

# English

Sii

## Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-Valent)

**DESCRIPTION:** Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) is a sterile suspension of saccharides of the capsular antigens of *Streptococcus pneumoniae* serotypes 1, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 19A, 19F and 23F individually conjugated by using 1-cyano-4-dimethylamino pyridinium tetrafluoroborate chemistry (CDAP) to non-toxic diphtheria CRM197 protein. The polysaccharides are chemically activated and then covalently linked to the protein carrier CRM197 to form the glycoconjugate. Individual conjugates are compounded and then polysorbate 20 and aluminium phosphate are added to formulate the vaccine. The potency of the vaccine is determined by the quantity of the saccharide antigens and the saccharide-to-protein ratios in the individual glycoconjugates. The vaccine meets the requirements of WHO, IP and BP when tested by the methods outlined in WHO TRS 977, IP and BP.

**COMPOSITION:**  
Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) 0.5 ml - 1 dose  
Each dose of 0.5 ml contains:  
Saccharide for serotypes 1, 5, 9V, 14, 19A, 23F, 7F, 6A 2 mcg each  
Saccharide for serotype 6B 4 mcg  
Conjugated to CRM197 carrier protein Aluminium (as aluminium phosphate) 0.125 mg  
Dose: 0.5 ml by intramuscular injection.

**INDICATIONS:**  
Active immunization against invasive disease, pneumonia and acute otitis media caused by *Streptococcus pneumoniae* serotypes 1, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 19A, 19F and 23F in infants and toddlers from 6 weeks up to 2 years of age.  
The use of vaccine should be determined on the basis of relevant recommendations and take into consideration the disease impact by age and regional epidemiology.

**DOSAGE AND ADMINISTRATION: For Intramuscular use only:**  
The dose is 0.5 ml given intramuscularly, with care to avoid injection into or near nerves and blood vessels. The product is a suspension containing an adjuvant, shake vigorously immediately prior to use to obtain a homogenous, whitish turbid liquid in the vaccine container. The vaccine should be given by intramuscular injection. The preferred sites are anterolateral aspect of the thigh in infants or the deltoid muscle of the upper arm in young children. The vaccine should not be injected in the gluteal area. Do not administer Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) intravascularly. The vaccine should not be injected intradermally, subcutaneously or intravenously, since the safety and immunogenicity of these routes have not been evaluated.  
Once opened, multi-dose vials should be kept between +2°C and +8°C. Multi-dose vials of Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) from which one or more doses of vaccine have been removed during an immunization session may be used in a single immunization session for up to a maximum of 28 days, provided that all of the following conditions are met (as described in the WHO policy statement): Handling of multi-dose vaccine vials after opening, WHO/IVB/14.07/:

- The vaccine is currently prequalified by WHO;
- The vaccine is approved for use for up to 28 days after opening the vial, as determined by WHO;
- The expiry date has not passed;
- The vaccine vial has been, and will continue to be, stored at WHO- or manufacturer recommended temperatures; furthermore, the vaccine vial monitor, if one is attached, is visible on the vaccine label and is not past its discard point, and the vaccine has not been damaged by freezing.

The vaccine should be visually inspected for any foreign particulate matter and / or variation of physical aspect prior to administration. In event of either being observed, discard the vaccine.

**Vaccination Schedule:**  
Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) is to be administered as a three-dose primary series at 6, 10, and 14 weeks of age or 2, 3 and 4 months of age, with or without, depending on recommended dosing schedule, a booster dose at 9-10 or 12-15 months of age. The minimum interval between doses should be 4 weeks. If a booster dose is given, it should be at least 6 months after the last primary dose.

Table 1: Vaccination Schedule for Infants and Toddlers				
Dosage Schedules	Dose 1 <sup>a,b</sup>	Dose 2 <sup>b</sup>	Dose 3 <sup>b</sup>	Dose 4 <sup>c</sup>
3p+1	6 weeks	10 weeks	14 weeks	9 - 10 months or 12-15 months
3p+0	6 weeks	10 weeks	14 weeks	

<sup>a</sup> Dose 1 may be given as early as 6 weeks or at 2 months of age  
<sup>b</sup> The recommended dosing interval is 4-8 weeks  
<sup>c</sup> A booster (fourth) dose is recommended at least 6 months after the last primary dose and may be given from the age of 9 months onwards (preferably between 12 and 15 months of age)

