

# SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

## 1 NÁZEV PŘÍPRAVKU

ADACEL, injekční suspenze

Vakcína proti difterii, tetanu a pertusi (acelulární), (adsorbovaná se sníženým obsahem antigenů)

## 2 KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

1 dávka (0,5 ml) obsahuje:

Diphtheriae anatoxinum	Minimálně 2 IU* (2 Lf)
Tetani anatoxinum	Minimálně 20 IU* (5 Lf)
Pertusové antigeny	
Pertussis anatoxinum	2,5 mikrogramu
Haemagglutinum filamentosum	5 mikrogramů
Pertactinum	3 mikrogramy
Fimbriae, typi 2 et 3	5 mikrogramů
Adsorbováno na fosforečnan hlinity	1,5 mg (0,33 mg hliníku)

\* Jako spodní hranice intervalu spolehlivosti ( $p = 0,95$ ) aktivity měřené podle testu popsaného v Evropském lékopisu.

Tato vakcína může obsahovat stopy formaldehydu a glutaraldehydu, které se používají během výrobního procesu (viz bod 4.3 a 4.4).

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

## 3 LÉKOVÁ FORMA

Injekční suspenze

ADACEL má vzhled zakalené bílé suspenze.

## 4 KLINICKÉ ÚDAJE

### 4.1 Terapeutické indikace

Vakcína ADACEL je indikována k aktivní imunizaci proti tetanu, difterii a pertusi u osob od 4 let věku jako posilovací dávka (booster) po základním očkování.

Použití vakcíny ADACEL má být v souladu s oficiálními doporučeními.

### 4.2 Dávkování a způsob podání

#### Dávkování

Jedna dávka 0,5 ml je doporučena pro všechny indikované věkové skupiny.

ADACEL je vakcína obsahující nízkou dávku antigenu proti difterii, tetanu a pertusi, je indikována k posilující (booster) vakcinaci. Při podání vakcíny je třeba zvážit indikace a dávkovací intervaly podle oficiálních doporučení pro všechny antigeny obsažené ve vakcíně.

Osoby s nekompletním nebo chybějícím základním očkováním difterickým nebo tetanovým toxoidem by neměly být očkovány vakcínou ADACEL.

Použití vakcíny ADACEL není vyloučeno u osob s nekompletní nebo chybějící základní vakcinací proti pertusi. Posilovací (booster) odpověď však bude vyvolána pouze u osob, které podstoupily základní očkování nebo prodělaly přirozenou infekci.

V současné době neexistují žádné údaje, na základě kterých by mohla být učiněna doporučení pro optimální interval pro podávání následných posilovacích (booster) dávek vakcíny ADACEL.

ADACEL může být na základě oficiálních doporučení podán samostatně nebo současně s imunoglobulinem proti tetanu při ošetření poranění, u kterých hrozí infekce tetanem.

#### *Pediatrická populace*

U dětí od 4 let věku a u dospívajících se použije stejně dávkování jako u dospělých.

#### Způsob podání

Jednorázová injekce jedné dávky (0,5 ml) vakcíny ADACEL se má podávat intramuskulárně. Vakcína má být podána přednostně do deltového svalu.

Nepodávejte ADACEL intravaskulárně. Po zavedení jehly proveďte aspiraci k ověření, zda jehla nepronikla do krevní cévy.

ADACEL se nesmí podávat do gluteální oblasti; nemá se podávat intradermálním nebo subkutánním způsobem podání (ve výjimečných případech lze zvážit subkutánní podání, viz bod 4.4).

#### *Opatření před zacházením nebo podáním léčivého přípravku*

Pokyny pro zacházení s léčivým přípravkem před podáním, viz bod 6.6

### **4.3 Kontraindikace**

- ADACEL nemá být podán osobám se známou přecitlivělostí na
  - vakcínu proti difterii, tetanu nebo pertusi
  - na kteroukoli další složku této vakcíny (viz bod 6.1)
  - na jakoukoli residuální látku pocházející z výrobního procesu (formaldehyd, glutaraldehyd), která může být přítomná ve stopovém množství.
- ADACEL se nesmí podávat osobám, u nichž se vyskytla encefalopatie neznámého původu do 7 dnů po předchozí imunizaci vakcínou obsahující pertusovou složku.
- Podobně jako u jiných vakcín, očkování vakcínou ADACEL má být odloženo u osob s akutním závažným horečnatým onemocněním. Mírné infekční onemocnění není kontraindikací.

### **4.4 Zvláštní upozornění a opatření pro použití**

ADACEL se nesmí používat k základnímu očkování.

