

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ВАРИЛРИКС® / VARILRIX®

(Вакцина против ветряной оспы живая аттенуированная)

Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного и внутримышечного
введения

«ГлаксоСмитКляйн Байолоджикалз СА», Бельгия

ООО «СмитКляйн Бичем-Биомед», Россия

Изменение № 3

Дата внесения Изменения « 05 11 20 » 20 20 г.

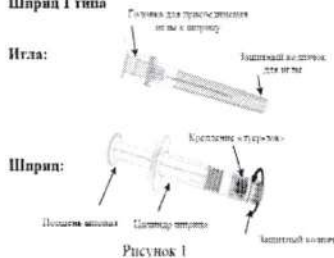
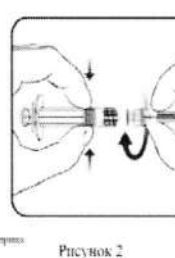
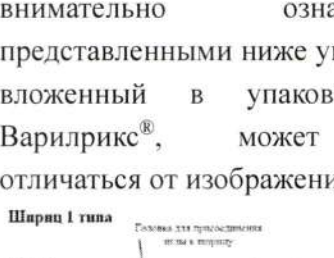
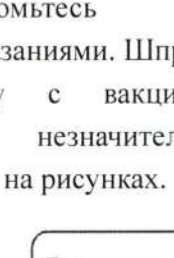
| Старая редакция | Новая редакция |
|--|--|
| Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения | Лекарственная форма: лиофилизат для приготовления раствора для подкожного и внутримышечного введения |
| ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕКАЯ ГРУППА: МИБП–вакцина. | ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА: МИБП–вакцина. |
| ИММУНОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА <i>Иммунологическая и эпидемиологическая эффективность</i> Иммунологическую эффективность вакцины Варилрикс® в отношении профилактики ветряной оспы (случаи заболевания, подтвержденные результатами ПЦР или контактом с клинически подтвержденным случаем ветряной оспы) оценивали в масштабном международном клиническом исследовании с группой активного контроля, | ИММУНОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА <i>Иммунологическая и эпидемиологическая эффективность</i> Иммунологическую эффективность вакцины Варилрикс® в отношении профилактики ветряной оспы (случаи заболевания, подтвержденные результатами ПЦР или контактом с клинически подтвержденным случаем ветряной оспы) оценивали в масштабном международном клиническом исследовании с группой активного контроля, в котором дети в возрасте 12–22 месяцев |

| Старая редакция | | | | Новая редакция | | | |
|--|------------------------|---|---|--|------------------------|---|---|
| Группа | Вре-мен-ной ин-тер-вал | Эффектив-ность против подтвер-жденных случаев ветряной оспы любой степени тяжести | Эффектив-ность против подтвер-жденных случаев ветряной оспы умеренной или тяжелой степени | Группа | Вре-мен-ной ин-тер-вал | Эффектив-ность против подтвер-жденных случаев ветряной оспы любой степени тяжести | Эффектив-ность против подтвер-жденных случаев ветряной оспы умеренной или тяжелой степени |
| Варилрикс® (1 доза) N = 2 487 | 2 года | 65,4 % | 90,7 % | Варилрикс® (1 доза) N = 2 487 | 2 года | 65,4 % | 90,7 % |
| | 6 лет | 67,0 % | 90,3 % | | 6 лет | 67,0 % | 90,3 % |
| | 10 лет | 67,2 % | 89,5 % | | 10 лет | 67,2 % | 89,5 % |
| Комбинир-ованная вакцина для профилактики кори, эпидеми-ческого паротита, краснухи и ветряной оспы | 2 года | 94,9 % | 99,5 % | Комбинир-ованная вакцина для профилактики кори, эпидеми-ческого паротита, краснухи и ветряной оспы (Oka) (2 дозы) N = 2489 | 2 года | 94,9 % | 99,5 % |
| | 6 лет | 95,0 % | 99,0 % | | 6 лет | 95,0 % | 99,0 % |
| | 10 лет | 95,4 % | 99,1 % | | 10 лет | 95,4 % | 99,1 % |

