата трябва да се придържа на една ос със спринцовката (както е показано на фигура 2). Ако това не се спази адапторът тип луер лок може да се изкриви и да предизвика изтичане.

Ако по време на сглобяване на спринцовката, адапторът тип луер лок се извади, трябва да се използва нова доза ваксина (нова спринцовка и нов флакон).

1. Отвинтете капачето на спринцовката, като го завъртите в посока, обратна на часовниковата стрелка (както е показано на фигура 1).

Моля следвайте стъпките по-долу, независимо от това дали адапторът тип луер лок се върти или не:

2. Прикрепете иглата към спринцовката като внимателно поставите главата на иглата в адаптора тип луер лок и завъртете четвърт оборот в посока на часовниковата стрелка, докато усетите, че е затегната (както е показано на фигура 2).



3. Отстранете предпазителя на иглата, който може да е трудно подвижен.
4. Прибавете разтворителя към праха. Сместа трябва да се разклати добре, до пълното разтваряне на праха в разтворителя.

В резултат на малки колебания в pH, разтворената ваксина може да бъде бистра, розово до виолетово оцветена, без влошаване на действието на ваксината.

5. Изтеглете цялото съдържание на флакона.
6. За прилагане на ваксината трябва да се използва нова игла. Отвинтете иглата от спринцовката и прикрепете иглата за прилагане на ваксината, следвайки стъпка 2, описана по-горе.

Да се избягва контактът с дезинфектанти (вижте точка 4.4).

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

GlaxoSmithKline Biologicals s.a.
Rue de l'Institut, 89
1330 Rixensart
Белгия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 9800351

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 5 ноември 1998 г.

Дата на последно подновяване: 18 септември 2008 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

07/2025



КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Приорикс – Прах и разтворител за инжекционен разтвор
Priorix – Powder and solvent for solution for injection
ваксина срещу морбили, паротит и рубеола (живи)
Measles, Mumps and Rubella vaccine (live)

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Reg. №	98 00351
Разрешение №	63742, 21-08-2025
Образение №	/

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

След разтваряне 1 доза (0,5 ml) съдържа:

Жив атенюиран морбилиен вирус¹ (щам Schwarz)
(Live attenuated measles virus¹ (Schwarz strain))

не по-малко от 10^{3.0} CCID₅₀³

Жив атенюиран паротитен вирус¹
(щам RIT 4385, получен от Jeryl Lynn щам)
(Live attenuated mumps virus¹
(RIT 4385 strain, derived from Jeryl Lynn strain))

не по-малко от 10^{3.7} CCID₅₀³

Жив атенюиран рубеолен вирус² (щам Wistar RA 27/3)
(Live attenuated rubella virus² (Wistar RA 27/3 strain))

не по-малко от 10^{3.0} CCID₅₀³

¹ произведен в пилешки ембрионални клетки

² произведен в човешки диплоидни (MRC-5) клетки

³ клетъчно-културелни инфекциозни дози 50%

Тази ваксина съдържа незначително количество неомицин. Вижте точка 4.3.

Помощни вещества с известно действие

Ваксината съдържа 9 mg сорбитол.

Ваксината съдържа 6,5 нанограма парааминобензоена киселина и 334 микрограма фенилаланин на доза (вж. точка 4.4).

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах и разтворител за инжекционен разтвор.

Преди разтаваряне прахът представлява белезникава до леко розово оцветена компактна маса, част от която може да е жълтеникава до леко оранжева.

Разтворителят е бистър безцветен разтвор.



4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Приорикс е показан за активна имунизация на деца на 9-месечна възраст и повече, юноши и възрастни срещу морбили, паротит и рубеола.

За употребата при деца на възраст между 9 и 12 месеца, вижте точки 4.2, 4.4 и 5.1.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Употребата на Приорикс трябва да се основава на официалните препоръки.

Лица на възраст 12 месеца или повече

Дозата е 0,5 ml. Втора доза трябва да се приложи съгласно официалните препоръки.

