

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam

## ➤ **Comirnaty™ 30 mikrogrami/devā**

koncentrāts injekciju dispersijas pagatavošanai

Pieaugušajiem un pusaudžiem no 12 gadu vecuma

**COVID-19 mRNS vakcīna (modificētu nukleozīdu)**

**COVID-19 mRNA Vaccine (nucleoside modified)**

**tozinameran**

▼ Šīm zālēm tiek piemērota papildu uzraudzība. Tādējādi būs iespējams ātri identificēt jaunāko informāciju par šo zāļu drošumu. Jūs varat palīdzēt, ziņojot par jebkādam novērotajām blakusparādībām. Par to, kā ziņot par blakusparādībām, skatīt 4. punkta beigās.

**Pirms vakcīnas saņemšanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.**

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

**Šajā instrukcijā varat uzzināt:**

1. Kas ir Comirnaty un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Comirnaty saņemšanas
3. Kā ievada Comirnaty
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Comirnaty
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

### **1 Kas ir Comirnaty un kādam nolūkam to lieto**

Comirnaty ir vakcīna, kas paredzēta, lai novērstu SARS-CoV-2 vīrusa izraisīto COVID-19.

Comirnaty vakcīna 30 mikrogrami/devā koncentrāts injekciju dispersijas pagatavošanai ir piemērota lietošanai pieaugušajiem un pusaudžiem no 12 gadu vecuma.

Vakcīnas iedarbības rezultātā imūnsistēma (organisma dabiskā aizsardzība) ražo antivielas un asins šūnas, kas darbojas pret vīrusu, tādējādi nodrošinot aizsardzību pret COVID-19.

Tā kā Comirnaty imunitātes radīšanai nesatur vīrusu, tas nevar Jums izraisīt COVID-19.

### **2 Kas Jums jāzina pirms Comirnaty saņemšanas**

**Comirnaty nedrīkst ievadīt šādos gadījumos:**

- ja Jums ir alerģija pret aktīvo vielu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu.

**Brīdinājumi un piesardzība lietošanā**

Pirms vakcīnas saņemšanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu:

- ja Jums kādreiz ir bijusi smaga alerģiska reakcija vai elpošanas grūtības pēc citu vakcīnu ievadīšanas vai pēc Comirnaty ievadīšanas agrāk;
- ja Jūs jūtaties nervozs saistībā ar vakcinācijas procesu vai kādreiz pēc injekcijas ar adatu esat noģībis;
- ja Jums ir smaga slimība vai infekcija, kas noris ar lielu drudzi. Tomēr Jums var veikt vakcināciju, ja Jums ir neliels paaugstināta ķermeņa temperatūra vai viegla augšējo elpceļu infekcija, piemēram, saaukstēšanās;

- ja Jums ir ar asiņošanu saistītas problēmas, Jums viegli veidojas zilumi vai ja lietojat zāles asins recekļu novēršanai;
- ja Jums ir novājināta imūnsistēma, piemēram, HIV infekcijas dēļ vai tāpēc, ka lietojat zāles, piemēram, kortikosteroīdus, kas ietekmē Jūsu imūnsistēmu.

Pēc vakcinācijas ar Comirnaty pastāv paaugstināts miokardīta (sirds muskuļa iekaisuma) un perikardīta (sirds somiņas iekaisuma) risks (skatīt 4. punktu). Šie stāvokļi var attīstīties dažu dienu laikā pēc vakcinācijas un pārsvarā ir radušies 14 dienu laikā. Tie ir novēroti biežāk pēc otrās vakcinācijas reizes un biežāk jaunākiem vīriešiem. Pēc vakcinācijas Jums jāpievērš uzmanība miokardīta un perikardīta pazīmēm, piemēram, elpas trūkumam, sirdsklauvēm un sāpēm krūtīs, kā arī nekavējoties jāmeklē medicīniskā palīdzība, ja tās rodas.

Tāpat kā citu vakcīnu gadījumā, Comirnaty var nenodrošināt pilnīgu aizsardzību visiem tās saņēmējiem, un nav zināms, cik ilga būs vakcīnas nodrošinātā aizsardzība.

Jūs varat saņemt Comirnaty trešo devu. Cilvēkiem, kuriem ir imūnās sistēmas traucējumi, Comirnaty iedarbība pat pēc trešās devas var būt zemāka. Šādos gadījumos Jums ir jāturpina ievērot fiziskus piesardzības pasākumus, lai palīdzētu novērst COVID-19. Turklāt Jūsu tuvām kontaktpersonām ir jābūt piemēroti vakcinētām. Piemērotus individuālus ieteikumus apspriediet ar ārstu.

