

I PRIEDAS
PREPARATO CHARAKTERISTIKŲ SANTRAUKA

▼ Vykdoma papildoma šio vaistinio preparato stebėseną. Tai padės greitai nustatyti naują saugumo informaciją. Sveikatos priežiūros specialistai turi pranešti apie bet kokias įtariamas nepageidaujamas reakcijas. Apie tai, kaip pranešti apie nepageidaujamas reakcijas, žr. 4.8 skyriuje.

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

BIMERVAX injekcinė emulsija
COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Tai daugiadozis flakonas, kuriame yra 10 dozių po 0,5 ml, arba vienadozis flakonas, kuriame yra viena 0,5 ml dozė.

Vienoje dozėje (0,5 ml) yra 40 mikrogramų selvakovateino su adjuvantu SQBA.

Selvakovateinas yra SARS-CoV-2 viruso rekombinantinio spyglio (S) baltymo receptorių prijungimo domeno (angl. *receptor binding domain*, RBD) sulietas heterodimeras (B.1.351 ir B.1.1.7 atmainos), pagamintas rekombinantinės DNR technologijos būdu, naudojant plazmidžių ekspresijos vektorių kininių žiurkėnukų kiaušidžių (KŽK) ląstelių linijoje.

Adjuvantas SQBA, kurio vienoje 0,5 ml dozėje yra: skvaleno (9,75 mg), polisorbato 80 (1,18 mg), sorbitano trioleato (1,18 mg), natrio citrato (0,66 mg), citrinų rūgšties (0,04 mg) ir injekcinio vandens.

Visos pagalbinės medžiagos išvardytos 6.1 skyriuje.

3. FARMACINĖ FORMA

Injekcinė emulsija (injekcija)
Balta homogeninė emulsija.

4. KLINIKINĖ INFORMACIJA

4.1 Terapinės indikacijos

BIMERVAX skirta vartoti kaip stiprinamoji vakcina aktyviajai imunizacijai, siekiant išvengti COVID-19 ligos 16 metų ir vyresniems asmenims, anksčiau paskiepytiems mRNR COVID-19 vakcina (žr. 4.2 ir 5.1 skyrius).

Ši vakcina turi būti vartojama remiantis oficialiomis rekomendacijomis.

4.2 Dozavimas ir vartojimo metodas

Dozavimas

16 metų ir vyresni asmenys

Vieną BIMERVAX dozę (0,5 ml) reikia leisti į raumenis, praėjus bent 6 mėnesiams po ankstesnės COVID-19 mRNR vakcinos (žr. 5.1 skyrių).

BIMERVAX galima taip pat skirti praėjus bent 6 mėnesiams po ankstesnės BIMERVAX stiprinamosios dozės.

Senyvų asmenų populiacija

65 metų ir vyresniems senyviems asmenims dozės koreguoti nereikia.

Vaikų populiacija

BIMERVAX saugumas ir veiksmingumas vaikams ir jaunesniems kaip 16 metų paaugliams dar neištirti. Duomenų nėra.

Vartojimo metodas

BIMERVAX skirta leisti tik į raumenis, pageidautina į deltinį žasto raumenį.

Neleiskite šios vakcinos į kraujagysles, po oda arba į odą.

Vakcinos negalima maišyti tame pačiame švirkšte su kitomis vakcinomis arba vaistiniais preparatais.

Apie atsargumo priemones, kurių reikia imtis prieš suleidžiant vakciną, žr. 4.4 skyrių.

Vakcinos ruošimo ir atliekų tvarkymo nurodymai pateikiami 6.6 skyriuje.

4.3 Kontraindikacijos

Padidėjęs jautrumas veikliajai arba bet kuriai 6.1 skyriuje nurodytai pagalbinei medžiagai.

4.4 Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės

Atsekamumas

Siekiant pagerinti biologinių vaistinių preparatų atsekamumą, reikia aiškiai užrašyti paskirto vaistinio preparato pavadinimą ir serijos numerį.

Padidėjęs jautrumas ir anafilaksija

Vartojant COVID-19 vakciną buvo pranešta apie anafilaksijos reiškinius. Visada reikia būti pasiruošus tinkamas gydymo ir stebėjimo priemones, jeigu suleidus vakciną pasireikštų anafilaksinių reakcijų.

Po vakcinacijos rekomenduojama atidžiai stebėti bent 15 minučių.

Tiems, kurie patyrė anafilaksiją po ankstesnės BIMERVAX dozės, papildoma vakcinos dozė draudžiama.

Su nerimu susijusios reakcijos

Kaip psichogeninis atsakas į injekciją gali pasireikšti su nerimu būseną susijusios reakcijos, įskaitant vazovagalines reakcijas (sinkopę), hiperventiliaciją arba su stresu susijusias reakcijas. Svarbu imtis atsargumo priemonių, kad išvengtų sužalojimo nualpus.

Gretutinė liga

Skiepijimą reikia atidėti asmenims, kenčiantiems nuo ūminio smarkaus karščiavimo arba ūminės infekcijos. Skiepijimo nereikia atidėti dėl nedidelės infekcijos ir (arba) nestipraus karščiavimo.

Trombocitopenija ir krešėjimo sutrikimai

Kaip ir leidžiant į raumenis kitų vaistinių preparatų, šią vakciną reikia atsargiai suleisti asmenims, gydomiems antikoagulantais arba kuriems nustatyta trombocitopenija ar koaguliacijos sutrikimų (pvz., hemofilija), nes šiems asmenims po suleidimo į raumenis gali kraujuoti arba atsirasti kraujosruvų.

Asmenys, kurių imuninė sistema sutrikusi

Vakcinos veiksmingumas ir saugumas asmenims, kurių imuninė sistema sutrikusi, įskaitant asmenis, kuriems skiriama imunitetą slopinanti terapija, nebuvo įvertinti. Asmenims, kurių imuninė sistema sutrikusi, BIMERVAX veiksmingumas gali būti mažesnis.

Apsaugos trukmė

Nežinoma, kiek laiko vakcina suteikia apsaugą, nes tai dar turi būti nustatyta vykstančių klinikinių tyrimų metu.

Vakcinos veiksmingumo apribojimai

Kaip ir skiepijant kitomis vakcinomis, BIMERVAX gali apsaugoti ne visus paskiepytuosius.

Pagalbinės medžiagos

Kalis

Šios vakcinos dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (39 mg) kalio, t. y. jis beveik neturi reikšmės.

Natris

Šios vakcinos dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (23 mg) natrio, t. y. jis beveik neturi reikšmės.

4.5 Sąveika su kitais vaistiniaisiais preparatais ir kitokia sąveika

Sąveikos tyrimų neatlikta.

BIMERVAX vartojimas kartu su kitomis vakcinomis netirtas.

4.6 Vaisingumas, nėštumo ir žindymo laikotarpis

Nėštumas

Duomenų apie BIMERVAX vartojimą nėštumo metu nėra. Tyrimai su gyvūnais tiesioginio ar netiesioginio kenksmingo poveikio nėštumui, embriono ar vaisiaus vystymuisi, gimdymui ir vystymuisi po gimimo neparodė (žr. 5.3 skyrių).

Apsvarstyti skiepijimą BIMERVAX nėštumo metu galima tik tada, jeigu tikėtina nauda yra didesnė už galimą riziką motinai ir vaisiui.

Žindymas

Nežinoma, ar BIMERVAX išsiskiria į motinos pieną.

Poveikio žindomiems naujagimiams / kūdikiams nesitikima, kadangi sisteminė BIMERVAX ekspozicija žindyvėms yra nežymi.

