



RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

STAGIONE 2025-2026

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE

Flucelvax sospensione iniettabile in siringa preriempita. Vaccino antinfluenzale (antigene di superficie, inattivato, prodotto in colture cellulari).

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Antigeni di superficie del virus dell'influenza (emoagglutinina e neuraminidasi), inattivati, dei ceppi* equivalenti: A/Wisconsin/67/2022 (H1N1) pdm09-ceppo equivalente (A/Georgia/12/2022, CVR-167) 15 microgrammi HA**; A/District of Columbia/27/2023 (H3N2)-ceppo equivalente (A/Victoria/800/2024, CVR-289) 15 microgrammi HA**; B/Austria/1359417/2021-ceppo equivalente (B/Singapore/WUH4618/2021, wild type) 15 microgrammi HA***, por una dece da 0.5 ml ; per una dose da 0,5 mL.

* Propagato in cellule Madin Darby Canine Kidney (MDCK). ** HA = emoagglutinina. Il vaccino è conforme alla raccomandazione dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) (emisfero settentrionale) e alla decisione EU per la Stagione 2025/2026. Flucelvax può contenere tracce di beta-propiolattone, cetiltrimetilammonio bromuro e polisorbato 80 (vedere paragrafo 4.3). Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile (preparazione iniettabile). Liquido da limpido a leggermente opalescente.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1. Indicazioni terapeutiche. Profilassi dell'influenza negli adulti e nei bambini a partire dall'età di 6 mesi. Flucelvax deve essere usato in conformità con le raccomandazioni ufficiali.

4.2. Posologia e modo di somministrazione. Posologia. Adulti e bambini da 6 mesi d'età.

Gruppo di età	Dose	Schema
Da 6 mesi a <9 anni	Una o dueª dosi da 0,5 mL	Se 2 dosi, somministrarle a distanza di almeno 4 settimane
Età pari o superiore a 9 anni	Una dose da 0,5 mL	Non pertinente

^a I bambini di età inferiore a 9 anni che non sono stati vaccinati in precedenza contro l'influenza devono ricevere una seconda dose.

Bambini di età inferiore a 6 mesi. La sicurezza e l'efficacia di Flucelvax nei bambini dalla nascita a un'età inferiore a 6 mesi non sono state stabilite. Non ci sono dati disponibili. Modo di somministrazione. Esclusivamente per iniezione intramuscolare. La sede preferita per l'iniezione è il muscolo deltoide del braccio. I bambini piccoli con massa deltoidea insufficiente devono essere vaccinati sulla parte anterolaterale della coscia. Il vaccino non deve essere iniettato per via endovenosa, sottocutanea o intradermica e non deve essere miscelato con altri vaccini nella stessa siringa. Per le istruzioni sulla manipolazione del medicinale prima della somministrazione, vedere paragrafo 6.6.

4.3. Controindicazioni. Ipersensibilità al principio attivo, ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1 o a possibili residui in tracce, quali beta-propiolattone, cetiltrimetilammonio bromuro e polisorbato 80.
4.4. Avvertenze speciali e precauzioni d'impiego. Tracciabilità. Per migliorare la tracciabilità dei medicinali biologici, il nome e il numero di lotto

del medicinale somministrato devono essere chiaramente documentati. Ipersensibilità e anafilassi. Deve essere sempre rapidamente disponibile un adeguato trattamento e supervisione medica, nella rara eventualità di comparsa di reazioni anafilattiche in seguito alla somministrazione del vaccino.

Malattia concomitante. La vaccinazione deve essere rinviata in pazienti con malattia febbrile fino alla scomparsa della febbre. **Trombocitopenia e disturbi della coagulazione**. Come tutti i vaccini iniettabili, Flucelvax deve essere somministrato con cautela ai soggetti affetti da trombocitopenia o disturbi della coagulazione, dal momento che dopo la somministrazione intramuscolare possono verificarsi emorragie. Reazioni collegate ad ansia. Una sincope (svenimento) può manifestarsi dopo o anche prima di qualsiasi vaccinazione, come risposta psicogena all'iniezione con l'ago. Questa può essere accompagnata

