

PRILOG I.
SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA

1. NAZIV LIJEKA

M-M-RVAXPRO prašak i otapalo za suspenziju za injekciju
M-M-RVAXPRO prašak i otapalo za suspenziju za injekciju u napunjenoj štrcaljki
Cjepivo protiv morbila, parotitisa i rubele (živo)

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Nakon rekonstitucije, jedna doza (0,5 ml) sadrži:

živi, atenuirani virus morbila¹, soj Enders Edmonstonne manje od 1×10^3 TCID₅₀*
živi, atenuirani virus parotitisa¹, soj Jeryl Lynn™ [Razina B].....ne manje od $12,5 \times 10^3$ TCID₅₀*
živi, atenuirani virus rubele², soj Wistar RA 27/3 ne manje od 1×10^3 TCID₅₀*

*infektivna doza za 50% kulture tkiva

¹proizведен na stanicama pilećih embrija.

²proizведен na WI-38 ljudskim diploidnim fibroblastima pluća.

Cjepivo može sadržavati rekombinantni ljudski albumin (rHA) u tragovima.
Ovo cjepivo sadrži neomicin u tragovima. Vidjeti dio 4.3.

Pomočna(e) tvar(i) s poznatim učinkom

Ovo cjepivo sadrži 14,5 milograma sorbitola po dozi. Vidjeti dio 4.4.

Za cijeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Prašak i otapalo za suspenziju za injekciju.

Prije rekonstitucije, prašak je svijetložuti kompaktni kristalični kolačić, a otapalo je bistra bezbojna tekućina.

4. KLINIČKI PODACI

4.1 Terapijske indikacije

M-M-RVAXPRO je indiciran za istodobno cijepljenje protiv morbila, parotitisa i rubele u osoba u dobi od 12 mjeseci nadalje (vidjeti dio 4.2).

U posebnim okolnostima M-M-RVAXPRO se može primijeniti dojenčadi u dobi od 9 mjeseci nadalje (vidjeti dijelove 4.2, 4.4 i 5.1).

Za primjenu tijekom epidemije morbila, ili postekspozicijsko cijepljenje, ili za primjenu u osoba starijih od 9 mjeseci koje prethodno nisu bile cijepljene, a koje su u kontaktu s trudnicama podložnim zarazi, te u osoba koje su vjerojatno podložne zarazi parotitisom i rubelom, vidjeti dio 5.1.

Primjena M-M-RVAXPRO treba se temeljiti na službenim preporukama.

4.2 Doziranje i način primjene

Doziranje

- Osobe u dobi od 12 mjeseci i stariji:
Osobe od 12 mjeseci starosti nadalje trebaju primiti jednu dozu cjepiva na odabrani datum. Druga se doza može primijeniti najmanje 4 tjedna nakon prve doze u skladu sa službenim preporukama. Druga je doza namijenjena pojedincima koji iz bilo kojeg razloga nisu imali odgovor na prvu dozu.
- Dojenčad u dobi od 9 do 12 mjeseci:
Podaci o imunogenosti i sigurnosti pokazuju da se M-M-RVAXPRO može primjenjivati u dojenčadi u dobi od 9 do 12 mjeseci, u skladu sa službenim preporukama ili kad se rana zaštita smatra neophodnom (npr. u dječjem vrtiću, u vrijeme epidemije ili putovanja u područja s visokom prevalencijom morbila). Tu dojenčad je potrebno docjepljivati u dobi od 12 do 15 mjeseci. Dodatna doza cjepiva koje sadrži morbile treba se razmotriti u skladu sa službenim preporukama (vidjeti dijelove 4.4 i 5.1).
- Dojenčad mlađa od 9 mjeseci:
Trenutno nema dostupnih podataka o djelotvornosti i sigurnosti primjene cjepiva M-M-RVAXPRO u djece mlađe od 9 mjeseci.

Način primjene

Cjepivo se injicira intramuskularno (i.m.) ili supkutano (s.c.).

Najpogodnija mjesta za primjenu injekcije su anterolateralno područje bedra u mlađe djece i deltoidno područje u starije djece, adolescenata i odraslih.

Cjepivo se mora primijeniti supkutano u bolesnika s trombocitopenijom ili bilo kojim poremećajem koagulacije.

Za mjere opreza koje treba poduzeti prije rukovanja lijekom ili primjene lijeka, te za upute o rekonstituciji cjepiva prije primjene vidjeti dio 6.6.

NE INJICIRATI INTRAVASKULARNO.

4.3 Kontraindikacije

Preosjetljivost na bilo koje cjepivo protiv morbila, parotitisu ili rubele ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1, uključujući neomicin (vidjeti dijelove 2 i 4.4).

Trudnoća. Osim toga, trudnoću treba izbjegavati 1 mjesec nakon cijepljenja (vidjeti dio 4.6).

Cijepljenje se mora odgoditi za vrijeme trajanja bilo koje bolesti s vrućicom $> 38,5^{\circ}\text{C}$.

Aktivna neliječena tuberkuloza. U djece koja se liječe protiv tuberkuloze nije zamijećena egzacerbacija bolesti nakon cijepljenja cjepivom sa živim virusom morbila. Do sada nisu prijavljena ispitivanja utjecaja cjepiva protiv morbila u djece s neliječenom tuberkulozom.

Krvne diskrazije, leukemija, limfomi bilo koje vrste ili druge maligne neoplazme koje zahvaćaju krvotvorni i limfnii sustav.

Aktualna imunosupresivna terapija (uključujući visoke doze kortikosteroida). M-M-RVAXPRO nije kontraindiciran u osoba koje se liječe topikalnim kortikosteroidima ili niskim dozama kortikosteroida za parenteralnu primjenu (npr. u profilaksi astme ili nadomjesnoj terapiji).

Teška humorala ili stanična (primarna ili stečena) imunodeficijencija, npr. teška kombinirana imunodeficijencija, agamaglobulinemija i AIDS ili simptomatska HIV-infekcija ili dobro specifični postotak CD4+ T limfocita u djece mlađe od 12 mjeseci: CD4+ < 25%; u djece između 12 i 35 mjeseci: CD4+ < 20%; u djece između 36 i 59 mjeseci: CD4+ < 15% (vidjeti dio 4.4).

U teško imunokompromitiranih pojedinaca nehotično cijepljenih cjepivom koje sadrži virus morbila prijavljen je encefalitis s inkluzijskim tjelešcima, pneumonitis i smrtni ishod kao izravna posljedica diseminirane infekcije virusom morbila iz cjepiva.

Prirođena ili nasljedna imunodeficijencija u obiteljskoj anamnezi, osim ako se ne dokaže da je potencijalni primatelj cjepiva imunološki kompetentan.

4.4 Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

Sljedivost

Kako bi se poboljšala sljedivost bioloških lijekova, naziv i broj serije primijenjenog lijeka potrebno je jasno evidentirati.

Kao i sa svim injekcijskim cjepivima, uvijek je potrebno osigurati odgovarajući medicinski tretman i nadzor cijepljene osobe, jer u rijetkim slučajevima nakon primjene cjepiva može nastupiti anafilaktička reakcija (vidjeti dio 4.8).

Odrasli i adolescenti s alergijama u anamnezi mogu imati povišen rizik od anafilaktične ili anafilaktoidne reakcije. Preporučuje se pažljivo pratiti takve osobe nakon cijepljenja, kako bi se prepoznali rani znakovi tih reakcija.

Budući da se živa cjepiva protiv morbila i parotitisa proizvode u kulti stanicama pilećih embrija, osobe koje su imale anafilaktičnu, anafilaktoidnu ili drugu akutnu reakciju (npr. urtikariju, oticanje usta i grla, otežano disanje, hipotenziju ili šok) nakon konzumacije jaja, mogu imati povećan rizik od reakcija preosjetljivosti ranog tipa. Pri razmatranju cijepljenja u takvim slučajevima mora se pažljivo procijeniti omjer mogućeg rizika i koristi.

Posebna pozornost potrebna je pri primjeni M-M-RVAXPRO u osoba s konvulzijama u osobnoj ili obiteljskoj anamnezi ili s ozljedama mozga u osobnoj anamnezi. Liječnik treba voditi brigu o mogućem porastu temperature koji se može javiti nakon cijepljenja (vidjeti dio 4.8).

Dojenčad u dobi od 9 do 12 mjeseci cijepljena cjepivom protiv morbila u vrijeme epidemije ili zbog nekog drugog razloga možda neće imati odgovor na cjepivo zbog prisutnosti cirkulirajućih majčinih antitijela i/ili zbog nezrelosti imunološkog sustava (vidjeti dijelove 4.2 i 5.1).

Trombocitopenija

Ovo cjepivo se zbog mogućeg krvarenja mora primijeniti suputano u osoba s trombocitopenijom ili bilo kojim poremećajem koagulacije jer se u takvih bolesnika nakon intramuskularne primjene može javiti krvarenje. Osobe s trombocitopenijom mogu razviti teži stupanj trombocitopenije nakon cijepljenja. Osim toga, osobe u kojih se razvila trombocitopenija pri primjeni prve doze cjepiva M-M-RVAXPRO (ili cjepiva s nekom od njegovih komponenata) mogu razviti trombocitopeniju na ponovljenu dozu. Kako bi se utvrdilo je li potrebno dati dodatne doze cjepiva, može se procijeniti serološki status. Pri razmatranju cijepljenja u takvim slučajevima, mora se pažljivo procijeniti omjer mogućeg rizika i koristi (vidjeti dio 4.8).

Ostalo

Cijepljenje se može uzeti u obzir u bolesnika s određenim imunodeficijencijama kod kojih su koristi veće od rizika (asimptomatski bolesnici s HIV-om, deficijencije podklase IgG, prirođena neutropenija, kronična granulomatozna bolest i bolesti deficijencije komplementa).

Imunokompromitirani bolesnici koji nemaju kontraindikacije za cijepljenje ovim cjepivom (vidjeti dio 4.3) možda neće tako dobro odgovoriti kao imunokompetenti bolesnici, stoga neki od ovih

bolesnika mogu dobiti ospice, zaušnjake ili rubeolu u slučaju kontakta, usprkos primjerenoj primjeni cjepiva. Ove je bolesnike potrebno pažljivo nadzirati zbog znakova ospica, zaušnjaka i rubeole.

Cijepljenje s M-M-RVAXPRO cjepivom ne mora rezultirati zaštitom od bolesti u svih cijepljenih osoba.

Prijenos

Izlučivanje malih količina živog atenuiranog virusa rubele iz nosa ili grla bilo je prisutno u većine osjetljivih osoba 7 do 28 dana nakon cijepljenja. Nije dokazano da se takav virus može prenijeti na osobe podložne zarazi koje su u kontaktu sa cijepljenim osobama. Zbog toga se prijenos putem bliskog osobnog kontakta ne smatra značajnim rizikom, premda je prihvaćen kao teoretska mogućnost. Međutim, zabilježen je prijenos virusa rubele iz cjepiva putem majčinog mlijeka na dojenčad, ali bez znakova kliničke bolesti (vidjeti dio 4.6).

Nije bio prijavljen prijenos jače atenuiranog soja Enders Edmonston virusa morbila ili soja Jeryl Lynn™ virusa parotitisa sa cijepljene osobe na osobe podložne zarazi.

Natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po dozi, tj. zanemarive količine natrija.

Kalij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (39 mg) kalija po dozi, tj. zanemarive količine kalija.

Sorbitol (E 420)

Ovaj lijek sadrži 14,5 miligramma sorbitola po dozi. Treba uzeti u obzir aditivni učinak istodobno primjenjenih lijekova koji sadrže sorbitol (ili fruktozu) te unos sorbitola (ili fruktoze) prehranom.

