



עלון לצריכן לפי תקנות הרוקחים (תשכירים) התשמ"ו – 1986

התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

שינגריקס

אבקה ותרחיף להכנת תרחיף להזרקה
לאחר הכנה, כל מנה (0.5 מ"ל) מכילה:

Varicella Zoster Virus glycoprotein E (gE) antigen 50 micrograms

רשימת החומרים הבלתי פעילים ואלרגניים בתכשיר, ראה סעיף 2 - "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה" וסעיף 6 - "מידע נוספת".
קרא בעיון את העلون עד סוףו בטרם **תשתחמש בתרופה**. עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה.
אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או הרוקח.
תרופה זו נרשמה עבורה. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי
מצבם הרפואי דומה.

1. למה מיועדת התרופה?

שינגריקס מיועד למניעת שלבקת חוגרת (הרפס זוסטר) ונויראלגיה פוטט הרפואית (Post Herpetic Neuralgia-PHN) במבוגרים:

- מבוגרים בני 50 שנים ומעלה
- מבוגרים בני 18 שנים ומעלה, אשר נמצאים בסיכון מוגבר לשלהקת חוגרת.
השימוש בשינגריקס נדרש להיות בהתאם להמלצות רשות>.
- לא ניתן להשתמש בשינגריקס למניעת אבעבועות רוח (וריצלה).

קבוצה רפואיית: חיסונים כנגד הרפס זוסטר.

מהרי שלבקת חוגרת (הרפס זוסטר)

- שלבקת חוגרת הינה פריחה עם שלפוחיות שלעתיות קרובות הינה כאבת. לרוב מתרחשת בחלק אחד של הגוף וכיולה להימשך מספר שבועות.
- שלבקת חוגרת נגרמת על ידי אותו נגיף הגורם לאבעבועות רוח.
- לאחר שחילית באבעבועות רוח, הנגיף שגרם לכך נשאר בגוף בתחום עצם.
- לעיתים, לאחר שנים רבות, אם מערכת החיסון שלך (מערכת ההגנה הטבעית של הגוף) נחלשת (עקב גיל, מחלת או תרופות שאתה נוטל), הנגיף עלול לגרום לשלהקת חוגרת.

סיבוכים הקשורים לשלהקת חוגרת

שלבקת חוגרת עלולה לגרום לסיבוכים.

הסבירו השכיח ביותר של שלבקת חוגרת הינה:

- כאב עצבי מתמשך, המכונה נויראלגיה פוטט הרפואית (Post Herpetic Neuralgia) או PHN.
- לאחר שלפוחיות שלבקת חוגרת מחלימות, אתה עלול לסבול מכאב היכול להימשך חודשים או שנים וועלול להיות חמור.

סיבוכים אחרים של שלבקת חוגרת הינם:

- צלקות במקום שבו היו שלפוחיות.

- **זיהום עורי, חולשה, שיתוק שרירים ואובדן שמיעה או ראייה - אלו פחות שכיחים.**

כיצד שינגריקס עובד?

שינגריקס מזכיר לגוף שלך על הנגיף הגורם לשלבket חוגרת. הדבר עוזר למערכת החיסון של (מערכת ההגנה הטבעית של הגוף) להישאר מוכנה להילחם בנגיף ולהגן עליו מפני שלבket חוגרת והסיבוכים שלה.

2. לפני השימוש בתרופת

אין להשתמש בתרופת אם:

- אתה רגיש (אלרגי) לחומר הפעיל או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התroppה (מפורט בסעיף 6). סימנים לתגובה אלרגית יכולים לכלול: פריחה עורית מוגדת, קוצר נשימה ונפיחות של הפנים או הלשון.

אסור לך לקבל שינגריקס אם אחד מהרשומים מעלה נוגע אליו.
אם איןך בטוח, שוחח עם הרופא.

ازהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בתרופת לפני שאתה מקבל שינגריקס, ספר לרופא אם:

- יש לך זיהום חמוץ עם חום גבוה. במקרים כאלה, ייתכן שהייה צורך לדוחות את החיסון עד אשר תחלים. זיהום קל כגון הצטננות לא אמרור להוות בעיה, אולם שוחח עם הרופא תחילת.
- יש לך בעיית דימום או שאתה נחבל בקלות.
אם אחד מהמצויינים מעלה נוגע אליו (או אם איןך בטוח), שוחח עם הרופא או הרוקח לפני שאתה מקבל שינגריקס.

