BIJLAGE I SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Flucelvax suspensie voor injectie in een voorgevulde spuit Influenzavaccin (oppervlakteantigeen, geïnactiveerd, bereid in celkweken)

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Oppervlakteantigenen van het influenzavirus (hemagglutinine en neuraminidase), geïnactiveerd, van de volgende stammen*:

A/Wisconsin/67/2022 (H1N1)pdm09-achtige stam (A/Georgia/12/2022, CVR-167) 15 microgram HA** A/Darwin/6/2021 (H3N2)-achtige stam (A/Darwin/11/2021, wild type) 15 microgram HA** B/Austria/1359417/2021-achtige stam (B/Singapore/WUH4618/2021, wild type) 15 microgram HA**

per dosis van 0,5 ml

gekweekt in MDCK-cellen (Madin Darby Canine Kidney cells)

Het vaccin is in overeenstemming met de aanbeveling van de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO) (noordelijk halfrond) en het EU-besluit voor het SEIZOEN XXXX/XXXX.

Flucelvax kan sporen van bètapropiolacton, cetyltrimethylammoniumbromide en polysorbaat 80 bevatten (zie rubriek 4.3).

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Suspensie voor injectie (injectievloeistof) Heldere tot licht opaalachtige vloeistof.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Preventie van influenza bij volwassenen en kinderen in de leeftijd van 2 jaar en ouder.

Flucelvax moet overeenkomstig de officiële richtlijnen worden gebruikt.

^{**} hemagglutinine

4.2 Dosering en wijze van toediening

Dosering

Volwassenen en kinderen vanaf een leeftijd van 2 jaar

Leeftijdsgroep	<u>Dosis</u>	<u>Schema</u>
2 tot 9 jaar	Eén of twee ^a doses van 0,5 ml	Bij 2 doses toedienen met tussenperiode v 4 weken
leeftijd van 9 jaar en ouder	Eén dosis van 0,5 ml	Niet van toepassing

^a Kinderen in de leeftijd tot 9 jaar die niet eerder tegen influenza zijn gevaccineerd, moeten een tweede dosis krijgen.

Kinderen jonger dan 2 jaar

De veiligheid en werkzaamheid van Flucelvax bij kinderen vanaf de geboorte tot 2 jaar oud zijn niet vastgesteld. Er zijn geen gegevens beschikbaar.

Wijze van toediening

Uitsluitend voor intramusculaire injectie.

De injectieplaats die de voorkeur heeft, is de deltoideus van de bovenarm. Jonge kinderen met een ontoereikende massa van de deltoideus dienen een vaccinatie in de anterolaterale zijde van het dijbeen te krijgen.

Het vaccin mag niet intraveneus, subcutaan of intradermaal worden geïnjecteerd en mag niet met andere vaccins in dezelfde injectiespuit worden vermengd.

Voor instructies over hantering van het vaccin voorafgaand aan toediening, zie rubriek 6.6.

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stof, voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen of voor mogelijke residuen, zoals betapropiolacton, cetyltrimethylammoniumbromide en polysorbaat 80.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Terugvinden herkomst

Om het terugvinden van de herkomst van biologicals te verbeteren, moeten de naam en het batchnummer van het toegediende product goed geregistreerd worden.

Overgevoeligheid en anafylaxie

Adequate medische behandeling en supervisie moeten altijd direct beschikbaar zijn voor het geval zich na toediening van het vaccin een zeldzame anafylactische reactie voordoet.

Gelijktijdige ziekte

Vaccinatie moet worden uitgesteld bij patiënten met acute febriele ziekte tot de koorts is verdwenen.

Trombocytopenie en stollingsstoornissen

Net als alle injecteerbare vaccins moet Flucelvax voorzichtig worden toegediend aan personen met trombocytopenie of een bloedingsstoornis, aangezien er een bloeding kan optreden na intramusculaire toediening.

Angstgerelateerde reacties

Syncope (flauwvallen) kan na of zelfs vóór een vaccinatie optreden als een psychogene respons op de naaldinjectie. Dit kan gepaard gaan met verscheidene neurologische verschijnselen, zoals een tijdelijke visusstoornis, paresthesie en tonisch-klonische bewegingen van ledematen tijdens herstel. Het is belangrijk dat er procedures zijn ingesteld om letsel door flauwvallen te voorkomen.

Immuungecompromitteerde patiënten

Bij patiënten met endogene of iatrogene immunosuppressie kan de antilichaamrespons onvoldoende zijn om influenza te voorkomen.

Beperkte effectiviteit van het vaccin

Een beschermende immuurrespons wordt mogelijk niet bij alle ontvangers van het vaccin teweeggebracht.

Klinisch relevante residuen

Polysorbaat 80

Het vaccin kan maximaal 1,5 milligram polysorbaat 80 per dosis bevatten. Polysorbaten kunnen allergische reacties veroorzaken (zie rubriek 4.3)

Hulpstoffen met bekend effect

Natrium

Dit vaccin bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per dosis, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

Kalium

Dit vaccin bevat kalium, minder dan 1 mmol (39 mg) per dosis, d.w.z. in wezen 'kaliumvrij'.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Op basis van de klinische ervaringen kan Flucelvax tegelijkertijd met andere injecteerbare vaccins worden gegeven.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Gegevens afkomstig van het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin (Flucelvax Tetra) zijn relevant voor het trivalente Flucelvax-vaccin, omdat beide vaccins via hetzelfde proces worden vervaardigd en een overlappende samenstelling hebben.

Zwangerschap

Geïnactiveerde influenzavaccins, zoals Flucelvax, kunnen tijdens elk stadium van de zwangerschap worden toegediend. Er zijn grotere veiligheidsgegevenssets beschikbaar over vaccingebruik tijdens het tweede of derde trimester, vergeleken met het eerste trimester. Gegevens over wereldwijd gebruik van influenzavaccins duiden echter niet op enige nadelige foetale en maternale resultaten die zijn toe te schrijven aan het vaccin.

