

Uppföljning efter det brev som gått ut om Vaxneuvance [konjugerat 15-valent polysackaridvaccin]

Hej,

Vi vill följa upp det brev som gick ut till alla förskrivare, kliniker och barnhälsovårdsenheter samt ett flertal andra funktioner den 15 september, angående pneumokockvaccinet Vaxneuvance. Detta brev är författat i överenskommelse med EMA och är således identisk i alla EU-länder och kan därför inte förhålla sig till enskilda länders förhållanden.

Vi har fått många frågor angående detta och vill därför skicka ut kompletterande information specifikt för Sverige.

Vaxneuvance har levererats i Sverige sedan april 2022 och det finns inga registrerade reklamationer i Sverige gällande Vaxneuvance-sprutor som gått sönder vid sprutans fläns eller nav.

Sprutans eventuella defekter är inte relaterade till vaccinsubstansen och påverkar inte produktens sterilitet, säkerhet eller effekt. Vaxneuvance med förbättrad spruta beräknas finnas tillgänglig för leverans i Sverige i början av 2024.

Endast Vaxneuvance och inget annat av MSD:s vacciner har sprutor som berörs av det som anges i brevet från 15 september. De åtgärder som vidtagits hos spruttillverkaren förväntas påtagligt minska risken för reklamationer på grund av trasiga sprutor för Vaxneuvance.

Om det finns ytterligare frågor eller behov av mer information är ni hjärtligt välkomna att höra av er till oss.

Med vänlig hälsning,



Adrian Sieberhagen
Medicinsk chef
MSD Sverige

Medicinska frågor om våra läkemedel och reklamation: medicinskinfo@merck.com

Rapportering av en biverkning: pv.sweden@merck.com

För frågor om personuppgifter (GDPR): dpo.sweden@merck.com

msd.se 08-578 135 00

Copyright © 2023 Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA and its affiliates. All rights reserved. SE-PVC-00036
10/23