



Pneumokokinė polisacharidinė konjuguota vakcina (20-valentė, adsorbuota)

Apexxnar pakuotės lapelį rasite čia

Vaisto pavadinimas. Apexxnar injekcinė suspensija užpildytame švirkšte. ATC kodas J07AL02. Receptinis vaistinis preparatas. **Bendrinis pavadinimas.** 1 dozėje (0,5 ml) yra 2,2 µg polisacharido 1, 3, 4, 5, 6A, 7F, 8, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F, 33F serotipams ir 4,4 µg polisacharido 6B serotipui, konjuguotų su CRM197 baltymu nešikliu, adsorbuotu ant aliuminio fosfato. 1 dozėje (0,5 ml) yra 0,125 mg aliuminio.

Indikacijos. 18 metų ir vyresnių asmenų aktyviajai imunizacijai nuo *Streptococcus pneumoniae* sukeltos invazinės ligos ir pneumonijos. **Dozavimas.** 18 metų ir vyresni asmenys. Apexxnar skiriamas vienkartinė doze 18 metų ir vyresniems asmenims suleidžiant į raumenis, pageidautina į deltinį raumenį, stengiantis išvengti injekcijos į nervus ir kraujagysles arba šalia jų. Revakcinacijos poreikis vėlesne Apexxnar doze neįrodytas. Jeigu nusprendžiama, kad tinka skiepijimas 23-valente pneumokokine polisacharidine vakcina, pirmiausia reikia skirti Apexxnar. Apexxnar saugumas ir veiksmingumas vaikams ir paaugliams jaunesniems nei 18 metų neiširti. **Kontraindikacijos.** Padidėjęs jautrumas veikliajai arba bet kuriai pagalbinei medžiagai arba difterijos toksoidams.

Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės. Skiepijimą reikia atidėti asmenims, sergantiems ūmine sunkia liga su karščiavimu. Tačiau esant lengvai infekcijai, pvz., peršalimui, skiepijimo atidėti nereikėtų. Vakcina turi būti skiriama atsargiai asmenims, sergantiems trombocitopenija arba kraujavimo sutrikimu, nes suleidus į raumenis gali pasireikšti kraujavimas. Apexxnar saugumo ir imunogeniškumo duomenų apie asmenis, kurių imunitetas nusilpęs, nėra. Jų skiepijimas turi būti svarstomas individualiai. Remiantis pneumokokinių vakcinų vartojimo patirtimi, kai kurių asmenų, turinčių pakitusią imunokompetenciją, imuninis atsakas į Apexxnar gali būti mažesnis. Asmenims, kurių imuninis atsakas yra susilpnėjęs dėl imunitetą slopinančio gydymo, genetinio defekto, ŽIV infekcijos arba kitų priežasčių, gali pasireikšti silpnesnis antikūnų atsakas į aktyviąją imunizaciją. Klinikinė šio reiškinio reikšmė nežinoma. **Sąveika su kitais vaistiniais preparatais.** Sąveikos tyrimų neatlikta. Skirtingos injekcinės vakcinos visada turi būti suleistos į skirtingas vakcinacijos vietas. Apexxnar negalima maišyti su kitomis vakcinomis/vaistiniais preparatais tame pačiame švirkšte.

Šalutinis poveikis. 18 metų ir vyresni tiriamieji. 18 metų ir vyresniems suaugusiems labai dažnai ir dažnai buvo praneštos šios nepageidaujamos reakcijos – galvos skausmas, sąnarių/raumenų skausmas, skausmas/jautrumas vakcinacijos vietoje, nuovargis, vakcinacijos vietos sukietėjimas/patinimas, eritema vakcinacijos vietoje, karščiavimas. ▼ Vykdoma papildoma vaistinio preparato stebėseną.

TEKSTO PERŽIŪROS DATA. 2022 02 14



Dėl informacijos apie skiepus prašome kreiptis į sveikatos priežiūros įstaigą. Jeigu įtariate, kad Jums pasireiškė šalutinis poveikis, apie jį praneškite savo gydytojui, vaistininkui ar Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos el. paštu: NepageidaujamaR@vvkt.lt arba kitais būdais, kaip nurodyta jos interneto svetainėje www.vvkt.lt.