

巴斯德四價流感疫苗 (VaxigripTetra)

1. 藥品名稱

VaxigripTetra，預先充填於接種針筒的接種懸浮液。
巴斯德四價流感疫苗（去活化的裂解病毒）

2. 定性定量組成

含有以下的流感病毒株*（去活化、裂解）：

- A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09 - like strain (A/Michigan/45/2015, NYMC X-275) 15 micrograms HA**
- A/Singapore/INF16-16-0019/2016 (H3N2)-like strain (A/Singapore/INF16-16-0019/2016 (H3N2), IVR-186) 15 micrograms HA**
- B/Colorado/06/2017 - like strain (B/Maryland/15/2016, NYMC BX-69A) 15 micrograms HA**
- B/Phuket/3073/2013 - like strain (B/Phuket/3073/2013, wild type) 15 micrograms HA**

每0.5 毫升之劑量

* 從健康雞群的受精卵培養而得

** 血球凝集素

本疫苗符合2018/2019年度流感季的世界衛生組織建議(北半球)以及歐盟決議。

賦形劑的完整資訊請見6.1。

VaxigripTetra可能含有微量雞蛋白(ovalbumin)以及在製程中使用的新黴素(neomycin)、甲醛(formaldehyde)和辛苯聚醇9 (octoxynol-9) (見4.3)。

3. 劑型

預先充填於接種針筒的接種懸浮液。

本疫苗在輕輕搖後，為無色有乳白光澤的液體。

4. 臨床特性

4.1 適應症

VaxigripTetra適用於成人及6個月(含)以上兒童之主動免疫接種，預防此疫苗所涵蓋之兩種A型及兩種B型流感病毒所引起的流感相關疾病。

4.2 用法用量

本藥須由醫師處方使用。

用量

根據三價(流感)疫苗的臨床經驗，流感疫苗建議每年施打一次，因疫苗只能提供一段時間的免疫力且每年流行的流感病毒株不盡相同。

成人：0.5毫升一劑。

兒童

- 年齡介於6個月-17歲的兒童：0.5毫升一劑。
年齡小於9歲且先前未曾接種過流感疫苗的兒童，應至少間隔4週後再接種第2劑疫苗0.5毫升。
- 年齡小於6個月的兒童：VaxigripTetra的安全性及療效資料尚未建立。目前無相關數據。

接種方式

疫苗應以肌肉注射或皮下深層注射方式進行接種。

肌肉注射的首選部位於6-35個月兒童為大腿的前外側(或若肌肉質量足夠則可注射於三角肌)而於36個月以上的兒童及成人則為三角肌。

藥品處理或接種前的注意事項

藥品接種前的製備說明，見6.6。

4.3 禁忌

對活性成分、章節6.1所列的任何賦形劑，或任何殘存的微量成分如新黴素(neomycin)、甲醛(formaldehyde)和辛苯聚醇9 (octoxynol-9) 發生嚴重過敏反應者(例如:全身性過敏反應)，請勿給予VaxigripTetra。

