

## Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

### **BIMERVAX® LP.8.1 emulzija za injekciju cjepivo protiv COVID-19 (rekombinantno, adjuvantirano) merakovatein**

▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Prijavom svih sumnji na nuspojavu i Vi možete pomoći. Za postupak prijavljivanja nuspojava, pogledajte dio 4.

**Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego primite ovo cjepivo jer sadrži Vama važne podatke.**

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi o lijeku. Pogledajte dio 4.

**Što se nalazi u ovoj uputi:**

1. Što je BIMERVAX LP.8.1 i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego primite BIMERVAX LP.8.1
3. Kako se daje BIMERVAX LP.8.1
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati BIMERVAX LP.8.1
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

#### **1. Što je BIMERVAX LP.8.1 i za što se koristi**

BIMERVAX LP.8.1 je cjepivo koje se koristi za sprječavanje bolesti COVID-19 koju uzrokuje virus SARS-CoV-2.

BIMERVAX LP.8.1 daje se osobama u dobi od 12 godina i starijima.

Cjepivo potiče imunosni sustav (prirodni obrambeni sustav tijela) da proizvodi specifična protutijela koja djeluju protiv virusa, pružajući zaštitu od bolesti COVID-19. Niti jedan sastojak ovog cjepiva ne može prouzrokovati bolest COVID-19.

#### **2. Što morate znati prije nego primite BIMERVAX LP.8.1**

**BIMERVAX LP.8.1 se ne smije davati**

- ako ste alergični na djelatnu tvar ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6).

**Upozorenja i mjere opreza**

Obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego primite BIMERVAX LP.8.1:

- ako ste ikada imali tešku, za život opasnu alergijsku reakciju nakon injekcije bilo kojeg cjepiva;
- ako ste se ikada onesvijestili nakon bilo koje injekcije iglom;
- ako imate visoku temperaturu (iznad 38 °C) ili tešku infekciju. Međutim, možete se cijepiti ako imate blago povišenu temperaturu ili infekciju gornjih dišnih puteva poput prehlade;
- ako imate problema s krvarenjem, lako dobivate modrice ili uzimate lijek za sprječavanje krvnih ugrušaka (antikoagulantni lijek);
- ako Vaš imunosni sustav ne djeluje na odgovarajući način (imunodeficijencija) ili uzimate lijekove koji slabe imunosni sustav (kao što su visoke doze kortikosteroida, imunosupresivi ili lijekovi protiv raka).

Ako se bilo što od navedenoga odnosi na Vas (ili niste sigurni), obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego što primite cjepivo BIMERVAX LP.8.1.

Kao i kod svakog cjepiva, BIMERVAX LP.8.1 možda neće u potpunosti zaštititi sve one koji ga primaju i nije poznato koliko dugo ćete biti zaštićeni.

### **Djeca**

BIMERVAX LP.8.1 se ne preporučuje djeci mlađoj od 12 godina. Trenutačno nema dostupnih podataka o primjeni cjepiva BIMERVAX LP.8.1 u djece mlađe od 12 godina.

### **Drugi lijekovi i BIMERVAX LP.8.1**

Obavijestite svog liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove ili cjepiva.

### **Trudnoća i dojenje**

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri za savjet prije nego primite ovo cjepivo.

### **Upravljanje vozilima i strojevima**

Neke od nuspojava cjepiva BIMERVAX LP.8.1 navedene u dijelu 4 (Moguće nuspojave) mogu privremeno smanjiti Vašu sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima. Pričekajte da se učinci cjepiva povuku prije nego počnete voziti ili raditi sa strojevima.

### **BIMERVAX LP.8.1 sadrži natrij, kalij i polisorbata**

Ovo cjepivo sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po dozi, tj. zanemarive količine natrija.

Ovo cjepivo sadrži manje od 1 mmol (39 mg) kalija po dozi od 0,5 ml, tj. zanemarive količine kalija.

Ovo cjepivo sadrži 1,18 mg polisorbata 80 u jednoj dozi. Polisorbati mogu uzrokovati alergijske reakcije. Obavijestite svog liječnika ako imate bilo koju alergiju za koju znate.

## **3. Kako se daje BIMERVAX LP.8.1**

### *Osobe u dobi od 12 godina i starije*

Cjepivo BIMERVAX LP.8.1 primit ćete u obliku injekcije od 0,5 ml u mišić nadlaktice.