התעלפות עלולה להתרכש לפני או אחרי כל הזרקה עם מחט. לכן דוחות לרופא או לאחות אם התעלפת בזמן זריקה קודמת.

לא ניתן להשתמש בשינגריקס לטיפול אם יש לך כבר שלבket חוגרת או סיבוכים הקשורים לשלבket חוגרת.
בדומה לחיסונים אחרים, ייתכן שshintgricaks לא יגן באופן מלא על כל האנשים שמתחסנים.

שוחח עם הרופא אם אתה חווה דלקת זמנית של העצבים, הגרמת לכאב, חולשה ושיתוק (המכונה **תסמונת גיליאן-בראה**) לאחר קבלת שינגריקס. סיכון מוגבר מעט לתסמונת גיליאן-בראה (מורעך ב-3 מקרים נוספים לכל מיליון מנות שניתנו) דוחות בקרב אנשים בני 65 ומעלה לאחר קבלת שינגריקס.

ילדים ומתבגרים

טרופה זו אינה מיועדת לילדים ומתבגרים מתחת לגיל 18.
לא קיים מידע לגבי בטיחות ויעילות השימוש בתroppה זאת ילדים ומתבגרים מתחת לגיל 18.

אינטראקציות/תגובה בין תרופתיות
אם אתה לוקח או אם לך תרופה אחרת, כולל תרופות ללא מרשם ותוספי תזונה, ספר על כך לרופא או לרוקח.

ניתן לחת שינגריקס באותו הזמן עם חיסונים אחרים, כמו חיסון שפעת עונתית מומת (unadjuvanted inactivated seasonal influenza vaccine), חיסון נגד 23 זני פנאומוקוק (23-valent pneumococcal polysaccharide vaccine), חיסון נגד 13 זני פנאומוקוק (13-valent pneumococcal conjugate vaccine) או חיסון נגד קורונה (reduced antigen diphtheria tetanus acellular pertussis vaccine). אטר הזרקה שונה ישמש לכל חיסון. (COVID-19 mRNA vaccine)

אתה עלול לחות חום ו/או רעד בסבירות גבוהה יותר כאשר חיסון 23-valent pneumococcal polysaccharide ניתן באותו הזמן עם שינגריקס.

יש סיכוי גבוהה יותר שתחווה צמרמות, עייפות, חום, תופעות הקשורות למערכת העיכול (כולל בחילות, הקאות, שלשלולים ו/או כאבי בטן), כאבי ראש, כאבי שרירים או מפרקים כאשר חיסון נגד קורונה (COVID-19 mRNA vaccine) ניתן באותו הזמן עם שינגריקס.

הירין והנקה
אם את בהירין או מניקה, חשוב שיתיכן שאת בהירין או אם את מתכננת להרות, התיעצי עם הרופא לפני התחסנות בחיסון זה.

נהיגה ושימוש במכונות
חלק מהתופעות המזוכנות מטה בסעיף 4 - "תופעות לוואי" עלולות להשפיע באופן זמני על היכולת לנוהג או להשתמש במכונות. אין לנוהג או להשתמש במכונות אם אתה מרגיש לא טוב.

**מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של התרופה
שינגריקס מכיל נתרן ואשלגן**
התכשיר מכיל פחות מ-1 מילימול סודיום (23 מ"ג) למנה, כלומר הוא מוגדר כתכשיר "לא נתרן". התכשיר מכיל פחות מ-1 מילימול אשלגן (39 מ"ג) למנה, כלומר הוא מוגדר כתכשיר "לא אשלגן".

3. כיצד תשתמש בתרופה?
יש לשתמש בתכשיר תמיד בהתאם להוראות הרופא. עליך לבדוק עם הרופא או הרוקח אם אין בטוח ב涅גע למינון ואופן הטיפול בתכשיר.
המינון ואופן הטיפול יקבעו על ידי הרופא בלבד.