4.4 警語及注意事項

若患者有中度或重度發燒或急性病症，則疫苗應延後接種。

已知對「蛋」之蛋白質有嚴重過敏者，可在門/住診由熟悉處理過敏症狀之醫事人員提供接種，並於接種後觀察30分鐘，無不適症狀再離開。

臨床最好能在疫苗接種前先檢視其醫療史（特別是先前的接種史及可能發生的不良事件）並進行臨床檢查。

如同接種所有疫苗一樣，應隨時備妥適當的藥物並加以監測，以應付疫苗接種後可能出現的過敏性休克反應。

VaxigripTetra在任何情況下，皆不可經由血管給藥。

如同其他肌肉接種的疫苗一樣，對於有血小板減少症或出血性疾病者接種疫苗時應小心，因為這些人在肌肉接種後有可能會發生出血的情形。

昏厥(暈倒)有可能在接種任何疫苗之後，或甚至接種前發生，這是對針頭注射所產生的一種心理反應。應做好準備以預防因暈倒而受傷及處理昏厥反應。

VaxigripTetra能提供保護力以預防本疫苗所涵蓋之流感病毒株。

如同接種任何疫苗一樣，VaxigripTetra有可能無法提供所有接種者完整的保護力。

若患者有內因性或醫源性免疫抑制之情況，可能無法產生足夠的抗體反應。

血清與檢測之干擾（見4.5）

4.5 與其他藥物之交互作用及其他形式交互作用

VaxigripTetra尚無交互作用的研究，與其他疫苗同時接種的安全性資料尚未建立。

依據Vaxigrip的臨床經驗，VaxigripTetra可以與其他疫苗同時接種。同時接種其他疫苗時，應使用不同注射器並於不同部位接種。

若患者正在接受免疫抑制治療，則誘發的免疫反應可能會減弱。

接種流感疫苗後，使用酵素連結免疫吸附分析法(ELISA)檢測血清人類免疫缺乏病毒(HIV-1)、C型肝炎病毒，特別是人類T細胞白血病病毒第1型(HTLV-1)等抗體，曾出現偽陽性反應。西方點墨法(Western Blot)可用以確認酵素連結免疫吸附分析法的結果是否真的為偽陽性。疫苗引發的IgM反應可能導致暫時性的偽陽性反應。

4.6 生育能力、懷孕及授乳

懷孕

去活性性流感疫苗可在懷孕的任何時期接種。相較於第一孕期，多數的安全性資料皆來自於第二孕期及第三孕期接種。然而，從全球使用去活性性流感疫苗的數據來看，去活性性流感疫苗對胎兒及母體並無任何不良影響。

尚無懷孕婦女使用VaxigripTetra的資料。

根據一項動物研究的結果顯示，VaxigripTetra不會對懷孕、胚胎/胎兒的發育及出生後的早期發育有直接或間接的傷害。

授乳

VaxigripTetra可在授乳期間使用。

生育能力

尚無與人類生育能力相關資料。根據一項動物研究結果顯示，VaxigripTetra不會損害雌性動物的生育能力。

4.7 對開車及操作機械的影響

VaxigripTetra對開車及操作機械沒有影響，或其影響可忽略不計。

4.8 不良反應

a. 安全性摘要

VaxigripTetra的安全性在6項臨床試驗中進行評估，其中接種VaxigripTetra一劑的受試者包括3040名18-60歲的成人、1392名大於60歲者，以及429名9-17歲的兒童，另外884名年齡介於3-8歲的兒童接種VaxigripTetra一劑或兩劑，乃視其流感疫苗接種史來決定，以及1614名6-35個月的兒童接種兩劑VaxigripTetra(各0.5毫升)。

大部分的反應通常在疫苗接種後的3天內發生，發生後的1-3天內會自動消失，且大部分的反應為輕度反應。

所有年齡層包括6-35個月的兒童在接種後最常發生的不良反應為注射部位疼痛(成人及3-17歲兒童：52.8-56.5%、6-35個月兒童：26.8%、老年人：25.8%)。24個月以下之次族群兒童最常發生的不良反應為煩躁不安(32.3%)。

24-35個月之次族群兒童的最常見不良反應為全身無力(26.8%)。

其他接種後最常被報告的不良反應如下：

- 成人：頭痛(27.8%)、肌痛(23%)及全身無力(19.2%)
- 老年人：頭痛(15.6%)及肌痛(13.9%)
- 9-17歲兒童：肌痛(29.1%)、頭痛(24.7%)、全身無力(20.3%)及注射部位腫脹(10.7%)
- 3-8歲兒童：全身無力(30.7%)、肌痛(28.5%)、頭痛(25.7%)、注射部位腫脹(20.5%)、注射部位發紅(20.4%)、注射部位硬結(16.4%)、顫抖(11.2%)。
- 6-35個月的所有兒童：發燒(20.4%)及注射部位發紅(17.2%)。
- 24個月以下的兒童：無食欲(28.9%)、異常哭鬧(27.1%)、嘔吐(16.1%)及昏睡(13.9%)
- 24-35個月的兒童：頭痛(11.9%)及肌痛(11.6%)

整體而言，老年人的不良反應發生率通常低於成人及兒童。

b. 不良反應表列如下：

臨床試驗期間接種VaxigripTetra產生的不良反應整理如下：

不良事件之發生率依下列發生頻率排列：

- 極常見(≥1/10)；
- 常見(≥1/100 ~ <1/10)；
- 不常見(≥1/1,000 ~ <1/100)；
- 罕見(≥1/10,000 ~ <1/1,000)；
- 極罕見(<1/10,000)。