For children who are beyond the age of routine infant schedule, the following Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) schedule is proposed:  
The catch-up schedule, for children 7 months through 2 years of age who have not received Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent):

Table 2: Vaccination Schedules for Unvaccinated Children 7 Months of Age Through 2 Years of Age	
Age at first dose	Total Number of 0.5 ml doses
7-11 months of age	3 <sup>b</sup>
12-24 months of age	2 <sup>b</sup>

<sup>a</sup> The vaccination schedule consists of two primary doses of 0.5 ml with an interval of at least 1 month between doses. A booster (third) dose is recommended in the second year of life with an interval of at least 2 months after the last primary dose.  
<sup>b</sup> The vaccination schedule consists of two doses of 0.5 ml with an interval of at least 2 months between doses.

**CONTRAINdications:**  
Hypersensitivity to any component of the vaccine, including diphtheria toxoid.

**SPECIAL WARNINGS:**  
As with all injectable vaccines, appropriate medical treatment and supervision must always be readily available in case of a rare anaphylactic event following the administration of the vaccine.

**PRECAUTIONS:**  
ADRENALINE INJECTION (1:1000) MUST BE IMMEDIATELY AVAILABLE SHOULD AN ACUTE ANAPHYLACTIC REACTION OCCUR DUE TO ANY COMPONENT OF THE VACCINE. For treatment of severe anaphylaxis the initial dose of adrenaline is 0.1- 0.5 mg (0.1- 0.5 ml of 1:1000 injection) given s/c or i.m. Single dose should not exceed 1 mg (1 ml). For infants and children the recommended dose of adrenaline is 0.01 mg/kg (0.01 ml/kg of 1:1000 injection). Single pediatric dose should not exceed 0.5 mg (0.5 ml). The mainstay in the treatment of severe anaphylaxis is the prompt use of adrenaline, which can be lifesaving. It should be used at the first occurrence of immediate or early allergic reactions. Hydrocortisone and antihistamines should also be available in addition to supportive measures such as oxygen inhalation and IV fluids.

Special care should be taken to ensure that the injection does not enter a blood vessel. IT IS EXTREMELY IMPORTANT WHEN THE PARENT OR GUARDIAN RETURNS FOR THE NEXT DOSE IN THE SERIES, THAT PARENT AND GUARDIAN SHOULD BE QUESTIONED CONCERNING OCCURRENCE OF SYMPTOM AND/OR SIGNS OF ANADVERSE REACTION AFTER THE PREVIOUS DOSE. Minor illnesses such as mild respiratory infections with or without low-grade fever, are not generally contraindications to vaccination. The decision to administer or delay vaccination because of a current or recent febrile illness depends largely on the severity of the symptoms and their etiology. The administration of Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) should be postponed in subjects suffering from acute severe febrile illness. As with any intramuscular injection, Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) should be given with, caution to infants or children with thrombocytopenia or any coagulation disorder, or to those receiving anticoagulant therapy. This vaccine is not intended to be used for treatment of active infection. As with any vaccine, Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) may not protect all individuals receiving the vaccine from pneumococcal disease.

**SPECIAL POPULATIONS:**  
Safety and immunogenicity data on Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) are not available for children in specific groups at higher risk for invasive pneumococcal disease (e.g., children with congenital or acquired splenic dysfunction, HIV infection, malignancy, nephrotic syndrome). Children in these groups may have reduced antibody response to active immunization due to impaired immune responsiveness. Limited data have demonstrated that other pneumococcal conjugate vaccines induce an immune response in children with HIV, sickle cell disease, and children born prematurely with a safety profile similar to that observed in non-high-risk groups. The use of Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) in high-risk groups should be considered on an individual basis.

**Apnoea in Premature Infants:** Based on experience with use of other pneumococcal conjugate vaccines, the potential risk of apnoea and the need for respiratory monitoring for 48-72 hours should be considered when administering the primary immunization series to very premature infants (born < 28 weeks of gestation) and particularly for those with a previous history of

# French

Sii

## Vaccin Conjugué Polysaccharidique Pneumococcique (Adsorbé) (10-Valent)

respiratory immaturity. As the benefit of vaccination is high in this group of infants, vaccination with Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) should not be withheld or delayed.

