

Příbalová informace: informace pro uživatele

BIMERVAX® LP.8.1 injekční emulze Vakcína proti onemocnění covid-19 (rekombinantní, obsahující adjuvans) merakovatein

▼ Tento přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás vyskytnou. Jak hlásit nežádoucí účinky je popsáno v závěru bodu 4.

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než tuto vakcínu dostanete, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek BIMERVAX LP.8.1 a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než Vám bude přípravek BIMERVAX LP.8.1 podán
3. Jak se přípravek BIMERVAX LP.8.1 podává
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek BIMERVAX LP.8.1 uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek BIMERVAX LP.8.1 a k čemu se používá

BIMERVAX LP.8.1 je vakcína používaná k prevenci onemocnění covid-19 způsobeného virem SARS-CoV-2.

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 se podává osobám ve věku 12 let a starším.

Vakcína povzbuzuje imunitní systém (přirozenou obranu těla) k produkci specifických protilátek, které působí proti viru a poskytují tak ochranu proti onemocnění covid-19. Žádná ze složek této vakcíny nemůže způsobit onemocnění covid-19.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než Vám bude přípravek BIMERVAX LP.8.1 podán

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 Vám nesmí být podán,

- jestliže jste alergický(á) na léčivou látku nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

Upozornění a opatření

Před použitím přípravku BIMERVAX LP.8.1 se poradte se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou, pokud:

- jste někdy měl(a) závažnou nebo život ohrožující alergickou reakci po injekci jakékoli jiné vakcíny,
- jste někdy po jakékoli injekci omdlel(a),
- máte vysokou horečku (nad 38 °C) nebo závažnou infekci. Očkování však můžete podstoupit, pokud máte mírně zvýšenou teplotu nebo infekci horních cest dýchacích, jako je nachlazení,
- máte problémy s krvácením, snadno se Vám tvoří modřiny nebo užíváte lék, který zabraňuje srážení krve (antikoagulační lék),

- máte oslabený imunitní systém, který nefunguje správně (imunodeficit) nebo užíváte léky, které oslabují imunitní systém (jako jsou vysoké dávky kortikosteroidů, imunosupresiv nebo protinádorových léků).

Pokud se Vás týká cokoli z výše uvedeného (nebo si nejste jistý(á)), poraďte se se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou dříve, než Vám bude přípravek BIMERVAX LP.8.1 podán.

Stejně jako u jakékoli jiné vakcíny nemusí přípravek BIMERVAX LP.8.1 plně chránit všechny osoby, které jej dostanou, a není známo, jak dlouho budete chráněni.

Děti

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 se nedoporučuje dětem mladším 12 let. O použití přípravku BIMERVAX LP.8.1 u dětí mladších 12 let nejsou v současné době k dispozici žádné informace.

Další léčivé přípravky a přípravek BIMERVAX LP.8.1

Informujte svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestru, o všech lécích nebo vakcínách, které užíváte, které jste v nedávné době užíval/anebo které možná budete užívat.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou dříve, než Vám bude tato vakcína podána.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Některé nežádoucí účinky přípravku BIMERVAX LP.8.1 uvedené v bodě 4 (Možné nežádoucí účinky) mohou dočasně snížit Vaši schopnost řídit dopravní prostředky a obsluhovat stroje. Než budete řídit dopravní prostředky nebo obsluhovat stroje, počkejte, až veškeré účinky vakcíny odezní.

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 obsahuje sodík, draslík a polysorbát

Tato vakcína obsahuje méně než 1 mmol sodíku (23 mg) v jedné dávce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

Tato vakcína obsahuje méně než 1 mmol draslíku (39 mg) v jedné dávce 0,5 ml, to znamená, že je v podstatě „bez draslíku“.

Tato vakcína obsahuje 1,18 mg polysorbátu 80 v jedné dávce. Polysorbáty mohou způsobit alergické reakce. Informujte svého lékaře, pokud máte jakékoli alergie.