| Старая редакция | Новая редакция |
|--|----------------|
| <p>(Oka) (2 дозы) N = 2489</p> <p>Эпидемиологическую эффективность 1 дозы вакцины Варилрикс® оценивали в различных условиях (вспышки заболевания, исследования случай-контроль, изучение баз данных), значение величины эффективности варьировало от 20 до 92 % против ветряной оспы любой степени тяжести и от 86 до 100 % против ветряной оспы средней или тяжелой степени тяжести.</p> <p>Введение 1 дозы вакцины Варилрикс® обеспечивало снижение количества госпитализаций по поводу ветряной оспы и количества амбулаторных визитов среди детей на 81 % и 87 %, соответственно.</p> <p>Данные по эпидемиологической эффективности свидетельствуют о повышении уровня защиты и снижении частоты эпизодов «прорыва» ветряной оспы после введения 2 доз вакцины по сравнению с введением 1 дозы.</p> <p>Иммунный ответ</p> <p>Здоровые лица</p> <p>У детей в возрасте от 11 до 21 месяца включительно сероконверсия, измеренная методом иммуноферментного анализа (50 мМЕ/мл) через 6 недель после вакцинации, составила 89,6 % после введения 1 дозы и 100 % после введения 2 доз вакцины.</p> <p>У всех детей в возрасте от 9 месяцев до 12 лет включительно сероконверсия, измеренная в реакции иммунофлуоресценции через 6 недель после введения 1 дозы, достигала 98 %.</p> <p>У детей в возрасте от 9 месяцев до 6 лет сероконверсия, измеренная в реакции иммунофлуоресценции через 6 недель</p> <p>Эпидемиологическую эффективность 1 дозы вакцины Варилрикс® оценивали в различных условиях (вспышки заболевания, исследования случай-контроль, изучение баз данных), значение величины эффективности варьировало от 20 до 92 % против ветряной оспы любой степени тяжести и от 86 до 100 % против ветряной оспы средней или тяжелой степени тяжести.</p> <p>Введение 1 дозы вакцины Варилрикс® обеспечивало снижение количества госпитализаций по поводу ветряной оспы и количества амбулаторных визитов среди детей на 81 % и 87 %, соответственно.</p> <p>Данные по эпидемиологической эффективности свидетельствуют о повышении уровня защиты и снижении частоты эпизодов «прорыва» ветряной оспы после введения 2 доз вакцины по сравнению с введением 1 дозы.</p> <p>Иммунный ответ после под кожного введения</p> <p>Здоровые лица</p> <p>У детей в возрасте от 11 до 21 месяца включительно сероконверсия, измеренная методом иммуноферментного анализа (50 мМЕ/мл) через 6 недель после вакцинации, составила 89,6 % после введения 1 дозы и 100 % после введения 2 доз вакцины.</p> <p>У всех детей в возрасте от 9 месяцев до 12 лет включительно сероконверсия, измеренная в реакции иммунофлуоресценции через 6 недель после введения 1 дозы, достигала 98 %.</p> <p>У детей в возрасте от 9 месяцев до 6 лет сероконверсия, измеренная в реакции иммунофлуоресценции через 6 недель после введения второй дозы вакцины, составила 100 % (увеличение средней геометрической величины титра антител в 5–26 раз).</p> | |

| Старая редакция | Новая редакция |
|---|---|
| <p>после введения второй дозы вакцины, составила 100 % (увеличение средней геометрической величины титра антител в 5–26 раз).</p> <p>У детей в возрасте от 13 лет и старше сероконверсия, измеренная в реакции иммунофлуоресценции через 6 недель после введения второй дозы вакцины, составила 100 %. При контроле через 1 год после курса вакцинации все лица были серопозитивными.</p> <p>В клинических исследованиях было показано, что большинство вакцинированных, находившихся впоследствии в контакте с заболевшими, либо не подвержены инфекции, либо переносят заболевание в значительно более легкой форме (меньшее количество высыпаний, отсутствие лихорадки).</p> <p>Для оценки уровня защиты от развития осложнений ветряной оспы, таких как энцефалит, гепатит или пневмония, данных недостаточно.</p> <p>Данные клинических исследований по применению вакцины Варилрикс® у пациентов из групп высокого риска развития ветряной оспы являются ограниченными. Установлено, что общая частота сероконверсии у пациентов данной категории составляет ≥ 80 %.</p> <p>У пациентов из групп высокого риска после вакцинации следует периодически осуществлять определение титра антител к вирусу ветряной оспы для принятия решения о необходимости дополнительной прививки.</p> | <p>У детей в возрасте от 13 лет и старше сероконверсия, измеренная в реакции иммунофлуоресценции через 6 недель после введения второй дозы вакцины, составила 100 %. При контроле через 1 год после курса вакцинации все лица были серопозитивными.</p> <p>В клинических исследованиях было показано, что большинство вакцинированных, находившихся впоследствии в контакте с заболевшими, либо не подвержены инфекции, либо переносят заболевание в значительно более легкой форме (меньшее количество высыпаний, отсутствие лихорадки).</p> <p>Для оценки уровня защиты от развития осложнений ветряной оспы, таких как энцефалит, гепатит или пневмония, данных недостаточно.</p> <p>Данные клинических исследований по применению вакцины Варилрикс® у пациентов из групп высокого риска развития ветряной оспы являются ограниченными. Установлено, что общая частота сероконверсии у пациентов данной категории составляет ≥ 80 %.</p> <p>У пациентов из групп высокого риска после вакцинации следует периодически осуществлять определение титра антител к вирусу ветряной оспы для принятия решения о необходимости дополнительной прививки.</p> <p>Иммунный ответ после внутримышечного введения</p> <p>Иммуногенность вакцины Варилрикс®, вводимой внутримышечно, основана на сравнительном исследовании, в котором 283 здоровых ребенка в возрасте от 11 до 21 месяца получали комбинированную вакцину для профилактики кори, эпидемического паротита, краснухи и ветряной оспы (содержит тот же штамм</p> |