**PREGNANCY & LACTATION:**  
Human data on the use during pregnancy or lactation are not available.

**PEDIATRIC USE:**  
Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) is not intended for use in children below the age of 6 weeks. The safety and effectiveness in children below the age of 6 weeks has not been established.

**INTERACTIONS:**  
Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) can be given with any of the following vaccine antigens, either as monovalent or combination vaccines: diphtheria, tetanus, whole-cell pertussis, *Haemophilus influenzae* type b, inactivated or oral poliomyelitis, rotavirus, yellow fever, hepatitis B, measles and rubella. Clinical studies demonstrated that the immune response induced by the vaccine was similar to that induced by the individual components. Studies on the pneumococcal polysaccharides are chemically activated and then covalently linked to the protein carrier CRM197 to form the glycoconjugate. The conjugate vaccines co-administered with mumps, varicella, meningococcal ACWY and rotavirus vaccines were demonstrated that the immune response of the other pneumococcal conjugate vaccines and the co-administered vaccines were unaffected. In clinical trials, when other pneumococcal conjugate vaccines were given concomitantly but at a different site/route, with rotavirus vaccine or hepatitis A virus, no change in the safety profiles for these infants was observed.

Different injectable vaccines should always be given at different injection-sites. Till date Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) clinical studies have been conducted in India and the Gambia in toddlers and infants.

In the Gambia Phase 1 study, there was no evidence that administration of Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) interfered with the immune response to any component of co-administered pentavalent vaccine.

In the Gambia Phase 3 study, non-inferiority of the immune response induced by EPI vaccines between treatment groups was demonstrated for all EPI vaccines co-administered during the 3-dose primary vaccination series (6 weeks, 10 weeks and 14 weeks) - namely, whole-cell pertussis and the other profiles of the adjuvanted pentavalent vaccine.

Studies on the booster dose of study vaccine, non-inferiority of the immune responses was demonstrated for these co-administered EPI vaccines. While there are no published data on co-administration of other pneumococcal conjugate vaccine with yellow fever virus vaccine, the high seropositive rate to yellow fever in the Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) group indicates that Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) does not interfere with the immune response to yellow fever virus vaccine.

This section will continue to be updated along with further studies.

**ADVERSE REACTIONS:**  
Summary of the safety profile

Summary of the safety profile of Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) was based on clinical trials involving the administration of 5,187 doses to 1,489 healthy children as primary immunisation. Furthermore, 428 children received a booster dose of Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) following a primary vaccination course. Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) was administered concomitantly with recommended childhood vaccines, as appropriate.

Safety was also assessed in 57 previously unvaccinated children during the second year of life; all children received 2 doses of vaccine. Pneumococcal Polysaccharide Conjugate Vaccine (Adsorbed) (10-valent) has also been used for booster vaccination in 56 children who received another pneumococcal conjugate vaccine for the primary course.

The vast majority of the reactions observed following vaccination were of mild or moderate severity and were of short duration. In the largest study in infants, the most common adverse reactions observed after primary vaccination were tenderness at the injection site, fever and irritability, which were reported for approximately 49%, 52% and 32% of all infants, respectively. No increase in the incidence or severity was observed following subsequent doses of the primary vaccination course. Following booster vaccination, the most common adverse reaction was tenderness at the injection site, which was reported for approximately 4% of all infants.

One fois ouverts, les flacons multidoses doivent être conservés entre +2°C et +8°C. Les flacons multidoses de Vaccin conjugué polysaccharidique pneumococcique (Adsorbe) (10-valent) peuvent être utilisés jusqu'à 14 semaines. Des rappels peuvent être administrés au cours de la séquence de vaccination suivante pour les enfants et les adolescents. Le vaccin doit être conservé à une température de 2-8°C.

Le vaccin doit être conservé à une température de 2-8°C.

Le vaccin doit être inspecté visuellement pour la présence de toute particule étrangère et / ou variation de l'aspect physique avant l'administration. En cas de présence des particules ou de variation, il faut jeter le vaccin.

**Calendrier de Vaccination:**  
Le calendrier conjugué polysaccharidique pneumococcique (Adsorbe) (10-valent) doit être administré en série principale de trois doses à l'âge de 6, 10 et 14 semaines ou à l'âge de 2, 3 et 4 mois ou à l'âge de 2, 4 et 6 mois, avec ou sans, selon le schéma posologique recommandé, un dose de rappel à l'âge de 9-10 ou de 12 à 15 mois. L'intervalle minimum entre les doses doit être de 4 semaines. Si une dose de rappel est administrée, il faut attendre au moins 6 mois après la dernière dose primaire.