Utjecaj na laboratorijske pretrage: vidjeti dio 4.5.

4.5 Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

Imunoglobulin

Imunoglobulini (IG) se ne smiju davati istodobno s cjepivom M-M-RVAXPRO.

Istodobna primjena imunoglobulina s cjepivom M-M-RVAXPRO može utjecati na očekivani imunološki odgovor. Cijepljenje se mora odgoditi najmanje 3 mjeseca nakon transfuzije krvi ili plazme ili primjene humanog serumskog imunoglobulina.

Primjena krvnih pripravaka koji sadrže protutijela na morbile, parotitis ili rubelu, uključujući pripravke imunoglobulina, mora se izbjegavati tijekom mjesec dana nakon cijepljenja dozom M-M-RVAXPRO, osim ako se to ne smatra neophodnim.

Laboratorijske pretrage

Prijavljeno je da pojedinačno primijenjena cjepiva sa živim atenuiranim virusima morbila, parotitisa i rubele mogu privremeno potisnuti osjetljivost kože na tuberkulin. Stoga je tuberkulinski test, ako ga se mora raditi, potrebno napraviti prije cijepljenja, istodobno s cijepljenjem ili 4 do 6 tjedana nakon cijepljenja cjepivom M-M-RVAXPRO.

Primjena s drugim cjepivima

Do danas nisu provedena posebna ispitivanja istodobne primjene M-M-RVAXPRO i drugih cjepiva. Međutim, kako se pokazalo da M-M-RVAXPRO ima sigurnosni i imunogeni profil sličan prethodnom kombiniranom cjepivu protiv morbila, parotitisa i rubele proizvođača Merck & Co., Inc., može se uzeti u obzir iskustvo s tim cjepivom.

Objavljeni klinički podaci podupiru istodobnu primjenu prethodnog kombiniranog cjepiva protiv morbila, parotitisa i rubele proizvođača Merck & Co., Inc. s drugim dječjim cjepivima, uključujući DTaP (ili DTwP), IPV (ili OPV), HIB (*Haemophilus influenzae* tipa b), HIB-HBV (*Haemophilus*

influenzae tipa b s cjepivom protiv hepatitis B) i VAR (vodene kozice). M-M-RVAXPRO treba davati istodobno u različita mjesta primjene ili jedan mjesec prije ili poslije primjene drugih živih virusnih cjepiva.

Na temelju kliničkih ispitivanja s kvadriivalentnim cjepivom protiv morbila, parotitisa, rubele i vodenih kozica i prethodnim kombiniranim cjepivom protiv morbila, parotitisa i rubele proizvođača Merck & Co., Inc., M-M-RVAXPRO se može davati istodobno (ali u različita mjesta primjene) s cjepivom Prevenar i/ili cjepivom protiv hepatitis A. Ta su klinička ispitivanja pokazala da imunološki odgovor nije bio izmijenjen i da su cjepiva imala sličan opći sigurnosni profil.

4.6 Plodnost, trudnoća i dojenje

Trudnoća

Trudnice se ne smiju cijepiti cjepivom M-M-RVAXPRO.

Nisu provedena ispitivanja primjene cjepiva M-M-RVAXPRO u trudnica. Nije poznato može li M-M-RVAXPRO prouzročiti oštećenja fetusa kad se primjenjuje u trudnica i može li utjecati na reproduktivnu sposobnost.

Međutim, kad se trudnicama davalо cjepivo protiv ospica ili zaušnjaka nije bilo zabilježeno oštećenje fetusa. Iako se ne može isključiti teoretski rizik, nije prijavljen nijedan slučaj sindroma kongenitalne rubele na više od 3500 žena podložnih zarazi koje su, ne znajući da su u ranoj fazi trudnoće, bile cijepljene cjepivom koje je sadržavalo rubelu. Stoga, nehotično cijepljenje trudnica koje još ne znaju da su trudne cjepivima koja sadrže morbile, parotitis ili rubelu ne bi trebalo biti razlog za prekid trudnoće.

Trudnoću treba izbjegavati 1 mjesec nakon cijepljenja. Ženama koje namjeravaju zatrudnjeti potrebno je savjetovati da odgode trudnoću.

Dojenje

Ispitivanja su pokazala da roditelje koje doje, a koje su cijepljene živim atenuiranim cjepivom protiv rubele, mogu izlučivati virus u mlijeko i tako ga prenijeti na dojenče. Niti jedno dojenče sa serološkim dokazom rubela infekcije nije imalo simptomatsku bolest. Nije poznato izlučuju li se virusi morbile ili parotitisa u majčinu mlijeku, pa je stoga potreban oprez kad se M-M-RVAXPRO primjenjuje u dojilja.

Plodnost

M-M-RVAXPRO nije procjenjivan u ispitivanjima plodnosti.

4.7 Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima

Nisu provedena ispitivanja utjecaja cjepiva na sposobnost upravljanja vozilima ili rada sa strojevima. Očekuje se da M-M-RVAXPRO ne utječe ili zanemarivo utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

4.8 Nuspojave

a. Sažetak sigurnosnog profila

U kliničkim ispitivanjima M-M-RVAXPRO je bio primjenjen u 1965 djece (vidjeti dio 5.1), a opći sigurnosni profil mogao se usporediti s prethodnim kombiniranim cjepivom protiv morbila, parotitisa i rubele proizvođača Merck & Co., Inc.

U jednom je kliničkom ispitivanju 752 djece primilo M-M-RVAXPRO intramuskularno ili supkutano. Oba puta primjene imala su usporediv opći sigurnosni profil, premda su reakcije na mjestu primjene bile manje česte u skupini cijepljenoj i.m. (15,8%) nego u skupini cijepljenoj s.c. (25,8%).

Sve nuspojave su se procjenjivale u 1940 djece. U neke su djece nakon cijepljenja cjepivom M-M-RVAXPRO bile primijećene sljedeće nuspojave povezane s cjepivom, sažete u dijelu b (isključujući izolirane prijave čija je učestalost bila < 0,2%).

U usporedbi s prvom dozom, druga doza cjepiva M-M-RVAXPRO nije povezana s povećanom incidencijom i težinom kliničkih simptoma uključujući one koji bi mogli ukazivati na reakciju preosjetljivosti.

Osim toga, druge nuspojave prijavljene nakon stavljanja cjepiva M-M-RVAXPRO u promet i/ili tijekom kliničkih ispitivanja i nakon stavljanja u promet prethodnih monovalentnih i kombiniranih cjepiva protiv morbila, parotitisa i rubele proizvođača Merck & Co., Inc., bez obzira na njihovu uzročno-posljedičnu povezanost ili učestalost navedene su u dijelu b. Kada se učestalost ovih štetnih događaja ne može procijeniti iz dostupnih podataka, ista je klasificirana kao "nepoznata". Ti su podaci prijavljeni iz primjene više od 400 milijuna doza u cijelom svijetu.

Najčešće nuspojave prijavljene nakon primjene cjepiva M-M-RVAXPRO bile su: vrućica ($38,5^{\circ}\text{C}$ ili viša); reakcije na mjestu injekcije uključujući bol, oticanje i eritem.

b. Tablični prikaz nuspojava

Nuspojave su razvrstane prema učestalosti pojavljivanja, definiranoj kao: [vrlo često ($\geq 1/10$); često ($\geq 1/100$ i $< 1/10$); manje često ($\geq 1/1000$ i $< 1/100$); nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka)]

Nuspojave	Učestalost
<i>Infekcije i infestacije</i>	
nazofaringitis, infekcije gornjih dišnih puteva ili virusne infekcije	manje često
aseptički meningitis [†] , atipični oblik morbila, epididimitis, orchitis, otitis media, parotitis, rinitis, subakutni sklerozirajući panencefalitis [†]	nepoznato
<i>Poremećaji krv i limfnog sustava</i>	
regionalna limfadenopatija, trombocitopenija	nepoznato
<i>Poremećaji imunološkog sustava</i>	
anafilaktoidna reakcija, anafilaksija i slične pojave poput angioneurotskog edema, edema lica i perifernih edema	nepoznato
<i>Psihijatrijski poremećaji</i>	
plač	manje često
razdražljivost	nepoznato
<i>Poremećaji živčanog sustava</i>	
afebrilne konvulzije ili napadaji, ataksija, omaglice, encefalitis [†] , encefalopatija [†] , febrilne konvulzije (u djece), Guillain-Barreov sindrom, glavobolja, encefalitis s inkluzijskim tjelešcima nakon morbila (vidjeti dio 4.3), očna paraliza, optički neuritis, parestezija, polineuritis, polineuropatija, retrobulbari neuritis, sinkopa	nepoznato
<i>Poremećaji oka</i>	
konjuktivitis, retinitis	nepoznato
<i>Poremećaji uha i labirinta</i>	
senzorička gluhoća	nepoznato
<i>Poremećaji dišnog sustava, prsišta i sredoprsja</i>	
rinoreja	manje često
bronhospazam, kašalj, upala pluća, pneumonitis (vidjeti dio 4.3), grlobolja	nepoznato
<i>Poremećaji probavnog sustava</i>	
proljev ili povraćanje	manje često
mučnina	nepoznato
<i>Poremećaji kože i potkožnog tkiva</i>	
morbiliformni osip ili drugi oblici osipa	često
urtikarija	manje često
panikulitis, pruritus, purpura, induracije kože, Stevens-Johnsonov sindrom	nepoznato
<i>Poremećaji mišićno-koštanog sustava i vezivnog tkiva</i>	
artritis [†] i/ili artralgija [†] (obično prolazna i rijetko kronična), mialgija	nepoznato
<i>Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene</i>	
vrućica (38,5 °C ili viša), eritem na mjestu injekcije, bol na mjestu injekcije i oticanje na mjestu injekcije	vrlo često
podljev na mjestu injekcije	često
osip na mjestu injekcije	manje često
kratkotrajno pečenje i/ili bockanje na mjestu injekcije, opća slabost, papilitis, periferni edemi, oticanje, osjetljivost na dodir, vezikule na mjestu injekcije, oticanje i žarenje na mjestu injekcije	nepoznato
<i>Krvozilni poremećaji</i>	
vaskulitis	nepoznato

[†] vidjeti dio c

c. Opis odabranih nuspojava

Aseptički meningitis

Prijavljeni su slučajevi aseptičkog meningitisa nakon cijepljenja protiv morbila, parotitisa i rubele. Prema se pokazalo da postoji uzročno-posljedični odnos između aseptičkog meningitisa i drugih sojeva cjepiva protiv parotitisa, nema dokaza koji bi povezivali aseptički meningitis s cjepivom protiv parotitisa koje sadrži soj Jeryl Lynn™.

Encefalitis i encefalopatija

U teško imunokompromitiranih osoba koje su nehotično bile cijepljene cjepivom koje sadrži virus morbila zabilježeni su encefalitis s inkluzijskim tjelešcima nakon morbila, pneumonitis i smrtni ishod kao izravna posljedica diseminirane infekcije virusom morbila iz cjepiva (vidjeti dio 4.3); također su zabilježeni diseminirani parotitis i infekcija virusom rubele iz cjepiva.

Subakutni sklerozirajući panencefalitis

Nema dokaza da cjepivo protiv morbila može prouzročiti SSPE. Prijavljeni su slučajevi SSPE u djece koja nisu imala u anamnezi infekciju divlјim tipom virusa morbila, ali su primila cjepivo protiv morbila. Neki od tih slučajeva mogli su biti posljedica neprepoznatih ospica u prvoj godini života ili cijepljenja protiv morbila. Rezultati retrospektivnog kliničkog ispitivanja provedenog u Američkim Centrima za kontrolu i prevenciju bolesti (US Centers for Disease Control and Prevention), ukazuju na to da je cjepivo protiv morbila općenito štitalo protiv SSPE jer je spriječilo morbile, kojima je svojstven rizik od SSPE.