In de Verenigde Staten (VS) is een prospectief registeronderzoek naar blootstelling tijdens de zwangerschap uitgevoerd waarin gegevens werden verzameld van 665 vrouwen die gevaccineerd werden met een op cellen gebaseerd quadrivalent influenzavaccin tijdens 3 influenzaseizoenen op het noordelijk halfrond (2017-18 tot 2019-20). Van deze vrouwen werd 28% blootgesteld tijdens het eerste trimester. Op basis van de zwangerschapsuitkomsten en vooraf vastgelegde veiligheidsuitkomsten voor zuigelingen waren er geen

aanwijzingen voor nadelige gevolgen voor de foetus, de pasgeborene of de zwangerschapsuitkomsten die waren toe te schrijven aan het vaccin tijdens elk stadium van de zwangerschap.

Uit dieronderzoek is geen reproductietoxiciteit gebleken (zie rubriek 5.3).

Borstvoeding

Het is niet bekend of Flucelvax in de moedermelk wordt uitgescheiden. Er worden geen effecten op met moedermelk gevoede pasgeborenen/zuigelingen verwacht. Flucelvax mag tijdens borstvoeding worden toegediend.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen gegevens over de vruchtbaarheid bij mensen beschikbaar. Gegevens bij dieren hebben geen effecten aangetoond op de vruchtbaarheid bij vrouwen. De mannelijke vruchtbaarheid is niet onderzocht bij dieren.

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Flucelvax heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

Gegevens over het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin zijn relevant voor Flucelvax, omdat beide vaccins via hetzelfde proces worden vervaardigd en een overlappende samenstelling hebben.

Overzicht van het veiligheidsprofiel

De veiligheid bij volwassenen van 18 jaar en ouder werd geëvalueerd in een gerandomiseerd, gecontroleerd onderzoek (V130_01) waarin 1.334 proefpersonen het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin kregen, of een van de twee preparaten van een op cellen gebaseerd trivalent influenzavaccin (N = 1.346) (zie rubriek 5.1). Vergelijkbare percentages van uitgelokte lokale en systemische bijwerkingen werden gemeld bij proefpersonen die het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin ontvingen en het op cellen gebaseerde trivalente influenzavaccin dat fungeerde als comparator in dit klinisch onderzoek.

De meest gemelde (≥ 10%) reacties bij proefpersonen die het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin of een trivalente comparator kregen, waren pijn op de injectieplaats (34%), hoofdpijn (14%), vermoeidheid (16%), erytheem (13%), myalgie (12%) en induratie (10%).

De incidentie van bepaalde bijwerkingen was aanzienlijk lager bij proefpersonen ≥ 65 jaar vergeleken met proefpersonen in de leeftijd van 18 tot 65 jaar (zie de tabel hieronder).

Overzicht van bijwerkingen in tabelvorm

De gemelde bijwerkingen zijn gerangschikt op basis van de volgende frequentiecategorieën: zeer vaak ($\geq 1/10$), vaak ($\geq 1/100$, < 1/10), soms ($\geq 1/1.000$, < 1/100), niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

Tabel 1: Bijwerkingen gemeld na vaccinatie van volwassenen van 18 jaar en ouder in klinische onderzoeken en postmarketingbewaking.

Systeem/orgaanklasse MedDRA	Zeer vaak (≥ 1/10)	Vaak (≥ 1/100, < 1/10)	Soms (≥ 1/1.000, < 1/100)	Frequentie niet bekend ³
Immuunsysteem- aandoeningen				Allergische of onmiddellijke overgevoeligheidsreacties, waaronder anafylactische shock
Voedings- en stofwisselingsstoornissen		Verlies van eetlust		
Zenuwstelselaandoeningen	Hoofdpijn ¹			Paresthesie, Guillain-Barré-syndroom
Maagdarmstelsel- aandoeningen		Misselijkheid, diarree, braken ²		
Huid- en onderhuidaandoeningen				Algemene huidreacties, waaronder pruritus, urticaria of niet-specifieke rash
Skeletspierstelsel- en bindweefselaandoeningen	Myalgie ¹	Artralgie		
Algemene aandoeningen en toedieningsplaats- stoornissen	Pijn op de injectieplaats, vermoeidheid, erytheem, induratie ¹	Ecchymose, rillingen	Koorts (≥ 38 °C)	Uitgebreide zwelling van geïnjecteerd ledemaat

¹ Gemeld als vaak bij oudere patiënten van 65 jaar en ouder

Pediatrische patiënten (2 tot 18 jaar)

De veiligheid bij kinderen in de leeftijd van 2 tot 18 jaar is geëvalueerd in twee klinische onderzoeken, V130_03 en V130_12 (N = 4.587). In onderzoek V130_03 kregen kinderen in de leeftijd van 4 tot 18 jaar een op cellen gebaseerd quadrivalent influenzavaccin (N = 1.159) of een van de twee preparaten van een op cellen gebaseerde trivalente comparator (N = 1.173) (zie rubriek 5.1). In onderzoek V130_12 kregen kinderen in de leeftijd van 2 tot 18 jaar een op cellen gebaseerd quadrivalent influenzavaccin (N = 2.255) of een niet-influenzavaccin dat fungeerde als comparator. In beide onderzoeken kregen kinderen in de leeftijd van 2 tot 9 jaar één of twee doses (met een tussenperiode van 28 dagen) van het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin, gebaseerd op vaststelling van de voorgeschiedenis met influenzavaccinaties van de proefpersoon.

De meest voorkomende lokale en systemische bijwerkingen die in beide onderzoeken werden gemeld voor het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin of de trivalente comparator, staan hieronder beschreven op basis van pediatrische subgroep.

² Gemeld als soms bij oudere patiënten van 65 jaar en ouder

³ Bijwerkingen gemeld op basis van postmarketingbewaking

De meest voorkomende ($\geq 10\%$) bijwerkingen die na één dosis werden gemeld bij pediatrische proefpersonen van 9 tot 18 jaar waren pijn op de injectieplaats (58%), hoofdpijn (23%), erytheem (19%), vermoeidheid (18%), myalgie (17%) en induratie (15%).

De meest voorkomende ($\geq 10\%$) lokale en systemische bijwerkingen na een van de vaccinaties bij kinderen in de leeftijd van 6 tot 9 jaar waren pijn op de injectieplaats (69%), erytheem op de injectieplaats (26%), induratie op de injectieplaats (22%), vermoeidheid (19%), myalgie (18%), hoofdpijn (16%) en ecchymose op de injectieplaats (11%).

