# sanofi

# **HEXAXIM®**

(vacina adsorvida difteria, tétano, pertussis (acelular), Haemophilus influenzae b(conjugada), hepatite B (recombinante) e poliomielite 1, 2 e 3 (inativada)

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda. Suspensão Injetável



#### HEXAXIM®

vacina adsorvida difteria, tétano, pertussis (acelular), *Haemophilus influenzae* b (conjugada), hepatite B (recombinante) e poliomielite 1, 2 e 3 (inativada)

# FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Suspensão injetável.

- Cartucho com 1 seringa pré-envasada com 0,5mL de suspensão e 2 agulhas;

A vacina adsorvida difteria, tétano, pertussis (acelular), *Haemophilus influenzae* b (conjugada), hepatite B (recombinante) e poliomielite 1, 2 e 3 (inativada) - vacina DTPa-Hib-HB-IPV - HEXAXIM deve ser administrada por VIA INTRAMUSCULAR.

# USO PEDIÁTRICO A PARTIR DE 6 SEMANAS DE IDADE.

#### Composição:

- As substâncias ativas por dose de 0,5mL\* são:

•	Toxoid	e diftérico	$\geq 20 UI^1$					
•	Toxoid	e tetânico	$\geq 40 \text{UI}^{1,2}$					
•	Antígenos de Bordetella pertussis							
	0	Toxoide pertussis	25 microgramas					
	0	Hemaglutinina filamentosa	25 microgramas					
•	Polioví	rus (inativados) <sup>3</sup>						
	0	Tipo 1 (Mahoney)	40 Unidades de antígeno D <sup>4</sup>					
	0	Tipo 2 (MEF-1)	8 Unidades de antígeno D <sup>4</sup>					
	0	Tipo 3 (Saukett)	32 Unidades de antígenos D <sup>4</sup>					
•	Polissacarídeo de <i>Haemophilus influenzae</i> tipo b							
	(polirri	olirribosil-ribitol-fosfato)						
	conjuga	ado com proteína tetânica	22-36 microgramas					

<sup>\*</sup> Adsorvidas em hidróxido de alumínio hidratado (0,6 mg Al<sup>3+</sup>)

# Outros componentes:

Fosfato de sódio dibásico, fosfato de potássio monobásico, trometamol, sacarose, aminoácidos essenciais incluindo L-fenilalanina, hidróxido de sódio e/ou ácido acético glacial e/ou ácido clorídrico concentrado (para ajuste de pH) e água para injeção.

Esta vacina pode conter traços residuais de glutaraldeído, formaldeído, neomicina, estreptomicina e polimixina B.

### 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

**HEXAXIM** é usada para proteger lactentes e crianças a partir de 6 semanas de idade contra doenças infecciosas. Ela ajuda a proteger contra difteria, tétano, coqueluche (tosse comprida), hepatite B, poliomielite e doenças graves causadas pelo *Haemophilus influenzae* tipo b.

### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

**HEXAXIM** funciona induzindo o corpo a produzir sua própria proteção (anticorpos) contra as bactérias e vírus que causam estas diferentes infecções:

- A difteria é uma doença infecciosa que normalmente afeta primeiro a garganta. Na garganta, a infecção causa dor e inchaço que pode provocar sufocação. A bactéria que causa esta doença também produz uma toxina (substância) que pode afetar o coração, os rins e os nervos.
- O tétano é normalmente causado quando a bactéria tetânica entra em um ferimento. A bactéria produz uma toxina (substância) que causa espasmos (contrações) nos músculos, que podem levar à dificuldade para respirar e possivelmente a sufocação.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Intervalo de confiança inferior (p=0,95) de atividade determinada de acordo com os ensaios descritos na Farmacopeia Europeia.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Ou atividade equivalente determinada pela avaliação de imunogenicidade

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Produzidos em células Vero.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Ou quantidade de equivalente antigênico determinado por um método adequado.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Produzido em cultura de células de *Hansenula polymorpha* por tecnologia de DNA recombinante.