Artralgija i/ili artritis

Artralgija i/ili artritis (obično prolazni i rijetko kronični) i polineuritis znakovi su infekcije divlјim virusom rubele i razlikuju se po učestalosti i težini ovisno o dobi i spolu, s time da su najčešće i najteže u odraslih žena, a najrjeđe i najlakše u pretpubertetske djece. U djece su nakon cijepljenja reakcije u zglobovima općenito manje česte (0-3%) i kratkotrajne. U žena su stope incidencije artritisa i artralgije općenito više od onih u djece (12-20%), a reakcije su izraženije i dugotrajnije. Simptomi mogu trajati i mjesecima, a u rijetkim prilikama i godinama. U adolescentica je incidencija reakcija u sredini, između one u djece i one u žena. Čak i u starijih žena (u dobi od 35-45 godina) te se reakcije općenito dobro podnose i rijetko ometaju uobičajene aktivnosti.

Kronični artritis

Kronični artritis je bio povezan sa zarazom divlјim tipom virusa rubele i povezuje se s perzistentnim virusom i/ili virusnim antigenom koji se može izolirati iz tkiva. Samo su u rijetkim slučajevima cijepljene osobe razvile kronične simptome zglobova.

Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: [navedenog u Dodatku V.](#)

4.9 Predoziranje

Rijetko je prijavljena primjena doza cjepiva M-M-RVAXPRO koje su bile više od preporučenih, a profil nuspojava bio je usporediv s onim zapaženim pri primjeni preporučene doze M-M-RVAXPRO.

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

5.1 Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: virusno cjepivo, ATK oznaka: J07BD52

Procjena imunogenosti i kliničke djelotvornosti

Usporedno kliničko ispitivanje u koje je bilo uključeno 1279 osoba cijepljenih s M-M-RVAXPRO ili prethodnim kombiniranim (proizvedenim s humanim serumskim albuminom) cjepivom protiv morbila, parotitisa i rubele proizvodača Merck & Co., Inc. pokazalo je da ta dva cjepiva imaju sličnu imunogenost i sigurnost primjene.

Klinička ispitivanja u 284 trostruko seronegativne djece u dobi od 11 mjeseci do 7 godina pokazala su da je prethodno kombinirano cjepivo protiv morbila, parotitisa i rubele proizvodača Merck & Co., Inc. visoko imunogeno i da se općenito dobro podnosi. U tim je kliničkim ispitivanjima jedna injekcija

cjepiva protiv morbila izazvala proizvodnju protutijela inhibicije hemaglutinacije (IH) u 95% osoba, proizvodnju neutralizirajućih protutijela na parotitis u 96%, a proizvodnju protutijela IH na rubelu u 99% osoba podložnih infekciji.

Procjena imunogenosti u djece u dobi od 9 do 12 mjeseci u vrijeme primanja prve doze cjepiva

Provedeno je kliničko ispitivanje s kvadrivalentnim cjepivom protiv morbila, parotitisa, rubele i varičele proizvođača Merck & Co. Inc. Cjepivo je primjenjivano u dvije doze s tim da je razmak između doza bio 3 mjeseca. U ispitivanju je sudjelovalo 1620 zdravih ispitanika koji su u vrijeme primanja prve doze cjepiva bili u dobi od 9 do 12 mjeseci. Profil sigurnosti primjene nakon primjene 1. i 2. doze cjepiva bio je općenito usporediv za kohorte svih dobnih skupina.

U analizi cjelokupnih podataka (cijepljene osobe bez obzira na njihov titar antitijela na početku), visoka stopa seroprotekcije od > 99% je postignuta za parotitis i rubelu nakon 2. doze cjepiva, bez obzira na dob cjepljenika prilikom primanja prve doze cjepiva. Nakon primjene 2. doze, stopa seroprotekcije protiv morbila bila je 98,1% kada je prva doza cjepiva primijenjena u dobi od 11 mjeseci; u odnosu na 98,9% kada je prva doza cjepiva primijenjena u dobi od 12 mjeseci (neinferiornost kao cilj ispitivanja je dokazana). Nakon primjene dvije doze, stopa seroprotekcije protiv morbila bila je 94,6% kada je prva doza primijenjena u dobi od 9 mjeseci, u odnosu na 98,9% kada je prva doza primijenjena u dobi od 12 mjeseci (neinferiornost kao cilj ispitivanja nije dokazana).

Stope seroprotekcije za virus morbila, parotitisa i rubele u analizi cjelokupnih podataka prikazani su u Tablici 1.

Tablica 1: stopa seroprotekcije za virus morbila, parotitisa i rubele 6 tjedana nakon primjene 1. doze i 6 tjedana nakon 2. doze kvadrivalentnog cjepiva protiv morbila, parotitisa, rubele i varičela proizvođača Merck & Co., Inc. – analiza cjelokupnih podataka

Valencija (razina seroprotekcije)	Vremenska točka	1. doza u dobi od 9 mjeseci / 2. doza u dobi od 12 mjeseci N = 527	1. doza u dozi od 11 mjeseci / 2. doza u dobi od 14 mjeseci N = 480	1. doza u dobi od 12 mjeseci / 2. doza u dobi od 15 mjeseci N = 466
		stopa seroprotekcije [95% CI]	stopa seroprotekcije [95% CI]	stopa seroprotekcije [95% CI]
Morbili (titar ≥ 255 mIU/ml)	Nakon 1. doze	72,3% [68,2; 76,1]	87,6% [84,2; 90,4]	90,6% [87,6; 93,1]
	Nakon 2. doze	94,6% [92,3; 96,4]	98,1% [96,4; 99,1]	98,9% [97,5; 99,6]
Parotitis (titar ≥ 10 ELISA Ab jedinice/ml)	Nakon 1. doze	96,4% [94,4; 97,8]	98,7% [97,3; 99,5]	98,5% [96,9; 99,.4]
	Nakon 2. doze	99,2% [98,0; 99,8]	99,6% [98,5; 99,9]	99,3% [98,1; 99,9]
Rubela (titar ≥ 10 IU/ml)	Nakon 1. doze	97,3% [95,5; 98,5]	98,7% [97,3; 99,5]	97,8% [96,0; 98,9]
	Nakon 2. doze	99,4% [98,3; 99,9]	99,4% [98,1; 99,9]	99,6% [98,4; 99,9]

Nakon primjene druge doze srednji geometrijski titar (engl. *geometric mean titre*, GMT) protiv morbila i rubele bio je usporediv u svim dobnim kategorijama, dok je GMT protiv morbila bio niži u osoba koje su primile prvu dozu cjepiva u dobi od 9 mjeseci u odnosu na one koji su primili prvu dozu cjepiva u dobi od 11 ili 12 mjeseci.

Usporedno ispitivanje u 752 ispitanika koji su primili M-M-RVAXPRO intramuskularnim ili supkutanim putem, pokazalo je sličan profil imunogenosti u oba puta primjene.

Djelotvornost sastavnih cjepiva prethodnog kombiniranog cjepiva protiv morbila, parotitisa i rubele proizvođača Merck & Co., Inc. bila je utvrđena u nizu dvostrukih slijepih kontroliranih terenskih ispitivanja, koja su pokazala visok stupanj zaštitne djelotvornosti koju su pružala pojedinačna cjepiva. Ta su ispitivanja također utvrdila da se serokonverzija kao odgovor na cijepljenje protiv morbila, parotitisa i rubele podudarala sa zaštitom od ovih bolesti.

Postekspozicijsko cijepljenje

Cijepljenje osoba izloženih divljem tipu virusa morbila može pružiti djelomičnu zaštitu ako se cjepivo primjeni u roku od 72 sata nakon izlaganja. Međutim, ako se cjepivo primjeni nekoliko dana prije izlaganja, može se pružiti znatna zaštita. Nema uvjerljivih dokaza da cijepljenje može pružiti zaštitu osobama koje su nedavno bile izložene divljem tipu virusa parotitisa ili rubele.

Učinkovitost

Više od 400 milijuna doza prethodnog kombiniranog cjepiva protiv morbila, parotitisa i rubele proizvođača Merck & Co., Inc. distribuirano je širom svijeta (od 1978. do 2003.). Široka primjena dvije doze prema kalendaru cijepljenja u Sjedinjenim Američkim Državama i zemljama poput Finske i Švedske dovela je do > 99% smanjenja incidencije svake od te 3 ciljne bolesti.

Adolescentice i odrasle žene koje nisu trudne

Cijepljenje živim atenuiranim cjepivom protiv rubele infekciji podložnih adolescentica i žena reproduktivne dobi koje nisu trudne indicirano je ako se primjenjuju određene mjere opreza (vidjeti dio 4.4 i 4.6). Cijepljenje djevojaka podložnih infekciji rubelom nakon puberteta pruža individualnu zaštitu od rubele kasnije tijekom trudnoće, čime se sprječava i infekcija fetusa i posljedične prirodene malformacije uzrokovane rubelom.

Prethodno necijepljene osobe starije od 9 mjeseci koje su u dodiru s trudnicama podložnim infekcijama trebale bi primiti cjepivo koje sadrži atenuirani virus rubele (kao što je M-M-RVAXPRO ili monovalentno cjepivo protiv rubele) kako bi se smanjio rizik od izlaganja trudnica rubeli.

Osobe koje su vjerojatno podložne infekciji parotitisom i rubelom

M-M-RVAXPRO cjepivo je poželjno za cijepljenje osoba koje su vjerojatno podložne infekciji parotitisom i rubelom. Osobe koje je potrebno cijepiti protiv morbila mogu primiti M-M-RVAXPRO bez obzira na njihov imunološki status obzirom na parotitis ili rubelu, ako monovalentno cjepivo protiv morbila nije dostupno.

5.2 Farmakokinetička svojstva

Nije primjenjivo.

5.3 Neklinički podaci o sigurnosti primjene

Nisu provedena neklinička ispitivanja lijeka.

6. FARMACEUTSKI PODACI

6.1 Popis pomoćnih tvari

Prašak

Sorbitol (E 420)

natrijev fosfat

kalijev fosfat

saharoza

hidrolizirana želatina

podloga 199 s Hanksovim solima

Eagleova minimalna osnovna podloga (MEM)

natrijev L-glutamat

neomicin
fenolno crvenilo
natrijev hidrogenkarbonat

kloridna kiselina (za podešavanje pH)
natrijev hidroksid (za podešavanje pH)

Otapalo
voda za injekcije

6.2 Inkompatibilnosti

Zbog nedostatka ispitivanja kompatibilnosti, ovaj lijek se ne smije miješati s drugim lijekovima.

6.3 Rok valjanosti

2 godine.

Nakon rekonstitucije, cjepivo se mora odmah primijeniti; međutim, dokazana stabilnost rekonstituiranog cjepiva u primjeni je 8 sati kada se čuva na hladnom pri temperaturi od 2° C – 8 °C.

6.4 Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Bočicu s praškom čuvati u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Uvjete čuvanja nakon rekonstitucije lijeka vidjeti u dijelu 6.3.

6.5 Vrsta i sadržaj spremnika

M-M-RVAXPRO s otapalom za rekonstituciju koje dolazi u bočici:

Prašak u bočici (staklo tipa I) s čepom (butil guma) i otapalo u bočici (staklo tipa I) s čepom (klorobutil guma) u pakiranju od 1, 5 ili 10.