**Bērni**

Comirnaty nav ieteicams lietot bērniem, kuri jaunāki par 12 gadiem.

**Citas zāles un Comirnaty**

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat, pēdējā laikā esat lietojis vai varētu lietot, vai par citām vakcīnām, kuras pēdējā laikā esat saņēmis.

**Grūtniecība un barošana ar krūti**

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, pirms šīs vakcīnas saņemšanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

**Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana**

Dažas vakcinācijas blakusparādības, kas minētas 4. punktā (iespējamās blakusparādības), var īslaicīgi ietekmēt spēju vadīt transportlīdzekļus vai apkalpot mehānismus. Pirms transportlīdzekļu vadīšanas vai mehānismu apkalpošanas pagaidiet, līdz šīs blakusparādības ir izzudušas.

**Comirnaty satur kāliju un nātriju**

Šī vakcīna satur mazāk par 1 mmol kālija (39 mg) katrā devā – būtībā tā ir “kāliju nesaturoša”.

Šī vakcīna satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā devā – būtībā tā ir “nātriju nesaturoša”.

### **3 Kā ievada Comirnaty**

Comirnaty pēc atšķaidīšanas ievada 0,3 ml injekcijas veidā augšdelma muskulī.

Jūs saņemsiet 2 injekcijas.

Ieteicams saņemt šīs vakcīnas otru devu 3 nedēļas pēc pirmās devas, lai uzskatītu vakcināciju par pabeigtu.

Comirnaty balstvakcinācijas devu (trešo devu) var saņemt personas no 18 gadu vecuma ne agrāk kā 6 mēnešus pēc otrās devas saņemšanas.

Ja Jums ir imūnās sistēmas traucējumi, Jūs varat saņemt trešo Comirnaty devu, kad ir pagājušas vismaz 28 dienas pēc otrās devas.

Ja Jums ir kādi jautājumi par Comirnaty lietošanu, jautājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

### **4 Iespējamās blakusparādības**

Tāpat kā visas vakcīnas, Comirnaty var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

**Ļoti biežas blakusparādības:** var rasties vairāk nekā 1 no 10 cilvēkiem:

- injekcijas vietā: sāpes, pietūkums;
- nogurums;
- galvassāpes;
- sāpes muskuļos;
- drebuļi;
- locītavu sāpes;
- caureja;
- drudzis.

Dažas no šīm blakusparādībām pusaudžiem vecumā no 12 līdz 15 gadiem bija nedaudz biežākas nekā pieaugušajiem.

**Biežas blakusparādības:** var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem:

- apsārtums injekcijas vietā;
- slikta dūša;
- vemšana.

**Retākas blakusparādības:** var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem:

- palielināti limfmezgli (novērots biežāk pēc balstvakcinācijas devas);
- slikta pašsajūta;
- sāpes rokā;
- bezmiegs;
- nieze injekcijas vietā;
- alerģiskas reakcijas, piemēram, izsitumi vai nieze;
- vājuma sajūta vai enerģijas trūkums/miegainība;
- samazināta ēstgriba;
- pārmērīga svīšana;
- svīšana naktīs.

**Retas blakusparādības:** var rasties līdz 1 no 1000 cilvēkiem:

- īslaicīga vienas sejas puses noslīdēšana;
- alerģiskas reakcijas, piemēram, nātrene vai sejas pietūkums.

**Ļoti retas blakusparādības:** var rasties līdz 1 no 10 000 cilvēku:

- sirds muskuļa iekaisums (miokardīts) vai sirds somiņas iekaisums (perikardīts), kas var izraisīt elpas trūkumu, sirdsklauves vai sāpes krūtīs.

**Nav zināmi** (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem):

- smaga alerģiska reakcija;
- plašs pietūkums vakcīnas injekcijas ekstremitātē;
- sejas pietūkums (sejas pietūkums var rasties pacientiem, kuriem iepriekš sejā ievadītas dermatoloģiskas pildvielas);
- ādas reakcija, kas izraisa sarkanus punktus vai plankumus uz ādas, kuri var izskatīties kā mērķis vai kā "vēršacs" ar tumši sarkanu centru, ko apņem blāvāki sarkani gredzeni (multiformā eritēma);
- neparastas sajūtas ādā, piemēram, tirpšanas vai "skudriņu tekalēšanas" sajūta (parestēzija);
- samazinātas sajūtas vai jutīgums, it īpaši ādā (hipestēzija).

### Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: [www.zva.gov.lv](http://www.zva.gov.lv), un norādīt sērijas/partijas numuru, ja tas ir pieejams.

Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

## 5 Kā uzglabāt Comirnaty

Uzglabāt vakcīnu bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Turpmākā informācija par uzglabāšanu, derīguma termiņu un lietošanu un rīkošanos ar vakcīnu ir paredzēta veselības aprūpes speciālistiem.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes un marķējuma pēc "EXP". Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Uzglabāt saldētavā no -90 °C līdz -60 °C temperatūrā. Šo 9 mēnešu laikā neatvērtus flakonus var uzglabāt un transportēt temperatūrā no

-25 °C līdz -15 °C vienu laika periodu līdz 2 nedēļām, un atlikt atpakaļ uzglabāšanai temperatūrā no -90 °C līdz -60 °C.

Uzglabāt oriģinālā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Ja vakcīnu uzglabā sasaldētu temperatūrā no -90 °C līdz -60 °C, vakcīnas 195 flakonu iepakojumu var atkausēt temperatūrā no 2 °C līdz 8 °C 3 stundas vai atsevišķus flakonus var atkausēt istabas temperatūrā (līdz 30 °C) 30 minūtes.

*Īpaši zemā temperatūrā (< -60 °C) uzglabāto sasaldēto flakonu pārvietošana*

- Flakonu paplātes ar aizvērtu vāku, kas satur 195 flakonus, pēc izņemšanas no īpaši zemas temperatūras saldētavas (< -60 °C) drīkst uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C ne ilgāk kā 5 minūtes.
- Flakonu paplātes ar atvērtu vāku vai flakonu paplātes, kas satur mazāk par 195 flakoniem, pēc izņemšanas no īpaši zemas temperatūras saldētavas (< -60 °C) drīkst uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C ne ilgāk kā 3 minūtes.
- Flakonu paplātes, kas tika pakļautas temperatūrai līdz 25 °C un atliktas atpakaļ saldētavā, jāatstāj saldētavā vismaz 2 stundas, pirms tās drīkst atkal izņemt no saldētavas.

*Temperatūrā no -25 °C līdz -15 °C uzglabāto sasaldēto flakonu pārvietošana*

- Flakonu paplātes ar aizvērtu vāku, kas satur 195 flakonus, pēc izņemšanas no saldētavas (no -25 °C līdz -15 °C) drīkst uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C ne ilgāk kā 3 minūtes.
- Flakonu paplātes ar atvērtu vāku vai flakonu paplātes, kas satur mazāk par 195 flakoniem, pēc izņemšanas no saldētavas (no -25 °C līdz -15 °C) drīkst uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C ne ilgāk kā 1 minūti.

Pēc flakona izņemšanas no flakonu paplātes, tas ir jāatkausē lietošanai.

Pēc atkausēšanas vakcīna jāatšķaida un jāizlieto nekavējoties. Tomēr lietošanas laikā iegūtie stabilitātes dati liecina, ka pēc izņemšanas no saldētavas neatšķaidītu vakcīnu var uzglabāt līdz 1 mēnesim no 2 °C līdz 8 °C temperatūrā, iekļaujoties 9 mēnešu uzglabāšanas periodā. Šī 1 mēneša laikā temperatūrā no 2 °C līdz 8 °C periodā līdz 12 stundām var veikt vakcīnas transportēšanu. Pirms lietošanas neatvērtu vakcīnu var uzglabāt līdz 2 stundām temperatūrā līdz 30 °C.

Ar atkausētajiem flakoniem var rīkoties istabas apgaismojumā.

Pēc atšķaidīšanas vakcīna jāuzglabā un jātransportē no 2 °C līdz 30 °C temperatūrā un jāizlieto 6 stundu laikā. Neizlietotā vakcīna jāiznīcina.

Pēc atkausēšanas un atšķaidīšanas flakoni ir jāmarķē, norādot datumu un laiku, kad vakcīna jāiznīcina. Atkausēto vakcīnu nedrīkst atkārtoti sasaldēt.