De meest voorkomende (≥ 10%) lokale en systemische bijwerkingen na een van de vaccinaties bij kinderen in de leeftijd van 2 tot 6 jaar waren gevoeligheid op de injectieplaats (54%), erytheem op de injectieplaats (24%), induratie op de injectieplaats (22%), slaperigheid (21%), prikkelbaarheid (19%), verandering in eetgewoonten (14%) en ecchymose op de injectieplaats (12%).

Vergelijkbare percentages van uitgelokte lokale en systemische bijwerkingen werden gemeld bij proefpersonen die het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin ontvingen en het op cellen gebaseerde trivalente influenzavaccin dat fungeerde als comparator in dit klinisch onderzoek.

Vergeleken met volwassenen van 18 jaar en ouder meldden pediatrische proefpersonen in het algemeen hogere percentages lokale en systemische bijwerkingen.

Bij kinderen die een tweede dosis van het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin of de trivalente comparator kregen, was de incidentie van bijwerkingen na de tweede dosis van het vaccin vergelijkbaar met of iets lager dan die werd waargenomen bij de eerste dosis.

De frequentie van bijwerkingen in deze klinische onderzoeken bij kinderen in de leeftijd van 2 tot 18 jaar staan beschreven in tabel 2 hieronder.

Tabel 2: Uitgelokte bijwerkingen die werden gemeld in klinische onderzoeken bij kinderen van 2 tot

18 jaar

Systeem/ Bijwerkingen			Frequentie		
orgaanklasse volgens MedDRA		2 tot	9 jaar	0.4.410	
		2 tot 6 ¹	6 tot 9	9 tot 18 jaar	
Voedings- en stofwisselings- stoornissen	Verlies van eetlust	N.v.t.	Zeer vaak	Vaak	
Zenuwstelsel- aandoeningen	Hoofdpijn	N.v.t.	Zeer vaak	Zeer vaak	
	Diarree	Vaak	Vaak	Vaak	
Maagdarmstelsel-	Misselijkheid	N.v.t.	Vaak	Vaak	
aandoeningen	Braken	Vaak	Vaak	Vaak	
Skeletspierstelsel-	Myalgie	N.v.t.	Zeer vaak	Zeer vaak	
en bindweefsel- aandoeningen	Artralgie	N.v.t.	Vaak	Vaak	
	Gevoeligheid op de injectieplaats	Zeer vaak	N.v.t.	N.v.t.	
	Pijn op de injectieplaats	N.v.t.	Zeer vaak	Zeer vaak	
	Erytheem op de injectieplaats	Zeer vaak	Zeer vaak	Zeer vaak	
Algemene	Induratie op de injectieplaats	Zeer vaak	Zeer vaak	Zeer vaak	
aandoeningen en toedieningsplaats-	Ecchymose op de injectieplaats	Zeer vaak	Zeer vaak	Vaak	
stoornissen	Slaperigheid	Zeer vaak	N.v.t.	N.v.t.	
	Prikkelbaarheid	Zeer vaak	N.v.t.	N.v.t.	
	Vermoeidheid	N.v.t.	Zeer vaak	Zeer vaak	
	Verandering in eetgewoonten	Zeer vaak	N.v.t.	N.v.t.	
	Rillingen/huiveren	Vaak	Vaak	Vaak	
	Koorts (≥ 38 °C)	Vaak	Vaak	Vaak	

¹ De jongste leeftijdsgroep in onderzoek V130 03 was 4 tot 6 jaar

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V.*

4.9 Overdosering

Er zijn geen gegevens over overdosering met Flucelvax. In geval van overdosering worden controle van de vitale functies en mogelijke symptomatische behandeling aanbevolen.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: vaccins, influenzavaccin, ATC-code: J07BB02

Werkingsmechanisme

Flucelvax biedt actieve immunisatie tegen de influenzavirusstammen die aanwezig zijn in het vaccin. Flucelvax induceert humorale antilichamen tegen de hemagglutininen. Deze antilichamen neutraliseren de influenzavirussen.

Specifieke niveaus van de antilichaamtiter voor hemagglutinatieremming (HI) na vaccinatie met een geïnactiveerd influenzavaccin zijn niet samengegaan met bescherming tegen het influenzavirus. Bij bepaalde onderzoeken bij mensen zijn antilichaamtiters van 1:40 of hoger in verband gebracht met bescherming tegen influenza bij tot wel 50% van de proefpersonen.

Antilichamen tegen één type of subtype influenzavirus geven beperkt of geen bescherming tegen een andere. Bovendien kunnen antilichamen tegen één antigene variant van het influenzavirus mogelijk geen bescherming bieden tegen een nieuwe antigene variant van hetzelfde type of subtype.

Jaarlijkse hervaccinatie met actuele influenzavaccins wordt aanbevolen, omdat de immuniteit afneemt gedurende het jaar na vaccinatie en de circulerende stammen van het influenzavirus jaar na jaar kunnen veranderen.

Farmacodynamische effecten

Klinische werkzaamheid van Flucelvax tegen door kweek bevestigde influenza bij volwassenen Er werd een multinationaal, gerandomiseerd, waarnemergeblindeerd, placebogecontroleerd onderzoek (V58P13) uitgevoerd ter beoordeling van de klinische werkzaamheid en veiligheid van Flucelvax tijdens het influenzaseizoen van 2007-2008 bij volwassenen in de leeftijd van 18 tot 50 jaar. In totaal werden 11.404 proefpersonen geregistreerd voor de toediening van Flucelvax (N = 3.828), een op ei gebaseerd trivalent influenzavaccin (N = 3.676) of placebo (N = 3.900) in een verhouding van 1:1:1.

De werkzaamheid van Flucelvax was gedefinieerd als de preventie van door kweek bevestigde symptomatische influenza veroorzaakt door virussen die antigeen overeenkwamen met de virussen in het vaccin, vergeleken met placebo. Influenzagevallen werden vastgesteld door actieve en passieve surveillance van influenza-achtige ziekte (ILI). ILI werd gedefinieerd volgens de casusdefinitie van de *Centers for Disease Control and Prevention* (CDC), d.w.z. koorts (orale temperatuur ≥ 38 °C) en hoesten of keelpijn. Na een episode van ILI werden neus- en keelmonsters afgenomen voor analyse. De werkzaamheid van het vaccin tegen influenzavirusstammen die overeenkomen met die van het vaccin, tegen alle influenzavirusstammen en tegen afzonderlijke influenzavirussubtypen werd berekend (zie tabel 3).