Vaisingumas

Tyrimai su gyvūnais tiesioginio ar netiesioginio kenksmingo toksinio poveikio reprodukcijai neparodė (žr. 5.3 skyrių).

4.7 Poveikis gebėjimui vairuoti ir valdyti mechanizmus

BIMERVAX gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia arba veikia nereikšmingai. Visgi tam tikras poveikis, paminėtas 4.8 skyriuje, gali laikinai paveikti gebėjimą vairuoti arba valdyti mechanizmus.

4.8 Nepageidaujamas poveikis

Saugumo duomenų santrauka

Dažniausiai pasitaikančios nepageidaujamos reakcijos po BIMERVAX stiprinamosios dozės asmenims, kurie buvo paskiepyti pirminiu mRNR COVID-19 vakcinos kursu, buvo skausmas injekcijos vietoje (82,2 %), galvos skausmas (30,2 %), nuovargis (30,9 %) ir mialgija (20,2 %). Vietinių ir sisteminių nepageidaujamų reakcijų trukmės mediana buvo nuo 1 iki 3 dienų. Dauguma nepageidaujamų reakcijų pasireiškė per 3 dienas po vakcinacijos ir buvo lengvos arba vidutinio sunkumo.

Papildomos BIMERVAX stiprinamosios dozės kaip ketvirtosios dozės saugumas buvo įvertinta pagal duomenis apie 18 metų ir vyresnius 288 asmenis, skiepytus 3 dozėmis tozinamerano / COVID-19 mRNR vakcinos arba 2 dozėmis tozinamerano / COVID-19 mRNR vakcinos ir 1 doze BIMERVAX, o praėjus 6–12 mėnesių po ankstesnės trečiosios dozės paskiepytus papildoma BIMERVAX stiprinamąja doze.

Dažniausios fiksuotos nepageidaujamos reakcijos buvo skausmas injekcijos vietoje (63,2 %), galvos skausmas (19,4 %) ir nuovargis (19,8 %). Vietinių ir sisteminių nepageidaujamų reakcijų trukmės mediana buvo 1–3 dienos. Dauguma nepageidaujamų reakcijų pasireiškė 3 dienų laikotarpiu po skiepijimo ir buvo silpnos arba vidutinio sunkumo.

Nepageidaujamų reakcijų santrauka lentelėje

Toliau pateikti saugumo duomenys grindžiami tarpiniais kauptiniais saugumo duomenimis, gautais dviejuose 2b fazės ir 3 fazės klinikiniuose tyrimuose, kuriuose iš viso dalyvavo 3 192 16 metų ir vyresni asmenys, paskiepyti viena BIMERVAX stiprinamąja doze praėjus bent 3 mėnesiams po ankstesnės COVID-19 vakcinos. 84 % asmenų saugumo tolesnio stebėjimo trukmės mediana buvo 5 mėnesiai, o 16 % asmenų – 7,5 mėnesio.

Atliekant klinikinius tyrimus pastebėtos nepageidaujamos reakcijos toliau išvardytos dažni apibūdinant taip: labai dažnas ($\geq 1/10$), dažnas (nuo $\geq 1/100$ iki $< 1/10$), nedažnas (nuo $\geq 1/1\,000$ iki $< 1/100$), retas (nuo $\geq 1/10\,000$ iki $< 1/1\,000$), labai retas ($< 1/10\,000$) ir dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis).

1 lentelė. Nepageidaujamos reakcijos iš BIMERVAX klinikinių tyrimų su 16 metų ir vyresniais asmenimis

Organų sistemų klasė	Labai dažnas	Dažnas	Nedažnas	Retas	Dažnis nežinomas
Kraujo ir limfinės sistemos sutrikimai		Limfadenopatija ^a			
Psichikos sutrikimai			Nemiga		
Nervų sistemos sutrikimai	Galvos skausmas		Svaigulys Mieguistumas	Parestezija Hipestezija	
Širdies sutrikimai					Perikarditas ^c
Virškinimo trakto sutrikimai		Viduriavimas Vėmimas Pykinimas	Odinofagija (skausmas ryjan)t Pilvo skausmas ^b		

Odos ir poodinio audinio sutrikimai			Niežėjimas	Dilgėlinė Šaltas prakaitavimas Išbėrimas Eritema	
Skeleto, raumenų ir jungiamojo audinio sutrikimai	Mialgija		Artralgija	Nugaros skausmas	
Bendrieji sutrikimai ir vartojimo vietos pažeidimai	Skausmas injekcijos vietoje Nuovargis	Injekcijos vietos patinimas Injekcijos vietos eritema Injekcijos vietos sukietėjimas Karščiavimas Pažasties skausmas	Astenija Šaltkrėtis Negalavimas Injekcijos vietos niežėjimas Padidėjęs jautrumas injekcijos vietoje	Kraujosruvės injekcijos vietoje	

^a Ši sąvoka taip pat apima reiškinius, apie kuriuos pranešta kaip apie limfadenitą

^b Ši sąvoka taip pat apima reiškinius, apie kuriuos pranešta kaip apie viršutinės ir apatinės pilvo dalies skausmą

^c Remiantis vienu reiškiniu per klinikinius tyrimus

Atrinktų nepageidaujamų reakcijų apibūdinimas

Asmenų, gavusių BIMERVAX stiprinamąją dozę po ankstesnės BIMERVAX arba COVID-19 mRNA vakcinos stiprinamosios dozės, saugumo profilis atitiko žinomą vakcinos saugumo profilį. Papildomą BIMERVAX stiprinamąją dozę gavusių asmenų atžvilgiu papildomų nuogaštavimų dėl saugumo nenustatyta.

Pranešimas apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas

Svarbu pranešti apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas po vaistinio preparato registracijos, nes tai leidžia nuolat stebėti vaistinio preparato naudos ir rizikos santykį. Sveikatos priežiūros specialistai turi pranešti apie bet kokias įtariamas nepageidaujamas reakcijas naudodamiesi [V priede](#) nurodyta nacionaline pranešimo sistema ir nurodyti partijos / serijos numerį, kai yra.

4.9 Perdozavimas

Perdozavus rekomenduojama stebėti gyvybines funkcijas ir skirti įmanomą simptominių gydymą.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

5.1 Farmakodinaminės savybės

Farmakoterapinė grupė – vakcinos, COVID-19 vakcinos, ATC kodas – J07BN04

Veikimo mechanizmas

BIMERVAX yra rekombinantinė baltymo vakcina, kurios veikioji medžiaga (antigenas) yra SARS-CoV-2 viruso rekombinantinio spyglio (S) baltymo receptorių prijungimo domeno (angl. *receptor binding domain*, RBD) suliejimo heterodimeras – B.1.351-B.1.1.7 atmainos. Suleidus, humoraliniu ir ląsteliniu lygiu susidaro imuninis atsakas prieš SARS-CoV-2 RBD antigeną. Neutralizuojantys antikūnai prieš SARS-CoV-2 RBD domeną neleidžia RBD prisijungti prie jo ląstelinio taikinio AKF2, taip užblokuodami membranos susiliejimą ir virusinę infekciją. Be to,

BIMERVAX sukelia antigenui būdingą T ląstelių imuninį atsaką, kuris gali prisidėti prie apsaugos nuo COVID-19.

Veiksmingumas

BIMERVAX veiksmingumas buvo nustatytas remiantis imuninio atsako į registruotą COVID-19 vakciną, kurios veiksmingumas nustatytas, antigeno ir antikūno tarpusavio sąveikos tyrimu.