**Composition:**  
Vaccin conjugué polysaccharidique pneumococcique (Adsorbe) (10-Valent) 2,5 ml - 5 doses  
Chaque dose de 0,5 ml contient:  
Saccharide pour les sérotypes 1, 5, 9V, 14, 19A, 19F, 23F, 7F, 6A 2 mcg chacun  
Saccharide pour le sérotype 6B 4 mcg  
Conjugué à la protéine porteuse CRM197  
Aluminium (sous forme de phosphate d'aluminium) 0,125 mg  
Thiomersal: 0,005%

**Indication:**  
Immunisation active contre les maladies invasives, la pneumonie et l'otite moyenne aiguë causée par les sérotypes 1, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 19A, 19F et 23F de *Streptococcus pneumoniae* chez les nourrissons et les tout-petits âgés de 6 semaines à 2 ans. L'utilisation du vaccin doit être déterminée sur la base des recommandations pertinentes et il faut prendre en compte l'impact de la maladie selon l'âge et l'épidémiologie régionale.

**Posologie et Administration:** destiné à usage uniquement intramusculaire

Une dose de 0,5 ml doit être administrée par voie intramusculaire, en prenant soin d'éviter l'injection dans ou à proximité des nerfs et des vaisseaux sanguins. Le produit est une suspension contenant un adjuvant, agitez vigoureusement. Immédiatement avant l'utilisation pour obtenir un liquide trouble blanchâtre homogène dans le récipient du vaccin. Le vaccin doit être administré par injection intramusculaire. Les sites préférés sont la face antérolatérale de la cuisse depuis le genou jusqu'à la hanche. Ne pas administrer Vaccin conjugué polysaccharidique pneumococcique (Adsorbe) (10-Valent) à la partie postérieure de la cuisse ou au bas du dos.

Le vaccin conjugué polysaccharidique pneumococcique (Adsorbe) (10-Valent) entraîne la réponse immunitaire à tous les composants de ce vaccin.

Dans l'étude de phase 1 en Gambie, la non-inferiorité des réponses immunitaires induites par les vaccins PEV entre les groupes de traitement a été démontrée pour tous les vaccins PEV co-administrés au cours de la séquence de vaccination à l'âge de 6 mois.

Dans l'étude de phase 3 en Gambie, la non-inferiorité des réponses immunitaires induites par les vaccins PEV co-administrés avec les vaccins ACWY et rotavirus a été démontrée pour tous les vaccins PEV co-administrés au cours de la séquence de vaccination à l'âge de 6 mois.

Le vaccin conjugué polysaccharidique pneumococcique (Adsorbe) (10-Valent) n'a pas été étudié dans le groupe de vaccination contre la fièvre jaune, le tétanos ou la co-administration d'autre vaccin contre la fièvre jaune.

Cette section continuera d'être mise à jour avec les études ultérieures.

**Réactions indésirables:**  
Résumé du profil de sécurité

L'évaluation de l'innocuité du Vaccin conjugué polysaccharidique pneumococcique (Adsorbe) (10-Valent) était fondée sur des essais cliniques impliquant l'administration de 5187 doses à 1603 enfants en bonne santé lors de l'immunisation primaire. En outre, 428 enfants ont reçu une dose de rappel du Vaccin conjugué polysaccharidique pneumococcique (Adsorbe) (10-Valent) à la suite de l'immunisation primaire.

Dans l'étude de phase 3 en Gambie, la non-inferiorité des réponses immunitaires induites par les vaccins PEV entre les groupes de traitement a été démontrée pour tous les vaccins PEV co-administrés au cours de la séquence de vaccination à l'âge de 6 mois.

Le vaccin conjugué polysaccharidique pneumococcique (Adsorbe) (10-Valent) n'a pas été étudié dans le groupe de vaccination contre la fièvre jaune.

Les réactions aux sites d'injection et les réactions systémiques après la vaccination de rattrapage ou de rappel au cours de la deuxième année de vie étaient similaires à celles rapportées après la primo-vaccination.