Приорикс може да се приложи на лица, които са ваксинирани в миналото с друга моновалентна или комбинирана ваксина срещу морбили, паротит и рубеола.

Кърмачета на възраст между 9 и 12 месеца

През първата година от живота, кърмачетата може да не реагират достатъчно към съставките на ваксината. В случай че епидемиологичната обстановка налага ваксинация на кърмачета през първата година от живота (напр. епидемичен взрив или пътуване в ендемични райони), трябва да се направи втора доза Приорикс през втората година от живота, за предпочтение до три месеца след първата доза. При никакви обстоятелства интервалът между дозите не трябва да бъде по-малък от четири седмици (вижте точки 4.4 и 5.1).

Кърмачета на възраст под 9 месеца

Безопасността и ефикасността на Приорикс при кърмачета на възраст под 9 месеца не е установена.

Начин на приложение

Приорикс е за подкожно инжектиране, въпреки че може да бъде приложен и чрез интрамускулна инжекция в делтоидната област или в антеролатералната област на бедрото (вижте точки 4.4 и 5.1).

При пациенти с тромбоцитопения или нарушение на кръвосъсирването е за предпочтение ваксината да бъде приложена подкожно (вижте точка 4.4).

За указания относно разтварянето на лекарствения продукт преди приложение вижте точка 6.6.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1, или към неомицин. Анамнеза за контактен дерматит към неомицин не е противопоказание. За реакции на свръхчувствителност към яични протеини, вижте точка 4.4.



Текуща имуносупресивна терапия (включително такава с високи дози кортикоステроиди). Приорикс не е противопоказан при лица, които получават локални или в ниска доза парентерални кортикоステроиди (напр. за профилактика на астма или заместващо лечение).

Тежък хуморален или клетъчен (първичен или придобит) имунен дефицит, например тежък комбиниран имунен дефицит, агамаглобулинемия и СПИН или симптоматична HIV инфекция, или възрастово-специфичен процент CD4+ Т-лимфоцити при деца под 12-месечна възраст: CD4+ < 25%; деца между 12-35-месечна възраст: CD4+ < 20%; деца между 36-59-месечна възраст: CD4+ < 15% (вж. точка 4.4).

Бременност. Освен това 1 месец след ваксинирането трябва да се избягва забременяване (вж. точка 4.6).

Както при другите ваксини, приложението на Приорикс трябва да бъде отложено при лица, страдащи от остро тежко фебрилно заболяване. Наличието на лека инфекция, като простуда, не трябва да води до отлагане на ваксинацията.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Проследимост

За да се подобри проследимостта на биологичните лекарствени продукти, името и партидният номер на приложения продукт трябва ясно да се записват.

Както при всички инжекционни ваксини, винаги трябва да има готовност за съответно медицинско лечение и наблюдение, в случаи на рядка анафилактична реакция след приложението на ваксината.

Алкохолът и другите дезинфекционни средства трябва да се оставят да се изпарят от кожата преди инжектирането на ваксината, тъй като те могат да инактивират атенюираните вируси във ваксината.

През първата година от живота, кърмачетата може да не реагират достатъчно към съставките на ваксината, поради възможно взаимодействие с майчините антитела (вижте точки 4.2 и 5.1).

Съответното внимание трябва да се прояви при приложение на Приорикс при лица с нарушения на централната нервна система (ЦНС), предразположение към фебрилни гърчове или фамилна анамнеза за гърчове. Ваксинираните с анамнеза за фебрилни гърчове трябва да бъдат внимателно проследявани.

Морбилината и паротитната съставки на ваксината са произведени в пилешки ембрионални клетъчни култури и затова може да съдържат следи от яйчен протеин. Лицата с анамнеза за анафилактична, анафилактоидна или други реакции от бърз тип (напр. генерализирана уртикария, подуване на устата или гърлото, затруднено дишане, хипотония или шок) след прием на яйца, може да са с повишен риск от развитие на реакция на свръхчувствителност от бърз тип след ваксинация, въпреки че тези типове реакции се установяват много рядко. Лицата, които са преживяли анафилаксия след прием на яйца, трябва да бъдат ваксинирани с особено внимание, като трябва да бъдат осигурени адекватни условия за лечение на анафилаксията, в случай на поява на такава реакция.