| Старая редакция | Новая редакция |
|---|---|
| | <p>ветряной оспы, что и вакцина Варилрикс®) путем подкожного или внутримышечного введения. Сопоставимая иммуногенность была продемонстрирована для обоих путей введения.</p> |
| <p>СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ</p> <p>Способ введения</p> <p>Вакцина Варилрикс® предназначена для подкожного введения. Вакцину следует вводить в область дельтовидной мышцы или в переднебоковую область бедра.</p> <p>Вакцину Варилрикс® нельзя вводить внутрисосудисто или внутрикожно.</p> <p>Растворитель и восстановленную вакцину перед восстановлением или введением необходимо визуально проверить на отсутствие механических включений и/или изменение внешнего вида (см. раздел «Описание»). В случае их обнаружения следует отказаться от применения растворителя или восстановленной вакцины.</p> <p>Вакцину Варилрикс® нельзя смешивать в одном шприце с другими вакцинами.</p> <p>Приготовление вакцины перед введением с использованием растворителя в шприце</p> <p>Вакцину Варилрикс® необходимо восстановить путем добавления полного объема растворителя из предварительно наполненного шприца во флакон, содержащий лиофилизат.</p> <p>Внимание! Упаковка вакцины Варилрикс® может быть представлена двумя типами шприцев, различающихся по способу соединения иглы с носиком шприца.</p> <p>Шприц 1 типа</p> <p>Для правильного соединения иглы и шприца внимательно ознакомьтесь с</p> | <p>СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ</p> <p>Способ введения</p> <p>Вакцина Варилрикс® предназначена для подкожного или внутримышечного введения. Вакцину следует вводить в область дельтовидной мышцы или в переднебоковую область бедра.</p> <p>Вакцину Варилрикс® следует вводить подкожно пациентам с нарушениями свертываемости крови (например, тромбоцитопения или любое другое нарушение коагуляции).</p> <p>Вакцину Варилрикс® нельзя вводить внутрисосудисто или внутрикожно.</p> <p>Растворитель и восстановленную вакцину перед восстановлением или введением необходимо визуально проверить на отсутствие механических включений и/или изменение внешнего вида (см. раздел «Описание»). В случае их обнаружения следует отказаться от применения растворителя или восстановленной вакцины.</p> <p>Вакцину Варилрикс® нельзя смешивать в одном шприце с другими вакцинами.</p> <p>Приготовление вакцины перед введением</p> <p>Вакцину Варилрикс® необходимо восстановить путем добавления полного объема растворителя из предварительно наполненного шприца во флакон, содержащий лиофилизат.</p> <p>Внимание! Упаковка вакцины Варилрикс® может быть представлена двумя типами</p> |

| Старая редакция | Новая редакция |
|---|---|
| <p>представленными ниже указаниями. Шприц, вложенный в упаковку с вакциной Варилрикс®, может незначительно отличаться от изображения на рисунках.</p> <p>Шприц 1 типа</p>  <p>Рисунок 1</p>  <p>Рисунок 2</p> <p>Всегда удерживайте шприц за цилиндр (не следует держать шприц за поршень или крепление «луер-лок») и располагайте иглу в одной плоскости со шприцем, как показано на рисунке 2. Несоблюдение данных условий ведет к деформации крепления «луер-лок» и протеканию шприца.</p> <p>Если при сборке шприца крепление «луер-лок» отсоединяется, следует взять новую дозу вакцины (новые шприц и флакон).</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Открутите защитный колпачок шприца, поворачивая его против часовой стрелки (см. рисунок 1). 2. Прикрепите иглу к шприцу. Для этого аккуратно наденьте головку иглы на крепление «луер-лок» и прокрутите по часовой стрелке на 90° до момента, когда вы почувствуете, что игла закреплена на шприце (см. рисунок 2). 3. Снимите защитный колпачок с иглы (в отдельных случаях он может быть туго закреплен на игле). 4. Добавьте растворитель к лиофилизату. Хорошо встряхните образовавшуюся смесь до полного растворения лиофилизата в растворителе. После | <p>шприцев, различающихся по способу соединения иглы с носиком шприца.</p> <p>Шприц 1 типа</p> <p>Для правильного соединения иглы и шприца внимательно ознакомьтесь с представленными ниже указаниями. Шприц, вложенный в упаковку с вакциной Варилрикс®, может незначительно отличаться от изображения на рисунках.</p> <p>Шприц 1 типа</p>  <p>Рисунок 1</p>  <p>Рисунок 2</p> <p>Всегда удерживайте шприц за цилиндр (не следует держать шприц за поршень или крепление «луер-лок») и располагайте иглу в одной плоскости со шприцем, как показано на рисунке 2. Несоблюдение данных условий ведет к деформации крепления «луер-лок» и протеканию шприца.</p> <p>Если при сборке шприца крепление «луер-лок» отсоединяется, следует взять новую дозу вакцины (новые шприц и флакон).</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Открутите защитный колпачок шприца, поворачивая его против часовой стрелки (см. рисунок 1). 2. Прикрепите иглу к шприцу. Для этого аккуратно наденьте головку иглы на крепление «луер-лок» и прокрутите по часовой стрелке на 90° до момента, когда Вы почувствуете, что игла закреплена на шприце (см. рисунок 2). 3. Снимите защитный колпачок с иглы (в отдельных случаях он может быть туго закреплен на игле). |