Dans toutes les études, l'incidence et la gravité des effets indésirables locaux et généraux rapportés dans les 7 jours suivant la vaccination étaient similaires à celles observées après la vaccination avec un PCV comparateur agréé.

## Sii Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10 - Valente)

**Descrição:**  
A Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) é uma suspensão estéril de sacárides dos抗原os capsulares dos serotipos 1, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 19A, 19F e 23F do *Streptococcus pneumoniae* conjugados individualmente usando a técnica de tetrafluoroborato de 1-cliano-4-(dimetilamino)-piridínio (CDAP) com a proteína CRM197 da difteria não-toxica. Os polissacáridos são quimicamente activados e depois covalentemente ligados à proteína transportadora CRM197 para formar o glicconjungado. Os conjungados individuais são combinados e depois o polissacárido 20 e o fosfato de alumínio são adicionados para formular a vacina. A potência da vacina é determinada pela quantidade de antígenos sacáridos e a proporção de sacáride/proteína nos glicconjungados individuais. A vacina atende aos requisitos da OMS, IP e BP quando testada pelos métodos descritos no WHO TRS 977, IP e BP.

**Composição:**

Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-Valente)	0,5 ml - 1 dose
Cada dose de 0,5 ml contém:	
Sacárido para sorotipos	2 mcg por cada
1, 5, 9V, 14, 19A, 19F, 23F, 7F, 6A	2 mcg por cada
Sacárido para o sorotipo 6B	4 mcg
Conjugado com uma proteína transportadora CRM197	
Alumínio (como fosfato de alumínio)	0,125 mg
Dosagem:	0,005%

**Indicações:**

A imunização ativa contra doenças invasivas, pneumonia e otite média aguda causada pelos sorotipos 1, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 19A, 19F e 23F de *Streptococcus pneumoniae*, em bebés e crianças de idade de seis semanas até 2 anos.

O uso da vacina deve ser determinado com base nas recomendações pertinentes e deve levar em consideração o impacto da doença por idade e por epidemiologia regional.

**Dosagem e Administração: Apenas para uso intramuscular:**

A dose de 0,5 ml administrada por via intramuscular, tomando cuidado para evitar a injeção dentro ou perto dos nervos e vasos sanguíneos. O produto é uma suspensão contendo um adjuvante. Agite bem imediatamente antes de usar para obter um líquido esbranquiçado, turvo e homogêneo no recipiente da vacina. A vacina deve ser administrada por injeção intramuscular. Os tipos referidos são a região lateral da coxa em bebés ou no músculo deltóide do braço superior em crianças pequenas. A vacina não deve ser injetada na região glútea. Não administrar Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10 valente) imediatamente depois de uma injeção intramuscular, subcutânea ou intravenosa, uma vez que a segurança e a imunogenicidade dessas vias de administração não foram avaliadas.

Depois de abertos, os frascos multidoses devem ser armazenados entre +2°C e +8°C. Os frascos multidoses de Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10 valente), dos quais uma ou mais doses da vacina foram retiradas durante uma sessão de imunização, podem ser usados em sessões subsequentes de imunização por um período máximo de 28 dias, se todas as seguintes condições forem atendidas (conforme descrito na declaração de política da OMS: Manipulação de frascos multidoses de vacina após a abertura OMS / IBS 14:07):

- A vacina é atualmente pre-qualificada pela OMS;
- A vacina é aprovada para uso até 28 dias após a abertura do frasco, conforme determinado pela OMS;
- As doses devem ser administradas dentro de 28 dias;
- O frasco da vacina foi e continuará a ser conservado à temperatura recomendada pela OMS ou pelo fabricante; também que o monitor de frasco da vacina, se for presente, seja visível no rótulo da vacina e não tenha excedido o seu ponto de descarce e a vacina não seja danificada devido à congelação.

A inspeção visual da vacina deve ser feita para a presença de qualquer material particulado e / ou variação na aparência física antes da administração. A vacina deve ser descartada se a presença de qualquer um deles for observada.

**Esquema de Vacinação:**

Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) deve ser administrada como uma série primária de três doses aos 6, 10, 14 semanas ou 2, 3, 4 e 6 meses, sem ou com uma dose de reforço aos 9-10 ou 12-15 meses de idade, dependendo do esquema posológico recomendado. O intervalo mínimo entre as doses deve ser de 4 semanas. Se for administrada uma dose de reforço, esta deve ser feita no menor de 6 meses após a última dose primária.