- A coqueluche (também conhecida como tosse comprida) é uma infecção bacteriana das vias respiratórias que
  pode ocorrer em qualquer idade, mas normalmente afeta bebês e crianças. As crises de tosse cada vez mais
  graves e que podem durar várias semanas são características desta doença. As crises de tosse podem ser seguidas
  por um ruído característico.
- A hepatite B é causada pelo vírus da hepatite B. Ela faz com que o figado fique inflamado. O vírus é encontrado em fluidos do corpo como sangue, sêmen, secreção vaginal ou saliva de pessoas infectadas.
- A poliomielite é causada por vírus que afetam os nervos. Isto pode levar à paralisia ou fraqueza muscular, mais comumente das pernas. A paralisia dos músculos que controlam a respiração e a deglutição (músculos usados para engolir) pode ser fatal.
- As infecções causadas pela Haemophilus influenzae tipo b (normalmente chamada de Hib) são infecções bacterianas graves que podem causar meningite (inflamação da membrana que recobre o cérebro), infecções do sangue, pulmões, inflamação do tecido sob a pele, inflamação das juntas e ossos e inflamação da parte de trás da garganta, causando dificuldade para engolir e respirar.

#### 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não use **HEXAXIM** se a criança:

- Teve dificuldade respiratória ou inchaço do rosto (reação anafilática) após uma administração anterior desta vacina.
- Tem alergia a qualquer componente desta vacina;
- Teve uma reação alérgica (hipersensibilidade) a qualquer vacina difteria, tétano, pertussis (qualquer vacina que protege contra coqueluche), hepatite B, poliomielite ou Hib.
- Tem histórico de encefalopatias (lesões cerebrais) dentro de 7 dias após uma dose anterior de vacina pertussis (de células inteiras ou acelulares).
- Tem uma condição progressiva ou doença grave que afete o cérebro (desordem neurológica progressiva, encefalopatia progressiva) e sistema nervoso ou epilepsia não controlada.

Este medicamento é contraindicado para crianças menores de 6 semanas.

### 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

#### Avisos e advertências especiais

Informe o médico ou enfermeira antes da vacinação se a criança:

- Está com febre alta ou moderada ou uma doença aguda (por exemplo, febre, garganta inflamada, tosse, resfriado ou gripe). Pode ser necessário adiar a vacinação com **HEXAXIM** até que sua criança esteja melhor.
- É alérgica (hipersensível) ao glutaraldeído, formaldeído, neomicina, estreptomicina ou polimixina B, uma vez que estas substâncias são utilizadas durante o processo de fabricação.
- Está fazendo algum tratamento que reduza a proteção do sistema imunológico da criança ou se sua criança apresenta imunodeficiência: nestes casos, a resposta imunológica à vacina pode ser diminuída. É recomendado esperar o final do tratamento ou da doença antes de vacinar. Entretanto, a vacinação em crianças com imunodeficiência crônica, como uma infecção por HIV, é recomendada mesmo que a resposta de anticorpos seja limitada.
- Sofre de insuficiência renal crônica (doença no rim).
- Apresentou, após o recebimento de uma vacina contendo toxoide tetânico (vacina tétano) Síndrome de Guillain-Barré (sensibilidade anormal, paralisia) ou neurite braquial (paralisia, dor difusa no braço e ombro). A decisão de aplicar outra vacina contendo toxoide tetânico deve ser avaliada pelo médico.
- Sofre de esclerose múltipla (incluindo distúrbios de visão, formigamento, paralisia facial, dormência ou fraqueza dos músculos, problemas com coordenação e equilíbrio). O médico fará uma análise do benefício potencial oferecido pela vacinação.
- Tem algum problema no sangue que cause hematomas (manchas roxas) facilmente ou sangramento por um tempo muito longo após pequenos cortes. O médico irá avisar se sua criança deve receber **HEXAXIM**.
- Tem histórico de convulsões febris. Se sim, ela deve ser acompanhada de perto, uma vez que os eventos adversos podem ocorrer entre 2 e 3 dias após a vacinação. Se existir um histórico de convulsões febris, convulsões e Síndrome de Morte Súbita Infantil na família, isto não constitui contraindicação ao uso desta vacina.
- Se qualquer dos eventos a seguir ocorreu após o recebimento de vacinas, a decisão de aplicar outras doses de vacinas contra coqueluche deve ser cuidadosamente considerada:
  - Temperatura de 40°C ou mais em até 48 horas sem outra causa identificável;



- Colapso ou estado tipo choque com episódio hipotônico-hiporresponsivo (diminuição da energia) em até 48 horas da vacinação;
- Choro persistente e inconsolável com duração de 3 horas ou mais, ocorrido em até 48 horas da vacinação;
- Convulsão com ou sem febre, ocorrendo em até 3 dias da vacinação.

