

**BILAG I**  
**PRODUKTRESUMÉ**

▼ Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan nye sikkerhedsoplysninger hurtigt tilvejebringes. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger. Se i pkt. 4.8, hvordan bivirkninger indberettes.

## 1. LÆGEMIDLETS NAVN

BIMERVAX emulsion injektionsvæske  
COVID-19-vaccine (rekombinant, adjuveret)

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Dette er et hætteglas med flere doser, der indeholder 10 doser på 0,5 ml, eller et enkeltdosis hætteglas, som indeholder 1 dosis på 0,5 ml.

Én dosis (0,5 ml) indeholder 40 mikrogram selvacovatein adjuveret med SQBA.

Selvacovatein er et SARS-CoV-2 virus rekombinant spike (S) proteinreceptorbindingsdomæne (RBD) fusionheterodimer (B.1.351 og B.1.1.7-stammer) produceret ved rekombinant DNA-teknologi ved hjælp af en plasmid ekspressionsvektor i en CHO-cellelinje.

SQBA-adjuvans indeholdende pr. 0,5 ml dosis: squalen (9,75 mg), polysorbat 80 (1,18 mg), sorbitantrioleat (1,18 mg), natriumcitrat (0,66 mg), citronsyre (0,04 mg) og vand til injektioner.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

## 3. LÆGEMIDDELFORM

Injektionsvæske, emulsion (injektion)  
Hvid homogen emulsion.

## 4. KLINISKE OPLYSNINGER

### 4.1 Terapeutiske indikationer

BIMERVAX er indiceret som en boostervaccination til aktiv immunisering for at forebygge COVID-19 hos personer på 16 år og derover, som tidligere har fået en mRNA COVID-19vaccine (se pkt. 4.2 og 5.1).

Brugen af denne vaccine skal være i overensstemmelse med officielle anbefalinger.

### 4.2 Dosering og administration

#### Dosering

##### *Personer på 16 år og derover*

Der skal gives en enkelt intramuskulær dosis (0,5 ml) BIMERVAX mindst 6 måneder efter den tidligere mRNA COVID-19-vaccine (se pkt. 5.1).

BIMERVAX kan også gives mindst 6 måneder efter en tidligere booster med BIMERVAX.

##### *Ældre*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos ældre personer  $\geq 65$  år.

### *Pædiatrisk population*

BIMERVAX' sikkerhed og virkning hos børn og unge under 16 år er endnu ikke klarlagt. Der foreligger ingen data.

### Administration

BIMERVAX er kun til intramuskulær indgivelse, helst i deltoidmusklen på overarmen.

Denne vaccine må ikke indgives intravaskulært, subkutant eller intradermalt.

Vaccinen må ikke blandes i den samme sprøjte med andre vacciner eller lægemidler.

For forholdsregler, der skal tages før indgivelse af vaccinen, se pkt. 4.4.

For instruktioner vedrørende håndtering og bortskaffelse af vaccinen, se pkt. 6.6.

### **4.3 Kontraindikationer**

Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.

### **4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen**

#### Sporbarhed

For at forbedre sporbarheden af biologiske lægemidler skal det administrerede produkts navn og batchnummer tydeligt registreres.

#### Overfølsomhed og anafylaksi

Anafylaksihændelser er blevet rapporteret med COVID-19-vacciner. Passende medicinsk behandling og overvågning skal altid være let tilgængelig i tilfælde af en anafylaktisk reaktion efter indgivelse af vaccinen.

Nøje observation i mindst 15 minutter anbefales efter vaccination.

En yderligere dosis af vaccinen bør ikke gives til personer, som har oplevet anafylaksi efter en tidligere dosis af BIMERVAX.

#### Angstrelaterede reaktioner

Angstrelaterede reaktioner, herunder vasovagale reaktioner (synkope), hyperventilation eller stressrelaterede reaktioner, kan forekomme i forbindelse med vaccination som en psykogen reaktion på nåleinjektionen. Det er vigtigt, at der er indført forholdsregler for at undgå skader fra besvimelse.

#### Samtidig sygdom

Vaccination bør udsættes hos personer, der lider af akut svær febersygdom eller akut infektion. Tilstedeværelsen af en mindre infektion og/eller lav feber bør ikke forsinke vaccinationen.

#### Trombocytopeni og koagulationslidelser

Som ved andre intramuskulære injektioner skal vaccinen gives med forsigtighed hos personer, der får antikoagulationsbehandling, eller personer med trombocytopeni eller en koagulationslidelse (såsom hæmofili), fordi blødning eller blå mærker kan forekomme efter intramuskulær indgivelse hos disse personer.

## Immunkompromitterede personer

Vaccinens effekt og sikkerhed er ikke blevet vurderet hos immunkompromitterede personer, herunder personer, der modtager immunsupprimerende behandling. Effekten af BIMERVAX kan være lavere hos immunkompromitterede personer.

## Beskyttelsens varighed

Varigheden af den beskyttelse, vaccinen yder, er ukendt, da den stadig undersøges i igangværende kliniske forsøg.

## Begrænsninger af vaccinens effektivitet

Som med enhver anden vaccine beskytter vaccination med BIMERVAX muligvis ikke alle vaccinemodtagere.

## Hjælpestoffer, som behandleren skal være opmærksom på

### *Kalium*

Denne vaccine indeholder mindre end 1 mmol kalium (39 mg) pr. dosisenhed, dvs. den er i det væsentlige “kaliumfri”.

### *Natrium*

Denne vaccine indeholder mindre end 1 mmol natrium (23 mg) pr. dosisenhed, dvs. den er i det væsentlige “natriumfri”.

### *Polysorbat 80*

Denne vaccine indeholder 1,18 mg polysorbat 80 i hver dosis. Polysorbater kan forårsage allergiske reaktioner.

## **4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Der er ikke udført interaktionsstudier.

Samtidig indgivelse af BIMERVAX og andre vacciner er ikke blevet undersøgt.

## **4.6 Fertilitet, graviditet og amning**

### Graviditet

Der er ingen erfaring med anvendelse af BIMERVAX til gravide kvinder. Dyreforsøg indikerer hverken direkte eller indirekte skadelige virkninger, hvad angår graviditet, fosterudvikling, fødsel eller postnatal udvikling (se pkt. 5.3).

BIMERVAX bør kun administreres under graviditet, når de potentielle fordele opvejer eventuelle risici for moderen og fosteret.

### Amning

Det er ukendt, om BIMERVAX udskilles i human mælk.

Der forventes ingen påvirkning af nyfødte/spædbørn, ammet af mødre i behandling med BIMERVAX, da den systemiske eksponering er negligeabel.

### Fertilitet

Dyreforsøg indikerer hverken direkte eller indirekte skadelige virkninger hvad angår reproduktionstoksicitet, se pkt. 5.3.

#### **4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner**

BIMERVAX påvirker ikke eller kun i ubetydelig grad evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner. Nogle af de virkninger, der er nævnt under pkt. 4.8, kan dog midlertidigt påvirke evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

#### **4.8 Bivirkninger**

##### Sammendrag af sikkerhedsprofilen

De mest almindelige bivirkninger, der blev rapporteret efter en boosterdosis med BIMERVAX hos personer, som modtog et primært forløb med mRNA COVID-19-vaccine, var smerte på injektionsstedet (82,8 %), hovedpine (30,8 %), træthed (31,1 %) og myalgi (20,6 %). Den gennemsnitlige varighed af lokale og systemiske bivirkninger var 1 til 3 dage. De fleste bivirkninger forekom inden for 3 dage efter vaccination og var milde til moderate i sværhedsgrad.

De mest almindelige bivirkninger, der blev rapporteret, var smerte på injektionsstedet (79,9 %), hovedpine (25,0 %) og træthed (25,0 %). Den gennemsnitlige varighed af lokale og systemiske bivirkninger var 1 til 3 dage. De fleste bivirkninger forekom inden for 3 dage efter vaccination og var milde til moderate i sværhedsgrad.

##### Liste over bivirkninger

Sikkerhedsprofilen nedenfor er baseret på samlede sikkerhedsdata, der blev genereret i to kliniske fase 2b- og fase 3-forsøg med i alt 3.192 personer på 16 år og derover, som fik en boosterdosis BIMERVAX mindst 3 måneder efter en tidligere COVID-19-vaccine. Medianværdien for varighed af sikkerhedsopfølgningen var 12 måneder for 99,4 % af personerne og 6 måneder for 0,6 % af personerne.

Sikkerheden af en yderligere boosterdosis af BIMERVAX som en fjerde dosis er blevet vurderet hos 288 personer i alderen 18 år og ældre, som havde modtaget enten 3 doser COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) eller 2 doser COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) og 1 dosis BIMERVAX og modtog en yderligere boosterdosis med BIMERVAX mellem 6 og 12 måneder efter den tredje foregående dosis.

Bivirkninger observeret under kliniske forsøg er anført nedenfor i henhold til følgende hyppighedskategorier: meget almindelig ( $\geq 1/10$ ), almindelig ( $\geq 1/100$  til  $< 1/10$ ), ikke almindelig ( $\geq 1/1.000$  til  $< 1/100$ ), sjælden ( $\geq 1/10.000$  til  $< 1/1.000$ ), meget sjælden ( $< 1/10.000$ ) og ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data).

Inden for hver hyppighedsgruppering vises bivirkninger efter faldende sværhedsgrad.

**Tabel 1: Bivirkninger fra kliniske forsøg med BIMERVAX hos personer i alderen 16 år og ældre**

Systemorganklasse	Meget almindelig	Almindelig	Ikke almindelig	Sjælden	Ikke kendt
<b>Blod og lymfesystem</b>		Lymfadenopati <sup>a</sup>			
<b>Nervesystemet</b>	Hovedpine		Svimmelhed Søvnsløshed	Paræstesi Hypoæstesi	
<b>Hjerte</b>					Perikarditis <sup>c</sup>
<b>Mave-tarm-kanalen</b>		Diarré Opkastning Kvalme		Odynofagi Mavesmerter <sup>b</sup>	
<b>Hud og subkutane vv</b>			Kløe	Nældefeber	

				Koldsved Udslæt Erytem	
<b>Knogler, led, muskler og bindevæv</b>	Myalgi		Artralgi		
<b>Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet</b>	Smerter på injektionsstedet Træthed	Hævelse på injektionsstedet Erytem på injektionsstedet Induration på injektionsstedet Pyrexia Aksillære smerter	Asteni Kulderystelser Utilpashed Kløe på injektionsstedet	Blå mærker på injektionsstedet Overfølsomhed på injektionsstedet	

<sup>a</sup> Denne term omfattede også hændelser rapporteret som lymfadenitis

<sup>b</sup> Denne term omfattede også hændelser rapporteret som smerter i øvre og nedre del af abdomen

<sup>c</sup> Baseret på en enkelt hændelse under kliniske forsøg.

#### Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via det nationale rapporteringssystem anført i Appendiks V, og om at inkludere batch-/lotnummer, hvis det er tilgængeligt.

#### **4.9 Overdosering**

I tilfælde af overdosering anbefales overvågning af vitale funktioner og mulig symptomatisk behandling.

### **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

#### **5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Farmakoterapeutisk klassifikation: Vacciner, Covid-19-vacciner, protein-underenhed, andre virusvacciner, ATC-kode: J07BN04

#### Virkningsmekanisme

BIMERVAX er en rekombinant proteinvaccine, hvis aktive stof (antigen) er SARS-CoV-2 virus rekombinant spike (S)-proteinreceptorbindingsdomæne (RBD) fusionheterodimer – B.1.351-B.1.1.7 stammer. Efter administration genereres en immunrespons, både på humoralt og cellulært niveau, mod SARS-CoV-2 RBD-antigenet. Neutraliserende antistoffer mod RBD-domænet af SARS-CoV-2 forhindrer RBD i at binde sig til sin cellulære mål-ACE2, hvilket blokerer membranfusion og virusinfektion. BIMERVAX inducerer desuden antigen-specifik T-celle immunrespons, som kan bidrage til beskyttelse mod COVID-19.