M-M-RVAXPRO s otapalom za rekonstituciju koje dolazi u napunjenoj štrcaljki:

Prašak u bočici (staklo tipa I) s čepom (butil guma) i otapalo u napunjenoj štrcaljki (staklo tipa I) i čepom klipa (klorobutil guma) i zatvaračem vrha (stiren-butadien guma), bez igle, u pakiranju od 1, 10 ili 20.

Prašak u bočici (staklo tipa I) s čepom (butil guma) i otapalo u napunjenoj štrcaljki (staklo tipa I) i čepom klipa (klorobutil guma) i zatvaračem vrha (stiren-butadien guma), s jednom ili dvije nepričvršćene igle, u pakiranju od 1, 10 ili 20.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

6.6 Posebne mjere za zbrinjavanje i druga rukovanja lijekom

Prije nego što se pomiješa s otapalom, prašak cjepiva je svjetložuti kompaktni kristalični kolačić. Otapalo je bistra bezbojna tekućina. Nakon potpune rekonstitucije, cjepivo je bistra žuta tekućina.

Za rekonstituciju cjepiva koristite priloženo otapalo.

Važno je da se za svaku osobu koja se cijepi koristi posebna sterilna štrcaljka i igla, kako bi se sprječio prijenos infektivnih čestica s jedne osobe na drugu.

Potrebno je upotrijebiti jednu iglu za rekonstituciju, te zasebnu, novu iglu za injekciju.

Upute za rekonstituciju

M-M-RVAXPRO s otapalom za rekonstituciju koje dolazi u bočici:

Izvucite cijeli sadržaj boćice s otapalom u štrcaljku koja će se koristiti za rekonstituciju i injekciju. Ubrizgajte cijeli sadržaj štrcaljke u bočicu s praškom. Nježno protresite kako bi se sadržaj dobro promiješao.

Rekonstituirano cjepivo ne smije se upotrijebiti ako primijetite da sadrži vidljive čestice ili da se izgled otapala, praška ili rekonstituiranog cjepiva razlikuje od gore opisanog.

Kako bi se smanjila mogućnost gubitka potentnosti cjepiva, preporučuje se primijeniti cjepivo odmah nakon rekonstitucije, ili unutar 8 sati ako se čuva u hladnjaku.

Ne zamrzavati rekonstituirano cjepivo.

Izvucite cijeli sadržaj rekonstituiranog cjepiva iz boćice u štrcaljku, promijenite iglu i ubrizgajte cijeli volumen supkutano ili intramuskularno.

M-M-RVAXPRO s otapalom za rekonstituciju koje dolazi u napunjenoj štrcaljki:

Kako bi se igla pričvrstila na štrcaljku, potrebno ju je čvrsto postaviti na vrh štrcaljke i dodatno zategnuti zakretanjem za četvrtinu kruga (90°).

Ubrizgajte cijeli sadržaj štrcaljke s otapalom u bočicu koja sadrži prašak. Nježno protresite kako bi se potpuno otopilo.

Rekonstituirano cjepivo ne smije se upotrijebiti ako primijetite da sadrži vidljive čestice ili da se izgled otapala, praška ili rekonstituiranog cjepiva razlikuje od gore opisanog.

Kako bi se smanjila mogućnost gubitka potentnosti cjepiva, preporučuje se primijeniti cjepivo odmah nakon rekonstitucije, ili unutar 8 sati ako se čuva u hladnjaku.

Ne zamrzavati rekonstituirano cjepivo.

Izvucite cijeli sadržaj rekonstituiranog cjepiva iz boćice u štrcaljku, promijenite iglu i ubrizgajte cijeli volumen supkutano ili intramuskularno.

Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

MSD VACCINS
162 avenue Jean Jaurès
69007 Lyon
Francuska

8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

EU/1/06/337/001
EU/1/06/337/002
EU/1/06/337/005

EU/1/06/337/006
EU/1/06/337/007
EU/1/06/337/008
EU/1/06/337/009
EU/1/06/337/010
EU/1/06/337/011
EU/1/06/337/012
EU/1/06/337/013
EU/1/06/337/014

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA / DATUM OBNOVE ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 11. svibnja 2006.

Datum posljednje obnove odobrenja: 05. svibnja 2011.

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

<{MM/GGGG}>
<{DD/MM/GGGG}>
<{DD mjesec GGGG}>

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove
<http://www.ema.europa.eu>.

PRILOG II.

- A. PROIZVODAČ(I) BIOLOŠKE(IH) DJELATNE(IH) TVARI I
PROIZVODAČ(I) ODGOVORAN(NI) ZA PUŠTANJE SERIJE
LIJEKA U PROMET**
- B. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ OPSKRBU I PRIMJENU**
- C. OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE
LIJEKA U PROMET**
- D. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ SIGURNU I
UČINKOVITU PRIMJENU LIJEKA**

**A. PROIZVOĐAČ(I) BIOLOŠKE(IH) DJELATNE(IH) TVARI I PROIZVOĐAČ(I)
ODGOVORAN(NI) ZA PUŠTANJE SERIJE LIJEKA U PROMET**

Naziv i adresa proizvođača biološke djelatne tvari

Merck Sharp & Dohme Corp.
Sumneytown Pike
PO Box 4
West Point
Pennsylvania 19486
SAD

Naziv i adresa proizvođača odgovornog za puštanje serije lijeka u promet

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nizozemska

B. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ OPSKRBU I PRIMJENU

Lijek se izdaje na recept.

• **Službeno puštanje serije lijeka u promet**

Sukladno članku 114. Direktive 2001/83/EZ, službeno puštanje serije lijeka u promet preuzet će državni laboratoriji ili laboratorij određen za tu svrhu.

C. OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

• **Periodička izvješća o neškodljivosti lijeka (PSUR-evi)**

Zahtjevi za podnošenje PSUR-eva za ovaj lijek definirani su u referentnom popisu datuma EU (EURD popis) predviđenom člankom 107.c stavkom 7. Direktive 2001/83/EZ i svim sljedećim ažuriranim verzijama objavljenima na europskom internetskom portalu za lijekove.

D. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ SIGURNU I UČINKOVITU PRIMJENU LIJEKA

• **Plan upravljanja rizikom (RMP)**

Nositelj odobrenja obavlјat će zadane farmakovigilancijske aktivnosti i intervencije, detaljno objašnjene u dogovorenem Planu upravljanja rizikom (RMP), koji se nalazi u Modulu 1.8.2 Odobrenja za stavljanje lijeka u promet, te svim sljedećim dogovorenim ažuriranim verzijama RMP-a.

Ažurirani RMP treba dostaviti:

- na zahtjev Europske agencije za lijekove;
- prilikom svake izmjene sustava za upravljanje rizikom, a naročito kada je ta izmjena rezultat primjena novih informacija koje mogu voditi ka značajnim izmjenama omjera korist/rizik, odnosno kada je izmjena rezultat ostvarenja nekog važnog cilja (u smislu farmakovigilancije ili minimizacije rizika).

PRILOG III.
OZNAČIVANJE I UPUTA O LIJEKU

A. OZNAČIVANJE

PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU**M-M-RVAXPRO - Prašak u bočici i otapalo u bočici - Pakiranje od 1, 5, 10****1. NAZIV LIJEKA**

M-M-RVAXPRO prašak i otapalo za suspenziju za injekciju
Cjepivo protiv morbila, parotitisa i rubele (živo)

2. NAVOĐENJE DJELATNE(IH) TVARI

Nakon pripreme, 1 doza (0,5 ml) sadrži (živi, atenuirani):
virus morbila, soj Enders Edmonston $\geq 1 \times 10^3$ TCID₅₀
virus parotitisa, soj Jeryl Lynn™ [Razina B] $\geq 12,5 \times 10^3$ TCID₅₀
virus rubele, soj Wistar RA 27/3 $\geq 1 \times 10^3$ TCID₅₀

3. POPIS POMOĆNIH TVARI

E 420, natrijev fosfat, kalijev fosfat, saharoza, hidrolizirana želatina, podloga 199 s Hankovim solima, MEM, natrijev L-glutamat, neomicin, fenolno crvenilo, natrijev hidrogenkarbonat, HCl, NaOH i voda za injekcije.

4. FARMACEUTSKI OBLIK I SADRŽAJ

Prašak i otapalo za suspenziju za injekciju

- 1 boćica (prašak) + 1 boćica (otapalo)
- 5 boćica (prašak) + 5 boćica (otapalo)
- 10 boćica (prašak) + 10 boćica (otapalo)

5. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA

Za intramuskularnu ili supkutranu primjenu.
Prije uporabe pročitajte uputu o lijeku.

6. POSEBNO UPOZORENJE O ČUVANJU LIJEKA IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

7. DRUGO(A) POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), AKO JE POTREBNO**8. ROK VALJANOSTI**

EXP

9. POSEBNE MJERE ČUVANJA

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Bočicu s praškom čuvati u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Nakon pripreme, cjepivo se mora primijeniti odmah ili unutar 8 sati ukoliko se čuva u hladnjaku.

10. POSEBNE MJERE ZA ZBRINJAVANJE NEISKORIŠTENOG LIJEKA ILI OTPADNIH MATERIJALA KOJI POTJEĆU OD LIJEKA, AKO JE POTREBNO**11. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

MSD VACCINS
162 avenue Jean Jaurès
69007 Lyon
Francuska

12. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

EU/1/06/337/001 – pakiranje od 1
EU/1/06/337/014 – pakiranje od 5
EU/1/06/337/002 – pakiranje od 10

13. BROJ SERIJE

Lot

14. NAČIN IZDAVANJA LIJEKA**15. UPUTE ZA UPORABU****16. PODACI NA BRAILLEOVOM PISMU**

Prihvaćeno obrazloženje za nenavodenje Brailleovog pisma.

17. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – 2D BARKOD

Sadrži 2D barkod s jedinstvenim identifikatorom.

18. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – PODACI ČITLJIVI LJUDSKIM OKOM

PC
SN
NN

PODACI KOJE MORA NAJMANJE SADRŽAVATI MALO UNUTARNJE PAKIRANJE

BOČICA S PRAŠKOM

1. NAZIV LIJEKA I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA

M-M-RVAXPRO prašak za injekciju
i.m./s.c.

2. NAČIN PRIMJENE LIJEKA

3. ROK VALJANOSTI

EXP

4. BROJ SERIJE

Lot

5. SADRŽAJ PO TEŽINI, VOLUMENU ILI DOZNOJ JEDINICI LIJEKA

1 doza

6. DRUGO

MSD VACCINS

PODACI KOJE MORA NAJMANJE SADRŽAVATI MALO UNUTARNJE PAKIRANJE

BOČICA S OTAPALOM

1. NAZIV LIJEKA I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA

Otapalo za M-M-RVAXPRO

2. NAČIN PRIMJENE LIJEKA

3. ROK VALJANOSTI

EXP

4. BROJ SERIJE

Lot

5. SADRŽAJ PO TEŽINI, VOLUMENU ILI DOZNOJ JEDINICI LIJEKA

1 doza

6. DRUGO

MSD VACCINS

PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU

M-M-RVAXPRO - Prašak u bočici i otapalo u napunjenoj štrcaljki bez igle - Pakiranje od 1, 10, 20

1. NAZIV LIJEKA

M-M-RVAXPRO prašak i otapalo za suspenziju za injekciju u napunjenoj štrcaljki
Cjepivo protiv morbila, parotitisa i rubele (živo)

2. NAVOĐENJE DJELATNE(IH) TVARI

Nakon pripreme, 1 doza (0,5 ml) sadrži (živi, atenuirani):

virus morbila, soj Enders Edmonston $\geq 1 \times 10^3$ TCID₅₀
virus parotitisa, soj Jeryl Lynn™ [Razina B] $\geq 12,5 \times 10^3$ TCID₅₀
virus rubele, soj Wistar RA 27/3 $\geq 1 \times 10^3$ TCID₅₀

3. POPIS POMOĆNIH TVARI

E 420, natrijev fosfat, kalijev fosfat, saharoza, hidrolizirana želatina, podloga 199 s Hankovim solima, MEM, natrijev L-glutamat, neomicin, fenolno crvenilo, natrijev hidrogenkarbonat, HCl, NaOH i voda za injekcije.

