

VAXIGRIP®

Vaxigrip Bambini, sospensione iniettabile in siringa preriempita

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE TECNICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE

VAXIGRIP® Bambini, sospensione iniettabile in siringa preriempita.

Vaccino influenzale preparato con virus frammentati "split", inattivati.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Virus* dell'influenza "split" inattivati contenenti antigeni equivalenti dei seguenti ceppi:

A/Brisbane/59/2007 (H1N1) - ceppo equivalente (A/Brisbane/59/2007 (IVR-148))
7,5 microgrammi**

A/Brisbane/10/2007 (H3N2) - ceppo equivalente (A/Uruguay/716/2007 (NYMC X-175C))
7,5 microgrammi**

B/Florida/4/2006 - ceppo equivalente (B/Florida/4/2006)
7,5 microgrammi**

per una dose da 0,25 ml

* coltivati in uova fertilizzate di gallina provenienti da allevamenti controllati

** emoagglutinina

Questo vaccino ottempera alle raccomandazioni dell'Organizzazione Mondiale della Sanità per l'emisfero nord ed alla Decisione dell'Unione Europea per la stagione 2008/2009.

Per l'elenco completo degli eccipienti vedere il paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile in siringa preriempita.

Il vaccino, dopo essere stato accuratamente agitato, si presenta come un liquido leggermente bianco ed opalescente.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Indicazioni terapeutiche

Profilassi dell'influenza, specialmente nei bambini di età compresa tra 6 e 35 mesi che corrono un maggiore rischio di complicazioni associate.

VAXIGRIP® Bambini deve essere impiegato in accordo alle raccomandazioni ufficiali.

4.2 Posologia e modo di somministrazione

Bambini di età compresa tra 6 e 35 mesi: i dati clinici sono limitati. Sono stati utilizzati dosaggi da 0,25 ml o 0,5 ml. Ai bambini che non sono stati precedentemente vaccinati deve essere somministrata una seconda dose dopo un intervallo di almeno 4 settimane.

L'immunizzazione deve essere effettuata mediante iniezione intramuscolare o sottocutanea profonda.

Per le istruzioni per la preparazione, vedere il paragrafo 6.6.

4.3 Controindicazioni

Ipersensibilità ai principi attivi, ad uno qualunque degli eccipienti, alle uova o alle proteine del pollo, alla neomicina, alla formaldeide ed al 9-ottotossolo.

VAXIGRIP® Bambini non contiene più di 0,025 microgrammi di ovalbumina per dose.

L'immunizzazione deve essere rimandata nei bambini con affezioni febbrili o infezione acuta.

4.4 Avvertenze speciali e precauzioni d'impiego

Come per tutti i vaccini iniettabili, un appropriato trattamento e controllo medico devono essere sempre prontamente disponibili nel caso di una reazione anafilattica a seguito della somministrazione del vaccino.

VAXIGRIP® Bambini non deve in nessuna circostanza essere somministrato per via intravascolare.

La risposta anticorpale può risultare insufficiente in pazienti con immunodeficienza endogena o iatrogena.

4.5 Interazioni con altri medicinali e altre forme di interazione

VAXIGRIP® Bambini può essere somministrato contemporaneamente ad altri vaccini. L'immunizzazione deve però essere effettuata in arti differenti. Deve essere considerato che la somministrazione contemporanea può intensificare le reazioni avverse.

La risposta immunologica può essere ridotta se il paziente è in trattamento con farmaci immunosoppressori.

In seguito alla vaccinazione influenzale sono stati osservati risultati falsi positivi nei test sierologici per identificare anticorpi verso l'HIV1, l'Epatite C e, soprattutto, l'HTLV1 mediante il metodo ELISA. La tecnica del Western Blot consente di identificare i risultati falsi positivi dei saggi ELISA. Queste reazioni false positive transitorie possono essere dovute alle IgM di risposta al vaccino.

4.6 Gravidanza e allattamento

Non pertinente.

4.7 Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari

Non pertinente.

4.8 Effetti indesiderati

REAZIONI AVVERSE OSSERVATE DURANTE GLI STUDI CLINICI:

La sicurezza dei vaccini trivalenti inattivati dell'influenza viene valutata in studi clinici in aperto, non controllati, eseguiti a supporto dell'aggiornamento annuale dei ceppi in almeno 50 adulti di età compresa tra 18 e 60 anni ed almeno 50 anziani di età pari o superiore a 61 anni. La valutazione della sicurezza è effettuata durante i primi tre giorni successivi alla vaccinazione.

Gli effetti indesiderati di seguito riportati sono stati osservati durante gli studi clinici con le seguenti frequenze:

Molto comune (≥1/10); comune (≥1/100, <1/10); non comune (≥1/1.000, <1/100); raro (≥1/10.000, <1/1.000); molto raro (<1/10.000), inclusi i rapporti isolati.

Classificazione per organo	Molto comune ≥1/10	Comune ≥1/100, <1/10	Non comune ≥1/1.000, 1/100	Raro ≥1/10.000, <1/1.000	Molto raro <1/10.000
Patologie del sistema nervoso		Cefalea*			
Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo		Sudorazione*			
Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo		Mialgia, artralgia*			
Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione		Febbre, malessere, brividi, stanchezza. Reazioni locali: arrossamento, gonfiore, dolore, ecchimosi, indurimento*.			