Poderá haver algumas circunstâncias, como um elevado número de casos de coqueluche, em que os potenciais benefícios superam possíveis riscos.

O desmaio pode ocorrer após, ou mesmo antes, de qualquer injeção com agulha. Portanto, informe ao seu médico ou enfermeira que seu filho já desmaiou anteriormente ao tomar uma injeção.

A segurança e eficácia da vacina em crianças com idade superior a 24 meses não foram estabelecidas.

Esta vacina não protege contra hepatites causadas por outros vírus, como: vírus da hepatite A, hepatite C e hepatite E ou por outros vírus, bactérias ou vermes que afetam o figado. Também não protege contra doenças infecciosas causadas por outros tipos de *Haemophilus influenzae* ou contra meningite de outras origens e causas.

Uma vez que o período de incubação (período que o vírus entra no organismo até começar a se reproduzir e agredir o corpo) da hepatite B é muito longo, é possível que já esteja ocorrendo uma infecção não reconhecida por hepatite B no momento da vacinação. Neste caso, a vacina pode não prevenir uma infecção por hepatite B, pois a infecção já está acontecendo.

Nenhuma preocupação específica de segurança foi observada em bebês expostos ao HIV.

#### Uso em bebês prematuros:

A resposta imunológica foi avaliada em 105 bebês prematuros e os níveis soroprotetores foram alcançados.

Não foram coletados dados de segurança em bebês prematuros de 37 semanas ou menos de gestação, durante os ensaios clínicos.

O risco potencial de apneia e a necessidade de monitoramento respiratório por 48 a 72 horas devem ser considerados ao administrar a série de imunização primária para bebês muito prematuros (nascidos de 28 semanas ou menos de gestação) e particularmente, para aqueles com história prévia de imaturidade respiratória.

Como o benefício da vacinação é alto neste grupo de bebês, a vacinação não deve ser descartada ou adiada.

### Uso na gravidez e lactação:

Esta vacina não é indicada para a administração em mulheres em idade fértil.

Esta vacina não deve ser utilizada em mulheres grávidas sem orientação médica.

#### Interação medicamentosa

**HEXAXIM** pode ser administrada com outras vacinas, como a vacina pneumocócica polissacarídica conjugada, vacina contra sarampo, caxumba, rubéola, vacina contra varicela (catapora), vacina rotavírus, vacina meningocócica C conjugada TT ou uma vacina meningocócica conjugada A/C/W-135/Y-TT.

O médico aplicará as injeções em diferentes locais e usará diferentes seringas e agulhas para cada injeção.

Informe ao seu médico se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

#### Interferência em testes laboratoriais

Uma vez que o componente da vacina Hib é eliminado na urina, um teste de urina positivo pode ser observado em 1-2 semanas após a vacinação, mas não significará doença. Outros testes devem ser realizados para a confirmação de infecção por Hib durante este período.

# 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

**HEXAXIM** deve ser armazenada entre +2°C e +8°C. Não congelar.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.



A seringa só deve ser retirada do cartucho no momento do uso, de modo a protegê-la da luz.

A aparência normal após agitação da HEXAXIM é de uma suspensão turva esbranquiçada uniforme.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

#### 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

A vacina será administrada na sua criança por um profissional da saúde treinado para a aplicação de vacinas.

O médico aplicará **HEXAXIM** no músculo da coxa ou no braço de sua criança.

Se mais de uma vacina for aplicada no mesmo dia, elas devem ser injetadas em locais diferentes.

A administração deve ser feita por via intramuscular. As vias, intradérmica e intravenosa, não devem ser utilizadas.

#### Dosagem:

# • Vacinação primária:

Sua criança receberá três injeções de 0,5mL (normalmente aos 2, 4 e 6 meses de idade), em intervalos de um ou dois meses (ao menos 4 semanas de diferença), de acordo com o calendário de vacinação local.