3. Jak se přípravek BIMERVAX LP.8.1 podává

Osoby ve věku 12 let a starší

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 Vám bude podáván ve formě 0,5ml injekce do svalu v horní části paže.

Doporučuje se, abyste dostal(a) přípravek BIMERVAX LP.8.1 v jedné dávce nejméně 6 měsíců po předchozí dávce vakcíny proti onemocnění covid-19.

Po podání injekce Vás lékař, lékárník nebo zdravotní sestra budou sledovat po dobu asi 15 minut, zda se neobjeví známky alergické reakce.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání přípravku BIMERVAX LP.8.1, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.

Jedinci s oslabeným imunitním systémem

Pokud váš imunitní systém nefunguje správně, mohou být podány další dávky v souladu s oficiálními doporučeními.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tato vakcína nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Většina nežádoucích účinků se objeví během 3 dnů po očkování a vymizí během několika dnů poté, co se objeví. Pokud příznaky přetrvávají, kontaktujte svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestru.

Vyhleďte okamžitě lékařskou pomoc, pokud se u Vás objeví příznaky závažné alergické reakce krátce po očkování. Tyto příznaky mohou zahrnovat:

- pocit na omdlení nebo točení hlavy
- změny srdečního rytmu
- dušnost
- sípot
- otok rtů, obličeje nebo hrdla
- svědivý otok pod kůží (kopřivka) nebo vyrážka
- pocit na zvracení nebo zvracení
- bolest břicha

Následující nežádoucí účinky se mohou objevit při podání přípravku BIMERVAX LP.8.1:

Velmi časté (mohou postihovat více než 1 z 10 osob)

- bolest hlavy
- bolest v místě podání injekce
- pocit velké únavy
- bolest svalů

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 osob)

- zarudnutí, otok nebo citlivost v místě podání injekce
- pocit na zvracení (nauzea) nebo zvracení
- průjem
- horečka
- zvětšené lymfatické uzliny
- bolest v podpaží

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 osob):

- zimnice nebo pocit horečky
- závratě
- svědění v místě podání injekce
- bolest kloubů
- pocit slabosti nebo nedostatek energie
- ospalost
- svědění kůže
- celkový pocit nemoci

Vzácné (mohou postihnout až 1 osobu z 1 000):

- studené pocení
- neobvyklý pocit na kůži, jako je mravenčení nebo pocit, že po vás něco leze (parestzie)
- snížená citlivost, zejména na kůži (hypestzie)
- bolest břicha
- bolest při polykání
- alergické reakce, jako je kopřivka, vyrážka nebo svědění
- modřina v místě podání injekce
- přecitlivělost v místě podání injekce

Není známo (z dostupných údajů nelze určit, na základě jediného případu během klinických studií):

- zánět osrdečníku – blány kolem srdce (perikarditida), který může vést k dušnosti, bušení srdce nebo bolest na hrudi

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo

webového formuláře sukl.gov.cz/nezadouciucinky

případně na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 49/48

100 00 Praha 10

email: farmakovigilance@sukl.gov.cz

a uveďte číslo šarže, pokud je k dispozici. Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek BIMERVAX LP.8.1 uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Za správné uchování této vakcíny a správnou likvidaci veškerého nepoužitého přípravku nese odpovědnost Váš lékař, lékárník nebo zdravotní sestra. Následující informace o uchování, datu použitelnosti, používání, zacházení a likvidaci jsou určeny pouze pro zdravotnické pracovníky.

Nepoužívejte tuto vakcínu po uplynutí doby použitelnosti uvedené na štítku za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte injekční lahvičky v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Informace o zacházení s vakcínou jsou popsány v části určené pro zdravotnické pracovníky na konci příbalové informace.

Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek BIMERVAX LP.8.1 obsahuje

- Jedna dávka (0,5 ml) obsahuje 40 mikrogramů merakovateinu navázaného na adjuvans SQBA.
- Merakovatein je fúzní homodimer rekombinantní receptorové vazebné domény (RBD) spike (S) proteinu viru SARS-CoV-2 (kmen omikron LP.8.1 – LP.8.1) vyrobený technologií rekombinantní DNA.
- SQBA je součástí této vakcíny jako adjuvans pro urychlení a zlepšení ochranného účinku vakcíny. SQBA obsahuje v jedné 0,5ml dávce: skvalen (9,75 mg), polysorbát 80 (1,18 mg), sorbitan-trioleát (1,18 mg), dihydrát natrium-citrátu (0,66 mg), monohydrát kyseliny citronové (0,04 mg) a vodu pro injekci.

- Dalšími složkami (pomocnými látkami) obsaženými jsou: dodekahydrát hydrogenfosforečnanu sodného, dihydrogenfosforečnan draselný, chlorid sodný, chlorid draselný a voda pro injekci. Přípravek BIMERVAX LP.8.1 obsahuje draslík, sodík a polysorbát (viz bod 2).

Jak přípravek BIMERVAX LP.8.1 vypadá a co obsahuje toto balení

Vakcína je bílá, homogenní injekční emulze.

0,5 ml emulze je dodáváno v injekční lahvičce s pryžovou zátkou a plastovým odtrhovacím krytem.

Jedna jednodávková injekční lahvička obsahuje 1 dávku s 0,5 ml.

Velikost balení: 1, 10 nebo 20 jednodávkových injekčních lahviček.

Držitel rozhodnutí o registraci

Hipra Human Health, S.L.U.
Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona)
ŠPANĚLSKO

Výrobce

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona)
ŠPANĚLSKO

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 04/2026

Další zdroje informací

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <https://www.ema.europa.eu>

Pro zobrazení příbalové informace v různých jazycích sejměte následující kód pomocí chytrého zařízení.



Nebo navštivte stránky: www.hipracovidvaccine.com

Následující informace jsou určeny pouze pro zdravotnické pracovníky:

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 podávejte intramuskulárně, nejlépe do deltového svalu v horní části paže.

Sledovatelnost

Aby se zlepšila sledovatelnost biologických léčivých přípravků, má se přehledně zaznamenat název podaného přípravku a číslo šarže.

Pokyny pro zacházení a podávání

Nepoužívejte tuto vakcínu po uplynutí doby použitelnosti uvedené na štítku za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni daného měsíce.

S touto vakcínou má zacházet zdravotnický pracovník za použití aseptických technik, aby byla zajištěna sterilita každé dávky.

Příprava k použití

- Vakcína je dodávána ve stavu, kdy je připravena rovnou k použití.
- Neotevřená vakcína má být uchovávána při teplotě 2 °C až 8 °C a v krabici, aby byla chráněna před světlem.
- Bezprostředně před použitím vyjměte injekční lahvičku s vakcínou z krabičky.

Zkontrolujte lahvičku

- Před odebráním dávky injekční lahvičku jemně promíchejte. Netřepejte.
- Každá injekční lahvička obsahuje bílou a homogenní emulzi.
- Před podáním vakcínu vizuálně zkontrolujte, zda neobsahuje pevné částice a/nebo zda nedošlo ke změně barvy. Pokud se některý z těchto stavů objeví, vakcínu nepodávejte.

Podání vakcíny

- Každá injekční lahvička zahrnuje nadsazení, které zajišťuje, aby bylo možné natáhnout dávku 0,5 ml. Zbývající vakcínu v injekční lahvičce zlikvidujte.
- Jedna 0,5ml dávka se natáhne do sterilní jehly a sterilní injekční stříkačky a podá se intramuskulární injekcí, nejlépe do deltového svalu v horní části paže.
- Nemíchejte vakcínu ve stejné injekční stříkačce s jinými vakcínami nebo léčivými přípravky.
- Neslévejte nadbytečnou vakcínu z více injekčních lahviček.

Likvidace

- Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.

Příbalová informace: informace pro uživatele

BIMERVAX® LP.8.1 injekční emulze v předplněné injekční stříkačce Vakcína proti onemocnění covid-19 (rekombinantní, obsahující adjuvans) merakovatein

▼ Tento přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás vyskytnou. Jak hlásit nežádoucí účinky je popsáno v závěru bodu 4.