#### Klinisk virkning

Virkningen af BIMERVAX var afledt ud fra immunobridging af immunresponset af en godkendt COVID-19-vaccine, hvis effekt er blevet etableret.

#### Immunogenicitet

BIMERVAX' immunogenicitet blev evalueret i et centralt fase 2b klinisk multicenterforsøg (forsøg HIPRA-HH-2) og i et fase 3klinisk multicenterforsøg (forsøg HIPRA-HH-5).

## HIPRA-HH-2

HIPRA-HH-2-forsøget er et fase 2b, dobbeltblindet, randomiseret, aktivt kontrolleret, multicenter, klinisk non-inferioritetsforsøg til vurdering af immunogenicitet og sikkerhed ved en boostervaccination med BIMERVAX sammenlignet COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) hos voksne, der er fuldt vaccineret mod COVID-19 med en mRNA-vaccine mindst 6 måneder før tilmelding. Dette kliniske fase 2b-forsøg ekskluderede personer, som var gravide, personer, som var immunkompromitterede eller havde modtaget immunsupprimerende midler inden for 12 uger, samt personer med tidligere COVID-19-infektion. Personerne skulle også have et minimuminterval på 3 måneder efter modtagelse af eventuel immunterapi (monoklonale antistoffer, plasma) før forsøget.

I alt 765 forsøgspersoner blev vaccineret; 513 forsøgspersoner fik BIMERVAX, og 252 forsøgspersoner fik COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran). I alt 751 forsøgspersoner blev analyseret (504 BIMERVAX forsøgspersoner og 247 COVID-19 mRNA vaccine forsøgspersoner), og forsøgspersoner, som testede positiv for COVID-19 inden for 14 dage efter modtagelse af boostervaccinationen, blev udelukket. Randomisering blev stratificeret efter aldersgruppe (18-64 versus  $\geq 65$  år). Medianalderen var 42 år (interval: 19 til 76 år), med tilsvarende aldersintervaller i begge vaccinegrupper, herunder 7,4 % og 7,1 % af forsøgspersoner på 65 år eller derover i hhv. BIMERVAX- og COVID-19 mRNA-vaccinegrupperne.

Immunogeniciteten af en BIMERVAX boosterdosis var baseret på en vurdering af geometriske middeltitre (GMT) af neutraliserende antistoffer, målt ved en pseudovirion-baseret neutraliseringsanalyse (PBNA) mod SARS-CoV-2-stammen (D614G), Beta, Delta og Omicron BA.1 varianter. GMT-ratioen er resultatet af GMT-værdierne ( $ID_{50}$ ) af COVID-19 mRNA vaccine (tozinameran)/BIMERVAX. Non-inferioritet af BIMERVAX i forhold til COVID-19 mRNA-vaccinen (tozinameran) blev opfyldt, hvis den øvre grænse af det 2-sidede 95 % konfidensinterval for GMT-ratio er  $< 1,4$ . Superioritet af BIMERVAX i forhold til COVID-19 mRNA-vaccine (tozinameran) blev opfyldt, hvis den øvre grænse af det 2-sidede 95 % konfidensinterval for GMT-ratioen er  $< 1,0$  (se tabel 2, kolonnen GMT-ratio kolonnen).

**Tabel 2: Post-booster GMT-ratio for BIMERVAX versus COVID-19 mRNA vaccine (tozinameran) med neutraliserende titre (PBNA) mod SARS-CoV-2 (D614G-stamme), Beta, Delta og Omicron BA.1 14, 28, 98 182 dage efter boostervaccination (per-protokolpopulation)**

	BIMERVAX N=504		COVID-19 mRNA vaccine (tozinameran) N=247		COVID-19 mRNA vaccine (tozinameran) / BIMERVAX
	GMT	95% CI	GMT	95 % CI	GMT-ratio; (95 % CI)
Dag 14 efter booster					
D614G-stamme	1.949,44	1.696,03; 2.240,72	3.302,34	2.793,60; 3.903,73	1,69 (1,44; 2,00)
Beta	4.268,18	3.701,04; 4.922,21	2.608,59	2.188,98; 3.108,63	0,61 (0,51; 0,73)
Delta	1.459,98	1.282,22; 1.662,37	1.473,73	1.253,18; 1.733,10	1,01 (0,85; 1,20)
Omicron BA.1	2.032,63	1.773,66; 2.329,40	1.209,23	1.019,34; 1.434,50	0,59 (0,50; 0,71)
Dag 28 efter booster					
D614G-stamme	2.241,24	1.949,80; 2.576,24	2.947,35	2.494,84; 3.481,94	1,32 (1,12; 1,55)
Beta	3.754,90	3.255,80; 4.330,50	2.437,02	2.046,38; 2.902,22	0,65 (0,54; 0,78)
Delta	1.706,85	1.498,96; 1.943,58	1.508,08	1.283,26; 1.772,30	0,88 (0,74; 1,05)
Omicron BA.1	1.516,12	1.322,89; 1.737,58	987,53	833,05; 1.170,66	0,65 (0,54; 0,78)
Dag 98 efter booster (N: BIMERVAX: 78; N: tozinameran: 42 som per-protokol undergruppe)					

D614G-stamme	1.193,17	931,14; 1.528,94;	1.054,61	761,88; 1.459,83	0,88 (0,60; 1,30)
Beta	1.980,37	1.526,63; 2.568,98	1.150,92	815,99; 1.623,32	0,58 (0,39; 0,88)
Delta	1.981,10	1.547,00; 2.537,02	1.014,07	730,25; 1.408,20	0,51 (0,35; 0,76)
Omicron BA.1	668,25	514,73; 867,56	400,71	283,27; 566,83	0,60 (0,40; 0,91)
Dag 182 efter booster					
D614G-stamme	1.213,44	1.055,38; 1.395,17	752,09	636,46; 888,74	0,62 (0,53; 0,73)
Beta	2.554,58	2.214,40; 2.947,01	1.774,54	1.489,68; 2.113,88	0,69 (0,58; 0,83)
Delta	2.306,86	2.025,18; 2.627,72	1.256,46	1.068,85; 1.477,02	0,54 (0,46; 0,65)
Omicron BA.1	882,67	769,93; 1.011,91	667,30	562,74; 791,28	0,76 (0,63; 0,91)

N: antal deltagere i per-protokol populationen.

Forkortelser: GMT = Geometrisk gennemsnitstitre, CI = Konfidensintervaller; PBNA = Pseudovirion-baseret neutraliseringsanalyse

Immunogeneciteten af en yderligere BIMERVAX boosterdosis blev vurderet hos i alt 288 personer i alderen 18 år og ældre. Personerne havde tidligere gennemført enten et forløb med 2 doser COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) og én dosis BIMERVAX (kohorte 1) eller 3 doser COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) (kohorte 2) og modtog en yderligere boosterdosis med BIMERVAX mellem 6 og 12 måneder efter den foregående dosis. Af disse blev 190 forsøgspersoner analyseret i effektpopulationen (80 forsøgspersoner i kohorte 1 og 110 forsøgspersoner i kohorte 2).

Medianalderen var 49 år (interval: 20 til 82 år) med tilsvarende aldersintervaller i begge kohorter, herunder 11,5 % af forsøgspersoner på 65 år eller derover.

Immunogeneciteten af BIMERVAX som en yderligere boosterdosis var baseret på en vurdering af geometriske middeltitre (GMT) af neutraliserende antistoffer, målt ved en pseudovirion-baseret neutraliseringsanalyse (PBNA) mod Beta, Delta, Omicron BA.1 og Omicron BA.4/5-varianter. GMT-ratioen er resultatet af GMT-værdierne ( $ID_{50}$ ) af 3 doser COVID-19 mRNA-vaccine (tozinameran)/en yderligere boosterdosis med BIMERVAX administreret efter 3 doser COVID-19 mRNA-vaccine (tozinameran) eller administreret efter 2 doser COVID-19 mRNA og én dosis BIMERVAX.

Superioritet af den yderligere boosterdosis med BIMERVAX blev opfyldt, hvis den øvre grænse af det 2-sidede 95 % konfidensinterval (CI) for GMT-ratioen var < 1 (se tabel 3, kolonnen GMT-ratio).

**Tabel 3: Niveauer af neutraliserende antistoffer (PBNA) og GMT-ratio efter en yderligere boosterdosis med BIMERVAX, administreret enten efter et primært forløb med mRNA COVID-19-vaccine og en boosterdosis med BIMERVAX (kohorte 1), eller efter et primært forløb med mRNA COVID-19-vaccine og en boosterdosis med mRNA COVID-19-vaccine (kohorte 2) i relation til Beta, Delta, Omicron BA.1 og Omicron BA.4/5 14, 98 og 182 dage efter boostervaccination (i per-protokol-populationen)**

Kohorte 1 2 doser COVID-19 mRNA+2 doser BIMERVAX			Kohorte 2 3 doser COVID-19 mRNA+1 dosis BIMERVAX		
Efter dosis 3 GMT (95 % CI) N=38	Efter dosis 4 GMT (95 % CI) N=80	GMT- ratio (95 % CI)	Efter dosis 3 GMT (95 % CI) N=38	Efter dosis 4 GMT (95 % CI) N=110	GMT- ratio (95 % CI)
Dag 14 efter booster					
Beta	2.547,34 (1.741,36; 3.726,35)	5.790,20 (4.371,05; 7.670,09)	0,44 (0,28; 0,68)	2.783,85 (1.975,09; 3.923,79)	6.383,89 (5.057,19; 8.058,64)
Delta	1.565,21	5.199,90	0,30	1.637,19	4.085,85
					0,40 (0,31; 0,62)

	(1.041,33; 2.352,66)	(3.752,82; 7.204,97)	(0,20; 0,46)	(1.130,5; 2.370,9)	(3.057,24; 5.460,52)	(0,28, 0,57)
Omicron BA.1	1.528,68 (970,94; 24.06,80)	3.580,61 (2.492,90; 5.142,92)	0,43 (0,27; 0,69)	1.739,02 (1.121,56; 2.696,41)	4.049,01 (2.795,38; 5.864,84)	0,43 (0,28; 0,65)
Omicron BA.4/5	1.094,55 (720,53; 1.662,72)	2.945,40 (2.216,80; 3.913,50)	0,37 (0,22; 0,62)	1.295,76 (845,10; 1.986,75)	2.506,46 (1.849,64; 3.396,52)	0,52 (0,34; 0,78)
Dag 98 efter booster						
Beta	1.544,65 (773,99; 3.082,64)	4.609,95 (3.474,24; 6116,91)	0,34 (0,16; 0,69)	1.601,47 (849,42; 3.019,37)	3.743,39 (2.951,87; 4.747,14)	0,43 (0,23; 0,81)
Delta	1.330,09 (672,40; 2.631,08)	1.864,55 (1.343,99; 2.586,73)	0,71 (0,36; 1,43)	1.102,65 (569,19; 2.136,06)	1.746,82 (1.305,89; 2.336,63)	0,63 (0,33; 1,22)
Omicron BA.1	461,12 (214,68; 990,45)	2.110,41 (1.467,27; 3.035,45)	0,22 (0,10; 0,48)	520,63 (242,27; 1.118,79)	1.980,84 (1.371,69; 2.860,50)	0,26 (0,12; 0,56)
Omicron BA.4/5	IB	1.886,95 (1.418,08; 2.510,85)	IB	IB	1.574,26 (1.156,85; 2.142,28)	IB
Dag 182 efter booster						
Beta	809,61 (555,69; 1.179,56)	2.415,77 (1.814,55; 3.216,20)	0,34 (0,22; 0,52)	890,39 (633,9; 1.250,6)	2.088,80 (1.643,29; 2.655,08)	0,43 (0,30; 0,60)
Delta	732,92 (489,25; 1.097,95)	1.309,33 (941,50; 1.820,86)	0,56 (0,37; 0,85)	771,85 (534,93; 1.113,71)	1.337,38 (999,37; 1.789,72)	0,58 (0,40; 0,83)
Omicron BA.1	357,34 (227,83; 560,47)	1.756,94 (1.218,19; 2.533,97)	0,20 (0,13; 0,33)	404,87 (262,13; 625,33)	1.900,74 (1.315,82; 2.745,67)	0,21 (0,14; 0,32)
Omicron BA.4/5	IB	1.836,26 (1.373,92; 2.454,19)	IB	IB	1.604,42 (1.179,06; 2.183,22)	IB