#### Vacinação de reforço:

Após a vacinação com 3 doses, de acordo com o calendário de vacinação local, sua criança receberá uma dose de reforço de 0,5mL. O médico dirá quando esta ou outras doses de reforço devem ser administradas.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

# 7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se seu filho perder alguma injeção do calendário, por favor, informe o médico. Ele(a) decidirá quando administrar esta dose.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico.

#### 8. OUAIS OS MALES OUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Como todo medicamento, HEXAXIM pode provocar algumas reações adversas, especialmente na primeira dose.

### Reações alérgicas graves

As possibilidades de reações alérgicas graves são muito raras (ocorrem em menos de 1 paciente em 10.000) após o recebimento de qualquer vacina. Você deve procurar um médico imediatamente se qualquer destes sintomas acontecer após sair do local onde sua criança recebeu a injeção.

- Dificuldade de respirar
- Coloração azul na língua ou boca
- Vermelhidão generalizada da pele (rash)
- Inchaço da face ou garganta
- Pressão baixa causando tontura ou desmaio

Quando estes sinais ou sintomas ocorrem, eles normalmente começam logo após a injeção, enquanto a criança ainda se encontra na clínica ou no consultório médico.

# Reações muito comuns (ocorrem em mais de 1 paciente em 10):

- Perda de apetite (anorexia).
- Choro.
- Sonolência.
- Vômito.
- Dor no local da injeção, vermelhidão no local da injeção (eritema), inchaço no local da injeção.
- Irritabilidade.
- Febre (temperatura de 38°C ou mais).



#### Reações comuns (ocorrem em mais de 1 a 10 pacientes em 100):

- Choro anormal (choro prolongado).
- Diarreia.
- Rigidez no local de injeção (enduração).

# Reações incomuns (ocorrem em mais de 1 a 10 pacientes em 1.000):

- Reação de hipersensibilidade.
- Nódulo no local da injeção.
- Febre (temperatura de 39,6°C ou mais).

#### Reações raras (ocorrem em 1 a 10 pacientes em 10.000):

- Vermelhidão generalizada da pele (rash).
- Grandes reações no local de injeção (> 50mm), incluindo inchaço do membro de aplicação além de uma ou duas juntas. Estas reações começam entre 24-72 horas após a vacinação, podem estar associadas à vermelhidão, calor, sensibilidade ou dor no local de injeção que melhoram entre 3-5 dias, sem a necessidade de tratamento.

#### Reação muito rara (ocorre em menos de 1 paciente por 10.000):

- Episódios em que sua criança entra em um estado semelhante ao choque ou está pálido, mole e sem resposta por um período de tempo (reações hipotônicas ou episódios hipotônico-hipotresponsivos (EHH)).
- Reações alérgicas severas (reações anafiláticas).
- Convulsões, com ou sem febre.

#### Potenciais eventos adversos

Outros eventos adversos foram relatados com outras vacinas contendo as mesmas substâncias ativas desta vacina:

- Reação alérgica severa (reação anafilática).
- Síndrome de Guillain-Barré (sensibilidade anormal, paralisia) e Neurite braquial (paralisia, dor difusa no braço e ombro) foram relatados após administração de vacinas contendo toxoide tetânico.
- Inchaço de um ou dos dois membros inferiores. Os sintomas associados podem incluir coloração azulada (cianose), vermelhidão, pequenas áreas de sangramento sob a pele (púrpura transiente) e choro persistente. Se esta reação ocorre, é principalmente após as primeiras injeções e é observada em até poucas horas após a vacinação. Todos os eventos desaparecem completamente em até 24 horas sem tratamento.
- Encefalopatia/encefalite (processo inflamatório do cérebro).
- Formigamento, dormência ou fraqueza nos braços e/ou pernas (polirradiculoneurite), paralisia facial, distúrbios visuais, escurecimento súbito ou perda de visão (neurite ótica), problemas com coordenação e equilíbrio (desmielinização do sistema nervoso central, esclerose múltipla) foram relatados após a administração de uma vacina contendo antígeno de hepatite B.
- Em bebês muito prematuros (com 28 semanas de gestação ou menos), falhas mais longas que o normal entre as respirações podem ocorrer por 2-3 dias após a vacinação.

Informe ao seu médico ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento ao cliente (SAC).

Atenção: este produto é um medicamento novo e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, informe ao seu médico.