Nelietojiet vakcīnu, ja pēc atšķaidīšanas redzamas daļiņas vai krāsas izmaiņas.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtni.

## 6 Iepakojuma saturs un cita informācija

### Ko Comirnaty satur

- Aktīvā viela ir COVID-19 mRNS vakcīna, ko sauc par tozinamerānu. Pēc atšķaidīšanas flakons satur 6 devas pa 0,3 ml (katra deva satur 30 mikrogramus tozinamerāna).
- Citas sastāvdaļas ir:
  - ((4-hidroksibutil)-azāndiil)-bis-(heksān-6,1-diil)-bis-(2-heksildekanoāts) (ALC-0315)
  - 2-[(polietilēnglikol)-2000]-N,N-ditetradecilacetamīds (ALC-0159)
  - 1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfoholīns (DSFH)
  - holesterīns
  - kālija hlorīds
  - kālija dihidrogēnfosfāts

- nātrija hlorīds
- nātrija hidrogēnfosfāta dihidrāts
- saharoze
- ūdens injekcijām
- nātrija hidroksīds (pH pielāgošanai)
- sālskābe (pH pielāgošanai)

### Comirnaty ārējais izskats un iepakojums

Vakcīna ir balta vai bālgana dispersija (pH: 6,9–7,9) daudzdevu flakonā – 6 devas 2 ml caurspīdīga stikla (I klases) flakonā ar gumijas aizbāzni un noņemamu violetu plastmasas vāciņu ar alumīnija pārklājumu.

Iepakojuma lielums: 195 flakoni

### Reģistrācijas apliecības īpašnieks

BioNTech Manufacturing GmbH  
An der Goldgrube 12  
55131 Mainz  
Vācija  
Tālrunis: +49 6131 9084-0  
Fakss: +49 6131 9084-2121  
[service@biontech.de](mailto:service@biontech.de)

### Ražotāji

BioNTech Manufacturing GmbH  
Kupferbergterrasse 17 - 19  
55116 Mainz  
Vācija

Lai saņemtu papildu informāciju par šo vakcīnu, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā  
Tel.: +371 670 35 775

### Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 01/2022.

Šī vakcīna ir reģistrēta "ar nosacījumiem". Tas nozīmē, ka ir sagaidāmi papildu dati par šo vakcīnu.

Eiropas Zāļu aģentūra vismaz reizi gadā pārbaudīs visu jauno informāciju par šo vakcīnu un vajadzības gadījumā atjauninās šo lietošanas instrukciju.



Noskenējiet kodu ar mobilo ierīci, lai saņemtu šo lietošanas instrukciju dažādās valodās.

URL: [www.comirnatyglobal.com](http://www.comirnatyglobal.com)

Sīkāka informācija par šo vakcīnu ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē: <http://www.ema.europa.eu>.

Šī lietošanas instrukcija ir pieejama visās ES/EEZ valodās Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē.

### Tālāk sniegtā informācija paredzēta tikai veselības aprūpes speciālistiem.

Ievadiet Comirnaty pēc atšķaidīšanas intramuskulāri kā 2 devu (katra pa 0,3 ml) primāro vakcinācijas kursu ar 3 nedēļu intervālu.

Comirnaty balstvakcinācijas devu (trešo devu) var ievadīt ne agrāk kā 6 mēnešus pēc otrās devas personām no 18 gadu vecuma.

Personām ar smagiem imūnās sistēmas traucējumiem trešo devu var ievadīt ne agrāk kā 28 dienas pēc otrās devas saņemšanas.

#### Izsekojamība

Lai uzlabotu bioloģisko zāļu izsekojamību, ir skaidri jāreģistrē lietoto zāļu nosaukums un sērijas numurs.

#### Norādījumi par rīkošanos

Comirnaty ir jāgatavo veselības aprūpes speciālistam, izmantojot aseptikas tehniku, lai garantētu sagatavotās dispersijas sterilitāti.

### COMIRNATY 30 MIKROGRAMI/DEVĀ KONCENTRĀTA INJEKCIJU DISPERSIJAS PAGATAVOŠANAI (NO 12 GADU VECUMA) DEVAS PĀRBAUDE

- Pārlicinieties, ka flakonam ir violets plastmasas vāciņš.
- Ja flakonam ir pelēks plastmasas vāciņš, lūdzu, skatiet Comirnaty 30 mikrogrami/devā dispersijas injekcijām zāļu aprakstu.
- Ja flakonam ir oranžs plastmasas vāciņš, lūdzu, skatiet Comirnaty 10 mikrogrami/devā koncentrāta injekciju dispersijas pagatavošanai zāļu aprakstu.