Tabela 1: Calendário de vacinação para Bebês e Crianças Pequenas				
Esquemas de dosagem	Dosagem 1 <sup>a,b</sup>	Dosagem 2 <sup>b</sup>	Dosagem 3 <sup>b</sup>	Dosagem 4 <sup>c</sup>
3p+1	6 semanas	10 semanas	14 semanas	9-10 meses ou 12-15 meses
3p+0	6 semanas	10 semanas	14 semanas	

<sup>a</sup> A dose 1 deve ser administrada logo após a idade de 6 semanas  
<sup>b</sup> O intervalo de administração recomendado da dose é de 4 a 8 semanas  
<sup>c</sup> Recomenda-se uma dose de reforço (quarta dose) pelo menos 6 meses após a última dose primária e esta dose pode ser administrada aos 9 meses de idade (de preferência entre os 12 e os 15 meses de idade)

Para as crianças que estão vacinadas para o calendário de vacinação rotineira para recém-nascidos, é proposto o seguinte esquema de Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10 valente):

A programação da vacinação para recuperar o atraso com a vacinação para crianças de idade de 7 meses a 2 anos que não receberam Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10 valente):

Tabela 2: Calendário de vacinação para crianças não vacinadas de 7 meses a 2 anos	
Idade ao administrar a primeira dose	Número total de doses de 0,5 ml
7 - 11 meses de idade	3 <sup>a</sup>
12 a 24 meses de idade	2 <sup>b</sup>

<sup>a</sup> O esquema de vacinação consiste em duas doses primárias de 0,5 ml com um intervalo de pelo menos 1 mês entre as doses. Uma dose (terceira) de reforço é recomendada no segundo ano da vida com um intervalo de pelo menos 2 meses após a primeira dose.  
<sup>b</sup> O esquema de vacinação consiste em duas doses de 0,5ml com um intervalo de pelo menos 2 meses entre as doses.

**Contraindicações:**

Hipersensibilidade a qualquer componente da vacina, incluindo o toxóide diftérico.

**Advertências Especiais:**

Como no caso de todas as vacinas, o tratamento médico e a supervisão devem estar prontamente disponíveis no caso de um evento anafilático raro após a administração da vacina.

**Precauções:**

UMA INJEÇÃO DE ADRENALINA (1: 1000) DEVE ESTAR IMEDIATAMENTE DISPONÍVEL NO CASO DE UMA REAÇÃO ANAFILÁCTICA OCORRER DEVIDO A QUALQUER COMPONENTE DA VACINA. Para o tratamento da anafilaxia severa, a dose inicial de adrenalina é 0,1 - 0,5 mg (0,1 - 0,5ml) dunha injeção de 1: 1000 administrada por via subcutânea ou intramuscular. A dose única não deve exceder 1 mg (1ml). Para lactentes e crianças, a dose recomendada de adrenalina é de 0,01 mg / kg (0,01 ml / kg de injeção de 1: 1000). Uma dose pediátrica não deve exceder 0,05 mg (0,5 ml). O suporte principal no tratamento da anafilaxia grave é o uso oportuno da adrenalina, que pode ser salva-vidas. Deve ser usado na primeira suspeita de anafilaxia.

Como no caso de todas as vacinas, a pessoa vacinada deve ficar sob observação por pelo menos 30 minutos em caso de reações alérgicas imediatas ou preocceas. Hidrocortisonas e anti-histamínicos devem estar disponíveis, assim como medidas de suporte como inalação de oxigénio e fluidos IV.

Devem ser tomadas medidas especiais para garantir que a injeção não entre em um vaso sanguíneo. É EXTREMAMENTE IMPORTANTE QUE QUANTOS OS PAIS OU TUTOR DA CRIANÇA VOLTEM PARA A PRÓXIMA DOSE NA SÉRIE, DEVEM SER QUESTIONADOS SE ELES OBSERVARAM QUaisquer SINAIS OU SINTOMAS DURAÇAO ADVERSAS APÓS ADOSE ANTERIOR.