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než tuto vakcínu dostanete, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek BIMERVAX LP.8.1 a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než Vám bude přípravek BIMERVAX LP.8.1 podán
3. Jak se přípravek BIMERVAX LP.8.1 podává
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek BIMERVAX LP.8.1 uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek BIMERVAX LP.8.1 a k čemu se používá

BIMERVAX LP.8.1 je vakcína používaná k prevenci onemocnění covid-19 způsobeného virem SARS-CoV-2.

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 se podává osobám ve věku 12 let a starším.

Vakcína povzbuzuje imunitní systém (přirozenou obranu těla) k produkci specifických protilátek, které působí proti viru a poskytují tak ochranu proti onemocnění covid-19. Žádná ze složek této vakcíny nemůže způsobit onemocnění covid-19.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než Vám bude přípravek BIMERVAX LP.8.1 podán

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 Vám nesmí být podán,

- jestliže jste alergický(á) na léčivou látku nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

Upozornění a opatření

Před použitím přípravku BIMERVAX LP.8.1 se poradte se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou, pokud:

- jste někdy měl(a) závažnou nebo život ohrožující alergickou reakci po injekci jakékoli jiné vakcíny,
- jste někdy po jakékoli injekci omdlel(a),
- máte vysokou horečku (nad 38 °C) nebo závažnou infekci. Očkování však můžete podstoupit, pokud máte mírně zvýšenou teplotu nebo infekci horních cest dýchacích, jako je nachlazení,
- máte problémy s krvácením, snadno se Vám tvoří modřiny nebo užíváte lék, který zabraňuje srážení krve (antikoagulační lék),

- máte oslabený imunitní systém, který nefunguje správně (imunodeficit) nebo užíváte léky, které oslabují imunitní systém (jako jsou vysoké dávky kortikosteroidů, imunosupresiv nebo protinádorových léků).

Pokud se Vás týká cokoli z výše uvedeného (nebo si nejste jistý(á)), poraďte se se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou dříve, než Vám bude přípravek BIMERVAX LP.8.1 podán.

Stejně jako u jakékoli jiné vakcíny nemusí přípravek BIMERVAX LP.8.1 plně chránit všechny osoby, které jej dostanou, a není známo, jak dlouho budete chráněni.

Děti

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 se nedoporučuje dětem mladším 12 let. O použití přípravku BIMERVAX LP.8.1 u dětí mladších 12 let nejsou v současné době k dispozici žádné informace.

Další léčivé přípravky a přípravek BIMERVAX LP.8.1

Informujte svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestru, o všech lécích nebo vakcínách, které užíváte, které jste v nedávné době užíval/anebo které možná budete užívat.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem, lékárníkem nebo zdravotní sestrou dříve, než Vám bude tato vakcína podána.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Některé nežádoucí účinky přípravku BIMERVAX LP.8.1 uvedené v bodě 4 (Možné nežádoucí účinky) mohou dočasně snížit Vaši schopnost řídit dopravní prostředky a obsluhovat stroje. Než budete řídit dopravní prostředky nebo obsluhovat stroje, počkejte, až veškeré účinky vakcíny odezní.

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 obsahuje sodík, draslík a polysorbát

Tato vakcína obsahuje méně než 1 mmol sodíku (23 mg) v jedné dávce, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

Tato vakcína obsahuje méně než 1 mmol draslíku (39 mg) v jedné dávce 0,5 ml, to znamená, že je v podstatě „bez draslíku“.

Tato vakcína obsahuje 1,18 mg polysorbátu 80 v jedné dávce. Polysorbáty mohou způsobit alergické reakce. Informujte svého lékaře, pokud máte jakékoli alergie.

3. Jak se přípravek BIMERVAX LP.8.1 podává

Osoby ve věku 12 let a starší

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 Vám bude podáván ve formě 0,5ml injekce do svalu v horní části paže.