Imunogeniškumas

BIMERVAX imunogeniškumas buvo vertinamas viename pagrindiniame 2b fazės daugiacentriame klinikiniame tyrime (tyrimas HIPRA-HH-2) ir viename 3 fazės daugiacentriame klinikiniame tyrime (tyrimas HIPRA-HH-5).

Tyrimas HIPRA-HH-2

Tyrimas HIPRA-HH-2 yra 2b fazės dvigubai koduotas atsitiktinių imčių, veikliąja medžiaga kontroliuojamas, daugiacentris, ne prastesnio poveikio klinikinis tyrimas, skirtas įvertinti stiprinamojo skiepavimo BIMERVAX imunogeniškumą ir saugumą, palyginti su tozinameranu / COVID-19 mRNR vakcina suaugusiesiems, visiškai paskiepytiems nuo COVID-19 mRNR vakcina bent prieš 6 mėnesius iki įtraukimo į tyrimą. Į šį 2b fazės klinikinį tyrimą neįtrauktos nėščios moterys, žmonės, kurių nusilpęs imunitetas arba kurie 12 savaičių laikotarpiu vartojo imunosupresantus, taip pat anksčiau užsikrėtusieji COVID-19 infekcija. Be to, buvo reikalaujama, kad iki tyrimo pradžios asmenims būtų praėjęs ne trumpesnis kaip 3 mėnesių laikotarpis po bet kokios imunoterapijos (monokloninių antikūnų, plazmos).

Iš viso buvo paskiepyti 765 tiriamieji; 513 tiriamųjų suleista BIMERVAX, o 252 tiriamiesiems suleista COVID-19 mRNR vakcina (tozinameranas). Iš viso buvo ištirtas 751 tiriamasis (504 BIMERVAX tiriamieji ir 247 COVID-19 mRNR vakcinos tiriamieji), išskyrus tuos, kurių COVID-19 tyrimo rezultatai per 14 dienų po skiepavimo buvo teigiami. Sudarytos imtys buvo stratifikuotos pagal amžiaus grupes (18–64, palyginti su ≥ 65 metų). Amžiaus mediana buvo 42 metai (ribos: nuo 19 iki 76 metų), abiejų vakcinų grupių amžiaus ribos buvo panašios, įskaitant 7,4 % ir 7,1 % 65 metų ir vyresnių tiriamųjų dalį atitinkamai BIMERVAX ir COVID-19 mRNR vakcinos grupėse.

BIMERVAX stiprinamosios dozės imunogeniškumas buvo pagrįstas neutralizuojančių antikūnų geometrinio titrų vidurkio (GTV) įvertinimu, atlikus pseudovirionų neutralizavimo tyrimą (angl. *pseudovirion-based neutralisation assay*, PBNA) prieš SARS-CoV-2 (D614G) padermę, beta, delta ir omikron BA.1 atmainas. GTV santykis yra COVID-19 mRNR vakcinos (tozinamerano) / BIMERVAX GTV verčių (ID_{50}) rezultatas. Ne prastesnis BIMERVAX poveikis už COVID-19 mRNR vakcinos (tozinamerano) poveikį konstatuojamas, jei GTV santykio viršutinė dvipusio 95 % pasikliautinio intervalo (PI) riba yra $<1,4$. BIMERVAX pranašumas prieš COVID-19 mRNR vakciną (tozinameraną) konstatuojamas, jei GTV santykio viršutinė dvipusio 95 % pasikliautinio intervalo (PI) riba yra $<1,0$ (žr. 2 lentelę, GTV santykio stulpelį).

2 lentelė. BIMERVAX ir COVID-19 mRNR vakcinos (tozinamerano) neutralizuojančių antikūnų titrų (PBNA) prieš SARS-CoV-2 (D614G padermę), beta, delta ir omikron BA.1 GTV santykis po stiprinamosios dozės 14, 28, 98 ir 182 dienomis (protokolo reikalavimus atitinkanti populiacija)

	BIMERVAX N = 504		COVID-19 mRNR vakcina (tozinameranas) N = 247		COVID-19 mRNR vakcina (tozinameranas) / BIMERVAX
	GTV	95 % PI	GTV	95 % PI	GTV santykis; (95 % PI)
14 diena po stiprinamojo skiepavimo					
D614G padermė	1953,89	1667,17; 2289,93	3336,54	2778,56; 4006,57	1,71 (1,45; 2,02)

Beta	4278,92	3673,99; 4983,46	2659,02	2213,05; 3194,86	0,62 (0,52; 0,75)
Delta	1466,65	1250,52; 1720,14	1490,42	1238,77; 1793,19	1,02 (0,86; 1,21)
Omikron BA.1	2042,36	1775,91; 2348,79	1217,90	1023,84; 1448,75	0,60 (0,50; 0,72)
28 diena po stiprinamojo skiepijimo					
D614G padermė	2230,95	1903,29; 2615,01	2958,40	2465,00; 3550,55	1,33 (1,12; 1,56)
Beta	3774,87	3240,63; 4397,18	2467,06	2054,58; 2962,35	0,65 (0,54; 0,79)
Delta	1711,24	1458,85; 2007,29	1515,79	1260,56; 1822,71	0,89 (0,75; 1,05)
Omikron BA.1	1515,40	1317,43; 1743,13	996,73	838,49; 1184,83	0,66 (0,55; 0,79)
98 diena po stiprinamojo skiepijimo (N: BIMERVAX: 78; N: tozinameran: 42 protokolo reikalavimus atitinkantis pogrupis)					
D614G padermė	1193,35	921,24; 1545,85	1048,32	750,90; 1463,54	0,88 (0,60; 1,29)
Beta	2051,21	1571,51; 2677,34	1179,68	831,77; 1673,11	0,58 (0,38; 0,87)
Delta	2089,64	1609,52; 2712,99	1093,64	780,28; 1532,87	0,52 (0,35; 0,77)
Omikron BA.1	658,87	506,16; 857,66	395,69	279,04; 561,10	0,60 (0,40; 0,91)
182 diena po stiprinamojo skiepijimo					
D614G padermė	1205,49	1028,22; 1413,33	751,64	626,02; 902,46	0,62 (0,53; 0,74)
Beta	2569,17	2204,98; 2993,52	1786,38	1487,00; 2146,03	0,70 (0,58; 0,84)
Delta	2303,74	1963,44; 2703,03	1257,77	1045,54; 1513,07	0,55 (0,46; 0,65)
Omikron BA.1	882,92	767,34; 1015,91	668,32	561,92; 794,85	0,76 (0,63; 0,91)

N: dalyvių skaičius protokolo reikalavimus atitinkančioje populiacijoje.

Santrumpos: GTV – geometrinis titrų vidurkis; PI – pasikliautiniai intervalai; PBNA – pseudovirionų neutralizavimo tyrimas.

Ne prastesnis BIMERVAX poveikis už COVID-19 mRNR vakcinos (tozinameran) poveikį konstatuojamas, jei GTV santykio viršutinė dvipusio 95 % pasikliautinio intervalo (PI) riba yra <1,4.

BIMERVAX pranašumas prieš COVID-19 mRNR vakciną (tozinameraną) konstatuojamas, jei GTV santykio viršutinė dvipusio 95 % pasikliautinio intervalo (PI) riba yra <1,0.

