

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Vaxzevria™ stungulyf, dreifa COVID-19 bóluefni (ChAdOx1-S [raðbrigði])

▼ Þetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Allir geta hjálpað til við þetta með því að tilkynna aukaverkanir sem koma fram. Aftast í kafla 4 eru upplýsingar um hvernig tilkynna á aukaverkanir.

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en bóluefnið er gefið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Látið lækinn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Vaxzevria og við hverju það er notað
2. Áður en þú færð Vaxzevria
3. Hvernig Vaxzevria er gefið
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Vaxzevria
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Vaxzevria og við hverju það er notað

Vaxzevria er notað til að koma í veg fyrir COVID-19 af völdum SARS-CoV-2 veiru.

Vaxzevria er gefið fullorðnum 18 ára og eldri.

Bóluefnið veldur því að ónæmiskerfið (náttúruleg vörn líkamans) framleiðir mótefni og sérhæfð hvít blóðkorn sem vinna gegn veirunni og veitir þannig vörn gegn COVID-19. Ekkert af innihaldsefnum bóluefnisins getur valdið COVID-19.

2. Áður en þú færð Vaxzevria

Ekki má nota bóluefnið:

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju öðru innihaldsefni bóluefnisins (talin upp í kafla 6).
- ef þú hefur fengið blóðtappa samtímis lágum gildum blóðflagna (heilkenni blóðsegamyndunar með blóðflagnafæð) eftir bólusetningu með Vaxzevria.
- ef þú hefur áður verið greind/-ur með háráðalekaheilkenni (capillary leak syndrome, CLS) (ástand sem veldur því að vökvi lekur úr smáum blóðæðum).

Varnaðarorð og varúðarreglur

Leitið ráða hjá læknum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingi áður en þú færð Vaxzevria:

- Ef þú hefur áður fengið alvarleg ofnæmisviðbrögð eftir inndælingu á öðru bóluefni eða eftir að þér var gefið Vaxzevria.
- Ef það hefur liðið yfir þig eftir inndælingu með nál.
- Ef þú ert með svæsna sýkingu og háan hita (yfir 38°C). Þú getur samt sem áður fengið bólusetninguna þótt þú sért með vægan hita eða sýkingu í efri hluta öndunarfæra eins og kvef.
- Ef þú ert með sjúkdóm sem veldur því að þú færð auðveldlega blæðingu og mar eða ef þú notar blóðþynnningarlyf (til að koma í veg fyrir blóðtappa).

- Ef ónæmiskerfið starfar ekki sem skyldi (ónæmisskerðing) eða ef þú notar lyf sem veikja ónæmiskerfið (t.d. stórir skammtar af barksterum, ónæmisbælandi lyf eða krabbameinslyf),
- Ef þú hefur fengið Guillain-Barré heilkenni áður (tímabundinn missir tilfinningar og hreyfigetu) eftir gjöf Vaxzevria.
- Ef þú hefur áður fengið þvermænubólgu (sérstök gerð bólgu í mænu) eftir að hafa fengið Vaxzevria.

Ef þú ert ekki viss um hvort eitthvað af ofangreindu á við skaltu ræða við lækinn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing áður en þú færð bóluefnið.

Eins og við á um öll bóluefni er ekki víst að tveggja skammta bólusetning með Vaxzevria veiti fulla vörn hjá öllum sem fá það. Ekki er vitað hve lengi vörnin endist.

Blóðsjúkdómar

Í kjölfar bólusetningar með Vaxzevria hafa blóðtappar örsjaldan komið fram samhliða litlu magni af blóðflögum, í sumum tilvikum með blæðingu. Þar á meðal alvarleg tilvik á mismunandi eða óvenjulegum stöðum (t.d. í heila, þörmum, lifur, milta) og með mikilli storknun eða blæðingu í líkamanum. Meirihluti þessara tilvika kom fram innan fyrstu þriggja vikna eftir bólusetningu. Sum tilvikin reyndust banvæn. Færri tilvik hafa verið tilkynnt eftir annan skammtinn en eftir þann fyrsta.

Í kjölfar bólusetningar með Vaxzevria hefur örsjaldan verið tilkynnt um blóðtappa í heila, ekki tengt lágum gildum blóðflagna. Meirihluti þessara tilvika kom fram innan fyrstu fjögurra vikna eftir bólusetningu. Sum tilvikin reyndust banvæn.

Örsjaldan hefur verið tilkynnt um mjög lítið magn blóðflagna (ónæmisblóðflagnafæð), sem getur tengst blæðingu, yfirleitt á fyrstu fjórum vikum eftir bólusetningu með Vaxzevria.