- שינגריקס ניתן בזריקה לשדר (לרוב בזרוע העליונה)

- קיבל שתי זריקות בהפרש של חודשים. אם יש צורך בגמישות בתוכנית החיסון, ניתן לתת את המנה השנייה בין 2 ל-6 חודשים לאחר המנה הראשונה. בהתאם למצב רפואי, הרופא עשוי להמליץ כי תקבל את הזריקה השנייה חודש אחד לאחר הזריקה הראשונה.
- יידעו אותך متى עליך לחזור לקבל את המנה השנייה של שינגיריקס.

עליך לוודא כי אתה משלים את תוכנית ההתחסנות. הדבר ימקסם את ההגנה המוענקת על ידי שינגיריקס.

ניתן לקבל שינגיריקס גם אם כבר התיחסנת עם חיסון הרפס זוסטר חי מוחלט. שוחח עם הרופא למידע נוסף.

אין לעבר על המנה המומלצת.
יש להתמיד בטיפול כפי שהומלץ על ידי הרופא.
אין ליטול תרופות בחושך! בדוק את התווית והמנה בכל פעע שהנק נוטל תרופה. הרכב משקפיים אם הנrk זקוק להם.
אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, היועץ ברופא או ברוקח.

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש בשינגיריקס עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמשתמשים. אל תיבהל במקרה רשותת הלוואי. ייתכן שלא תסבול אפילו אחת מהן.

תופעות לוואי שדווחו במהלך ניסויים קליניים ולאחר השיווק של שינגיריקס

תופעות לוואי שכיחות מאוד
אליה עלולות להופיע ב- **יותר מ 1 מכל 10** מנות של החיסון:

- כאב ראש
- תלונות על הקיבה והעיכול (כולל בחילה, הקאה, שלשול ו/או כאב בטן)
- כאב שרירים (מיalgia)
- כאב, אדמומיות ונפיחות באזור ההזרקה
- תחושת עייפות
- צמרמורות
- חום

תופעות לוואי שכיחות עד 1 מכל 10 מנות של החיסון:
אליה עלולות להופיע ב- **עד 1 מכל 10** מנות של החיסון:

- גרד במקום ההזרקה
- תחושה כללית לא טובה

תופעות לוואי שאין שכיחות
אליה עלולות להופיע ב- **עד 1 מכל 100** מנות של החיסון:

- נפיחות של בלוטות בצוואר, בבית השחי או במשעה
- כאב מפרקים

תופעות לוואי נדירות

אליה עלולות להופיע ב- עד 1 מכל 1,000 מנות של החיסון:

- תגבות אלרגיות כולל פריחה, חרפת (אורטיקריה), נפיחות של הפנים, הלשון או הגרון העולה לגרום לקשיים בבליעה או בנשימה (אנגיוואדמה).

רוב תופעות הלוואי אלה הין בעוצמה קלה עד בינוני ואינן נמשכות לזמן ממושך.

מבוגרים עם מערכת חיסון מוחלשת בני 49-18 שנים, עלולים לחוות תופעות לוואי רבות יותר בהשוואה لمבוגרים עם מערכת חיסון מוחלשת בני 50 שנים ומעלה.

מבוגרים בני 69-50 שנים עלולים לחוות תופעות לוואי רבות יותר בהשוואה لمבוגרים בני 70 שנים ומעלה.

אם הופעה תופעת לוואי, אם אחת מתופעות הלוואי חמירה או כאשר אתה סובל מתופעת לוואי שלא צוינה לעלון, עלייך להתייעץ עם הרופא.

דיווח על תופעות לוואי

ניתן לדוח על תופעות לוואי לשדר הביריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעות לוואי עקב טיפול רפואי" שנמצא בדף הבית של אתר משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס המקורי לדוח על תופעות לוואי, או ע"י כניסה לקישור:

<https://sideeffects.health.gov.il/>

5. איך לאחסן את התרופה?

- מנע הרעלת! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמור במקום סגור מחוץ להישג ידם וטוחה ראייתם של ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעלת. אל תגרום להתקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.
- אין להשתמש בתרופה אחרי תאריך התפוגה (exp. date) המופיע על גבי האזינה. תאריך התפוגה מתייחס ליום האחרון של אותו החודש.
- יש לאחסן במקرار (בין 2°C ל-8°C). אין להקפיא.
- יש לאחסן באזינה המקורית על מנת להגן מפני אור.
- אין להשאיר תרופות לביזוב או לפסולת הביתיית. התיעץ עם הרוקח כיצד לזרוק תרופות שאינן בשימוש. צעדים אלו יסייעו להגנה על הסביבה.