Papildomos BIMERVAX stiprinamosios dozės imunogeniškumas buvo įvertintas pagal duomenis apie 18 metų ir vyresnius 288 asmenis. Asmenys anksčiau baigė 2 dozių tozinameran / COVID-19 mRNR vakcinos ir 1 dozės BIMERVAX kursą (1 kohorta) arba 3 dozių tozinameran / COVID-19 mRNR vakcinos kursą (2 kohorta), o praėjus 6–12 mėnesių po ankstesnės dozės buvo paskiepyti papildoma BIMERVAX stiprinamąja doze. Iš jų 190 tiriamieji buvo analizuoti veiksmingumo populiacijos grupėje (81 tiriamasis iš 1 kohortos ir 109 tiriamieji iš 2 kohortos). Amžiaus mediana buvo 49 metai (intervalas: 20–82 metai), amžiaus intervalas panašus abiejose kohortose, įskaitant 11,5 % tiriamųjų, kurių amžius buvo 65 metai ir daugiau.

BIMERVAX kaip papildomos stiprinamosios dozės imunogeniškumas buvo grindžiamas neutralizuojančiųjų antikūnų prieš Beta, Delta, Omikron BA.1 ir Omikron BA.4/5 atmainas geometrinio vidurkio titrais (GVT), išmatuotais neutralizavimo tyrimu pseudoviriono pagrindu (angl. *pseudovirion-based neutralisation assay*, PBNA). GVT santykis gautas iš GVT verčių (ID_{50}), nustatytų pagal 3 dozės COVID-19 mRNR vakcinos (tozinameran) / papildomą BIMERVAX stiprinamąją dozę, suvartotą po 3 dozių COVID-19 mRNR vakcinos (tozinameran) arba po 2 dozių COVID-19 mRNR vakcinos ir vienos dozės BIMERVAX. Papildomos BIMERVAX stiprinamosios dozės pranašumas pasiekiamas, jeigu GVT santykio dvipusio 95 % pasikliautinio intervalo (PI) viršutinė riba yra <1. Pranašumas pasiektas visų atmainų atžvilgiu (žr. 3 lentelės GVT santykio stulpelį).

3 lentelė. Neutralizuojančiųjų antikūnų lygis (PBNA) ir GVT santykis po papildomos BIMERVAX stiprinamosios dozės, suvartotos po pradinio kurso, sudaryto iš COVID-19 mRNR vakcinos ir BIMERVAX stiprinamosios dozės (1 kohorta), arba pradinio kurso, sudaryto iš COVID-19 mRNR vakcinos ir COVID-19 mRNR vakcinos stiprinamosios dozės (2 kohorta), prieš Beta, Delta, Omikron BA.1 ir Omikron BA.4/5 atmainas 14 dieną po stiprinamosios dozės (protokolo populiacijos duomenimis).

	1 kohorta 2 dozės COVID-19 mRNR + 2 dozės BIMERVAX			2 kohorta 3 dozės COVID-19 mRNR + 1 dozė BIMERVAX		
	14 diena po 3 dozės GVT (95 % PI) N = 38	14 diena po 4 dozės GVT (95 % PI) N = 81	GVT santykis (95 % PI)	14 diena po 3 dozės GVT (95 % PI) N = 38	14 diena po 4 dozės GVT (95 % PI) N = 109	GVT santykis (95 % PI)
Beta	2 550,5 (1 671,3; 3 892,2)	5 731,8 (4 065,7; 8 080,5)	0,44 (0,29; 0,69)	2 941,7 (1 970,1; 4 392,3)	6 576,7 (4 689,3; 9 241,5)	0,45 (0,31; 0,65)
Delta	1 633,9 (1 013,8; 2 633,6)	5 145,5 (3 367,2; 7 863,0)	0,32 (0,21; 0,48)	1 698,0 (1 113,8; 2 588,7)	4 244,7 (2 994,3; 6 017,2)	0,40 (0,27; 0,58)
Omikron BA.1	1 598,2 (912,9; 2 797,9)	3 497,3 (2 129,1; 5 744,8)	0,46 (0,28; 0,74)	1 931,7 (1 132,9; 3 293,6)	4 241,5 (2 664,6; 6 751,5)	0,46 (0,29; 0,70)
Omikron BA.4/5	1 099,6 (707,7; 1 708,4)	2 949,8 (2 115,8; 4 112,7)	0,37 (0,23; 0,61)	1 345,2 (835,4; 2 166,3)	2 622,4 (1 719,3; 4 000,1)	0,51 (0,34; 0,78)

N – skaičius dalyvių, apie kuriuos turima atitinkamos vertinamosios baigties duomenų
Santrumpos: GVT – geometrinio vidurkio titras; PI – pasikliautiniai intervalai

HIPRA-HH-5

Šis tyrimas yra vykstantis atviras vienos grupės daugiacentris 3 fazės klinikinis tyrimas, skirtas įvertinti stiprinamosios vakcinacijos BIMERVAX vakcina COVID-19 profilaktikai saugumą ir imunogeniškumą tiriamiesiems, paskiepytiems pagal kelias pradinės vakcinacijos schemas, kurie anksčiau sirgo arba nesirgo nesunkia COVID-19 infekcija. BIMERVAX buvo suleista praėjus mažiausiai 91 dienai po paskutinės dozės suleidimo arba mažiausiai 30 dienų po COVID-19 infekcijos. Į šį 3 fazės klinikinį tyrimą neįtrauktos nėščios moterys, taip pat žmonės, kurių nusilpęs imunitetas arba kurie 12 savaičių laikotarpiu vartojo imunosupresantus. Be to, buvo reikalaujama, kad iki tyrimo pradžios asmenims būtų praėjęs ne trumpesnis kaip 3 mėnesių laikotarpis po bet kokios imunoterapijos (monokloninių antikūnų, plazmos).

Tarpinėje ataskaitoje pateikiami duomenys iš viso apie 2 646 tiriamuosius, kurie buvo paskiepyti BIMERVAX, ją skiriant kaip stiprinamąją dozę sveikiems asmenims (ne mažiau kaip 16 metų), anksčiau skiepytiems skirtingomis COVID-19 vakcinomis (mRNR COVID-19 vakcinos: tozinameranai bei elasmoranai ir adenoviruso vektoriaus vakcinos (COVID-19 vakcina (ChAdOx1-S [rekombinantinė]) ir COVID-19 vakcina (Ad26.COVS2-S [rekombinantinė])). Iš jų 230 (8 %) tiriamųjų buvo įtraukti į imunogeniškumo populiaciją. Imunogeniškumo analizėje Comirnaty / Comirnaty vakcinos grupės populiaciją sudarė tik 16–17 metų amžiaus tiriamieji.

Apskritai amžiaus mediana buvo 34,4 metų (ribos: nuo 16 iki 85 metų). Tiriamieji pagal lytį pasiskirstė proporcingai – 52,49 % vyrų ir 47,47 % moterų.

Imunogeniškumas buvo nustatytas atlikus pseudovironų neutralizavimo tyrimą (PBNA) su SARS-CoV-2 (D614G) paderme ir beta, delta bei omikron BA.1. Duomenys apie GTV (geometrinį titrų vidurkį: ID₅₀) pradinio įvertinimo metu (prieš stiprinamosios dozės suleidimą) ir 14 dieną (2 savaitės po stiprinamosios dozės suleidimo) pateikti tolesnėje lentelėje.