Tabel 3: Vergelijkende werkzaamheid van Flucelvax versus placebo tegen door kweek bevestigde influenza per influenzavirussubtype (V58P13)

			icelvax = 3.776)	Placebo (N = 3.843)		Vaccinwerkzaamheid *	
	Aanvals- percen- tage (%) Aantal proefpersonen met influenza Aanvals- percen- tage (%) Aantal proefpersonen tage (%)		%	Ondergrens van eenzijdig 97,5%-BI			
Antigeen overeenkomende stammen							
Totaal		0,19	7	1,14	44	83,8	61,0
	A/H3N2**	0,05	2	0	0		

Afzonderlijke	A/H1N1	0,13	5	1,12	43	88,2	67,4
stammen	B**	0	0	0,03	1		
Totaal door ky	Totaal door kweek bevestigde influenza						
Totaal		1,11	42	3,64	140	69,5	55,0
Afzonderlijke stammen	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

Gelijktijdige eenzijdige 97,5% betrouwbaarheidsintervallen voor de vaccinwerkzaamheid van elk influenzavaccin vergeleken met placebo op basis van de volgens Sidak gecorrigeerde score van betrouwbaarheidsintervallen voor de twee relatieve risico's.

Gegevens over het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin zijn relevant voor Flucelvax, omdat beide vaccins via hetzelfde proces worden vervaardigd en een overlappende samenstelling hebben.

Immunogeniciteit bij volwassenen van 18 jaar en ouder

De immunogeniciteit werd geëvalueerd bij volwassenen van 18 jaar en ouder in een gerandomiseerd, dubbelblind, gecontroleerd onderzoek (V130_01). Proefpersonen in dit onderzoek kregen het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin (N = 1.334) of een van de twee preparaten van het op cellen gebaseerde trivalente influenzavaccin dat fungeerde als comparator, samengesteld met dezelfde stammen als Flucelvax, TIVc (N = 677) of met een andere B-stam, TIV2c (N = 669). De immuunrespons op elk van de vaccin-antigenen werd 21 dagen na vaccinatie beoordeeld.

De eindpunten voor immunogeniciteit waren geometrisch gemiddelde antilichaamtiters (GMT's) van de HIantilichaamrespons en het percentage proefpersonen dat een seroconversie bereikte, gedefinieerd als een prevaccinatie HI-titer van < 1:10 met een postvaccinatietiter van $\ge 1:40$ of met een prevaccinatie HI-titer van $\ge 1:10$ en ten minste een viervoudige stijging van de HI-antilichaamtiter in serum.

Gegevens betreffende de immunogeniciteit worden samengevat in tabel 4.

Tabel 4: GMT's en seroconversiepercentages (met 95%-BI) bij volwassenen van 18 jaar en ouderanalyseset volgens protocol (V130_03)

		Op cellen gebaseerd quadrivalent influenzavaccin N = 1250	TIV1c/TIV2c N = 635/N = 639
A/H1N1	GMT (95%-BI)	302,8 (281,8-325,5)	298,9 (270,3-330,5)
A/E	Seroconversiepercentage ^a (95%-BI)	49,2% (46,4-52,0)	48,7% (44,7-52,6)
A/H3N2	GMT (95%-BI)	372,3 (349,2-396,9)	378,4 (345,1-414,8)
A/E	Seroconversiepercentage ^a (95%-BI)	38,3% (35,6-41,1)	35,6% (31,9-39,5)
B1	GMT (95%-BI)	133,2 (125,3-141,7)	115,6 (106,4-125,6)
I	Seroconversiepercentage ^a (95%-BI)	36,6% (33,9-39,3)	34,8% (31,1-38,7)

Vaccinwerkzaamheid = (1 - relatief risico) x 100%;

^{**} Er waren te weinig gevallen van influenza als gevolg van de in het vaccin voorkomende influenza A/H3N2 of B om de vaccinwerkzaamheid adequaat te kunnen beoordelen.

32	GMT	177,2	164,0
	(95%-BI)	(167,6-187,5)	(151,4-177,7)
	Seroconversiepercentage ^a (95%-BI)	39,8% (37,0-42,5)	35,4% (31,7-39,2)

Afkortingen: GMT = geometrisch gemiddelde titer; BI = betrouwbaarheidsinterval.

Pediatrische patiënten

Klinische werkzaamheid van het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin bij pediatrische patiënten van 2 tot 18 jaar

De absolute werkzaamheid van het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin werd in onderzoek V130_12 geëvalueerd bij kinderen in de leeftijd van 2 tot 18 jaar. Dit was een multinationaal, gerandomiseerd, met een niet-influenzavaccin als comparator gecontroleerd werkzaamheidsonderzoek dat gedurende 3 influenzaseizoenen in 8 landen werd uitgevoerd, waarin 4.514 proefpersonen waren opgenomen voor toediening van 0,5 ml op cellen gebaseerd quadrivalent influenzavaccin of een niet-influenzavaccin dat fungeerde als comparator (meningokokken- ACYW-135-conjugaat) in een verhouding van 1 : 1. Op basis van de voorgeschiedenis van influenzavaccinaties kregen de deelnemers één of twee doses (met een tussenperiode van 28 dagen) van het onderzoeksvaccin.

De werkzaamheid van het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin werd beoordeeld op basis van de preventie van bevestigde influenza die was veroorzaakt door een influenzastam van type A of B. Influenzagevallen werden vastgesteld door actieve surveillance van influenza-achtige ziekte (ILI) en bevestigd door viruskweek en/of realtime polymerasekettingreactie (*real-time polymerase chain reaction*, RT-PCR). Een ILI-episode werd gedefinieerd als koorts (lichaamstemperatuur ≥ 37,8°C), alsmede ten minste één van de volgende: hoesten, keelpijn, neusverstopping of rinorroe. De werkzaamheid van het vaccin tegen in het laboratorium bevestigde influenza werd berekend (tabel 5).

^a Seroconversiepercentage = het percentage proefpersonen met een prevaccinatie HI-titer van < 1:10 en postvaccinatie HI-titer van ≥ 1:40 of met een prevaccinatie HI-titer van ≥ 1:10 en ten minste een viervoudige stijging van de postvaccinatie HI-antilichaamtiter.