| Старая редакция | Новая редакция |
|---|---|
| восстановления вакцину необходимо незамедлительно ввести. | 4. Добавьте растворитель к лиофилизату. Хорошо встряхните образовавшуюся смесь до полного растворения лиофилизата в растворителе. После восстановления вакцину необходимо незамедлительно ввести. |
| 5. Извлеките из флакона с восстановленной вакциной все его содержимое. | 5. Извлеките из флакона с восстановленной вакциной все его содержимое. |
| 6. Для введения вакцины следует использовать новую иглу. Открутите иглу от шприца и прикрепите иглу для инъекции, как описано в пункте 2. | 6. Для введения вакцины следует использовать новую иглу. Открутите иглу от шприца и прикрепите иглу для инъекции, как описано в пункте 2. |
| Шприц 2 типа | Шприц 2 типа |
| Если упаковка содержит шприц, отличающийся от представленного на рисунках 1–2, после удаления защитного колпачка с носика шприца наденьте иглу на шприц до упора без дополнительного накручивания. | Если упаковка содержит шприц, отличающийся от представленного на рисунках 1–2, после удаления защитного колпачка с носика шприца наденьте иглу на шприц до упора без дополнительного накручивания. |
| Следует перенести растворитель из шприца во флакон с лиофилизатом. После добавления растворителя к лиофилизату необходимо хорошо встряхнуть образовавшуюся суспензию до полного растворения лиофилизата в растворителе (приблизительно 3 минуты). | Следует перенести растворитель из шприца во флакон с лиофилизатом. После добавления растворителя к лиофилизату необходимо хорошо встряхнуть образовавшуюся суспензию до полного растворения лиофилизата в растворителе (приблизительно 3 минуты). |
| <p>Приготовление вакцины перед введением с использованием растворителя в ампуле</p> <p>Вакцину Варилрикс® необходимо восстановить путем добавления полного объема растворителя из ампулы во флакон, содержащий лиофилизат.</p> | <p>После добавления растворителя к лиофилизату следует хорошо встряхнуть образовавшуюся суспензию до полного растворения лиофилизата в растворителе (приблизительно 3 минуты). После восстановления вакцину необходимо незамедлительно ввести. Для введения вакцины следует использовать новую иглу. Для введения извлекают из флакона с восстановленной вакциной все его содержимое.</p> |
| | <p>После обработки места проведения инъекции спиртом или другим веществом, применяющимся для дезинфекции, следует подождать, пока это вещество испарится, поскольку при контакте с подобными соединениями может произойти инактивация вакцинного вируса.</p> |
| | <p>Неиспользованный препарат и отходы от его использования должны быть уничтожены в соответствии с требованиями, принятыми в Российской Федерации.</p> |
| | Схемы вакцинации |
| | Плановая профилактика |

| Старая редакция | Новая редакция |
|--|---|
| <p>После обработки места проведения инъекции спиртом или другим веществом, применяющимся для дезинфекции, следует подождать, пока это вещество испарится, поскольку при контакте с подобными соединениями может произойти инактивация вакцинного вируса.</p> | <p>По 1 дозе вакцины (0,5 мл) двукратно. Для детей в возрасте от 9 до 12 месяцев вторая доза должна быть введена через 3 месяца после первой дозы.</p> |
| <p>Неиспользованный препарат и отходы от его использования должны быть уничтожены в соответствии с требованиями, принятыми в Российской Федерации.</p> | <p>Для детей в возрасте от 12 месяцев, подростков и взрослых рекомендованный минимальный интервал между прививками должен составлять 6 недель.</p> |
| <p>Схемы вакцинации</p> | <p>Экстренная профилактика</p> |
| <p>Плановая профилактика</p> | <p>Вакцинацию проводят однократно 1 дозой вакцины (0,5 мл) в течение первых 96 часов после контакта (предпочтительно в течение первых 72 часов).</p> |
| <p>По 1 дозе вакцины (0,5 мл) двукратно.</p> | <p>Вакцинация групп высокого риска</p> |
| <p>Рекомендованный минимальный интервал между прививками должен составлять 6 недель.</p> | <p><i>Пациенты с острым лейкозом, пациенты с тяжелыми хроническими заболеваниями и пациенты, получающие терапию иммунодепрессантами и лучевую терапию</i></p> |
| <p>Экстренная профилактика</p> | <p>Иммунизация проводится в состоянии полной гематологической ремиссии. При этом необходимо удостовериться, что общее количество лимфоцитов составляет не менее $1200/\text{мм}^3$, а также отсутствуют симптомы, указывающие на недостаточность клеточного иммунитета.</p> |
| <p>Вакцинация групп высокого риска</p> | <p>Если вакцинацию планируется провести в острой фазе лейкоза, необходимо прервать химиотерапию на срок, равный одной неделе до и одной неделе после вакцинации. Не следует проводить вакцинацию в периоды лучевой терапии.</p> |
| <p><i>Пациенты с острым лейкозом, пациенты с тяжелыми хроническими заболеваниями и пациенты, получающие терапию иммунодепрессантами и лучевую терапию</i></p> | <p><i>Иммунизация проводится в состоянии полной гематологической ремиссии. При этом необходимо удостовериться, что общее количество лимфоцитов составляет не менее $1200/\text{мм}^3$, а также отсутствуют симптомы, указывающие на недостаточность клеточного иммунитета.</i></p> |
| <p>Вакцинация групп высокого риска</p> | <p><i>Если вакцинацию планируется провести в острой фазе лейкоза, необходимо прервать химиотерапию на срок, равный одной неделе до и одной неделе после вакцинации. Не следует проводить вакцинацию в периоды лучевой терапии.</i></p> |
| <p><i>Пациенты, которым планируется произвести трансплантацию органа</i></p> | <p><i>Пациенты, которым планируется произвести трансплантацию органа</i></p> |
| <p><i>Если вакцинацию планируется провести в острой фазе лейкоза, необходимо прервать химиотерапию на срок, равный одной неделе до и одной неделе после вакцинации. Не следует проводить вакцинацию в периоды лучевой терапии.</i></p> | <p><i>Если пациентам предстоит трансплантация органа, то курс вакцинации должен быть завершен за несколько недель до начала проведения терапии иммунодепрессантами.</i></p> |
| <p><i>Пациентам групп высокого риска могут потребоваться дополнительные дозы вакцины. Решение о необходимости введения дополнительных доз вакцины</i></p> | <p><i>Пациентам групп высокого риска могут потребоваться дополнительные дозы вакцины. Решение о необходимости введения дополнительных доз вакцины</i></p> |