da svariati segni neurologici quali disturbi visivi transitori, parestesia e movimenti tonico-clonici degli arti durante il recupero. È importante che siano disponibili misure idonee a evitare lesioni dovute allo svenimento. Pazienti immunocompromessi. Nei pazienti con immunosoppressione endogena o iatrogena la risposta anticorpale può essere insufficiente a prevenire l'influenza. Limitazioni dell'efficacia del vaccino. È possibile che la risposta immunitaria protettiva non venga indotta in tutti i soggetti vaccinati. Eccipienti con effetti **noti.** Sodio. Questo vaccino contiene meno di 1 mmol (23 mg) di sodio per dose, cioè essenzialmente 'senza sodio'. *Potassio*. Questo vaccino contiene potassio, meno di 1 mmol (39 mg) per dose, cioè essenzialmente 'senza potassio'. 4.5. Interazioni con altri medicinali ed altre forme d'interazione. In base all'esperienza clinica, Flucelvax può essere somministrato contemporaneamente ad altri vaccini. Se Flucelvax deve essere utilizzato contemporaneamente a un altro vaccino, deve essere somministrato in sedi di iniezione separate e preferibilmente in arti diversi. Deve essere considerato che le reazioni avverse possono essere intensificate dall'eventuale somministrazione concomitante. **4.6. Fertilità, gravidanza e allattamento.** I dati derivati da un vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero (Flucelvax Tetra) sono di rilievo per il vaccino trivalente Flucelvax, dal momento che entrambi i

vaccini sono prodotti con la stessa tecnica e hanno composizioni sovrapponibili. Gravidanza. I vaccini antinfluenzali inattivati, come Flucelvax, possono essere somministrati in qualsiasi fase della gravidanza. Sull'uso dei vaccini durante il secondo o terzo trimestre, è disponibile una maggiore quantità di dati di sicurezza, rispetto al primo trimestre; tuttavia, i dati ottenuti a seguito dell'uso del vaccino antinfluenzale in tutto il mondo non indicano effetti avversi fetali e materni attribuibili al vaccino. Negli Stati Uniti è stato istituito un registro prospettico dell'esposizione in gravidanza e sono stati raccolti i dati di 665 donne vaccinate con vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero durante 3 stagioni influenzali nell'emisfero settentrionale (dal 2017-18 al 2019-20), il 28% delle quali esposto durante il primo trimestre. Sulla base degli esiti delle gravidanze e degli esiti predefiniti di sicurezza neonatale, in nessuna fase della gravidanza sono stati evidenziati esiti avversi fetali, neonatali o per la gravidanza, attribuibili al vaccino. Gli studi sugli animali non indicano una tossicità riproduttiva (vedere paragrafo 5.3). Allattamento. Non è noto se Flucelvax sia escreto nel latte materno. Non si prevedono effetti su neonati/lattanti. Flucelvax può essere somministrato durante l'allattamento. Fertilità. Non sono disponibili dati sulla fertilità umana. I dati sugli animali non hanno mostrato effetti sulla fertilità femminile. Gli effetti sulla fertilità maschile negli animali non sono stati valutati.

4.7. Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari. Flucelvax non altera o altera in modo trascurabile la capacità di guidare veicoli e di usare macchinari

4.8. Effetti indesiderati. I dati per il vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero sono di rilievo per Flucelvax, dal momento che entrambi i vaccini sono prodotti con la stessa tecnica e hanno composizioni sovrapponibili. Riassunto del profilo di sicurezza. La sicurezza negli adulti di età pari o superiore a 18 anni è stata valutata in uno studio randomizzato e controllato (V130_01), nel quale 1334 soggetti hanno ricevuto il vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero o una delle due formulazioni di vaccino antinfluenzale trivalente prodotto in cellule di mammifero (N = 1346) (vedere paragrafo 5.1). In questo studio clinico, nei soggetti che hanno ricevuto il vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero e in quelli che hanno ricevuto il comparatore, un vaccino antinfluenzale trivalente prodotto in cellule di mammifero, sono state segnalate percentuali simili di reazioni avverse sollecitate locali e sistemiche. Le reazioni segnalate più comunemente (≥10%) nei soggetti che hanno ricevuto Flucelvax o i comparatori trivalenti sono state dolore nella sede d'iniezione (34%), cefalea (14%), stanchezza (16%), eritema (13%), mialgia (12%) e indurimento (10%). L'incidenza di alcune reazioni avverse è stata considerevolmente più bassa nei soggetti di età ≥65 anni rispetto ai soggetti di età compresa tra 18 e <65 anni (vedere tabella in basso). Elenco delle reazioni avverse in forma tabellare. Le reazioni avverse segnalate sono elencate in base alle seguenti categorie di frequenza: molto comune (\geq 1/10); comune (\geq 1/100, <1/100); non comune (\geq 1/1000, <1/100), non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili).