4. FARMACEUTSKI OBLIK I SADRŽAJ

Prašak i otapalo za suspenziju za injekciju

1 boćica (prašak) + 1 napunjena štrcaljka (otapalo) bez igle

10 boćica (prašak) + 10 napunjenih štrcaljki (otapalo) bez igle

20 boćica (prašak) + 20 napunjenih štrcaljki (otapalo) bez igle

5. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA

Za intramuskularnu ili supkutranu primjenu.

Prije uporabe pročitajte uputu o lijeku.

6. POSEBNO UPOZORENJE O ČUVANJU LIJEKA IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

7. DRUGO(A) POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), AKO JE POTREBNO

8. ROK VALJANOSTI

EXP

9. POSEBNE MJERE ČUVANJA

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Bočicu s praškom čuvati u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Nakon pripreme, cjepivo se mora primijeniti odmah ili unutar 8 sati ukoliko se čuva u hladnjaku.

10. POSEBNE MJERE ZA ZBRINJAVANJE NEISKORIŠTENOG LIJEKA ILI OTPADNIH MATERIJALA KOJI POTJEĆU OD LIJEKA, AKO JE POTREBNO

11. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

MSD VACCINS

162 avenue Jean Jaurès

69007 Lyon

Francuska

12. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

EU/1/06/337/005 – pakiranje od 1

EU/1/06/337/006 – pakiranje od 10

EU/1/06/337/007 – pakiranje od 20

13. BROJ SERIJE

Lot

14. NAČIN IZDAVANJA LIJEKA

15. UPUTE ZA UPORABU

16. PODACI NA BRAILLEOVOM PISMU

Prihvaćeno obrazloženje za nenevođenje Brailleovog pisma.

17. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – 2D BARKOD

Sadrži 2D barkod s jedinstvenim identifikatorom.

18. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – PODACI ČITLJIVI LJUDSKIM OKOM

PC

SN

NN

PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU

M-M-RVAXPRO - Prašak u bočici i otapalo u napunjenoj štrcaljki s jednom iglom koja nije pričvršćena na štrcaljku - Pakiranje od 1, 10, 20

1. NAZIV LIJEKA

M-M-RVAXPRO prašak i otapalo za suspenziju za injekciju u napunjenoj štrcaljki
Cjepivo protiv morbila, parotitisa i rubele (živo)

2. NAVOĐENJE DJELATNE(IH) TVARI

Nakon pripreme, 1 doza (0,5 ml) sadrži (živi, atenuirani):

virus morbila, soj Enders Edmonston	$\geq 1 \times 10^3$ TCID ₅₀
virus parotitisa, soj Jeryl Lynn™ [Razina B]	$\geq 12,5 \times 10^3$ TCID ₅₀
virus rubele, soj Wistar RA 27/3	$\geq 1 \times 10^3$ TCID ₅₀

3. POPIS POMOĆNIH TVARI

E 420, natrijev fosfat, kalijev fosfat, saharoza, hidrolizirana želatina, podloga 199 s Hankovim solima, MEM, natrijev L-glutamat, neomicin, fenolno crvenilo, natrijev hidrogenkarbonat, HCl, NaOH i voda za injekcije.

4. FARMACEUTSKI OBLIK I SADRŽAJ

Prašak i otapalo za suspenziju za injekciju

1 bočica (prašak) + 1 napunjena štrcaljka (otapalo) + 1 igla

10 bočica (prašak) + 10 napunjenih štrcaljki (otapalo) + 10 igala

20 bočica (prašak) + 20 napunjenih štrcaljki (otapalo) + 20 igala

5. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA

Za intramuskularnu ili supkutranu primjenu.

Prije uporabe pročitajte uputu o lijeku.

6. POSEBNO UPOZORENJE O ČUVANJU LIJEKA IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

7. DRUGO(A) POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), AKO JE POTREBNO

8. ROK VALJANOSTI

EXP

9. POSEBNE MJERE ČUVANJA

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Bočicu s praškom čuvati u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Nakon pripreme, cjepivo se mora primijeniti odmah ili unutar 8 sati ukoliko se čuva u hladnjaku.

10. POSEBNE MJERE ZA ZBRINJAVANJE NEISKORIŠTENOG LIJEKA ILI OTPADNIH MATERIJALA KOJI POTJEĆU OD LIJEKA, AKO JE POTREBNO

11. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

MSD VACCINS

162 avenue Jean Jaurès

69007 Lyon

Francuska

12. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

EU/1/06/337/008 – pakiranje od 1

EU/1/06/337/009 – pakiranje od 10

EU/1/06/337/010 – pakiranje od 20

13. BROJ SERIJE

Lot

14. NAČIN IZDAVANJA LIJEKA

15. UPUTE ZA UPORABU

16. PODACI NA BRAILLEOVOM PISMU

Prihvaćeno obrazloženje za nenevođenje Brailleovog pisma.

17. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – 2D BARKOD

Sadrži 2D barkod s jedinstvenim identifikatorom.

18. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – PODACI ČITLJIVI LJUDSKIM OKOM

PC

SN

NN

PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU

M-M-RVAXPRO - Prašak u bočici i otapalo u napunjenoj štrcaljki s dvije igle koje nisu pričvršćene na štrcaljku - Pakiranje od 1, 10, 20

1. NAZIV LIJEKA

M-M-RVAXPRO prašak i otapalo za suspenziju za injekciju u napunjenoj štrcaljki
Cjepivo protiv morbila, parotitisa i rubele (živo)

2. NAVOĐENJE DJELATNE(IH) TVARI

Nakon pripreme, 1 doza (0,5 ml) sadrži (živi, atenuirani):

virus morbila, soj Enders Edmonston	$\geq 1 \times 10^3$ TCID ₅₀
virus parotitisa, soj Jeryl Lynn™ [Razina B]	$\geq 12,5 \times 10^3$ TCID ₅₀
virus rubele, soj Wistar RA 27/3	$\geq 1 \times 10^3$ TCID ₅₀

3. POPIS POMOĆNIH TVARI

E 420, natrijev fosfat, kalijev fosfat, saharoza, hidrolizirana želatina, podloga 199 s Hankovim solima, MEM, natrijev L-glutamat, neomicin, fenolno crvenilo, natrijev hidrogenkarbonat, HCl, NaOH i voda za injekcije.

4. FARMACEUTSKI OBLIK I SADRŽAJ

Prašak i otapalo za suspenziju za injekciju

1 bočica (prašak) + 1 napunjena štrcaljka (otapalo) + 2 igle

10 bočica (prašak) + 10 napunjenih štrcaljki (otapalo) + 20 igala

20 bočica (prašak) + 20 napunjenih štrcaljki (otapalo) + 40 igala

5. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA

Za intramuskularnu ili supkutranu primjenu.

Prije uporabe pročitajte uputu o lijeku.

6. POSEBNO UPOZORENJE O ČUVANJU LIJEKA IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

7. DRUGO(A) POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), AKO JE POTREBNO

8. ROK VALJANOSTI

EXP

9. POSEBNE MJERE ČUVANJA

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Bočicu s praškom čuvati u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Nakon pripreme, cjepivo se mora primijeniti odmah ili unutar 8 sati ukoliko se čuva u hladnjaku.

10. POSEBNE MJERE ZA ZBRINJAVANJE NEISKORIŠTENOG LIJEKA ILI OTPADNIH MATERIJALA KOJI POTJEĆU OD LIJEKA, AKO JE POTREBNO

11. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

MSD VACCINS

162 avenue Jean Jaurès

69007 Lyon

Francuska

12. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

EU/1/06/337/011 – pakiranje od 1

EU/1/06/337/012 – pakiranje od 10

EU/1/06/337/013 – pakiranje od 20

13. BROJ SERIJE

Lot

14. NAČIN IZDAVANJA LIJEKA

15. UPUTE ZA UPORABU

16. PODACI NA BRAILLEOVOM PISMU

Prihvaćeno obrazloženje za nenevođenje Brailleovog pisma.

17. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – 2D BARKOD

Sadrži 2D barkod s jedinstvenim identifikatorom.

18. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – PODACI ČITLJIVI LJUDSKIM OKOM

PC

SN

NN

**PODACI KOJE MORA NAJMANJE SADRŽAVATI MALO UNUTARNJE PAKIRANJE
BOČICA S PRAŠKOM**

1. NAZIV LIJEKA I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA

M-M-RVAXPRO prašak za injekciju
i.m./s.c.

2. NAČIN PRIMJENE LIJEKA

3. ROK VALJANOSTI

EXP

4. BROJ SERIJE

Lot

5. SADRŽAJ PO TEŽINI, VOLUMENU ILI DOZNOJ JEDINICI LIJEKA

1 doza

6. DRUGO

MSD VACCINS

PODACI KOJE MORA NAJMANJE SADRŽAVATI MALO UNUTARNJE PAKIRANJE

NAPUNJENA ŠTRCALJKA S OTAPALOM

1. NAZIV LIJEKA I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA

Otapalo za M-M-RVAXPRO

2. NAČIN PRIMJENE LIJEKA

3. ROK VALJANOSTI

EXP

4. BROJ SERIJE

Lot

5. SADRŽAJ PO TEŽINI, VOLUMENU ILI DOZNOJ JEDINICI LIJEKA

1 doza

6. DRUGO

MSD VACCINS

B. UPUTA O LIJEKU

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

M-M-RVAXPRO

Prašak i otapalo za suspenziju za injekciju
Cjepivo protiv morbila, parotitisa i rubele (živo)

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego Vi ili Vaše dijete primite ovo cjepivo jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, обратите se liječniku ili ljekarniku.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi

1. Što je M-M-RVAXPRO i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego što primite M-M-RVAXPRO
3. Kako primjenjivati M-M-RVAXPRO
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati M-M-RVAXPRO
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je M-M-RVAXPRO i za što se koristi

M-M-RVAXPRO je cjepivo koje sadrži oslabljene viruse morbila (ospica), parotitisa (zaušnjaka) i rubele (crljenca). Nakon cijepljenja, imunološki sustav (prirodna obrana tijela) počne proizvoditi protutijela na viruse morbila, parotitisa i rubele. Ta protutijela pomažu u zaštiti od zaraza uzrokovanih tim virusima.

M-M-RVAXPRO se daje kako bi pomoglo zaštiti Vas ili Vaše dijete od morbila, parotitisa i rubele. Cjepivo se može primijeniti osobama od 12 mjeseci starosti nadalje. U posebnim okolnostima M-M-RVAXPRO se može primijeniti u dojenčadi u dobi od 9 do 12 mjeseci.

M-M-RVAXPRO se također može primijeniti i tijekom epidemija morbila, ili nakon izlaganja virusu, ili za primjenu u osoba starijih od 9 mjeseci koje do sada nisu bile cijepljene a koje su u kontaktu s trudnicama podložnim zarazi, te u osoba podložnih zarazi parotitisom i rubelom.

Premda M-M-RVAXPRO sadrži žive viruse, oni su preslabi da bi izazvali morbile, parotitis ili rubelu u zdravih osoba.

