

Der erste Hepatitis-B-Impfstoff mit 2 Dosen, verabreicht im Abstand von 1 Monat.¹

- ✓ einfaches Dosierschema¹
- ✓ schnelle und starke Immunantwort^{2,3}
- ✓ gute Verträglichkeit⁴

1. Fachinformation HEPLISAV B, Stand Oktober 2021; 2. Halperin SA, et al. Vaccine. 2012; 30:2556-2563; 3. Heyward WL, et al. Vaccine. 2013; 31:5300-5305; 4. Hyer R, et al. Vaccine. 2018; 36:2604-2611.



Bestellung per FAX an 0 800 184 53 91

Impfstoff	Vertrieb	PZN verbindlich für Bestellung	Packungs- größe	Bestellmenge in Packungen	
				Sprechstd.- Bedarf*	Priv. Praxis- Bedarf**
Heplisav B	Bavarian Nordic	17502651	5 x 1		

Weitere Impfstoffbestellungen

	SSB*	PB**	EVO***
_____	<input type="checkbox"/>	<input type="radio"/>	<input type="checkbox"/>
_____	<input type="checkbox"/>	<input type="radio"/>	<input type="checkbox"/>
_____	<input type="checkbox"/>	<input type="radio"/>	<input type="checkbox"/>

* Sprechstundenbedarf (SSB): Lieferung/Abrechnung mit ärztl. Verordnung ** Priv. Praxisbedarf (PB): Kauf auf Rechnung
*** Einzelverordnung (EVO): bitte mit Angabe Patientennamen / Geb.-Datum

HEPLISAV B 20 Mikrogramm Injektionslösung in einer Fertigspritze Hepatitis-B-Impfstoff (rekombinante DNA, adjuvantiert)
Zusammensetzung: Eine Dosis (0,5 ml) enthält 20 Mikrogramm Hepatitis-B-Oberflächenantigen (HBsAg), hergestellt in Hefezellen (Hansenula polymorpha) und adjuvantiert mit 3000 Mikrogramm des Adjuvans CpG 1018. Indikation: Anwendung bei Erwachsenen ab einem Alter von 18 Jahren zur aktiven Immunisierung gegen eine Hepatitis-B-Virusinfektion (HBV), die durch alle bekannten Subtypen des Hepatitis-B-Virus verursacht wird. Dosierung: Nur intramuskuläre Verabreichung. Zwei Dosen zu jeweils 0,5 ml mit einem Intervall von 1 Monat. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, einen sonstigen Bestandteil oder gegen Hefe. Schwere allergische Reaktion, wie z. B. Anaphylaxie, nach einer vorherigen Dosis eines beliebigen Hepatitis-B-Impfstoffs. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen: Nicht intravenös, subkutan oder intradermal verabreichen. Es sollten eine geeignete medizinische Behandlung und Überwachung für den Fall seltener anaphylaktischer Reaktionen zur Verfügung stehen. Nicht verabreichen im Falle einer akuten schweren fieberigen Erkrankung. Maßnahmen zur Vorbeugung von Verletzungen durch Synkope ergreifen. Personen mit geschwächtem Immunsystem können eine verminderte Immunantwort zeigen. Wechselwirkungen: Keine Daten zur gleichzeitigen Verabreichung mit anderen Impfstoffen. Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit: Anwendung während Schwangerschaft möglichst vermeiden. Risiko für gestillten Säugling kann nicht ausgeschlossen werden. Keine Daten zur Auswirkung auf die Fertilität des Menschen. Nebenwirkungen: Sehr häufig: Kopfschmerzen, Myalgie, Unwohlsein, Ermüdung, Schmerzen an der Injektionsstelle. Häufig: Schwellung an der Injektionsstelle, Erythem an der Injektionsstelle, Fieber. Gelegentlich: Gastrointestinale Symptome, Überempfindlichkeit. Selten: Schwindelgefühl, Parästhesie. Sehr selten: Anaphylaxie. Art und Inhalt des Behältnisses: 0,5 ml Lösung in einer Fertigspritze mit Spitzenverschluss und Kolbenstopfen. Verschreibungspflichtig. Stand: Februar 2021, Bavarian Nordic A/S, Philip Heymans Allé 3, 2900 Hellerup, Dänemark. Weitere Informationen siehe Fachinformation. Nebenwirkungsmeldungen richten Sie bitte ggf. an die Hotline: 0800 627 3110

Praxisanschrift (bitte gut lesbar ausfüllen)

Kundennr., falls bekannt: _____

Ort, Datum: _____

Stempel + Unterschrift des Arztes