

Vaxneuvance suspension injectable en seringue préremplie. Vaccin pneumococcique polysidique conjugué (15-valent, adsorbé)

Remise à disposition 29/10/2024

DCI

Streptococcus pneumoniae sérotype 14 (polyoside de) conjugué à la protéine vectrice CRM197, Streptococcus pneumoniae sérotype 18C (oligoside de) conjugué à la protéine vectrice CRM197, Streptococcus pneumoniae sérotype 19F (polyoside de) conjugué à la protéine vectrice CRM197, Streptococcus pneumoniae sérotype 23F (polyoside de) conjugué à la protéine vectrice CRM197, Streptococcus pneumoniae sérotype 4 (polyoside de) conjugué à la protéine vectrice CRM197, Streptococcus pneumoniae sérotype 6B (polyoside de) conjugué à la protéine vectrice CRM197, Streptococcus pneumoniae sérotype 9V (polyoside de) conjugué à la protéine vectrice CRM197, polyoside pneumococcique de sérotype 22F conjugué à la protéine vectrice CRM197, polyoside pneumococcique de sérotype 33F conjugué à la protéine vectrice CRM197, polyoside pneumococcique sérotype 1 conjugué à la protéine vectrice CRM197, polyoside pneumococcique sérotype 19A conjugué à la protéine vectrice CRM197, polyoside pneumococcique sérotype 3 conjugué à la protéine vectrice CRM 197, polyoside pneumococcique sérotype 5 conjugué à la protéine vectrice CRM197, polyoside pneumococcique sérotype 6A conjugué à la protéine vectrice CRM197, polyoside pneumococcique sérotype 7F conjugué à la protéine vectrice CRM197

Indications

- Vaxneuvance est indiqué pour l'immunisation active pour la prévention des infections invasives, des pneumonies et des otites moyennes aiguës causées par Streptococcus pneumoniae chez les nourrissons, les enfants et les adolescents âgés de 6 semaines à moins de 18 ans.
- Vaxneuvance est indiqué pour l'immunisation active pour la prévention des infections invasives et des pneumonies causées par Streptococcus pneumoniae chez les personnes âgées de 18 ans et plus.

Laboratoire exploitant

MSD France

Observations particulières

- Remise à disposition depuis fin octobre 2024

Afin de sécuriser autant que possible la situation en France et de réserver les stocks disponibles à la vente et l'exportation du médicament par les professionnels de santé, le laboratoire fabricant a décidé de limiter la disponibilité des articles concernés à l'usage de la France métropolitaine et respectée jusqu'à la remise à disposition normale du médicament, permettant un approvisionnement continu et approprié du marché national.