Preporučuje se da primite BIMERVAX LP.8.1 kao jednu dozu najmanje 6 mjeseci nakon prethodne doze cjepiva protiv bolesti COVID-19.

Nakon injekcije, liječnik, ljekarnik ili medicinska sestra će Vas promatrati tijekom približno 15 minuta zbog moguće pojave znakova alergijske reakcije.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom cjepiva BIMERVAX LP.8.1, obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.

### *Imunokompromitirane osobe*

Ako Vaš imunosni sustav ne radi ispravno, dodatne doze mogu se primijeniti u skladu sa službenim preporukama.

## **4. Moguće nuspojave**

Kao i svi lijekovi, ovo cjepivo može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Većina nuspojava javlja se unutar 3 dana od primanja cjepiva i nestaje unutar nekoliko dana od pojave. Ako simptomi potraju, obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.

Potražite hitnu liječničku pomoć ako primijetite simptome teške alergijske reakcije ubrzo nakon cijepljenja. Takvi simptomi mogu uključivati:

- nesvjesticu ili ošamućenost
- promjene u otkucajima srca
- nedostatak zraka
- piskanje
- oticanje usana, lica ili grla
- oticanje ispod kože koje svrbi (koprivnjača) ili osip
- mučninu ili povraćanje
- bol u trbuhu.

Kod primjene cjepiva BIMERVAX LP.8.1 mogu se javiti sljedeće nuspojave:

**Vrlo često** (mogu se javiti u više od 1 na 10 osoba)

- glavobolja
- bol na mjestu primjene injekcije
- izrazit umor
- bol u mišićima

**Često** (mogu se javiti u do 1 na 10 osoba)

- crvenilo, oticanje ili osjetljivost na mjestu primjene injekcije
- mučnina ili povraćanje
- proljev
- vrućica
- povećani limfni čvorovi
- bol ispod pazuha

**Manje često** (mogu se javiti u do 1 na 100 osoba)

- zimica ili osjećaj vrućice
- omaglica
- svrbež na mjestu primjene injekcije
- bol u zglobovima
- osjećaj slabosti ili nedostatka energije
- pospanost
- svrbež kože
- opće loše osjećanje

**Rijetko** (mogu se javiti u do 1 na 1000 osoba)

- hladan znoj
- neobičan osjećaj na koži, poput osjećaja trnaca ili mravinjanja (parestezija)
- smanjen osjet, posebno na koži (hipoestezija)
- bol u trbuhu
- bol pri gutanju
- alergijske reakcije poput koprivnjače, osipa ili svrbeža
- modrica na mjestu primjene injekcije
- preosjetljivost na mjestu primjene injekcije

**Nepoznato** (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka, na temelju jednog slučaja tijekom kliničkih ispitivanja)

- upala vanjske ovojnice srca (perikarditis), koja može dovesti do gubitka daha, lupanja srca ili boli u prsnoj koži

## **Prijavljivanje nuspojava**

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava:

Agencija za lijekove i medicinske proizvode (HALMED)

Internetska stranica: [www.halmed.hr](http://www.halmed.hr)

i navedite broj serije/Lot, ako je dostupan. Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog cjepiva.

## **5. Kako čuvati BIMERVAX LP.8.1**

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Vaš liječnik, ljekarnik ili medicinska sestra odgovorni su za čuvanje ovog cjepiva i pravilno zbrinjavanje neiskorištenog cjepiva. Sljedeće informacije o čuvanju, roku valjanosti, primjeni i rukovanju te zbrinjavanju namijenjene su zdravstvenim radnicima.

Ne koristite ovo cjepivo nakon isteka roka valjanosti navedenog na naljepnici iza oznake „Rok valjanosti“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Čuvati u hladnjaku (2 °C – 8 °C). Ne zamrzavati. Bočice čuvati u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Prije primjene, cjepivo se može izvaditi iz hladnjaka jedanput tijekom razdoblja od najviše 24 sata na temperaturi do 25 °C.

Informacije o rukovanju opisane su u dijelu namijenjenom zdravstvenim radnicima na kraju ove upute o lijeku.