# 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Nenhum caso de superdose foi reportado. Entretanto, em caso de superdosagem, recomenda-se entrar em contato com o Serviço de Atendimento ao Cliente (SAC) para que o devido acompanhamento possa ser dado.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.



# **DIZERES LEGAIS**

# VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

Registro MS nº 1.8326.0395

Farmacêutico Responsável: Ricardo Jonsson

CRF-SP nº 40.796

# Registrado e importado por:

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda. Rua Conde Domingos Papaiz, 413 – Suzano – SP CNPJ - 10.588.595/0010-92 <sup>@</sup>Marca registrada

# Fabricado, Envasado e Embalado por:

Sanofi Pasteur Val de Reuil, França

# IB250923





Esta bula foi aprovada em 25/09/2023.

Anexo B Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens da bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
-	-	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	05/07/2022	4381486/22-7	11971 - PRODUTOS BIOLÓGICOS - 78. Coadministração com medicamento biológico ou sintético	25/09/2023	VP  4. O que devo saber antes de usar esse medicamento ?  VPS  6. Interações Medicamentosas	VP/VPS	SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML + 2 AGU
20/04/2022	2480498/22-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/12/2020	4639898/20-8	10408 - PRODUTO BIOLÓGICO - Ampliação do prazo de validade do produto terminado	18/04/2022	VP Dizeres Legais  VPS 7. Cuidados de armazenamento do medicamento  Dizeres Legais	VP/ VPS	SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML + 2 AGU
10/06/2021	2247795/21-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	VP: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?  VPS 2. Resultados de eficácia 5. Advertências e precauções	VP/ VPS	SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML + 2 AGU
18/05/2021	1921332/21-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/11/2020	4239888/20-6	1692 - PRODUTO BIOLÓGICO - Ampliação de Uso	10/05/2021	VP: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?  VPS: 2. Resultados de Eficácia 5. Advertências e Precauções	VP/ VPS	SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML + 2 AGU
08/07/2020	2194653/20-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/07/2020	2194653/20-1	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/07/2020	Dizeres Legais	VP/ VPS	SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML + 2 AGU
15/05/2020	1527069/20-6	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de	04/07/2019	0593293/19-9	11343 – PRODUTO BIOLÓGICO – Alteração de texto de bula relacionado a	16/04/2020	VP: Composição 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP/ VPS	SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML + 2 AGU

		Bula – RDC 60/12			dados clínicos				
							VPS: Composição 2. Resultados de Eficácia		
03/01/2020	0021760/20-3	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/01/2020	0021760/20-3	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/01/2020	VP: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?  VPS: 5. Advertências e Precauções	VP/ VPS	SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML + 2 AGU
17/12/2019	3487419/19-4	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/07/2019	0630656/19-0	10305 - PRODUTO BIOLÓGICO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)	16/09/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML  SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML + 1 AGU  SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML + 2 AGU
19/09/2019	2210549/19-2	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/05/2019	0400558/19-9	1692 - PRODUTO BIOLÓGICO - Ampliação de Uso	16/09/2019	VP Identificação do medicamento 1. Para que este medicamento é indicado?  VPS Identificação do medicamento 1. Indicações	VP/VPS	SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5ML + 2 AGU
21/06/2018	0498550/18-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	21/06/2018	0498550/18-8	10456 - PRODUTO BIOLÓGICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	21/06/2018	VP  4. O que devo saber antes de usar este medicamento?  5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?  VPS  2. Resultados de eficácia 4.contraindicações  5. Advertências e precauções  6. Interações medicamentosas  8. Posologia e modo de usar  9. Reações adversas	VP/VPS	SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML  SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML + 1 AGU  SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML + 2 AGU
09/10/2017	2095281/17-3	10463 – MEDICAMENTO BIOLÓGICO –	21/03/2013	0218634/13-9	PRODUTO BIOLÓGICO - Registro de Produto -	29/08/2016	VERSÃO INICIAL	VP/VPS	SUS INJ CT 1 SER PREENC VD TRANS X 0,5 ML

Inclusão Inicial de	1529 - ANVISA	
Texto de Bula – RDC		SUS INJ CT 1
60/12		SER PREENC VD
		TRANS X 0,5 ML
		+ 1 AGU
		SUS INJ CT 1
		SER PREENC VD
		TRANS X 0,5 ML
		+ 2 AGU