Tabella 1: Reazioni avverse segnalate dopo la vaccinazione in adulti di età pari o superiore a 18 anni negli studi clinici e nella sorveglianza post-marketing

Classificazione per sistemi e organi secondo MedDRA	Molto comune (≥1/10)	Comune (≥1/100, <1/10)	Non comune (≥1/1000, <1/100)	Non nota ³
Disturbi del sistema immunitario				Reazioni allergiche o da ipersensibilità immediata, incluso lo shock anafilattico
Disturbi del metabolismo e della nutrizione		Perdita dell'appetito		
Patologie del sistema nervoso	Cefalea ¹			Parestesia, sindrome di Guillain-Barré
Patologie gastrointestinali		Nausea, diarrea, vomito ²		
Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo				Reazioni cutanee generalizzate incluse prurito, orticaria o eruzione cutanea non specifica
Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo	Mialgia ¹	Artralgia		
Patologie generali e condizioni relative alla sede di somministrazione	Dolore in sede di iniezione, stanchezza, eritema, indurimento¹	Ecchimosi, brividi	Febbre (≥38 °C)	Gonfiore esteso dell'arto sede di iniezione

Segnalato con frequenza comune nella popolazione anziana di età pari o superiore a 65 anni.

Popolazione pediatrica (età compresa tra 6 mesi e meno di 18 anni). La sicurezza nei bambini di età compresa tra 6 mesi e meno di 18 anni è stata valutata in tre studi clinici, V130_03, V130_12 e V130_14 (N = 7443). Nello studio V130_03, bambini di età compresa tra 4 e meno di 18 anni hanno ricevuto un vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero (N = 1159) o una delle due formulazioni di comparatori trivalenti prodotti in cellule di mammifero (N = 1173) (vedere paragrafo 5.1). Nello studio V130_012, bambini di età compresa tra 2 e meno di 18 anni hanno ricevuto un vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero (N = 2255) o un vaccino comparatore non antinfluenzale. Nello studio V130 014, bambini di età compresa tra 6 mesi e meno di 4 anni hanno ricevuto un vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero o un vaccino comparatore non antinfluenzale (N = 2856). In questi studi, bambini di età compresa tra 6 mesi e meno di 9 anni hanno ricevuto una o due dosi (a distanza di 28 giorni) di vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero, sulla base delle precedenti vaccinazioni antinfluenzali del soggetto. Le reazioni avverse locali e sistemiche più comuni segnalate per il vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero o per il comparatore trivalente in uno qualsiasi dei tre studi sono descritte in basso per ogni sottogruppo pediatrico. Le reazioni avverse locali e sistemiche più comuni (≥10%) dopo qualsiasi vaccinazione nei bambini di età compresa tra

6 e meno di 18 anni sono state dolore in sede di iniezione (61%), eritema in sede di iniezione (25%), cefalea (22%), indurimento in sede di iniezione (19%), stanchezza (18%), mialgia (16%), ecchimosi in sede di iniezione (11%) e perdita dell'appetito (11%). Le reazioni avverse locali e sistemiche più comuni (≥10%) dopo qualsiasi vaccinazione nei bambini di età compresa tra 6 mesi e meno di 6 anni sono state dolorabilità in sede di iniezione (54%), eritema in sede di iniezione (23%), sonnolenza (21%), irritabilità (21%), cambiamento delle abitudini alimentari (16%), indurimento in sede di iniezione (15%), diarrea (13%), ecchimosi in sede di iniezione (11%) e febbre (11%). Percentuali simili di reazioni avverse locali e sistemiche sollecitate sono state segnalate nei soggetti che hanno ricevuto il vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero e il comparatore, vaccino antinfluenzale trivalente prodotto in cellule di mammifero (studio V130_03). In confronto agli adulti di età pari o superiore a 18 anni, nei soggetti pediatrici sono state in genere segnalate percentuali più elevate di reazioni avverse locali e sistemiche. Nei bambini che hanno ricevuto una seconda dose di vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero, l'incidenza delle reazioni avverse dopo la seconda dose di vaccino è stata simile o leggermente inferiore a quella osservata dopo la prima dose. La frequenza più elevata delle reazioni avverse nei bambini di età compresa tra 6 mesi e meno di 18 anni in questi studi clinici è descritta nella tabella 2 in basso.