Чрез ваксинация до 72 часа след експозиция при контакт с морбили, може да се постигне ограничена защита срещу морбили.

Синкоп (припадък) може да настъпи след или дори преди всяка ваксинация, особено при юноши, като психогенна реакция към инжектирането с игла. Той може да се съпровожда от няколко неврологични признака като преходно смущение на зрението, парестезия и тонично-клонични движения на крайниците по време на възстановяването. Важно е да са налице процедури за избягване на нараняване вследствие на припадъците.

Както при другите ваксини, защитен имунен отговор може да не бъде постигнат при всички ваксинирани.

ПРИОРИКС НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ПРИЛАГА ВЪТРЕСЪДОВО ПРИ НИКАКВИ ОБСТОЯТЕЛСТВА.

Тромбоцитопения

При лица, страдащи от тромбоцитопения, след първата доза при ваксинация с живи ваксини срещу морбили, паротит и рубеола, са съобщени случаи на влошаване на тромбоцитопенията и на повторна поява на тромбоцитопения. MMR-свързаната тромбоцитопения е рядка и в повечето случаи самоограничаваща се. При пациенти със съществуваща тромбоцитопения или с анамнеза за тромбоцитопения след ваксинация срещу морбили, паротит или рубеола, съотношението рисков-полза от прилагането на Приорикс, трябва да бъде внимателно оценено. Тези пациенти трябва да бъдат ваксинирани с повишено внимание и за предпочтение чрез подкожно приложение на ваксината.

Имунокомпрометирани пациенти

Може да се обсъди ваксиниране при пациенти с определени имунни дефицити, ако ползата превъзхожда риска (напр. лица с асимптоматична HIV инфекция, дефицит на IgG подклас, вродена неутропения, хронична грануломатозна болест и комплемент-дефицитни заболявания).

Имунокомпрометирани пациенти без противопоказания за това ваксиниране (вж. точка 4.3) може да нямат толкова добър отговор, колкото имунокомпетентните лица, следователно в случай на контакт някои от тези пациенти може да се заразят с морбили, паротит или рубеола, въпреки уместно приложената ваксина. Тези пациенти трябва да бъдат наблюдавани внимателно за признания на морбили, паротит и рубеола.

Предаване

Не е документирано предаване на вируса на морбили и паротит от ваксинирани на възприемчиви контактни. Известно е, че между 7-ия и 28-ия ден след ваксинацията е налична фарингеална екскреция на вирусът на рубеолата и морбилито, с пикова екскреция около 11-ия ден. Няма данни, обаче, отделените вакцинални вируси да се предават на възприемчиви контактни. Документирано е предаване на рубеолен вакцинален вирус на кърмачета чрез кърмата, както и трансплацентарно предаване, без никакви клинични признания на заболяване.

Помощни вещества с известно действие

Приорикс съдържа парааминобензоена киселина. Тя може да причини алергични реакции (вероятно от забавен тип) и в много редки случаи бронхоспазъм.



Ваксината съдържа 334 микрограма фенилаланин на доза. Фенилаланинът може да е вреден за лица с фенилкетонурия (ФКУ).

Ваксината съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

Ваксината съдържа калий, по-малко от 1 mmol (39 mg) на доза, т.е. практически не съдържа калий.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Клинични изпитвания доказват, че Приорикс може да бъде прилагана едновременно с която и да е от следните моновалентни или комбинирани ваксини [включително хексавалентни ваксини (DTPa-HBV-IPV/Hib): ваксина срещу дифтерия, тетанус и коклюш (безклетъчна, компонентна), (DTPa), ваксина срещу дифтерия, тетанус и коклюш (безклетъчна, компонентна) с намалено антигенно съдържание, (dTpa), ваксина срещу *Haemophilus influenzae type b*, (Hib), инактивирана ваксина срещу полиомиелит (IPV), хепатит B ваксина (HBV), хепатит A ваксина (HAV), ваксина срещу менингококи серогрупа B, (MenB), ваксина срещу менингококи серогрупа C, конюгатна (MenC), конюгатна ваксина срещу менингококи серогрупи A, C, W-135 и Y, (MenACWY), ваксина срещу варицела зостер (VZV), перорална ваксина срещу полиомиелит (OPV) и пневмококова конюгатна ваксина, в съответствие с местните препоръки.

