

1 στους 3

θα εκδηλώσει κάποια στιγμή
έρπητα ζωστήρα¹



ΕΝΑ ΕΠΩΔΥΝΟ ΝΟΣΗΜΑ
ΜΕ **ΑΥΞΗΜΕΝΟ ΚΙΝΔΥΝΟ** ΕΜΦΑΝΙΣΗΣ
ΣΕ ΑΤΟΜΑ ΜΕ **ΔΙΑΒΗΤΗ**²



SHINGRIX
(ZOSTER VACCINE
RECOMBINANT, ADJUVANTED)



ΠΟΣΟ ΑΥΞΑΝΕΤΑΙ Ο **ΚΙΝΔΥΝΟΣ** ΓΙΑ ΕΜΦΑΝΙΣΗ **ΕΡΠΗΤΑ ΖΩΣΤΗΡΑ** ΚΑΙ **ΜΕΘΕΡΠΗΤΙΚΗΣ ΝΕΥΡΑΛΓΙΑΣ** ΣΕ ΑΤΟΜΑ ΜΕ **ΔΙΑΒΗΤΗ**;²

+38%

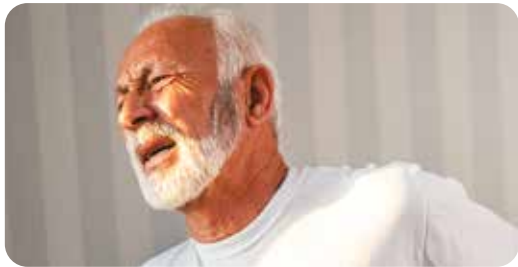
ΑΥΞΗΜΕΝΟΣ ΚΙΝΔΥΝΟΣ
ΕΜΦΑΝΙΣΗΣ ΕΡΠΗΤΑ ΖΩΣΤΗΡΑ
ΣΕ ΑΤΟΜΑ ΜΕ ΔΙΑΒΗΤΗ.²



+19%

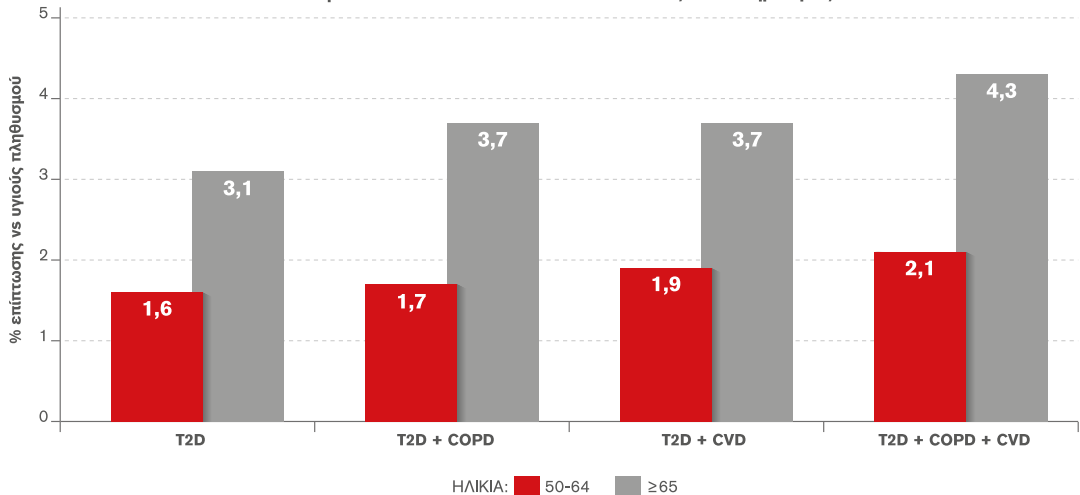
ΑΥΞΗΜΕΝΟΣ ΚΙΝΔΥΝΟΣ
ΓΙΑ ΜΕΘΕΡΠΗΤΙΚΗ ΝΕΥΡΑΛΓΙΑ.³

Σε άτομα με διαβήτη σε σύγκριση με τον γενικό πληθυσμό που νοσεί από έρπητα ζωστήρα.³



ΑΥΞΑΝΕΤΑΙ Ο ΚΙΝΔΥΝΟΣ ΓΙΑ ΕΜΦΑΝΙΣΗ **ΕΡΠΗΤΑ ΖΩΣΤΗΡΑ** ΣΕ ΑΤΟΜΑ ΜΕ **ΔΙΑΒΗΤΗ** ΟΤΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ ΑΛΛΕΣ **ΣΥΝΝΟΣΗΡΟΤΗΤΕΣ**;⁴

