



**Hexaxim®**  
VẮC-XIN 6-TRONG-1 DẠNG HỖN DỊCH PHA SẴN

**CẬP NHẬT DỮ LIỆU TRÊN TRẺ SINH NON VÀ TRẺ PHƠI NHIỄM HIV TRONG THÔNG TIN KÊ TOA**

Kính gửi **Quý Nhân viên Y tế**,  
Theo **công văn số 5449e/QLD-ĐK** của Cục Quản Lý Dược – Bộ Y Tế ngày 02/04/2026, dữ liệu sử dụng **vắc-xin 6 trong 1 dạng hỗn dịch pha sẵn Hexaxim®** trên **trẻ sinh non** và **trẻ sơ sinh phơi nhiễm với HIV** đã được cập nhật trong thông tin kê toa của sản phẩm.<sup>1</sup>

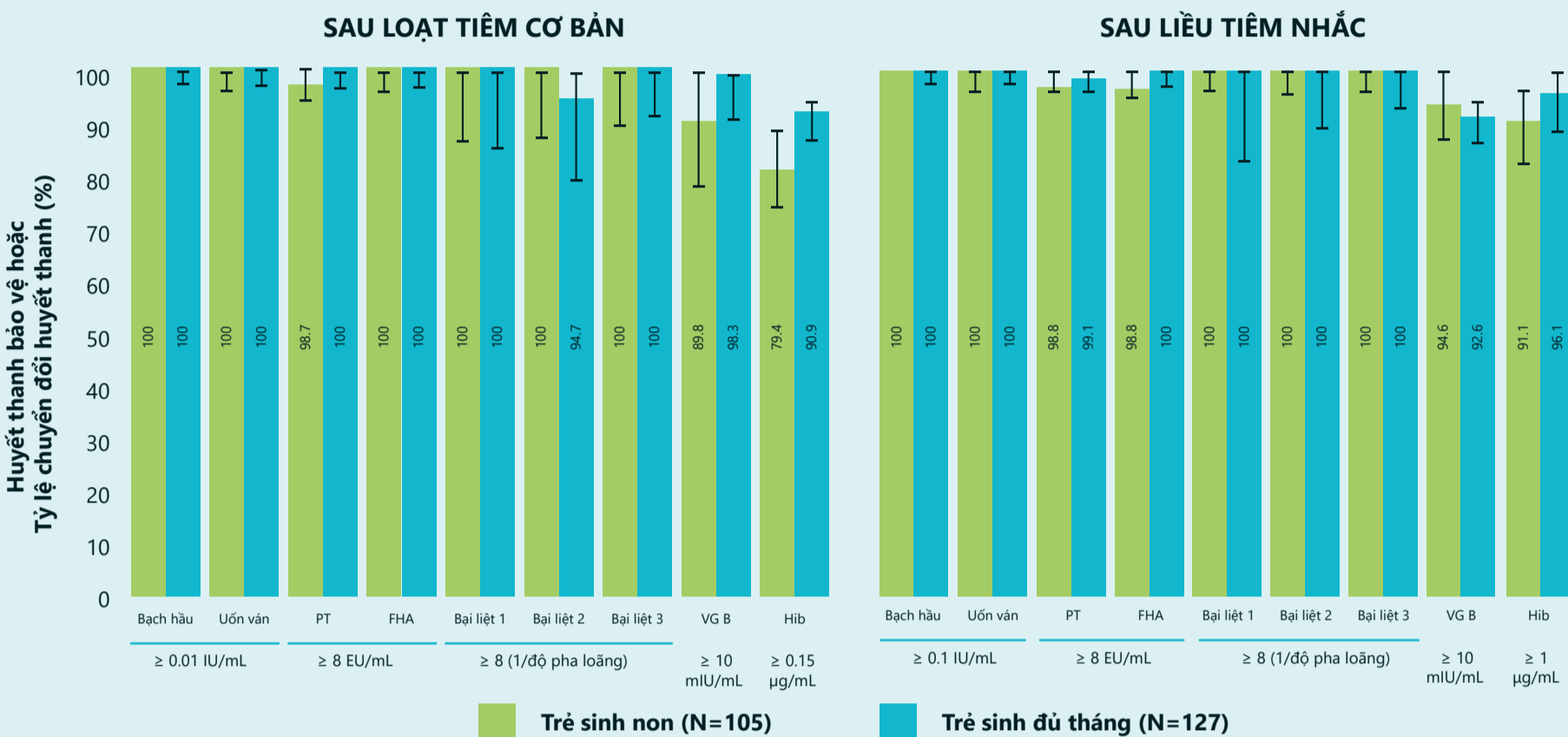
Một số thông tin của vắc-xin Hexaxim® trên các nhóm đối tượng đặc biệt này như sau:



**1 ĐÁP ỨNG MIỄN DỊCH CỦA HEXAXIM® TRÊN TRẺ SINH NON**

Đáp ứng miễn dịch đối với các kháng nguyên của Hexaxim® trên 105 trẻ sinh non (sinh từ 28 đến 36 tuần tuổi thai), bao gồm 90 trẻ sinh ra từ mẹ đã được tiêm vắc-xin Tdap trong thai kỳ và từ 15 mẹ không tiêm Tdap trong thai kỳ, được đánh giá với 3 liều tiêm chủng cơ bản vào lúc 2, 3 và 4 tháng tuổi và liều tiêm nhắc vào lúc 13 tháng tuổi.<sup>2</sup>

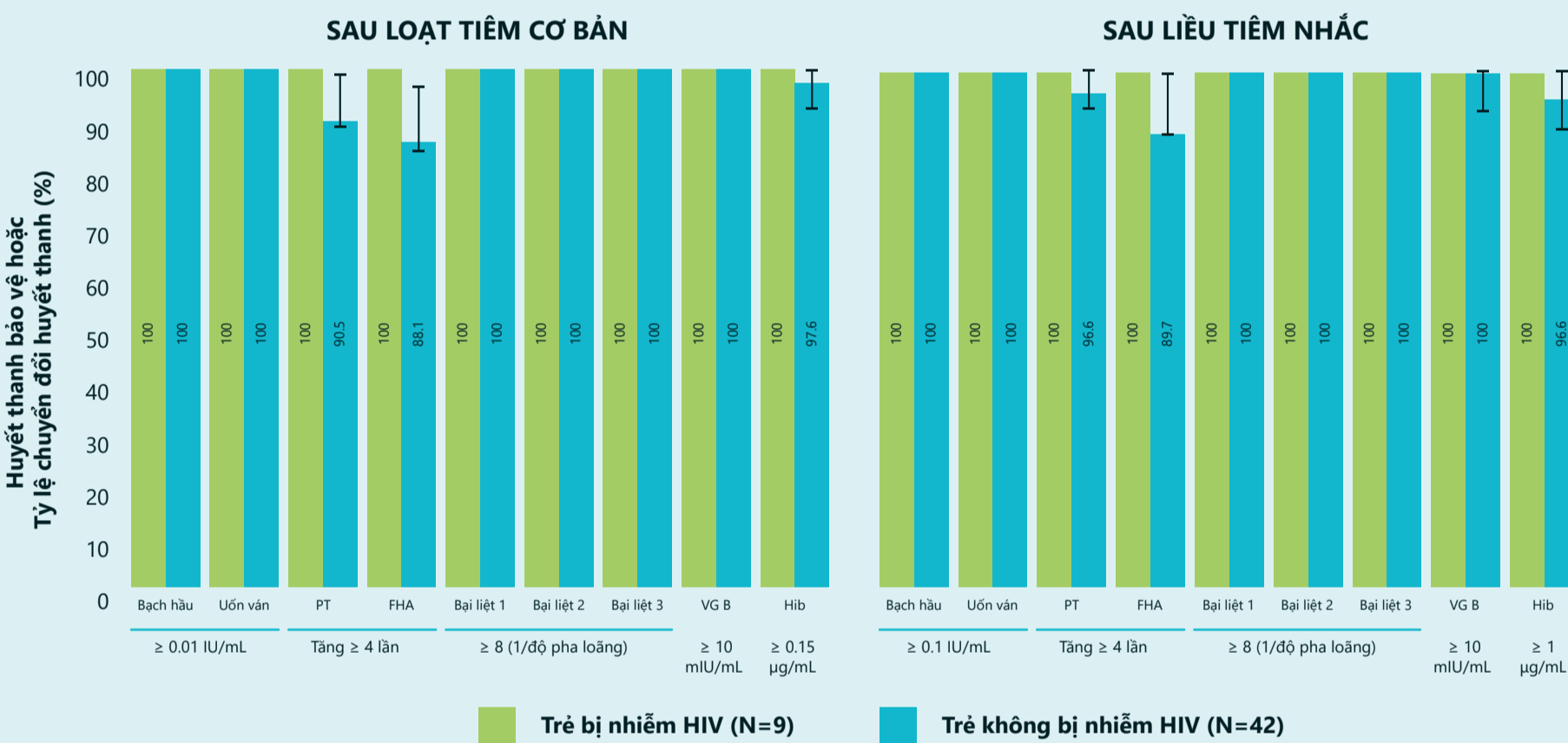
**Đáp ứng miễn dịch 1 tháng sau loạt tiêm cơ bản và sau liều tiêm nhắc\* với Hexaxim® ở trẻ sinh non và trẻ sinh đủ tháng<sup>2,3</sup>**