Pokud jde o interval mezi posilovací (booster) dávkou vakcíny ADACEL a předchozími booster dávkami vakcín proti difterii a/nebo tetanu, je třeba postupovat podle oficiálních doporučení. Klinické údaje prokázaly, že nebyl klinicky relevantní rozdíl ve frekvenci nežádoucích účinků spojených s podáním posilovací (booster) dávky vakcíny (obsahující tetanickou, difterickou a pertusovou složku), která byla podána po 4 týdnech versus po 5ti letech od předchozí dávky vakcíny obsahující tetanickou, difterickou a pertusovou složku.

#### Před očkováním

Vakcinaci má předcházet anamnéza pacienta (zaměřená zejména na předchozí očkování a možné nežádoucí účinky). Podání vakcíny ADACEL musí být pečlivě zváženo u osob, u nichž se v minulosti vyskytla závažná nebo těžká reakce do 48 hodin po předchozí injekci vakcíny obsahující podobné komponenty.

Podobně jako u všech injekčně podávaných vakcín musí být pro případ, že se po podání vakcíny vyvine vzácná anafylaktická reakce, vždy pohotově dostupná odpovídající lékařská péče a dohled.

Pokud po předchozí aplikaci vakcíny obsahující tetanový toxoid došlo ke vzniku syndromu Guillain-Barré nebo brachiální neuritidy, má být rozhodnutí o dalším podání jakékoli vakcíny s obsahem tetanového toxoidu založeno na pečlivém posouzení potenciálních přínosů a možných rizik.

ADACEL nemá být podáván osobám s progresivní neurologickou poruchou, epilepsií, která není dostatečně kontrolována léčbou nebo pacientům s progresivní encefalopatií, dokud není stanoven léčebný režim a není dosaženo stabilizace onemocnění.

Imunogenita vakcíny by mohla být snížena imunosupresivní léčbou nebo imunodeficitem. Pokud to lze, doporučuje se odložit vakcinaci na dobu po ukončení takového onemocnění nebo léčby. Avšak vakcinace osob infikovaných HIV nebo osob s chronickým imunodeficitem, jako je AIDS, se doporučuje, i přestože jejich protilátková odpověď může být omezená.

#### Opatření před použitím

Intramuskulární injekce má být podávána se zvýšenou opatrností u pacientů na antikoagulační terapii a u pacientů postižených poruchami krevní srážlivosti vzhledem k riziku krvácení. V těchto situacích lze zvážit podání vakcíny ADACEL hlubokou subkutánní injekcí, i přes riziko zvýšeného výskytu lokálních reakcí.

#### Ostatní upozornění

Podobně jako u jiných vakcín, očkování vakcínou ADACEL nemusí chránit 100 % vnímavých osob.

U všech adsorbovaných vakcín může dojít ke vzniku přetravávajícího nodulu v místě injekce, zejména pokud je vakcina podána do povrchových vrstev podkožní tkáně.

## **4.5 Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce**

Na základě výsledků klinických studií hodnotících souběžné použití, může být vakcina ADACEL podána současně s kteroukoliv z následujících vakcín: inaktivovaná vakcina proti chřipce, vakcina proti hepatitidě B, inaktivovaná nebo perorální vakcina proti poliomelitidě a rekombinantní vakcina proti lidskému papilomaviru (viz bod 4.8) v souladu s místními doporučeními.

Současně podávané parenterální vakcíny musí být podány do odlišných končetin.

Nebyly provedeny studie hodnotící interakce s jinými vakcínami, biologickými přípravky nebo léčivými přípravky. Avšak v souladu s běžně přijímanými doporučeními pro očkování může být vakcina ADACEL, jako inaktivovaný přípravek podána souběžně s jinými vakcínami nebo imunoglobulinami do odlišného místa vpichu.

V případě imunosupresivní terapie si přečtěte bod 4.4.

## **4.6 Plodnost, těhotenství a kojení**

### Těhotenství

Údaje o podávání těhotným ženám jsou omezené a nenaznačují žádné nežádoucí účinky vakciny ADACEL na těhotenství nebo na zdraví plodu/novorozeného dítěte. V současné době nejsou k dispozici žádné jiné relevantní epidemiologické údaje. Studie na zvířatech nenaznačují žádné přímé či nepřímé škodlivé účinky na těhotenství, embryonální/fetální vývoj, porod nebo postnatální vývoj.

Vakcína ADACEL by měla být podána těhotným ženám pouze v nezbytných případech a to na základě pečlivého posouzení potenciálního přínosu a možných rizik.