Поради увеличения рисък от повишаване на температурата, чувствителност на мястото на инжектиране, промяна в хранителните навици и раздразнителност, когато Bexsero се прилага едновременно с комбинирана ваксина срещу морбили, паротит, рубеола и варицела (MMR-V), може да се обмисли отделна ваксинация с Приорикс, когато е възможно.

Няма данни в подкрепа на употребата на Приорикс с някакви други ваксини.

Ако Приорикс се прилага по едно и също време с друга инжекционна ваксина, ваксините винаги трябва да се прилагат на различни инжекционни места.

Ако не могат да се приложат едновременно, се препоръчва да се спазва интервал не по-малък от един месец между прилагането на Приорикс и другите живи атенюирани ваксини.

Ако трябва да се направи туберкулинов тест, той трябва да се проведе преди или едновременно с вакцинациите, тъй като е докладвано, че комбинираните ваксини срещу морбили, паротит и рубеола могат да доведат до временно подтискане на кожната туберкулинова чувствителност. Тъй като тази анергия може да продължи максимум до 6 седмици, туберкулиновия тест не трябва да се провежда през този период от време след вакцинациите, за да се избегнат фалшиво негативните резултати.

При лица, на които са приложени човешки гамаглобулини или е направено кръвопреливане, вакцинациията трябва да бъде отложена за три месеца или повече (до 11 месеца), в зависимост от приложената доза на човешкия глобулин, поради вероятност от неуспех на ваксината, дължащ се на пасивно придобитите антитела срещу морбили, паротит и рубеола.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Фертилитет

Приорикс не е оценяван в проучвания за фертилитета.



Бременност

Бременни жени не трябва да бъдат ваксинирани с Приорикс.

Не са провеждани проучвания с Приорикс при бременни жени.

При преглед на данните за повече от 3500 жени, които са били изложени на ваксината в ранните стадии на бременността, без това да е известно в момента на ваксинацията с вакцина, съдържаща рубеолна съставка, няма съобщени случаи на синдром на вродена рубеола. При последващо постмаркетингово наблюдение е установен синдром на вродена рубеола, свързан с ваксинален рубеолен щам (Wistar RA 27/3), след неумишлена ваксинация на бременна жена с вакцина срещу морбили, паротит и рубеола.

Не са документирани фетални увреждания при приложение на вакции срещу морбили или паротит при бременни жени.

Неволно ваксиниране на бременни жени, които не са знаели за бременността си, с вакции, съдържащи морбилна, паротитна и рубеолна съставки, не трябва да бъде причина за прекъсване на бременността.

Трябва да се избягва забременяване 1 месец след ваксинирането. Жените, които възнамерявят да забременеят, трябва да бъдат посъветвани да го отложат.

Кърмене

Опитът с Приорикс по време на кърмене е ограничен. Проучванията показват че кърмещи след раждането жени, ваксинирани с живи атенюирани вакции срещу рубеола, може да секретират вируса в кърмата и да го предават на кърмените кърмачета без никакви признания на симтоматично заболяване. Само в случай че е потвърдено или се подозира, че детето е с имунен дефицит, рисковете и ползите от ваксинирането на майката трябва да бъдат оценени (вж точка 4.3).

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Приорикс не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Резюме на профила за безопасност

Представеният по-долу профил на безопасност се основава на общо около 12 000 лица, на които е приложен Приорикс по време на клиничните изпитвания.