Tabel 5: Aantal proefpersonen met eerste voorkomen van door RT-PCR bevestigde of door kweek bevestigde influenza en absolute vaccinwerkzaamheid (95%-BI) bij proefpersonen in de

leeftijd van 2 tot 18 jaar – FAS-werkzaamheid¹ (onderzoek V130 12)

V	Aantal	Aantal gevallen	Aanvalspercentage	Vaccin	werkzaamheid (VW)
	proefpersonen per protocol ¹	van influenza	(%)	%	95%-BI van VW
Door RT-PCR of kweek	k bevestigde influ	enza			
Op cellen gebaseerd quadrivalente influenzavaccin	2.257	175	7,8	54,63	45,67; 62,12
Niet- influenzacomparator	2.252	364	16,2	-	-
Door kweek bevestigde	influenza				
Op cellen gebaseerd quadrivalent influenzavaccin	2.257	115	5,1	60,81	51,30; 68,46
Niet- influenzacomparator	2.252	279	12,4	-	-
Antigeen overeenkomen	nde door kweek b	evestigde in	fluenza		
Op cellen gebaseerd quadrivalent influenzavaccin	2.257	90	4,0	63,64	53,64; 71,48
Niet- influenzacomparator	2.252	236	10,5	-	-

¹ Aantal proefpersonen in de volledige analyseset (*Full--Analysis Set -* FAS)—werkzaamheid, waarin alle proefpersonen gerandomiseerd waren opgenomen, dat een onderzoeksvaccinatie kreeg en gegevens over de werkzaamheid verstrekte.

Immunogeniciteit bij kinderen en adolescenten van 4 tot 18 jaar

De immunogeniciteit van het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin bij kinderen van 4 tot 18 jaar werd geëvalueerd als deel van een gerandomiseerd, dubbelblind, gecontroleerd onderzoek (V130_03). Proefpersonen in dit onderzoek kregen het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin (N = 1.159) of een van de twee preparaten van het op cellen gebaseerde trivalente influenzavaccin dat fungeerde als comparator samengesteld met dezelfde stammen als Flucelvax, TIV1c (N = 593) of met een andere B-stam, TIV2c (N = 580). De immuunrespons op elk van de vaccin-antigenen werd 21 dagen na vaccinatie beoordeeld.

De eindpunten voor immunogeniciteit waren GMT's van HI-antilichaamrespons en het percentage proefpersonen dat seroconversie (seroconversiepercentage) bereikte, gedefinieerd als een prevaccinatie HI-titer van < 1:10 met een postvaccinatietiter van $\ge 1:40$ of met een prevaccinatie HI-titer van $\ge 1:10$ en ten minste een viervoudige stijging van de HI-antilichaamtiter in serum.

De immunogeniciteitsgegevens bij proefpersonen in de leeftijd van 4 tot 18 jaar worden samengevat in tabel 6.

Tabel 6: GMT's en seroconversiepercentages (met 95%-BI) bij proefpersonen van 4 tot 18 jaar, 3 weken na vaccinatie met het op cellen gebaseerde quadrivalente influenzavaccin of

TIV1c/TIV2c – set volgens protocol (V130 03)

		Op cellen gebaseerd quadrivalent influenzavaccin	TIV1c/TIV2ca
<u> </u>		N = 1014	N = 510
A/H1N1	GMT (95%-BI)	1090 (1027-1157)	1125 (1034-1224)
A	Seroconversiepercentage ^b	72% (69-75)	75% (70-78)
V2		N = 1013	N = 510
A/H3N2	GMT (95%-BI)	738 (703-774)	776 (725-831)
A	Seroconversiepercentage ^b	47% (44-50)	51% (46-55)
		N = 1013	N = 510
B1	GMT (95%-BI)	155 (146-165)	154 (141-168)
	Seroconversiepercentage ^b	66% (63-69)	66% (62-70)
		N = 1009	N = 501
B2	GMT (95%-BI)	185 (171-200)	185 (166-207)
	Seroconversiepercentage ^b	73% (70-76)	71% (67-75)

Afkortingen: GMT = geometrisch gemiddelde titer; BI = betrouwbaarheidsinterval.

Vet – voldoet aan CHMP-criteria voor immunogeniciteit. Het percentage proefpersonen met seroconversie of een significante stijging van de HI-antilichaamtiter is > 40%, het percentage proefpersonen dat een HI-titer van $\ge 1:40$ bereikt is > 70%.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Niet van toepassing.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Niet-klinische gegevens duiden niet op een speciaal risico voor mensen. Deze gegevens zijn afkomstig van conventioneel onderzoek op het gebied van toxiciteit bij herhaalde dosering en reproductie- en ontwikkelingstoxiciteit.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Natriumchloride Kaliumchloride Magnesiumchloridehexahydraat Dinatriumfosfaatdihydraat Kaliumdiwaterstoffosfaat Water voor injecties

^a Voor de H1N1-, H3N2- en B1-influenzastammen zijn TIV1c-gegevens weergegeven, terwijl voor de B2-influenzastam TIV2c-gegevens zijn weergegeven.

^b Seroconversiepercentage = het percentage proefpersonen met een prevaccinatie HI-titer van < 1:10 en postvaccinatie HI-titer van $\ge 1:40$ of met een prevaccinatie HI-titer van $\ge 1:10$ en ten minste een viervoudige stijging van de postvaccinatie HI-antilichaamtiter.

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Bij gebrek aan onderzoek naar onverenigbaarheden, mag dit geneesmiddel niet met andere geneesmiddelen gemengd worden.

6.3 Houdbaarheid

1 jaar

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren in de koelkast (2 $^{\circ}$ C – 8 $^{\circ}$ C).

Niet in de vriezer bewaren.

De voorgevulde spuit in de buitenverpakking bewaren ter bescherming tegen licht.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

0,5 ml suspensie in voorgevulde spuiten (type I-glas), met een plunjerstop (broombutylrubber), met of zonder naald.

Set van 1 voorgevulde spuit, met of zonder naald.

Set van 10 voorgevulde spuiten, met of zonder naalden.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Bij levering is het vaccin gebruiksklaar. Schudden voor gebruik. Het normale uiterlijk van het vaccin na het schudden is een heldere tot licht opaalachtige suspensie.

Voorafgaand aan de toediening moet het vaccin visueel worden geïnspecteerd op deeltjes en verkleuring. Indien er vreemde deeltjes en/of een variatie in het fysieke aspect wordt waargenomen, mag het vaccin niet worden toegediend.

