

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРЕДВАРИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

1. Име на лекарствения продукт

FLUARIX, suspension for injection in a pre-filled syringe
Influenza vaccine (split virion, inactivated)

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към РУ.....	3032, 18.09.08.
Одобрено:	7/03.09.2008

ФЛУАРИКС, инжекционна суспензия в предварително напълнена спринцовка
Ваксина срещу грип (фрагментиран инактивиран вирион)

2. Качествен и количествен състав

Фрагментиран грипен вирус, инактивиран, съдържащ антигени*, еквивалентни на:

A/Brisbane/59/2007 (H₁N₁) - подобен щам:

A/Brisbane/59/2007 (IVR-148) - 15 микрограма НА **/доза

A/Brisbane/10/2007 (H₃N₂) - подобен щам:

A/Uruguay/716/2007 (NYMC X-175C) - 15 микрограма НА **/доза

B/Florida/4/2006 - подобен щам:

B/Brisbane/3/2007 - 15 микрограма НА **/доза

Обемът на една доза ваксина е 0,5 ml.

* произведен (размножен) върху кокоши ембриони

** haemagglutinin

Ваксината отговаря на препоръките на Световната здравна организация (за северното полукълбо) и решението на Комисията на Европейския съюз за грипния сезон 2008-2009 г.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. Лекарствена форма

Инжекционна суспензия в предварително напълнена спринцовка.

Флуарикс е безцветна до леко опалесцираща течност.

4. Клинични данни

4.1. Терапевтични показания

Профилактика на грип, особено при лица, които са с повишен риск от свързаните с грипа усложнения.

Употребата на Флуарикс трябва да се основава на официалните препоръки.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Възрастни и деца над 36-месечна възраст: 0,5 ml.

Деца от 6 до 35 месечна възраст: Клиничните данни са ограничени. Използвани са дози от 0,25 ml или 0,5 ml.

За деца на възраст под 9 години, които не са били ваксинирани преди това, трябва да бъде поставена втора доза след интервал, не по-кратък от 4 седмици.



Имунизацията трябва да се извърши чрез интрамускулно или дълбоко подкожно инжектиране.

За указания за употреба вж точка 6.6.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към активните вещества, към някое от помощните вещества, към остатъчните вещества, към яйца и към пилешки белтък. Флуарикс не съдържа повече от 1 микрограма овалбумин на доза.

Имунизацията трябва да се отложи при пациенти с фебрилно заболяване или остра инфекция.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Както при всички инжекционни ваксини, винаги трябва да има подходящо медицинско лечение и наблюдение в случай на анафилактична реакция след приложение на ваксината.

Флуарикс не трябва при никакви обстоятелства да се прилага вътресъдово.

При пациенти с ендогенна или ятрогенна имуносупресия имунният отговор може да не е задоволителен.

4.5. Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Флуарикс може да бъде приложен едновременно с други ваксини. Имунизацията трябва да бъде извършена на различни крайници. Трябва да се има предвид, че е възможно засилване на нежеланите реакции.

Имунният отговор може да бъде отслабен от успоредно провеждана имуносупресивна терапия.

След имунизация с ваксина срещу грип са наблюдавани фалшиво положителни резултати при серологични тестове, при които е използван методът ELISA за откриване на антитела срещу HIV-1, HCV и особено HTLV-1. Техниката Western Blot отхвърля тези фалшиво положителни резултати, получени от ELISA теста. Преходните фалшиво положителни реакции могат да се дължат на IgM отговора, индуциран от ваксината.

4.6. Бременност и кърмене

Ограничени данни от ваксинации на бременни жени не показват нежелани последствия, които да могат да се свържат с ваксината, по отношение на майката или плода.

Може да се обсъди приложение на тази ваксина от втория триместър на бременността нататък. За бременни жени със заболявания, които повишават риска за поява на усложнения на грипа, приложението на ваксината е препоръчително независимо от стадия на бременността.

Флуарикс може да се прилага по време на кърмене.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Малко вероятно е ваксината да повлияе върху способността за шофиране и работата с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ, НАБЛЮДАВАНИ ПО ВРЕМЕ НА КЛИНИЧНИ
ИЗПITВАНИЯ



Безопасността на тривалентните инактивирани ваксини срещу грип е оценена в отворени неконтролирани клинични изпитвания, извършени в отговор на изискването за ежегодна актуализация и включващи най-малко 50 лица на възраст от 18 до 60 години и най-малко 50 лица в напредната възраст (61 години и по-възрастни). Оценката на безопасността е направена по време на първите 3 дни след ваксинацията.

Следните нежелани реакции са наблюдавани по време на клинични изпитвания със следната честота:

Много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100, < 1/10$), нечести ($\geq 1/1\,000, < 1/100$),
редки ($\geq 1/10\,000, < 1/1\,000$), много редки ($< 1/10\,000$), включително изолирани съобщения.

Органен клас	Много чести $\geq 1/10$	Чести $\geq 1/100, < 1/10$	Нечести $\geq 1/1\,000, < 1/100$	Редки $\geq 1/10\,000, < 1/1\,000$	Много редки ($< 1/10\,000$)
Нарушения на нервната система		Главоболие*			
Нарушения на кожата и подкожната тъкан		Изпотяване*			
Нарушения на мускулно-скелетната и подкожната тъкан		Миалгия, арталгия*			
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение		Повишена температура, неразположение, втискане, умора. Местни реакции: зачеряване, подуване, болка, екхимоза, упълтнение*			

*Тези реакции обикновено отзучават в рамките на 1 - 2 дни без лечение.

НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ, ДОКЛАДВАНИ ПО ВРЕМЕ НА ПОСТМАРКЕТИНГОВОТО НАБЛЮДЕНИЕ

Нежеланите реакции, съобщавани по време на постмаркетинговото наблюдение, близки до реакциите, които вече са наблюдавани при клиничните изпитвания, са следните:

Нарушения на кръвта и лимфната система:

Преходна тромбоцитопения, преходна лимфаденопатия

Нарушения на имунията система:

Алергични реакции, в редки случаи водещи до шок, ангиоедем

Нарушения на нервната система:



Невралгия, парестезия, фебрилни гърчове, неврологични нарушения като енцефаломиелит, неврит и синдром на Гилен Баре.

Съдови нарушения

Васкулит, асоцииран в много редки случаи с преходно засягане на бъбреците.

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Генерализирани кожни реакции включително пруритус, уртикария или неспецифичен обрив.

4.9. Предозиране

Не се очаква предозирането да доведе до никаква неблагоприятна реакция.

5. Фармакологични свойства

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Ваксина срещу грип, АТС код: J07 BB 02.

Серопroteкция обикновено постига в рамките на 2 до 3 седмици. Продължителността на постваксинационния имунитет към хомоложни щамове или към щамове, тясно свързани с ваксиналните, варира, но обикновено е 6 -12 месеца.

5.2. Фармакокинетични свойства

Не са приложими.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Не са приложими.

6. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества

Алфа – токоферил хидроген сукцинат

Полисорбат 80

Октоксинол 10

Натриев хлорид

Динатриев фосфат додекахидрат

Калиев дихидрогенфосфат

Калиев хлорид

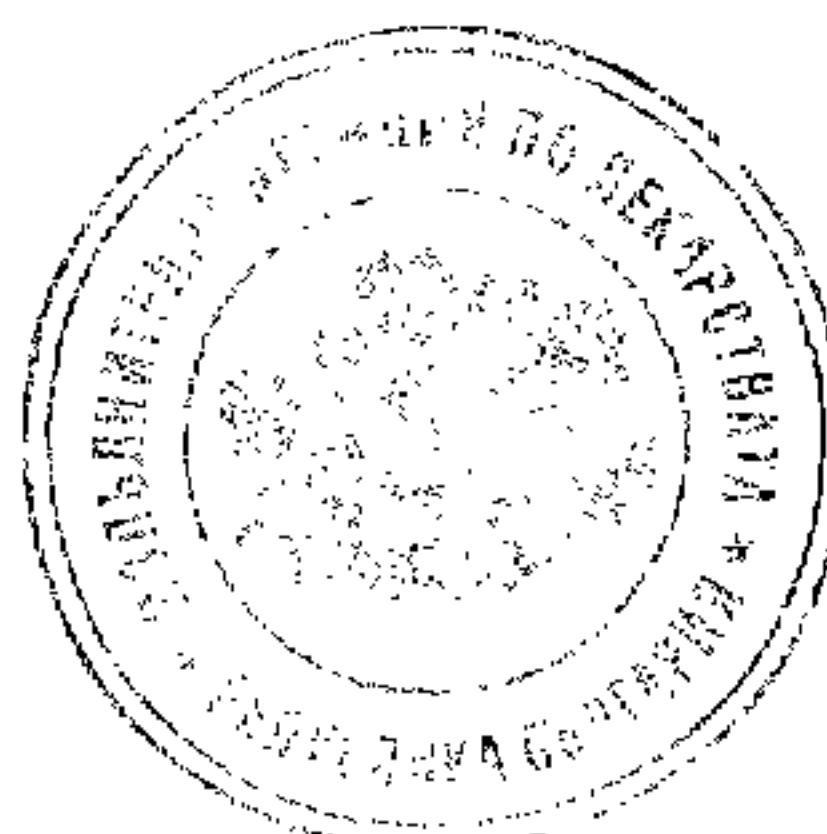
Магнезиев хлорид хексахидрат

Вода за инжекции

6.2. Несъвместимости

Тъй като няма проучвания за съвместимост, лекарственият продукт не трява да се смесва с други лекарствени продукти.

6.3. Срок на годност



1 година.

6.4. Специални условия за съхранение

Да се съхранява в хладилник (+2 °C до +8 °C).

Да не се замразява.

Спринцовката да се съхранява във вторичната картонена опаковка, за да се предпази от светлина.

6.5. Дани за опаковката

0,5 ml инжекционна суспенсия в предварително напълнена спринцовка (стъкло тип I), с ограничител на буталото (бутил), с или без прикрепена игла.
Опаковка по 1 спринцовка в кутия.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Неизползваният продукт и отпадъчният материал от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

Преди употреба ваксината трябва да бъде оставена да достигне стайна температура. Да се разклати преди употреба.

Когато е предписана доза от 0,25 ml, предварително напълнената спринцовка трябва да се държи вертикално с иглата нагоре и половината от количеството да се отстрани.
Останалото количество се инжектира.

7. Притежател на разрешението за употреба

ГлаксоСмитКлейн ЕООД
ул. Димитър Манов бл.10
1408 София
България

8. Номер на разрешението за употреба

№ 970 0046

9. Дата на първо разрешаване/подновяване на разрешението за употреба

Дата на първо разрешение: 03 февруари 1997 г.

Дата на последно подновяване: 15 март 2007 г.

10. Дата на актуализиране на текста

