



Превенар® 13*

Пневмококова полісахаридна кон'югована вакцина (13-валентна, адсорбована)

* Торгова марка

Вакцина, що залишає вагомий слід в усьому світі

Вакцина Превенар® 13 охоплює найбільшу кількість серотипів серед усіх пневмококових кон'югованих вакцин (ПКВ) в Україні.⁵⁻⁷ Превенар® 13 використовується в більш ніж 150 країнах світу[†] і є найпоширенішою ПКВ у світі.¹⁻⁴



Зображені відбитки ніг не відповідають країнам, які мають дозвіл на застосування вакцини Превенар® 13 або використовують її.

Дитина, яка зображена на цій сторінці, є моделлю. Фотографія представлено лише з ілюстративною метою.

† Станом на 28 квітня 2016 р.[†]

1. Інструкція для медичного використання лікарського засобу Превенар® 13, №1/UA/15664/01/01, затверджена Наказом МОЗУ №247 від 09.03.2017 р., з змінами, затвердженими Наказом МОЗУ №1135 від 21.06.2023 р. 2. McIntosh EDG, Reimert RL. Global prevalence and epidemiological characteristics of pneumococcal serotypes. *Expert Rev Vaccines*. 2011;10(11):1091-109. 3. Filizit RB, Pasadiso P, Fitzler B. Advances in pneumococcal vaccines: the 13-valent pneumococcal conjugate vaccine received market authorization in Europe. *Expert Rev Vaccines*. 2010;9(3):229-236. 4. Data on file. Pfizer Inc., New York, NY. Інструкція для медичного використання лікарського засобу Сінфіторк® №1/UA/15363/01/01, затверджена Наказом МОЗУ №649 від 19.09.2023р. 6. Інструкція для медичного використання лікарського засобу ПневмоСін №1/UA/12222/01/01, затверджена Наказом МОЗУ №316 від 17.02.2022р. 7. Результат пошуку зареєстрованих в Україні пневмококових вакцин (за кодами АТС J07AL) у ДІПЗ на сайті <http://www.dipz.gov.ua/>, станом на 08.11.2023р.

Превенар® 13 - вакцина пневмококова полісахаридна кон'югована (тринадна валентна адсорбована), пневмококова полісахаридна серотипів 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 19A, 19F, 23F; серотипована серотипу 15C, кон'югована з білковою носієм CRM197 та адсорбована на алюмінію фосфаті; суспензія для ін'єкцій, по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці об'ємом 1 мл зі шток поршнем, з обмежуєму вмісту гуму поршнім і захисним ковпачком. По 1 попередньо-наповненому шприці та одній відкритій дозі в індивідуальному очку у змінному гігієнічному контейнері у картонній коробці.