2. Što morate znati prije nego što primite M-M-RVAXPRO

Nemojte primjenjivati M-M-RVAXPRO

- ako je osoba koja će se cijepiti alergična na bilo koje cjepivo protiv morbila, parotitisa ili rubele ili na bilo koji sastojak ovog cjepiva (naveden u dijelu 6), uključujući neomicin
- ako je osoba koja će se cijepiti trudna (osim toga, trudnoću treba izbjegavati 1 mjesec nakon cijepljenja; pogledajte dio Trudnoća i dojenje)
- ako osoba koja će se cijepiti ima bolest praćenom vrućicom iznad 38,5 °C; međutim, malo povišena tjelesna temperatura sama po sebi nije razlog za odgadanje cijepljenja
- ako osoba koja će se cijepiti boluje od aktivne neliječene tuberkuloze
- ako osoba koja će se cijepiti ima poremećaj krvi ili neku vrstu raka koji zahvaća imunološki sustav
- ako osoba koja će se cijepiti prima ili uzima lijekove koji mogu oslabiti imunološki sustav (osim terapije niskim dozama kortikosteroida za liječenje astme ili nadomjesno liječenje)

- ako osoba koja će se cijepiti ima oslabljeni imunološki sustav zbog bolesti (uključujući AIDS)
- ako osoba koja će se cijepiti u obiteljskoj povijesti bolesti ima prirođenu ili nasljednu imunodeficijenciju (oslabljenu prirodnu obranu tijela), osim ako se ne pokaže da je osoba koja će se cijepiti imunološki kompetentna (ima odgovarajuću prirodnu obranu tijela).

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se liječniku ili ljekarniku prije nego što osoba koja će se cijepiti primi M-M-RVAXPRO ako je imala nešto od navedenog:

- alergijsku reakciju na jaja ili proizvode koji sadrže jaja
- u osobnoj ili obiteljskoj povijesti bolesti ima alergije ili konvulzije (napadaje)
- nuspojavu nakon cijepljenja cjepivom protiv morbila, parotitisa i/ili rubele koja je uključivala sklonost nastanku modrica ili krvarenju koje je trajalo dulje nego uobičajeno
- zarazu virusom humane imunodeficijencije (HIV), ali nema simptome HIV bolesti. Osoba koja će se cijepiti mora biti pod odgovarajućim nadzorom zbog mogućeg razvoja morbila, parotitisa i rubele, jer kod nje cijepljenje može biti manje djelotvorno nego u nezaraženih osoba (pogledajte dio **Nemojte primjenjivati M-M-RVAXPRO**).

Kao ni druga cjepiva, ni M-M-RVAXPRO možda neće potpuno zaštititi sve cijepljene osobe. Također, ako je osoba koja će se cijepiti već bila izložena virusu morbila, parotitisa ili rubele, ali se još nije razboljela, M-M-RVAXPRO možda neće spriječiti pojavu bolesti.

M-M-RVAXPRO se može dati osobama koje su bile u nedavnom doticaju (u prethodna 3 dana) s osobom oboljelom od morbila i mogu biti u fazi inkubacije bolesti. Međutim, u takvim slučajevima M-M-RVAXPRO neće uvijek moći spriječiti razvoj morbila.

Drugi lijekovi i M-M-RVAXPRO

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako osoba koja će se cijepiti uzima ili je nedavno uzela bilo koje druge lijekove (ili primila druga cjepiva).

Liječnik može odgoditi cijepljenje za najmanje 3 mjeseca nakon transfuzije krvi ili plazme ili primjene imunoglobulina (poznatih kao IG). Nakon cijepljenja M-M-RVAXPRO cjepivom, IG se ne smije primijeniti sljedećih mjesec dana, osim ako Vam liječnik ne kaže suprotno.

Ako će se raditi tuberkulinski test, mora se napraviti prije, u vrijeme ili 4-6 tjedana nakon cijepljenja s M-M-RVAXPRO.

M-M-RVAXPRO se može primijeniti istodobno s cjepivom Prevenar i/ili cjepivom protiv hepatitisa A, ali na različito mjesto primjene (npr. u drugu ruku ili nogu).

M-M-RVAXPRO se može primijeniti s nekim standardnim dječjim cjepivima koja bi se prema rasporedu trebala primijeniti u otprilike isto vrijeme. Ukoliko se cjepiva ne smiju primijeniti istodobno, M-M-RVAXPRO se mora primijeniti mjesec dana prije ili nakon primjene drugih cjepiva.

Trudnoća i dojenje

M-M-RVAXPRO se ne smije primijeniti trudnicama. Žene reproduktivne dobi moraju primijeniti odgovarajuće mjere opreza kako bi izbjegle trudnoću tijekom razdoblja od 1 mjeseca nakon cijepljenja ili preporuci liječnika.

Žene koje doje ili namjeravaju dojiti moraju o tome obavijestiti liječnika. Liječnik će odlučiti smiju li u tom slučaju primiti M-M-RVAXPRO.

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego primite ovo cjepivo.

Upravljanje vozilima i strojevima

Nema podataka koji ukazuju da M-M-RVAXPRO utječe na sposobnost upravljanja vozilima ili rada sa strojevima.

M-M-RVAXPRO sadrži natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 miligrama) natrija po dozi, tj. zanemarive količine natrija.

M-M-RVAXPRO sadrži kalij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (39 miligrama) kalija po dozi, tj. zanemarive količine kalija.

M-M-RVAXPRO sadrži sorbitol (E 420)

Ovaj lijek sadrži 14,5 miligrama sorbitola po dozi. Treba uzeti u obzir aditivni učinak istodobno primjenjenih lijekova koji sadrže sorbitol (ili fruktozu) te unos sorbitola (ili fruktoze) prehranom.

3. Kako primjenjivati M-M-RVAXPRO

M-M-RVAXPRO se mora primijeniti injekcijom u mišić ili potkožno, u vanjsku stranu natkoljenice ili u nadlakticu. Kod primjene u mišić, u mlađe se djece injekcija obično daje u natkoljenicu, dok se u starijih osoba prednost daje nadlaktici kao mjestu za davanje injekcije. M-M-RVAXPRO se ne smije injicirati izravno u krvnu žilu.

M-M-RVAXPRO se primjenjuje na sljedeći način:

Daje se jedna doza na odabrani datum uglavnom od 12 mjeseci starosti nadalje. U posebnim okolnostima, može se primijeniti od 9 mjeseci starosti. Daljnje doze se primjenjuju prema preporuci Vašeg liječnika. Razmak između 2 doze treba biti najmanje 4 tjedna.

Upute za pripremu namijenjene zdravstvenim radnicima nalaze se na kraju ove upute o lijeku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovo cjepivo može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Sljedeće nuspojave povezane su s primjenom M-M-RVAXPRO cjepiva:

Učestalost	Nuspojava
Vrlo često (može se javiti u više od 1 na 10 cijepljenih osoba)	<ul style="list-style-type: none"> • vrućica (38,5 °C ili viša) • crvenilo na mjestu injekcije; bol na mjestu injekcije; oticanje na mjestu injekcije
Često (može se javiti u do 1 na 10 cijepljenih osoba)	<ul style="list-style-type: none"> • osip (uključujući osip nalik na ospice) • modrica na mjestu primjene injekcije
Manje često (može se javiti u do 1 na 100 cijepljenih osoba)	<ul style="list-style-type: none"> • začepljenost nosa; upala grla; infekcija gornjih dišnih puteva ili virusna infekcija; curenje nosa • plač • proljev, povraćanje • koprivnjača • osip na mjestu primjene injekcije
Nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka)*	<ul style="list-style-type: none"> • aseptički meningitis (vrućica, mučnina, povraćanje, glavobolja, ukočen vrat, i osjetljivost na svjetlo); oticanje testisa; infekcija srednjeg uha; upala žlijezda slinovnica; atipične ospice (opisane u osoba koje su primile cjepivo s mrtvim virusom ospica, većinom prije 1975.) • otečeni limfni čvorovi • stvaranje modrica ili krvarenje više nego obično • teške alergijske reakcije koje mogu uključivati otežano disanje, oticanje lica, lokalizirano oticanje i oticanje udova • razdražljivost

Učestalost	Nuspojava
	<ul style="list-style-type: none"> • napadaji bez vrućice; napadaji s vrućicom u djece; nesiguran hod; omaglica; bolest koja uključuje upalu živčanog sustava (mozga i/ili leđne moždine) • bolest u kojoj se javlja mišićna slabost, promijenjen osjet, osjećaj trnjenja u rukama, nogama i gornjem dijelu tijela (Guillain-Barréov sindrom) • glavobolja; nesvjestica; živčani poremećaj koji može uzrokovati slabost, osjećaj trnjenja ili obamrllost; smetnje očnog živca • iscjadak i svrbež u oku uz stvaranje krmelja (konjuktivitis) • upala mrežnice (u oku) s promjenama vida • gluhoća • kašalj; upala pluća sa ili bez vrućice • osjećaj bolesti (mučnina) • svrbež; upala potkožnog masnog tkiva; crvene ili ljubičaste, ravne, sitne točkice pod kožom; otvrđnuti izdignuti dijelovi kože; ozbiljna bolest s pojavom čireva ili mjehura na koži, ustima, očima i/ili genitalijama (Steven-Johnsonov sindrom) • bol i/ili oticanje zglobova (obično prolazni i rijetko kronični); bol u mišićima • kratkotrajni osjećaj pečenja i/ili bockanja na mjestu injekcije; pojava mjehurića i/ili koprivnjače na mjestu injekcije • opće loše osjećanje (malakslost); oticanje; bolnost • upala krvnih žila

*Ove su nuspojave bile zabilježene nakon stavljanja lijeka u promet i/ili u vrijeme trajanja kliničkih ispitivanja primjene cjepiva M-M-RVAXPRO ili cjepiva protiv morbila, parotitisa i rubele proizvođača Merck & Co., Inc ili s njihovim monovalentnim (pojedinačnim) komponentama.

Prijavljivanje nuspojava

Ako osoba koja se cijepila primijeti bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#). Prijavljinjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati M-M-RVAXPRO

Cjepivo čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovo cjepivo se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju iza oznake "EXP". Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Bočicu s praškom čuvati u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Cjepivo se ne smije zamrzavati.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što M-M-RVAXPRO sadrži

Djelatne tvari su:

Nakon pripreme, jedna doza (0,5 ml) sadrži:

živi, atenuirani virus morbila¹, soj Enders Edmonston
živi, atenuirani virus parotitisa¹, soj Jeryl LynnTM [Razina B]
živi, atenuirani virus rubele², soj Wistar RA 27/3

ne manje od 1×10^3 TCID₅₀*
ne manje od $12,5 \times 10^3$ TCID₅₀*
ne manje od 1×10^3 TCID₅₀*

*infektivna doza za 50% kulture tkiva

¹ proizведен na stanicama pilećih embrija.

² proizведен na WI-38 ljudskim diploidnim fibroblastima pluća.

Drugi sastojci su:

Prašak:

Sorbitol (E 420), natrijev fosfat, kalijev fosfat, saharoza, hidrolizirana želatina, podloga 199 s Hanksovim solima, MEM, natrijev L-glutamat, neomicin, fenolno crvenilo, natrijev hidrogenkarbonat, kloridna kiselina (HCl) (za podešavanje pH) i natrijev hidroksid (NaOH) (za podešavanje pH)

Otapalo:

Voda za injekcije

Kako M-M-RVAXPRO izgleda i sadržaj pakiranja

Cjepivo je prašak za suspenziju za injekciju u jednodoznoj bočici, koji se mora pomiješati s priloženim otapalom.

Otapalo je bistra i bezbojna tekućina. Prašak je svijetložuti, kompaktni, kristalični kolačić.