Al het ongebruikte geneesmiddel of afvalmateriaal dient te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Seqirus Netherlands B.V. Paasheuvelweg 28 1105 BJ Amsterdam Nederland

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/1/24/1879/001

EU/1/24/1879/002

EU/1/24/1879/003

EU/1/24/1879/004

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning:

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau http://www.ema.europa.eu.

BIJLAGE II

- A. FABRIKANT(EN) VAN DE BIOLOGISCH WERKZAME STOF(FEN) EN FABRIKANT(EN) VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE
- B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK
- C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN
- D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

A. FABRIKANT(EN) VAN DE BIOLOGISCH WERKZAME STOF(FEN) EN FABRIKANT(EN) VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE

Naam en adres van de fabrikant(en) van de biologisch werkzame stof(fen)

Seqirus Inc. 475 Green Oaks Parkway Holly Springs NC 27540 Verenigde Staten

Naam en adres van de fabrikant(en) verantwoordelijk voor vrijgifte

Seqirus Netherlands B.V. Paasheuvelweg 28 1105 BJ Amsterdam Nederland

B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK

Aan medisch voorschrift onderworpen geneesmiddel.

• Officiële vrijgifte van de batch

In overeenstemming met artikel 114 van Richtlijn 2001/83/EG, zal de officiële vrijgifte van de batch worden uitgevoerd door een rijkslaboratorium of een specifiek daartoe aangewezen laboratorium.

C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN

Periodieke veiligheidsverslagen

De vereisten voor de indiening van periodieke veiligheidsverslagen voor dit geneesmiddel worden vermeld in de lijst met Europese referentiedata (EURD-lijst), waarin voorzien wordt in artikel 107c, onder punt 7 van Richtlijn 2001/83/EG en eventuele hieropvolgende aanpassingen gepubliceerd op het Europese webportaal voor geneesmiddelen.

D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

• Risk Management Plan (RMP)

De vergunninghouder voert de verplichte onderzoeken en maatregelen uit ten behoeve van de geneesmiddelenbewaking, zoals uitgewerkt in het overeengekomen RMP en weergegeven in module 1.8.2 van de handelsvergunning, en in eventuele daaropvolgende overeengekomen RMP-aanpassingen.

Een aanpassing van het RMP wordt ingediend:

- op verzoek van het Europees Geneesmiddelenbureau;
- steeds wanneer het risicomanagementsysteem gewijzigd wordt, met name als gevolg van het beschikbaar komen van nieuwe informatie die kan leiden tot een belangrijke wijziging van de bestaande verhouding tussen de voordelen en risico's of nadat een belangrijke mijlpaal (voor geneesmiddelenbewaking of voor beperking van de risico's tot een minimum) is bereikt.

BIJLAGE III ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

OMDOOS

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Flucelvax suspensie voor injectie in een voorgevulde spuit Influenzavaccin (oppervlakteantigeen, geïnactiveerd, bereid in celkweken) SEIZOEN XXXX/XXXX

2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF(FEN)

SEIZOEN XXXX/XXXX

Oppervlakteantigenen van het influenzavirus (hemagglutinine en neuraminidase), geïnactiveerd, van de volgende stammen*:

A/Wisconsin/67/2022 (H1N1)pdm09-achtige stam 15 microgram HA** A/Darwin/6/2021 (H3N2)-achtige stam 15 microgram HA** B/Austria/1359417/2021-achtige stam 15 microgram HA**

per dosis van 0,5 ml

.....

- * gekweekt in Madin Darby Canine Kidney (MDCK)-cellen
- ** hemagglutinine

3. LIJST VAN HULPSTOFFEN

Natriumchloride, kaliumchloride, magnesiumchloridehexahydraat, dinatriumfosfaatdihydraat, kaliumdiwaterstoffosfaat en water voor injecties.

4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD

Suspensie voor injectie

10 voorgevulde spuiten (0,5 ml) zonder naald 1 voorgevulde spuit (0,5 ml) met naald

10 voorgevulde spuiten (0,5 ml) met naald

1 voorgevulde spuit (0,5 ml) zonder naald

5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Voor intramusculair gebruik.

Lees voor het gebruik de bijsluiter. Schudden voor gebruik.

	EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIENT TE WORDEN GEHOUDEN
Buiten	het zicht en bereik van kinderen houden.
7.	ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG
8.	UITERSTE GEBRUIKSDATUM
EXP:	
9.	BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR DE BEWARING
Niet in	en in de koelkast. de vriezer bewaren. orgevulde spuit in de buitenverpakking bewaren ter bescherming tegen licht.
1	BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)
	NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
Paashe	s Netherlands B.V. uvelweg 28 IJ Amsterdam and
12.	NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
EU/1/2 EU/1/2	24/1879/001 24/1879/002 24/1879/003 24/1879/004
13.	PARTIJNUMMER
Lot:	
14.	ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING
15.	INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

16. INFORMATIE IN BRAILLE

Rechtvaardiging voor uitzondering van braille is aanvaardbaar.

17. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - 2D MATRIXCODE

2D matrixcode met het unieke identificatiekenmerk.

18. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS

PC

SN

NN

GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD
Etiket van de voorgevulde spuit
1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL EN DE TOEDIENINGSWEG(EN)
Flucelvax injectievloeistof
Influenzavaccin SEIZOEN XXXX/XXXX
IM
2. WIJZE VAN TOEDIENING
Intramusculair gebruik
3. UITERSTE GEBRUIKSDATUM
EXP
4. PARTIJNUMMER
Lot
5. INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID
0,5 ml
6. OVERIGE

B. BIJSLUITER

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Flucelvax suspensie voor injectie in een voorgevulde spuit

Influenzavaccin (oppervlakteantigeen, geïnactiveerd, bereid in celkweken)

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel krijgt toegediend want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

- 1. Wat is Flucelvax en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
- 2. Wanneer mag u dit middel niet toegediend krijgen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
- 3. Hoe wordt dit middel toegediend?
- 4. Mogelijke bijwerkingen
- 5. Hoe bewaart u dit middel?
- 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Flucelvax en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Flucelvax is een vaccin tegen griep (influenza). Flucelvax wordt gemaakt in celkweken en bevat daarom geen eieren.

Wanneer iemand het vaccin krijgt toegediend, maakt het immuunsysteem (het natuurlijke afweersysteem van het lichaam) zijn eigen bescherming tegen het griepvirus (influenzavirus). De ingrediënten in het vaccin kunnen zelf geen griep veroorzaken.