6. מידע נוסף

• נוסף על המרכיב הפעיל, התרופה מכילה גם:

**:
אבקה (gE antigen)**

Sucrose, sodium dihydrogen phosphate dihydrate, dipotassium phosphate, polysorbate 80.

תרחיף (AS01_B Adjuvant System)

Sodium chloride, dioleoyl phosphatidylcholine, potassium dihydrogen phosphate, cholesterol, disodium phosphate anhydrous, 3-O-desacyl-4'-monophosphoryl lipid A (MPL), Purified Quillaja Saponin (QS-21) and water for injections.

ראה סעיף 2 - "שינגריקס מכיל נתרן ואשלגן".

- כיצד נראהית התרופה ומה תוכן האריזה:
- אבקה ותרחיף להכנת תרחיף בהזרקה.
- האבקה הינה לבנה.
- התרחיף הינו נוזל חלבני, חסר צבע עד חום חיוור.
- אריזה אחת של שינגריקס מכילה:
 - אבקה (אנטיגן) למנה אחת, בבקבוקון
 - תרחיף (אדג'ובנט) למנה אחת, בבקבוקון של 10 בקבוקונים של אבקה עם 10 בקבוקונים של תרחיף.
- שינגריקס זמין באrizות של בקבוקון אחד של אבקה עם בקבוקון אחד של תרחיף או באrizות של 10 בקבוקוניים של אבקה עם 10 בקבוקוניים של תרחיף.
יתכן שלא כל גדרי האrizות משוקרים.
- בעל הרישום: גלקסוסמיטקלין (ישראל) בע"מ, רח' בזל 25, פתח תקווה.
- יצרן: גלקסוסמיטקלין ביולוג'יקלס S.A., ריקנסרט, בלגיה.
- מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות: 171-33-37389
- לשם הפשטות ולהקלת הקרייה, עלון זה נוסח בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

נערך בדצמבר 2023 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.

סימני מסחר הינם בבעלות או בזכיינות של קבוצת החברות של GSK.

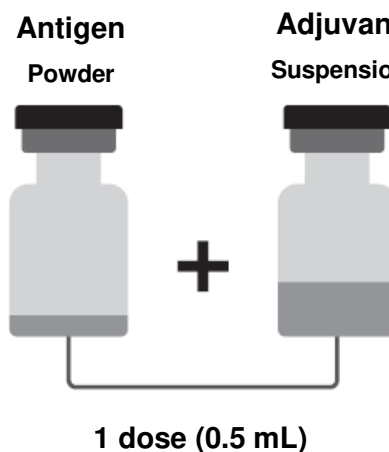
© 2023 קבוצת החברות של GSK או הזכין שלה.

Shingrix PT V3B

The following information is intended for healthcare professionals only:

Shingrix is presented as a vial with a brown flip-off cap containing the powder (antigen) and a vial with a blue-green flip-off cap containing the suspension (adjuvant).

The powder and the suspension must be reconstituted prior to administration.



The powder and suspension should be inspected visually for any foreign particulate matter and/or variation of appearance. If either is observed, do not reconstitute the vaccine.

How to prepare Shingrix:

Shingrix must be reconstituted prior to administration.

1. Withdraw the entire contents of the vial containing the suspension into the syringe.
2. Add the entire contents of the syringe into the vial containing the powder.
3. Shake gently until the powder is completely dissolved.

The reconstituted vaccine is an opalescent, colourless to pale brownish liquid.

The reconstituted vaccine should be inspected visually for any foreign particulate matter and/or variation of appearance. If either is observed, do not administer the vaccine.

After reconstitution, the vaccine should be used promptly; if this is not possible, the vaccine should be stored in a refrigerator (2°C – 8°C). If not used within 6 hours it should be discarded.

Before administration:

1. Withdraw the entire contents of the vial containing the reconstituted vaccine into the syringe.
2. Change the needle so that you are using a new needle to administer the vaccine.

Any unused medicinal product or waste material should be disposed of in accordance with local requirements.