Нежеланите реакции, които може да настъпят след употребата на комбинирана вакцина срещу морбили, паротит и рубеола съответстват на тези, наблюдавани след приложението на моновалентните вакции самостоятелно или в комбинация.

По време на контролирани клинични изпитвания активно са проследявани признаците и симптомите по време на 42-дневен период от време след ваксинация. На ваксинираните са дадени указания да съобщават всички клинични прояви по време на изпитването.



Най-честите нежелани реакции след прилагане на Приорикс са зачервяване на мястото на инжектиране и повишена температура $\geq 38^{\circ}\text{C}$ (ректално) или $\geq 37,5^{\circ}\text{C}$ (аксиларно/в устата).

Табличен списък на нежеланите реакции

Съобщаваните нежелани реакции са изброени съгласно следната честота:

Много чести: ($\geq 1/10$)

Чести: ($\geq 1/100$ до $< 1/10$)

Нечести: ($\geq 1/1\,000$ до $< 1/100$)

Редки: ($\geq 1/10\,000$ до $< 1/1\,000$)

Данни от клинични изпитвания

Системо-органен клас	Честота	Нежелани реакции
Инфекции и инфестации	Чести	инфекция на горните дихателни пътища
	Нечести	отит на средното ухо
Нарушения на кръвта и лимфната система	Нечести	лимфаденопатия
Нарушения на имунната система	Редки	алергични реакции
Нарушения на метаболизма и храненето	Нечести	анорексия
Психични нарушения	Нечести	нервност, необичаен плач, безсъние
Нарушения на нервната система	Редки	фебрилни гърчове
Нарушения на очите	Нечести	конюнктивит
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	Нечести	бронхит, кашлица
Стомашно-чревни нарушения	Нечести	увеличаване на паротидните жлези, диария, повръщане
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Чести	обрив
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Много чести	зачервяване на мястото на инжектиране, повишена температура $\geq 38^{\circ}\text{C}$ (ректално) или $\geq 37,5^{\circ}\text{C}$ (аксиларно/в устата)
	Чести	болка и подуване на мястото на инжектиране, повишена температура $> 39,5^{\circ}\text{C}$ (ректално) или $> 39^{\circ}\text{C}$ (аксиларно/в устата)

Като цяло, категориите нежелани реакции по честота са подобни за първата и втората доза ваксина. Изключение прави болката на мястото на инжектиране, която е „Честа“ след първата доза ваксина и „Много честа“ след втората доза.



Постмаркетингови данни

По време на постмаркетинговото наблюдение в редки случаи са идентифицирани следните нежелани реакции. Тъй като те са съобщавани доброволно от популация с неустановена големина, не е възможно да се изчисли достоверно тяхната честота.

Системо-органен клас	Нежелани реакции
Инфекции и инфестации	Менингит, морбили-подобен синдром, паротитоподобен синдром (включително орхит, епидидимит и паротит)
Нарушения на кръвта и лимфната система	Тромбоцитопения, тромбоцитопенична пурпур
Нарушения на имунната система:	Анафилактични реакции
Нарушения на нервната система	Енцефалит*, церебелит, симптоми, подобни на церебелит (включително преходно нарушение на походката и преходна атаксия), синдром на Guillain-Barré, трансверзален миелит, периферен неврит
Съдови нарушения	Васкулит
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Еритема мултиформе
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан	Арталгия, артрит

* Енцефалит е съобщаван с честота под 1 на 10 miliona дози. Рискът от енцефалит след приложение на ваксината е много по-малък от риска от енцефалит при действително заболяване (морбили: 1 на 1 000 до 2 000 случаи; паротит: 2-4 на 1 000 случаи; рубеола: приблизително 1 на 6 000 случаи).

Случайното вътресъдово приложение на продукта може да доведе до поява на тежки реакции или дори до шок. Наложителни са спешни мерки, в зависимост от тежестта на реакцията (вж. точка 4.4).

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция на:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

По време на постмаркетинговото наблюдение са съобщени случаи на предозиране (до 2 пъти над препоръчаната доза). Няма свързани с предозирането нежелани реакции.