Sav neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

## **6. Sadržaj pakiranja i druge informacije**

### **Što BIMERVAX LP.8.1 sadrži**

- Jedna doza (0,5 ml) sadrži 40 mikrograma merakovateina i adjuvans SQBA.
- Merakovatein je rekombinantni fuzijski homodimer domene za vezanje na receptor (engl. *receptor binding domain*, RBD) proteina šiljka (engl. *spike*, S) virusa SARS-CoV-2 (sojevi omikron LP.8.1 – LP.8.1) proizveden tehnologijom rekombinantne DNA.
- SQBA je uključen u ovo cjepivo kao adjuvans kako bi se ubrzali i poboljšali zaštitni učinci cjepiva. SQBA po dozi od 0,5 ml sadrži: skvalen (9,75 mg), polisorbitat 80 (1,18 mg), sorbitantrioleat (1,18 mg), natrijev citrat (0,66 mg), citratnu kiselinu (0,04 mg) i vodu za injekcije.
- Drugi sastojci (pomoćne tvari) su: natrijev hidrogenfosfat dodekahidrat, kalijev dihidrogenfosfat, natrijev klorid, kalijev klorid i voda za injekcije. BIMERVAX LP.8.1 sadrži kalij, natrij i polisorbitat (pogledajte dio 2).

### **Kako BIMERVAX LP.8.1 izgleda i sadržaj pakiranja**

Cjepivo je homogena bijela emulzija za injekciju.

0,5 ml emulzije nalazi se u bočici s gumenim čepom i plastičnim *flip-off* zatvaračem.

Jedna jednodozna bočica sadrži 1 dozu od 0,5 ml.

Veličina pakiranja: 1, 10 ili 20 jednodoznih bočica.

**Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet**

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

ŠPANJOLSKA

**Proizvođač**

Laboratorios Hipra, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

ŠPANJOLSKA

**Ova uputa je zadnji puta revidirana u 05/2026**

**Ostali izvori informacija**

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove: <https://www.ema.europa.eu>

Skenirajte QR kod mobilnim uređajem da biste dobili uputu o lijeku na različitim jezicima.



Ili posjetite URL: [www.hipracovidvaccine.com](http://www.hipracovidvaccine.com)

---

**Sljedeće informacije namijenjene su samo zdravstvenim radnicima:**

Cjepivo BIMERVAX LP.8.1 primijenite intramuskularno, preporučljivo u deltoidni mišić nadlaktice.

Sljedivost

Kako bi se poboljšala sljedivost bioloških lijekova, naziv i broj serije primijenjenog lijeka potrebno je jasno evidentirati.

Upute za rukovanje i primjenu

Ovo cjepivo se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na naljepnici iza oznake „Rok valjanosti“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Ovim cjepivom treba rukovati zdravstveni radnik uz primjenu aseptičnih tehnika kako bi se osigurala sterilnost svake doze.

*Priprema za primjenu*

- Cjepivo se isporučuje spremno za primjenu.
- Neotvoreno cjepivo mora se čuvati na temperaturi od 2 °C do 8 °C u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

- Neposredno prije primjene izvadite bočicu cjepiva iz vanjskog pakiranja.

#### *Pregledajte bočicu*

- Lagano vrtite bočicu prije izvlačenja doze. Nemojte tresti.
- Svaka bočica sadrži bijelu i homogenu emulziju.
- Prije primjene vizualno provjerite cjepivo kako biste isključili prisutnost vidljivih stranihčestica i/ili promjene boje. Nemojte primijeniti cjepivo ako je bilo što od toga prisutno.

#### *Primijenite cjepivo*

- Bočica sadrži suvišak kako bi se osiguralo izvlačenje jedne doze od 0,5 ml. Bacite preostalo cjepivo u bočici.
- Jedna doza od 0,5 ml izvlači se sterilnom iglom u sterilnu štrcaljku kako bi se primijenila intramuskularnom injekcijom, preporučljivo u deltoidni mišić nadlaktice.
- Ne miješajte cjepivo u istoj štrcaljki s drugim cjepivima ili lijekovima.
- Nemojte skupljati preostali suvišak cjepiva iz više bočica.

#### *Zbrinjavanje*

- Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

## Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

### **BIMERVAX® LP.8.1 emulzija za injekciju u napunjenoj štrcaljki cjepivo protiv COVID-19 (rekombinantno, adjuvantirano) merakovatein**

▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Prijavom svih sumnji na nuspojavu i Vi možete pomoći. Za postupak prijavljivanja nuspojava, pogledajte dio 4.

**Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego primite ovo cjepivo jer sadrži Vama važne podatke.**

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi o lijeku. Pogledajte dio 4.

**Što se nalazi u ovoj uputi:**

1. Što je BIMERVAX LP.8.1 i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego primite BIMERVAX LP.8.1
3. Kako se daje BIMERVAX LP.8.1
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati BIMERVAX LP.8.1
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

#### **1. Što je BIMERVAX LP.8.1 i za što se koristi**

BIMERVAX LP.8.1 je cjepivo koje se koristi za sprječavanje bolesti COVID-19 koju uzrokuje virus SARS-CoV-2.

BIMERVAX LP.8.1 daje se osobama u dobi od 12 godina i starijima.

Cjepivo potiče imunosni sustav (prirodni obrambeni sustav tijela) da proizvodi specifična protutijela koja djeluju protiv virusa, pružajući zaštitu od bolesti COVID-19. Niti jedan sastojak ovog cjepiva ne može prouzrokovati bolest COVID-19.

#### **2. Što morate znati prije nego primite BIMERVAX LP.8.1**

**BIMERVAX LP.8.1 se ne smije davati**

- ako ste alergični na djelatnu tvar ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6).

**Upozorenja i mjere opreza**

Obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego primite BIMERVAX LP.8.1:

- ako ste ikada imali tešku, za život opasnu alergijsku reakciju nakon injekcije bilo kojeg cjepiva;
- ako ste se ikada onesvijestili nakon bilo koje injekcije iglom;
- ako imate visoku temperaturu (iznad 38 °C) ili tešku infekciju. Međutim, možete se cijepiti ako imate blago povišenu temperaturu ili infekciju gornjih dišnih puteva poput prehlade;
- ako imate problema s krvarenjem, lako dobivate modrice ili uzimate lijek za sprječavanje krvnih ugrušaka (antikoagulantni lijek);
- ako Vaš imunosni sustav ne djeluje na odgovarajući način (imunodeficijencija) ili uzimate lijekove koji slabe imunosni sustav (kao što su visoke doze kortikosteroida, imunosupresivi ili lijekovi protiv raka).

Ako se bilo što od navedenoga odnosi na Vas (ili niste sigurni), obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego što primite cjepivo BIMERVAX LP.8.1.

Kao i kod svakog cjepiva, BIMERVAX LP.8.1 možda neće u potpunosti zaštititi sve one koji ga primaju i nije poznato koliko dugo ćete biti zaštićeni.

### **Djeca**

BIMERVAX LP.8.1 se ne preporučuje djeci mlađoj od 12 godina. Trenutačno nema dostupnih podataka o primjeni cjepiva BIMERVAX LP.8.1 u djece mlađe od 12 godina.

### **Drugi lijekovi i BIMERVAX LP.8.1**

Obavijestite svog liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove ili cjepiva.

### **Trudnoća i dojenje**

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri za savjet prije nego primite ovo cjepivo.

### **Upravljanje vozilima i strojevima**

Neke od nuspojava cjepiva BIMERVAX LP.8.1 navedene u dijelu 4 (Moguće nuspojave) mogu privremeno smanjiti Vašu sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima. Pričekajte da se učinci cjepiva povuku prije nego počnete voziti ili raditi sa strojevima.

### **BIMERVAX LP.8.1 sadrži natrij, kalij i polisorbata**

Ovo cjepivo sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po dozi, tj. zanemarive količine natrija.

Ovo cjepivo sadrži manje od 1 mmol (39 mg) kalija po dozi od 0,5 ml, tj. zanemarive količine kalija.

Ovo cjepivo sadrži 1,18 mg polisorbata 80 u jednoj dozi. Polisorbati mogu uzrokovati alergijske reakcije. Obavijestite svog liječnika ako imate bilo koju alergiju za koju znate.

## **3. Kako se daje BIMERVAX LP.8.1**

### *Osobe u dobi od 12 godina i starije*

Cjepivo BIMERVAX LP.8.1 primit ćete u obliku injekcije od 0,5 ml u mišić nadlaktice.

Preporučuje se da primite BIMERVAX LP.8.1 kao jednu dozu najmanje 6 mjeseci nakon prethodne doze cjepiva protiv bolesti COVID-19.