### Kojení

Není známo, zda jsou účinné látky obsažené ve vakcíně ADACEL vylučovány do mateřského mléka, bylo však zjištěno, že protilátky proti antigenům vakciny jsou přenášeny na kojené potomky králíků. Ve studiích na zvířatech zkoumajících postnatální vývoj králíků nebyly prokázány žádné škodlivé účinky mateřských protilátek indukovaných vakcinací na postnatální vývoj potomků.

Vliv vakcíny ADACEL na kojené děti po podání vakcíny jejich matkám však nebyl studován. Před rozhodnutím o očkování kojící matky je třeba pečlivě zvážit rizika a přínos vakcinace.

### Plodnost

ADACEL nebyl hodnocen ve studiích fertility.

## **4.7 Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje**

Nebyly provedeny žádné studie hodnotící účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje.

## **4.8 Nežádoucí účinky**

### a. Shrnutí bezpečnostního profilu

V klinických studiích byla vakcína ADACEL podána celkem 3 234 lidem, z toho 298 dětem (4 - 6 let), 1 184 dospívajícím (11 – 17 let) a 1 752 dospělým (18 – 64 let).. Mezi nejčastěji hlášené nežádoucí účinky po vakcinaci patřily lokální reakce v místě aplikace (bolest, zarudnutí a otok), které se vyskytly u 21 % - 78 % očkovaných, bolest hlavy a únava se vyskytly u 16 % - 44 % očkovaných Tyto příznaky a projevy byly zpravidla mírné a vyskytly se do 48 hodin po vakcinaci. Všechny odeznely bez následků.

Bezpečnostní analýza byla provedena u 1042 zdravých dospívajících mužů a žen ve věku od 10 do 17 let v průběhu klinické studie. Byla jim podána kvadrivalentní vakcína proti lidskému papilomaviru typu 6/11/16/18 (Gardasil) současně s dávkou vakciny ADACEL a dávkou kvadrivalentní konjugované vakciny proti meningokokovým nákazám séroskopiny A, C, Y a W135. Bezpečnostní profily byly podobné u skupin se souběžným i bez souběžného podání. Ve skupině se souběžným podáním byla u vakciny Gardasil pozorována vyšší frekvence otoku v místě vpichu, u vakciny ADACEL vyšší frekvence modřin a bolesti v místě vpichu. Rozdíly pozorované mezi skupinami se souběžným a bez souběžného podání byly menší než 7%, a u většiny subjektů byly hlášeny nežádoucí účinky mírné až střední intenzity.

### b. Tabulkový seznam nežádoucích účinků

Nežádoucí účinky jsou řazeny podle četnosti na základě následující konvence:

Velmi časté ( $\geq 1/10$ )

Časté ( $\geq 1/100$  až  $< 1/10$ )

Méně časté ( $\geq 1/1\,000$  až  $< 1/100$ )

Vzácné ( $\geq 1/10\,000$  až  $< 1/1\,000$ )

Velmi vzácné ( $< 1/10\,000$ )

Neznámé z dostupných dat nelze určit

V tabulce 1 jsou uvedeny nežádoucí účinky pozorované v klinických studiích a další nežádoucí účinky, které byly spontánně hlášeny po celosvětovém uvedení vakciny ADACEL na trh. Vzhledem k tomu, že nežádoucí účinky jsou po uvedení na trh hlášeny dobrovolně z populace neznámé velikosti, není vždy možné spolehlivě odhadnout jejich četnost nebo prokázat příčinnou souvislost s očkováním. Proto je kategorie jejich četnosti uvedena jako „Neznámé“.

**Tabulka 1: Nežádoucí účinky ze studií a celosvětových zkušeností po uvedení přípravku na trh**

Nežádoucí účinek	Děti (4 - 6 let) (298 osob)	Dospívající (11 - 17 let) (1 184 osob)	Dospělí (18 - 64 let) (1 752 osob)
<i>Poruchy metabolismu a výživy</i>			
Anorexie (snížená chuť k jídlu)	Velmi časté		Nehlášeno
<i>Poruchy nervového systému</i>			
Bolest hlavy		Velmi časté	
<i>Gastrointestinální poruchy</i>			
Průjem		Velmi časté	
Nauzea	Časté	Velmi časté	Časté
Zvracení		Časté	
<i>Poruchy kůže a podkožní tkáně</i>			
Vyrážka		Časté	
<i>Poruchy svalové a kosterní soustavy a pojivové tkáňe</i>			
Generalizovaná bolest nebo svalová slabost	Časté		Velmi časté
Artralgie nebo otok kloubu	Časté	Velmi časté	Časté
<i>Celkové poruchy a reakce v místě aplikace</i>			
<i>Celkové poruchy</i>			
Únava		Velmi časté	
Pyrexie		Časté	
Zimnice	Časté	Velmi časté	Časté
Axilární adenopatie		Časté	
<i>Reakce v místě aplikace</i>			
Bolest v místě injekce		Velmi časté	
Erytém		Velmi časté	
Otok		Velmi časté	