Leitaðu tafarlaust lækniástoðar ef þú færð mæði, brjóstverk, þrota í fæti, verkur í fótlegg eða viðvarandi kviðverk í kjölfar bólusetningar (sjá kafla 4).

Leitaðu einnig lækniástoðar tafarlaust ef þú færð eftir nokkra daga alvarlegan eða viðvarandi höfuðverk, þokusjón, ringlun eða flog eftir bólusetningu eða færð blæðingu af óþekktum orsökum, mar á húð eða litlar punktblæðingar á öðrum stöðum en þar sem bólusett var sem birtast eftir nokkra daga (sjá kafla 4).

Háræðalekaheilkenni (capillary leak syndrome, CLS)

Örsjaldan hefur verið tilkynnt um háráðalekaheilkenni eftir bólusetningu með Vaxzevria. Sumir sjúklinganna höfðu áður verið greindir með háráðalekaheilkenni. Háráðalekaheilkenni er alvarlegt og mögulega lífshættulegt ástand sem veldur því að vökvi lekur úr smáum blóðæðum (háræðum) sem veldur bráðum þrota í höndum og fótum, skyndilegri þyngdaraukningu og yfirliðstilfinningu (lágum blóðþrýstingi). Leitið tafarlaust lækniástoðar ef vart verður við þessi einkenni dagana eftir bólusetninguna.

Áhrif á taugar

Guillain-Barré heilkenni:

Leitaðu tafarlaust lækniástoðar ef þú finnur fyrir máttleysi og lömum í útlimum sem getur ágerst og náð til bringu og andlits (Guillain-Barré heilkenni). Þetta hefur örsjaldan verið tilkynnt eftir bólusetningu með Vaxzevria.

Bólga í mænu (þvermænubólga):

Leitaðu tafarlaust lækniástoðar ef þú finnur fyrir máttleysi í hand- eða fótleggjum, skynrænum einkennum (t.d. náladofa, dofa, sársauka eða tapi á sársaukaskyni) og vandamálum tengdum þvagfærum eða hægðum. Örsjaldan hefur verið greint frá þessu eftir bólusetningu með Vaxzevria.

Hætta á aukaverkunum sem koma örsjaldan fyrir eftir örvunarskammt

Hætta á aukaverkunum sem koma örsjaldan fyrir (svo sem blóðsjúkdómum á borð við heilkenni segamyndunar með blóðflagnafæð, háráðalekaheilkenni, Guillain-Barré heilkenni og þvermænubólgu) eftir örvunarskammt af Vaxzevria er ekki þekkt.

Börn og unglingar

Notkun Vaxzevria er ekki ráðlögð hjá börnum yngri en 18 ára. Sem stendur liggja ekki nægar upplýsingar fyrir um notkun Vaxzevria hjá börnum og unglingum yngri en 18 ára.

Notkun annarra lyfja samhliða Vaxzevria

Látid lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing vita um öll önnur lyf eða bóluefni sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð.

Meðganga og brjóstgjöf

Við meðgöngu, brjóstgjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá læknum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingi áður en þú færð bóluefnið.

Akstur og notkun véla

Nokkrar aukaverkanir Vaxzevria sem taldar eru upp í kafla 4 (Hugsanlegar aukaverkanir) geta haft tímabundin áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla. Ef þú finnur fyrir vanlíðan eftir bólusetninguna skaltu hvorki aka né nota vélar. Bíddu þangað til þessi áhrif hafa gengið til baka áður en þú ekur eða notar vélar.

Vaxzevria inniheldur natríum og alkóhól (etanól)

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverjum 0,5 ml skammti, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

Lyfið inniheldur 2 mg af alkóhóli (etanóli) í hverjum 0,5 ml skammti. Þetta litla magn alkóhóls (etanóls) í lyfinu mun ekki hafa nein merkjanleg áhrif.

3. Hvernig Vaxzevria er gefið

Vaxzevria er gefið sem 0,5 ml inndæling í vöðva (yfirleitt í upphandlegg).

Meðan á hvorri inndælingu stendur og að þeim loknum fylgist lækningin, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur með þér í u.þ.b. 15 mínútur með tilliti til ofnæmisviðbragða.

Grunnbólusetning

Þú færð 2 inndælingar af Vaxzevria. Aðra inndælinguna má gefa 4 til 12 vikum eftir fyrstu inndælinguna. Þér verður sagt hvenær þú átt að fá aðra inndælinguna.

