

Pfizer soovib teid teavitada, et 11.03.2024 kinnitas Euroopa Ravimiamet ravimile **Apexxnar** (pneumokokk-polüsahhariidide konjugaatvaktsiin (20-valentne, adsorbeeritud)) uue ravimpreparaadi nimetuse ning uue näidustuse.

**Apexxnari** uus nimetus on nüüd **Prevenar 20** ning ravim on näidustatud imikutele (alates 6 nädalast), lastele ja noorukitele.

Kinnitatud näidustused:

- Imikute, laste ja noorukite (vanuses 6 nädalat kuni < 18 aastat) aktiivne vaktsineerimine *Streptococcus pneumoniae* põhjustatud invasiivse haiguse, kopsupõletiku ja ägeda keskkõrvapõletiku vastu.
- 18-aastaste ja vanemate isikute aktiivne vaktsineerimine *Streptococcus pneumoniae* põhjustatud invasiivse haiguse ja kopsupõletiku vastu.
- Teave pneumokokkide spetsiifiliste serotüüpide vastase kaitse kohta on esitatud SPC lõikudes 4.4 ja 5.1.
- Prevenar 20 kasutamisel tuleb jälgida ametlikke soovitusi.

Uue ravimpreparaadi nimetusega pakendi tootmine võtab aega ning ülemineku perioodil on Eestis kättesaadavad **Apexxnari** pakendid, mille infolehes ei kajastu lastenäidustus.

**Apexxnari** pakendeid võib nüüd kasutada ka aktiivseks vaktsineerimiseks imikutel ning lastel alates 6 nädalast. Täielik teave ravimi kohta on leitav **Prevenar 20** ravimi omaduste kokkuvõttest:

[https://www.ema.europa.eu/et/documents/product-information/prevenar-20-previously-apexxnar-epar-product-information\\_et.pdf](https://www.ema.europa.eu/et/documents/product-information/prevenar-20-previously-apexxnar-epar-product-information_et.pdf)

Ravimitel Prevenar 20 ja Apexxnar on sama koostis, mõlemaid turustatakse ühekordset annust sisaldavas süstlis (0,5 ml) kõikidel näidustustel.