5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармако-терапевтична група: Вирусна ваксина, ATC код: J07BD52

Имунен отговор при деца на 12 месеца и повече

В клинични проучвания при деца на възраст от 12 месеца до 2 години е доказана висока имуногенност на Приорикс.

Ваксинацията с единична доза Приорикс индуцира антитела срещу морбили при 98,1%, срещу паротит при 94,4% и срещу рубеола при 100% от ваксинираните, серонегативни преди ваксинацията.

Две години след първичната ваксинация нивата на сероконверсия са 93,4% за морбили, 94,4% за паротит и 100% за рубеола.

Въпреки че, няма данни относно протективната ефикасност на Приорикс, имуногенността се приема като показател за протективна ефикасност. Данните от някои проучвания обаче сочат, че ефективността срещу паротит може да бъде по-ниска от наблюдаваните нива на сероконверсия за паротит.

Имунен отговор при деца на възраст от 9 до 10 месеца

Клинично проучване включва 300 здрави деца на възраст от 9 до 10 месеца при първата доза ваксина. От тях 147 лица са получили едновременно Приорикс и Варилрикс. Нивата на сероконверсия за морбили, паротит и рубеола са съответно 92,6%, 91,5% и 100%. Докладваните нива на сероконверсия след втората доза, приложена 3 месеца след първата доза, са 100% за морбили, 99,2% за паротит и 100% за рубеола. Следователно, за да се осигурят оптимални имунни отговори, втора доза Приорикс трябва да се приложи до три месеца.

Юноши и възрастни

Безопасността и имуногенността на Приорикс при юноши и възрастни не са специално проучвани при клинични изпитвания.

Интрамускулен път на приложение

При клинични изпитвания на ограничен брой лица, Приорикс е приложен интрамускулно. Нивата на сероконверсия към трите съставки са сравними с наблюдаваните след подкожно приложение.

5.2 Фармакокинетични свойства

Оценка на фармакокинетиката на ваксините не се изисква.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Неклиничните данни не показват особен риск за хора на базата на основните проучвания за безопасност.



6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Прах:

Аминокиселини (включително фенилаланин)

Лактоза (безводна)

Манитол (Е 421)

Сорбитол (Е 420)

Среда 199 (съдържа фенилаланин, параамиобензоена киселина, натрий и калий)

Разтворител:

Вода за инжекции

6.2 Несъвместимости

При липса на проучвания за несъвместимости, този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти.

6.3 Срок на годност

2 години.

Ваксината трябва да бъде инжектирана веднага след разтваряне. Ако това не е възможно, трябва да бъде съхранявана при 2 °C – 8 °C и използвана до 8 часа след разтваряне.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява и транспортира в хладилник (2 °C – 8 °C).

Да не се замразява.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина.

За условията на съхранение след разтваряне на лекарствения продукт вижте точка 6.3.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Прах във флакон (стъкло тип I) с гумена запушалка.

0,5 ml разтвор в ампула (стъкло тип I) – опаковка по 100.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Преди разтваряне или приложение разтворителят и разтворената ваксина трябва да се прегледат визуално за чужди частици и/или промяна във външния вид. В случай че се наблюдава някое от двете, не използвайте разтворителя или разтворената ваксина.



Ваксината трябва да бъде разтворена чрез добавяне на цялото съдържание на доставената ампула с разтворител към флакона, съдържащ праха. Сместа трябва да се разклати добре, до пълното разтваряне на праха в разтворителя.

В резултат на малки колебания в pH, разтворената ваксина може да бъде бистра, розово до виолетово оцветена, без влошаване на действието на ваксината.

Изтеглете цялото съдържание на флакона.

За прилагането на ваксината трябва да се използва нова игла.

Да се избягва контактът с дезинфектанти (вижте точка 4.4).

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

GlaxoSmithKline Biologicals s.a.
Rue de l'Institut, 89
1330 Rixensart
Белгия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 9800351

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 5 ноември 1998 г.

Дата на последно подновяване: 18 септември 2008 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

07/2025