As doenças menores, como infecções respiratórias leves, sem ou com febre baixa, geralmente não são contraindicações para a vacinação. A decisão de administrar ou adiar a vacinação devido a uma doença febril atual ou recente depende principalmente da gravidade dos sintomas e da sua etiologia. A administração de Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) deve ser retardada em indivíduos que sofrem de doença febril aguda grave. Como no caso de qualquer injeção intramuscular, Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) deve ser administrado com cuidado em bebés ou crianças pequenas com trombocitopenia ou qualquer distúrbio de coagulação, ou a pessoas que estão recebendo a terapia anticoagulante. Esta vacina não deve ser usada para o tratamento da infecção ativa. Como no caso de qualquer vacina, pode ser que a Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) não proteja todos os indivíduos que recebem a vacina contra a doença pneumocócica.

**Populações Especiais:**

Não estão disponíveis dados sobre a segurança e imunogenicidade de Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) para as crianças em grupos específicos que correm maior risco de doença invasiva pneumocócica (por exemplo, crianças com a doença esplênica adquirida ou congénita, infecção pelo VIH, malignidade, síndrome nefrótica). As crianças nestes grupos podem ter uma resposta de anticorpo reduzida ante a imunização activa, devido a uma resposta imunitária comprometida. Dados limitados demonstraram que outras vacinas conjugadas pneumocócicas induzem uma resposta imune em crianças com VIH, a qual é facilmente e crianças nascidas prematuramente com um perfil de segurança semelhante ao perfil observado em grupos não de alto risco. O uso da Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) em grupos de alto risco deve ser considerado caso a caso.

Aplica-se em bebés prematuros: Com base na experiência com o uso de outras vacinas conjugadas pneumocócicas , devem ser considerados o risco potencial de apneia e a necessidade de monitorização respiratória por 48-72 horas ao administrar a série da imunização primária a bebés muito prematuros (nascidos com ~ 28 semanas de gestação) e particularmente aqueles com uma história de imaturidade do sistema respiratório. Como os benefícios da vacinação são altos neste grupo de lactentes, a vacinação com Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) não deve ser retirada ou retardada.

**Gravidez e Lactação:**  
Não estão disponíveis dados humanos sobre o uso durante a gravidez ou lactação.

**uso pediátrico:**  
A Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) não se destina para uso em crianças que têm menos de 6 semanas de idade. A segurança e eficácia em crianças com menos de 6 semanas de idade não foram estabelecidas.

**Interações:**  
Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) pode ser administrada com qualquer dos seguintes antígenos vacinais, ou como vacina monovalente ou em combinação com: a vacina contra a difteria, tétano, coqueluche de célula inteira, *Haemophilus influenzae* tipo b, poliomielite oral ou inativada, rotavírus, febre amarela, hepatite b, sarampo e rubéola . Os estudos com outras vacinas conjugadas pneumocócicas administradas concomitantemente com a vacina contra a caxumba, varíola, vacina meningocócica ACWY e as vacinas contra o rotavírus demonstraram que as respostas imunitárias de outras vacinas conjugadas pneumocócicas e as vacinas administradas concomitantemente permaneceram inalteradas.

Em ensaios clínicos, quando outras vacinas conjugadas pneumocócicas foram administradas concomitantemente com a vacina contra o rotavírus ou a vacina contra a hepatite A, mas num local ou por uma via diferentes, não foi observada nenhuma alteração nos perfis de segurança desses bebés.

Diferentes vacinas injetáveis devem sempre ser administradas em diferentes locais de injeção. Até à data foram realizados estudos clínicos sobre Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) na Índia e na Gâmbia em lactentes e pequenos.

No estudo da fase ½ de Gâmbia, não houve evidência que a administração de Vacina Conjugada Pneumocócica Polissacáridica (Adsorvida) (10-valente) tivesse interferido na resposta imune a qualquer componente da vacina pentavalente administrada concomitantemente.