Flucelvax wordt gebruikt om te zorgen dat volwassenen en kinderen vanaf 2 jaar geen griep krijgen.

Het vaccin richt zich op drie stammen van het griepvirus op basis van de aanbevelingen van de Wereldgezondheidsorganisatie voor het SEIZOEN XXXX/XXXX.

2. Wanneer mag u dit middel niet toegediend krijgen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet toegediend krijgen?

U bent allergisch:

- voor de werkzame stoffen of een van de andere stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- voor betapropiolacton, cetyltrimethylammoniumbromide of polysorbaat 80. Dit zijn stoffen die worden gebruikt tijdens het maken van het middel. Hiervan kunnen sporen aanwezig zijn.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u Flucelvax krijgt toegediend.

VOORDAT u het vaccin krijgt toegediend

• Uw arts of verpleegkundige zorgt ervoor dat de juiste medische behandeling en begeleiding meteen beschikbaar zijn, mocht u na toediening een zeldzame anafylactische reactie krijgen. Dit is een hele erge allergische reactie met klachten zoals problemen met ademhalen, duizelig zijn, zwakke en snelle hartslag en huiduitslag. Zoals bij injectie van ieder vaccin kan deze reactie ook optreden bij Flucelvax.

- Vertel het aan uw arts als u een acute ziekte heeft die samen gaat met koorts. Uw arts kan besluiten om uw vaccinatie uit te stellen totdat de koorts is verdwenen.
- Vertel het aan uw arts als uw immuunsysteem zwak is, of als u een behandeling krijgt die uw immuunsysteem beschadigt. Bijvoorbeeld met een geneesmiddel tegen kanker (chemotherapie) of een geneesmiddel met bijnierschorshormonen (corticosteroïden). Zie rubriek 2, "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?".
- Vertel het aan uw arts als u snel bloedt of snel blauwe plekken krijgt.
- U kunt na of zelfs vóór een injectie met de naald flauwvallen. Vertel het aan de arts of verpleegkundige als u bij een eerdere injectie bent flauwgevallen.

Net als alle vaccins kan Flucelvax misschien niet alle gevaccineerde personen helemaal beschermen.

Kinderen jonger dan 2 jaar

Dit vaccin wordt op dit moment niet aanbevolen bij kinderen jonger dan 2 jaar. De veiligheid en werkzaamheid zijn bij deze leeftijdsgroep niet vastgesteld.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Flucelvax nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Of heeft u kort geleden een ander vaccin gekregen? Vertel dat dan uw arts of verpleegkundige. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder recept kunt krijgen.

Flucelvax kan samen met andere vaccins worden toegediend.

Zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel krijgt. Influenzavaccinaties kunnen tijdens elk trimester van de zwangerschap worden toegediend.

Borstvoeding

Het gebruik van Flucelvax tijdens de borstvoeding is niet onderzocht. Er worden geen effecten verwacht op baby's die borstvoeding krijgen. Flucelvax mag tijdens borstvoeding worden toegediend.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Flucelvax heeft geen of bijna geen invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

Flucelvax bevat polysorbaat 80, natriumchloride en kaliumchloride

Dit medicijn bevat maximaal 1,5 mg polysorbaat 80 per dosis. Polysorbaten kunnen allergische reacties veroorzaken. Heeft u of uw kind een allergie? Vertel dit aan uw arts.

Dit vaccin bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per dosis, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

Dit vaccin bevat minder dan 1 mmol kalium (39 mg) per dosis, dat wil zeggen dat het in wezen 'kaliumvrij' is.

3. Hoe wordt dit middel toegediend?

Flucelvax wordt u door uw arts of verpleegkundige toegediend als een injectie in de spier aan de bovenkant van de bovenarm (deltaspier). Of in de spier aan de buitenkant van het bovenste deel van het dijbeen bij jonge kinderen. Dit hangt af van hoe groot de spier is.

Volwassenen en kinderen vanaf 2 jaar:

1 dosis van 0,5 ml

Is uw kind jonger dan 9 jaar? En is uw kind niet eerder tegen griep gevaccineerd? Dan moet er een tweede dosis worden gegeven na minimaal 4 weken.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. De volgende bijwerkingen zijn gemeld in klinische onderzoeken en tijdens algemeen gebruik:

Zeer erge bijwerkingen

Krijgt u de volgende bijwerking? Vertel het meteen aan uw arts of ga naar de spoedeisende hulp van het ziekenhuis in de buurt. U heeft misschien dringend medische hulp nodig of moet in het ziekenhuis worden opgenomen:

• problemen met ademhalen, duizelig zijn, zwakke en snelle hartslag en huiduitslag. Dit zijn klachten van een anafylactische reactie. Dit is een hele erge allergische reactie.

Ernstige bijwerkingen

Krijgt u een van de volgende bijwerkingen? Vertel het uw arts meteen. U heeft misschien medische hulp nodig:

- u voelt zich zwak, u heeft moeite om te bewegen of u heeft last van een doof gevoel of tintelingen in uw armen en benen. Dit kunnen klachten zijn van het Guillain-Barré-syndroom. Dit is een auto-immuunziekte. Deze ziekte wordt veroorzaakt doordat uw afweersysteem niet goed werkt.
- uitgebreide zwelling van de arm of het been waarin de injectie is gegeven.

Andere bijwerkingen

Zeer vaak (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- pijn op de injectieplaats, bloeduitstorting, de injectieplaats kleurt rood en wordt hard of zwelt op
- hoofdpiin
- spierpijn
- moe zijn
- geen zin in eten
- prikkelbaar zijn (alleen gemeld bij kinderen van 2 tot 6 jaar)
- slaperig zijn (alleen gemeld bij kinderen van 2 tot 6 jaar)

Een injectieplaats die hard wordt of opzwelt, hoofdpijn, spierpijn en moe zijn kwamen vaak voor bij ouderen.

Bloeduitstorting op de injectieplaats kwam vaak voor bij volwassenen, ouderen en kinderen van 9 tot 18 jaar. Hoofdpijn kwam vaak voor bij ouderen.

Geen zin in eten kwam vaak voor bij volwassenen, ouderen en kinderen van 9 tot 18 jaar.