N: Antal deltagere med tilgængelige data for det relevante endepunkt

Forkortelser: GMT = Geometrisk gennemsnitstiter; CI: Konfidensintervaller; IB: ikke bestemt

#### HIPRA-HH-5

Dette forsøg er et igangværende ikke-blindet, enkeltarmet, multicenter, fase 3, klinisk forsøg til vurdering af sikkerheden og immunogeniciteten af en boostervaccination med BIMERVAX til forebyggelse af COVID-19 hos forsøgspersoner, der er vaccineret med flere primære tidsplaner for vaccination, med eller uden tidligere ikke-alvorlige COVID-19-infektioner. BIMERVAX blev administreret mindst 91 dage efter den sidste dosis eller mindst 30 dage efter COVID-19-infektionen. Dette fase 3 kliniske forsøg ekskluderede personer, som var gravide, såvel som personer, der var immunsvækkede eller havde modtaget immunsupprimerende midler inden for 12 uger. Personer skulle også have et minimuminterval på 3 måneder efter modtagelse af eventuel immunterapi (monoklonale antistoffer, plasma) før forsøget.

Den foreløbige rapport omfatter data fra i alt 2.646 forsøgsdeltagere, som blev vaccineret med BIMERVAX som en boosterdosis hos raske personer (på mindst 16 år), som tidligere var vaccineret med forskellige COVID-19-vacciner(mRNA COVID-19-vacciner: tozinameran og elasomeran, og adenovirus-vektor-vacciner (COVID-19-vaccine (ChAdOx1-S [rekombinant]) og COVID-19-vaccine (Ad26.COV2-S [rekombinant]). Af disse blev 230 (8 %) forsøgsdeltagere inkluderet i immunogenicitetspopulationen. I immunogenitetsanalysen var populationen i COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran)/COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) vaccinegruppen alle forsøgsdeltagere mellem 16-17 år.

Samlet set var gennemsnitsalderen 34,4 år (interval: 16 til 85 år). Forsøgsdeltagerne var ligeligt fordelt mellem kønnene, 52,49 % mænd og 47,47 % kvinder.

Immunogeniciteten blev målt ved Pseudovirion-baseret neutraliseringsanalyse (PBNA) mod SARS-CoV-2 (D614G)-stammen og mod Beta, Delta og Omicron BA.1. Data for GMT (geometrisk middeltitre: ID<sub>50</sub>) ved baseline (før administration af booster-dosen) og på dag 14 (2 uger efter administration af booster-dosen) vises i nedenstående tabel.

**Tabel 4: Neutraliserende antistof geometriske gennemsnitstitre (GMT) 14 dage efter boostervaccination med BIMERVAX hos personer på 16 år eller mere per-protokolanalyse**

mRNA-primed (tozinameran) 16-17 år N=11		Ad-vektor-primed (ChAd=x1-S rekombinant) ≥ 18 år N=40		mRNA-primed (elasomeran) ≥ 18 år N=171		
<b>Inden booster</b>						
	GMT	95 % CI	GMT	95 % CI	GMT	95 % CI
<b>D614G-stamme</b>	720,10	356,96; 1452,64	288,58	194,56; 428,02	657,49	499,52; 865,43
<b>Beta</b>	471,68	208,39; 1067,60	539,49	345,97; 841,26	497,77	376,98; 657,26
<b>Delta</b>	803,84	376,27; 1717,26	283,75	182,43; 441,35	914,68	657,97; 1271,55
<b>Omicron BA.1</b>	257,99	99,98; 665,71	159,34	94,02; 270,05	221,62	155,51; 315,84
<b>Dag 14 efter booster</b>						
<b>D614G-stamme</b>	4.753,65	2.356,45; 9.589,48	2.298,81	1.549,89; 3.409,63	4.437,27	3.371,158; 5.840,55
<b>Beta</b>	8.820,74	3.897,14; 19.964,72	5.009,47	3.212,53; 7.811,54	6.857,95	5.193,76; 9.055,38
<b>Delta</b>	7.564,79	3.541,05; 16.160,76	2.600,31	1.671,78; 4.044,56	5.811,47	4.180,44; 8.078,87
<b>Omicron BA.1</b>	5.757,43	2.231,25; 14.856,19	1.847,41	1.090,05; 3.131,00	4.379,81	3.073,24; 6.241,85

N: Antal deltagere med tilgængelige data for det relevante endepunkt

Forkortelser: GMT = geometrisk gennemsnitstitle; CI: Konfidensintervaller

### Ældre

Immunogeniciteten af BIMERVAX er blevet påvist hos ældre patienter (≥ 65 år), inklusive 38 % af personerne, som modtog BIMERVAX.

### Pædiatrisk population

Det Europæiske Lægemiddelagentur har utsat forpligtelsen til at fremlægge resultaterne af studier med BIMERVAX i en eller flere undergrupper af den pædiatriske population til forebyggelsen af COVID-19 (se pkt. 4.2 for oplysninger om pædiatrisk anvendelse).

### **5.2 Farmakokinetiske egenskaber**

Ikke relevant.

### **5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata**

Non-kliniske data viser ingen speciel risiko for mennesker vurderet ud fra konventionelle studier af toksicitet efter gentagne doser.

## Genotoksicitet og karcinogenicitet

BIMERVAX er ikke blevet evalueret for dets genotokiske eller karcinogene potentiale. Komponenterne i vaccinen forventes ikke at have genotokisk eller karcinogent potentiale.

## Reproduktionstoksicitet

Et studie af udviklings- og reproduktionstoksicitet blev udført i hun- og hanrotter før parring og under drægtighed. BIMERVAX blev administreret intramuskulært (svarende til en fuld human dosis) til hunrotter ved fire lejligheder, 21 og 14 dage før parring og på drægtighedsdag 9 og 19. Hanner modtog tre administrationer, 35, 28 og 6 dage før parring. Der blev ikke observeret nogen vaccinerelaterede bivirkninger på fertilitet, graviditet/laktation eller udvikling af embryo/fostre og afkom.

## **6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

### **6.1 Hjælpstoffer**

Dinatriumfosfat dodecahydrat

Kaliumdihydrogenfosfat

Natriumklorid

Kaliumklorid

Vand til injektioner

Adjuvans, se pkt. 2

### **6.2 Uforligeligheder**

Dette lægemiddel må ikke blandes med andre lægemidler eller fortyndes.

### **6.3 Opbevaringstid**

#### Uåbnet flerdosishætteglas:

21 måneder ved 2 °C – 8 °C.

#### Punkteret flerdosishætteglas

Kemisk og fysisk stabilitet under brug er blevet påvist i 6 timer ved 2 °C – 8 °C fra tidspunktet for første nålepunktur.

Fra et mikrobiologisk synspunkt skal vaccinen bruges umiddelbart efter anbrud (første nålepunktur). Hvis ikke den bruges med det samme, er opbevaringsperioder og -forhold under anvendelse brugerens ansvar.

#### Enkeltdosishætteglas

1 år ved 2 °C – 8 °C.

### **6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Opbevares i køleskab (2 °C – 8 °C)

Må ikke nedfryses.

Opbevar hætteglassene i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Opbevaringsforhold for flerdosishætteglasset efter første anbrud af lægemidlet, se pkt. 6.3.

## 6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser

### Flerdosishætteglas

5 ml emulsion i et hætteglas til flere doser (type I glas) lukket med en type I elastomerisk gummiprop og en aluminiumsforsegling forsynet med en aftagelig plastikhætte.

Hvert flerdosishætteglas indeholder: 10 doser på 0,5 ml

Pakningsstørrelse: 10 hætteglas til flere doser.

### Enkeltdosishætteglas

0,5 ml emulsion i et enkeltdosishætteglas (type I-glas) lukket med en type I elastomerisk gummiprop og en aluminiumsforsegling forsynet med en aftagelig plastikhætte.

Hvert enkeltdosishætteglas indeholder 1 dosis på 0,5 ml.

Pakningsstørrelser: 5, 10 eller 20 enkeltdosishætteglas.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

## 6.6 Regler for bortskaffelse og anden håndtering

### Håndteringsinstruktioner og administration

Vaccinen skal håndteres af sundhedspersoner ved hjælp af aseptisk teknik for at sikre steriliteten af hver dosis.

#### *Klargøring til brug*

- Vaccinen leveres klar til brug.
- Uåbnet vaccine skal opbevares ved 2 °C – 8 °C og opbevares i den ydre karton for at beskytte mod lys.
- Tag vaccinehætteglasset ud af den ydre karton umiddelbart før brug.
- Efter første punktur af flerdosishætteglasset, notér dato og tidspunkt for bortskaffelse (6 timer efter første punktur) på det dertil beregnede sted på hætteglassets etiket.

#### *Inspicér hætteglasset*

- Vend forsigtigt hætteglasset op og ned før hver dosisudtagning og også mellem hver dosisudtagning for flerdosishætteglasset. Må ikke omrystes.
- Hvert hætteglas indeholder en hvid og homogen emulsion.
- Inspicér visuelt vaccinen for partikler og/eller misfarvning før administration. Administrer ikke vaccinen, hvis nogen af disse forhold forefindes.

#### *Administrerer vaccinen*

- Hvert hætteglas er overfyldt for at sikre, at et maksimum på 10 doser (flerdosishætteglas) eller 1 dosis (enkeltdosis hætteglas) på hver 0,5 ml kan udtages.
- Kassér eventuel overskydende vaccine i enkeltdosishætteglasset, eller i flerdosishætteglasset efter der er blevet udtaget 10 doser.
- Hver 0,5 ml dosis trækkes op i en steril nål og steril sprøjte, der skal administreres ved intramuskulær injektion, helst i deltoidmusklen i overarmen.
- Når vaccinen er trukket op i sprøjten, er den stabil i op til mindst 6 timer enten under afkølede forhold eller ved stuetemperatur (<25 °C).
- Bland ikke vaccinen i samme sprøjte med andre vacciner eller lægemidler.

- Undgå at samle overskydende vaccine fra flere hætteglas.

*Opbevaring efter første nålepunktur af flerdosishætteglaset*

- Efter første punktur, opbevares det åbnede flerdosishætteglas mellem 2 °C – 8 °C i op til 6 timer.

Kassér vaccinen, hvis den ikke er blevet brugt inden for 6 timer efter første punktur af flerdosishætteglaset, se pkt. 6.3.

*Bortskaffelse*

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

## **7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

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

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLAELSESNUMMER(-NUMRE)**

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

## **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLAELSE/FORNYELSE AF TILLADELSEN**

Dato for første markedsføringstilladelse: 30. marts 2023

## **10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

Yderligere oplysninger om dette lægemiddel findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <https://www.ema.europa.eu>

▼ Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan nye sikkerhedsoplysninger hurtigt tilvejebringes. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger. Se i pkt. 4.8, hvordan bivirkninger indberettes.

## 1. LÆGEMIDLETS NAVN

BIMERVAX XBB.1.16 emulsion injektionsvæske  
COVID-19-vaccine (rekombinant, adjuveret)

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Dette er et enkelt hætteglas, der indeholder 1 dosis på 0,5 ml.

Én dosis (0,5 ml) indeholder 40 mikrogram damlecovatein adjuveret med SQBA.