\* Nežádoucí účinky po uvedení na trh

\*\* Viz sekce c)

#### c. Popis vybraných nežádoucích reakcí

##### *Celkové poruchy a reakce v místě aplikace:*

Po podání vakciny ADACEL dospívajícím a dospělým mohou vzniknout rozsáhlé reakce v místě vpichu (> 50 mm), včetně rozsáhlého otoku končetiny zasahujícího z místa injekce přes jeden nebo oba klouby. Tyto reakce zpravidla nastupují do 24 – 72 hodin po vakcinaci, mohou být spojeny s erytémem, zvýšenou teplotou daného místa, pnutím nebo bolestí v místě injekce a spontánně vymizí během 3 až 5 dnů.

#### d. Pediatrická populace

Bezpečnostní profil vakciny ADACEL, tak jak je uveden v tabulce 1, zahrnuje data z klinických studií u 298 dětí ve věku 4 až 6 let, které již dříve obdržely celkem 4 dávky včetně základního očkování DTaP-IPV kombinovanou s Hib přibližně ve věku 2, 4, 6 a 18 měsíců. V této klinické studii byla nejčastějším nežádoucím účinkem hlášena 14 dní po očkování bolest v místě vpichu (u 39,6 % subjektů) a únava (u 31,5 % subjektů).

## Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Hlášení podezření na nežádoucí účinky po registraci léčivého přípravku je důležité. Umožňuje to pokračovat ve sledování poměru přínosů a rizik léčivého přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek)

## **4.9 Předávkování**

Neuplatňuje se.

# **5 FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

## **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: Pertuse, purifikovaný antigen, kombinace s toxoidy

ATC kód: J07AJ52

### Klinické studie

Imunitní odpovědi pozorované jeden měsíc po očkování vakcínou ADACEL u 265 dětí, 527 dospívajících a 743 dospělých jsou uvedeny v následující tabulce.

**Tabulka 2: Imunitní odpověď dětí, dospívajících a dospělých jeden měsíc po očkování vakcínou ADACEL**

Antigen	Imunitní odpověď	Děti (4 - 6 let) 265 osob %	Dospívající (11 -17 let) 527 osob %	Dospělí (18 - 64 let) 743 osob %
Difterický toxoid	> 0,1 IU/ml	100,0	99,8	94,1
Tetanový toxoid	> 0,1 IU/ml	100,0	100,0	100,0
Pertusový toxoid	Posilovací (booster)	91,9	92,0	84,4
Filamentózní hemaglutinin		88,1	85,6	82,7
Pertaktin	odpověď*	94,6	94,5	93,8
Fimbrie typ 2 a 3		94,3	94,9	85,9

\*

U dětí ve věku 4 - 6 let dříve imunizovaných vakcínou DTaP (difterický toxoid [pediatrická dávka], tetanus a acelulární pertuse) ve věku 2, 4, 6 a 18 měsíců je odpověď na posilovací (booster) dávku definována jako 4násobné zvýšení koncentrace protilátek proti pertusi.

U dospívajících a dospělých je odpověď na posilovací (booster) dávku definována jako 2násobné zvýšení koncentrace protilátek proti pertusi u osob s vysokou předvakcinační koncentrací a 4násobné zvýšení koncentrace protilátek proti pertusi u osob s nízkou předvakcinační koncentrací.

Bylo prokázáno, že bezpečnost a imunogenita vakcíny ADACEL u dospělých a dospívajících je srovnatelná s bezpečností a imunogenitou jednotlivé dávky adsorbované vakcíny proti difterii a tetanu (Td) pro dospělé obsahující stejné množství tetanového a difterického toxoidu.

Sérologické korelaty ochrany proti pertusi dosud nebyly stanoveny. Na základě porovnání údajů ze studií hodnotících účinnost vakcíny proti pertusi Sweden I provedených v letech 1992 až 1996, kde byla prokázána 85% ochranná účinnost proti onemocnění pertusí po základním očkování pediatrickou vakcínou DTaP s acelulární vakcínou proti pertusi od společnosti Sanofi Pasteur Limited, lze usoudit, že vakcína ADACEL navodila ochrannou imunitní odpověď. Hladiny protilátek proti pertusi pro všechny antigeny po podání posilovací (booster) dávky vakcíny ADACEL u dospívajících a dospělých převyšily hladiny pozorované ve

studii domácích kontaktů, která byla provedena v rámci klinických hodnocení účinnosti.