Tabella 2: Reazioni avverse sollecitate registrate negli studi clinici, nei bambini di età compresa tra 6 mesi e <18 anni

rabena 2. Reazioni avverse sonecitate registrate negli statui ciniici, nei bambini di eta compresa tra o mesi e vio anni				
Classificazione per sistemi e organi secondo MedDRA	Molto comune	Comune		
Classificazione per sistemi e organi secondo Piedoka	Da 6 mesi a <6 anni ¹			
Patologie gastrointestinali	Diarrea	Vomito		
Patologie generali e condizioni relative alla sede di somministrazione	Dolorabilità in sede di iniezione, eritema in sede di iniezione, indurimento in sede di iniezione, ecchimosi in sede di iniezione, sonnolenza, irritabilità, cambiamento delle abitudini alimentari, febbre (>38°C)²	Brividi/tremori		
	Da 6 a <18 anni³			
Disturbi del metabolismo e della nutrizione	Perdita dell'appetito			
Patologie del sistema nervoso	Cefalea			
Patologie gastrointestinali		Nausea		
Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo	Mialgia ⁴	Artralgia		
Patologie generali e condizioni relative alla sede di somministrazione	Dolore in sede di iniezione, eritema in sede di iniezione, indurimento in sede di iniezione, ecchimosi in sede di iniezione, stanchezza	Brividi/tremori, febbre (≥38 °C)		

¹ Categorie di frequenza basate sui tassi più elevati dalle fasce di età sovrapponibili nei 3 studi seguenti: V130_14 (da 6 mesi a <4 anni); V130_12 (da 2 a <6 anni); V130_03 (da 4 a <6 anni).

Febbre segnalata con frequenza comune negli studi V130_12 e V130_03 e molto comune nello studio V130_14.

Segnalazione delle reazioni avverse sospette. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse. 4.9. Sovradosaggio. Non sono disponibili dati sul sovradosaggio di Flucelvax. In caso di sovradosaggio, sono raccomandati il monitoraggio delle funzioni vitali e un possibile trattamento sintomatico.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

5.1. Proprietà farmacodinamiche. Categoria farmacoterapeutica: vaccini, vaccino antinfluenzale. Codice ATC: J07BB02. **Meccanismo d'azione.** Flucelvax conferisce un'immunizzazione attiva nei confronti dei ceppi di virus influenzali contenuti nel vaccino. Flucelvax induce anticorpi umorali diretti contro le emoagglutinine. Questi anticorpi neutralizzano i virus influenzali. Non vi sono livelli specifici dei titoli degli anticorpi responsabili dell'inibizione dell'emoagglutinazione (HI), dopo vaccinazione con un vaccino antinfluenzale inattivato, che siano associati a protezione nei confronti del virus influenzale.

Segnalato con freguenza non comune nella popolazione anziana di età pari o superiore a 65 anni.

³ Reazioni avverse segnalate durante la sorveglianza post-marketing.

³ Categorie di frequenza basate sui tassi più elevati rilevati dai 2 studi seguenti: V130 03 (da 6 a <18 anni) e V130 12 (da 6 a <18 anni).

⁴ Mialgia segnalata con frequenza comune nello studio V130_12 e molto comune nello studio V130_03.

In alcuni studi nell'uomo, titoli anticorpali di 1:40 o superiori sono stati associati a una protezione nei confronti dell'influenza in un massimo del 50% dei soggetti. Gli anticorpi diretti contro un tipo o sottotipo di virus influenzale conferiscono una protezione limitata o nessuna protezione nei confronti di un altro. Inoltre, è possibile che gli anticorpi diretti contro una variante antigenica di virus influenzale non proteggano da una nuova variante antigenica dello stesso tipo o sottotipo. Si raccomanda la rivaccinazione annuale con i vaccini antinfluenzali attuali, poiché l'immunità diminuisce nel corso dell'anno dopo la vaccinazione e i ceppi circolanti dei virus influenzali cambiano di anno in anno. Effetti farmacodinamici. Efficacia clinica di Flucelvax nei confronti dell'influenza confermata tramite coltura negli adulti. È stato condotto uno studio multinazionale, randomizzato, con osservatore cieco, controllato verso placebo (V58P13), per valutare l'efficacia e la sicurezza di Flucelvax durante la stagione influenzale 2007-2008 in adulti di età compresa tra 18 e meno

di 50 anni. È stato arruolato un totale di 11.404 soggetti a ricevere Flucelvax (N = 3828), vaccino antinfluenzale trivalente prodotto su uova (N = 3676) o placebo (N = 3900) in rapporto 1:1:1. L'efficacia di Flucelvax è stata definita come la prevenzione dell'influenza sintomatica confermata tramite coltura e dovuta a virus antigenicamente corrispondenti a quelli presenti nel vaccino in confronto al placebo. I casi di influenza sono stati individuati tramite sorveglianza attiva e passiva della malattia di tipo influenzale (*influenza-like illness*, ILI). La ILI è stata definita in base alla definizione dei Centri per il controllo e la prevenzione della malattia (*Centers for Disease Control and Prevention*, CDC), vale a dire febbre (temperatura orale ≥100,0 °F / 38 °C) e tosse o mal di gola. Dopo un episodio di ILI sono stati raccolti tamponi faringei e nasali per l'analisi. È stata calcolata l'efficacia del vaccino nei confronti di ceppi influenzali corrispondenti a quelli del vaccino, nei confronti di tutti i ceppi di virus influenzali e nei confronti di singoli sottotipi di virus influenzali (tabella 3).