成人及老年人

以下的安全性資料來自於3040名18-60歲的成年人及1392名大於60歲的老年人。

不良反應	發生頻率
血液及淋巴系統疾病	
淋巴結腫大 ⁽¹⁾	不常見
免疫系統疾病	
過敏症(Hypersensitivity) ⁽¹⁾ 、過敏反應，例如紅斑、蕁麻疹 ⁽¹⁾ 、搔癢 ⁽²⁾ 、全身搔癢 ⁽¹⁾ 、過敏性皮膚炎 ⁽¹⁾ 、血管性水腫 ⁽¹⁾	罕見
神經系統疾病	
頭痛	極常見
暈眩 ⁽³⁾	不常見
嗜睡、感覺異常	罕見
血管疾病	
熱潮紅 ⁽⁴⁾	不常見
呼吸、胸腔及縱膈腔疾病	
呼吸困難 ⁽¹⁾	罕見
胃腸道疾病	
腹瀉、噁心 ⁽⁵⁾	不常見
皮膚及皮下系統疾病	
多汗症	罕見
肌肉骨骼及結締組織疾病	
肌痛	極常見
關節痛 ⁽¹⁾	罕見
全身性不適及接種部位狀況	
全身無力 ⁽⁶⁾ 、接種部位疼痛	極常見
顫抖、發燒 ⁽²⁾ 、接種部位發紅、接種部位腫脹、接種部位硬結	常見
疲倦、接種部位瘀斑、接種部位搔癢、接種部位溫熱感	不常見
虛弱、類流感疾病、接種部位不適 ⁽¹⁾ (Discomfort)	罕見

⁽¹⁾發生於成人 ⁽²⁾不常見於老年人 ⁽³⁾罕見於成人 ⁽⁴⁾發生於老年人 ⁽⁵⁾罕見於老年人

⁽⁶⁾常見於老年人

兒童

以下的安全性資料來自於429名9-17歲的兒童接種VaxigripTetra一劑，及884名3-8歲的兒童接種VaxigripTetra一劑或兩劑(接種劑數乃依其流感疫苗接種史來決定)。

不良反應	發生頻率
血液及淋巴系統疾病	
血小板減少症 ⁽¹⁾	不常見
精神疾病	
呻吟 ⁽²⁾ 、不安 ⁽²⁾	不常見
神經系統疾病	
頭痛	極常見
暈眩 ⁽²⁾	不常見
胃腸道疾病	
腹瀉、嘔吐 ⁽²⁾ 、上腹痛 ⁽²⁾	不常見
肌肉骨骼及結締組織疾病	
肌痛	極常見
關節痛 ⁽²⁾	不常見
全身性不適及接種部位狀況	
全身無力、顫抖 ⁽³⁾ 、接種部位疼痛、接種部位腫脹、接種部位發紅 ⁽³⁾ 、接種部位硬結 ⁽³⁾	極常見
發燒、接種部位瘀斑	常見
疲倦 ⁽²⁾ 、接種部位溫熱感 ⁽²⁾ 、接種部位搔癢 ⁽⁴⁾	不常見

⁽¹⁾曾發生於一名3歲兒童

⁽²⁾曾發生於3-8歲兒童

⁽³⁾常見於9-17歲兒童

⁽⁴⁾曾發生於9-17歲兒童

以下的安全性資料來自於接種VaxigripTetra兩劑的1614名6-35個月兒童。

不良反應	發生頻率
免疫系統疾病	
過敏症(Hypersensitivity)	不常見
過敏反應，例如全身瘙癢、丘疹	罕見
神經系統疾病	
頭痛 ⁽¹⁾	極常見
胃腸道疾病	
嘔吐 ⁽²⁾	極常見
腹瀉	不常見
肌肉骨骼及結締組織疾病	
肌痛 ⁽³⁾	極常見
全身性不適及接種部位狀況	
煩躁不安 ⁽⁴⁾ 、無食欲 ⁽⁴⁾ 、異常哭鬧 ⁽⁵⁾ 、全身無力 ⁽³⁾ 、發燒、昏睡 ⁽⁵⁾ 、 接種部位疼痛/壓痛、接種部位發紅	極常見
顫抖 ⁽¹⁾ 、接種部位硬結、接種部位腫脹、接種部位瘀斑	常見
接種部位皮疹、接種部位瘙癢、類流感疾病	罕見