Nakon injekcije, liječnik, ljekarnik ili medicinska sestra će Vas promatrati tijekom približno 15 minuta zbog moguće pojave znakova alergijske reakcije.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom cjepiva BIMERVAX LP.8.1, obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.

### *Imunokompromitirane osobe*

Ako Vaš imunosni sustav ne radi ispravno, dodatne doze mogu se primijeniti u skladu sa službenim preporukama.

## **4. Moguće nuspojave**

Kao i svi lijekovi, ovo cjepivo može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Većina nuspojava javlja se unutar 3 dana od primanja cjepiva i nestaje unutar nekoliko dana od pojave. Ako simptomi potraju, obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.

Potražite hitnu liječničku pomoć ako primijetite simptome teške alergijske reakcije ubrzo nakon cijepljenja. Takvi simptomi mogu uključivati:

- nesvjesticu ili ošamućenost
- promjene u otkucajima srca
- nedostatak zraka
- piskanje
- oticanje usana, lica ili grla
- oticanje ispod kože koje svrbi (koprivnjača) ili osip
- mučninu ili povraćanje
- bol u trbuhu.

Kod primjene cjepiva BIMERVAX LP.8.1 mogu se javiti sljedeće nuspojave:

**Vrlo često** (mogu se javiti u više od 1 na 10 osoba)

- glavobolja
- bol na mjestu primjene injekcije
- izrazit umor
- bol u mišićima

**Često** (mogu se javiti u do 1 na 10 osoba)

- crvenilo, oticanje ili osjetljivost na mjestu primjene injekcije
- mučnina ili povraćanje
- proljev
- vrućica
- povećani limfni čvorovi
- bol ispod pazuha

**Manje često** (mogu se javiti u do 1 na 100 osoba)

- zimica ili osjećaj vrućice
- omaglica
- svrbež na mjestu primjene injekcije
- bol u zglobovima
- osjećaj slabosti ili nedostatka energije
- pospanost
- svrbež kože
- opće loše osjećanje

**Rijetko** (mogu se javiti u do 1 na 1000 osoba)

- hladan znoj
- neobičan osjećaj na koži, poput osjećaja trnaca ili mravinjanja (parestezija)
- smanjen osjet, posebno na koži (hipoestezija)
- bol u trbuhu
- bol pri gutanju
- alergijske reakcije poput koprivnjače, osipa ili svrbeža
- modrica na mjestu primjene injekcije
- preosjetljivost na mjestu primjene injekcije

**Nepoznato** (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka, na temelju jednog slučaja tijekom kliničkih ispitivanja)

- upala vanjske ovojnice srca (perikarditis), koja može dovesti do gubitka daha, lupanja srca ili boli u prsnoj koži

## **Prijavljivanje nuspojava**

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava:

Agencija za lijekove i medicinske proizvode (HALMED)

Internetska stranica: [www.halmed.hr](http://www.halmed.hr)

i navedite broj serije/Lot, ako je dostupan. Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog cjepiva.

## **5. Kako čuvati BIMERVAX LP.8.1**

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Vaš liječnik, ljekarnik ili medicinska sestra odgovorni su za čuvanje ovog cjepiva i pravilno zbrinjavanje neiskorištenog cjepiva. Sljedeće informacije o čuvanju, roku valjanosti, primjeni i rukovanju te zbrinjavanju namijenjene su zdravstvenim radnicima.

Ne koristite ovo cjepivo nakon isteka roka valjanosti navedenog na naljepnici iza oznake „Rok valjanosti”. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Čuvati u hladnjaku (2 °C – 8 °C). Ne zamrzavati. Lijek čuvati u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Prije primjene, cjepivo se može izvaditi iz hladnjaka jedanput tijekom razdoblja od najviše 24 sata na temperaturi do 25 °C.

Informacije o rukovanju opisane su u dijelu namijenjenom zdravstvenim radnicima na kraju ove upute o lijeku.