Damlecovatein er et SARS-CoV-2 virus rekombinant spike (S) proteinreceptorbindingsdomæne (RBD) fusionshomodimer (Omicron XBB.1.16 – XBB.1.16-stammer) produceret ved rekombinant DNA-teknologi ved hjælp af en plasmid ekspressionsvektor i en CHO-cellelinje.

SQBA-adjuvans indeholdende pr. 0,5 ml dosis: squalen (9,75 mg), polysorbat 80 (1,18 mg), sorbitantrioleat (1,18 mg), natriumcitrat (0,66 mg), citronsyre (0,04 mg) og vand til injektioner.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

## 3. LÆGEMIDDELFORM

Injektionsvæske, emulsion (injektion)  
Hvid homogen emulsion.

## 4. KLINISKE OPLYSNINGER

### 4.1 Terapeutiske indikationer

BIMERVAX XBB.1.16 er indiceret til aktiv immunisering for at forebygge COVID-19 forårsaget af SARS-CoV-2 hos personer på 16 år og derover.

Brugen af denne vaccine skal være i overensstemmelse med officielle anbefalinger.

### 4.2 Dosering og administration

#### Dosering

##### *Personer på 16 år og derover*

En enkelt intramuskulær dosis (0,5 ml) XBB.1.16 skal administreres uanset tidligere COVID-19-vaccinationsstatus (se pkt. 5.1).

For personer, som tidligere er blevet vaccineret med en COVID-19-vaccine, skal BIMERVAX XBB.1.16 administreres mindst 6 måneder efter den seneste dosis af en COVID-19-vaccine.

##### *Ældre*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos ældre personer  $\geq 65$  år.

### *Pædiatrisk population*

BIMERVAX XBB.1.16' sikkerhed og virkning hos børn og unge under 16 år er endnu ikke klarlagt. Der foreligger ingen data.

### Administration

BIMERVAX XBB.1.16 er kun til intramuskulær indgivelse, helst i deltoidmusklen på overarmen.

Denne vaccine må ikke indgives intravaskulært, subkutant eller intradermalt.

Vaccinen må ikke blandes i den samme sprøjte med andre vacciner eller lægemidler.

For forholdsregler, der skal tages før indgivelse af vaccinen, se pkt. 4.4.

For instruktioner vedrørende håndtering og bortskaffelse af vaccinen, se pkt. 6.6.

### **4.3 Kontraindikationer**

Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.

### **4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen**

#### Sporbarhed

For at forbedre sporbarheden af biologiske lægemidler skal det administrerede produkts navn og batchnummer tydeligt registreres.

#### Overfølsomhed og anafylaksi

Anafylaksihændelser er blevet rapporteret med COVID-19-vacciner. Passende medicinsk behandling og overvågning skal altid være let tilgængelig i tilfælde af en anafylaktisk reaktion efter indgivelse af vaccinen.

Nøje observation i mindst 15 minutter anbefales efter vaccination.

En yderligere dosis af vaccinen bør ikke gives til personer, som har oplevet anafylaksi efter en tidligere dosis af BIMERVAX.

#### Angstrelaterede reaktioner

Angstrelaterede reaktioner, herunder vasovagale reaktioner (synkope), hyperventilation eller stressrelaterede reaktioner, kan forekomme i forbindelse med vaccination som en psykogen reaktion på nåleinjektionen. Det er vigtigt, at der er indført forholdsregler for at undgå skader fra besvimelse.

#### Samtidig sygdom

Vaccination bør udsættes hos personer, der lider af akut svær febersygdom eller akut infektion. Tilstedeværelsen af en mindre infektion og/eller lav feber bør ikke forsinke vaccinationen.

#### Trombocytopeni og koagulationslidelser

Som ved andre intramuskulære injektioner skal vaccinen gives med forsigtighed hos personer, der får antikoagulationsbehandling, eller personer med trombocytopeni eller en koagulationslidelse (såsom hæmofili), fordi blødning eller blå mærker kan forekomme efter intramuskulær indgivelse hos disse personer.

## Immunkompromitterede personer

Vaccinens effekt og sikkerhed er ikke blevet vurderet hos immunkompromitterede personer, herunder personer, der modtager immunsupprimerende behandling. Effekten af BIMERVAX XBB.1.16 kan være lavere hos immunkompromitterede personer.

## Beskyttelsens varighed

Varigheden af den beskyttelse, vaccinen yder, er ukendt, da den stadig undersøges i igangværende kliniske forsøg.

## Begrænsninger af vaccinens effektivitet

Som med enhver anden vaccine beskytter vaccination med BIMERVAX XBB.1.16 muligvis ikke alle vaccinemodtagere.

## Hjælpestoffer, som behandleren skal være opmærksom på

### *Kalium*

Denne vaccine indeholder mindre end 1 mmol kalium (39 mg) pr. dosisenhed, dvs. den er i det væsentlige “kaliumfri”.

### *Natrium*

Denne vaccine indeholder mindre end 1 mmol natrium (23 mg) pr. dosisenhed, dvs. den er i det væsentlige “natriumfri”.

### *Polysorbat 80*

Denne vaccine indeholder 1,18 mg polysorbat 80 i hver dosis. Polysorbater kan forårsage allergiske reaktioner.

## **4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Der er ikke udført interaktionsstudier.

Samtidig indgivelse af BIMERVAX XBB.1.16 og andre vacciner er ikke blevet undersøgt.

## **4.6 Fertilitet, graviditet og amning**

### Graviditet

Der er ingen erfaring med anvendelse af BIMERVAX XBB.1.16 til gravide kvinder. Dyreforsøg indikerer hverken direkte eller indirekte skadelige virkninger, hvad angår graviditet, fosterudvikling, fødsel eller postnatal udvikling (se pkt. 5.3).

BIMERVAX XBB.1.16 bør kun administreres under graviditet, når de potentielle fordele opvejer eventuelle risici for moderen og fosteret.

### Amning

Det er ukendt, om BIMERVAX XBB.1.16 udskilles i human mælk.

Der forventes ingen påvirkning af nyfødte/spædbørn, ammet af mødre i behandling med BIMERVAX XBB.1.16, da den systemiske eksponering er negligeabel.

### Fertilitet

Dyreforsøg indikerer hverken direkte eller indirekte skadelige virkninger hvad angår reproduktionstoksicitet, se pkt. 5.3.

#### **4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner**

BIMERVAX XBB.1.16 påvirker ikke eller kun i ubetydelig grad evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner. Nogle af de virkninger, der er nævnt under pkt. 4.8, kan dog midlertidigt påvirke evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

#### **4.8 Bivirkninger**

##### Sammendrag af sikkerhedsprofilen

###### *BIMERVAX (original, heterodimer B.1.351- og B.1.1.7-stammer)*

De mest almindelige bivirkninger, der blev rapporteret efter en boosterdosis med BIMERVAX hos personer, som modtog et primært forløb med mRNA COVID-19-vaccine, var smerte på injektionsstedet (82,8 %), hovedpine (30,8 %), træthed (31,1 %) og myalgi (20,6 %). Den gennemsnitlige varighed af lokale og systemiske bivirkninger var 1 til 3 dage. De fleste bivirkninger forekom inden for 3 dage efter vaccination og var milde til moderate i sværhedsgrad.

De mest almindelige bivirkninger, der blev rapporteret, var smerte på injektionsstedet (79,9 %), hovedpine (25,0 %) og træthed (25,0 %). Den gennemsnitlige varighed af lokale og systemiske bivirkninger var 1 til 3 dage. De fleste bivirkninger forekom inden for 3 dage efter vaccination og var milde til moderate i sværhedsgrad.

###### *BIMERVAX XBB.1.16 (Omicron XBB.1.16-tilpasset BIMERVAX)*

Sikkerheden af BIMERVAX XBB.1.16 udledes af sikkerhedsdataene for BIMERVAX-vaccinen (originale heterodimer B.1.351- og B.1.1.7-stammer) og sikkerhedsdataene fra det kliniske forsøg med den tilpassede BIMERVAX XBB.1.16-vaccine.

Den overordnede sikkerhedsprofil for BIMERVAX XBB.1.16-boosterdosen svarede til den, der blev set efter BIMERVAX-boosterdosen (originale heterodimer B.1.351 og B.1.1.7-stammer). De mest almindelige bivirkninger, der blev rapporteret, var smerter ved injektionsstedet (68,11 %), hovedpine (23,42 %), træthed (19,60 %) og myalgi (13,62 %). De fleste bivirkninger var milde til moderate i sværhedsgrad. Der blev ikke identificeret nogen nye bivirkninger for BIMERVAX XBB.1.16-boosterdosen.

##### Liste over bivirkninger

Sikkerhedsprofilen nedenfor er baseret på samlede sikkerhedsdata, der blev genereret i to kliniske fase 2b- og fase 3-forsøg med i alt 3.192 personer på 16 år og derover, som fik en boosterdosis BIMERVAX mindst 3 måneder efter en tidligere COVID-19-vaccine. Medianværdien for varighed af sikkerhedsopfølgningen var 12 måneder for 99,4 % af personerne og 6 måneder for 0,6 % af personerne.

Sikkerheden af en yderligere boosterdosis af BIMERVAX som en fjerde dosis er blevet vurderet hos 288 personer i alderen 18 år og ældre, som havde modtaget enten 3 doser COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) eller 2 doser COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) og 1 dosis BIMERVAX og modtog en yderligere boosterdosis med BIMERVAX mellem 6 og 12 måneder efter den tredje foregående dosis.

Sikkerheden af en BIMERVAX XBB.1.16-boosterdosis blev vurderet i et igangværende fase 2b/3 klinisk forsøg med personer på 18 år og ældre, som var fuldt vaccineret mod COVID-19 med en mRNA-vaccine mindst 6 måneder, før de fik en BIMERVAX XBB.1.16-boosterdosis. Dette forsøg gav tilgængelige sikkerhedsdata for 602 personer, som fik en BIMERVAX XBB.1.16-boosterdosis med en middelværdi for opfølgningstid på 6 måneder.

Bivirkninger observeret under kliniske forsøg er anført nedenfor i henhold til følgende hyppighedskategorier: meget almindelig ( $\geq 1/10$ ), almindelig ( $\geq 1/100$  til  $< 1/10$ ), ikke almindelig ( $\geq 1/1.000$  til  $< 1/100$ ), sjælden ( $\geq 1/10.000$  til  $< 1/1.000$ ), meget sjælden ( $< 1/10.000$ ) og ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data).

Inden for hver hyppighedsgruppering vises bivirkninger efter faldende sværhedsgrad.

**Tabel 1: Bivirkninger fra kliniske forsøg med BIMERVAX og BIMERVAX XBB.1.16 hos personer i alderen 16 år og ældre**

Systemorganklasse	Meget almindelig	Almindelig	Ikke almindelig	Sjælden	Ikke kendt
<b>Blod og lymfesystem</b>		Lymfadenopati <sup>a</sup>			
<b>Nervesystemet</b>	Hovedpine		Svimmelhed Søvnsløshed	Paræstesi Hypoæstesi	
<b>Hjerte</b>					Perikarditis <sup>c</sup>
<b>Mave-tarm-kanalen</b>		Diarré Opkastning Kvalme		Odynofagi Mavesmerter <sup>b</sup>	
<b>Hud og subkutane vv</b>			Kløe	Nældefeber Koldsved Udslæt Erytem	
<b>Knogler, led, muskler og bindevæv</b>	Myalgi		Artralgi		
<b>Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet</b>	Smerter på injektionsstedet Træthed	Hævelse på injektionsstedet Erytem på injektionsstedet Induration på injektionsstedet Pyreksi Aksillære smerter	Asteni Kulderystelser Utilpashed Kløe på injektionsstedet	Blå mærker på injektionsstedet Overfølsomhed på injektionsstedet	

<sup>a</sup> Denne term omfattede også hændelser rapporteret som lymfadenitis

<sup>b</sup> Denne term omfattede også hændelser rapporteret som smerter i øvre og nedre del af abdomen

<sup>c</sup> Baseret på en enkelt hændelse under kliniske forsøg.

#### Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via det nationale rapporteringssystem anført i [Appendiks V](#), og om at inkludere batch-/lotnummer, hvis det er tilgængeligt.

#### **4.9 Overdosering**

I tilfælde af overdosering anbefales overvågning af vitale funktioner og mulig symptomatisk behandling.

### **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

#### **5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Farmakoterapeutisk klassifikation: Vacciner, Covid-19-vacciner, protein-underenhed, andre virusvacciner, ATC-kode: J07BN04

## Virkningsmekanisme

Damlecovatein er en rekombinant proteinvaccine, hvis aktive stof (antigen) er SARS-CoV-2 virus rekombinant spike (S)-proteinreceptorbindingsdomæne (RBD) fusionshomodimer – Omicron XBB.1.16 – XBB.1.16 stammer. Efter administration genereres en immunrespons, både på humoralt og cellulært niveau, mod SARS-CoV-2 RBD-antigenet. Neutraliserende antistoffer mod RBD-domænet af SARS-CoV-2 forhindrer RBD i at binde sig til sin cellulære mål-ACE2, hvilket blokerer membranfusion og virusinfektion. Damlecovatein inducerer desuden antigen-specifik T-celle immunrespons, som kan bidrage til beskyttelse mod COVID-19.

## Klinisk virkning

Effekten af damlecovatein blev udledt via immunobridging af immunresponser over for en godkendt XBB-tilpasset COVID-19-vaccine, for hvilken vaccinens effekt er blevet fastslået.

## Immunogenicitet

### *BIMERVAX XBB.1.16 (Omicron XBB.1.16-tilpasset BIMERVAX)*

Immunogeniciteten af damlecovatein blev evalueret i det kliniske forsøg HIPRA-HH-14, et fase 2b/3, dobbeltblindet, randomiseret, aktivkontrolleret, multicenter, klinisk non-inferioritetsforsøg til vurdering af sikkerheden, tolerabiliteten og immunogeniciteten af en boostervaccination med damlecovatein sammenlignet med en tilpasset COVID-19 mRNA-vaccine (raxtozinameran), hos voksne der var fuldt vaccineret mod COVID-19 med en mRNA-vaccine mindst 6 måneder før tilmelding.

Dette fase 2b/3 kliniske forsøg ekskluderede gravide personer, personer, som var immunkompromitterede, eller som havde fået immunsuppressive midler inden for 90 dage eller en tidligere tilpasset Omicron XBB-vaccine samt personer med COVID-19-infektion diagnosticeret inden for de sidste 6 måneder. Deltagende personer måtte heller ikke have fået eventuel immunterapi (monoklonale antistoffer, plasma) i mindst 3 måneder før forsøget.

På skæringsdatoen for den foreløbige analyse var i alt 800 personer blevet vaccineret. I alt 599 forsøgspersoner blev inkluderet i immunogenicitetsanalysen (406 forsøgspersoner vaccineret med damlecovatein og 193 forsøgspersoner vaccineret med COVID-19 mRNA-vaccinen (raxtozinameran)). Deltagerne blev stratificeret før randomisering efter aldersgruppe og efter antal tidligere modtagne doser (3 eller  $\geq$  4 doser). Medianværdien for alder var 45 år (interval: 18-88 år), med tilsvarende aldersintervaller i begge vaccinegrupper, herunder 13,6 % og 11,7 % forsøgspersoner på 60 år og ældre i henholdsvis damlecovatein-gruppen og COVID-19 mRNA-vaccine (raxtozinameran)-gruppen. De fleste forsøgspersoner havde fået enten 3 (66,9 %) eller 4 (33,0 %) tidligere mRNA COVID-19-vaccinedosser.

Immunogeniciteten af en damlecovatein-boosterdosis var baseret på en vurdering af geometriske middeltitre (GMT) af neutraliserende antistoffer, målt via en pseudovirion-baseret neutraliseringsanalyse (PBNA), mod SARS-CoV-2 Omicron XBB.1.16 (primaert effektmål) og Omicron XBB.1.5 samt bindende antistoffer ved baseline og ved 14. dag. GMT-ratioen er resultatet af GMT-værdierne ( $ID_{50}$ ) af COVID-19 mRNA-vaccinen (raxtozinameran)/damlecovatein. Der konkluderes non-inferioritet af damlecovatein sammenlignet med COVID-19 mRNA (raxtozinameran)-vaccinen, hvis den øvre grænse for det 2-sidede 95 % konfidensinterval for GMT-ratioen er  $< 1,5$ . Der konkluderes superioritet af damlecovatein sammenlignet med COVID-19 mRNA-vaccinen (raxtozinameran), hvis den øvre grænse for det 2-sidede 95 % konfidensinterval for GMT-ratioen er  $< 1,0$  (se tabel 2, kolonne med GMT-ratio). Superioriteten af damlecovatein blev bekræftet for alle de testede varianter.

**Tabel 2: GMT-ratioen efter booster for BIMERVAX XBB.1.16 (damlecovatein) versus COVID-19 mRNA-vaccinen (raxtozinameran) med neutraliseringstitre (PBNA) mod SARS-CoV-2 Omicron XBB.1.16 og XBB.1.5 ved baseline og på dag 14 efter boosterdosis**

BIMERVAX XBB.1.16 (damlecovatein) N=406		COVID-19 mRNA vaccinen (raxtozinameran) N=193		COVID-19 mRNA vaccinen (raxtozinameran) / BIMERVAX XBB.1.16	
GMT	95% CI	GMT	95% CI	GMT Ratio; (95% CI)	
<b>Baseline</b>					
Omicron XBB.1.16	152,46	134,72 - 172,54	161,57	136,40 - 191,37	1,06 (0,87 - 1,29)
Omicron XBB.1.5	151,93	134,89 - 171,13	167,89	142,04 - 198,44	1,11 (0,90 - 1,35)
<b>Dag 14 efter booster</b>					
Omicron XBB.1.16	1.946,38	1.708,44 – 2.217,46	1.512,21	1.261,72 – 1.812,44	0,78 (0,63 - 0,96)
Omicron XBB.1.5	1.888,89	1.676,98 – 2.127,57	1.486,03	1.257,25 – 1.756,45	0,79 (0,64 - 0,96)

N: antal deltagere i per-protokol populationen.

Forkortelser: GMT = Geometrisk gennemsnitstiter, CI = Konfidensintervaller; PBNA = Pseudovirion-baseret neutraliseringsanalyse

#### *BIMERVAX (original, heterodimer B.1.351- og B.1.1.7-stammer)*

BIMERVAX' immunogenicitet blev evalueret i et centralt fase 2b klinisk multicenterforsøg (forsøg HIPRA-HH-2) og i et fase 3klinisk multicenterforsøg (forsøg HIPRA-HH-5).

#### *HIPRA-HH-2*

HIPRA-HH-2-forsøget er et fase 2b, dobbeltblindet, randomiseret, aktivt kontrolleret, multicenter, klinisk non-inferioritetsforsøg til vurdering af immunogenicitet og sikkerhed ved en boostervaccination med BIMERVAX sammenlignet COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) hos voksne, der er fuldt vaccineret mod COVID-19 med en mRNA-vaccine mindst 6 måneder før tilmelding. Dette kliniske fase 2b-forsøg ekskluderede personer, som var gravide, personer, som var immunkompromitterede eller havde modtaget immunsupprimerende midler inden for 12 uger, samt personer med tidligere COVID-19-infektion. Personerne skulle også have et minimuminterval på 3 måneder efter modtagelse af eventuel immunterapi (monoklonale antistoffer, plasma) før forsøget.

I alt 765 forsøgspersoner blev vaccineret; 513 forsøgspersoner fik BIMERVAX, og 252 forsøgspersoner fik COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran). I alt 751 forsøgspersoner blev analyseret (504 BIMERVAX forsøgspersoner og 247 COVID-19 mRNA vaccine forsøgspersoner), og forsøgspersoner, som testede positiv for COVID-19 inden for 14 dage efter modtagelse af boostervaccinationen, blev udelukket. Randomisering blev stratificeret efter aldersgruppe (18-64 versus  $\geq 65$  år). Medianalderen var 42 år (interval: 19 til 76 år), med tilsvarende aldersintervaller i begge vaccinegrupper, herunder 7,4 % og 7,1 % af forsøgspersoner på 65 år eller derover i hhv. BIMERVAX- og COVID-19 mRNA-vaccinegrupperne.

Immunogeniciteten af en BIMERVAX boosterdosis var baseret på en vurdering af geometriske middeltitre (GMT) af neutraliserende antistoffer, målt ved en pseudovirion-baseret neutraliseringsanalyse (PBNA) mod SARS-CoV-2-stammen (D614G), Beta, Delta og Omicron BA.1 varianter. GMT-ratio er resultatet af GMT-værdierne ( $ID_{50}$ ) af COVID-19 mRNA vaccine (tozinameran)/BIMERVAX. Non-inferioritet af BIMERVAX i forhold til COVID-19 mRNA-vaccinen (tozinameran) blev opfyldt, hvis den øvre grænse af det 2-sidede 95 % konfidensinterval for GMT-ratio er  $< 1,4$ . Superioritet af BIMERVAX i forhold til COVID-19 mRNA-vaccine (tozinameran) blev opfyldt, hvis den øvre grænse af det 2-sidede 95 % konfidensinterval for GMT-ratioen er  $< 1,0$  (se tabel 3, kolonnen GMT-ratio kolonnen).

**Tabel 3: Post-booster GMT-ratio for BIMERVAX versus COVID-19 mRNA vaccine (tozinameran) med neutraliserende titre (PBNA) mod SARS-CoV-2 (D614G-stamme), Beta, Delta og Omicron BA.1 14, 28, 98 182 dage efter boostervaccination (per-protokolpopulation)**

BIMERVAX N=504		COVID-19 mRNA vaccine (tozinameran) N=247		COVID-19 mRNA vaccine (tozinameran) / BIMERVAX	
GMT	95% CI	GMT	95 % CI	GMT-ratio; (95 % CI)	
Dag 14 efter booster					
D614G-stamme	1.949,44	1.696,03; 2.240,72	3.302,34	2.793,60; 3.903,73	1,69 (1,44; 2,00)
Beta	4.268,18	3.701,04; 4.922,21	2.608,59	2.188,98; 3.108,63	0,61 (0,51; 0,73)
Delta	1.459,98	1.282,22; 1.662,37	1.473,73	1.253,18; 1.733,10	1,01 (0,85; 1,20)
Omicron BA.1	2.032,63	1.773,66; 2.329,40	1.209,23	1.019,34; 1.434,50	0,59 (0,50; 0,71)
Dag 28 efter booster					
D614G-stamme	2.241,24	1.949,80; 2.576,24	2.947,35	2.494,84; 3.481,94	1,32 (1,12; 1,55)
Beta	3.754,90	3.255,80; 4.330,50	2.437,02	2.046,38; 2.902,22	0,65 (0,54; 0,78)
Delta	1.706,85	1.498,96; 1.943,58	1.508,08	1.283,26; 1.772,30	0,88 (0,74; 1,05)
Omicron BA.1	1.516,12	1.322,89; 1.737,58	987,53	833,05; 1.170,66	0,65 (0,54; 0,78)
Dag 98 efter booster (N: BIMERVAX: 78; N: tozinameran: 42 som per-protokol undergruppe)					
D614G-stamme	1.193,17	931,14; 1.528,94;	1.054,61	761,88; 1.459,83	0,88 (0,60; 1,30)
Beta	1.980,37	1.526,63; 2.568,98	1.150,92	815,99; 1.623,32	0,58 (0,39; 0,88)
Delta	1.981,10	1.547,00; 2.537,02	1.014,07	730,25; 1.408,20	0,51 (0,35; 0,76)
Omicron BA.1	668,25	514,73; 867,56	400,71	283,27; 566,83	0,60 (0,40; 0,91)
Dag 182 efter booster					
D614G-stamme	1.213,44	1.055,38; 1.395,17	752,09	636,46; 888,74	0,62 (0,53; 0,73)
Beta	2.554,58	2.214,40; 2.947,01	1.774,54	1.489,68; 2.113,88	0,69 (0,58; 0,83)
Delta	2.306,86	2.025,18; 2.627,72	1.256,46	1.068,85; 1.477,02	0,54 (0,46; 0,65)
Omicron BA.1	882,67	769,93; 1.011,91	667,30	562,74; 791,28	0,76 (0,63; 0,91)

N: antal deltagere i per-protokol populationen.