⁽¹⁾ 曾發生於≥24個月兒童

⁽²⁾ 不常見於≥24個月兒童

⁽³⁾ 罕見於<24個月兒童

⁽⁴⁾ 罕見於≥24個月兒童

⁽⁵⁾ 曾發生於<24個月兒童

6個月-8歲兒童VaxigripTetra接種第一劑及第二劑後的安全性相當且6-35個月的兒童接種第二劑後的不利反應發生率比第一劑接種後的發生率要低。

c. 潛在不良事件

VaxigripTetra無上市後的安全性資料。

然而，Vaxigrip在臨床試驗期間或上市後經驗曾有下列之不良反應報告，這有可能發生在VaxigripTetra的接種者身上。

● 免疫系統疾病

嚴重過敏反應：休克、血管水腫

過敏反應：皮疹、全身性紅斑

● 神經系統疾病

格林巴利症候群(Guillain Barré syndrome)、神經炎、神經痛(沿著神經路徑產生之疼痛)、痙攣、熱痙攣、腦脊髓炎

● 血管疾病

血管炎，例如過敏性紫斑(Henoch-Schönlein purpura)，某些個案會伴隨暫時性的腎臟問題。

d. 其他特殊族群

臨床試驗中，少數同時患有其他疾病的患者接種VaxigripTetra後，其安全性與整體族群無異。此外，腎臟移植患者及氣喘患者接種Vaxigrip的安全性亦未見顯著差異。

疑似不良反應之通報

藥品上市後，對於疑似的不良反應進行通報是很重要的。這樣才能繼續監測藥品的利益/風險平衡關係。醫療專業人員必須對任何疑似的不良反應進行通報。

4.9 過量

VaxigripTetra無相關記錄。曾有個案接種Vaxigrip超過建議劑量(過量)之報告，其通報的不良反應與Vaxigrip已知的安全性資料一致。

5. 藥理學特性

5.1 藥物藥效學特性

藥理治療分類：流感疫苗，ATC代碼：J07BB02。

作用機轉

VaxigripTetra可提供主動免疫來預防本疫苗所涵蓋的四株流感病毒。(兩種A型流感病毒亞型及兩種B型流感病毒)。

VaxigripTetra可在2-3週內誘發體液抗體以對抗血凝素。這些抗體可以中和流感病毒。

接種去活性流感疫苗後，血凝素抑制(hemagglutination-inhibition; HAI) 抗體達到特定效價與對流感的保護力之間的連結尚未建立，但血凝素抑制(HAI) 抗體的效價可用來測量疫苗活性。根據某些人類挑戰性研究(human challenge studies) 顯示，當血凝素抑制(HAI)抗體的效價大於等於1:40時，有高達50%的接種者可獲得流感的保護力。

因為流感病毒不斷地演化，因此世界衛生組織(WHO)每年都必须檢視並選擇疫苗中所使用的病毒株。

尚未做過VaxigripTetra每年接種一次之研究。然而，依據三價(流感)疫苗之臨床經驗，流感疫苗建議每年接種一次，因疫苗只能提供一段時間的免疫力且每年流行的流感病毒株不盡相同。

VaxigripTetra的效果

兒童

- 6-35個月的兒童：

一項在4個地區(非洲、亞洲、拉丁美洲及歐洲) 執行，歷經4個流感季節的隨機、安慰劑對照試驗中，共收納了超過5400名年齡介於6-35個月的兒童，分別接種兩劑(各0.5毫升)VaxigripTetra(2722名)或安慰劑(2717名)，兩劑間隔28天，以評估VaxigripTetra用於預防經實驗室檢測確認之任何A型及/或B型病毒株及疫苗類似病毒株(由定序決定)所引起之流感疾病的效果。

實驗室檢測確認之類流感疾病的定義為發燒≥38°C(至少持續24小時)同時併有以下至少一種症狀：咳嗽、鼻塞、流鼻涕、咽炎、耳炎、嘔吐或腹瀉，實驗室確認乃藉由反轉錄酶-聚合酶連鎖反應(RT-PCR)及/或病毒培養而得。

表1：流感發生率和VaxigripTetra保護6-35個月兒童對抗實驗室確認之流感疾病的效果

	Vaxigrip Tetra (N=2,584)		安慰劑 (N=2,591)		效果 % (雙尾 95% CI)
	n	流感發生率 (%)	n	流感發生率 (%)	
實驗室確認之流感疾病肇因於：					
- 任何 A 型或 B 型流感病毒株	122	4.72	255	9.84	52.03 (40.24; 61.66)
- 類似疫苗內含之病毒株	26	1.01	85	3.28	69.33 (51.93; 81.03)

N：接受分析的兒童人數 (全體)

n：滿足該項的受試者人數

CI：信賴區間

此外，根據事前定義的補充分析結果顯示，VaxigripTetra能預防56.6%(95%CI:37.0; 70.5)因任何病毒株所引起的實驗室確認之嚴重流感疾病，以及預防71.7%(95%CI:43.7; 86.9)因疫苗類似病毒株所引起的實驗室確認之嚴重流感疾病。再者，接種VaxigripTetra的受試者出現需治療之流感的比例較接種安慰劑者低了59.2%(95%CI:44.4; 70.4)。