4 lentelė. Neutralizuojančių antikūnų geometrinis titrų vidurkis (GTV) praėjus 14 dienų po stiprinamojo skiepavimo BIMERVAX 16 metų ir vyresniems asmenims – protokolo reikalavimus atitinkanti analizė

	Pradin. imunizac. mRNR vakcina (tozinameran) 16–17 metų N = 11		Pradin. imunizac. ad-vektoriaus vakcina (ChAd=x1-S rekombinantinė) ≥18 metų N = 40		Pradin. imunizac. mRNR vakcina (elasameran) ≥18 metų N = 171	
Prieš stiprinamąjį skiepimą						
	GTV	95 % PI	GTV	95 % PI	GTV	95 % PI
D614G padermė	720,10	356,96; 1452,64	288,58	194,56; 428,02	657,49	499,52; 865,43
Beta	471,68	208,39; 1067,60	539,49	345,97; 841,26	497,77	376,98; 657,26
Delta	803,84	376,27; 1717,26	283,75	182,43; 441,35	914,68	657,97; 1271,55
Omikron BA.1	257,99	99,98; 665,71	159,34	94,02; 270,05	221,62	155,51; 315,84
14 diena po stiprinamojo skiepavimo						
D614G padermė	4753,65	2356,45; 9589,48	2298,81	1549,89; 3409,63	4437,27	3371,158; 5840,55
Beta	8820,74	3897,14; 19964,72	5009,47	3212,53; 7811,54	6857,95	5193,76; 9055,38
Delta	7564,79	3541,05; 16160,76	2600,31	1671,78; 4044,56	5811,47	4180,44; 8078,87
Omikron BA.1	5757,43	2231,25; 14856,19	1847,41	1090,05; 3131,00	4379,81	3073,24; 6241,85

N: dalyvių, turinčių duomenų apie atitinkamą baigtį, skaičius
Santrumpos: GTV – geometrinis titrų vidurkis; PI – pasikliautiniai intervalai

Senyvų asmenų populiacija

BIMERVAX imunogeniškumas buvo įrodytas senyvų asmenų populiacijoje (≥65 metų amžiaus), įskaitant 38 (7,4 %) BIMERVAX vartojusius asmenis.

Vaikų populiacija

Europos vaistų agentūra atidėjo įpareigojimą pateikti BIMERVAX tyrimų su vienu ar daugiau vaikų populiacijos pogrupių duomenis COVID-19 ligos profilaktikai (vartojimo vaikams informacija pateikiama 4.2 skyriuje).

5.2 Farmakokinetinės savybės

Duomenys nebūtinai.

5.3 Ikiklinikinių saugumo tyrimų duomenys

Įprastų kartotinių dozių toksiškumo ikiklinikinių tyrimų duomenys specifinio pavojaus žmogui nerodo.

Genotoksiškumas ir kancerogeniškumas

Galimas BIMERVAX genotoksinis ar kancerogeninis poveikis nebuvo įvertintas. Nemanoma, kad vakcinos komponentai daro genotoksinį ar kancerogeninį poveikį.

Toksinis poveikis reprodukcijai

Toksinio poveikio vystymuisi ir reprodukcijai tyrimas buvo atliktas su žiurkių patelėmis ir patiniais prieš poravimąsi ir vaikingumo laikotarpiu. BIMERVAX buvo suleista į raumenis (suleidžiant visą žmogaus dozę atitinkantį kiekį) žiurkių patelėms keturis kartus, 21 ir 14 dienų prieš poravimąsi ir 9 bei 19 vaikingumo dienomis. Patinams vakcina buvo suleista tris kartus – 35, 28 ir 6 dienos prieš poravimąsi. Su vakcina susijusio nepageidaujamo poveikio vislumui, vaikingumui ar žindymui arba embriono, vaisiaus ar jauniklių vystymuisi nenustatyta.

6. FARMACINĖ INFORMACIJA

6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas

Dinatrio fosfatas dodekahidratas
Kalio-divandenilio fosfatas
Natrio chloridas
Kalio chloridas
Injekcinis vanduo

Apie adjuvantą žr. 2 skyrių

6.2 Nesuderinamumas

Šio vaistinio preparato negalima maišyti su kitais arba skiesti.

6.3 Tinkamumo laikas

Neatidarytas daugiadozės flakonas
21 mėnesis 2 °C–8 °C temperatūroje.

Pradurtas daugiadozės flakonas

Buvo įrodyta, kad 2 °C – 8 °C temperatūroje vaistinio preparato cheminis ir fizinis stabilumas nuo pirmojo adatos dūrio išlieka 6 valandas.

Dėl mikrobiologinio užteršimo galimybės po pirmojo atidarymo (pirmojo adatos dūrio) vakciną reikia vartoti nedelsiant. Jei vakcina nesuvartojama iš karto, už laikymo trukmę ir sąlygas atsako vartotojas.

Vienadozės flakonas

1 metai 2 °C–8 °C temperatūroje.

6.4 Specialios laikymo sąlygos

Laikyti šaldytuve (2 °C – 8 °C).
Negalima užšaldyti.

Flakonus laikyti išorinėje dėžutėje, kad vaistinis preparatas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Pirmą kartą atidaryto vaistinio preparato daugiadozės flakono laikymo sąlygos pateikiamos 6.3 skyriuje.

6.5 Talpyklės pobūdis ir jos turinys

Daugiadozės flakonas

5 ml emulsijos daugiadoziam flakone (I tipo stiklo), užkimštame I tipo elastomeriniu kamščiu ir uždarytame aliuminio gaubtelio su plastikiniu nuplėšiamuoju dangteliu.

Kiekviename daugiadoziam flakone yra: 10 dozių po 0,5 ml

Pakuotės dydis: 10 daugiadozių flakonų.

Vienadozis flakonas

0,5 ml emulsijos vienadoziam flakone (I tipo stiklo), uždarytame I tipo elastomeriniu kamščiu ir aliuminio apsauginiu gaubtelio su plastikiniu nuplėšiamuoju dangteliu.

Kiekviename vienadoziam flakone yra viena 0,5 ml dozė.

Pakuotės dydžiai: 5, 10 arba 20 vienadozių flakonų.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6 Specialūs reikalavimai atliekoms tvarkyti ir vaistiniam preparatui ruošti

Naudojimo ir vartojimo nurodymai

Vakciną turi ruošti sveikatos priežiūros specialistas aseptiniu metodu, kad būtų užtikrintas kiekvienos dozės sterilumas.

Paruošimas naudoti

- Vakcina paruošta naudoti.
- Neatidarytą vakciną reikia laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje, išorinėje dėžutėje, kad būtų apsaugota nuo šviesos.
- Prieš pat naudojimą išimkite vakcinos flakoną iš išorinės dėžutės.
- Pirmą kartą pradūrę daugiadozį flakoną, tam skirtoje flakono etiketės vietoje užrašykite išmetimo datą ir laiką (6 valandas po pirmo pradūrimo).

Patikrinkite flakoną

- Atsargiai pasukiokite flakoną prieš dozės ištraukimą ir tarp ištraukimų iš daugiadozio flakono.
- Kiekviename flakone yra balta homogeniška emulsija.
- Prieš vartojimą apžiūrėkite, ar vakcinoje nėra dalelių ir (arba) spalvos pokyčių. Neskiepykite, jei yra bet kuris iš šių požymių.

Suleiskite vakciną

- Kiekviename flakone yra kiekio perteklius, kad tikrai būtų galima ištraukti iki 10 dozių po 0,5 ml (daugiadozis flakonas) arba vieną 0,5 ml dozę (vienadozis flakonas). Išmeskite visą vienadoziam flakone arba daugiadoziam flakone, ištraukus 10 dozių, likusį vakcinos kiekį.
- Kiekviena 0,5 ml dozė ištraukiama sterilia adata į sterilų švirkštą, skirtą injekcijai į raumenis, pageidautina į žasto deltinį raumenį.
- Kai vakcina įtraukiama į švirkštą, ji išlieka stabili mažiausiai 6 valandas šaldytuve arba kambario temperatūroje (< 25 °C).
- Tame pačiame švirkšte vakcinos nemaišykite su kitomis vakcinomis arba vaistiniais preparatais.
- Nekaupkite perteklinio vakcinos kiekio iš kelių flakonų.