Ρίσκο εμφάνισης έρπητα ζωστήρα σε άτομα με ΔΙΑΒΗΤΗ που συνοδεύεται από άλλες συννοσηρότητες†



Ο **ΕΡΠΗΣ ΖΩΣΤΗΡΑΣ** ΕΠΗΡΕΑΖΕΙ ΤΟΝ **ΓΛΥΚΑΙΜΙΚΟ ΕΛΕΓΧΟ**⁵

Ο πόνος που σχετίζεται με τον έρπητα ζωστήρα οδηγεί σε **αυξημένα επίπεδα κορτιζόλης** και **αύξηση** της **αντίστασης στην ινσουλίνη**.⁶

Επίσης τα **αυξημένα επίπεδα φλεγμονωδών κυτοκινών** λόγω του έρπητα ζωστήρα οδηγούν σε **αύξηση της αντίστασης στην ινσουλίνη**.⁷

Σε σχετική μελέτη παρατηρήθηκε πως λόγω αυτού, το **24% των ατόμων με διαβήτη** εμφάνισε αύξηση στην **HbA1c** μέσα σε ένα 6μηνο από τη νόσηση με έρπητα ζωστήρα.^{4,††} Σε αρκετές περιπτώσεις χρειάστηκε αύξηση στη συνταγογράφηση των φαρμάκων για διαβήτη, προκειμένου να ρυθμιστεί το διαβητικό άτομο.⁴



ΠΡΟΣΤΑΤΕΥΣΤΕ ΤΟΥΣ ΜΕ **SHINGRIX**
ΓΙΑ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΠΟΥ ΔΙΑΡΚΕΙ⁸

ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΟΤΗΤΑ

SHINGRIX ENANTI
ΕΡΠΗΤΑ ΖΩΣΤΗΡΑ ΣΕ ΑΤΟΜΑ
ΜΕ **ΔΙΑΒΗΤΗ**⁹

91,2%

σε ένα διάστημα παρακολούθησης ~ 4 ετών



SHINGRIX: ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΟΤΗΤΑ

ΕΝΑΝΤΙ ΕΡΠΗΤΑ ΖΩΣΤΗΡΑ
ΜΕ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΤΟΥΛΑΧΙΣΤΟΝ

11 ΧΡΟΝΙΑ⁹

87,7%

συνολική μέση αποτελεσματικότητα έναντι έρπητα ζωστήρα
σε ενήλικες ≥ 50 ετών έως το **έτος 11** μετά
τον αρχικό εμβολιασμό^{8**}
(95% CI: 84,8-90,1)



ΕΑΝ ΜΠΟΡΕΙΤΕ ΝΑ ΑΠΟΤΡΕΨΕΤΕ ΤΗΝ ΤΑΛΑΙΠΩΡΙΑ ΤΟΥ ΕΡΠΗΤΑ ΖΩΣΤΗΡΑ, ΤΟΤΕ ΓΙΑΤΙ ΝΑ ΜΗΝ ΤΟ ΚΑΝΕΤΕ;¹⁰

T2D: Διαβήτης Τύπου II, **COPD:** Χρόνια Αποφρακτική Πνευμονοπάθεια, **CVD:** Καρδιαγγειακή Νόσος
HbA1c: Γλυκοζυλιωμένη Αιμοσφαιρίνη.