*Generalmente questi effetti indesiderati scompaiono senza trattamento entro 1-2 giorni.

REAZIONI AVVERSE RIPORTATE A SEGUITO DELLA SORVEGLIANZA POST-MARKETING:

Le reazioni avverse riportate a seguito della sorveglianza ost-marketing, in aggiunta a quelle già osservate nel corso degli studi clinici, sono le seguenti:

Patologie del sistema emolinfopoietico:

Trombocitopenia transitoria, linfadenopatia transitoria.

Disturbi del sistema immunitario:

Reazioni allergiche, che in rari casi hanno condotto allo shock, angioedema.

Patologie del sistema nervoso:

Nevralgia, parestesia, convulsioni febbrili, disturbi neurologici, quali encefalomieliti, neuriti e sindrome di Guillain Barré.

Patologie vascolari:

Vasculiti associate in casi molto rari ad interessamento renale transitorio.

Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo:

Reazioni generalizzate della pelle comprendenti prurito, orticaria o rash non-specifico.

4.9 Sovradosaggio

E' improbabile che il sovradosaggio possa avere alcun effetto indesiderato.

5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Categoria farmacoterapeutica: VACCINO INFLUENZALE
Codice ATC: J07BB02

La sieroprotezione si ottiene generalmente entro 2-3 settimane. La durata dell'immunità postvaccinale a ceppi omologhi o a ceppi strettamente correlati ai ceppi contenuti nel vaccino è variabile ma è generalmente compresa tra i 6-12 mesi.

5.2 Proprietà farmacocinetiche

Non applicabile.

5.3 Dati preclinici di sicurezza

Non applicabile.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Soluzione tampone a base di sodio cloruro, potassio cloruro, sodio fosfato dibasico diidrato, potassio diidrogeno fosfato, acqua per preparazioni iniettabili.

6.2 Incompatibilità

Questo vaccino non deve essere miscelato con altri medicinali in quanto non sono disponibili studi di compatibilità.

6.3 Periodo di validità

1 anno.

6.4 Precauzioni particolari per la conservazione

Conservare in frigorifero (a temperatura compresa tra +2°C e +8°C). Non congelare. Conservare la siringa nell'astuccio esterno per proteggerla dalla luce.

6.5 Natura e contenuto del contenitore

- 0,25 ml di sospensione in siringa preriempita (vetro di Tipo I) con ago presaldato, con guarnizione del pistone (elastomero clorobromobutilico) - confezioni da 1, 10 o 20.
- 0,25 ml di sospensione in siringa preriempita (vetro di Tipo I) senza ago, con guarnizione del pistone (elastomero clorobromobutilico) e cappuccio (clorobromobutilico) - confezioni da 1, 10 o 20.

6.6 Precauzioni particolari per lo smaltimento e la manipolazione

I medicinali non utilizzati ed i rifiuti da essi derivanti devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

Il vaccino deve essere portato a temperatura ambiente prima dell'uso.

Agitare prima dell'uso.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Sanofi Pasteur MSD Snc

8, rue Jonas Salk

69367 Lione (Francia)

Rappresentata in Italia da:

Sanofi Pasteur MSD Spa

Via degli Aldobrandeschi 15

00163 Roma (Italia)

8. NUMERI DI A.I.C.

AIC N. 026032211/M

AIC N. 026032348/M

0,25 ml di sospensione in siringa preriempita (vetro di Tipo I) con ago presaldato, con guarnizione del pistone (elastomero clorobromobutilico); confezione da 1 siringa preriempita

AIC N. 026032223/M

AIC N. 026032351/M

0,25 ml di sospensione in siringa preriempita (vetro di Tipo I) con ago presaldato, con guarnizione del pistone (elastomero clorobromobutilico); confezione da 10 siringhe preriempite

AIC N. 026032235/M

AIC N. 026032363/M

0,25 ml di sospensione in siringa preriempita (vetro di Tipo I) con ago presaldato, con guarnizione del pistone (elastomero clorobromobutilico); confezione da 20 siringhe preriempite

AIC N. 026032247/M

0,25 ml di sospensione in siringa preriempita (vetro di Tipo I) senza ago, con guarnizione del pistone

(elastomero clorobromobutilico) e cappuccio (clorobromobutile); confezione da 1 siringa preriempita

AIC N. 026032250/M

0,25 ml di sospensione in siringa preriempita (vetro di Tipo I) senza ago, con guarnizione del pistone (elastomero clorobromobutilico) e cappuccio (clorobromobutile); confezione da 10 siringhe preriempite

AIC N. 026032262/M

0,25 ml di sospensione in siringa preriempita (vetro di

Tipo I) senza ago, con guarnizione del pistone (elastomero clorobromobutilico) e cappuccio (clorobromobutile); confezione da 20 siringhe preriempite

9. DATA DI PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Luglio 1999/Giugno 2006

10 . DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Settembre 2008