



NYTT PNEUMOKOCKVACCIN!

Vaxneuvance®
15-valent konjugerat
pneumokockpolysackaridvaccin

60% högre immunogenicitet för serotyp 3 jämfört med PCV13 – serotyp 3 är den främsta orsaken till invasiv pneumokocksjukdom hos vuxna i Sverige^{1,2}

VACCINATION ÅRET OM

Incidensen av allvarlig pneumokocksjukdom ökade åter under 2021 efter en tillfällig nedgång under pandemi/restriktionsåret 2020.²

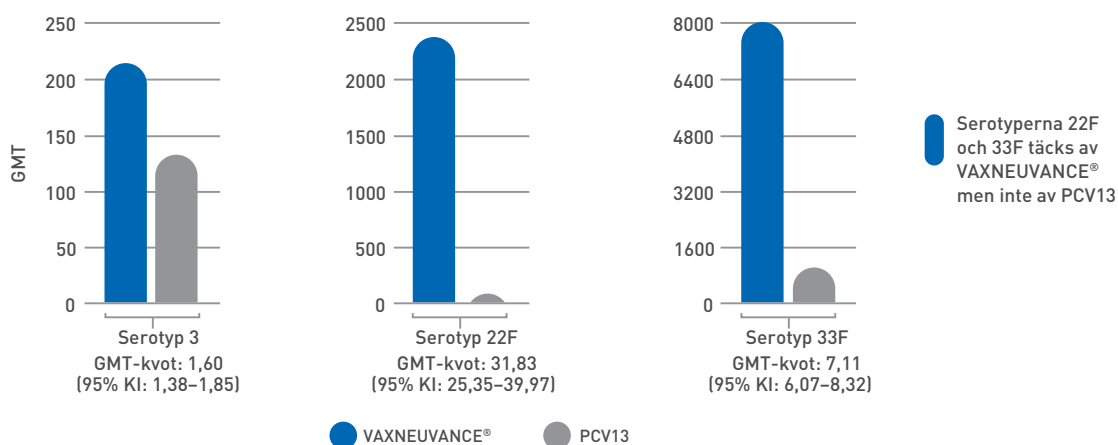
Vaxneuvance® kan ges oavsett tidpunkt på året för att skydda riskgrupper mot pneumokocksjukdom.^{1,3}

Under utvecklingen av Vaxneuvance® har fokus varit ett immunsvär mot alla ingående serotyper.^{1,4}

Störst fokus har legat på serotyp 3 – den serotyp som orsakar flest fall av invasiv pneumokocksjukdom (IPD) i Sverige.^{1,2,5}

SIGNIFIKANT HÖGRE IMMUNSVAR VS PCV13 MOT TRE SEROTYPER – den gemensamma serotyp 3 och serotyperna 22F och 33F¹

Serotypspecifika jämförelser av GMT för OPA



PCV-13, 13-valent konjugerat pneumokockpolysackaridvaccin; KI, konfidensintervall; GMT, geometrisk medeltiter; OPA, opsonofagocytisk aktivitet

Vaxneuvance® – ett nytt pneumokockvaccin för utökat skydd i riskgrupper¹



VACCIN	SEROTYPER																										
Vaxneuvance (PCV15) ¹	1		3	4	5	6A	6B	7F			9V			14				18C	19A	19F			22F	23F	33F		
Pneumovax (PPV23) ⁶	1	2	3	4	5		6B	7F	8	9N	9V	10A	11A	12F	14	15B	17F	18C	19A	19F	20	22F	23F	33F			

Varför Vaxneuvance®?

- Vaxneuvance® säkerhetsprofil har utvärderats i kliniska studier med >7000 vuxna patienter.¹
- Majoriteten av dessa biverkningar var lindriga (baserat på intensitet eller storlek) och kortvariga (≤ 3 dagar).¹
- Vaxneuvance® kan användas i flera olika patientgrupper, inklusive friska vuxna, vuxna med underliggande medicinska tillstånd och/eller riskfaktorer i livsstilen samt vuxna med hiv.¹

Administrering av Vaxneuvance®

- En dos ges intramuskulärt, vanligtvis i överarmen.¹
- Kan ges samtidigt med inaktiverat fyrvalent säsongsinfluensavaccin.¹
- Som del av en sekventiell regim, följt av Pneumovax® (23-valent pneumokockpolysackaridvaccin)^{1,6}
- Till personer som tidigare vaccinerats med Pneumovax®.^{1,6}
- Vaxneuvance® och Pneumovax® kan ges 7 dagar innan eller efter vaccination mot covid-19.^{1,6,7}

Referenser: 1. Vaxneuvance SPC, 12-2021. 2. Folkhälsomyndigheten. Invasiv pneumokockinfektion. Statistik 2020-2021. 3. Folkhälsomyndigheten. Rekommendationer om pneumokockvaccination till riskgrupper, 10 augusti 2020. 4. Platt HL, et al. *Pediatr Infect Dis J.* 2020. 5. Platt HL, et al. *Vaccine.* 2022. 6. Pneumovax SPC, 1-2020. 7. Folkhälsomyndigheten. Vägledning och fördjupad information om vaccination mot covid-19. 2022.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökat övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning.

Vaxneuvance® (konjugerat 15-valent polysackaridvaccin) är ett vaccin mot pneumokockinfektioner innehållande renade polysackaridantigener. Vaccinet innehåller 15 pneumokock-polysackaridserotyper: 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F, 33F. Indicerat för aktiv immunisering för förebyggande av invasiv sjukdom och pneumoni hos vuxna från 18 års ålder. Vaxneuvance ska användas i enlighet med officiella rekommendationer. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpämne, samt mot vaccin innehållande difteritoxid. Vaccinationen ska skjutas upp hos personer som har en akut svår febersjukdom eller akut infektion. En mindre infektion och/eller låg feber är inte skäl att skjuta upp vaccinationen. Vaxneuvance ska administreras intramuskulärt. Inga data finns för subkutan eller intradermal administrering och vaccinet får inte administreras intravaskulärt. Datum för översyn av produktresumén: 12/2021.

Pneumovax® (pneumokockpolysackaridvaccin) är ett vaccin mot pneumokockinfektioner innehållande renade polysackaridantigener. Vaccinet innehåller 23 pneumokockpolysackaridserotyper: 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19F, 19A, 20, 22F, 23F, 33F. Indicerat för aktiv immunisering mot pneumokocksjukdom hos barn från 2 år, ungdomar och vuxna. Pneumovax bör användas i enlighet med officiella rekommendationer. Pneumovax, injektionsvätska, lösning i förfylld spruta, Rx, ej förmån. **Kontraindikationer:** överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpämne. Vaccinering bör undvikas vid varje signifikant sjukdom med feber, andra aktiva infektioner eller när en systemisk reaktion skulle innebära en risk, förutom när uppskjutande av vaccinationen innebär en ännu större risk. Pneumovax ska injiceras intramuskulärt eller subkutan. Vaccinet bör inte injiceras intradermalt och skall aldrig injiceras intravaskulärt. Vaccinet bör ges till gravida kvinnor endast då vaccination är absolut nödvändig. Försiktighet bör iaktas när vaccinet ges till en ammande moder. Patienter med särskild ökad risk för allvarlig pneumokockinfektion (t.ex. personer med aspleni och de som av något skäl erhållit immunsuppressiv behandling) bör informeras om eventuellt behov av tidig antibiotikabehandling i händelse av allvarlig plötslig sjukdom med feber. Datum för översyn av produktresumén: 2020-01-22

För fullständig information och förpackningar, se fass.se

Prata med patienter i riskgrupp om pneumokocksjukdom och erbjud vaccination.