Σύνοψη προφίλ ασφαλείας:² Το SHINGRIX αντενδύκνεται σε οποιονδήποτε έχει υπερευαίσθησία στις δραστικές ουσίες ή σε κάποιο από τα έκδοχα. Όπως συμβαίνει με όλα τα ενέσιμα εμβόλια, η κατάλληλη ιατρική θεραπεία και επίβλεψη θα πρέπει να είναι πάντα άμεσα διαθέσιμη σε περίπτωση αναφυλακτικού συμβάντος μετά τη χορήγηση του εμβολίου. Σε ενήλικες ηλικίας 50 ετών και άνω οι πιο συχνά αναφερόμενες ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν άλγος στη θέση ένεσης (68,1% συνολικά/δόση, 3,8% σοβαρού βαθμού/δόση), μυαλγία (32,9% συνολικά/δόση, 2,9% σοβαρού βαθμού/δόση), κόπωση (32,2% συνολικά/δόση, 3,0% σοβαρού βαθμού/δόση) και κεφαλαλγία (26,3% συνολικά/δόση, 1,9% σοβαρού βαθμού/δόση). Οι περισσότερες από αυτές τις ανεπιθύμητες ενέργειες δεν ήταν μεγάλης διάρκειας (διάμεση διάρκεια 2 έως 3 ημέρες). Η διάρκεια των ανεπιθύμητων ενεργειών που αναφέρθηκαν ως σοβαρές ήταν 1 έως 2 ημέρες. Σε ενήλικες ηλικίας ≥ 18 ετών που έχουν ανοσοανεπάρκεια ή βρίσκονται σε ανοσοκαταστολή λόγω νόσου ή θεραπείας (αναφέρονται ως ανοσοκατασταλμένοι (IC)), το προφίλ ασφαλείας ήταν σε συμφωνία με εκείνο που παρατηρήθηκε σε ενήλικες ηλικίας 50 ετών και άνω. Υπάρχουν περιορισμένα δεδομένα σε ενήλικες ηλικίας 18-49 ετών με αυξημένο κίνδυνο ΗΖ που δεν είναι IC. Συνολικά, υπήρξε υψηλότερη συχνότητα εμφάνισης κάποιων ανεπιθύμητων ενεργειών σε νεότερες ηλικιακές ομάδες - μελέτες σε IC ενήλικες ηλικίας ≥ 18 ετών (συγκεντρωτική ανάλυση): η συχνότητα εμφάνισης πόνου στο σημείο της ένεσης, κόπωσης, μυαλγίας, κεφαλαλγίας, ρίγους και πυρετού ήταν υψηλότερη σε ενήλικες ηλικίας 18-49 ετών σε σύγκριση με αυτούς ηλικίας 50 ετών και άνω. - μελέτες σε ενήλικες ηλικίας ≥ 50 ετών (συγκεντρωτική ανάλυση): η συχνότητα εμφάνισης μυαλγίας, κόπωσης, κεφαλαλγίας, ρίγους, πυρετού και γαστρεντερικών συμπτωμάτων ήταν υψηλότερη σε ενήλικες ηλικίας 50-69 ετών σε σύγκριση με αυτούς ηλικίας 70 ετών και άνω. Ως προληπτικό μέτρο, είναι προτιμότερο να αποφεύγεται η χρήση του SHINGRIX κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης. Είναι άγνωστο εάν το SHINGRIX απεκκρίνεται στο ανθρώπινο γάλα. Όπως συμβαίνει με οποιοδήποτε εμβόλιο, ο εμβολιασμός με SHINGRIX μπορεί να μην έχει ως αποτέλεσμα την προστασία όλων των εμβολιασμένων.

Α.Τ.: 165,86 €. % χορήγησης από τους οργανισμούς κοινωνικών ασφαλίσεων: 100% για τους πληθυσμούς που περιγράφονται στο Εθνικό Πρόγραμμα Εμβολιασμών Ενηλίκων. Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή. Τα ανωτέρω ισχύουν κατά την ημερομηνία σύνταξης του εντύπου/καταχώρησης. Παρακαλούμε επικοινωνήστε με την εταιρία για επιβεβαίωση πλήρους ενημερωμένων δεδομένων, για οποιαδήποτε πληροφορία ή/και αναφορά Ανεπιθύμητων Ενεργειών στο τηλέφωνο 210 6882100. Πριν τη συνταγογράφηση συμβουλευτείτε την Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος.

PM-GR-SGX-LBND-250009 | ΙΣΧΥΣ 05/2025 – 05/2027

GSK

GlaxoSmithKline ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε.Β.Ε.
Α. Κηφισίας 266, 152 32 Χαλάνδρι, Αθήνα, Τηλ.: 210 6882100
www.gr.gsk.com

Το εμπορικό σήμα ανήκει ή έχει παραχωρηθεί στον Όμιλο Εταιρειών GSK.
© 2025 Όμιλος εταιρειών GSK ή δικαιούχος του Ομίλου GSK.

* Το SHINGRIX δεν προστατεύει το 100% των εμβολιασμένων ατόμων.

[†] Αναδρομική μελέτη κοόρτης στις ΗΠΑ με χρήση της βάσης δεδομένων Integrated Health Care Information Services για την περίοδο 1997-2006. Περιελάμβανε 380.401 ασθενείς με ΔΤ2 και 1.521.604 μάρτυρες. Η καρδιοπάθεια και η χρόνια πνευμονοπάθεια τροποποίησαν την επίδραση του ΔΤ2 στον κίνδυνο εμφάνισης έρπητα ζωστήρα.⁴

^{††} Το 24% των ασθενών με HbA1c <6,5% πριν από τη διάγνωση του έρπητα ζωστήρα είχαν αύξηση των επιπέδων της HbA1c μετά τη διάγνωση του έρπητα ζωστήρα (HbA1c >6,5%). Δεν αναφέρθηκαν απόλυτοι αριθμοί.⁵

[‡] Δευτερεύον στόχος (προσχεδιασμένη και περιγραφική ανάλυση): VE έναντι του πρώτου ή του μοναδικού επεισοδίου έρπητα ζωστήρα από 1 μήνα μετά τη δόση 2 στις μελέτες ZOE-50/70. Η παρακολούθηση των υποκειμένων ποικίλλει, από έως ~4 έτη στις μελέτες ZOE-50/70 (για συμμετεχόντες που δεν είναι εγγεγραμμένοι στη ZOE-LTFU) έως έως ~11 έτη για άτομα που είναι εγγεγραμμένα στη ZOE-LTFU.22 Η ZOE-LTFU ξεκίνησε με διάμεσο 5,6 έτη μετά τον εμβολιασμό στις ZOE-50/70 και έληξε σε διάμεσο 11,4 χρόνια μετά τον εμβολιασμό (mTVC, N=7273).23 Περιπτώσεις έρπητα ζωστήρα (n/N) στην ομάδα SHINGRIX (101/13,881) και στην ομάδα HC (818/14,035). Η ομάδα εικονικού εμβολίου στις μελέτες ZOE-50/70 χρησιμοποιήθηκε για ανάλυση από το έτος 1 έως το έτος 4 και για τον σχηματισμό των δεδομένων HC για το έτος 6 και μετά την ανάλυση στη ZOELTFU. Οι εκτιμήσεις VE προσαρμόστηκαν για την περιοχή.⁷

[¶] Το δόστημα από τον αρχικό εμβολιασμό αντιστοιχεί στο δόστημα με έναρξη ένα μήνα μετά τη χορήγηση της 2ης δόσης.

Βιβλιογραφία:

1. Harpaz R; Morbidity and Mortality Weekly Report; 2008; 57:1-40. 2. Huang CT; The Journal of Clinical Endocrinology & Metabolism; 2022; 107:586-597. 3. Forbes HJ; Neurology; 2016; 87:94-10. 4. Guignard AP; Infection; 2014; 42: 729-35. 5. Mu~noz-Quiles C; HUMAN VACCINES & IMMUNOTHERAPEUTICS; 2017; 13:2606-2611. 6. Gur, Ceren, et al. "The Relationship between Insulin Resistance and Cortisole Levels." Istanbul Medical Journal, vol. 16, no. 2, 8 July 2015, pp. 73-76. 7. H. Tilg and A. Moschen Mol Med 2008 14: 22-231. 8. Strezova A, Diez-Domingo J, Tinoco JC, Leon R, Soni J, Tsang M et al. Adjuvanted recombinant zoster vaccine (RZV) is the first vaccine to provide durable protection against herpes zoster (HZ) in all age ranges ≥ 50 years: final analysis of efficacy and safety after 11 years (Y) of follow-up. Presented at: ECCMID 2024; 27-30 April 2024; Barcelona, Spain. 9. Oostvogels L et al. Hum Vaccin Immunother 2019; 15:2865-2872. 10. SHINGRIX, Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, Μάρτιος 2025.

Για την Περίληψη των Χαρακτηριστικών
του Προϊόντος σκανάρετε το QR code.
Σε έντυπη μορφή είναι διαθέσιμη
κατόπιν αιτήσεως στην εταιρία.



Βοηθήστε να γίνουν τα φάρμακα πιο ασφαλή
και Αναφέρετε ΟΛΕΣ τις ανεπιθύμητες ενέργειες
για ΟΛΑ τα φάρμακα
Συμπληρώνοντας την «ΚΙΤΡΙΝΗ ΚΑΡΤΑ»