**Tabulka 3: Poměr geometrických průměrů koncentrace (GMC) protilátek proti pertusi\*\* pozorovaný jeden měsíc po podání dávky vakcíny ADACEL u dospívajících a dospělých v porovnání s GMC u kojenců jeden měsíc po vakcinaci ve věku 2, 4 a 6 měsíců ve studii Sweden I hodnotící účinnost vakcíny DTaP**

	Dospívající	Dospělí
	ADACEL*/DTaP† Poměr GMC (95% CI)	ADACEL‡/DTaP† Poměr GMC (95% CI)
Anti-PT	3,6 (2,8; 4,5) §	2,1 (1,6 ;2,7) §
Anti-FHA	5,4 (4,5; 6,5) §	4,8 (3,9; 5,9) §
Anti-PRN	3,2 (2,5; 4,1) §	3,2 (2,3; 4,4) §
Anti-FIM	5,3 (3,9; 7,1) §	2,5 (1,8; 3,5) §

\* N = 524 až 526, počet dospívajících v populaci podle protokolu s dostupnými údaji pro ADACEL

† N = 80, počet kojenců, kterým byla podána DTaP ve věku 2, 4, a 6 měsíců s dostupným údajem po dávce 3 (séra ze studie účinnosti Sweden I testovaná souběžně se vzorky z klinického hodnocení Td506).

‡ N = 741, počet dospělých v populaci podle protokolu s dostupnými údaji pro ADACEL.

§ Hodnoty GMC po podání vakcíny ADACEL nebyly horší než hodnoty GMC po podání DTaP (spodní hranice 95% CI pro poměr GMC ADACEL k GMC DTaP >0,67).

\*\* GMC protilátek měřené v jednotkách testu ELISA byly vypočítány samostatně pro kojence, dospívající a dospělé.

## 5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Pro vakcíny není požadováno hodnocení farmakokinetických vlastností.

## 5.3 Předklinické údaje vztahující se k bezpečnosti

Neklinické údaje získané na základě konvenčních studií toxicity po opakovaném podávání, toxicity v těhotenství, vlivu na embryonální/fetální vývoj, porod a postnatální vývoj neodhalily žádné zvláštní riziko pro člověka.

# 6 FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

## 6.1 Seznam pomocných látek

Fenoxyethanol

Voda na injekci

## 6.2 Inkompatibility

Studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto vakcina ADACEL nesmí být mísena s žádnými dalšími léčivými přípravky.

## 6.3 Doba použitelnosti

3 roky.

## 6.4 Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte v chladničce (2 °C - 8 °C).

**Chraňte před mrazem.** Pokud vakcína zmrzla, zlikvidujte ji.  
Uchovávejte vnitřní obal v krabičce, aby byla vakcína chráněna před světlem.

#### **6.5 Druh obalu a velikost balení**

0,5 ml injekční suspenze v lahvičce (sklo typu I) se zátkou (elastomer) a uzávěrem (hliník) s plastovým flip-off víčkem.

Velikost balení 1 nebo 10 .

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

#### **6.6 Zvláštní opatření pro likvidaci přípravku a pro zacházení s ním**

##### Návod k použití

Parenterální přípravky je nutno před podáním vizuálně zkontrolovat na přítomnost cizorodých částic a/nebo změnu zbarvení. Pokud některé z těchto jevů zpozorujete, přípravek zlikvidujte.

Za normálních okolností má vakcína vzhled uniformní, zakalené bílé suspenze, která může během skladování sedimentovat. Před podáním vakcíny protřepejte dobře lahvičku, aby došlo k rovnoměrnému rozptýlení suspenze.

Při podání dávky ze zazátkované lahvičky nesnímejte zátku ani kovový uzávěr, který ji drží na místě..

##### Likvidace

Všechn nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky. Jehly se nesmí znova použít.

### **7 DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Sanofi Pasteur SA  
2, avenue Pont Pasteur  
69007 Lyon  
Francie

### **8 REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

59/158/10-C

### **9 DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE**

Datum první registrace: 10.2.2010  
Datum prodloužení registrace: 19.12.2013

### **10 DATUM REVIZE TEXTU**

03.03.2015