| Старая редакция | Новая редакция |
|--|---|
| <p><i>Пациенты, которым планируется произвести трансплантацию органа</i> Если пациентам предстоит трансплантация органа, то курс вакцинации должен быть завершен за несколько недель до начала проведения терапии иммунодепрессантами.</p> <p>Пациентам групп высокого риска могут потребоваться дополнительные дозы вакцины. Решение о необходимости введения дополнительных доз вакцины Варилрикс® принимает лечащий врач (иммуногематолог, онколог, трансплантолог).</p> <p>Взаимозаменяемость вакцин</p> <p>Вакцина Варилрикс® может быть введена тем, кто уже был вакцинирован другой вакциной, содержащей компонент для профилактики ветряной оспы.</p> <p>Курс вакцинации против ветряной оспы, начатый вакциной Варилрикс®, может быть продолжен другой вакциной, содержащей компонент для профилактики ветряной оспы.</p> | <p>Варилрикс® принимает лечащий врач (иммуногематолог, онколог, трансплантолог).</p> <p>Взаимозаменяемость вакцин</p> <p>Вакцина Варилрикс® может быть введена тем, кто уже был вакцинирован другой вакциной, содержащей компонент для профилактики ветряной оспы.</p> <p>Курс вакцинации против ветряной оспы, начатый вакциной Варилрикс®, может быть продолжен другой вакциной, содержащей компонент для профилактики ветряной оспы.</p> |
| <p>ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ</p> <p>Данные клинических исследований</p> <p><i>Здоровые лица</i></p> <p>Профиль безопасности вакцины, приведенный ниже, основан на данных, полученных для 5 369 доз вакцины, вводившейся детям, подросткам и взрослым.</p> <p>Нежелательные реакции, представленные ниже, перечислены в соответствии с поражением органов и систем органов и частотой встречаемости. Частота встречаемости определяется следующим образом: <i>очень часто</i> ($\geq 1/10$), <i>часто</i> ($\geq 1/100$ и $< 1/10$), <i>нечасто</i> ($\geq 1/1\,000$ и</p> | <p>ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ</p> <p>Данные клинических исследований</p> <p><i>Здоровые лица</i></p> <p>Профиль безопасности вакцины, приведенный ниже, основан на данных, полученных для 5 369 доз вакцины Варилрикс®, вводившейся детям, подросткам и взрослым.</p> <p>Нежелательные реакции, представленные ниже, перечислены в соответствии с поражением органов и систем органов и частотой встречаемости. Частота встречаемости определяется следующим образом: <i>очень часто</i> ($\geq 1/10$), <i>часто</i> ($\geq 1/100$ и $< 1/10$), <i>нечасто</i> ($\geq 1/1\,000$ и</p> |