Violets vāciņš

### COMIRNATY 30 MIKROGRAMI/DEVĀ KONCENTRĀTA INJEKCIJU DISPERSIJAS PAGATAVOŠANAI (NO 12 GADU VECUMA) ATKAUSĒŠANA PIRMS ATŠĶAIDĪŠANAS

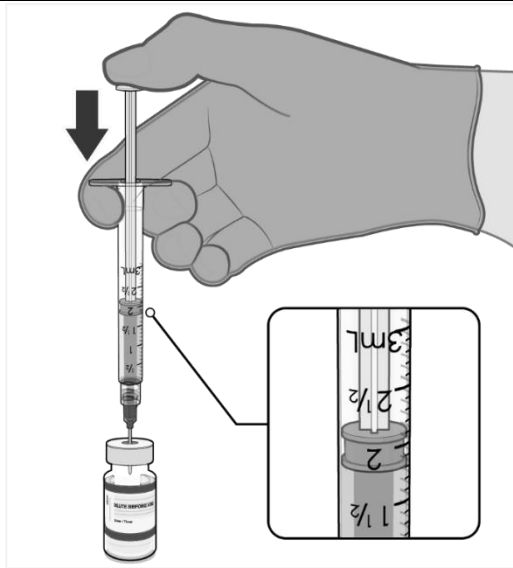
- Daudzdevu flakons jāuzglabā saldētavā, un pirms atšķaidīšanas tas jāatkausē. Sasaldēti flakoni atkausēšanai jāpārviesto temperatūrā no 2 °C līdz 8 °C; 195 flakonu iepakojuma atkausēšana var ilgt 3 stundas. Sasaldētus flakonus tūlītējai lietošanai var atkausēt arī 30 minūšu laikā temperatūrā līdz 30 °C.
- Neatvērtu flakonu var uzglabāt līdz 1 mēnesim temperatūrā no 2 °C līdz 8 °C, iekļaujoties 9 mēnešu uzglabāšanas periodā. Šī 1 mēneša laikā temperatūrā no 2 °C līdz 8 °C periodā līdz 12 stundām var veikt vakcīnas transportēšanu.
- Ļaujiet atkausētajam flakonam sasniegt istabas temperatūru. Pirms lietošanas neatvērtus flakonus var uzglabāt līdz 2 stundām temperatūrā līdz 30 °C. Ar atkausētajiem flakoniem var rīkoties istabas apgaismojumā.
- Pirms atšķaidīšanas flakonu saudzīgi apgrieziet 10 reizes. Nekratīt.
- Atkausētā dispersija pirms atšķaidīšanas var saturēt baltas vai bālganas nekausējamas, amorfas daļiņas.



Ne ilgāk kā  
2 stundas istabas  
temperatūrā  
(līdz 30 °C).

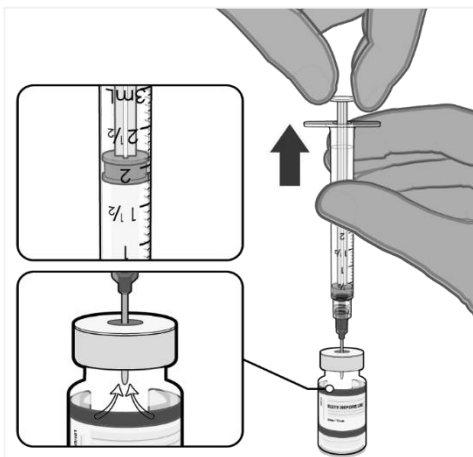
### COMIRNATY 30 MIKROGRAMI/DEVĀ KONCENTRĀTA INJEKCIJU DISPERSIJAS PAGATAVOŠANAI (NO 12 GADU VECUMA) ATŠĶAIDĪŠANA

Atkausētā vakcīna jāatšķaida tās oriģinālajā flakonā ar 1,8 ml nātrija hlorīda 9 mg/ml (0,9%) šķīdumu injekcijām, izmantojot 21. izmēra vai šaurāku adatu un aseptikas tehniku.