Sav neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

## **6. Sadržaj pakiranja i druge informacije**

### **Što BIMERVAX LP.8.1 sadrži**

- Jedna doza (0,5 ml) sadrži 40 mikrograma merakovateina i adjuvans SQBA.
- Merakovatein je rekombinantni fuzijski homodimer domene za vezanje na receptor (engl. *receptor binding domain*, RBD) proteina šiljka (engl. *spike*, S) virusa SARS-CoV-2 (sojevi omikron LP.8.1 – LP.8.1) proizveden tehnologijom rekombinantne DNA.
- SQBA je uključen u ovo cjepivo kao adjuvans kako bi se ubrzali i poboljšali zaštitni učinci cjepiva. SQBA po dozi od 0,5 ml sadrži: skvalen (9,75 mg), polisorbitat 80 (1,18 mg), sorbitantrioleat (1,18 mg), natrijev citrat (0,66 mg), citratnu kiselinu (0,04 mg) i vodu za injekcije.
- Drugi sastojci (pomoćne tvari) su: natrijev hidrogenfosfat dodekahidrat, kalijev dihidrogenfosfat, natrijev klorid, kalijev klorid i voda za injekcije. BIMERVAX LP.8.1 sadrži kalij, natrij i polisorbitat (pogledajte dio 2).

### **Kako BIMERVAX LP.8.1 izgleda i sadržaj pakiranja**

Cjepivo je homogena bijela emulzija za injekciju.

0,5 ml emulzije u napunjenoj štrcaljki (staklo tipa I) s čepom klipa (klorobutilna guma) i ugrađenim zatvaračem vrha (poliizoprenska guma) bez igle.

Jedna napunjena štrcaljka sadrži jednu dozu od 0,5 ml.

Veličina pakiranja: 1 ili 10 napunjenih štrcaljki.

#### **Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet**

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

ŠPANJOLSKA

#### **Proizvođač**

Laboratorios Hipra, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

ŠPANJOLSKA

**Ova uputa je zadnji puta revidirana u 05/2026**

#### **Ostali izvori informacija**

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove: <https://www.ema.europa.eu>

Skenirajte QR kod mobilnim uređajem da biste dobili uputu o lijeku na različitim jezicima.



Ili posjetite URL: [www.hipracovidvaccine.com](http://www.hipracovidvaccine.com)

---

#### **Sljedeće informacije namijenjene su samo zdravstvenim radnicima:**

Cjepivo BIMERVAX LP.8.1 primijenite intramuskularno, preporučljivo u deltoidni mišić nadlaktice.

#### Sljedivost

Kako bi se poboljšala sljedivost bioloških lijekova, naziv i broj serije primijenjenog lijeka potrebno je jasno evidentirati.

#### Upute za rukovanje i primjenu

Ovo cjepivo se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na naljepnici iza oznake „Rok valjanosti”. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Ovim cjepivom treba rukovati zdravstveni radnik uz primjenu aseptičnih tehnika kako bi se osigurala sterilnost svake doze.

#### *Priprema za primjenu*

- Cjepivo se isporučuje spremno za primjenu.

- Neotvoreno cjepivo mora se čuvati na temperaturi od 2 °C do 8 °C u vanjskom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.
- Neposredno prije primjene izvadite napunjenu štrcaljku iz vanjskog pakiranja.

#### *Pregledajte napunjenu štrcaljku*

- Lagano vrtite napunjenu štrcaljku prije izvlačenja doze. Nemojte tresti.
- Prije primjene, provjerite nepropusnost sustava zatvaranja.
- Svaka napunjena štrcaljka sadrži bijelu i homogenu emulziju.
- Prije primjene vizualno provjerite cjepivo kako biste isključili prisutnost vidljivih stranih čestica i/ili promjene boje. Nemojte primijeniti cjepivo ako je bilo što od toga prisutno.
- Nemojte primijeniti cjepivo ako je napunjena štrcaljka oštećena.

#### *Primijenite cjepivo*

- Igle nisu uključene u pakiranja napunjenih štrcaljki.
- Koristite sterilnu iglu odgovarajućeg promjera za intramuskularnu injekciju.
- Sa zatvaračem vrha u uspravnom položaju, skinite zatvarač vrha okretanjem u smjeru suprotnom od kazaljke na satu dok se ne otpusti. Skinite zatvarač sporim ravnomjernim pokretom. Nemojte ga povlačiti dok ga okrećete.
- Pričvrstite iglu okretanjem u smjeru kazaljke na satu dok se igla ne pričvrsti na štrcaljku.
- Skinite zatvarač s igle kada budete spremni za primjenu.
- Primijenite cijelu dozu intramuskularno.

#### *Zbrinjavanje*

- Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.