**2 ĐÁP ỨNG MIỄN DỊCH CỦA HEXAXIM® TRÊN TRẺ SƠ SINH PHƠI NHIỄM HIV**

Đáp ứng miễn dịch đối với các kháng nguyên của Hexaxim® trên 51 trẻ sơ sinh phơi nhiễm HIV (9 trẻ bị nhiễm và 42 trẻ không bị nhiễm) được đánh giá sau loạt tiêm chủng với 3 liều cơ bản ở 6, 10 và 14 tuần tuổi và liều tiêm nhắc tại thời điểm 15 đến 18 tháng tuổi.<sup>4</sup>

**Đáp ứng miễn dịch 1 tháng sau loạt tiêm cơ bản và sau liều tiêm nhắc\* với Hexaxim® ở trẻ phơi nhiễm HIV (bị nhiễm và không bị nhiễm)<sup>4,5</sup>**



**MỘT SỐ THÔNG TIN KHÁC CỦA HEXAXIM®**



- Chỉ định từ 6 tuần tuổi<sup>6</sup>
- Dạng hỗn dịch tiêm pha sẵn<sup>7</sup>
- Có dữ liệu nghiên cứu trên trẻ sinh non<sup>2</sup>
- Có thể sử dụng ở tất cả các lịch tiêm, dù lúc sinh có tiêm liều VGB\* hay không<sup>8</sup>
- Có nghiên cứu tại Việt Nam<sup>9</sup>
- Được bào chế, đóng ống và đóng gói tại Pháp<sup>10</sup>

\*VGB: Vắc-xin Viêm gan B

- Tài liệu tham khảo:**
- Công văn số 5449e/QLD-ĐK của cục Quản lý Dược – Bộ Y tế, ngày 02/04/2026
  - Mục "Đặc tính dược lực học" – Phần "Đáp ứng miễn dịch của Hexaxim trên trẻ sinh non", Thông tin kê toa Hexaxim được Cục QLD phê duyệt ngày 02/04/2026
  - Maertens K, et al., *Immunogenicity of a liquid hexavalent DTaP-IPV-HB-PRP~T vaccine after primary and booster vaccination of term and preterm infants born to women vaccinated with Tdap during pregnancy*, Vaccine, 2023;41:795-804; Bảng 2 (Mã nghiên cứu NCT02511327)
  - Mục "Đặc tính dược lực học" – Phần "Đáp ứng miễn dịch của Hexaxim trên trẻ sơ sinh phơi nhiễm HIV", Thông tin kê toa Hexaxim được Cục QLD phê duyệt ngày 02/04/2026
  - Koen A, et al., *Immunogenicity and safety of a hexavalent pediatric vaccine in HIV-exposed infected and uninfected infants in Republic of South Africa*, Hum Vaccin Immunother, 2021;17:1770-1778; Bảng 1 (Mã nghiên cứu NCT02817451)
  - Mục "Chỉ định", Thông tin kê toa Hexaxim được Cục QLD phê duyệt ngày 02/04/2026
  - Mục "Dạng bào chế", Thông tin kê toa Hexaxim được Cục QLD phê duyệt ngày 02/04/2026
  - Mục "Liều dùng và Cách dùng", Thông tin kê toa Hexaxim được Cục QLD phê duyệt ngày 02/04/2026
  - Vu DT. et al. SEA J Trop Med Pub Health. 2019;50(6):1078-1089, Mã nghiên cứu NCT02428491
  - Mục "Tên và địa chỉ cơ sở sản xuất", Thông tin kê toa Hexaxim được Cục QLD phê duyệt ngày 02/04/2026

**TỰ TIN BẢO VỆ**

Thông tin chi tiết về vắc-xin Hexaxim® xin vui lòng quét mã QR: Hoặc nhấn vào link:



**THÔNG TIN KÊ TOA VẮC-XIN HEXAXIM**