Laikymas po pirmojo daugiadozio flakono pradūrimo adata

- Po pirmojo pradūrimo atidarytą daugiadozį flakoną 2 °C–8 °C temperatūroje laikykite ne ilgiau kaip 6 valandas.

Jeigu nesuvartojama per 6 valandas po daugiadozio flakono pirmo pradūrimo, vakciną išmeskite (žr. 6.3 skyrių).

Atliekų tvarkymas

Nesuvartotą vaistinį preparatą ar atliekas reikia tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų.

7. REGISTRUOTOJAS

Hipra Human Health, S.L.U.
Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona)
ISPANIJA

8. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/22/1709/001
EU/1/22/1709/002
EU/1/22/1709/003
EU/1/22/1709/004

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2023 m. kovo 30 d

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

Išsami informacija apie šį vaistinį preparatą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje <http://www.ema.europa.eu/>.

II PRIEDAS

- A. BIOLOGINĖS (-IŲ) VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-
Ų) GAMINTOJAS IR GAMINTOJAS (-AI), ATSAKINGAS (-
I) UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ**
- B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**
- C. KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI
REGISTRUOTOJUI**
- D. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, SKIRTI SAUGIAM IR
VEIKSMINGAM VAISTINIO PREPARATO VARTOJIMUI
UŽTIKRINTI**

A. BIOLOGINĖS (-IŲ) VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) GAMINTOJAS IR GAMINTOJAS (-AI), ATSAKINGAS (-I) UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ

Biologinės (-ių) veikliosios (-iųjų) medžiagos (-ų) gamintojo pavadinimas ir adresas

Laboratorios Hipra, S.A.
Ctra. C-63, Km 48,300. Polígono
Industrial El Rieral,
17170 Amer (Girona)
Ispanija

Gamintojo (-ų), atsakingo (-ų) už serijų išleidimą, pavadinimas (-ai) ir adresas (-ai)

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda La Selva n°135
17170 Amer (Girona)
Ispanija

B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI

Receptinis vaistinis preparatas.

- **Oficialus serijų išleidimas**

Pagal direktyvos 2001/83/EB 114 straipsnio reikalavimus oficialiai serijas išleis valstybinė arba tam skirta laboratorija.

C. KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI

- **Periodiškai atnaujinami saugumo protokolai (PASP)**

Šio vaistinio preparato PASP pateikimo reikalavimai išdėstyti Direktyvos 2001/83/EB 107c straipsnio 7 dalyje numatytame Sąjungos referencinių datų sąrašė (EURD sąrašė), kuris skelbiamas Europos vaistų tinklalapyje.

Registruotojas pirmąjį šio vaistinio preparato PASP pateikia per 6 mėnesius nuo registracijos dienos.

D. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, SKIRTI SAUGIAM IR VEIKSMINGAM VAISTINIO PREPARATO VARTOJIMUI UŽTIKRINTI

- **Rizikos valdymo planas (RVP)**

Registruotojas atlieka reikalaujamą farmakologinio budrumo veiklą ir veiksmus, kurie išsamiai aprašyti registracijos bylos 1.8.2 modulyje pateiktame RVP ir suderintose tolesnėse jo versijose.

Atnaujintas rizikos valdymo planas turi būti pateiktas:

- pareikalavus Europos vaistų agentūrai;
- kai keičiama rizikos valdymo sistema, ypač gavus naujos informacijos, kuri gali lemti didelį naudos ir rizikos santykio pokytį arba pasiekus svarbų (farmakologinio budrumo ar rizikos mažinimo) etapą.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ DĖŽUTĖ (DAUGIADOZIO FLAKONO)

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

BIMERVAX injekcinė emulsija
COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)
selvakovateinas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje dozėje (0,5 ml) yra 40 mikrogramų selvakovateino su adjuvantu SQBA.

Adjuvanto SQBA sudėtyje yra skvaleno, polisorbato 80, sorbitano trioleato, natrio citrato, citrinų rūgšties ir injekcinio vandens.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS

Pagalbinės medžiagos: dinatrio fosfatas dodekahidratas, kalio-divandenilio fosfatas, natrio chloridas, kalio chloridas ir injekcinis vanduo
Daugiau informacijos rasite lapelyje.

4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

Injekcinė emulsija
10 daugiadozių flakonų
Kiekviename flakone yra 10 dozių po 0,5 ml

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Leisti į raumenis

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį

Įterpti QR kodą

Norėdami gauti daugiau informacijos, nuskenuokite arba apsilankykite www.hipracovidvaccine.com

6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti šaldytuve

Negalima užšaldyti.

Flakonus laikyti išorinėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Pirmą kartą pradūrus laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje ir suvartoti per 6 valandas.

10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)

11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

ISPANIJA

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/22/1709/001

13. SERIJOS NUMERIS

Serijs

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Priimtas pagrindimas informacijos Brailio raštu nepateikti.

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

MINIMALI INFORMACIJA ANT MAŽŲ VIDINIŲ PAKUOČIŲ

DAUGIADOZIO FLAKONO ETIKETĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS IR VARTOJIMO BŪDAS (-AI)

BIMERVAX injekcinė emulsija
COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)
selvakovateinas
i.m.

2. VARTOJIMO METODAS

Leisti į raumenis

Įterpti QR kodą

Norėdami gauti daugiau informacijos, nuskenuokite arba apsilankykite www.hipracovidvaccine.com

3. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki

4. SERIJOS NUMERIS

Serija

5. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS ARBA VIENETAI)

10 dozių po 0,5 ml

6. KITA

Išmetimo data / laikas:

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS

IŠORINĖ DĖŽUTĖ (5, 10 arba 20 VIENADOZIŲ FLAKONŲ)

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

BIMERVAX injekcinė emulsija
COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)
selvakovateinas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje dozėje (0,5 ml) yra 40 mikrogramų selvakovateino su adjuvantu SQBA.

SQBA adjuvanto sudėtyje yra skvaleno, polisorbato 80, sorbitano trioleato, natrio citrato, citrinų rūgšties ir injekcinio vandens.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS

Pagalbinės medžiagos: dinatrio fosfatas dodekahidratas, kalio-divandenilio fosfatas, natrio chloridas, kalio chloridas ir injekcinis vanduo

Daugiau informacijos pateikiama pakuotės lapelyje.

4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

Injekcinė emulsija
5 vienadoziai flakonai
10 vienadozių flakonų
20 vienadozių flakonų

Kiekviename flakone yra viena 0,5 ml dozė.

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vienkartiniam vartojimui
Leisti į raumenis
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį

Bus įterptas QR kodas

Norėdami gauti daugiau informacijos, nuskenuokite arba apsilankykite www.hipracovidvaccine.com.

6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti šaldytuve

Negalima užšaldyti.

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)

11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

ISPANIJA

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/22/1709/002 5 vienadoziai flakonai (1 dozė flakone)

EU/1/22/1709/003 10 vienadozių flakonų (1 dozė flakone)

EU/1/22/1709/004 20 vienadozių flakonų (1 dozė flakone)

13. SERIJOS NUMERIS

Seriija

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Priimtas pagrindimas informacijos Brailio raštu nepateikti.

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

MINIMALI INFORMACIJA ANT MAŽŲ VIDINIŲ PAKUOČIŲ

VIENADOZIO FLAKONO ETIKETĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS IR VARTOJIMO BŪDAS (-AI)

BIMERVAX injekcinė emulsija
COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)
selvakovateinas

i.m.