Forkortelser: GMT = Geometrisk gennemsnitstiter, CI = Konfidensintervaller; PBNA = Pseudovirion-baseret neutraliseringsanalyse

Immunogeneciteten af en yderligere BIMERVAX boosterdosis blev vurderet hos i alt 288 personer i alderen 18 år og ældre. Personerne havde tidligere gennemført enten et forløb med 2 doser COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) og én dosis BIMERVAX (kohorte 1) eller 3 doser COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) (kohorte 2) og modtog en yderligere boosterdosis med BIMERVAX mellem 6 og 12 måneder efter den foregående dosis. Af disse blev 190 forsøgspersoner analyseret i effektpopulationen (80 forsøgspersoner i kohorte 1 og 110 forsøgspersoner i kohorte 2).

Medianalderen var 49 år (interval: 20 til 82 år) med tilsvarende aldersintervaller i begge kohorter, herunder 11,5 % af forsøgspersoner på 65 år eller derover.

Immunogeneciteten af BIMERVAX som en yderligere boosterdosis var baseret på en vurdering af geometriske middeltitre (GMT) af neutraliserende antistoffer, målt ved en pseudovirion-baseret neutraliseringsanalyse (PBNA) mod Beta, Delta, Omicron BA.1 og Omicron BA.4/5-varianter. GMT-ratio er resultatet af GMT-værdierne ( $ID_{50}$ ) af 3 doser COVID-19 mRNA-vaccine (tozinameran)/en

yderligere boosterdosis med BIMERVAX administreret efter 3 doser COVID-19 mRNA-vaccine (tozinameran) eller administreret efter 2 doser COVID-19 mRNA og én dosis BIMERVAX. Superioritet af den yderligere boosterdosis med BIMERVAX blev opfyldt, hvis den øvre grænse af det 2-sidede 95 % konfidensinterval (CI) for GMT-ratioen var < 1 (se tabel 4, kolonnen GMT-ratio).

**Tabel 4: Niveauer af neutraliserende antistoffer (PBNA) og GMT-ratio efter en yderligere boosterdosis med BIMERVAX, administreret enten efter et primært forløb med mRNA COVID-19-vaccine og en boosterdosis med BIMERVAX (kohorte 1), eller efter et primært forløb med mRNA COVID-19-vaccine og en boosterdosis med mRNA COVID-19-vaccine (kohorte 2) i relation til Beta, Delta, Omicron BA.1 og Omicron BA.4/5 14, 98 og 182 dage efter boostervaccination (i per-protokol-populationen)**

	Kohorte 1 2 doser COVID-19 mRNA+2 doser BIMERVAX			Kohorte 2 3 doser COVID-19 mRNA+1 dosis BIMERVAX		
	Efter dosis 3 GMT (95 % CI) N=38	Efter dosis 4 GMT (95 % CI) N=80	GMT- ratio (95 % CI)	Efter dosis 3 GMT (95 % CI) N=38	Efter dosis 4 GMT (95 % CI) N=110	GMT- ratio (95 % CI)
<b>Dag 14 efter booster</b>						
Beta	2.547,34 (1.741,36; 3.726,35)	5.790,20 (4.371,05; 7.670,09)	0,44 (0,28; 0,68)	2.783,85 (1.975,09; 3.923,79)	6.383,89 (5.057,19; 8.058,64)	0,44 (0,31; 0,62)
Delta	1.565,21 (1.041,33; 2.352,66)	5.199,90 (3.752,82; 7.204,97)	0,30 (0,20; 0,46)	1.637,19 (1.130,5; 2.370,9)	4.085,85 (3.057,24; 5.460,52)	0,40 (0,28; 0,57)
Omicron BA.1	1.528,68 (970,94; 2.406,80)	3.580,61 (2.492,90; 5.142,92)	0,43 (0,27; 0,69)	1.739,02 (1.121,56; 2.696,41)	4.049,01 (2.795,38; 5.864,84)	0,43 (0,28; 0,65)
Omicron BA.4/5	1.094,55 (720,53; 1.662,72)	2.945,40 (2.216,80; 3.913,50)	0,37 (0,22; 0,62)	1.295,76 (845,10; 1.986,75)	2506,46 (1849,64; 3396,52)	0,52 (0,34; 0,78)
<b>Dag 98 efter booster</b>						
Beta	1.544,65 (773,99; 3.082,64)	4.609,95 (3.474,24; 6.116,91)	0,34 (0,16; 0,69)	1.601,47 (849,42; 3.019,37)	3.743,39 (2.951,87; 4.747,14)	0,43 (0,23; 0,81)
Delta	1.330,09 (672,40; 2.631,08)	1.864,55 (1.343,99; 2.586,73)	0,71 (0,36; 1,43)	1.102,65 (569,19; 2.136,06)	1.746,82 (1.305,89; 2.336,63)	0,63 (0,33; 1,22)
Omicron BA.1	461,12 (214,68; 990,45)	2110,41 (1467,27; 3035,45)	0,22 (0,10; 0,48)	520,63 (242,27; 1.118,79)	1.980,84 (1.371,69; 2.860,50)	0,26 (0,12; 0,56)
Omicron BA.4/5	IB	1.886,95 (1.418,08; 2.510,85)	IB	IB	1574,26 (1.156,85; 2.142,28)	IB
<b>Dag 182 efter booster</b>						
Beta	809,61 (555,69; 1.179,56)	2.415,77 (1.814,55; 3.216,20)	0,34 (0,22; 0,52)	890,39 (633,9; 1.250,6)	2.088,80 (1.643,29; 2.655,08)	0,43 (0,30; 0,60)
Delta	732,92 (489,25; 1.097,95)	1.309,33 (9.41,50; 1.820,86)	0,56 (0,37; 0,85)	771,85 (534,93; 1.113,71)	1.337,38 (999,37; 1.789,72)	0,58 (0,40; 0,83)
Omicron BA.1	357,34 (227,83; 560,47)	1756,94 (1218,19; 2533,97)	0,20 (0,13; 0,33)	404,87 (262,13; 625,33)	1.900,74 (1.315,82; 2.745,67)	0,21 (0,14; 0,32)
Omicron BA.4/5	IB	1.836,26 (1.373,92; 2.454,19)	IB	IB	1.604,42 (1.179,06; 2.183,22)	IB

N: Antal deltagere med tilgængelige data for det relevante endepunkt

Forkortelser: GMT = Geometrisk gennemsnitstiter; CI: Konfidensintervaller; IB: ikke bestemt

## HIPRA-HH-5

Dette forsøg er et igangværende ikke-blindet, enkeltarmet, multicenter, fase 3, klinisk forsøg til vurdering af sikkerheden og immunogeniciteten af en boostervaccination med BIMERVAX til forebyggelse af COVID-19 hos forsøgspersoner, der er vaccineret med flere primære tidsplaner for vaccination, med eller uden tidligere ikke-alvorlige COVID-19-infektioner. BIMERVAX blev administreret mindst 91 dage efter den sidste dosis eller mindst 30 dage efter COVID-19-infektionen. Dette fase 3 kliniske forsøg ekskluderede personer, som var gravide, såvel som personer, der var immunsvækkede eller havde modtaget immunsupprimerende midler inden for 12 uger. Personer skulle også have et minimuminterval på 3 måneder efter modtagelse af eventuel immunterapi (monoklonale antistoffer, plasma) før forsøget.

Den foreløbige rapport omfatter data fra i alt 2.646 forsøgsdeltagere, som blev vaccineret med BIMERVAX som en boosterdosis hos raske personer (på mindst 16 år), som tidligere var vaccineret med forskellige COVID-19-vacciner (mRNA COVID-19-vacciner: tozinameran og elasomeran, og adenovirus-vektor-vacciner (COVID-19-vaccine (ChAdOx1-S [rekombinant]) og COVID-19-vaccine (Ad26.CO2-S [rekombinant]). Af disse blev 230 (8 %) forsøgsdeltagere inkluderet i immunogenicitetspopulationen. I immunogenicitetsanalysen var populationen i COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran)/COVID-19 mRNA vaccinen (tozinameran) vaccinegruppen alle forsøgsdeltagere mellem 16-17 år.

Samlet set var gennemsnitsalderen 34,4 år (interval: 16 til 85 år). Forsøgsdeltagerne var ligeligt fordelt mellem kønnene, 52,49 % mænd og 47,47 % kvinder.

Immunogeniciteten blev målt ved Pseudovirion-baseret neutraliseringsanalyse (PBNA) mod SARS-CoV-2 (D614G)-stammen og mod Beta, Delta og Omicron BA.1. Data for GMT (geometrisk middeltiter: ID<sub>50</sub>) ved baseline (før administration af booster-dosen) og på dag 14 (2 uger efter administration af booster-dosen) vises i nedenstående tabel.

**Tabel 5: Neutraliserende antistof geometriske gennemsnitstitre (GMT) 14 dage efter boostervaccination med BIMERVAX hos personer på 16 år eller mere per-protokolanalyse**

mRNA-primed (tozinameran) 16-17 år N=11		Ad-vektor-primed (ChAd=x1-S rekombinant) ≥ 18 år N=40		mRNA-primed (elasomeran) ≥ 18 år N=171		
<b>Inden booster</b>						
GMT	95 % CI	GMT	95 % CI	GMT	95 % CI	
<b>D614G-stamme</b>	720,10	356,96; 1.452,64	288,58	194,56; 428,02	657,49	499,52; 865,43
<b>Beta</b>	471,68	208,39; 1.067,60	539,49	345,97; 841,26	497,77	376,98; 657,26
<b>Delta</b>	803,84	376,27; 1.717,26	283,75	182,43; 441,35	914,68	657,97; 1.271,55
<b>Omicron BA.1</b>	257,99	99,98; 665,71	159,34	94,02; 270,05	221,62	155,51; 315,84
<b>Dag 14 efter booster</b>						
<b>D614G-stamme</b>	4.753,65	2.356,45; 9.589,48	2.298,81	1.549,89; 3.409,63	4.437,27	3.371,158; 5.840,55
<b>Beta</b>	8.820,74	3.897,14; 19.964,72	5.009,47	3.212,53; 7.811,54	6.857,95	5.193,76; 9.055,38
<b>Delta</b>	7.564,79	3.541,05; 16.160,76	2.600,31	1.671,78; 4.044,56	5.811,47	4.180,44; 8.078,87
<b>Omicron BA.1</b>	5.757,43	2.231,25; 14.856,19	1.847,41	1.090,05; 3.131,00	4.379,81	3.073,24; 6.241,85

N: Antal deltagere med tilgængelige data for det relevante endepunkt

Forkortelser: GMT = geometrisk gennemsnitstiter; CI: Konfidensintervaller

### Ældre

Immunogeniciteten af BIMERVAX XBB.1.16 er blevet påvist hos ældre patienter ( $\geq 65$  år).

### Pædiatrisk population

Det Europæiske Lægemiddelagentur har udsat forpligtelsen til at fremlægge resultaterne af studier med BIMERVAX og BIMERVAX XBB.1.16 i en eller flere undergrupper af den pædiatriske population til forebyggelsen af COVID-19 (se pkt. 4.2 for oplysninger om pædiatrisk anvendelse).