<u>Vaak</u> (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- misselijk zijn, overgeven, diarree
- gewrichtspijn
- rillingen
- verandering in eetgewoonten (alleen gemeld bij kinderen van 2 tot 6 jaar)
- koorts ($> 38^{\circ}$ C)

Overgeven kwam soms voor bij ouderen.

Koorts kwam soms voor bij volwassenen en ouderen.

Niet bekend (de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

• verdoofd gevoel en tintelingen (paresthesie)

• huidreacties over het hele lichaam. Waaronder jeuk, bultjes op de huid (pruritus, urticaria) of een niet-specifieke huiduitslag

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in <u>aanhangsel V</u>. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit vaccin niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket en de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de koelkast (2°C tot 8°C). Niet in de vriezer bewaren. Bewaar de voorgevulde spuit in de doos ter bescherming tegen licht.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert, worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stoffen in dit middel zijn oppervlakteantigenen van het influenzavirus (hemagglutinine en neuraminidase), geïnactiveerd, van de volgende stammen*:

A/Wisconsin/67/2022 (H1N1)pdm09-achtige stam (A/Georgia/12/2022, CVR-167) 15 microgram HA**

A/Darwin/6/2021 (H3N2)-achtige stam (A/Darwin/11/2021, wild type) 15 microgram HA** B/Austria/1359417/2021-achtige stam (B/Singapore/WUH4618/2021, wild type) 15 microgram HA**

per dosis van 0,5 ml

.....

- * gekweekt in MDCK-cellen (Madin Darby Canine Kidney cells) (dit is de speciale celkweek waarin het griepvirus wordt gekweekt)
- ** hemagglutinine

Het vaccin is in overeenstemming met de aanbeveling van de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO) (noordelijk halfrond) en het EU-besluit voor het SEIZOEN XXXX/XXXX.

- De andere stoffen in dit middel zijn: natriumchloride, kaliumchloride, magnesiumchloridehexahydraat, dinatriumfosfaatdihydraat, kaliumdiwaterstoffosfaat en water voor injecties (zie rubriek 2, "Flucelvax bevat natriumchloride en kaliumchloride").

Hoe ziet Flucelvax eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Flucelvax is een suspensie voor injectie (injectie) in een voorgevulde spuit (gebruiksklare spuit). Flucelvax is een heldere tot licht opaalachtige suspensie.

1 spuit bevat 0,5 ml suspensie voor injectie.

Flucelvax is verkrijgbaar in verpakkingen met 1 voorgevulde spuit met of zonder naald of 10 voorgevulde spuiten met of zonder naald.

Het is mogelijk dan niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Seqirus Netherlands B.V. Paasheuvelweg 28 1105 BJ Amsterdam Nederland

Neem voor alle informatie over dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

België/Belgique/Belgien

Seqirus Netherlands B.V. Nederland/Netherlands Tel: +31 (0) 20 204 6900

България

Seqirus Netherlands B.V. Нидерландия Тел.: +31 (0) 20 204 6900

Česká republika

Seqirus Netherlands B.V. Nizozemsko Tel: +31 (0) 20 204 6900

Danmark

Seqirus Netherlands B.V. Holland Tlf: +31 (0) 20 204 6900

Deutschland

Seqirus GmbH Marburg Tel: 0800/3601010

Eesti

Seqirus Netherlands B.V. Holland Tel: +31 (0) 20 204 6900

Ελλάδα

WIN MEDICA A.E. Τηλ: 210 7488821

España

Seqirus Spain, S.L., Barcelona Tel: 937 817 884

France

Seqirus Netherlands B.V. Netherlands Tél: +31 (0) 20 204 6900

Hrvatska

Seqirus Netherlands B.V. Nizozemska Tel: +31 (0) 20 204 6900

Ireland

Seqirus UK Limited Maidenhead Tel: +44 1628 641 500

Ísland

Lietuva

Seqirus Netherlands B.V. Nyderlandai Tel: +31 (0) 20 204 6900

Luxembourg/Luxemburg

Seqirus Netherlands B.V. Netherlands Tél/Tel: +31 (0) 20 204 6900

Magyarország

Seqirus Netherlands B.V. Hollandia Tel.: +31 (0) 20 204 6900

Malta

Seqirus Netherlands B.V. In-Netherlands Tel: +31 (0) 20 204 6900

Nederland

Seqirus Netherlands B.V. Amsterdam Tel: +31 (0) 20 204 6900

Norge

Seqirus Netherlands B.V. Nederland Tlf: +31 (0) 20 204 6900

Österreich

Valneva Austria GmbH, Wien Tel: +43 1 20620 2020

Polska

Seqirus Netherlands B.V. Holandia Tel.: +31 (0) 20 204 6900

Portugal

Seqirus Netherlands B.V. Países Baixos Tel: +31 (0) 20 204 6900

România

Seqirus Netherlands B.V. Olanda Tel: +31 (0) 20 204 6900

Slovenija

Seqirus Netherlands B.V. Nizozemska Tel: +31 (0) 20 204 6900

Slovenská republika

Seqirus Netherlands B.V. Holland

Sími: +31 (0) 20 204 6900

Italia

Seqirus S.r.l. Siena

Tel: +39 0577 096400

Κύπρος

Seqirus Netherlands B.V. Ολλανδία

Τηλ: +31 (0) 20 204 6900

Latvija

Seqirus Netherlands B.V. Nīderlande

Tel: +31 (0) 20 204 6900

Seqirus Netherlands B.V. Holandsko

Tel: +31 (0) 20 204 6900

Suomi/Finland

Seqirus Netherlands B.V. Alankomaat

Puh/Tel: +31 (0) 20 204 6900

Sverige

Seqirus Netherlands B.V. Nederländerna

Tel: +31 (0) 20 204 6900

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: http://www.ema.europa.eu.

De volgende informatie is alleen bestemd voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg:

Passende medische behandeling en toezicht moeten altijd direct beschikbaar zijn voor het geval zich na toediening van het vaccin een zeldzame anafylactische reactie voordoet.

Schudden voor gebruik. Het normale uiterlijk van het vaccin na het schudden is een heldere tot licht opaalachtige suspensie.

Voorafgaand aan de toediening moet het vaccin visueel worden geïnspecteerd op deeltjes en verkleuring. Indien er vreemde deeltjes en/of een variatie in het fysieke aspect wordt waargenomen, mag het vaccin niet worden toegediend.