No estudo de fase 3 de Gâmbia, foi demonstrada a não-inferioridade das respostas imunológicas induzidas pelas vacinas do PEI entre os grupos de tratamento, para todas as vacinas PEI administradas concomitantemente durante a série primária de vacinação de 3 doses. (6 semanas, 10 semanas e 14 semanas) - ou seja, a vacina pentavalente de célula inteira (DTwP-Hib) , vacina oral contra polio, vacina inativada contra polio e vacina oral contra rotavírus. As vacinas padrão do PEI baseadas no esquema de vacinação de 3 doses, (6 semanas, 10 semanas e 14 semanas) - ou seja, a vacina pentavalente de célula entera (DTwP-Hib) , vacina oral de polio, vacina inativada de polio e a vacina oral de rotavírus. Fueron administradas las vacunas estándares del PEI administradas concomitantemente com la dosis de refuerzo de la vacuna del estudio. A la inferioridad de las respuestas inmunes fue demostrada para estas vacinas del PEI administradas concomitantemente. Embora não haja dados publicados sobre a administração concomitante da vacuna viral de febre amarela de outras vacinas conjugadas neuromonocócicas, a elevação da taxa de resposta sérica à febre amarela na vacina conjugada antineumonocócica polissacáridica (adsorvida) (10-valente) não interfere com a resposta imune a a vacina viral da febre amarela.

Sempre se deve administrar diferentes vacinas injetáveis em diferentes sitos de injeção. Hasta la fecha se han realizado estudos clínicos sobre Vacina Conjugada Antineumonocócica Polissacárida (Adsorvida) (10-valente) na Índia e en Gâmbia en bebés e niños pequeños.

En el Estudio Gâmbia de Fase ½, no hubo evidencia que la administración de Vacuna Conjugada Antineumonocócica Polissacárida (Adsorvida) (10-valente) interfiriera con la respuesta inmune a cualquier componente de la vacuna pentavalente administrada concomitantemente.

En el Estudio Gâmbia de Fase 3, la no-inferioridad de las respuestas inmunes inducidas por las vacunas del PEI en los grupos de tratamiento fue demostrada para todas las vacunas del PEI administradas concomitantemente durante la serie de vacunación primaria de 3 dosis. (6 semanas, 10 semanas y 14 semanas) - es decir, la vacuna pentavalente de célula entera (DTwP-Hib) , vacina oral de polio, vacina inactivada de polio y la vacuna oral de rotavirus. Fueron administradas las vacunas estándares del PEI basadas en el cronograma del PEI de Gâmbia (vacina de sarampo e rubéola e la vacina del virus de fiebre amarilla) concomitantemente con la dosis de refuerzo de la vacuna del estudio. A la inferioridad de las respuestas inmunes fue demostrada para estas vacunas del PEI administradas concomitantemente. Aunque no hay datos publicados sobre la administración concomitante con la vacuna viral de febre amarela de otras vacinas conjugadas neuromonocócicas, la elevación de la taxa de respuesta sérica à a febre amarela na vacina conjugada antineumonocócida polissacáridica (adsorvida) (10-valente) no interfere com a resposta imune a la vacuna viral da febre amarela.

En el Estudio Gâmbia de Fase 3, no hubo evidencia que la administración de Vacuna Conjugada Antineumonocócica Polissacárida (Adsorvida) (10-valente) interfiriera con la respuesta inmune a cualquier componente de la vacuna pentavalente administrada concomitantemente.

En el Estudio Gâmbia de Fase 3, la no-inferioridad de las respuestas inmunes inducidas por las vacunas del PEI en los grupos de tratamiento fue demostrada para todas las vacunas del PEI administradas concomitantemente durante la serie de vacunación primaria de 3 dosis. (6 semanas, 10 semanas y 14 semanas) - es decir, la vacuna pentavalente de célula entera (DTwP-Hib) , vacina oral de polio, vacina inactivada de polio y la vacuna oral de rotavirus. Fueron administradas las vacunas estándares del PEI basadas en el cronograma del PEI de Gâmbia (vacina de sarampo e rubéola e la vacina del virus de fiebre amarilla) concomitantemente con la dosis de refuerzo de la vacuna del estudio. A la inferioridad de las respuestas inmunes fue demostrada para estas vacunas del PEI administradas concomitantemente. Aunque no hay datos publicados sobre la administración concomitante con la vacuna viral de febre amarela de otras vacinas conjugadas neuromonocócicas, la elevación de la taxa de respuesta sérica à a febre amarela na vacina conjugada antineumonocócida polissacáridica (adsorvida) (10-valente) no interfere com a resposta imune a la vacuna viral da febre amarela.

En el Estudio Gâmbia de Fase 3, no hubo evidencia que la administración de Vacuna Conjugada Antineumonocócida Polissacárida (Adsorvida) (10-valente) interfir