## **5.2 Farmakokinetiske egenskaber**

Ikke relevant.

## **5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata**

Non-kliniske data viser ingen speciel risiko for mennesker vurderet ud fra konventionelle studier af toksicitet efter gentagne doser.

### Genotoksicitet og karcinogenicitet

BIMERVAX XBB.1.16 er ikke blevet evalueret for dets genotokiske eller karcinogene potentiale. Komponenterne i vaccinen forventes ikke at have genotoksisk eller karcinogent potentiale.

### Reproduktionstoksicitet

Et studie af udviklings- og reproductionstoksicitet blev udført i hun- og hanrotter før parring og under drægtighed. BIMERVAX blev administreret intramuskulært (svarende til en fuld human dosis) til hunrotter ved fire lejligheder, 21 og 14 dage før parring og på drægtighedsdag 9 og 19. Hanner modtog tre administrationer, 35, 28 og 6 dage før parring. Der blev ikke observeret nogen vaccinerelaterede bivirkninger på fertilitet, graviditet/laktation eller udvikling af embryo/fostre og afkom.

## **6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

### **6.1 Hjælpstoffer**

Dinatriumfosfat dodecahydrat

Kaliumdihydrogenfosfat

Natriumklorid

Kaliumklorid

Vand til injektioner

Adjuvans, se pkt. 2

### **6.2 Uforligeligheder**

Dette lægemiddel må ikke blandes med andre lægemidler eller fortyndes.

### **6.3 Opbevaringstid**

9 måneder ved 2 °C – 8 °C.

## **6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Opbevares i køleskab (2 °C – 8 °C)  
Må ikke nedfryses.

Opbevar hætteglassene i den ydre karton for at beskytte mod lys.

## **6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser**

0,5 ml emulsion i et enkeltdosishætteglas (type I-glas) lukket med en type I elastomerisk gummiprop og en aluminiumsforsegling forsynet med en aftagelig plastikhætte.

Hvert enkeltdosishætteglas indeholder 1 dosis på 0,5 ml.

Pakningsstørrelser: 5, 10 eller 20 enkeltdosishætteglas.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

## **6.6 Regler for bortskaffelse og anden håndtering**

### Håndteringsinstruktioner og administration

Vaccinen skal håndteres af sundhedspersoner ved hjælp af aseptisk teknik for at sikre steriliteten af hver dosis.

#### *Klargøring til brug*

- Vaccinen leveres brugsklar i et hætteglas med en enkelt dosis.
- Uåbnet vaccine skal opbevares ved 2 °C – 8 °C og opbevares i den ydre karton for at beskytte mod lys.
- Tag vaccinehætteglasset ud af den ydre karton umiddelbart før brug.

#### *Inspicér hætteglasset*

- Hvirvl forsigtigt hætteglasset rundt, før dosis trækkes ud. Må ikke omrystes.
- Hvert hætteglas indeholder en hvid og homogen emulsion.
- Inspicér visuelt vaccinen for partikler og/eller misfarvning før administration. Administrer ikke vaccinen, hvis nogen af disse forhold forefindes.

#### *Administrer vaccinen*

- Hvert hætteglas er overfyldt for at sikre, at dosis på 0,5 ml kan udtages. Kassér eventuel resterende vaccine i hætteglasset, efter at 0,5 ml dosis er blevet trukket ud.
- En 0,5 ml dosis trækkes op i en steril nål og steril sprøjte, der skal administreres ved intramuskulær injektion, helst i deltoidmusklen i overarmen.
- Bland ikke vaccinen i samme sprøjte med andre vacciner eller lægemidler.
- Undgå at samle overskydende vaccine fra flere hætteglas.

#### *Bortskaffelse*

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

## **7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

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

**8. MARKEDSFØRINGSTILLAELSESNUMMER(-NUMRE)**

EU/1/22/1709/005  
EU/1/22/1709/006  
EU/1/22/1709/007

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLAELSE/FORNYELSE AF TILLAELSEN**

Dato for første markedsføringstilladelse: 30. marts 2023

**10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

Yderligere oplysninger om dette lægemiddel findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <https://www.ema.europa.eu>

## BILAG II

- A. FREMSTILLER AF DET (DE) BIOLOGISK AKTIVE STOF(FER) OG FREMSTILLER(E) ANSVARLIG(E) FOR BATCHFRIGIVELSE**
- B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG ANVENDELSE**
- C. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**
- D. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER MED HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV ANVENDELSE AF LÆGEMIDLET**

**A. FREMSTILLER AF DET (DE) BIOLOGISK AKTIVE STOF(FER) OG>  
FREMSTILLER(E) ANSVARLIG(E) FOR BATCHFRIGIVELSE**

Navn og adresse på fremstilleren af det (de) biologisk aktive stof(fer)

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

Navn og adresse på den fremstiller (de fremstillere), der er ansvarlig(e) for batchfrigivelse

Laboratorios Hipra, S.A.  
Avda La Selva nº135  
17170 Amer (Girona)  
Spanien

**B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG  
ANVENDELSE**

Lægemidlet er receptpligtigt.

• **Officiel batchfrigivelse**

I henhold til artikel 114 i direktiv 2001/83/EF foretages den officielle batchfrigivelse af et statsligt laboratorium eller et laboratorium udpeget hertil.

**C. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

• **Periodiske opdaterede sikkerhedsindberetninger (PSUR'er)**

Kravene for fremsendelse af PSUR'er for dette lægemiddel fremgår af listen over EU-referencedatoer (EURD list), som fastsat i artikel 107c, stk. 7, i direktiv 2001/83/EF, og alle efterfølgende opdateringer offentliggjort på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside. <http://www.ema.europa.eu>.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal fremsende den første PSUR for dette præparat inden for 6 måneder efter godkendelsen.

**D BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER MED HENSYN TIL SIKKER OG  
EFFEKTIV ANVENDELSE AF LÆGEMIDLET**

• **Risikostyringsplan (RMP)**

Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal udføre de påkrævede aktiviteter og foranstaltninger vedrørende lægemiddeloversvågning, som er beskrevet i den godkendte RMP, der fremgår af modul 1.8.2 i markedsføringstilladelsen, og enhver efterfølgende godkendt opdatering af RMP.

En opdateret RMP skal fremsendes:

- på anmodning fra Det Europæiske Lægemiddelagentur
- når risikostyringssystemet ændres, særlig som følge af, at der er modtaget nye oplysninger, der kan medføre en væsentlig ændring i benefit/risk-forholdet, eller som følge af, at en vigtig milepæl (lægemiddeloversvågning eller risikominimering) er nået.

**BILAG III**  
**ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDEL**

## **A. ETIKETTERING**

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE****MÆRNING PÅ YDRE KARTON (FLERDOSISHÆTTEGLAS)****1. LÆGEMIDLETS NAVN**

BIMERVAX emulsion injektionsvæske  
COVID-19-vaccine (rekombinant, adjuveret)  
selvacovatein

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

Hver dosis (0,5 ml) indeholder 40 mikrogram selvacovatein adjuveret med SQBA.

SQBA-adjuverende: squalen, polysorbat 80, sorbitantrioleat, natriumcitrat, citronsyre og vand til injektioner.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: dinatriumfosfat dodecahydrat, kaliumdihydrogenfosfat, natriumklorid, kaliumklorid, og vand til injektioner

Se indlægssedlen for mere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Emulsion, injektionsvæske

10 multidosis hætteglas

Hvert hætteglas indeholder 10 doser på 0,5 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Intramuskulær anvendelse

Læs indlægssedlen inden brug.

QR-kode skal inkluderes.

For mere information, scan eller besøg [www.hipracovidvaccine.com](http://www.hipracovidvaccine.com)

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER**

**8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab.

Må ikke nedfryses.

Opbevar hætteglassene i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Efter første punktur, opbevares ved 2 °C – 8 °C, anvendes inden for 6 timer.

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF****11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

SPANIEN

**12. MARKEDSFØRINGSTILLAELSESNUMMER(-NUMRE)**

EU/1/22/1709/001

**13. BATCHNUMMER**

Batch

**14. GENEREL KLASSEFIKATION FOR UDLEVERING****15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN****16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

Fritaget fra krav om brailleskrift.

**17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D STREGKODE**

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

PC  
SN  
NN

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ SMÅ INDRE EMBALLAGER****ETIKET TIL FLERDOSISHÆTTEGLAS****1. LÆGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

BIMERVAX emulsion, injektionsvæske  
COVID-19-vaccine (rekombinant, adjuveret)  
selvacovatein  
IM

**2. ADMINISTRATIONSMETODE**

Intramuskulær anvendelse

QR-kode skal inkluderes

For mere information, scan eller besøg [www.hipracovidvaccine.com](http://www.hipracovidvaccine.com)

**3. UDLØBSDATO**

EXP

**4. BATCHNUMMER**

Batch

**5. INDHOLD ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ENHEDER**

10 doser på 0,5 ml

**6. ANDET**

Bortskaffelsesdato/-tidspunkt:

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE****MÆRNING PÅ YDRE KARTON (5, 10 eller 20 ENKELTDOSISHÆTTEGLAS)****1. LÆGEMIDLETS NAVN**

BIMERVAX emulsion injektionsvæske  
COVID-19-vaccine (rekombinant, adjuveret)  
selvacovatein

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

Hver dosis (0,5 ml) indeholder 40 mikrogram selvacovatein adjuveret med SQBA.

SQBA-adjuverende: squalen, polysorbat 80, sorbitantrioleat, natriumcitrat, citronsyre og vand til injektioner.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: dinatriumfosfat dodecahydrat, kaliumdihydrogenfosfat, natriumklorid, kaliumklorid, og vand til injektioner

Se indlægssedlen for mere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Emulsion, injektionsvæske

5 enkeltdosishætteglas

10 flerdosishætteglas

20 flerdosishætteglas

Hvert hætteglas indeholder 1 dosis på 0,5 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Engangsbrug.

Intramuskulær anvendelse

Læs indlægssedlen inden brug.

QR-kode skal inkluderes.

For mere information, scan eller besøg [www.hipracovidvaccine.com](http://www.hipracovidvaccine.com)

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER****8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab.

Må ikke nedfryses.

Opbevar hætteglassene i den ydre karton for at beskytte mod lys.

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAFT****11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

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

**12. MARKEDSFØRINGSTILLAELSESNUMMER(-NUMRE)**

EU/1/22/1709/002 5 enkeltdosishætteglas (1 dosis per hætteglas)  
EU/1/22/1709/003 10 enkeltdosishætteglas (1 dosis per hætteglas)  
EU/1/22/1709/004 20 enkeltdosishætteglas (1 dosis per hætteglas)

**13. BATCHNUMMER**

Batch

**14. GENEREL KLASSEFIKATION FOR UDLEVERING****15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN****16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

Fritaget fra krav om brailleskrift.

**17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D STREGKODE**

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

PC  
SN  
NN

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ SMÅ INDRE EMBALLAGER**

**ETIKET TIL ENKELTDOSISHÆTTEGLAS**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

BIMERVAX emulsion injektionsvæske  
COVID-19-vaccine (rekombinant, adjuveret)  
selvacovatein  
IM

**2. ADMINISTRATIONSMETODE**

Intramuskulær anvendelse

**3. UDLØBSDATO**

EXP

**4. BATCHNUMMER**

Batch

**5. INDHOLD ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ENHEDER**

1 dosis på 0,5 ml

**6. ANDET**

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE****MÆRNING PÅ YDRE KARTON (5, 10 eller 20 ENKELTDOSISHÆTTEGLAS)****1. LÆGEMIDLETS NAVN**

BIMERVAX XBB.1.16 emulsion injektionsvæske  
COVID-19-vaccine (rekombinant, adjuveret)  
damlecovatein

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

Hver dosis (0,5 ml) indeholder 40 mikrogram damlecovatein adjuveret med SQBA.