2. VARTOJIMO METODAS

Leisti į raumenis

3. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki

4. SERIJOS NUMERIS

Serija

5. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS ARBA VIENETAI)

Viena 0,5 ml dozė

6. KITA

B. PAKUOTĖS LAPELIS

Pakuotės lapelis: informacija vartotojui

BIMERVAX **COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)** selvakovateinas

▼ Vykdoma papildoma šio vaisto stebėseną. Tai padės greitai nustatyti naują saugumo informaciją. Mums galite padėti pranešdami apie bet kokį Jums pasireiškiantį šalutinį poveikį. Apie tai, kaip pranešti apie šalutinį poveikį, žr. 4 skyriaus pabaigoje.

Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš Jums suleidžiant šią vakciną, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu kiltų daugiau klausimų, kreipkitės į gydytoją, vaistininką arba slaugytoją.
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją, vaistininką arba slaugytoją. Žr. 4 skyrių.

Apie ką rašoma šiame lapelyje?

1. Kas yra BIMERVAX ir kam ji vartojamas
2. Kas žinotina prieš Jums suleidžiant BIMERVAX
3. Kaip vartoti BIMERVAX
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti BIMERVAX
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

1. Kas yra BIMERVAX ir kam ji vartojamas

BIMERVAX yra vakcina, skirta apsaugoti nuo SARS-CoV-2 viruso sukeltos COVID-19 ligos.

BIMERVAX skiriama 16 metų ir vyresniems asmenims, anksčiau paskiepytiems mRNR vakcina nuo COVID-19.

Vakcina stimuliuoja imuninę sistemą (organizmo natūralią apsaugą) gaminti specifinius antikūnus, veikiančius prieš virusą, susidarant apsaugai nuo COVID-19. Nė viena šios vakcinės sudedamoji dalis negali sukelti COVID-19 ligos.

2. Kas žinotina prieš Jums suleidžiant BIMERVAX

BIMERVAX vartoti draudžiama:

- jeigu yra alergija veikliajai medžiagai arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje).

Įspėjimai ir atsargumo priemonės

Pasitarkite su gydytoju, vaistininku arba slaugytoju, prieš Jums suleidžiant BIMERVAX, jeigu:

- kada nors Jums yra pasireiškusi stipri arba gyvybei pavojinga alerginė reakcija po bet kokios kitos vakcinės suleidimo;
- kada nors po bet kokios adatos injekcijos esate nualpę;
- Jums aukšta temperatūra (virš 38 °C) arba sergate sunkia infekcija. Jeigu karščiuojate silpnai ar sergate lengva viršutinių kvėpavimo takų infekcine liga (peršalimu), tai skiepytis šia vakcina galite;
- Jums yra kraujavimo sutrikimų, Jums lengvai atsiranda kraujosruvų arba vartojate vaistų, neleidžiančių kraujui krešėti (antikoagulantų);

- Jūsų imuninė sistema veikia netinkamai (imuniteto nepakankamumas) arba vartojate vaistų, kurie silpnina imuninę sistemą (pvz., didelėmis dozėmis skiriamų kortikosteroidų, imunitetą slopinančių vaistų arba vaistų nuo vėžio).

Jeigu Jums yra kuri nors iš pirmiau nurodytų būklių (arba dėl to nesate tikri), prieš skiepydamiesi BIMERVAX pasitarkite su gydytoju, vaistininku arba slaugytoju.

Kaip ir bet kurios kitos vakcinės atveju, BIMERVAX gali ne visiškai apsaugoti visus paskiepytus asmenis ir nėra žinoma, kiek laiko būsite apsaugoti.

Vaikams ir paaugliams

BIMERVAX nerekomenduojama skiepyti jaunesnių nei 16 metų vaikų. Šiuo metu nėra informacijos apie BIMERVAX vartojimą jaunesniems nei 16 metų vaikams.

Kiti vaistai ir BIMERVAX

Jeigu vartojate ar neseniai vartojote kitų vaistų, arba buvote paskiepyti kita vakcina, arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui, vaistininkui arba slaugytojui.

Nėštumas ir žindymo laikotarpis

Jeigu esate nėščia, žindote kūdikį, manote, kad galbūt esate nėščia arba planuojate pastoti, tai prieš Jums suliečiant šią vakciną pasitarkite su gydytoju, vaistininku arba slaugytoju.

Vairavimas ir mechanizmų valdymas

Tam tikras 4 skyriuje (Galimas šalutinis poveikis) nurodytas BIMERVAX šalutinis poveikis gali laikinai sumažinti Jūsų gebėjimą vairuoti ir valdyti mechanizmus. Prieš vairuodami ar valdydami mechanizmus palaukite, kol vakcinės poveikis praeis.

BIMERVAX sudėtyje yra natrio ir kalio

Šios vakcinės dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (23 mg) natrio, t. y. jis beveik neturi reikšmės.

Šios vakcinės 0,5 ml dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (39 miligramai) kalio, t. y. jis beveik neturi reikšmės.

3. Kaip vartoti BIMERVAX

BIMERVAX Jums bus suleista kaip 0,5 ml injekcija į žasto raumenį.

Rekomenduojama pasiskiepyti BIMERVAX viena doze praėjus bent 6 mėnesiams po ankstesnio skiepėjimosi mRNR COVID-19 vakcina kurso arba po ankstesnės BIMERVAX stiprinamosios dozės.

Po injekcijos gydytojas, vaistininkas arba slaugytojas apie 15 minučių Jus stebės, ar neatsiranda alerginės reakcijos požymių.

Jeigu kiltų daugiau klausimų dėl BIMERVAX vartojimo, kreipkitės į gydytoją, vaistininką arba slaugytoją.

4. Galimas šalutinis poveikis

Ši vakcina, kaip ir visi kiti vaistai, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

Dauguma šalutinio poveikio reiškinių pasireiškia per 3 dienas nuo paskiepėjimo ir išnyksta per kelias dienas. Jei simptomai išlieka, kreipkitės į gydytoją, vaistininką arba slaugytoją.

Jei netrukus po skiepavimo pasireiškia sunkios alerginės reakcijos simptomai, skubiai kreipkitės į gydytoją. Tokie simptomai gali būti šie:

- silpnumo jausmas arba galvos svaigimas
- širdies plakimo pokyčiai
- dusulys
- švokštimas
- lūpų, veido ar gerklės patinimas
- niežintis patinimas po oda (dilgėlinė) arba išbėrimas
- bloga savijauta (pykinimas) arba vėmimas
- skrandžio skausmas

Vartojant BIMERVAX gali pasireikšti toliau išvardytas šalutinis poveikis.

