

HEXAXIM/ХЕКСАКСИМ**(3)***diphtheria-haemophilus influenzae type b-pertussis-poliomyelitis-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 довел
бул. Партизански Одреди бр.62,
лам.Ц, мез.3, влез 1, 1000 Скопје,
Република Северна МакедонијаЕдна доза¹ (0.5 mL) содржи:

Дифтеричен токсид..... ≥ 20 IU (30 Lf)

Тетанусен токсид..... ≥ 40 IU(10 Lf)

Антиген на *Bordetella pertussis*:

Пертусис токсид/ Филаментозен хемаглутинин.....25/25 µg

Полио вирус (инактивиран) Типови 1/2/340/8/32 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 алуминиум хидроксид,хидриран (0.6 mg Al³⁺)**Листа на ексципиенси:**

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

Начин на употреба: интрамускулно**Да се чува на температура меѓу +2°C и +8°C (во фрижидер). Да не се замрзнува.****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 достапни 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