Tabella 3: Efficacia comparativa di Flucelvax vs placebo nei confronti dell'influenza confermata tramite coltura per sottotipo di virus influenzale (V58P13)

		Flucelvax	(N = 3776) Placebo (N = 3843)		Efficacia del vaccino*		
		Tasso di attacco (%)	Numero di soggetti con influenza	Tasso di attacco (%)	Numero di soggetti con influenza	%	Limite inferiore dell'IC 97,5% unilaterale
Ceppi and	tigenicament	te corrispondenti					
Compless	sivamente	0,19	7	1,14	44	83,8	61,0
	A/H3N2**	0,05	2	0	0	-	-
Singoli ceppi	A/H1N1	0,13	5	1,12	43	88,2	67,4
	B**	0	0	0,03	1	-	-
Tutti i cas	Tutti i casi di influenza confermata tramite coltura						
Compless	sivamente	1,11	42	3,64	140	69,5	55,0
Singoli ceppi	A/H3N2	0,16	6	0,65	25	75,6	35,1
	A/H1N1	0,16	6	1,48	57	89,3	73,0
	В	0,79	30	1,59	61	49,9	18,2

^{*} Intervalli di confidenza unilaterali simultanei al 97,5% per l'efficacia di ciascun vaccino antinfluenzale in confronto al placebo in base agli intervalli di confidenza corretti secondo Sidak per i due rischi relativi. Efficacia del vaccino = (1-rischio relativo)x100%.

I dati per il vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero sono di rilievo per Flucelvax, dal momento che entrambi i vaccini sono prodotti con la stessa tecnica e hanno composizioni sovrapponibili. *Immunogenicità in adulti di 18 anni di età e oltre.* L'immunogenicità negli adulti di 18 anni di età e oltre è stata valutata nell'ambito di uno studio randomizzato, controllato, in doppio cieco (V130_01). In questo studio, i soggetti hanno ricevuto il vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero (N = 1334) o una delle due formulazioni del comparatore, un vaccino antinfluenzale trivalente prodotto in cellule di mammifero con la stessa

composizione di ceppi di Flucelvax TIVc (N = 677) o un ceppo B di linea alternativa TIV2c (N = 669). La risposta immunitaria a ciascuno degli antigeni del vaccino è stata determinata 21 giorni dopo la vaccinazione. Gli endpoint di immunogenicità sono stati la media geometrica dei titoli anticorpali (GMT) per la risposta di inibizione dell'emoagglutinazione (HI) e le percentuali di soggetti che hanno presentato sieroconversione, definita come la presenza di un titolo HI pre-vaccinazione ≥1:10 e di un titolo post-vaccinazione ≥1:40, oppure di un titolo HI pre-vaccinazione ≥1:10 con un aumento di almeno 4 volte del titolo anticorpale HI nel siero. I dati di immunogenicità sono riassunti nella tabella 4.

Tabella 4: GMT e percentuali di sieroconversione (con IC 95%) in adulti di 18 anni di età e oltre - Set per protocollo (V130_01)

		Vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero N = 1250	TIV1c/TIV2c N = 635/N = 639
A/H1N1	GMT (IC 95%)	302,8 (281,8-325,5)	298,9 (270,3-330,5)
A/HINI	Percentuale di sieroconversione ^a (IC 95%)	49,2% (46,4-52,0)	48,7% (44,7-52,6)
A /LIZNIO	GMT (IC 95%)	372,3 (349,2-396,9)	378,4 (345,1-414,8)
A/H3N2	Percentuale di sieroconversione ^a (IC 95%)	38,3% (35,6-41,1)	35,6% (31,9-39,5)
D1	GMT (IC 95%)	133,2 (125,3-141,7)	115,6 (106,4-125,6)
B1	Percentuale di sieroconversione ^a (IC 95%)	36,6% (33,9-39,3)	34,8% (31,1-38,7)
B2	GMT (IC 95%)	177,2 (167,6-187,5)	164,0 (151,4-177,7)
	Percentuale di sieroconversione ^a (IC 95%)	39,8% (37,0-42,5)	35,4% (31,7-39,2)

Abbreviazioni: GMT = media geometrica dei titoli (*geometric mean titer*); IC = intervallo di confidenza.

