

**LIETUVOJE IR EUROPOS SĄJUNGOJE REGISTRUOTŲ BEI NEREGISTRUOTŲ IR UŽKREČIAMŲJŲ LIGŲ PROFILAKTIKAI
NAUDOJAMŲ VAKCINŲ/IMUNOGLOBULINŲ SĄRAŠAS**

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
Tuberkuliozė	BCG VACCINE AJV (LT) AJ Vaccines A/S (Danija) (2022-06- 07)	1996 m.	Vakcina nuo tuberkuliozės (BCG), liofilizuota	Aktyviajai imunizacijai nuo tuberkuliozės	Iki 12 mėn. - 0,05 ml. paruošta vakcina išvirkščiamą tik į odą, naujagimiams rekomenduojama įskiepyti tik į kairiojo žasto viršutinę išorinę sritį. Nuo 12 mėn. 0,1 ml. paruošta vakcina išvirkščiamą tik į odą.
	Szczepionka przeciwwgruźlicza BCG „BIOMED- LUBLIN“ (Lenkija)	(Vardinis)	Vakcina nuo tuberkuliozės (liofilizuota)	Jei vaikas nėra paskiepijamas po gimimo, jį reikia skiepyti kiek įmanoma anksčiau, bet ne vėliau iki jam sukaks 15 metų.	
Hepatitis A	AVAXIM 160 V (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022- 01-01)	1997 m.	Inaktyvuota, adsorbuota vakcina nuo hepatito A.	Vyresnių nei 16 m. ir suaugusiųjų imunizacijai nuo hepatito A	Viena dozė. Jei reikalinga ilgalaikė apsauga - skiriama palaikomoji vakcinos dozė, geriausia 6-12 mėn. po pirmojo skiepijimo ir gali būti skiriama praėjus iki 36 mėn. po pirmojo įskiepijimo. Nustatyta, kad anti-HAV antikūnai išlieka ne mažiau 10 metų po antros dozės.
	HAVRIX 1440 ELISA U/ml (LT) Glaxo smith kline (Belgija) (2021-09- 30)	1996 m.	Inaktyvuota, adsorbuota vakcina nuo hepatito A	Imunizacijai nuo hepatito A vyresniems nei 16 m.	Dvi dozės. Palaikomoji dozė (1,0 ml) rekomenduojama po vienkartinės <i>Havrix</i> dozės praėjus 6-12 mėn. (6 mėn. – 5 m.)

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
	HAVRIX 720 JUNIOR 720 ELISA U/ml (LT) Glaxo smith kline (Belgija) (2021-09-30)	1996 m.	Inaktyvuota, adsorbuota vakcina nuo hepatito A	Imunizacijai nuo hepatito A vaikams nuo 1 iki 15 m.	Dvi dozės. Palaikomoji dozė (0,5 ml.) rekomenduojama po vienkartinės <i>Havrix</i> dozės praėjus 6-12 mėn. (6 mėn. – 5 m.)
Hepatitis A ir B	AMBIRIX (EU) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-01-14)	2002 m.	Hepatito A (inaktyvuota) ir hepatito B (rDNR) (HAB) vakcina (adsorbuota)	nuo 1 metų iki 15 metų	Dvi dozės: 0, 6-12 mėn. Ar hepatito B vakcina reikia revakcinuoti sveikus asmenis, kuriems baigta pirminė vakcinacija, nenustatyta. Tačiau dabar kai kurios oficialios vakcinacijos programos rekomenduoja revakcinuoti hepatito B vakcina
	TWINRIX adult (EU) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-01-14)	2008 m.	Vakcina nuo hepatito A (inaktyvuota) ir nuo hepatito B (rDNR) (HAB), (adsorbuota)	Nuo 16 m.	Trys dozės: 0, 1, 6 mėn. Išimtiniais atvejais ketinantiems keliauti suaugusiesiems, kuriems praėjo 1 mėn. ar daugiau nuo vakcinacijos pradžios ir nepakanka laiko baigti vakcinaciją pagal standartinę schemą (0, 1, 6 mėn.), galima skiepyti pagal trijų injekcijų į raumenis 0, 7-ąją ir 21-ąją dieną schemą. Kai skiepijama pagal šią schemą, ketvirtąją dozę rekomenduojama švirkšti praėjus 12 mėn. po pirmosios dozės. Yra ilgalaikio antikūnų išlikimo iki 15 metų po vakcinacijos duomenys.
	TWINRIX paediatric (EU) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-01-14)	2008 m.	Vakcina nuo hepatito A (inaktyvuota) ir nuo hepatito B (rDNR) (HAB), (adsorbuota)	1-15 m. amžiaus	Trys dozės: 0, 1, 6 mėn.
Hepatitis B	FENDRIX (EU) Glaxo smith kline	2009 m.	Hepatito B (rDNR) vakcina (adsorbuota, su adjuvantu)	15 metų ir vyresnių paauglių ir suaugusiųjų,	4 vakcinos dozių įskiepijimo planas: 0, 1, 2, 6 mėn.

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
	(Belgija) (2022-01-14)			kuriems yra inkstų funkcijos nepakankamumas (įskaitant pacientus iki hemodializės ir hemodializuojamus)	
	ENGERIX B 20 µg/ml (LT) Glaxo smith kline (Belgija) (2021-11-25)	1996 m.	Vakcina nuo hepatito B (rDNR)	Nuo 16 m.	Trys dozės: 0, 1 ir 6 mėnesiai (optimali apsauga 7-ąjį mėnesį) arba 0, 1 ir 2 mėnesiai, apsauga susidarys daug greičiau. Tada ketvirtąją dozę reikia sušvirkšti 12-ąjį mėnesį. Suaugusiesiems nuo 18 m., kuriems reikalinga greita apsauga per vieną mėnesį iki kelionės, galima skiepyti 0, 7 ir 21 dieną. Tada ketvirtąją dozę rekomenduojama skirti praėjus 12 mėnesių po pirmosios dozės. Nenustatyta, ar reikia revakcinuoti sveikus asmenis, kurie gavo visą pirminės vakcinacijos kursą. Pokontaktinė: 0, 1, 2-12 mėn.
	ENGERIX B 10 µg/ml Junior dose (LT) Glaxo smith kline (Belgija) (2021-11-25)	1996 m.	Vakcina nuo hepatito B (rDNR)	Iki 15 m.	Trys dozės: 0, 1 ir 6 mėnesiai (optimali apsauga 7-ąjį mėnesį) arba 0, 1 ir 2 mėnesiai, tada ketvirtąją dozę reikia sušvirkšti 12-ąjį mėnesį, norint užtikrinti ilgalaikę apsaugą. Nenustatyta, ar reikia revakcinuoti sveikus asmenis, kurie gavo visą pirminės vakcinacijos kursą. Pokontaktinė: 0, 1, 2-12 mėn.
	HBVAXPRO 5 µg (EU) Merck Sharp & Dohme B.V.,	2001 m.	Hepatito B vakcina (rDNR)	Nuo gimimo iki 15 m.	Trys 0,5 ml dozės: 0, 1, 6 mėnesiai arba 0, 1, 2, 12 mėnesiai. Nenustatyta, ar reikia

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas (Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)
	Nyderlandai (2022-08-16)				revakcinuoti sveikus asmenis, kuriems atliktas visas pirminės vakcinacijos kursas. Pokontaktinė per 7 d.
	HELIPSAV B (EU) Dynavax GmbH (Vokietija)(2022-01-11)	2021 m.	Vakcina nuo hepatito B (rekombinantinė DNR, su adjuvantu)	Nuo 18 m.	0, 1 mėn. Stiprinamosios dozės poreikis nepatvirtintas. Imunodeficitą turintiems pacientams ir pacientams, kuriems diagnozuotas lėtinis inkstų nepakankamumas, gali reikėti stiprinamosios dozės
	PREHEVBRI (EU) VBI Vaccines B.V (Nyderlandai) (2022-05-18)	2022 m.	Hepatito B vakcina (rekombinantinė, adsorbuota)	Nuo 18 m.	3 dozės: 0, 1, 6 mėn. Stiprinamosios dozės poreikis nepatvirtintas.
Poliomielitas	IMOVAX POLIO (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-08-26)	1995 m.	Vakcina nuo poliomieliito (inaktyvuota)	Kūdikių nuo 6 sav., vaikų ir suaugusiųjų imunizacija nuo poliomieliito.	Pirminei vakcinacijai reikalingos trys vakcinos dozės su 1 arba 2 mėnesių pertraukomis. Sustiprinamoji vakcinos dozė reikalinga praėjus 6-12 mėn. nuo pirminės imunizacijos kurso baigimo. Neskiepytiems suaugusiems reikalingos 2 vakcinos dozės su 1 ar 2 mėn. pertrauka. Suaugusiems trečia dozė (stiprinančioji injekcija) skiriama 6-12 mėnesiais po antrosios injekcijos. Kitos stiprinančiosios injekcijos turi būti skiriamos pagal galiojančias nacionalines rekomendacijas.
Haemophilus influenzae b tipo	ACT-HIB Sanofi Pasteur (Prancūzija)	(Vardinis)	Vakcina (konjuguota) nuo b tipo <i>Haemophilus</i>		

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
Difterija, stabligė	IMOVAX d.T. adult (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-08-26)	1995 m.	Vakcina nuo difterijos ir stabligės (adsorbuota)	Vyresni kaip 10 m. ir galima vakcinuoti vyresnius negu 10 metų vaikus tuo atveju, jei jie buvo skiepyti susilpninta geriamąja vakcina nuo poliomeilito	Trys dozės: 0, 1, 2 mėn. Revakcinacijai (ankstesnio skiepijimo sustiprinimui), rekomenduojama viena dozė (0,5 ml), kartą per 5-10 metų. Asmenims traumų atvejais, kada yra didelė, užteršta žaizda arba stabligės grėsmė, rekomenduojama kartu su vakcina, stabligės profilaktikai skirti ir imunoglobuliną.
Difterija, stabligė, kokliušas	BOOSTRIX (LT) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-04-15)	2019 m.	Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (nelastelinė, komponentinė), (adsorbuota, su mažesniu antigenų kiekiu) (dTpa)	Pakartotinė imunizacija nuo 4 metų	Nėra skirta pirminei imunizacijai, revakcinacija kas 10 metų. Vyresnius nei 40 metų amžiaus asmenis, kurie per paskutinius 20 metų nebuvo skiepyti nuo difterijos ar stabligės, viena Boostrix dozė sukelia antikūnų atsaką prieš kokliušą ir daugeliu atvejų apsaugo nuo stabligės ir difterijos. Pasiskiepijus dar dviem papildomomis vakcinomis nuo difterijos ir stabligės dozėmis, po vieno ir šešių mėnesių nuo pirmosios dozės, atsakas į vakciną maksimaliai padidėja. Pokontaktinė stabligės profilaktika.
	ADACEL (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-06-17)	2016 m.	Vakcina nuo difterijos, stabligės ir kokliušo (nelastelinė, komponentinė), (adsorbuota, sumažinto antigenų kiekio) (dTpa)	Pakartotinė imunizacija 4 metų ir vyresnių (po pirminio skiepijimo)	0, 1, 6 mėn. Revakcinacija kas 5-10 m. Gali būti vartojamas potencialiai stabilge užkrėstų sužeidimų atvejais, kartu skiriant arba neskiriant stabligės imunoglobulino atsižvelgiant į oficialias rekomendacijas. Galima skirti nėščiosioms moterims antrojo ir trečiojo nėštumo trimestro metu siekiant

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
					suteikti kūdikiams pasyvią apsaugą nuo kokliušo
Difterija, stabligė, kokliušas, poliomieltas	TETRAXIM (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija)(2022-06-01)	1999 m.	Vakcina nuo difterijos, stabligės, kokliušo (nelastelinė, komponentinė) ir nuo poliomieltito (inaktyvuota), (adsorbuota)	Nuo 2 mėnesių iki 13 metų	Trys dozės: 2-ąjį, 4-ąjį, 6-ąjį mėnesiais. Revakcinacijai viena injekcija (0,5 ml) praėjus vieneriems metams po pirminės vakcinacijos, paprastai tarp 16-ojo ir 18-ojo mėnesių. Viena injekcija (0,5 ml) laikotarpyje nuo 4 iki 13 metų. Lietuvoje ši vakcina (0,5 ml.) vartojama 6-7 m. amžiaus vaikų revakcinacijai pagal galiojantį LR vaikų profilaktinių skiepimų kalendorių.
	INFANRIX POLIO (LT) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-04-15)	2005 m.	Vakcina nuo difterijos (D), stabligės (T), kokliušo (nelastelinė, komponentinė) (Pa) ir nuo poliomieltito (inaktyvuota) (IPV), (adsorbuota)	16 mėn. – 13 m. vaikams	Šia vakcina nuo difterijos, stabligės, kokliušo ir poliomieltito pakartotinai skiepjami vaikai, kuriems prieš tai buvo skirta pirminė imunizacija nuo šių ligų. Pakartotinai vakcinacijai skiriama vienkartinė 0,5 ml vakcinos dozė.
	BOOSTRIX POLIO (LT) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-04-15)	2008 m.	Vakcina nuo difterijos, stabligės, kokliušo (nelastelinė, komponentinė) ir nuo poliomieltito (inaktyvuota), (adsorbuota, sumažinto antigenų kiekio) (dTpa – IPV)	Nuo 3 m. amžiaus ir vyresniems vaikams bei suaugusiems pakartotinei imunizacijai.	Kartotinis vakcinavimas nuo difterijos, stabligės, kokliušo ir poliomieltito turi būti atliekamas oficialiose rekomendacijose nurodytais laiko tarpais. Pokontaktinė stabligės imunoprofilaktika. Taip pat skiriama pasyviai apsaugai nuo kokliušo ankstyvoje kūdikystėje po motinos imunizacijos nėštumo metu.
Difterija, stabligė, poliomieltas	DULTAVAX (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-08-26)	2003 m.	Vakcina nuo difterijos, stabligės ir poliomieltito (inaktyvuota), (adsorbuota, su mažesniu antigeno kiekiu). (dT – IPV)	Suaugusiųjų revakcinacija nuo difterijos, stabligės ir poliomieltito. Išskirtiniais	Viena dozė. Revakcinacija atliekama kas 10 metų arba pagal oficialaus skiepų kalendoriaus rekomendacijas. Suaugusiesiems, kurie vakcinuoti daugiau kaip prieš 10 metų ar apie kurių vakcinaciją nežinoma, rekomenduojama

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas (Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)
				atvejais ši vakcina gali būti skiriama 6 metų ir 11-13 metų vaikams revakcinuoti, kai yra kontraindikacijų skiepams nuo kokliušo	po vieno mėnesio skirti antrąją revakcinacijos dozę, ypač tiems, kuriems yra didelė užsikrėtimo difterija rizika.
Difterija, stabligė, kokliušas, poliomieltas, hemophilus influenzae b tipo bakterijos	PENTAXIM (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-08-26)	1999 m.	Vakcina nuo difterijos, stabligės, kokliušo (neląstelinė, komponentinė), nuo poliomieltito (inaktyvuota) ir nuo b tipo <i>Haemophilus</i> , konjuguota, (adsorbuota).	Nuo 2 mėn.	Trys dozės: 2, 4, 6 mėn., po metų nuo paskutinės injekcijos stiprinančioji vakcinos dozė (18 mėn.).
Difterija, stabligė, kokliušas, poliomieltas, Haemophilus influenzae b tipo bakterijos, hepatitas B	INFANRIX HEXA (EU) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-05-11)	2000 m.	Vakcina nuo difterijos, stabligės, kokliušo (neląstelinė, komponentinė), hepatito B (rDNR) (HBV), nuo poliomieltito (inaktyvuota) ir nuo b tipo <i>Haemophilus influenzae</i> bakterijų, konjuguota, (adsorbuota). (DTaP – IPV – Hib – HBV)	Kūdikių pirminei vakcinacijai ir revakcinacijai. Saugumas ir veiksmingumas vyresniems kaip 36 mėnesių vaikams nebuvo nustatytas.	3 dozės: 0, 1, 2 mėn. rev. po 6 mėn. (iki 18-ojo gyvenimo mėn.) 2 dozės: 0, 2 mėn., rev. po 6 mėn. (11-13 gyvenimo mėn.)
	HEXACIMA (EU) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-11-09)	2013 m.	Vakcina (adsorbuota) nuo difterijos, stabligės, kokliušo (neląstelinė, komponentinė), hepatito B (rDNR), nuo	nuo šešių savaičių iki 24 mėnesių	3 dozės: 0, 1, 2 mėn. rev. po 6 mėn. 2 dozės: 0, 2 mėn., rev. po 6 mėn.

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
	HEXYON (EU) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-11-09)	2013 m.	poliomielito (inaktyvuota) ir nuo b tipo <i>Haemophilus influenzae</i> , (konjuguota), Vakcina nuo difterijos, stabligės, kokliušo (nelaštelinė, komponentinė), hepatito B (rDNR), nuo poliomielito (inaktyvuota) ir nuo b tipo <i>Haemophilus influenzae</i> , konjuguota, (adsorbuota)	nuo šešių savaičių iki 24 mėnesių	3 dozės: 0, 1, 2 mėn. rev. po 6 mėn. 2 dozės: 0, 2 mėn., rev. po 6 mėn.
	VAXELIS (EU) MCM VACCINE B.V. (Nyderlandai) (2022-10-11)	2016-02-26	Vakcina nuo difterijos, stabligės, kokliušo (nelaštelinė, komponentinė), hepatito B (rDNR), nuo poliomielito (inaktyvuota) ir nuo b tipo <i>Haemophilus</i> , konjuguota, (adsorbuota).	Nuo 6 sav. iki 15 mėn.	Pirminė vakcinacija yra dvi arba trys dozės su bent vieno mėnesio intervalu tarp injekcijų. Skiepyti galima nuo 6 savaičių amžiaus, laikantis oficialių rekomendacijų. Kartotinė dozė po 6 mėn.
	PRIORIX (LT) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-06-07)	1999 m.	Vakcina nuo tymų, kiaulytės ir raudonukės (gyvoji) (MMR)	Aktyviai imunizacijai nuo 9 mėn. amžiaus	Priorix vartojimas turi būti pagrįstas oficialiomis rekomendacijomis. Pagal galiojantį LR vaikų profilaktinių skiepimų kalendorių: pirminė vakcinacija 15-16,5 mėn., revakcinacija 6-7 m. prieš mokyklą. Pokontaktinė per 72 val.
Tymai, raudonukė, epideminis parotitas (kiaulytė)	M-M-R vaxPro (EU) MSD vaccins (Prancūzija) (2022-07-14)	2008 m.	Tymų, parotito ir raudonukės vakcina (gyvoji) (MMR)	Nuo 12 mėn.	Antroji vakcinos dozė išvirkščiama praėjus mažiausiai 1 mėn. po pirmosios dozės. Antroji dozė skiriama žmonėms, kuriems dėl kokios nors priežasties nebuvo atsako į pirmąją dozę. Galima skirti tiek pirminei imunizacijai, tiek revakcinacijai. Pagal galiojantį LR vaikų

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas (Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)
					profilaktinių skiepimų kalendorių: pirminė vakcinacija 15-16,5 mėn., revakcinacija 6-7 m. prieš mokyklą. Pokontaktinė per 72 val.
Tymai, raudonukė, epideminis parotitas (kiaulytė), vėjaraupiai	PROQUAD (EU) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-07-22)	2006 m.	Vakcina nuo tymų, kiaulytės, raudonukės ir vėjaraupių (gyvoji).	Nuo 12 mėnesių	Dvi dozės arba vieną dozę ir antrąją vienvalentinės vėjaraupių vakcinos dozę. Tarp pirmosios ir antrosios bet kurios gyvos susilpnintos virusinės vakcinos dozių būtina daryti ne trumpesnę kaip vieno mėnesio pertrauką. Geriau antrąją dozę sušvirkti per tris mėnesius po pirmosios dozės.
	PRIORIX-TETRA (LT) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-02-18)	2007 m.	Vakcina nuo tymų, kiaulytės, raudonukės ir vėjaraupių (gyvoji) (MMR_V)	Nuo 11 mėn. Esant tam tikroms aplinkybėms, gali būti skiriama ir nuo 9 mėn.	Dvi dozės. Intervalas tarp dozių turėtų būti nuo 6 savaičių iki 3 mėnesių. Kai pirmoji dozė skiriama 11 mėnesių pacientui, antroji dozė turėtų būti skiriama per 3 mėnesius. Jokiu būdu negalima skiepyti pakartotinai anksčiau negu po 4 savaičių. Pokontaktinė tymų ar vėjaraupių profilaktika per 72 val.
Vėjaraupiai	VARILRIX (LT) Glaxo smith kline (Belgija) (2021-11-19)	1997 m.	Vakcina nuo vėjaraupių (gyvoji)	Nuo 12 mėn. (nuo 9 mėn. esant išskirtinėms aplinkybėms)	Dvi dozės: 0, 1-3 mėn. Pacientams, kuriems yra didelis pavojus apsikrėsti, gali prireikti papildomos dozės (dozių). Apsauga nuo vėjaraupių gali būti silpnesnė, paskiepijus vakcina per 72 valandas po natūralios ligos ekspozicijos.
	VARIVAX (LT) Merck Sharp & Dohme (JK) (2022-09-13)	2006 m.	Vakcina nuo vėjaraupių (gyvoji)	Nuo 12 mėnesių ir vyresniems (nuo 9 mėn. esant išskirtinėms aplinkybėms)	Dvi dozės: 0, 1 mėn. Yra duomenų, kad atsparumas ligai išlieka net 9 metus po skiepimo. Galima skiepyti imlius žmones, kontaktavusius su sergančiais vėjaraupiais per tris dienas po kontakto. Be to, yra nedaug

Užkrečiamoji liga	Vakcinų/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinų sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinų preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
					duomenų, rodančių, kad skiepijimas per 5 dienas po kontakto gali lengvinti ligos eigą.
Juosiančioji pūslelinė	ZOSTAVAX (EU) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-07-01)	2006 m.	Vakcina nuo juostinės pūslelinės (herpes zoster) (gyvoji)	Nuo 50 metų	Viena dozė (0,65 ml) švirksčiama po oda arba į raumenis. Ar reikia skirti antrą dozę, nežinoma.
	SHINGRIX (EU) GlaxoSmithKline (Belgija) (2022-12-19)	2018 m.	Herpes zoster vakcina (rekombinantinė, su adjuvantu)	Nuo 50 metų (nuo 18 m. jeigu padidėjusi rizika)	dvi dozės po 0,5 ml: antroji vakcinų dozė turi būti suleista, praėjus 2 mėnesiams po pirmosios dozės suleidimo. Jeigu yra reikalingas lankstus skiepijimo planas, antrąją dozę galima suleisti per 2-6 mėnesių laikotarpį, praėjusį po pirmosios dozės suleidimo
Pneumokokinė infekcija	PREVENAR 13 (EU) Pfizer (JK) (2021-10-26)	2009 m.	Pneumokokinė polisacharidinė konjuguota vakcina (13-valentė, adsorbuota). (1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 23F)	nuo 6 savaičių	Kūdikiai nuo 6 sav. iki 6 mėn.: rekomenduojamą skiepijimo kursą sudaro 3 dozės po 0,5 ml. pirmoji dozė paprastai skiriama 2 mėn. kūdikiui, tarp skiepijimų turi būti bent 1 mėn. pertrauka. 4-ąją sustiprinančią dozę rekomenduojama skirti nuo 11 iki 15 mėn. vaikams. Taip pat, galima taikyti 2 dozių po 0,5 ml režimą. 1-ąją dozę galima skirti nuo 2 mėn. amžiaus, 2-ąją dozę skiriant praėjus 2 mėn. 3-ąją sustiprinančią dozę rekomenduojama skirti nuo 11 iki 15 mėn. vaikams. 7–11 mėnesių kūdikiai: dvi dozės po 0,5 ml, darant tarp jų bent 1 mėnesio pertrauką. Trečioji dozė rekomenduojama antraisiais gyvenimo metais. 12–23 mėnesių vaikai: dvi dozės po 0,5 ml, darant tarp jų bent 2

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
	SYNFLORIX (EU) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-08-26)	2009 m.	Pneumokokinė polisacharidinė konjuguota vakcina (adsorbuota) (1, 4, 5, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19F, 23F)	nuo 6 savaičių iki 5 metų	mėnesių pertrauką. 2–17 metų vaikai ir paaugliai, 18 metų ir vyresni bei senyvi suaugusieji: viena vienkartinė 0,5 ml dozė. Imunizacijos planas turi būti pagrįstas oficialiomis rekomendacijomis. Skiepų grafikas nustatomas atsižvelgiant į vaiko amžių ir galiojantį LR vaikų profilaktinių skiepimų kalendorių: 2 mėn., 4 mėn., 12-15 mėn. 12 mėnesių - 5 metų vaikai: reikia ne dažniau kaip kas 2 mėnesius sušvirkti dvi dozes po 0,5 ml.
	PNEUMOVAX 23 Merck Sharp & Dohme B.V., (Nyderlandai) (2022-12)	(Vardinis)	Pneumokokinė polisacharidinė vakcina (1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 1715, 18C, 19F, 19A, 20, 22F, 23F, 33F)	Nuo 2 m.	Vienkartinė dozė
	APEXNAR (EU) Pfizer Europe MA EEIG (Belgija) (2022-11-08)	2022 m.	Pneumokokinė polisacharidinė konjuguota vakcina (20-valentė, adsorbuota) (1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 8, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F, 33F)	Nuo 18 m.	Vienkartinė dozė.
Meningokokinė infekcija	BEXSERO (EU) Novartis Vaccines and Diagnostics (Italija) (2022-10-10)	2013 m.	Meningokokų B grupės vakcina (rDNR, komponentinė, adsorbuota)	Nuo 2 mėnesių amžiaus ir vyresniems asmenims (vyresnio nei 50 m.	Laikytis oficialių rekomendacijų. 2-5 mėn. kūdikiai: 3 dozės, išlaikant 1 mėn. intervalą tarp dozių įskiepijimo. Reikalinga revakcinacija 12-15 mėn. Amžiaus. 2 dozės, išlaikant 2 mėn. intervalą tarp dozių įskiepijimo. Revakcinacija tarp 12 ir 15

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
				amžiaus nėra duomenų)	gyvenimo mėnesių, darant ne trumpesnę kaip 6 mėnesių pertrauką tarp pirminės vakcinacijos kurso ir stiprinamosios dozės suleidimo. 6-11 mėn. – 2 dozės, išlaikant 2 mėn. intervalą tarp dozių įskiepijimo. Reikalinga revakcinacija po 2 mėn. 12-23 mėn. 2 dozės, išlaikant 2 mėn. pertrauką, revakcinacija po 12-23 mėn. Nuo 2 m.– 2 dozės, išlaikant 1 mėn. intervalą. Revakcinacijos poreikis nenustatytas.
	TRUMENBA (EU) Pfizer (JK) (2022-11-14)	2017-05-24	Meningokokų B grupės vakcina (rekombinacinė, adsorbuota)	Nuo 10 metų (65 m. + duomenų nėra)	Laikytis oficialių rekomendacijų. 2 dozės su 6 mėn. pertrauka arba 3 dozės: 0, 1, 5 mėn. Revakcinacija pagal riziką.
	NIMENRIX (EU) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-05-25)	2012 m.	Meningokokų A, C, W-135 ir Y grupių konjuguota vakcina	Nuo 6 sav. ir vyresniems vaikams ir suaugusiems	6 sav. – 6 mėn. 2 dozės: 0, 2, 12 mėn. Nuo 6 mėn. viena dozė. Revakcinacija pagal riziką.
	MENVEO (EU) Novartis Vaccines and Diagnostics (Italija) (2022-01-18)	2010 m.	Meningokokinė A, C, W135 ir Y grupių konjuguota vakcina	nuo 2 metų amžiaus vaikams, paaugliams ir suaugusiems iki 65 m.	Viena dozė. Pacientams, kurie anksčiau vakcinuoti Menveo, kitomis konjuguotomis meningokokinėmis vakcinomis ar meningokokine nekonjuguota polisacharidine vakcina, Menveo galima vartoti kaip stiprinamąją dozę. Anksčiau Menveo vakcinuotų pacientų stiprinamosios dozės poreikį ir laiką reikia nustatyti vadovaujantis nacionalinėmis rekomendacijomis.

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
	MENQUADFI (EU) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-05-19)	2020 m.	Meningokokų A, C, W ir Y grupių konjuguota vakcina	Nuo 12 mėn.	Vienkartinė dozė
Rota virusinė infekcija	RotaTeq (EU) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-08-16)	2006 m.	Vakcina nuo Rotaviruso, gyvoji	nuo 6 savaičių iki 32 savaičių amžiaus	Trys dozės. Pirmąją dozę galima sugirdyti jau nuo 6 savaičių, bet ne vyresniam kaip 12 savaičių kūdikiui. Tarp dozių turi būti daromos ne trumpesnės kaip 4 savaičių pertraukos. Patartina visą trijų vakcinos dozių kursą sugirdyti iki 20–22 savaičių amžiaus. Jeigu reikia, trečiąją (paskutinę) vakcinos dozę galima sugirdyti iki 32 savaičių amžiaus
	ROTARIX (EU) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-04-05)	2006 m.	Vakcina nuo Rotaviruso, gyvoji	6-24 savaičių kūdikių imunizacijai	Dvi dozės. Pirmąją vakcinos dozę galima sugirdyti, kai kūdikiui yra daugiau kaip 6 savaitės. Tarp vakcinos dozių turi būti ne trumpesnė kaip 4 savaičių pertrauka. Kūdikius vakcinuoti geriausia iki 16 savaičių amžiaus. Vakcinacija turi būti baigta, kol kūdikiui sukanka 24 savaitės.
Erkinis encefalitas	ENCEPUR children 0,75 µg/0,25ml (LT) Novartis (Vokietija) (2021-05-01)	2002 m.	Vakcina nuo erkinio encefalito (inaktyvuota)	Nuo 1 iki 11 m.	Pirminė vakcinacija - 0, 14 d.-3 mėn., 9-12 mėn., 3 m., revakcinacija kas 5 m. Greita imunizacija: 0, 7, 21 d.
	ENCEPUR adults 1,5 µg (LT) Novartis (Vokietija) (2021-05-01)	1997 m.	Vakcina nuo erkinio encefalito (inaktyvuota)	12 metų ir vyresnių asmenų	Pirminė vakcinacija - 0, 14 d.-3 mėn., 9-12 mėn., 12-18 mėn.. revakcinacija kas 5 m. >49 m. kas 3 metus. Greita imunizacija: 0, 7, 21 d.

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
					Serokonversijos galima tikėtis, praėjus dviems savaitėms po antros dozės
	Tico Vac 2,4 mcg (LT) Baxter (Austrija) (2021-08-01)	2006 m.	Vakcina nuo erkinio encefalito (viso viruso, inaktyvuota)	Nuo 16 m.	0,5 ml. vakcinos dozė suleidžiama į rankos raumenis (negalima leisti į kraujagysles). Pirminė vakcinacija - trys vakcinos dozės: pirmoji - pasirinktą dieną, antroji dozė įskiepijama po 1-3 mėn., trečioji po 5-12 mėn. Revakcinacija po 3 m, toliau revakcinacija rekomenduojama kas 5 m. > 60 metų kas 3 metus.
	Tico Vac 1,2 mcg (LT) Baxter (Austrija)(2021-08-01)	2006 m.	Vakcina nuo erkinio encefalito (viso viruso, inaktyvuota)	Nuo 1 iki 15 m.	Pirmoji dozė suleidžiama pasirinktą dieną, o antroji dozė skiriama praėjus nuo 1 iki 3 mėnesių po pirmosios dozės suleidimo. Jei būtina, kad imuninis atsakas susidarytų greičiau, antroji dozė gali būti suleista praėjus dviems savaitėms po pirmosios dozės suleidimo. Trečioji dozė turėtų būti skiriama praėjus nuo 5 iki 12 mėnesių po antrosios dozės suleidimo. Pirmoji palaikomoji dozė po 3 m. po trečiosios dozės, vėliau kas 5 m.
Japoniškasis encefalitas	IXIARO (EU) Valneva (Austria) (2021-04-12)	2009 m.	Vakcina nuo japoniškojo encefalito (inaktyvuota, adsorbuota)	Nuo 2 mėn.	Dvi dozės: 0 ir 28 dieną. Stiprinančiąją dozę (trečiąją dozę) reikia sušvirkšti per antruosius metus (pvz., 12–24 mėnesiais) po pirminės imunizacijos, prieš galimą pakartotinę riziką užsikrėsti JEV. Revakcinacija po 10 m. 18–65 metų asmenis galima skiepyti pagal tokį greitąjį planą: 0 ir 7 diena.

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
Vidurių šiltinė	TYPHIM Vi (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-04-27)	1995 m.	Polisacharidinė vakcina nuo vidurių šiltinės	Nuo 2 m. amžiaus ir vyresniems vaikams bei suaugusiesiems	Užtenka vienos vakcinos dozės įšvirktos giliai po oda arba į raumenis išorinėje viršutinėje rankos arba kojos srityje. Jei užsikrėtimo pavojus išlieka, skiriama papildoma vakcinos dozė, bet ne vėliau kaip praėjus 3 m.
Cholera	DUKORAL (EU) Crucell Sweden AB (2022-04-06)	2004 m.	Vakcina nuo choleros inaktyvinta, geriamoji	Nuo 2 m. amžiaus ir vyresniems vaikams bei suaugusiesiems	Vaikams nuo 2 iki 6 m. amžiaus skiriamos trys vakcinos dozės. Dvi dozės suaugusiems ir vaikams nuo 6 metų amžiaus. Intervalas 1 sav. Imunizaciją reikia baigti, likus mažiausiai savaitei iki galimo sąlyčio su choleros sukėlėju. Revakcinacija po 2 metų, vaikams 2-6 m. po 6 mėn.
	VAXCHORA (EU) Emergent Netherlands B.V (2022-09-27)	2020 m.	Vakcina nuo choleros (rekombinantinė, gyvoji, geriamoji)	Nuo 2 m.	Vienkartinė dozė 10 dienų iki galimos ekspozicijos.
Geltonasis drugys	STAMARIL (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2020-12-11)	1995 m.	Gyvoji vakcina nuo geltonosios karštinės	Nuo 9 mėn.	Vakcinavimas turėtų būti atliekamas tik patvirtintuose vakcinacijos centruose ir registruojama apie vakcinacijos atlikimą Tarptautiniame vakcinacijos pažymėjime. Pažymėjimo galiojimo laikotarpis nustatytas pagal Tarptautinių sveikatos priežiūros taisyklių (angl. <i>International Health Regulations – IHR</i>) rekomendacijas ir įsigalioja 10 parą po vakcinacijos. Gali reikėti revakcinuoti 0,5 ml doze asmenis, kurių imuninis atsakas po pirminės vakcinacijos nepakankamas.

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
Sezoninis gripas	VAXIGRIP TETRA (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-11-17)	2016 -09-26	Keturvalentė vakcina nuo gripo (iš virionų fragmentų, inaktyvuota)	Nuo 6 mėn.	Anksčiau neskiepytiems jaunesniems kaip 9 metų vaikams antroji 0,5 ml dozė turi būti skiriama praėjus bent 4 savaitių laikotarpiui
	FLUARIX TETRA (LT) Glaxo smith kline (Belgija) (2022-08-17)	2018 m.	Vakcina nuo gripo (iš virionų fragmentų, inaktyvuota)	Nuo 6 mėn.	Vaikams nuo 6 mėn. ir vyresniems – viena 0,5 ml. vakcinos dozė. Anksčiau neskiepytiems vaikams, jaunesniems negu 9 m., ne anksčiau kaip po 1 mėn. patariama įskiepyti antrąją vakcinos dozę.
	INFLUVAC TETRA (LT) Abbott biologikal (Nyderlandai) (2022-08-15)	2019-04-30	Vakcina nuo gripo (iš paviršinių antigenų, inaktyvuota)	Nuo 3 metų	Viena vakcinos dozė 0,5 ml. Jaunesniems kaip 9 metų amžiaus anksčiau sezonine gripo vakcina neskiepytiems vaikams: antrąją 0,5 ml dozę galima suleisti ne anksčiau kaip po 4 savaitių
Pasiutligė	VERORAB (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-10-25)	1995 m.	Vakcina nuo pasiutligės, pagaminta naudojant ląstelių kultūrą, vartoti žmonėms	Rekomenduojama skirti asmenims, kuriems yra padidėjęs pavojus užsikrėsti pasiutlige	<u>Pokontaktinė imunizacija:</u> 0, 3, 7, 14 ir 28 d., jei būtina, kartu vartojamas pasiutligės imunoglobulinas. Jeigu pažeidimas III laipsnio (pagal PSO žaizdų rizikos klasifikaciją), būtina skirti pasiutligės imunoglobuliną kartu su pirma injekcija. 0 dieną galima skirti dvi vakcinos injekcijas (po 0,5 ml.) tokiais atvejais, jei žaizda didelė arba labai arti centrinės nervų sistemos (galva, galūnės). Imunizuotiems žmonėms skiriamos 2 dozės 0 ir 3 dieną. <u>Profilaktinė arba prieškontaktinė vakcinacija:</u> 0, 7 ir 21 arba 28 d.. Pirmoji busterinė injekcija po 1 m., sekančios busterinės injekcijos kas 5 m.

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
Raupai	IMVANEX (EU) Bavarian Nordic (Danija) (2022-10-24)	2013 m.	Vakcina nuo raupų ir beždžionių raupų (gyvas modifikuotas Ankara padermės karvių raupų virusas)	suaugusiesiems	Dvi dozės 0 ir ≥ 28 dieną. Nepakanka duomenų, kad būtų galima nustatyti tinkamą revakcinacijos laiką. Jeigu manoma, kad revakcinacijos dozė yra būtina, reikia skirti vienkartinę 0,5 ml dozę.
	JYNNEOS Bavarian Nordic A/S (Danija)	2022 m.	Vakcina nuo raupų ir beždžionių raupų, gyvoji, nesireplikuojanti		
Dengė karštligė	DENGVAXIA (EU) Sanofi Pasteur (Prancūzija) (2022-01-26)	2018 m.	Keturvalentė Denge karštligės vakcina (gyva, susilpninta)	9-45 metų asmenims, kurie anksčiau buvo infekuoti Denge viruso sukelta infekcija, ir gyvenantiems endeminiuose regionuose	3 vienos paruoštos dozės (0,5 ml) injekcijos, leidžiamos kas 6 mėnesius. Prieš vakcinaciją ankstesnė Denge infekcija turi būti įvertinta laboratorijoje patvirtinant Denge karštligės anamnezę arba atliekant tinkamai validuotą serologinį tyrimą
Žmogaus papilomos virusas (ŽPV)	CERVARIX (EU) Glaxo smith kline (Belgija) (2021-11-03)	2007 m.	Vakcina nuo žmogaus papilomos viruso [16 ir 18 tipų] (rekombinantinė, su pagalbine (adjuvantine) medžiaga, adsorbuota)	nuo 9 metų	Nuo 9 iki 14 metų (įskaitant) dvi dozės po 0,5 ml. Antrąją dozę suleisti, praėjus nuo 5 iki 13 mėnesių po pirmosios dozės. Nuo 15 metų ir vyresnėms - trys dozės po 0,5 ml 0, 1 ir 6 mėnesiais. Nėra įrodyta, ar reikalinga revakcinacija.

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
	GARDASIL (EU) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-11-08)	2006 m.	Žmogaus papilomos viruso (6, 11, 16 ir 18 tipų) vakcina (rekombinantinė, adsorbuota).	Nuo 9 m. amžiaus	Asmenys nuo 9 m. iki 13 m. imtinai gali būti skiriamas pagal 2 dozių skiepijimo planą (po 0,5 ml švirkščiamą 0-ąją ir 6-ąją mėn. Jeigu 2 dozė sušvirkščiamą po 1 dozės nepaėjus 6 mėn., visada būtina sušvirkšti ir 3 dozę. Gali būti skiriamas 3 dozių – skiepijimo planas (po 0,5 ml švirkščiamą 0-ąją, 2-ąją ir 6-ąją mėn.). 2 dozė turi būti sušvirkšta ne anksčiau kaip po 1 mėn. po 1 dozės, o 3 dozė turi būti sušvirkšta ne anksčiau kaip po 3 mėn. po 2 dozės. Visos 3 dozės turi būti sušvirkštos per 1 metus. 14 metų ir vyresni asmenys – 3 dozių skiepijimo planas (0-ąją, 2-ąją ir 6-ąją mėn.). 2 dozė turi būti sušvirkšta ne anksčiau kaip po 1 mėn. po 1 dozės, o 3 dozė turi būti sušvirkšta ne anksčiau kaip po 3 mėn. po 2 dozės. Visos 3 dozės turi būti sušvirkštos per 1 metus. Sustiprinančiosios dozės poreikis – nenustatyta.
	GARDASIL 9 (EU) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2022-11-08)	2015-07-03	Devyniavalentė (6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58) vakcina nuo žmogaus papilomos viruso (rekombinantinė, adsorbuota)	nuo 9 metų	Nuo 9 iki 14 metų (imtinai) skiepijama pagal 2 dozių schemą. Antroji dozė turi būti suleista praėjus mažiausiai 5, bet ne daugiau kaip per 13 mėnesių po pirmosios dozės. Jeigu antroji vakcinos dozė suleidžiama po pirmosios dozės nepaėjus penkiems mėnesiams, tuomet būtinai turi būti skiriama trečioji dozė. 15 ir daugiau metų skiepijama pagal 3 dozių schemą: 0-ąją, 2-ąją ir 6-ąją mėnesiais.
Imunoglobulinai (pasyvioji imunizacija):					

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
Pasiutligė	IMOGAM RABIES (LT) Sanofi pasteur (Prancūzija) (2021-05-18)	1997 m.	Žmogaus imunoglobulinas nuo pasiutligės.	Dauginiai, sunkūs veido, galvos, kaklo, rankų įkandimai, kai naminio ar laukinio gyvūno negalima ištirti arba jis yra ar gali būti užsikrėtęs pasiutlige	Vaikams ir suaugusiesiems 20 TV/kg kūno svorio dozė įšvirškčiama vieną kartą, tą pačią dieną kaip ir pirmoji pasiutligės vakcinos dozė. Jei anatomiškai įmanoma, kuo daugiau vaisto reikia įšvirškšti aplink žaizdas. Likusią dalį per vieną kartą įšvirškšti į raumenis, geriausiai į deltinį raumenį, o vaikams – į išorinę šlaunies sritį, priešingą vakcinos injekcijos vietai. Dėl kokių nors priežasčių uždelus profilaktikos pradžią, sulidžiamas nepriklausomai nuo laikotarpio tarp kontakto ir profilaktikos pradžios, iki aštuntosios dienos po pirmos vakcinos dozės skyrimo.
Stabligė	TETAGAM P CSL Behring GmbH (Vokietija)	(vardinis)	Žmogaus stabligės imunoglobulinas		
Hepatitis B	ZUTECTRA (EU) Biotest Pharma (Vokietija) (2022-08-31)	2009 m.	Žmogaus hepatito B imunoglobulinas	Hepatito B viruso (HBV) infekcijos pasikartojimo prevencija suaugusiems pacientams, kuriems nerandama HBsAg ir HBV–DNR, ne mažiau nei vieną savaitę po	Atitinkamų virusostatinių preparatų vartojimas kartu, jei tinka, turi būti laikomas hepatito B pakartotinės infekcijos profilaktikos standartu. Suaugusiesiems, kuriems nenustatoma HBV–DNR, ne anksčiau nei vieną savaitę po kepenų transplantacijos skiriamos Zutectra injekcijos po oda kartą per vieną arba dvi savaites pagal anti–HBs koncentraciją serume. Prieš pradėdant švirškšti Zutectra injekcijas po oda reikia stabilizuoti tinkamą 300-500 TV/l arba

