

## English

### **SII** Rotavirus Vaccine, Live Attenuated (Oral) **ROTASIIL Thermo** Freeze-Dried

**DESCRIPTION**  
ROTASIIL Thermo [Rotavirus Vaccine, Live Attenuated (Oral)] supplied by Serum Institute of India Pvt. Ltd. is a pentavalent vaccine. The vaccine constitutes five viruses (Human and Bovine reassortant strains) of serotype G1, G2, G3, G4, and G9. All these strains constitute VP7 gene of respective serotype from human strains reassorted with bovine (UK) rotavirus.  
Each strain is propagated in VERO cells individually; and all five strains are blended before filling and then freeze-dried. The vaccine is for protection from any severe rotavirus infection.  
Rotavirus vaccine is available as a vial of freeze-dried vaccine to be reconstituted with a liquid diluent in a vial containing antacid (Citrate bicarbonate buffer). Vaccine is to be reconstituted with the help of a diluent and syringe just prior to oral administration.  
The vaccine or diluent contains no preservatives. The vaccine is for oral administration and not for injection. The vaccine conforms to the World Health Organization (W.H.O.) requirements.

**COMPOSITION**  
Each dose of 2.5 ml contains :  
Live Attenuated Bovine - Human Rotavirus Reassortant  
[G1, G2, G3, G4 and G9] $\geq 10^{5.6}$  FU/ Serotype  
Reconstitute with Diluent for Rotavirus Vaccine.  
Diluent is a single solution (Citrate Bicarbonate Buffer) prepared using 9.6 mg /ml citric acid monohydrate and 25.6 mg/ml sodium bicarbonate.  
\* Grown on vero cells.  
Excipients:  
Eagle's MEM (Minimum Essential Medium) with Hank's Salts, Glutamine and Sodium bicarbonate. Sucrose and Glycine.

**INDICATIONS**  
ROTASIIL Thermo is indicated for active immunization of healthy infants from the age of 6 weeks for the prevention of gastroenteritis due to rotavirus infection when administered as a 3-dose series.

**CONTRAINDICATIONS**  
Hypersensitivity to any component of the vaccine is a contraindication to vaccine. Individuals who develop symptoms suggestive of hypersensitivity after receiving a dose of Rotavirus Vaccine, Live Attenuated (Oral) should not receive further doses. Infants with a history of uncorrected congenital malformation of the gastrointestinal tract that could predispose the infant to intussusception should not receive vaccine. Individuals with Severe Combined Immunodeficiency Disease (SCID) should not receive vaccine as cases of gastroenteritis associated with other live rotavirus vaccines have been reported in infants with SCID. History of intussusception (IS) is a contraindication to vaccine administration.

**WARNINGS AND PRECAUTIONS**  
No safety or efficacy data of ROTASIIL Thermo is available in immunocompromised infants, infants infected with HIV or infants with chronic gastroenteritis. Administration of ROTASIIL Thermo may be considered with caution in immunocompromised infants and infants in close contact with immunodeficient persons if the opinion of the physician benefit far outweigh the risks of vaccine. Similarly, acute infection or febrile illness may be a reason for delaying the administration of ROTASIIL Thermo. Low-grade fever and mild upper respiratory tract infections are not contraindications to ROTASIIL Thermo.  
Available published data shows a small increased incidence of intussusception (IS) following other live oral rotavirus vaccine shortly after the first dose. The safety data from the clinical trials of ROTASIIL Thermo did not show any increased risk of IS. However, health care providers should carefully evaluate cases with symptoms suggestive of IS.

Similar to other rotavirus vaccines, vaccination with ROTASIIL Thermo may not protect all vaccine recipients against rotavirus infection. Also, ROTASIIL Thermo will not provide protection against gastroenteritis caused by the other pathogens.

**Drugs Interactions**  
Immunosuppressive therapies including irradiation, antimetabolites, alkylating agents, cytotoxic drugs and corticosteroids (used in greater than minimal doses), may reduce the immune response to vaccines.  
Rotavirus Live Attenuated (Oral) can be administered concomitantly with other vaccines of the infant immunization programme, including combined diphtheria, tetanus toxoid and pertussis vaccine (DTP), inactivated poliovirus vaccine (IPV), oral polio vaccine (OPV), H. influenzae type b conjugate ( Hib ) vaccine and hepatitis B vaccine. No interaction studies have been performed with ROTASIIL Thermo in infants with other medicinal products.

**Pregnancy**  
Animal reproduction studies have not been conducted with ROTASIIL Thermo. It is also not known whether ROTASIIL Thermo can cause fetal harm when administered to a pregnant woman or can affect reproduction capacity. ROTASIIL Thermo is not indicated for adults including women of child-bearing age and should not be administered to pregnant females.

**ADVERSE REACTIONS**  
In the phase II trial of ROTASIIL Thermo, no differences were detected between ROTASIIL Thermo and placebo groups in the post-vaccination rates of solicited adverse events within 7 days of each dose of vaccine. These events in decreasing order of frequency were : Fever (68.2% in the ROTASIIL Thermo group, 69.7% in the placebo group), irritability (42.6% in the ROTASIIL Thermo group, 36.1% in the placebo group), decreased appetite (20.4% in the ROTASIIL Thermo group, 20.0% in the placebo group), decreased activity level (18.8% in the ROTASIIL Thermo group, 17.1% in the placebo group), vomiting (17.0% in the ROTASIIL Thermo group, 16.9% in the placebo group), diarrhoea (8.4% in the ROTASIIL Thermo group, 10% in the placebo group). Except for irritability, the incidence of all solicited events was similar in ROTASIIL Thermo and placebo groups. Most of these events were of short duration and predominantly mild (98% of episodes) in severity. It should be noted that in the phase 3 efficacy study, ROTASIIL Thermo and placebo were administered to all children concomitantly with DTaP vaccine, which is known to cause a level of reactogenicity similar to that observed in this study.

The occurrence of unsolicited adverse events was monitored throughout the phase 3 efficacy trial. The most frequent serious adverse events observed included gastroenteritis, lower respiratory tract infection, bronchiolitis, bronchopneumonia, pyrexia and pneumonia. Except for 11 cases of gastroenteritis that occurred within 7 days post-vaccination, none of the SAEs observed were considered to be related to study products. Of the 11 gastroenteritis cases, 6 participants had received ROTASIIL Thermo and 5 had received Placebo. However, out of these 11, only one tested positive for rotavirus antigen in stool by ELISA.

A total of seven cases of intussusception occurred until time of primary analysis of which four were in the ROTASIIL Thermo group and three in the Placebo group. None of the cases occurred within 28 days of receiving a dose of ROTASIIL Thermo or Placebo. All cases of intussusception were causally unrelated to study vaccination.

#### DOSAGE AND ADMINISTRATION

ROTASIIL Thermo is for ORAL ADMINISTRATION ONLY AND MUST NOT BE ADMINISTERED PARENTERALLY.

**Dosage:**  
ROTASIIL Thermo should be administered as a 3-dose regimen, 4 weeks apart, beginning at 6 weeks of age. Based on recommendations from the World Health Organization, if the routine childhood immunizations are initiated later than 6 weeks of age and/or at a longer dose interval than 4-weeks, ROTASIIL Thermo can still be administered, by itself or concomitantly with DTP, inactivated poliovirus vaccine (IPV), oral polioivirus vaccine (OPV), H. influenzae type b conjugate ( Hib ) vaccine, and hepatitis B vaccine. Because of the typical age distribution of rotavirus, the recommended vaccination of children > 24 months of age is not recommended. There are no restrictions on the infant's consumption of food or liquid, including breast milk, either before or after vaccination with ROTASIIL Thermo.

It is recommended that infants who receive ROTASIIL Thermo as the first dose should complete the three dose series with ROTASIIL Thermo. There is no data on safety, immunogenicity or efficacy of ROTASIIL Thermo when administered interchangeably with other available rotavirus vaccines.

In case that an incomplete dose is administered (the baby spits up or regurgitates most of the vaccine), a single replacement dose may be administered at the same vaccination visit\*. The baby may continue to receive the remaining doses as per schedule.

\*Physician's advice is advised

**Dosage administration:**  
Each single oral dose of ROTASIIL Thermo is 2.5 ml in volume. The administration of a single dose vaccine requires one vial of freeze-dried vaccine, one vial of citrate bicarbonate buffer, one adapter and syringe for vaccine reconstitution and administration. Only the specific buffer/diluent provided must be used for reconstitution. If the integrity of either the vaccine or buffer/diluent vial has been compromised, that particular vial must be discarded. The content of vials containing buffered diluent should be inspected visually for any foreign particulate matter and/or abnormal physical appearance prior to reconstitution.

Reconstituted vaccine may contain inherent product aggregates. Reconstituted vaccine must be used immediately. If necessary, the vaccine can be held for a maximum of 4 hours, provided, a syringe\* is used to draw the vaccine from the diluent vial and it is stored at 2 to 8°C.

\* Fresh syringe if it is the second dose, else use the syringe used for reconstitution.

The vaccine vial monitor (see figure), for this type of vaccine is attached to the vial cap and should be discarded when the vaccine is being reconstituted. Reconstituted vaccine may contain inherent product aggregates. The vaccine must not be mixed with other medicinal products. Any unused vaccine or waste material should be disposed of in accordance with local requirements.

For Reconstitution instructions for ROTASIIL Thermo refer "Instructions for use and handling".

**STORAGE**  
ROTASIIL Thermo [Rotavirus Vaccine, Live Attenuated (Oral)] should be stored at temperature controlled room & 25°C.

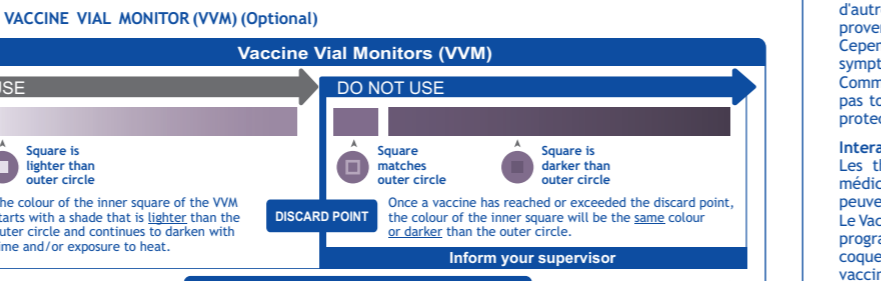
The diluent should not be frozen, but should be kept cool.

During transport, short term excursions of temperature up to 37°C for a period not exceeding one week does not have an impact on the vaccine.

**SHelf LIFE**  
30 months. Do not use after expiry date.

**PRESENTATION**  
1 dose vial + 1 diluent (2.5 ml), 1 adapter and sterile disposable syringe.  
2 doses vial + 1 diluent (5 ml), 1 adapter and 2 sterile disposable syringes.

**THE VACCINE VIAL MONITOR (VVM) (Optional)**



Vaccine Vial Monitors (VVMs) are on the cap of ROTASIIL Thermo supplied through Serum Institute of India Pvt. Ltd. This is a time-temperature sensitive device that provides an indication of the cumulative heat to which the vial has been exposed. It warns the end user when exposure to heat is likely to have degraded the vaccine beyond an acceptable level.

The interpretation of the VVM is simple. Focus on the central square. Its colour will change progressively. As long as the colour of this square is lighter than the colour of the outer circle, then the vaccine can be used. As soon as the colour of the central square is the same colour as the outer circle or of a darker colour than the outer circle, then the vial should be discarded.

Revision date: 10/2020  
Manufactured by:  
**SERUM INSTITUTE OF INDIA PVT. LTD.**  
212/2, Hadapsar, Pune 411028, INDIA  
Protection from birth onwards

20016817/1

## French

### **SII** Vaccin Antirotavirus Vivant, Atténué (Oral) **ROTASIIL Thermo** Lyophilisé

#### DESCRIPTION

ROTASIIL Thermo [Vaccin Antirotavirus Vivant Atténué (Oral)] fourni par Serum Institute of India Pvt. Ltd est un vaccin pentavalent. Le vaccin se compose de cinq virus (souches réassortées humaines et bovines) des sérotypes G1, G2, G3, G4 et G9. Toutes ces souches constituent le gène VP7 du sérotype respectif des souches humaines réassorties avec le rotavirus (UK) rotavirus.

Chaque souche est propagée dans les cellules VERO individuellement ; et toutes les cinq souches sont mélangées avant le remplissage, puis sont lyophilisées. Le vaccin est destiné à protéger contre toute infection grave à rotavirus.

Le vaccin antirotavirus est disponible sous forme d'un flacon de vaccin lyophilisé à reconstituer avec un diluant liquide dans un flacon contenant un anticânce (tampon de bicarbonate de citrate).

Le vaccin doit être reconstruit à l'aide d'un adaptateur et d'une seringue juste avant l'administration par voie orale.

Le vaccin ou la dilution ne contiennent aucun agent de conservation. Le vaccin doit être administré par voie orale et ce doit pas être injecté.

Le vaccin se conforme aux exigences de l'Organisation mondiale de la santé (OMS).

#### COMPOSITION

Chaque dose de 2.5 ml contient :  
Rotavirus réassorti bovin-humain Vivant Atténué  
[G1, G2, G3, G4 et G9] $\geq 10^{5.6}$  UEF/ Sérotipe.

Reconstituer avec le Diluant pour le Vaccin Antirotavirus.

Le diluant est une solution stérile (Tampon de Citrate Bicarbonate) préparé en utilisant 9.6 mg/ml d'acide citrique monohydrate et 25.6 mg/ml de bicarbonate de sodium.

\* Cultivé sur les cellules vero.

**Excipients:**

MEM (mélange essentiel minimum d'Eagle) avec des sels de Hank, glutamine et bicarbonate de sodium. Le saccharose et la glycine.

**INDICATIONS**

ROTASIIL Thermo est indiqué pour l'immunisation active des nourrissons en bonne santé à partir de l'âge de 6 semaines pour la prévention de la gastro-entérite due à une infection à rotavirus lorsqu'il est administré sous forme d'une série de 3 doses.

**CONTRE-INDICATIONS**

Une hypersensibilité à l'un des composants du vaccin est une contre-indication pour la vaccination.

Les personnes développant des symptômes évocateurs d'une hypersensibilité peuvent avoir reçu une dose de Vaccin Antirotavirus Vivant Atténué. Il ne faut pas donner d'autres doses. Le nourrisson ayant des antécédents d'une malformation congénitale non corrrigée du tractus gastro-intestinal qui prédisposait le nourrisson à l'intussusception ne doit pas recevoir le vaccin. Les personnes avec Déficit Immunitaire Combiné sévère (DICS) ne devraient pas recevoir le vaccin car des cas de gastro-entérite associée à d'autres vaccins antirotavirus vivant ont été rapportés chez les nourrissons atteints de DICS. Un antécédent d'intoxication est une contre-indication à l'administration du vaccin.

**CONTRÉ-INDICATION**

Une hypersensibilité à l'un des composants du vaccin est une contre-indication au vaccin.

Les personnes développant des symptômes évocateurs d'une hypersensibilité peuvent avoir reçu une dose de Vaccin Antirotavirus Vivant Atténué. Il ne faut pas donner d'autres doses. Le nourrisson ayant des antécédents d'une malformation congénitale non corrrigée du tractus gastro-intestinal qui prédisposait le nourrisson à l'intussusception ne doit pas recevoir le vaccin. Les personnes avec Déficit Immunitaire Combiné sévère (DICS) ne devraient pas recevoir le vaccin car des cas de gastro-entérite associée à d'autres vaccins antirotavirus vivant ont été rapportés chez les nourrissons atteints de DICS. Un antécédent d'intoxication est une contre-indication à l'administration du vaccin.

**AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS**

Les données sur l'innocuité ou l'efficacité de ROTASIIL Thermo chez les nourrissons immunodéprimés, les nourrissons infectés par le VIH ou les nourrissons atteints de gastro-entérite ne sont pas disponibles.

L'administration de ROTASIIL Thermo peut être considérée avec prudence chez les nourrissons immunodéprimés et les nourrissons atteints de gastro-entérite des personnes immunodéficientes si le médecin est d'accord que l'avantage thérapeutique dépasse les risques pour les nourrissons. Des nourrissons ayant des antécédents d'une malformation congénitale non corrrigée du tractus gastro-intestinal qui prédisposait le nourrisson à l'intussusception ne doivent pas recevoir le vaccin. Les personnes avec Déficit Immunitaire Combiné sévère (DICS) ne devraient pas recevoir le vaccin car des cas de gastro-entérite associée à d'autres vaccins antirotavirus vivant ont été rapportés chez les nourrissons atteints de DICS. Un antécédent d'intoxication est une contre-indication à l'administration du vaccin.

**POSOLOGIE**

Chaque dose orale de ROTASIIL Thermo est 2.5 ml en volume. L'administration d'une dose unique du vaccin nécessite un flacon du vaccin lyophilisé, un flacon du tampon de citrate bicarbonate, un adaptateur et une seringue pour la reconstitution et l'administration du vaccin. Seul le diluant spécifique fourni doit être utilisé pour la reconstitution. Si l'intégrité du flacon du vaccin ou de tampon diluant a été compromise, le flacon doit être jeté. Le contenu du flacon de diluant doit être inspecté visuellement pour toute matière particulière étrangère et / ou une apparence physique anormale avant la reconstitution. Le vaccin reconstruit pourra contenir des agrégats inhérents au produit. Le vaccin reconstruit doit être utilisé immédiatement. Si il n'est pas utilisé immédiatement, il peut être maintenu pendant une période maximale de 6 heures, à condition qu'une température de 2 à 8°C.

Il est recommandé que les nourrissons qui reçoivent ROTASIIL Thermo comme la première dose doivent compléter la série de trois doses avec ROTASIIL Thermo. Il n'y a pas de données sur la sécurité, l'immunogénérité ou l'efficacité de ROTASIIL Thermo lorsqu'il est administré de façon interchangeable avec d'autres vaccins antirotavirus disponibles.

Dans le cas où une dose incomplète est administrée (le bébé régitre la plupart de la quantité vaccinée), une dose unique de remplacement peut être administrée à la même visite de vaccination.

Le vaccin peut continuer à recevoir les doses restantes selon le calendrier.

\* La décision du médecin est conseillée

**CONTRÉ-INDICATION**

Un nouveau séronegatif si c'est la deuxième dose, sinon utiliser la seringue utilisée pour la reconstitution.

La pastille de contrôle du vaccin (voir l'image) pour ce type du vaccin est attachée au bouchon du flacon et doit être jetée lorsque le vaccin est en cours de reconstitution.

Le vaccin reconstruit pourra contenir des agrégats inhérents au produit. Le vaccin doit pas être mélangé avec d'autres médicaments. Tout vaccin non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément aux exigences locales.

Pour les instructions de reconstitution de ROTASIIL Thermo, veuillez-vous aux "Instructions d'utilisation et de manipulation".

**CONSERVATION**

ROTASIIL Thermo [Vaccin AntiRotavirus, vivant atténué (oral)] doit être conservé dans une chambre à température contrôlée de < 25°C.

Le diluant ne doit pas être congelé mais il doit être gardé au frais.

Pendant le transport, le dépassement de température à court terme jusqu'à 37°C pendant une période ne dépassant pas une semaine n'a pas d'impact sur le vaccin.

**DUREE DE CONSERVATION**

30 mois. Ne pas utiliser après la date d'expiration.

**PRÉSENTATION**

Flacon de 1 dose + 1 flacon de diluant (2,5 ml), 1 adaptateur et seringue jetable stérile.

Flacon de 2 doses + 1 flacon de diluant (