Popolazione pediatrica. Efficacia clinica del vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero nella popolazione pediatrica di età compresa tra 6 mesi e meno di 18 anni. L'efficacia assoluta del vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero è stata valutata in bambini di età compresa tra 2 e meno di 18 anni nello studio V130_12 e in bambini di età compresa tra 6 e meno di 48 mesi nello studio V130_14. Lo studio V130_12 era uno studio di efficacia multinazionale, randomizzato, controllato con un vaccino comparatore non antinfluenzale, condotto in 8 Paesi per 3 stagioni influenzali, nel quale sono stati arruolati 4514 soggetti per ricevere 0,5 mL di vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero o un vaccino comparatore non antinfluenzale (meningococco ACYW-135 coniugato) in rapporto 1:1. In base all'anamnesi relativa alle precedenti vaccinazioni antinfluenzali, i

partecipanti hanno ricevuto una o due dosi (a distanza di 28 giorni) del vaccino in studio. L'efficacia del vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero è stata determinata sulla base della prevenzione della malattia influenzale confermata causata da qualsiasi ceppo influenzale di tipo A o B. I casi di influenza sono stati individuati mediante sorveglianza attiva della malattia di tipo influenzale (*influenza-like illness*, ILI) e confermati tramite coltura virale e/o reazione a catena della polimerasi in tempo reale (*real-time polymerase chain reaction*, RT-PCR). Un episodio di ILI è stato definito come la presenza di temperatura corporea febbrile ≥37,8 °C associata ad almeno uno dei seguenti sintomi: tosse, mal di gola, congestione nasale o rinorrea. È stata calcolata l'efficacia del vaccino nei confronti dell'influenza confermata in laboratorio (tabella 5).

^{**} Il numero di casi di influenza dovuta ai ceppi influenzali A/H3N2 o B corrispondenti al vaccino era troppo basso per una valutazione corretta dell'efficacia del vaccino stesso.

^a Percentuale di sieroconversione = percentuale di soggetti con titolo HI pre-vaccinazione <1:10 e titolo HI post-vaccinazione ≥1:40, oppure con titolo HI pre-vaccinazione ≥1:10 e aumento di almeno 4 volte del titolo anticorpale HI post-vaccinazione.

Tabella 5: Numero di soggetti con influenza di prima comparsa confermata tramite RT-PCR o coltura ed efficacia assoluta del vaccino (IC 95%) in soggetti di età compresa tra 2 e meno di 18 anni – FAS efficacia¹ (studio V130_12)

	Numero di soggetti	Numero di casi	Tasso di attacco (%)	Efficacia del vaccino (EV)		
	per protocollo ¹	di influenza		%	IC 95% della EV	
Influenza confermata tramite RT-PCR o co	oltura					
Vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero	2257	175	7,8	54,63	45,67; 62,12	
Comparatore non antinfluenzale	2252	364	16,2	-	-	
Influenza confermata tramite coltura						
Vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero	2257	115	5,1	60,81	51,30; 68,46	
Comparatore non antinfluenzale	2252	279	12,4	-	-	
Influenza confermata tramite coltura dovuta a virus antigenicamente corrispondenti						
Vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero	2257	90	4,0	63,64	53,64; 71,48	
Comparatore non antinfluenzale	2252	236	10,5	-	-	

¹Numero di soggetti nel full-analysis set (FAS) – efficacia, che ha incluso tutti i soggetti randomizzati, che hanno ricevuto una vaccinazione in studio e dai quali sono stati ottenuti dati di efficacia.

L'efficacia nei bambini di età compresa tra 6 mesi e meno di 4 anni è stata valutata nello studio V130_14. Si trattava di uno studio di efficacia multinazionale, randomizzato, in cieco per l'osservatore, controllato con un vaccino non antinfluenzale come comparatore, condotto in 15 Paesi per 5 stagioni influenzali, nel quale 5697 soggetti hanno ricevuto 0,5 mL di vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero o un vaccino non antinfluenzale come comparatore in rapporto 1:1. In base all'anamnesi relativa alle precedenti vaccinazioni antinfluenzali, i partecipanti hanno ricevuto una o due dosi (a distanza di 28 giorni) del vaccino in studio. L'efficacia del vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero è stata

determinata sulla base della prevenzione della malattia influenzale confermata causata da qualsiasi ceppo influenzale di tipo A o B. I casi di influenza sono stati individuati mediante sorveglianza attiva della malattia di tipo influenzale (ILI) e confermati tramite reazione a catena della polimerasi in tempo reale (RT-PCR) e coltura virale. Un episodio di ILI è stato definito come la presenza di temperatura corporea febbrile ≥37,8 °C associata ad almeno uno dei seguenti sintomi nello stesso giorno: tosse, mal di gola, congestione nasale, rinorrea, otalgia o secrezione auricolare. È stata calcolata l'efficacia del vaccino nei confronti dell'influenza confermata in laboratorio (tabella 6).