Labai dažnas (gali pasireikšti ne rečiau kaip 1 iš 10 žmonių)

- galvos skausmas
- skausmas injekcijos vietoje
- stipraus nuovargio jausmas (nuovargis)
- raumenų skausmas

Dažnas (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 10 žmonių)

- paraudimas, patinimas ar jautrumas injekcijos vietoje
- pykinimas arba vėmimas
- viduriavimas
- karščiavimas
- padidėję limfmazgiai
- pažasties skausmas

Nedažnas (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 100 žmonių):

- šaltkrėtis arba karščiavimas
- nemiga
- svaigulys
- niežėjimas injekcijos vietoje
- padidėjęs jautrumas injekcijos vietoje
- sąnarių skausmas
- silpnumo jausmas arba energijos trūkumas
- mieguistumas
- pilvo skausmas
- niežinti oda
- skausmas ryjant
- apskritai bloga savijauta

Retas (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 1 000 žmonių):

- šaltas prakaitavimas
- neįprastas odos pojūtis, pavyzdžiui, dilgsėjimas ar skruzdžių bėgiojimo po odą pojūtis (parestezija)
- susilpnėjęs jutimas, ypač odos (hipestezija);
- alerginės reakcijos, pvz., dilgėlinė, išbėrimas ar niežėjimas
- nugaros skausmas
- mėlynė (kraujosruva) injekcijos vietoje

Dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis, remiantis vienu atveju per klinikinius tyrimus):

- širdiplėvės uždegimas (perikarditas), dėl kurio gali atsirasti dusulys, širdies plakimas ar krūtinės skausmas

Pranešimas apie šalutinį poveikį

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui, vaistininkui arba slaugytojui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai naudodamiesi [V priede](#) nurodyta nacionaline pranešimo sistema, nurodydami partijos / serijos numerį, jeigu jį žinote. Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

5. Kaip laikyti BIMERVAX

Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Jūsų gydytojas, vaistininkas arba slaugytojas yra atsakingas už šios vakcinės laikymą ir tinkamą nesuvaldytą vakcinės šalinimą. Toliau pateikiama informacija apie laikymą, tinkamumo vartoti terminą, vartojimą, tvarkymą ir šalinimą skirta sveikatos priežiūros specialistams.

Ant etiketės po „Tinka iki“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šios vakcinės vartoti negalima.

Laikyti šaldytuve (2 °C – 8 °C). Negalima užšaldyti. Flakonus laikyti išorinėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Pirmą kartą pradūrus daugiadozį flakoną laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje ir suvartoti per 6 valandas.

Informacija apie tvarkymą aprašyta sveikatos priežiūros specialistams skirtame skyriuje pakuotės lapelio pabaigoje.

Nesuvaldytą vaistą ar atliekas reikia tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų.

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

BIMERVAX sudėtis

- Vienoje dozėje (0,5 ml) yra 40 mikrogramų selvakovateino su adjuvantu SQBA.
- Selvakovateinas yra SARS-CoV-2 viruso rekombinantinio spyglio (S) baltymo receptorių prijungimo domeno (angl. *receptor binding domain*, RBD) sulietas heterodimeras (B.1.351 ir B.1.1.7 atmainos), pagamintas rekombinantinės DNR technologijos būdu.
- SQBA į šią vakciną įtrauktas kaip adjuvantas, skirtas vakcinės apsauginiam poveikiui pagerinti ir pagerinti. SQBA vienoje 0,5 ml dozėje yra: skvaleno (9,75 mg), polisorbato 80 (1,18 mg), sorbitano trioleato (1,18 mg), natrio citrato (0,66 mg), citrinų rūgšties (0,04 mg) ir injekcinio vandens.
- BIMERVAX pagalbinės medžiagos yra: dinatrio fosfatas dodekahidratas, kalio-divandenilio fosfatas, natrio chloridas, kalio chloridas ir injekcinis vanduo. BIMERVAX sudėtyje yra kalio ir natrio (žr. 2 skyrių).

BIMERVAX išvaizda ir kiekis pakuotėje

Vakcina yra balta homogeninė injekcinė emulsija.

Daugiadozis flakonas

5 ml emulsijos pateikiama flakone su guminiu kamščiu ir plastikiniu nuplėšiamuoju dangteliu.

Kiekviename daugiadoziame flakone yra 10 dozių po 0,5 ml.

Pakuotės dydis: 10 daugiadozių flakonų.

Vienadozis flakonas

0,5 ml emulsijos pateikiama flakone su guminiu kamščiu ir plastikiniu nuplėšiamuoju dangteliu.

Kiekviename vienadoziame flakone yra viena 0,5 ml dozė.

Pakuotės dydžiai: 5, 10 arba 20 vienadozių flakonų.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Registruotojas

Hipra Human Health, S.L.U.
Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona)
ISPANIJA

Gamintojas

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona)
ISPANIJA

Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas

Kiti informacijos šaltiniai

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje
<http://www.ema.europa.eu>

Nuskaitykite kodą mobiliuoju įrenginiu, kad gautumėte pakuotės lapelį reikiama kalba.

Įterpti QR kodą

Arba apsilankykite adresu: www.hipracovidvaccine.com

Šis lapelis pateikiamas Europos vaistų agentūros tinklalapyje visomis ES/EEE kalbomis.

Toliau pateikta informacija skirta tik sveikatos priežiūros specialistams.

BIMERVAX reikia leisti tik į raumenis, pageidautina į deltinį žasto raumenį.

Atsekamumas

Siekiant pagerinti biologinių vaistinių preparatų atsekamumą, reikia aiškiai užrašyti paskirto vaistinio preparato pavadinimą ir serijos numerį.

Naudojimo ir vartojimo nurodymai

Ant etiketės po „Tinka iki“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šios vakcinos vartoti negalima. Vakcina tinkama vartoti iki paskutinės to mėnesio dienos.

Šią vakciną turi ruošti sveikatos priežiūros specialistas laikydamasis aseptinės metodikos, kad būtų užtikrintas kiekvienos dozės sterilumas.

Paruošimas naudoti

- Vakcina paruošta naudoti.
- Neatidarytą vakciną reikia laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje, išorinėje dėžutėje, kad būtų apsaugota nuo šviesos.
- Prieš pat naudojimą išimkite vakcinos flakoną iš išorinės dėžutės.
- Pirmą kartą pradūrę daugiadozį flakoną, tam skirtoje flakono etiketės vietoje užrašykite išmetimo datą ir laiką (6 valandas po pirmo pradūrimo).

Patikrinkite flakoną

- Daugiadozį flakoną atsargiai pasukiokite prieš kiekvieną dozės ištraukimą ir tarp jų. Nekratykite.
- Kiekviename flakone yra balta homogeniška emulsija.
- Prieš vartojimą apžiūrėkite, ar vakcinoje nėra dalelių ir (arba) spalvos pokyčių. Neskiepykite, jei tokių yra.

Suleiskite vakciną

- Kiekviename flakone yra kiekio perteklius, kad tikrai būtų galima ištraukti iki dešimties (10) 0,5 ml dozių (daugiadozis flakonas) arba vieną (1) 0,5 ml dozę (vienadozis flakonas). Išmeskite visą vienadoziame flakone arba daugiadoziame flakone, ištraukus 10 dozių, likusį vakcinos kiekį
- Kiekviena 0,5 ml dozė ištraukiama sterilia adata į sterilų švirkštą, skirtą injekcijai į raumenis, pageidautina į žasto deltinį raumenį.
- Kai vakciną įtraukiama į švirkštą, ji išlieka stabili mažiausiai 6 valandas šaldytuve arba kambario temperatūroje (< 25 °C).
- Tame pačiame švirkšte vakcinos nemaišykite su kitomis vakcinomis arba vaistiniais preparatais.
- Nekaupkite perteklinio vakcinos kiekio iš kelių flakonų.

Išmeskite

- Po pirmojo pradūrimo atidarytą daugiadozį flakoną 2 °C–8 °C temperatūroje laikykite ne ilgiau kaip 6 valandas. Jeigu nesuvartojama per 6 valandas po daugiadozio flakono pirmo pradūrimo, vakciną išmeskite.
- Išmeskite visą vienadoziame flakone arba daugiadoziame flakone, ištraukus 10 dozių, likusį vakcinos kiekį.

Atliekų tvarkymas

- Nesuvartotą vaistinį preparatą ar atliekas reikia tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų.