



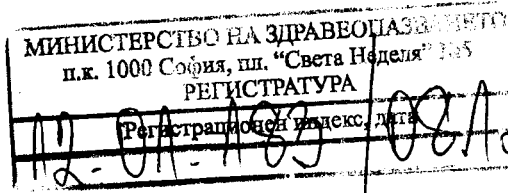
РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ  
Изпълнителна агенция по лекарствата  
REPUBLIC OF BULGARIA  
Bulgarian Drug Agency



IA2 - 52522 / 5.12.2014

ДО  
**Д-Р АДАМ ПЕРСЕНСКИ**  
Заместник министър на Здравеопазването  
Пл. „Света Неделя“ №5.

на Ваш №



**ОТНОСНО:** Употреба в националния имунизационен календар на комбинирана шесткомпонентна адсорбирана ваксина с търговско наименование Хексасима(Hexasima)

**УВАЖАЕМИ ДОКТОР ПЕРСЕНСКИ,**

Лекарствените продукти, които при разрешаване за употреба носят символа за допълнително наблюдение - малък обрънат черен триъгълник, не изискват различни мерки за безопасност в сравнение с другите лекарства.

Символът за допълнително наблюдение е знак, че регулаторните органи са особено заинтересовани от активността на медицинските специалисти и пациентите в съобщаване на нежелани лекарствени реакции, защото лекарството е ново или се проучва определен и ясно описан в информацията му нежелан ефект, за който данните са малко. В случая с Hexasima, символът за допълнително мониториране е поставен, защото се касае за нов лекарствен продукт. Всички лекарствени продукти, съдържащи нови активни вещества, получили разрешение за употреба след 1 януари 2011 година и всички биологични продукти, например ваксини или лекарства, получени от плазма, разрешени в ЕС след 1 януари 2011 г. носят символа за допълнително наблюдение.

Във връзка с опасенията на обществеността, свързани с прилагането на лекарствени продукти, обект на допълнително мониториране и необходимостта от правилно разбиране на ролята и смисъла на символа, Изпълнителната агенция по лекарствата ще публикува повторно разяснения на интернет страницата си.

С уважение,



**ДОЦ. АСЕНА СТОЙНОВА, ДФ**  
Изпълнителен директор

София 1303, ул. Дамян Груев № 8, тел.: (02) 8903 555, факс: (02) 8903434  
8, Damyan Gruev Str., 1303, Sofia, Bulgaria, tel: + 359 2 8903555, fax: + 359 2 8903434,  
e-mail: bda@bda.bg