| Старая редакция | Новая редакция |
|--|--|
| < 1/100), редко ($\geq 1/10\ 000$ и < 1/1 000), очень редко (< 1/10 000, включая отдельные случаи). | < 1/100), редко ($\geq 1/10\ 000$ и < 1/1 000), очень редко (< 1/10 000, включая отдельные случаи). |
| Частота встречаемости нежелательных реакций | Частота встречаемости нежелательных реакций |
| <i>Инфекционные и паразитарные заболевания</i> | <i>Инфекционные и паразитарные заболевания</i> |
| Нечасто: инфекции верхних дыхательных путей, фарингит. | Нечасто: инфекции верхних дыхательных путей, фарингит. |
| <i>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</i> | <i>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</i> |
| Нечасто: лимфаденопатия. | Нечасто: лимфаденопатия. |
| <i>Нарушения психики</i> | <i>Нарушения психики</i> |
| Нечасто: раздражительность. | Нечасто: раздражительность. |
| <i>Нарушения со стороны нервной системы</i> | <i>Нарушения со стороны нервной системы</i> |
| Нечасто: головная боль, сонливость. | Нечасто: головная боль, сонливость. |
| <i>Нарушения со стороны органа зрения</i> | <i>Нарушения со стороны органа зрения</i> |
| Редко: конъюнктивит. | Редко: конъюнктивит. |
| <i>Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения</i> | <i>Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения</i> |
| Нечасто: кашель, ринит. | Нечасто: кашель, ринит. |
| <i>Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта</i> | <i>Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта</i> |
| Нечасто: тошнота, рвота. | Нечасто: тошнота, рвота. |
| Редко: боли в абдоминальной области, диарея. | Редко: боли в абдоминальной области, диарея. |
| <i>Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей</i> | <i>Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей</i> |
| Часто: сыпь. | Часто: сыпь. |
| Нечасто: сыпь, сходная с высыпаниями при ветряной оспе, прурит. | Нечасто: сыпь, сходная с высыпаниями при ветряной оспе, прурит. |
| Редко: крапивница. | Редко: крапивница. |
| <i>Нарушения со стороны скелетно-мышечной системы и соединительной ткани</i> | <i>Нарушения со стороны скелетно-мышечной системы и соединительной ткани</i> |
| Нечасто: артрит, миалгия. | Нечасто: артрит, миалгия. |
| <i>Общие расстройства и нарушения в месте введения</i> | <i>Общие расстройства и нарушения в месте введения</i> |
| Очень часто: боль и покраснение в месте введения. | Очень часто: боль и покраснение в месте введения. |

| Старая редакция | Новая редакция |
|---|--|
| <p>Часто: отек в месте инъекции, повышение температуры тела (ректальной $\geq 38^{\circ}\text{C}$, в подмышечной впадине или ротовой полости $\geq 37,5^{\circ}\text{C}$).</p> | <p>Часто: отек в месте инъекции, повышение температуры тела (ректальной $\geq 38^{\circ}\text{C}$, в подмышечной впадине или ротовой полости $\geq 37,5^{\circ}\text{C}$).</p> |
| <p>Отек в месте инъекции и повышение температуры тела встречались очень часто в исследованиях, проводимых у подростков и взрослых. Отек также очень часто встречается после введения второй дозы детям до 13 лет. Тенденция увеличения количества случаев боли, покраснения и отека в месте инъекции после введения второй дозы была сопоставима с количеством этих нежелательных реакций, наблюдавшихся после введения первой дозы.</p> | <p>Отек в месте инъекции и повышение температуры тела встречались очень часто в исследованиях, проводимых у подростков и взрослых. Отек также очень часто встречается после введения второй дозы детям до 13 лет. Тенденция увеличения количества случаев боли, покраснения и отека в месте инъекции после введения второй дозы была сопоставима с количеством этих нежелательных реакций, наблюдавшихся после введения первой дозы.</p> |
| <p>Нечасто: повышение температуры тела (ректальной $\geq 39,5^{\circ}\text{C}$; в подмышечной впадине или ротовой полости $> 39^{\circ}\text{C}$), слабость, недомогание.</p> | <p>Нечасто: повышение температуры тела (ректальной $\geq 39,5^{\circ}\text{C}$; в подмышечной впадине или ротовой полости $> 39^{\circ}\text{C}$), слабость, недомогание.</p> |
| <p>Не выявлены различия между профилем реактогенности у изначально серопозитивных и серонегативных лиц.</p> | <p>Не выявлены различия между профилем реактогенности у изначально серопозитивных и серонегативных лиц.</p> |
| <p><i>Пациенты из групп высокого риска</i></p> <p>Существуют только ограниченные данные клинических исследований среди пациентов повышенного риска осложненного течения ветряной оспы. Вакциноассоциированные реакции (в основном папуло-везикулезная сыпь и повышение температуры тела) имеют, как правило, легкое течение. Как и у здоровых лиц, покраснение, отек и боль в месте инъекции имеют легкую степень и являются преходящими.</p> | <p>В ходе клинических испытаний 328 детей в возрасте от 11 до 21 месяца получили комбинированную вакцину против кори, эпидемического паротита, краснухи и ветряной оспы (содержащую тот же штамм ветряной оспы, что и Варилрикс®) либо подкожным, либо внутримышечным путем. Для обоих путей введения наблюдался сопоставимый профиль безопасности.</p> |
| <p>Данные пострегистрационного наблюдения</p> | <p><i>Пациенты из групп высокого риска</i></p> <p>Существуют только ограниченные данные клинических исследований среди пациентов повышенного риска осложненного течения ветряной оспы. Вакциноассоциированные реакции (в основном папуло-везикулезная сыпь и повышение температуры тела) имеют,</p> |

| Старая редакция | Новая редакция |
|--|--|
| <p>В ходе пострегистрационного наблюдения дополнительно зарегистрированы следующие нежелательные реакции после вакцинации.</p> | <p>как правило, легкое течение. Как и у здоровых лиц, покраснение, отек и боль в месте инъекции имеют легкую степень и являются преходящими.</p> |
| <p><i>Инфекционные и паразитарные заболевания</i></p> | <p>Данные пострегистрационного наблюдения</p> |
| <p>Редко: инфекция, вызванная Негрес Zoster.</p> | <p>В ходе пострегистрационного наблюдения дополнительно зарегистрированы следующие нежелательные реакции после вакцинации.</p> |
| <p><i>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</i></p> | <p><i>Инфекционные и паразитарные заболевания</i></p> |
| <p>Редко: тромбоцитопения.</p> | <p>Редко: инфекция, вызванная Негрес Zoster.</p> |
| <p><i>Нарушения со стороны иммунной системы</i></p> | <p><i>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</i></p> |
| <p>Редко: реакции гиперчувствительности, анафилактические реакции.</p> | <p>Редко: тромбоцитопения.</p> |
| <p><i>Нарушения со стороны нервной системы</i></p> | <p><i>Нарушения со стороны иммунной системы</i></p> |
| <p>Редко: энцефалит, острое нарушение мозгового кровообращения, церебеллит, симптомы, напоминающие церебеллит (включая преходящее нарушение походки и преходящую атаксию), судороги.</p> | <p>Редко: реакции гиперчувствительности, анафилактические реакции.</p> |
| <p><i>Нарушения со стороны сосудов</i></p> | <p><i>Нарушения со стороны нервной системы</i></p> |
| <p>Редко: васкулит (включая пурпур Шонлейна-Геноха и синдром Кавасаки).</p> | <p>Редко: энцефалит, острое нарушение мозгового кровообращения, церебеллит, симптомы, напоминающие церебеллит (включая преходящее нарушение походки и преходящую атаксию), судороги.</p> |
| <p><i>Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей</i></p> | <p><i>Нарушения со стороны сосудов</i></p> |
| <p>Редко: многоформная эритема.</p> | <p>Редко: васкулит (включая пурпур Шонлейна-Геноха и синдром Кавасаки).</p> |
| <p>При наблюдении за массовым применением вакцины зарегистрированы случаи анафилактоидных реакций.</p> | <p><i>Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей</i></p> |
| | <p>Редко: многоформная эритема.</p> <p>При наблюдении за массовым применением вакцины зарегистрированы случаи анафилактоидных реакций.</p> |

| Старая редакция | Новая редакция |
|---|---|
| ФОРМА ВЫПУСКА | ФОРМА ВЫПУСКА |
| Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения. | Лиофилизат для приготовления раствора для подкожного и внутримышечного введения. |
| <i>Лиофилизат</i> | <i>Лиофилизат</i> |
| По 1 дозе вакцины во флаконе из прозрачного стекла типа I (Евр.Ф.) вместимостью 3 мл, укупоренном пробкой из резины и алюминиевым колпачком под обкатку, снабженным защитной пластиковой крышечкой. | По 1 дозе вакцины во флаконе из прозрачного стекла типа I (Евр.Ф.) вместимостью 3 мл, укупоренном пробкой из резины и алюминиевым колпачком под обкатку, снабженным защитной пластиковой крышечкой. |
| <i>Растворитель</i> | <i>Растворитель</i> |
| По 0,5 мл в ампуле прозрачного стекла типа I (Евр.Ф.) вместимостью 1 мл. | По 0,5 мл в шприце из прозрачного стекла типа I (Евр.Ф.) вместимостью 1,25 мл. Носик шприца герметично укупорен защитным резиновым колпачком или герметичной резиновой пробкой с защитным завинчивающимся пластиковым колпачком. |
| <i>Комплектность</i> | <i>Комплектность</i> |
| По 1 флакону с лиофилизатом, 1 ампуле с растворителем в блистере из поливинилхлорида, закрытом пленкой из полиэтилентерефталата. По 1 блистеру с инструкцией по применению в картонной пачке. | По 1 флакону с лиофилизатом, 1 шприцу с растворителем в блистере из поливинилхлорида, закрытом пленкой из полиэтилентерефталата. По 1 блистеру с инструкцией по применению в картонной пачке. |
| По 1 флакону с лиофилизатом, 1 шприцу с растворителем в блистере из поливинилхлорида, закрытом пленкой из полиэтилентерефталата. По 1 блистеру с инструкцией по применению в картонной пачке. | По 1 флакону с лиофилизатом, 1 шприцу с растворителем в комплекте с 1 иглой в отдельном пластиковом контейнере с канюлей, закрытой пластиковым колпачком, в блистере из поливинилхлорида, закрытом пленкой из полиэтилентерефталата. По 1 блистеру с инструкцией по применению в картонной пачке. |
| По 1 флакону с лиофилизатом, 1 шприцу с растворителем в комплекте с 1 игралкой в отдельном пластиковом контейнере с канюлей, закрытой пластиковым колпачком, в блистере из поливинилхлорида, закрытом пленкой из полиэтилентерефталата. По 1 блистеру с | По 1 флакону с лиофилизатом, 1 шприцу с растворителем в комплекте с 2 иглами в отдельных пластиковых контейнерах с канюлями, закрытыми пластиковыми колпачками, в блистере из поливинилхлорида, закрытом пленкой из полиэтилентерефталата. По 1 блистеру с |