Tabella 6: Numero di soggetti con influenza di prima comparsa confermata tramite RT-PCR, influenza di qualsiasi ceppo e dovuta a virus antigenicamente corrispondenti confermata tramite coltura ed efficacia assoluta del vaccino in soggetti di età compresa tra 6 mesi e meno di 4 anni – FAS efficacia¹ (studio V130_14)

	Numara di saggatti	Numero di casi	Tasso di attacco	Efficacia del vaccino (EV)		
	Numero di soggetti per protocollo di influenza %			%	Limite inferiore dell'IC bilaterale della EV	
Influenza confermata tramite RT-PCR ^{2,3}						
Vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero	2856	104	3,64	41,26	21,554	
Vaccino non antinfluenzale come comparatore	2835	173	6,10	-	-	
Influenza confermata tramite coltura ⁵						
Vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero	2856	61	2,14	50,67	32,83	
Vaccino non antinfluenzale come comparatore	2835	121	4,27	-	-	
Influenza confermata tramite coltura dovuta a virus antigenicamente corrispondenti ²						
Vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero	2856	44	1,54	46,90	19,19 ⁶	
Vaccino non antinfluenzale come comparatore	2835	82	2,89	-	-	

¹ Numero di soggetti nel *full-analysis set* (FAS) – efficacia, che ha incluso tutti i soggetti randomizzati, che hanno ricevuto una vaccinazione in studio e dai quali sono stati ottenuti dati di efficacia.

Immunogenicità in bambini e adolescenti di età compresa tra 4 e meno di 18 anni. L'immunogenicità del vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero nei bambini di età compresa tra 4 e meno di 18 anni è stata valutata nell'ambito di uno studio randomizzato, controllato, in doppio cieco (V130_03). In questo studio, i soggetti hanno ricevuto il vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero (N = 1159) o una delle due formulazioni del comparatore, un vaccino antinfluenzale trivalente prodotto in cellule di mammifero con la stessa composizione di Flucelvax, TIV1c (N = 593) o un ceppo B con linea alternativa, TIV2c (N = 580). La

risposta immunitaria a ciascuno degli antigeni del vaccino è stata determinata 21 giorni dopo la vaccinazione. Gli endpoint di immunogenicità sono stati la GMT della risposta HI e le percentuali di soggetti che hanno presentato siero-conversione (percentuale di sieroconversione), definita come la presenza di un titolo HI pre-vaccinazione <1:10 e di un titolo post-vaccinazione ≥1:40, oppure di un titolo HI pre-vaccinazione ≥1:10 con un aumento di almeno 4 volte del titolo anticorpale HI nel siero. I dati di immunogenicità nei soggetti di età compresa tra 4 e meno di 18 anni sono riassunti nella tabella 7.

² Endpoint primario dello studio.

³ Il numero di soggetti con influenza di prima comparsa da moderata a severa, confermata tramite RT-PCR è stato pari a 9 nel gruppo comparatore e a 0 nel gruppo vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero.

⁴ Il criterio di successo predefinito era stabilito come limite inferiore dell'IC 97,98% bilaterale dell'efficacia assoluta del vaccino superiore allo 0%.

⁵ Influenza confermata tramite coltura dovuta a qualsiasi virus influenzale di tipo A e/o di tipo B, indipendentemente dalla corrispondenza antigenica ai ceppi influenzali nel vaccino (IC 95% bilaterale).

⁶ Il criterio di successo predefinito era stabilito come limite inferiore dell'IC 97,5% bilaterale dell'efficacia assoluta del vaccino superiore allo 0%.