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
				kepenų transplantacijos, atliktos dėl hepatito B sukulto kepenų nepakankamumo. Reikia patvirtinti, kad paskutinius 3 mėnesius prieš ortotopinę kepenų transplantaciją (OKT) nėra HBV–DNR. Prieš pradedant gydymą pacientų HBsAg tyrimas turi būti neigiamas	didesnę anti–HBs koncentraciją serume, skiriant į veną hepatito B imunoglobuliną, kad būtų užtikrinta atitinkama anti–HBs koncentracija perėjimo nuo dozės, leidžiamos į veną, prie dozės, leidžiamos po oda. Pacientams, kuriems nenustatyta HBsAg ir HBV–DNR, reikia palaikyti > 100 TV/1 antikūnų koncentraciją. 2 Dozė nuo 500 TV iki 1 000 TV (išskirtiniais atvejais – iki 1 500 TV) gali būti nustatoma ir koreguojama individualiai. Atsakingo gydytojo nuožiūra ir atsižvelgiant į anti–HBs koncentraciją serume dozė skiriama poodinėmis injekcijomis kartą per vieną arba dvi savaites. Pacientus reikia reguliariai stebėti dėl anti–HBs antikūnų koncentracijos kraujo serume. Ne trumpiau nei pusę metų gydantysis gydytojas turi matuoti anti-HBs antikūnų koncentraciją serume ne rečiau nei kas 2–4 savaites.
	HEPETRA (LT) Biotest Pharma GmbH (Vokietija) (2022-06-09)	2022 m.	Žmogaus hepatito B imunoglobulinas.	Hepatito B viruso infekcijos pasikartojimo profilaktika po kepenų transplantacijos, atliktos dėl hepatito B sukulto kepenų nepakankamumo.	Hepatito B imunoprofilaktika <ul style="list-style-type: none"> • Neimunizuotų tiriamųjų atsitiktinio kontakto su užkratu atveju (įskaitant asmenis, kurių vakcinacija nebaigta arba būklė nežinoma). • Pacientams, kuriems taikoma hemodializė, kol vakcinacija tampa veiksminga. • Naujagimiams, kurių motinos yra hepatito B viruso nešiotojos. • Tiriamiesiems, kuriems po vakcinacijos nesusidarė imuninis atsakas (neaptikta

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
					hepatito B antikūnų) ir kuriems reikalinga nuolatinė profilaktika dėl nuolatinės rizikos užsikrėsti hepatitu B.
	HEPATECT Biotest Pharma GmbH, (Vokietija)	(Vardinis)	Žmogaus hepatito B imunoglobulinas		
	IVheBex LFB BIOMEDICAMENT S (Prancūzija)	(Vardinis)	Žmogaus hepatito B imunoglobulinas		
Respiracinis sincitijaus virusas	SYNAGIS (EU) AbbVie Deutschland (Vokietija) (2022-07-14)	2009 m.	rekombinantinis monokloninis žmogaus antikūnas, pagamintas DNR technologijų pagalba pelių mielominėse ląstelėse.	sunkios respiracinio sincitijaus viruso (RSV) sukeltos apatinių kvėpavimo takų ligos, dėl kurios reikia hospitalizuoti, profilaktikai vaikams, kuriems	Didelė RSV ligos rizika: Vaikams, gimusiems 35-ąją nėštumo sav. ar anksčiau, taip pat kuriems yra mažiau kaip 6 mėn., kai prasideda RSV sezonas; Jaunesniems kaip 2 metų vaikams, kuriuos reikėjo gydyti dėl bronchopulmoninės displazijos per pastaruosius 6 mėn. Jaunesniems kaip 2 metų vaikams, kuriems yra hemodinamiškai reikšminga įgimta širdies liga. 15 mg/kg kūno

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas (Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)
				yra didelė RSV ligos rizika	svorio, skiriama vieną kartą per mėnesį tuo metu, kai tikėtina RSV rizika visuomenėje.
<i>C. difficile</i>	ZINPLAVA (EU) Merck Sharp & Dohme Limited (JK) (2022-11-18)	2017-03-03	Bezlotoksumabas yra žmogaus monokloninis antikūnas, gaminamas kininio žiurkėno kiaušidžių ląstelėse rekombinacinės DNR technologijos būdu. Jis jungiasi prie <i>C. difficile</i> toksino B.	Nuo 18 metų	Clostridium difficile infekcijos (CDI) atsinaujinimo profilaktikai suaugusiesiems, kuriems CDI atsinaujinimo rizika yra didelė. Vienkartinė dozė.
<i>Juodligė</i>	NYXTHRACIS (EU) SFL Pharmaceuticals Deutschland GmbH (Vokietija) (2022-12-15)	2020 m.	Obiltoksaksimabas (specifinis imunoglobulinas)		inhaliacinės juodligės profilaktikai po sąlyčio su infekcijos šaltiniu, kai kitos gydymo priemonės netinka arba tokių priemonių nėra.
<i>Citomegalo virusas</i>	CYMVIGO (LT) Biotest Pharma GmbH (Vokietija) (2022-11-29)	2022 m.	Žmogaus citomegalo viruso imunoglobulinas (CMVIG)	Klinikinių citomegalo virusinės infekcijos apraiškų profilaktika pacientams, kuriems taikomas imunosupresinis gydymas, ypač	Vienkartinė dozė yra 1 ml 1 kg kūno svorio.

Užkrečiamoji liga	Vakcinos/ imunoglobulino pavadinimas	Metai, kuriais registruota LT / EU	Vakcinos sudėtis	Indikacijos	Vartojimas <i>(Kaskart būtina vadovautis naujausioje vakcinos preparato charakteristikų santraukoje pateikta informacija)</i>
				recipientams po organų transplantacijos.	
	CYTOTECT Biotest Pharma GmbH, (Vokietija)	(vardinis)	<i>Human cytomegalovirus-immunoglobulin (CMVIg)</i>		
Vėjaraupiai	VARITECT Biotest Pharma GmbH (Vokietija)	(vardinis)	Žmogaus vėjaraupių imunoglobulinas		

Platesnę informaciją apie Lietuvoje naudojamą vakciną (ir lietuvių kalba) galima rasti tinklalapyje:

https://commission.europa.eu/index_en (https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/reg_hum_act.htm?sort=a)

<https://www.vvkt.lt/index.php?3947522303>

Imunologijoje sutinkami terminai:

Pirminė vakcinacija (imunizacija) – pirmą kartą įskiepytas pilnas vakcinos dozių skaičius nuo bet kurios užkrečiamosios ligos, įskaitant ir stiprinančiąją vakcinos dozę.

Revakcinacija – pakartotinė, palaikomoji ar busterinė injekcija.

Parengė:

Nacionalinio visuomenės sveikatos centro prie Sveikatos apsaugos ministerijos

Kauno departamento

Užkrečiamųjų ligų valdymo skyrius

2022-12-20