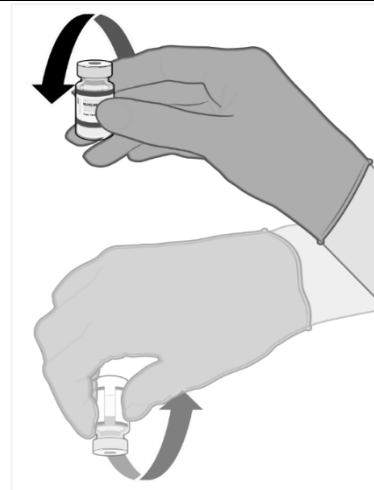
### 1,8 ml 0,9% nātrija hlorīda šķīdums injekcijām

- Izlīdziniet flakona spiedienu, tukšajā šļircē, ievielkot 1,8 ml gaisa, pirms izvelkat adatu no flakona.



**Atvelciet virzuli līdz 1,8 ml, lai no flakona izvilktu gaisu.**

- Saudzīgi apgrieziet flakonu ar atšķaidīto dispersiju 10 reizes. Nekratīt.
- Atšķaidītajai vakcīnai jāizskatās pēc bālganas dispersijas bez redzamām daļiņām. Nelietojiet atšķaidīto vakcīnu, ja tajā redzamas daļiņas vai tā ir mainījusi krāsu.



### Saudzīgi 10 reizes

- Pēc atšķaidīšanas flakoni ir jāmarķē, norādot atbilstošu datumu un laiku.
- Pēc atšķaidīšanas uzglabājiet temperatūrā no 2 °C līdz 30 °C un izlietojiet 6 stundu laikā, ieskaitot transportēšanai patērēto laiku.
- Atšķaidīto dispersiju nesaldējiet un nekratiet. Ja tā ir atdzēsēta ledusskapī, pirms lietošanas ļaujiet atšķaidītajai dispersijai sasniegt istabas temperatūru.



**Norādiet atbilstošu datumu un laiku. Jāizlieto 6 stundu laikā pēc atšķaidīšanas.**

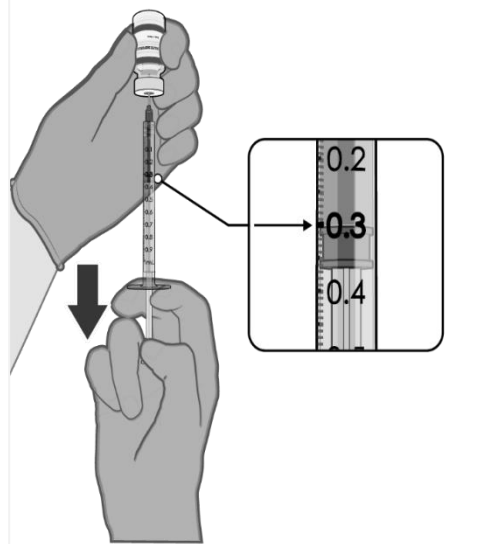
### ATSEVIŠĶU COMIRNATY 0,3 ML DEVU SAGATAVOŠANA COMIRNATY 30 MIKROGRAMI/DEVĀ KONCENTRĀTS INJEKCIJU DISPERSIJAS PAGATAVOŠANAI (NO 12 GADU VECUMA)

- Pēc atšķaidīšanas flakons satur 2,25 ml dispersijas, no kā var iegūt 6 devas pa 0,3 ml.
- Izmantojot aseptikas tehniku, notīriet flakona aizbāzni ar vienreizējās lietošanas antiseptisko tamponu.
- Ievelciet šļircē 0,3 ml Comirnaty devu.

Lai no viena flakona iegūtu 6 devas, ir jālieto šļirces un/vai adatas ar mazu neizmantojamo tilpumu. Šļircei un adai ar mazu neizmantojamo tilpumu kopējam neizmantojamam tilpumam jābūt mazākam par 35 mikrolitriem.

Ja tiek lietotas standarta šļirces un adatas, esošais tilpums var būt nepietiekams, lai no viena flakona iegūtu sešu devu.

- Katrai devai ir jā satur 0,3 ml vakcīnas.
- Ja flakonā atlikušais vakcīnas tilpums nespēj nodrošināt pilnu 0,3 ml devu, iznīciniet flakonu un jebkuru atlikušo tilpumu.
- Iznīciniet jebkuru neizlietoju vakcīnu, ja pēc atšķaidīšanas pagājušas 6 stundas.



**0,3 ml atšķaidītās vakcīnas**

### **Likvidēšana**

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.