Tabella 7: GMT e percentuali di sieroconversione (con IC 95%) in soggetti di età compresa tra 4 e <18 anni, 3 settimane dopo la vaccinazione con vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero o TIVIc/TIV2c – Set per protocollo (V130_03)

		Vaccino antinfluenzale quadrivalente prodotto in cellule di mammifero	TIV1c/TIV2c°
		N = 1014	N = 510
A/H1N1	GMT (IC 95%)	1090 (1027-1157)	1125 (1034-1224)
	Percentuale di sieroconversione ^b	72 % (69-75)	75 % (70-78)
		N = 1013	N = 510
A/H3N2	GMT (IC 95%)	738 (703-774)	776 (725-831)
	Percentuale di sieroconversione ^b	47 % (44-50)	51 % (46-55)
		N = 1013	N = 510
B1	GMT (IC 95%)	155 (146-165)	154 (141-168)
	Percentuale di sieroconversione ^b	66 % (63-69)	66 % (62-70)
		N = 1009	N = 501
B2	GMT (IC 95%)	185 (171-200)	185 (166-207)
	Percentuale di sieroconversione ^b	73 % (70-76)	71 % (67-75)

a Per i ceppi influenzali H1N1, H3N2 e B1 sono riportati i dati di TIV1c, mentre per il ceppo influenzale B2 sono riportati i dati di TIV2c.

è >40%, la percentuale di soggetti che hanno raggiunto un titolo HI ≥1:40 è >70%.

5.2. Proprietà farmacocinetiche. Non pertinente.

5.3. Dati preclinici di sicurezza. I dati preclinici non rivelano rischi particolari per l'uomo sulla base di studi convenzionali di tossicità a dosi ripetute e tossicità della riproduzione e dello sviluppo.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

- 6.1. Elenco degli eccipienti. Sodio cloruro, Potassio cloruro, Magnesio cloruro esaidrato, Sodio fosfato dibasico diidrato, Potassio fosfato monobasico, Acqua per preparazioni iniettabili.
- 6.2. Incompatibilità. In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale non deve essere miscelato con altri medicinali.
- 6.3. Periodo di validità. 1 anno.
- 6.4. Precauzioni particolari per la conservazione. Conservare in frigorifero (2 °C-8 °C). Non congelare. Tenere la siringa preriempita nell'imballaggio esterno per proteggere il medicinale dalla luce.
- 6.5. Natura e contenuto del contenitore. O,5 mL di sospensione in siringa preriempita (vetro di tipo I), con stantuffo (gomma bromobutilica), con o senza ago. Confezione da 1 siringa preriempita, con o senza ago. Confezione da 10 siringhe preriempite, con o senza aghi. È possibile che non tutte le confezione compresi lizzate. zioni siano commercializzate.
- 6.6. Precauzioni particolari per lo smaltimento e la manipolazione. Il vaccino è pronto per l'uso. Agitare prima dell'uso. Dopo che è stato agitato, il vaccino si presenta normalmente come sospensione da limpida a leggermente opalescente. Ispezionare visivamente il vaccino per la eventuale presente za di particolato e cambiamento di colore prima della somministrazione. In presenza di particolato estraneo e/o cambiamento dell'aspetto fisico, non somministrare il vaccino. Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.
- **7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO** Seqirus Netherlands B.V. Paasheuvelweg 28, 1105BJ Amsterdam, Paesi Bassi.

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

051752018: 0,5 mL - sospensione iniettabile - uso intramuscolare osin/32010. (v, mL - sospensione iniettable - uso intramuscolare - siringa preriempita (vetro) senza ago 0,5 mL - 10 siringhe preriempite; 051752020: 0,5 mL - sospensione iniettabile - uso intramuscolare - siringa preriempita (vetro) con ago 0,5 mL - 1 siringa preriempita; 051752032: 0,5 mL - sospensione iniettabile - uso intramuscolare - siringa preriempita (vetro) con ago 0,5 mL - 10 siringhe preriempite; 051752044: 0,5 mL - sospensione iniettabile - uso intramuscolare - siringa preriempita (vetro) senza ago 0,5 mL - 1 siringa preriempita.

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO **DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 15 novembre 2024.

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

07/2025

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europea per i medicinali, http://www.ema.europa.eu.

PREZZO AL PUBBLICO

AIC: 051752020-044 € 24,20 AIC: 051752018-032 € 242,00

CLASSE DI RIMBORSABILITÀ

REGIME DI FORNITURA

b Percentuale di sieroconversione = percentuale di soggetti con titolo HI pre-vaccinazione <1:10 e titolo HI post-vaccinazione ≥1:40, oppure con titolo HI pre-vaccinazione ≥1:10 e aumento di almeno 4 volte del titolo anticorpale HI post-vaccinazione.

Grassetto = criteri di immunogenicità CHMP soddisfatti. La percentuale di soggetti con sieroconversione o aumento significativo del titolo anticorpale HI