Ef þú missir af tímanum fyrir aðra inndælinguna af Vaxzevria

Ef þú gleymir fyrirhuguðum tíma skaltu leita ráða hjá læknum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingi. Mikilvægt er að þú fái aðra inndælinguna af Vaxzevria. Ef þú missir af fyrirhugaðri bólusetningu er ekki víst að þú hafir fengið fulla vörn gegn COVID-19.

Örvunarskammtur

Þú færð hugsanlega örvunarskammt af Vaxzevria. Gefa má inndælingu með örvunarskammti a.m.k. 3 mánuðum eftir að grunnbólusetningu lýkur með Vaxzevria eða mRNA COVID-19 bóluefni.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta bóluefni valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Í klínískum rannsóknum voru flestar aukaverkanir vægar eða miðlungsmiklar og gengu til baka á fáeinum dögum. Greint var frá færri aukaverkunum eftir annan skammtinn.

Eftir bólusetningu gætir þú fengið fleiri en eina aukaverkun á sama tíma (til dæmis vöðva- og liðverki, höfuðverk, kuldaþroll og almenna vanlíðan). Ef einhver einkenni hverfa ekki skaltu leita til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðings.

Örsjaldan hefur verið tilkynnt um blóðtappa samtímis lágum gildum blóðflagna (heilkenni segamyndunar með blóðflagnafæð), sjá kafla 2.

Leitaðu tafarlaust læknishjálpar ef þú færð einhver eftirfarandi einkenna innan þriggja vikna frá bólusetningu:

- slæman eða viðvarandi höfuðverk, þokusjón, ringlun eða flog
- mæði, brjóstverk, þrota í fótlegg, verk í fótlegg eða viðvarandi kviðverk
- ef þú tekur eftir óvenjulegu mari á húð eða litlum rauðum flekkjum á stærð við tituprjónshaus (punktblæðingar) sem eru á öðrum stöðum en þar sem bólusett var.

Leitaðu tafarlaust lækniástoðar ef þú færð einkenni verulegra ofnæmisviðbragða. Þessi viðbrögð geta falið í sér sambland af einhverjum eftirfarandi einkennum:

- yfirliðstilfinning eða vönkun
- breytingar á hjartslætti
- mæði
- mäsandi öndun
- bólga á vörum, andliti eða hálsi
- ofsakláði eða útbrot
- ógleði eða uppköst
- kviðverkur

Eftirfarandi aukaverkanir geta komi fram við notkun Vaxzevria:

Mjög algengar (geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- eymsli, verkur, hiti, kláði eða mar á stungustað
- þreyta eða almenn vanlíðan
- hrollur eða tilfinning um að vera með hita
- höfuðverkur
- ógleði
- liðverkir eða vöðvaverkir

Algengar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- bólga eða roði á stungustað
- hiti ($\geq 38^{\circ}\text{C}$)
- uppköst eða niðurgangur
- vægt og tímabundið minnkað magn blóðflagna (mælt á rannsóknastofu)
- verkur í fót- og handleggjum
- flensulík einkenni, t.d. hár hiti, særindi í hálsi, nefrennsli, hósti og kuldaþrollur
- þróttleysi eða orkuleysi

Sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum)

- syfja, svimi, eða mikið sinnuleysi og deyfð
- kviðverkur eða minnkuð matarlyst
- stækkaðir eitlar
- óhemjumikil svitamyndun, kláði í húð, útbrot eða ofsakláði
- sinadráttur
- óvenjuleg tilfinning í húðinni, svo sem stingir eða fiðringur (náladofi)
- minnkuð tilfinning eða næmi, einkum í húðinni (snertiskynsminnkun)
- viðvarandi sónn í eyra (eyrnasuð)

Mjög sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 einstaklingum)

- máttleysi öðru megin í andliti

Koma örsjaldan fyrir (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10.000 einstaklingum)

- blóðtappar oft á óvenjulegum stöðum (t.d. í heila, þörmum, lifur, milta) samhliða litlu magni blóðflagna
- alvarleg taugabólga sem getur valdið lömum og öndunarerfiðleikum (Guillain-Barré heilkenni)

Tíðni ekki þekkt (ekki hægt á að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum)

- veruleg ofnæmisviðbrögð (bráðaofnæmi)
- ofnæmi
- hröð bjúgmyndun undir húð á svæðum eins og andliti, vörum, munni og hálsi (sem geta valdið kyngingar- eða öndunarerfiðleikum)
- háráðalekaheilkenni (ástand sem veldur því að vökví lekur úr smáum blóðæðum)
- mjög lítið magn blóðflagna (ónæmisblóðflagnafæð) sem getur tengst blæðingu (sjá kafla 2, Blóðsjúkdómar)
- blóðtappar í heila, ekki tengt lágum gildum blóðflagna (sjá kafla 2, Blóðsjúkdómar)
- bólga í mænu (þvermænubólga (transverse myelitis))

