



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Пл. "Св. Неделя № 5, София 1000
тел.: (+359 2) 9301 152
факс: (+359 2) 981 1833

mail: hdrovac@mh.government.bg
www.mh.government.bg

Рег. № 16-00-276 / С. 12 / 2014 г.

ДО
ДИРЕКТОРА НА
РЗИ ГР.....

УВАЖАЕМИ ГОСПОДИН/ГОСПОЖО ДИРЕКТОР,

Във връзка с настъпилите изменения и допълнения в Наредба № 15 за имунизациите в Република България (обн. ДВ, бр. 92 от 7 ноември 2014 г.) и приключилата процедура по ЗОП за централизирана доставка на ваксини за обезпечаване на Имунизационния календар за 2014 г., Ви информираме, че Министерството на здравеопазването сключи договор и извърши доставка на ваксина за провеждане на задължителни планови имунизации срещу дифтерия, тетанус, коклюш, хепатит тип Б, полиомиелит и хемофилус инфлуенце тип Б на родените след 01.06.2014 г. деца, с което е изпълнено условието за прекратяване действието на Заповед № РД-01-209/27.08.2014 г. на министъра на здравеопазването, считано от 03.12.2014 г. Закупена е комбинирана шесткомпонентна адсорбирана ваксина срещу дифтерия, тетанус, коклюш с ацелуларна компонента, рекомбинантна ваксина срещу хепатит тип Б, инактивирана полиомиелитна ваксина, конюгирана ваксина срещу хемофилус инфлуенце тип Б с търговско наименование Хексацима (Hexacima) на фирма Санофи Пастьор, получила разрешение за употреба по реда на Регламент (ЕО) № 726/2004 на Европейския парламент и Съвета на ЕС.

Ваксината е в еднодозови разфасовки – флакон и суспензия за инжекционна суспензия, спринцовка и игла. Прилага се дълбоко интрамускулно в предно-латерална част на бедрото.

Противопоказанията за приложение на шесткомпонентна ваксина Hexacima са същите като тези при използваните до 01.06.2014 г. за основна имунизация петкомпонентни ваксини и са посочени в Кратката характеристика на продукта, която можете да намерите на страницата на ИАЛ www.bda.bg.

Ваксината Hexacima е съвместима с пневмококовата конюгирана ваксина, с петкомпонентната ваксина (дифтерия, тетанус, коклюш с ацелуларна компонента, инактивирана полиомиелитна ваксина, конюгирана ваксина срещу хемофилус инфлуенце тип Б), четирикомпонентната ваксина (дифтерия, тетанус, коклюш с ацелуларна коклюшна компонента, инактивирана полиомиелитна ваксина) и хепатит тип Б ваксината. Това дава възможност децата родени след 01.06.2014 г., при които основната имунизация

е започната съгласно Заповед № РД-01-209/27.08.2014 г. да продължат имунизационната схема по реда на Националния имунизационен календар и да бъдат обхванати със следващ прием на шесткомпонентната ваксина, като минималния интервал между приемите е 30 дни.

Първата доставка от ваксината е в обем от 50 000 дози.

Едновременно с раздаването на шесткомпонентната ваксина Нехасіта, следва да предоставите на ОПЛ указания за употребата ѝ, както и за стриктното спазване на разпоредбите на Наредба № 15 за имунизациите в Република България най-вече по отношение на:

- Транспортирането и съхранението на ваксините при подходящ температурен режим;
- Извършване на профилактична имунизация само след обстоен преглед на подлежащото лице и установено добро здравословно състояние;
- Вписване и отчитане на извършените имунизации;
- Активно проследяване на местните и общите реакции след приложение на биопродуктите, своевременното им регистриране и съобщаване по реда на чл. 184 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина и чл. 14 от Наредба № 15 за имунизациите в Република България.

Информация за следващите доставки и разпределения Ви количества ще получите своевременно.

Приложение: кратка характеристика на Нехасіта на български език.

Д-Р АДАМ ПЕРСЕНСКИ
Заместник-министър на здравеопазването