Коротка інструкція для медичного застосування препарату

Показання до застосування: активна імунізація для попередження інвазивних захворювань, пневмоній та гострого середнього отиту, спричинених *Streptococcus pneumoniae*, у дітей віком від 6 тижнів. Активна імунізація для попередження інвазивних захворювань та пневмоній, спричинених *Streptococcus pneumoniae*, у дорослих та осіб літнього віку. Застосування вакцини має базуватися на офіційній рекомендації із урахуванням ризику інвазивних захворювань та пневмоній у різних вікових групах та спільній основних захворювань, а також вразливості імунологічної серотипів у різних географічних зонах. **Спосіб застосування та дозу:** внутрішньом'язово. Препарат слід вводити у там ділянку: передпліччя/латеральна поверхня стегна (латеральний шприць/лізія стегна) у немовлят або дельтоїдний м'яз у дітей та дорослих. Схеми імунізації вакциною Превенар® 13 має базуватися на офіційній рекомендації. Невiolaментам, які отримали першу дозу вакцини Превенар® 13, рекомендовано закінчити курс вакцинації препаратом Превенар® 13. Невiolaментам віком від 6 тижнів до 6 місяців, в тому числі, недорозвиненої немовляти (гестаційний вік <37 тижнів), рекомендований курс імунізації складається з чотирьох доз по 0,5 мл. Перша вакцинація у немовлят складається з трьох доз. Першу дозу звичайно вводять у віці 2 місяці. Інтервал між дозами становить не менше 1 місяця. Першу дозу можна вводити у віці не менше 6 тижнів. Четверту дозу (ревакцинаційну) рекомендують вводити у віці 11-15 місяців. Невiolaментам віком 7-11 місяців, які не проходили вакцинації: дві дози по 0,5 мл з інтервалом між введеннями не менше 1 місяця. Третю дозу рекомендують вводити на другому році життя. Діти віком 12-23 місяці, які не проходили вакцинації: дві дози по 0,5 мл з інтервалом між введеннями не менше 2 місяців. Діти віком 2-17 років, які не проходили вакцинації: одна доза 0,5 мл. Дорослі віком ≥19 років та особи літнього віку: одна разова доза (більш детально - див. інструкцію). **Протипозиція:** підвищена чутливість до діючих речовин, до будь-якої з допоміжних речовин або до діалітичного амінооксиду. **Застосування препарату Превенар® 13, як і інших вакцин, особам із гострими, тяжкими фебрильними захворюваннями необхідно відкласти.** Однак наявність інфекції легкого ступеня, такої як застуда, не потребує відкладення вакцинації. **При проведенні вакцинації на території України слід керуватися діючими наказами МОЗ України щодо інформації з протипозиціями та взаємодії з іншими лікарськими засобами.** **Тіфійні реакції:** зниклий апетит, блювотина, діарея, висип, підвищена збудливість, похворіння в місці введення, затримані набряки або біль/болісність, сонливість, порушення сну, головні болі, підвищення температури тіла, обмеження руговості у місці введення (через виникнення болю), артрити, млявість, підвищена збудливість, вертебра у будь-якому місці введення вакцини (більш детально - див. інструкцію). **Особливості застосування:** не слід застосовувати внутрішньом'язово; не слід вводити внутрішньом'язово пацієнтам з тромбоцитопенією або будь-якими порушеннями коагуляції, яким можуть бути протипозиційні внутрішньом'язові ін'єкції, але можна вводити підшкірно, якщо потенційна користь явно переважає ризик від застосування вакцини у шприці з лопу шпору мультимолікулярно реактивністю внаслідок імуносупресивної терапії, генетичного дефекту, ВІЛ-інфекції або інших причин зупинення антитіл у відповідь на активну імунізацію можна бути зменшеною. Для дітей з судорожними або фебрильними судорогами в анамнезі, а також для всіх дітей, які отримували Превенар® 13 одночасно з вакциною, до складу якої входить шкоропитовий компонент, слід провести кардинальну терміну згідно з місцевими рекомендаціями щодо лікування. **Взаємодія з іншими лікарськими засобами:** у немовлят та дітей віком від 6 тижнів до 5 років вакцину можна застосовувати одночасно з будь-якими вакцинами, не ємою, такі як комбінована, що містить антигени дифтерії, противи кашлю (цільнокомпонентний або ацелюлярний компонент), Невiolaментам слід уникати типу D, поліомієлітичного інактивованого, гепатиту В, мейнотського серогрипу С, скарлатинного паротиту, краснухи, вітряної вісти та розгара. Превенар® 13 можна також одночасно застосовувати з вакциною для профілактики мейнотського інфекцій серогрипу А, С, W135 та у підопсарифікованих, хоча оповіщено в пресі, що аналізи, дітям віком від 12 до 23 місяців, які були першими ефективно вакцинованими препаратом Превенар® 13 (зі зміною рекомендацій щодо лікування). Для віком від 6 до 17 років та дорослі віком від 18 до 49 років. На сьогодні немає даних щодо сумісного застосування з іншими вакцинами. Дорослі віком від 50 років - можна застосовувати одночасно з сезонною тривалентною інактивованою грипою та іншими вакцинами. Різни ін'єкційні вакцини слід завжди вводити в різні ділянки тіла. Більш детально - див. повну інструкцію. **Умови відпуску:** за рецептом. Перед використанням препарату необхідно ознайомитися з інструкцією по застосуванню. Інформація для лікарів та фармацевтів. Призначено для розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики.

Рестриковане посвідчення №1/UA/15664/01/01, затверджено Наказом МОЗ України № 247 від 09.03.2017 р., з змінами, затвердженими Наказом МОЗ України №1135 від 21.06.2023р.

За додатковою інформацією звертайтеся у Представництво «Пфайзер Експорт Бі. Бу» в Україні: 03038, м. Київ, вул. М.Грінченка, 4-Б, БУ|Горізонт парк. Тел.: (044) 391-60-50.