Doporučuje se, abyste dostal(a) přípravek BIMERVAX LP.8.1 v jedné dávce nejméně 6 měsíců po předchozí dávce vakcíny proti onemocnění covid-19.

Po podání injekce Vás lékař, lékárník nebo zdravotní sestra budou sledovat po dobu asi 15 minut, zda se neobjeví známky alergické reakce.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání přípravku BIMERVAX LP.8.1, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.

Jedinci s oslabeným imunitním systémem

Pokud váš imunitní systém nefunguje správně, mohou být podány další dávky v souladu s oficiálními doporučeními.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tato vakcína nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Většina nežádoucích účinků se objeví během 3 dnů po očkování a vymizí během několika dnů poté, co se objeví. Pokud příznaky přetrvávají, kontaktujte svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestru.

Vyhleďte okamžitě lékařskou pomoc, pokud se u Vás objeví příznaky závažné alergické reakce krátce po očkování. Tyto příznaky mohou zahrnovat:

- pocit na omdlení nebo točení hlavy
- změny srdečního rytmu
- dušnost
- sípot
- otok rtů, obličeje nebo hrdla
- svědivý otok pod kůží (kopřivka) nebo vyrážka
- pocit na zvracení nebo zvracení
- bolest břicha

Následující nežádoucí účinky se mohou objevit při podání přípravku BIMERVAX LP.8.1:

Velmi časté (mohou postihovat více než 1 z 10 osob)

- bolest hlavy
- bolest v místě podání injekce
- pocit velké únavy
- bolest svalů

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 osob)

- zarudnutí, otok nebo citlivost v místě podání injekce
- pocit na zvracení (nauzea) nebo zvracení
- průjem
- horečka
- zvětšené lymfatické uzliny
- bolest v podpaží

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 osob):

- zimnice nebo pocit horečky
- závratě
- svědění v místě podání injekce
- bolest kloubů
- pocit slabosti nebo nedostatek energie
- ospalost
- svědění kůže
- celkový pocit nemoci

Vzácné (mohou postihnout až 1 osobu z 1 000):

- studené pocení
- neobvyklý pocit na kůži, jako je mravenčení nebo pocit, že po vás něco leze (parestzie)
- snížená citlivost, zejména na kůži (hypestzie)
- bolest břicha
- bolest při polykání
- alergické reakce, jako je kopřivka, vyrážka nebo svědění
- modřina v místě podání injekce
- přecitlivělost v místě podání injekce

Není známo (z dostupných údajů nelze určit, na základě jediného případu během klinických studií):

- zánět osrdečníku – blány kolem srdce (perikarditida), který může vést k dušnosti, bušení srdce nebo bolest na hrudi

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo

webového formuláře sukl.gov.cz/nezadouciucinky

případně na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 49/48

100 00 Praha 10

email: farmakovigilance@sukl.gov.cz

a uveďte číslo šarže, pokud je k dispozici. Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek BIMERVAX LP.8.1 uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Za správné uchování této vakcíny a správnou likvidaci veškerého nepoužitého přípravku nese odpovědnost Váš lékař, lékárník nebo zdravotní sestra. Následující informace o uchování, datu použitelnosti, používání, zacházení a likvidaci jsou určeny pouze pro zdravotnické pracovníky.

Nepoužívejte tuto vakcínu po uplynutí doby použitelnosti uvedené na štítku za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C). Chraňte před mrazem. Uchovávejte přípravek v krabičce, aby byl chráněn před světlem.

Informace o zacházení s vakcínou jsou popsány v části určené pro zdravotnické pracovníky na konci příbalové informace.

Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek BIMERVAX LP.8.1 obsahuje

- Jedna dávka (0,5 ml) obsahuje 40 mikrogramů merakovateinu navázaného na adjuvans SQBA.
- Merakovatein je fúzní homodimer rekombinantní receptorové vazebné domény (RBD) spike (S) proteinu viru SARS-CoV-2 (kmen omikron LP.8.1 – LP.8.1) vyrobený technologií rekombinantní DNA.
- SQBA je součástí této vakcíny jako adjuvans pro urychlení a zlepšení ochranného účinku vakcíny. SQBA obsahuje v jedné 0,5ml dávce: skvalen (9,75 mg), polysorbát 80 (1,18 mg), sorbitan-trioleát (1,18 mg), dihydrát natrium-citrátu (0,66 mg), monohydrát kyseliny citronové (0,04 mg) a vodu pro injekci.