實驗室確認之嚴重流感疾病的定義如同實驗室確認之類流感疾病(IL)，皆是藉由反轉錄酶-聚合酶連鎖反應(RT-PCR)及/或病毒培養進行實驗室確認，且至少出現以下一種情況：

- 年齡<24個月的受試者發燒>39.5°C或年齡≥24個月的受試者發燒≥39.0°C，
- 且/或至少出現一種影響日常活動的明顯類流感(IL)症狀(咳嗽、鼻塞、流鼻涕、咽炎、耳炎、嘔吐、腹瀉)
- 且/或出現以下一種事件：急性中耳炎、急性下呼吸道感染(肺炎、細支氣管炎、支氣管炎、哮喘)、住院。

- 3-8歲的兒童：

從觀察3-8歲兒童的免疫反應顯示，VaxigripTetra對這群兒童的預期效果至少與6-35個月兒童的效果相似(詳見前段“6-35個月的兒童”之段落描述及下面關於“VaxigripTetra的免疫生成性”之描述)。

VaxigripTetra的免疫生成性

在針對18-60歲成人、年齡大於60歲老年人及3-8歲和16-35個月兒童族群的臨床試驗中，根據第21天(成人)及第28天(兒童)的HAI幾何平均抗體效價(GMT)、HAI血清轉換率(SC)(效價倒數值上升4倍，或從無法偵測出 [小於10]效價倒數值大於等於40之變化)及HAI幾何平均抗體效價比值(GMTR)(接種後/接種前效價) 來評估VaxigripTetra的免疫反應。

在一項針對18-60歲成人及9-17歲兒童的臨床試驗中，測量第21天的HAI抗體GMT以描述VaxigripTetra的免疫反應。另一項針對9-17歲兒童的臨床試驗，則描述VaxigripTetra的免疫反應。

VaxigripTetra會對疫苗內所涵蓋的4株流感病毒誘發顯著的免疫反應。

成人及老年人

總計有832名18-60歲成人及831名大於60歲老年人於接種VaxigripTetra一劑後進行免疫反應評估。

免疫生成性的結果如下表所示：

表2：18-60歲成人及大於60歲老年人的免疫生成性結果

抗原株	18-60 歲 N=832	大於60歲 N=831
	GMT (95%CI)	
A (H1N1) ^{(a)(b)}	608 (563; 657)	219 (199; 241)
A (H3N2)	498 (459; 541)	359 (329; 391)
B (Victoria)	708 (661; 760)	287 (265; 311)
B (Yamagata)	1715(1607;1830)	655 (611; 701)
SC% (95% CI) ^(c)		
A (H1N1) ^{(a)(b)}	64.1 (60.7; 67.4)	45.6 (42.1; 49.0)
A (H3N2)	66.2 (62.9; 69.4)	47.5 (44.1; 51.0)
B (Victoria)	70.9 (67.7; 74.0)	45.2 (41.8; 48.7)
B (Yamagata)	63.7 (60.3; 67.0)	42.7 (39.3; 46.2)
GMTR(95%CI) ^(d)		
A (H1N1) ^{(a)(b)}	9.77 (8.69; 11.0)	4.94 (4.46; 5.47)
A (H3N2)	10.3 (9.15; 11.5)	5.60 (5.02; 6.24)
B (Victoria)	11.6 (10.4; 12.9)	4.61 (4.18; 5.09)
B (Yamagata)	7.35 (6.66; 8.12)	4.11 (3.73; 4.52)

N=可取得完整數據的受試者人數; GMT：幾何平均抗體效價; GMTR：幾何平均抗體效價比值; CI：信賴區間; SC：血清轉換或顯著增加^(c)

(a) 18-60歲組共833人

(b) 大於60歲組共832人

(c) SC：血清轉換率或顯著增加：疫苗接種前其效價小於10 (I/dil)且接種後效價大於等於40 (I/dil)的受試者比例，以及疫苗接種前效價大於等於10 (I/dil)且接種後效價比接種前上升大於等於4倍的受試者比例。

(d) GMTR：個體的幾何平均效價比值 (接種後/接種前效價)