M-M-RVAXPRO je dostupan u pakiranjima od 1, 5 ili 10. Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet: MSD VACCINS, 162 avenue Jean Jaurès, 69007 Lyon, Francuska

Proizvođač odgovoran za puštanje serije lijeka u promet: Merck Sharp and Dohme, B.V., Waarderweg 39, 2031 BN Haarlem, Nizozemska

Za sve informacije o ovom lijeku obratite se lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje lijeka u promet:

België/Belgique/Belgien
MSD Belgium BVBA/SPRL
Tél/Tel: +32(0)27766211
dproc_belux@merck.com

България
Мерк Шарп и Доум България ЕООД,
тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Lietuva
UAB Merck Sharp & Dohme
Tel.: +370 5.2780.247
msd_lietuva@merck.com

Luxembourg/Luxemburg
MSD Belgium BVBA/SPRL
Tél/Tel: +32(0)27766211
dproc_belux@merck.com

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel.: +420.233.010.111
dpcoc_czechslovak@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS
Tlf: + 45 4482 4000
dkmail@merck.com

Deutschland

MSD Sharp & Dohme GmbH
Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 2612)
e-mail@msd.de

Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel: +372.6144 200
msdeesti@merck.com

Ελλάδα

MSD A.Φ.B.E.E.
Τηλ: +30 210 98 97 300
dpcoc_greece@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
msd_info@merck.com

France

MSD VACCINS
Tel: + 33 (0)1 80 46 40 40
information.medicale@msd.com

Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o.
Tel: +385 1 66 11 333
croatia_info@merck.com

Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_irland@merck.com

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia

MSD Italia S.r.l.
Tel: +39 06 361911
medicalinformation.it@merck.com

Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft.
Tel.: + 36.1.888.5300
hungary_msd@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited.
Tel: 8007 4433 (+356 99917558)
malta_info@merck.com

Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V.
Tel: 0800 9999000
(+31 23 5153153)
medicalinfo.nl@merck.com

Norge

MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
msd-medizin@merck.com

Polska

MSD Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48.22.549.51.00
msdpolska@merck.com

Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 4465700
inform_pt@merck.com

România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel: + 4021 529 29 00
msdromania@merck.com

Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o.
Tel: +386.1.520.4201
msd.slovenia@merck.com

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o
Tel: +421 2 58282010
dpcoc_czechslovak@merck.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 804 650
info@msd.fi

Κύπρος
Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ: 800 00 673 (+357 22866700)
cyprus_info@merck.com

Latvija
SIA Merck Sharp & Dohme Latvija
Tel: +371 67364 224
msd_lv@merck.com

Sverige
Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel: +46 77 5700488
medicinskinfo@merck.com

United Kingdom
Merck Sharp & Dohme Limited
Tel: +44 (0) 1992 467272
medicalinformationuk@msd.com

Ova uputa je zadnji puta revidirana u <{MM/GGGG}> <{mjeseč GGGG}>.

Ostali izvori informacija

Detaljnije informacije o ovom cjepivu dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove: <http://www.ema.europa.eu>.

Sljedeće informacije namijenjene su samo zdravstvenim radnicima:

Prije nego što se pomiješa s otapalom, prašak cjepiva je svjetložuti kompaktni kristalični kolačić. Otapalo je bistra bezbojna tekućina. Nakon potpune rekonstitucije, cjepivo je bistra žuta tekućina.

Za rekonstituciju cjepiva koristite priloženo otapalo.

Važno je da se za svaku osobu koja se cijepi koristi posebna sterilna štrcaljka i igla, kako bi se spriječio prijenos infektivnih čestica s jedne osobe na drugu.

Potrebno je upotrijebiti jednu iglu za rekonstituciju, te zasebnu, novu iglu za injekciju.

Upute za rekonstituciju

Izvucite cijeli sadržaj boćice s otapalom u štrcaljku koja će se koristiti za rekonstituciju i injekciju. Ubrizgajte cijeli sadržaj štrcaljke u bočicu s praškom. Nježno protresite kako bi se sadržaj dobro promiješao.

Rekonstituirano cjepivo ne smije se upotrijebiti ako primijetite da sadrži vidljive čestice ili da se izgled otapala, praška ili rekonstituiranog cjepiva razlikuje od gore opisanog.

Kako bi se smanjila mogućnost gubitka potentnosti cjepiva, preporučuje se primijeniti cjepivo odmah nakon rekonstitucije, ili unutar 8 sati ako se čuva u hladnjaku.

Ne zamrzavati rekonstituirano cjepivo.

Izvucite cijeli sadržaj rekonstituiranog cjepiva iz boćice u štrcaljku, promijenite iglu i ubrizgajte cijeli volumen supkutano ili intramuskularno.

Neiskorišteni lijem ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

Također vidjeti dio **3. Kako primjenjivati M-M-RVAXPRO.**

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

M-M-RVAXPRO

Prašak i otapalo za suspenziju za injekciju u napunjenoj štrcaljki Cjepivo protiv morbila, parotitisa i rubele (živo)

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego Vi ili Vaše dijete primite ovo cjepivo jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, обратите se liječniku ili ljekarniku.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi

1. Što je M-M-RVAXPRO i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego što primite M-M-RVAXPRO
3. Kako primjenjivati M-M-RVAXPRO
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati M-M-RVAXPRO
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je M-M-RVAXPRO i za što se koristi

M-M-RVAXPRO je cjepivo koje sadrži oslabljene viruse morbila (ospica), parotitisa (zaušnjaka) i rubele (crljenca). Nakon cijepljenja, imunološki sustav (prirodna obrana tijela) počne proizvoditi protutijela na viruse morbila, parotitisa i rubele. Ta protutijela pomažu u zaštiti od zaraza uzrokovanih tim virusima.

M-M-RVAXPRO se daje kako bi pomoglo zaštititi Vas ili Vaše dijete od morbila, parotitisa i rubele. Cjepivo se može primijeniti osobama od 12 mjeseci starosti nadalje. U posebnim okolnostima M-M-RVAXPRO se može primijeniti u dojenčadi u dobi od 9 do 12 mjeseci.

M-M-RVAXPRO se također može primijeniti i tijekom epidemija morbila, ili nakon izlaganja virusu, ili za primjenu u osoba starijih od 9 mjeseci koje do sada nisu bile cijepljene a koje su u kontaktu s trudnicama podložnim zarazi, te u osoba podložnih zarazi parotitisom i rubelom.

Premda M-M-RVAXPRO sadrži žive viruse, oni su preslabi da bi izazvali morbile, parotitis ili rubelu u zdravih osoba.

2. Što morate znati prije nego što primite M-M-RVAXPRO

Nemojte primjenjivati M-M-RVAXPRO

- ako je osoba koja će se cijepiti alergična na bilo koje cjepivo protiv morbila, parotitisa ili rubele ili na bilo koji sastojak ovog cjepiva (naveden u dijelu 6), uključujući neomicin
- ako je osoba koja će se cijepiti trudna (osim toga, trudnoću treba izbjegavati 1 mjesec nakon cijepljenja; pogledajte dio Trudnoća i dojenje)
- ako osoba koja će se cijepiti ima bolest praćenju vrućicom iznad 38,5 °C; međutim, malo povišena tjelesna temperatura sama po sebi nije razlog za odgadjanje cijepljenja
- ako osoba koja će se cijepiti boluje od aktivne neliječene tuberkuloze
- ako osoba koja će se cijepiti ima poremećaj krvi ili neku vrstu raka koji zahvaća imunološki sustav
- ako osoba koja će se cijepiti prima ili uzima lijekove koji mogu oslabiti imunološki sustav (osim terapije niskim dozama kortikosteroida za liječenje astme ili nadomjesno liječenje)

- ako osoba koja će se cijepiti ima oslabljeni imunološki sustav zbog bolesti (uključujući AIDS)
- ako osoba koja će se cijepiti u obiteljskoj povijesti bolesti ima prirođenu ili nasljednu imunodeficijenciju (oslabljenu prirodnu obranu tijela), osim ako se ne pokaže da je osoba koja će se cijepiti imunološki kompetentna (ima odgovarajuću prirodnu obranu tijela).

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se liječniku ili ljekarniku prije nego što osoba koja će se cijepiti primi M-M-RVAXPRO ako je imala nešto od navedenog:

- alergijsku reakciju na jaja ili proizvode koji sadrže jaja
- u osobnoj ili obiteljskoj povijesti bolesti ima alergije ili konvulzije (napadaje)
- nuspojavu nakon cijepljenja cjepivom protiv morbila, parotitisa i/ili rubele koja je uključivala sklonost nastanku modrica ili krvarenju koje je trajalo dulje nego uobičajeno
- zarazu virusom humane imunodeficijencije (HIV), ali nema simptome HIV bolesti. Osoba koja će se cijepiti mora biti pod odgovarajućim nadzorom zbog mogućeg razvoja morbila, parotitisa i rubele, jer kod nje cijepljenje može biti manje djelotvorno nego u nezaraženih osoba (pogledajte dio **Nemojte primjenjivati M-M-RVAXPRO**).

Kao ni druga cjepiva, ni M-M-RVAXPRO možda neće potpuno zaštititi sve cijepljene osobe. Također, ako je osoba koja će se cijepiti već bila izložena virusu morbila, parotitisa ili rubele, ali se još nije razboljela, M-M-RVAXPRO možda neće spriječiti pojavu bolesti.

M-M-RVAXPRO se može dati osobama koje su bile u nedavnom doticaju (u prethodna 3 dana) s osobom oboljelom od morbila i mogu biti u fazi inkubacije bolesti. Međutim, u takvim slučajevima M-M-RVAXPRO neće uvijek moći spriječiti razvoj morbila.

Drugi lijekovi i M-M-RVAXPRO

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako osoba koja će se cijepiti uzima ili je nedavno uzela bilo koje druge lijekove (ili primila druga cjepiva).

Liječnik može odgoditi cijepljenje za najmanje 3 mjeseca nakon transfuzije krvi ili plazme ili primjene imunoglobulina (poznatih kao IG). Nakon cijepljenja M-M-RVAXPRO cjepivom, IG se ne smije primijeniti sljedećih mjesec dana, osim ako Vam liječnik ne kaže suprotno.

Ako će se raditi tuberkulinski test, mora se napraviti prije, u vrijeme ili 4-6 tjedana nakon cijepljenja s M-M-RVAXPRO.

M-M-RVAXPRO se može primijeniti istodobno s cjepivom Prevenar i/ili cjepivom protiv hepatitisa A, ali na različito mjesto primjene (npr. u drugu ruku ili nogu).

M-M-RVAXPRO se može primijeniti s nekim standardnim dječjim cjepivima koja bi se prema rasporedu trebala primijeniti u otprilike isto vrijeme. Ukoliko se cjepiva ne smiju primijeniti istodobno, M-M-RVAXPRO se mora primijeniti mjesec dana prije ili nakon primjene drugih cjepiva.

Trudnoća i dojenje

M-M-RVAXPRO se ne smije primijeniti trudnicama. Žene reproduktivne dobi moraju primijeniti odgovarajuće mjere opreza kako bi izbjegle trudnoću tijekom razdoblja od 1 mjeseca nakon cijepljenja ili preporuci liječnika.

Žene koje doje ili namjeravaju dojiti moraju o tome obavijestiti liječnika. Liječnik će odlučiti smiju li u tom slučaju primiti M-M-RVAXPRO.

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego primite ovo cjepivo.

Upravljanje vozilima i strojevima

Nema podataka koji ukazuju da M-M-RVAXPRO utječe na sposobnost upravljanja vozilima ili rada sa strojevima.

M-M-RVAXPRO sadrži natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 miligrama) natrija po dozi, tj. zanemarive količine natrija.

M-M-RVAXPRO sadrži kalij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (39 miligrama) kalija po dozi, tj. zanemarive količine kalija.

M-M-RVAXPRO sadrži sorbitol (E 420)

Ovaj lijek sadrži 14,5 miligrama sorbitola po dozi. Treba uzeti u obzir aditivni učinak istodobno primjenjenih lijekova koji sadrže sorbitol (ili fruktozu) te unos sorbitola (ili fruktoze) prehranom.

3. Kako primjenjivati M-M-RVAXPRO

M-M-RVAXPRO se mora primijeniti injekcijom u mišić ili potkožno, u vanjsku stranu natkoljenice ili u nadlakticu. Kod primjene u mišić, u mlađe se djece injekcija obično daje u natkoljenicu, dok se u starijih osoba prednost daje nadlaktici kao mjestu za davanje injekcije. M-M-RVAXPRO se ne smije injicirati izravno u krvnu žilu.

M-M-RVAXPRO se primjenjuje na sljedeći način:

Daje se jedna doza na odabrani datum uglavnom od 12 mjeseci starosti nadalje. U posebnim okolnostima, može se primijeniti od 9 mjeseci starosti. Daljnje doze se primjenjuju prema preporuci Vašeg liječnika. Razmak između 2 doze treba biti najmanje 4 tjedna.

Upute za pripremu namijenjene zdravstvenim radnicima nalaze se na kraju ove upute o lijeku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovo cjepivo može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Sljedeće nuspojave povezane su s primjenom M-M-RVAXPRO cjepiva:

Učestalost	Nuspojava
Vrlo često (može se javiti u više od 1 na 10 cijepljenih osoba)	<ul style="list-style-type: none">• vrućica (38,5 °C ili viša)• crvenilo na mjestu injekcije; bol na mjestu injekcije; oticanje na mjestu injekcije
Često (može se javiti u do 1 na 10 cijepljenih osoba)	<ul style="list-style-type: none">• osip (uključujući osip nalik na ospice)• modrica na mjestu primjene injekcije
Manje često (može se javiti u do 1 na 100 cijepljenih osoba)	<ul style="list-style-type: none">• začepljenost nosa; upala grla; infekcija gornjih dišnih puteva ili virusna infekcija; curenje nosa• plač• proljev, povraćanje• koprivnjača• osip na mjestu primjene injekcije

Učestalost	Nuspojava
Nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka)*	<ul style="list-style-type: none"> • aseptički meningitis (vrućica, mučnina, povraćanje, glavobolja, ukočen vrat, i osjetljivost na svjetlo); oticanje testisa; infekcija srednjeg uha; upala žljezda slinovnica; atipične ospice (opisane u osoba koje su primile cjepivo s mrtvim virusom ospica, većinom prije 1975.) • otečeni limfni čvorovi • stvaranje modrica ili krvarenje više nego obično • teške alergijske reakcije koje mogu uključivati otežano disanje, oticanje lica, lokalizirano oticanje i oticanje udova • razdražljivost • napadaji bez vrućice; napadaji s vrućicom u djece; nesiguran hod; omaglica; bolest koja uključuje upalu živčanog sustava (mozga i/ili leđne moždine) • bolest u kojoj se javlja mišićna slabost, promijenjen osjet, osjećaj trnjenja u rukama, nogama i gornjem dijelu tijela (Guillain-Barréov sindrom) • glavobolja; nesvjestica; živčani poremećaj koji može uzrokovati slabost, osjećaj trnjenja ili obamrstlost; smetnje očnog živca • iscjadak i svrbež u oku uz stvaranje krmelja (konjuktivitis) • upala mrežnice (u oku) s promjenama vida • gluhoća • kašalj; upala pluća sa ili bez vrućice • osjećaj bolesti (mučnina) • svrbež; upala potkožnog masnog tkiva; crvene ili ljubičaste, ravne, sitne točkice pod kožom; otvrđnuti izdignuti dijelovi kože; ozbiljna bolest s pojavom čireva ili mjejhura na koži, ustima, očima i/ili genitalijama (Steven-Johnsonov sindrom) • bol i/ili oticanje zglobova (obično prolazni i rijetko kronični); bol u mišićima • kratkotrajni osjećaj pečenja i/ili bockanja na mjestu injekcije; pojava mjejhurića i/ili koprivnjače na mjestu injekcije • opće loše osjećanje (malaksalost); oticanje; bolnost • upala krvnih žila

*Ove su nuspojave bile zabilježene nakon stavljanja lijeka u promet i/ili u vrijeme trajanja kliničkih ispitivanja primjene cjepiva M-M-RVAXPRO ili cjepiva protiv morbila, parotitisa i rubele proizvođača Merck & Co., Inc ili s njihovim monovalentnim (pojedinačnim) komponentama.

Prijavljivanje nuspojava

Ako osoba koja se cijepila primijeti bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#). Prijavljinjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati M-M-RVAXPRO

Cjepivo čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovo cjepivo se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju iza oznake "EXP". Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Čuvati i prevoziti na hladnom (2 °C – 8 °C).

Bočicu s praškom čuvati u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Cjepivo se ne smije zamrzavati.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što M-M-RVAXPRO sadrži

Djelatne tvari su:

Nakon pripreme, jedna doza (0,5 ml) sadrži:

živi, atenuirani virus morbila¹, soj Enders Edmonston
živi, atenuirani virus parotitisa¹, soj Jeryl LynnTM [Razina B]
živi, atenuirani virus rubele², soj Wistar RA 27/3

ne manje od 1×10^3 TCID₅₀*
ne manje od $12,5 \times 10^3$ TCID₅₀*
ne manje od 1×10^3 TCID₅₀*

*infektivna doza za 50% kulture tkiva

¹ proizведен na stanicama pilećih embrija.

² proizведен na WI-38 ljudskim diploidnim fibroblastima pluća.

Drugi sastojci su:

Prašak:

Sorbitol (E 420), natrijev fosfat, kalijev fosfat, saharoza, hidrolizirana želatina, podloga 199 s Hanksovim solima, MEM, natrijev L-glutamat, neomicin, fenolno crvenilo, natrijev hidrogenkarbonat, kloridna kiselina (HCl) (za podešavanje pH) i natrijev hidroksid (NaOH) (za podešavanje pH)

Otapalo:

Voda za injekcije

Kako M-M-RVAXPRO izgleda i sadržaj pakiranja

Cjepivo je prašak za suspenziju za injekciju u jednodoznoj bočici, koji se mora pomiješati s priloženim otapalom.

Otapalo je bistra i bezbojna tekućina. Prašak je svijetložuti, kompaktni, kristalični kolačić.

M-M-RVAXPRO je dostupan u pakiranjima od 1, 10 ili 20, s ili bez igala. Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet: MSD VACCINS, 162 avenue Jean Jaurès, 69007 Lyon, Francuska

Proizvođač odgovoran za puštanje serije lijeka u promet: Merck Sharp and Dohme, B.V., Waarderweg 39, 2031 BN Haarlem, Nizozemska

Za sve informacije o ovom lijeku obratite se lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje lijeka u promet:

België/Belgique/Belgien
MSD Belgium BVBA/SPRL
Tél/Tel: +32(0)27766211
dpc_belux@merck.com

България
Мерк Шарп и Доум България ЕООД,
тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Česká republika
Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel.: +420.233.010.111
dpc_czechslovak@merck.com

Danmark
MSD Danmark ApS
Tlf: + 45 4482 4000
dkmail@merck.com

Deutschland
MSD Sharp & Dohme GmbH
Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 2612)
e-mail@msd.de

Eesti
Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel: +372.6144 200
msdeesti@merck.com

Ελλάδα
MSD A.Φ.Β.Ε.Ε.
Τηλ: +30 210 98 97 300
dpc_greece@merck.com

España
Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
msd_info@merck.com

France
MSD VACCINS
Tel: + 33 (0)1 80 46 40 40
information.medicale@msd.com

Hrvatska
Merck Sharp & Dohme d.o.o.
Tel: +385 1 66 11 333
croatia_info@merck.com

Ireland
Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_irland@merck.com

Lietuva
UAB Merck Sharp & Dohme
Tel.: +370.5.2780.247
msd_lietuva@merck.com

Luxembourg/Luxemburg
MSD Belgium BVBA/SPRL
Tél/Tel: +32(0)27766211
dpc_belux@merck.com

Magyarország
MSD Pharma Hungary Kft.
Tel.: + 36.1.888.5300
hungary_msd@merck.com

Malta
Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited.
Tel: 8007 4433 (+356 99917558)
malta_info@merck.com

Nederland
Merck Sharp & Dohme B.V.
Tel: 0800 9999000
(+31 23 5153153)
medicalinfo.nl@merck.com

Norge
MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Österreich
Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
msd-medizin@merck.com

Polksa
MSD Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48.22.549.51.00
msdpolska@merck.com

Portugal
Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 4465700
inform_pt@merck.com

România
Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel: + 4021 529 29 00
msdromania@merck.com

Slovenija
Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o.
Tel: +386.1.520.4201
msd.slovenia@merck.com

Ísland
Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia
MSD Italia S.r.l.
Tel: +39 06 361911
medicalinformation.it@merck.com

Κύπρος
Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ: 800 00 673 (+357 22866700)
cyprus_info@merck.com

Latvija
SIA Merck Sharp & Dohme Latvija
Tel: +371 67364 224
msd_lv@merck.com

Slovenská republika
Merck Sharp & Dohme, s. r. o
Tel: +421 2 58282010
dpoc_czechslovak@merck.com

Suomi/Finland
MSD Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 804 650
info@msd.fi

Sverige
Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel: +46 77 5700488
medicinskinfo@merck.com

United Kingdom
Merck Sharp & Dohme Limited
Tel: +44 (0) 1992 467272
medicalinformationuk@msd.com

Ova uputa je zadnji puta revidirana u <{MM/GGGG}> <{mjeseč GGGG}>.

Ostali izvori informacija

Detaljnije informacije o ovom cjepivu dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove: <http://www.ema.europa.eu>.

Sljedeće informacije namijenjene su samo zdravstvenim radnicima:

Prije nego što se pomiješa s otapalom, prašak cjepiva je svjetložuti kompaktni kristalični kolačić. Otapalo je bistra bezbojna tekućina. Nakon potpune rekonstitucije, cjepivo je bistra žuta tekućina.

Za rekonstituciju cjepiva koristite priloženo otapalo.

Važno je da se za svaku osobu koja se cijepi koristi posebna sterilna štrcaljka i igla, kako bi se spriječio prijenos infektivnih čestica s jedne osobe na drugu.

Potrebno je upotrijebiti jednu iglu za rekonstituciju, te zasebnu, novu iglu za injekciju.

Upute za rekonstituciju

Kako bi se pričvrstila igla na štrcaljku, potrebno ju je čvrsto postaviti na vrh štrcaljke i dodatno zategnuti zakretanjem za četvrtinu kruga (90°).

Ubrizgajte cijeli sadržaj štrcaljke s otapalom u bočicu koja sadrži prašak. Nježno protresite kako bi se potpuno otopilo.

Rekonstituirano cjepivo ne smije se upotrijebiti ako primijetite da sadrži vidljive čestice ili da se izgled otapala, praška ili rekonstituiranog cjepiva razlikuje od gore opisanog.

Kako bi se smanjila mogućnost gubitka potentnosti cjepiva, preporučuje se primijeniti cjepivo odmah nakon rekonstitucije, ili unutar 8 sati ako se čuva u hladnjaku.

Ne zamrzavati rekonstituirano cjepivo.

Izvucite cijeli sadržaj rekonstituiranog cjepiva iz bočice u štrcaljku, promijenite iglu i ubrizgajte cijeli volumen suputano ili intramuskularno.

Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

Također vidjeti dio **3. Kako primjenjivati M-M-RVAXPRO**.