- Dalšími složkami (pomocnými látkami) obsaženými jsou: dodekahydrát hydrogenfosforečnanu sodného, dihydrogenfosforečnan draselný, chlorid sodný, chlorid draselný a voda pro injekci. Přípravek BIMERVAX LP.8.1 obsahuje draslík, sodík a polysorbát (viz bod 2).

Jak přípravek BIMERVAX LP.8.1 vypadá a co obsahuje toto balení

Vakcína je bílá, homogenní injekční emulze.

0,5 ml emulze v předplněné injekční stříkačce (sklo třídy I) s pístovou zátkou (chlorbutylová pryž) a integrovaným krytem (polyisoprenová pryž) bez jehly.

Jedna předplněná injekční stříkačka obsahuje 1 dávku o objemu 0,5 ml.

Velikost balení: 1 nebo 10 předplněných injekčních stříkaček.

Držitel rozhodnutí o registraci

Hipra Human Health, S.L.U.
Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona)
ŠPANĚLSKO

Výrobce

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona)
ŠPANĚLSKO

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 04/2026

Další zdroje informací

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <https://www.ema.europa.eu>

Pro zobrazení příbalové informace v různých jazycích sejměte následující kód pomocí chytrého zařízení.



Nebo navštivte stránky: www.hipracovidvaccine.com

Následující informace jsou určeny pouze pro zdravotnické pracovníky:

Přípravek BIMERVAX LP.8.1 podávejte intramuskulárně, nejlépe do deltového svalu v horní části paže.

Sledovatelnost

Aby se zlepšila sledovatelnost biologických léčivých přípravků, má se přehledně zaznamenat název podaného přípravku a číslo šarže.

Pokyny pro zacházení a podávání

Nepoužívejte tuto vakcínu po uplynutí doby použitelnosti uvedené na štítku za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni daného měsíce.

S touto vakcínou má zacházet zdravotnický pracovník za použití aseptických technik, aby byla zajištěna sterilita každé dávky.

Příprava k použití

- Vakcína je dodávána ve stavu, kdy je připravena rovnou k použití.
- Neotevřená vakcína má být uchovávána při teplotě 2 °C až 8 °C v krabičce, aby byla chráněna před světlem.
- Bezprostředně před použitím vyjměte předplněnou injekční stříkačku z krabičky.

Zkontrolujte předplněnou injekční stříkačku

- Před odebráním dávky předplněnou injekční stříkačku jemně promíchejte. Netřepejte.
- Před použitím zkontrolujte těsnost uzavíracího systému.
- Každá předplněná injekční stříkačka obsahuje bílou a homogenní emulzi.
- Před podáním vakcínu vizuálně zkontrolujte, zda neobsahuje pevné částice a/nebo zda nedošlo ke změně barvy. Pokud se některý z těchto stavů objeví, vakcínu nepodávejte.
- Pokud je předplněná injekční stříkačka poškozena, vakcínu nepodávejte.

Podání vakcíny

- Jehly nejsou součástí krabiček s předplněnými injekčními stříkačkami.
- Pro intramuskulární injekci použijte sterilní jehlu vhodné tloušťky.
- Držte kryt směrem vzhůru a odstraňte jej otáčením proti směru hodinových ručiček, dokud se neuvolní. Kryt sejměte pomalým, stálým pohybem. Během otáčení za něj netahejte.
- Nasad'te jehlu otáčením ve směru hodinových ručiček, dokud se jehla nezajistí na injekční stříkačce.
- Bezprostředně před podáním, sejměte kryt jehly.
- Celou dávku aplikujte intramuskulárně.

Likvidace

- Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.