兒童族群

● 9-17 歲兒童：

429 名 9-17 歲兒童接種 VaxigripTetra 一劑，其對抗疫苗內涵蓋 4 株流感病毒所誘發的免疫反應與 18-60 歲成人所誘發的免疫反應相當。

● 6個月-8歲兒童：

863 名 3-8 歲兒童接種 VaxigripTetra 一劑或兩劑，此乃依其先前的流感疫苗接種史來決定。接種 VaxigripTetra 一劑或兩劑的兒童，在接種最後一劑後所誘發的免疫反應相似。

除了 VaxigripTetra 的效果外，接種 VaxigripTetra 0.5 毫升兩劑後的免疫生成性乃藉由 HAI 方法在 341 名 6-35 個月兒童接種 VaxigripTetra 最後一劑後 28 天評估而成。免疫生成性的結果如下表所示：

表 3：6 個月-8 歲兒童的免疫生成性結果

抗原株	6-35個月 N=341	3-8歲 N=863
	GMT (95%CI)	
A (H1N1)	641 (547; 752)	971 (896; 1052)
A (H3N2)	1071 (925; 1,241)	1568 (1451; 1695)
B (Victoria)	623 (550; 706)	1050 (956; 1154)
B (Yamagata) ^(a)	1010 (885; 1,153)	1173 (1078; 1276)
SC% (95% CI) ^(b)		
A (H1N1)	90.3 (86.7; 93.2)	65.7 (62.4; 68.9)
A (H3N2)	90.3 (86.7; 93.2)	64.8 (61.5; 68.0)
B (Victoria)	98.8 (97.0; 99.7)	84.8 (82.3; 87.2)
B (Yamagata)	96.8 (94.3; 98.4)	88.5 (86.2; 90.6)
GMTR (95% CI) ^(d)		
A (H1N1)	36.6 (30.8; 43.6)	6.86 (6.24; 7.53)
A (H3N2)	42.6 (35.1; 51.7)	7.49 (6.72; 8.35)
B (Victoria)	100 (88.9; 114)	17.1 (15.5; 18.8)
B (Yamagata) ^(a)	93.9 (79.5; 111)	25.3 (22.8; 28.2)

N=可取得完整數據的受試者人數; GMT：幾何平均抗體效價; GMTR：幾何平均抗體效價比值; CI：信賴區間; SC：血清轉換率或顯著增加^(b)

(a) 3-8歲組別有862人

(b) SC：血清轉換率或顯著增加：疫苗接種前其效價小於10 (I/dil)且接種後效價大於等於40 (I/dil)的受試者比例，以及疫苗接種前效價大於等於10 (I/dil)且接種後效價比接種前上升大於等於4倍的受試者比例。

(c) GMTR：個體的幾何平均效價比值 (接種後/接種前效價)

這些免疫生成性數據提供了此族群在疫苗效果數據以外的支持性資料(見VaxigripTetra的效果)。

5.2 藥物動力學特性

不適用

5.3 臨床前安全性資料

依據重複劑量接種和局部毒性的傳統性研究，以及生殖和發育毒性和安全性藥理研究來看，非臨床數據顯示本疫苗對人體並無特殊危險。

6. 藥劑學特性

6.1 賦形劑

緩衝溶液

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Disodium phosphate dihydrate
- Potassium dihydrogen phosphate
- Water for injections

6.2 不相容性

無相容性研究，本品不得與其他藥物混合使用。

6.3 架體期

1 年

6.4 儲存注意事項

儲存於冰箱（2 ~ 8 °C）不可冷凍。請將接種針筒置於外包裝盒內以避免光照。

6.5 容器材質與容量

0.5 毫升懸浮液預填於附有接種針及柱塞（elastomer chlorobutyl或bromobutyl材質）的接種針筒（第I類玻璃）內—每盒1支、10支或20支裝。

6.6 丟棄及其他處理的注意事項

疫苗使用前，應先回復至室溫再使用。

使用前應先振搖。接種前應先以肉眼檢查。

若疫苗懸浮液出現外來顆粒，則不得使用。

任何未使用的疫苗或廢棄物之丟棄應依照當地的規定。

製造廠（原料藥及製劑）：

廠名: Sanofi Pasteur

廠址: Parc Industriel d'Incarville, 27100 - VAL DE REUIL Cedex, France

委託包裝廠(貼標)：

廠名: 裕利股份有限公司

廠址: 桃園市大園區和平里 1 鄰開和路 91 號

藥商：

廠名: 賽諾菲股份有限公司

地址: 台北市信義區松仁路 3 號 7 樓

Version Date : May 2018 (NH2018/2019) + (RA_0533284 v24)