| Старая редакция | Новая редакция |
|---|--|
| <p>полиэтилентерефталата. По 1 блистеру с инструкцией по применению в картонной пачке.</p> <p>По 1 флакону с лиофилизатом, 1 шприцу с растворителем в комплекте с 2 иглами в отдельных пластиковых контейнерах с канюлями, закрытыми пластиковыми колпачками, в блистере из поливинилхлорида, закрытом пленкой из полиэтилентерефталата. По 1 блистеру с инструкцией по применению в картонной пачке.</p> <p>По 100 флаконов с лиофилизатом с 1 или 10 инструкциями по применению в картонной коробке. По 25 ампул с растворителем в блистере из поливинилхлорида или полиэтилена, закрытом пленкой, или без пленки. По 4 блистера в картонной коробке.</p> | <p>инструкцией по применению в картонной пачке.</p> |
| <p>УСЛОВИЯ ОТПУСКА</p> <p>Упаковка, содержащая 1 флакон с лиофилизатом и 1 ампулу или шприц с растворителем, — отпускают по рецепту.</p> <p>Упаковка, содержащая 100 флаконов с вакциной, упаковка, содержащая 100 ампул с растворителем, — для лечебно-профилактических учреждений.</p> | <p>УСЛОВИЯ ОТПУСКА</p> <p>Отпускают по рецепту.</p> |
| <p>ПРОИЗВОДИТЕЛЬ</p> <p>Производитель готовой лекарственной формы</p> <p><i>Лиофилизат</i> «ГлаксоСмитКляйн Байолоджикалз с.а.», Бельгия «Корикса Корпорейшен», США</p> <p><i>Растворитель</i> «Аспен Нотр Дам де Бондевиль», Франция «Дельфарм Тур», Франция</p> | <p>ПРОИЗВОДИТЕЛЬ</p> <p>Производитель готовой лекарственной формы</p> <p><i>Лиофилизат</i> «Корикса Корпорейшен», США</p> <p><i>Растворитель</i> «Каталент Бельгиум СА», Бельгия</p> <p>Фасовщик (первичная упаковка)</p> <p><i>Лиофилизат</i></p> |

| Старая редакция | Новая редакция |
|--|--|
| «Каталент Бельгия с.а.», Бельгия | «Корикса Корпорейшен», США |
| Фасовщик (первичная упаковка) | <i>Растворитель</i> |
| <i>Лиофилизат</i> | «Каталент Бельгиум СА», Бельгия |
| «ГлаксоСмитКляйн Байолоджикалз с.а.», Бельгия | Упаковщик (вторичная (потребительская) упаковка) |
| «Корикса Корпорейшен», США | «ГлаксоСмитКляйн Байолоджикалз СА», Бельгия |
| <i>Растворитель</i> | ООО «СмитКляйн Бичем-Биомед», Россия |
| «Аспен Нотр Дам де Бондевиль», Франция | Выпускающий контроль качества |
| «Дельфарм Тур», Франция | «ГлаксоСмитКляйн Байолоджикалз СА» / GlaxoSmithKline Biologicals SA |
| «Каталент Бельгия с.а.», Бельгия | Рю де л'Энститю, 89, 1330 Риксенсарт, Бельгия / Rue de l'Institut, 89, 1330 Rixensart, Belgium |
| Упаковщик (вторичная (потребительская) упаковка) | ООО «СмитКляйн Бичем-Биомед» |
| «ГлаксоСмитКляйн Байолоджикалз с.а.», Бельгия | Россия, Московская обл., Красногорский р-н, с. Петрово-Дальнее |
| «Дельфарм Тур», Франция (для формы выпуска раствора по 100 ампул) | |
| ООО «СмитКляйн Бичем-Биомед», Россия | |
| Выпускающий контроль качества | |
| «ГлаксоСмитКляйн Байолоджикалз с.а.» / GlaxoSmithKline Biologicals s.a. | |
| Рю де л'Энститю, 89, 1330 Риксенсарт, Бельгия / Rue de l'Institut, 89, 1330 Rixensart, Belgium | |
| ООО «СмитКляйн Бичем-Биомед» | |
| Россия, Московская обл., Красногорский р-н, с. Петрово-Дальнее | |

Менеджер отдела
регуляторных отношений
АО «ГлаксоСмитКляйн Трейдинг»

Артеменко И.Н.

