

HEXAXIM/ХЕКСАКСИМ

(3)

diphtheria-haemophilus influenzae type b-pertussis-polio-myelitis-tetanus-hepatitis B (DTaP-IPV-HB-Hib)

Суспензија за инјектирање во претходно наполнет шприц

1 наполнет инјекциски шприц x 0.5 mL + 2 игли/кутија

Производител:

-Sanofi Pasteur
1541 avenue Marcel Merieux
69280 Marcy l'Etoile
France
- Sanofi Pasteur
Parc Industriel d'Incarville
27000 Val de Reuil
France

Застапник:

АМИКУС ФАРМА дооел
бул. Партизански Одреди бр.62,
лам.Ц, мез.3, влез 1, 1000 Скопје,
Република Северна Македонија

Една доза¹ (0.5 mL) содржи:

Дифтеричен токсоид..... ≥ 20 IU (30 Lf)
Тетанусен токсоид..... ≥ 40 IU(10 Lf)

Антиген на *Bordetella pertussis*:

Пертусис токсоид/ Филаментозен хемаглутинин..... 25/25 µg
Полио вирус (инактивиран) Типови 1/2/3 40/8/32 DU
Површински антиген од хепатитис тип Б..... 10 µg
Полисахарид од *Haemophilus influenzae* тип b..... 12 µg
Коњугиран со протеин на тетанус..... 22-36 µg

¹Адсорбирана на алюминиум хидроксид, хидриран (0.6 mg Al³⁺)

Листа на екципиењи:

Динатриум хидроген фосфат, калиум дихидроген фосфат; трометамол, сахароза, есенцијални аминокиселини вклучувајќи L-фенилаланин, натриум хидроксид оцетна киселина или хлороводородна киселина (за прилагодување на pH), вода за инјекции;

Начин на употреба: интрамускулно

Да се чува на температура меѓу +2°C и +8°C (во фрижидер). Да не се замрзува.

Да се чува во оригиналното пакување за да се заштити светлина!

Да се промеша пред употреба. Пред употреба внимателно прочитајте го внатрешното упатство.

Да се чува на места недостапни за деца!

Неупотребениот продукт или отпаден материјал треба да се отстрани во согласност со локалната регулатива.

Лекот може да се употребува само во здравствена установа!

Реш.Бр: 11-10897/2 од 21.12.2021 год.

ЕАН код: 3664798045727

® Заштитено име: HEXAXIM

Серија: назначена на оригиналното пакување

Важи до: назначена на оригиналното пакување