Tilkynning aukaverkana

Látið lækinn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint (sjá nánar hér fyrir neðan). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

Ísland

Til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is

5. Hvernig geyma á Vaxzevria

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur eru ábyrg fyrir geymslu bóluefnisins og að rétt sé staðið að förgun bóluefnaleifa. Eftirfarandi upplýsingar um geymslu, fyrningu, notkun og meðhöndlun sem og förgun er ætlað heilbrigðisstarfsmönnum.

Ekki skal nota bóluefnið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á miðanum á eftir EXP.

Geymið í kæli (2°C - 8°C).

Má ekki frjósa.

Geymið hettuglösín í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi.

Frá því að hettuglasið er fyrst opnað (fyrsta götun með nál) á að nota það innan 6 klst. þegar það er geymt við hita allt að 30°C. Að þeim tíma liðnum á að farga hettuglasinu. Ekki setja það aftur í kæli. Að öðrum kosti má geyma hettuglas sem hefur verið rofið í kæli (2°C – 8°C) í að hámarki 48 klst. ef það er sett aftur í kæli strax eftir hverja götun.

Fargið hettuglasinu ef litur dreifunnar er óeðlilegur eða ef agnir eru sjáanlegar. Ekki hrísta.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Vaxzevria inniheldur

Einn skammtur (0,5°ml) inniheldur:

Simpansa-adenóveirur sem tjá SARS-CoV-2 gadda glýkóprótein ChAdOx1-S*, ekki færri en $2,5 \times 10^8$ smiteiningar

*Framleitt í erfðabreyttum HEK 293 frumum (manna, fósturvísa nýrnafrumur) með raðbrigða DNA erfðatækni.

Lyfið inniheldur erfðabreyttar lífverur.

Önnur innihaldsefni eru L-histidín, L-histidín hýdróklóríð einhýdrat, magnesíumklóríð hexahýdrat, pólýsorbit 80 (E 433), etanól, súkrósi, natríumklóríð, dínatríumedetat (díhýdrat), vatn fyrir stungulyf (sjá kafla 2 „Vaxzevria inniheldur natríum og alkóhól (etanól)“).

Lýsing á útliti Vaxzevria og pakkningastærðir

Stungulyf, dreifa (stungulyf). Dreifan er litlaus til aðeins brúnleit, tær til aðeins ógegnæ.

Pakkningastærðir:

- 8 skammta fjölskammta hettuglas (4 ml) með tappa (teygjanlegur með álinnsigli) í pakkningu með 10 hettuglösum. Í hverju hettuglasi eru 8 skammtar, hver skammtur er 0,5 ml.
- 10 skammta fjölskammta hettuglas (5 ml) með tappa (teygjanlegur með álinnsigli) í pakkningu með 10 hettuglösum. Í hverju hettuglasi eru 10 skammtar, hver skammtur er 0,5 ml.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar

Markaðsleyfishafi

AstraZeneca AB
SE-151 85 Södertälje
Svíþjóð

Framleiðandi

AstraZeneca Nijmegen B.V.
Lagelandseweg 78
Nijmegen, 6545CG
Holland

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

België/Belgique/Belgien

AstraZeneca S.A./N.V.
Tel: +32 2 370 48 11

Lietuva

UAB AstraZeneca Lietuva
Tel: +370 5 2660550

България

АстраЗенека България ЕООД
Тел.: +359 2 44 55 000

Luxembourg/Luxemburg

AstraZeneca S.A./N.V.
Tél/Tel: +32 2 370 48 11

Česká republika

AstraZeneca Czech Republic s.r.o.
Tel: +420 222 807 111

Magyarország

AstraZeneca Kft.
Tel.: +36 1 883 6500

Danmark

AstraZeneca A/S
Tlf: +45 43 66 64 62

Malta

Associated Drug Co. Ltd
Tel: +356 2277 8000

Deutschland

AstraZeneca GmbH
Tel: +49 40 809034100

Nederland

AstraZeneca BV
Tel: +31 79 363 2222

Eesti

AstraZeneca
Tel: +372 6549 600

Norge

AstraZeneca AS
Tlf: +47 21 00 64 00

Ελλάδα

AstraZeneca A.E.
Τηλ: +30 210 6871500

España

AstraZeneca Farmacéutica Spain, S.A.
Tel: +34 900 200 444

France

AstraZeneca
Tél: +33 1 41 29 40 00

Hrvatska

AstraZeneca d.o.o.
Tel: +385 1 4628 000

Ireland

AstraZeneca Pharmaceuticals (Ireland) DAC
Tel: +353 1609 7100

Ísland

Vistor hf.
Sími: +354 535 7000

Italia

AstraZeneca S.p.A.
Tel: +39 02 00704500

Κύπρος

Αλέκτωρ Φαρμακευτική Λτδ
Τηλ: +357 22490305

Latvija

SIA AstraZeneca Latvija
Tel: +371 67377100

Österreich

AstraZeneca Österreich GmbH
Tel: +43 1 711 31 0

Polska

AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 245 73 00

Portugal

AstraZeneca Produtos Farmacêuticos, Lda.
Tel: +351 21 434 61 00

România

AstraZeneca Pharma SRL
Tel: +40 21 317 60 41

Slovenija

AstraZeneca UK Limited
Tel: +386 1 51 35 600

Slovenská republika

AstraZeneca AB, o.z.
Tel: +421 2 5737 7777

Suomi/Finland

AstraZeneca Oy
Puh/Tel: +358 10 23 010

Sverige

AstraZeneca AB
Tel: +46 8 553 26 000

United Kingdom (Northern Ireland)

AstraZeneca UK Ltd
Tel: +44 1582 836 836

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður 10/2022

Upplýsingar sem hægt er að nálgast annars staðar

Skannið QR kóðann með snjalltæki til þess að fá **upplýsingarnar á mismunandi tungumálum.**



www.azcovid-19.com

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu>

Þessi fylgiseðill er birtur á vef Lyfjastofnunar Evrópu á tungumálum allra ríkja Evrópska efnahagssvæðisins.

Eftirfarandi upplýsingar eru **einungis ætlaðar heilbrigðisstarfsmönnum:**

Sjá upplýsingar um geymslu og förgun í kafla 5 „Hvernig geyma á Vaxzevria”.

Rekjanleiki

Til þess að bæta rekjanleika líffræðilegra lyfja skal heiti og lotunúmer lyfsins sem gefið er vera skráð með skýrum hætti.

Leiðbeiningar um meðhöndlun og gjöf

Gjöf bóluefnisins á að vera í höndum heilbrigðisstarfsmanns sem vinnur með smitgát til þess að tryggja dauðhreinsun hvers skammts.

Bóluefnið á að skoða fyrir gjöf með tilliti til agna og óeðlilegs litar. Vaxzevria er litlaus til aðeins brúnleit, tær til aðeins ógegnis dreifa. Fargið hettuglasinu ef litur dreifunnar er óeðlilegur eða ef agnir eru sjáanlegar. Ekki hrista. Ekki þynna dreifuna.

Bóluefninu má ekki blanda saman við önnur bóluefni eða lyf í sömu sprautu.

Grunnbólusetning með Vaxzevria samanstendur af tveimur aðskildum 0,5 ml skömmtum. Annan skammtinn á að gefa 4 til 12 vikum eftir fyrsta skammtinn.

Gefa má 0,5 ml örvunarskammt (þriðja skammt) hjá einstaklingum sem hafa lokið grunnbólusetningu með Vaxzevria eða mRNA COVID-19 bóluefni. Gefa skal þriðja skammtinn a.m.k. 3 mánuðum eftir að grunnbólusetningu lýkur.

Hver 0,5 ml skammtur af bóluefni er dreginn upp í sprautu til þess að gefa með inndælingu í vöðva, helst í axlarvöðva í upphandlegg. Nota á nýja nál fyrir inndælinguna þegar hægt er.

Það er eðlilegt að vökvi verði eftir í hettuglasinu þegar síðasti skammturinn hefur verið dreginn upp. Yfirmagn er í hverju hettuglasi til þess tryggja að hægt sé að fá 8 skammta (4 ml hettuglas) eða 10 skammta (5 ml hettuglas) þar sem hver skammtur er 0,5 ml. Ekki á að safna saman umframbóluefni úr mörgum hettuglösum. Ónotuðu bóluefni á að farga.

Förgun

Farga skal öllum bóluefnaleifum og/eða úrgangi í samræmi við staðbundnar leiðbeiningar fyrir lyfjaúrgang. Ef eitthvað hellist niður á að sótthreinsa með efni með veirudrepandi virkni gegn adenóveiru.