SQBA-adjuverende: squalen, polysorbat 80, sorbitantrioleat, natriumcitrat, citronsyre og vand til injektioner.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: dinatriumfosfat dodecahydrat, kaliumdihydrogenfosfat, natriumklorid, kaliumklorid, og vand til injektioner

Se indlægssedlen for mere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Emulsion, injektionsvæske

5 enkeltdosishætteglas

10 flerdosishætteglas

20 flerdosishætteglas

Hvert hætteglas indeholder 1 dosis på 0,5 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Intramuskulær anvendelse

Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER**

**8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab.

Må ikke nedfryses.

Opbevar hætteglassene i den ydre karton for at beskytte mod lys.

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF****11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLAELSEN**

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

SPANIEN

**12. MARKEDSFØRINGSTILLAELSESNUMMER(-NUMRE)**

EU/1/22/1709/005 5 enkeltdosishætteglas (1 dosis per hætteglas)

EU/1/22/1709/006 10 enkeltdosishætteglas (1 dosis per hætteglas)

EU/1/22/1709/007 20 enkeltdosishætteglas (1 dosis per hætteglas)

**13. BATCHNUMMER**

Batch

**14. GENEREL KLASSEFIKATION FOR UDLEVERING****15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN****16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

Fritaget fra krav om brailleskrift.

**17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D STREGKODE**

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

PC  
SN  
NN

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ SMÅ INDRE EMBALLAGER**

**ETIKET TIL ENKELTDOSISHÆTTEGLAS**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

BIMERVAXXBB.1.16 emulsion injektionsvæske  
COVID-19-vaccine (rekombinant, adjuveret)  
damlecovatein  
IM

**2. ADMINISTRATIONSMETODE**

Intramuskulær anvendelse

**3. UDLØBSDATO**

EXP

**4. BATCHNUMMER**

Batch

**5. INDHOLD ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ENHEDER**

1 dosis på 0,5 ml

**6. ANDET**

**B. INDLÆGSSEDEL**

## **Indlægseddelen: Information til brugeren**

### **BIMERVAX COVID-19-vaccine (rekombinant, adjuveret) selvacovatein**

▼ Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får. Se sidst i punkt 4, hvordan du indberetter bivirkninger.

**Læs denne indlægseddelen grundigt, inden du får vaccinen, da den indeholder vigtige oplysninger.**

- Gem indlægseddelen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mene, du vil vide.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægseddelen. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægseddelen på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

#### **Oversigt over indlægseddelen**

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at få BIMERVAX
3. Sådan skal du få BIMERVAX
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

#### **1. Virkning og anvendelse**

BIMERVAX er en vaccine, der anvendes til at forebygge COVID-19 forårsaget af SARS-CoV-2 virusen.

BIMERVAX gives til personer på 16 år og derover, som tidligere har modtaget en mRNA COVID-19-vaccine.

Vaccinen stimulerer immunsystemet (kroppens naturlige forsvar) til at danne specifikke antistoffer, der bekæmper virusen og yder beskyttelse mod COVID-19. Ingen af indholdsstofferne i denne vaccine kan forårsage COVID-19.

#### **2. Det skal du vide, før du begynder at få BIMERVAX**

##### **Få ikke BIMERVAX**

- hvis du er allergisk over for det aktive stof eller et af de øvrige indholdsstoffer i BIMERVAX (angivet i punkt 6).

##### **Advarsler og forsigtighedsregler**

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du får BIMERVAX, hvis:

- du nogensinde har haft en alvorlig eller livstruende allergisk reaktion efter at have fået en injektion af en anden vaccine,
- du nogensinde er besvimet efter en injektion med en kanyle,
- du har en høj temperatur (over 38 °C) eller en alvorlig infektion. Du kan dog få din vaccination, hvis du har en let feber eller en infektion i de øvre luftveje som f.eks. en forkølelse,
- du har blødningsproblemer, du let får blå mærker, eller du bruger medicin til at forebygge blodpropper (antikoagulerende medicin),

- dit immunsystem ikke fungerer korrekt (immundefekt), eller du tager medicin, der svækker immunsystemet (såsom højdosis kortikosteroider, immunsupprimerende midler eller kræftmedicin).

Hvis noget af ovenstående gælder for dig (eller du ikke er sikker), skal du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du får BIMERVAX.

Som med enhver vaccine vil BIMERVAX muligvis ikke beskytte alle, der modtager den, og det vides ikke, hvor længe du vil være beskyttet.

### **Børn og unge**

BIMERVAX anbefales ikke til børn under 16 år. På nuværende tidspunkt er der ingen oplysninger tilgængelige om brugen af BIMERVAX hos børn under 16 år.

### **Brug af andre lægemidler sammen med BIMERVAX**

Fortæl altid lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler, fået andre vacciner, eller planlægger at tage andre lægemidler eller få andre vacciner.

### **Graviditet og amning**

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken til råds, før du får denne vaccine.

### **Trafik- og arbejdssikkerhed**

Nogle af bivirkningerne ved BIMERVAX anført i punkt 4 (Bivirkninger) kan midlertidigt nedsætte din evne til at føre motorkøretøj og betjene maskiner. Vent, indtil vaccinens virkning er aftaget, før du fører motorkøretøj eller betjener maskiner.

### **BIMERVAX indeholder natrium, kalium og polysorbat**

Denne vaccine indeholder mindre end 1 mmol natrium (23 mg) pr. dosisenhed, dvs. den i det væsentlige er "natriumfri".

Denne vaccine indeholder mindre end 1 mmol kalium (39 mg) pr. 0,5 ml dosisenhed, dvs. den er i det væsentlige "kaliumfri".

Denne vaccine indeholder 1,18 mg polysorbat 80 i hver dosis. Polysorbater kan forårsage allergiske reaktioner. Kontakt din læge, hvis du har nogen kendte allergier.

## **3. Sådan skal du få BIMERVAX**

Du vil få BIMERVAX som en 0,5 ml injektion i en muskel i overarmen.

Det anbefales, at du får BIMERVAX som en enkelt dosis mindst 6 måneder efter en tidligere vaccinationsserie med mRNA COVID-19-vaccine eller efter tidligere BIMERVAX boosterdosis.

Efter injektionen vil lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken overvåge dig i cirka 15 minutter for tegn på en allergisk reaktion.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

## **4. Bivirkninger**

Denne vaccine kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

De fleste bivirkninger forekommer inden for 3 dage efter modtagelse af vaccinen og forsvinder efter et par dage. Hvis symptomerne varer ved, skal du kontakte lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

Søg straks lægehjælp, hvis du får symptomer på en svær allergisk reaktion kort efter vaccination. Sådanne symptomer kan inkludere:

- svimmelhed
- ændringer i dit hjerteslag
- åndenød
- hvæsende vejrtrækning
- hævelse af læber, ansigt eller hals
- kløende hævelse under huden (nældefeber) eller udslæt
- kvalme eller opkastning
- mavesmerter

Følgende bivirkninger kan forekomme med BIMERVAX:

**Meget almindelig** (kan påvirke mere end 1 ud af 10 personer)

- hovedpine
- smerter på det sted, hvor injektionen er givet
- træthedsfornemmelse (træthed)
- muskelsmerter

**Almindelig** (kan påvirke op til 1 ud af 10 personer)

- Rødme, hævelse eller ømhed på det sted, hvor injektionen er givet
- kvalme eller opkastning
- diarré
- feber
- hævede lymfeknuder
- smerter i armhulen

**Ikke almindelig** (kan påvirke op til 1 ud af 100 personer)

- kulderystelser eller følelse af feber
- svimmelhed
- kløe der, hvor injektionen er givet
- ledsmærter
- svaghedsfornemmelse eller mangel på energi
- søvnighed
- kløende hud
- almen utilpashed

**Sjælden** (kan påvirke op til 1 ud af 1000 personer)

- koldsved
- usædvanlig følelse i huden, såsom prikken eller en stikkende fornemmelse (paræstesi)
- nedsat følsomhed, især i huden (hypæstesi)
- mavesmerter
- smerte ved synkning
- allergiske reaktioner såsom nældefeber, udslæt eller kløe
- blå mærker på det sted, hvor injektionen er givet
- overfølsomhed der, hvor injektionen er givet

**Ikke kendt** (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data, baseret på et enkelt tilfælde under kliniske forsøg)

- hjertehindebetændelse (pericarditis), hvilket kan forårsage åndenød, hjertebanken eller smerter i brystet

### **Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via [det nationale rapporteringssystem anført i Appendiks V](#), og inkludere batch-/lotnummer, hvis det er tilgængeligt. Ved at inrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af denne vaccine.

## **5. Opbevaring BIMERVAX**

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken er ansvarlig for at opbevare denne vaccine og bortskafe eventuelt ubrugt produkt korrekt. Følgende oplysninger om opbevaring, udløb, brug og håndtering samt bortskaffelse er beregnet til sundhedspersonale.

Brug ikke vaccinen efter udløbsdatoen, som står på etiketten efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Opbevares i køleskab (2 °C – 8 °C). Må ikke nedfryses. Opbevar hætteglas i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Opbevar efter første punktur af flerdosishætteglaset ved 2 °C – 8 °C, anvend inden for 6 timer.

Oplysninger om håndtering er beskrevet i afsnittet til sundhedspersonale sidst i indlægssedlen.

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer

## **6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger**

### **BIMERVAX indeholder**

- Én dosis (0,5 ml) indeholder 40 mikrogram selvacovatein adjuveret med SQBA.
- Selvacovatein er SARS-CoV-2 virus rekombinant spike (S) protein RBD fusionheterodimer (B.1.351 og B.1.1.7-stammer) produceret ved rekombinant DNA-teknologi.
- SQBA er inkluderet i denne vaccine som en adjuvans for at fremskynde og forbedre vaccinens beskyttende virkning. SQBA indeholder pr. 0,5 ml dosis: squalen (9,75 mg), polysorbat 80 (1,18 mg), sorbitantrioleat (1,18 mg), natriumcitrat (0,66 mg), citronsyre (0,04 mg) og vand til injektioner.
- Øvrige indholdsstoffer (hjælpesstoffer) er: dinatriumfosfat dodecahydrat, kaliumdihydrogenfosfat, natriumklorid, kaliumklorid, vand til injektioner. BIMERVAX indeholder kalium, natrium og polysorbat (se punkt 2).

### **Udseende og pakningsstørrelser**

Vaccinen er en hvid homogen emulsion, injektionsvæske.

### **Flerdosishætteglas**

5 ml emulsion leveres i et hætteglas med en gummidprop og en aftagelig plastiktop.

Hvert flerdosishætteglas indeholder 10 doser på 0,5 ml.

Pakningsstørrelse: 10 hætteglas til flere doser.

#### Enkeltdosishætteglas

0,5 ml emulsion leveres i et hætteglas med en gummidprop og en aftagelig plastiktop.

Hvert enkeltdosishætteglas indeholder 1 dosis på 0,5 ml.

Pakningsstørrelser: 5, 10 eller 20 enkeltdosishætteglas.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

#### **Indehaver af markedsføringstilladelsen**

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

SPANIEN

#### **Fremstiller**

Laboratorios Hipra, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

SPANIEN

#### **Denne indlægsseddel blev senest ændret**

#### **Andre informationskilder**

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside:

Scan koden med en mobilenhed for at få indlægssedlen på forskellige sprog.

QR-kode skal inkluderes.

Eller besøg URL'en: [www.hipracovidvaccine.com](http://www.hipracovidvaccine.com)

Denne indlægsseddel findes på alle EU/EØS-sprog på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside.

---

#### **Nedenstående oplysninger er kun til sundhedspersoner:**

Administer BIMERVAX intramuskulært, helst i deltoidmusklen på overarmen.

## Sporbarhed

For at forbedre sporbarheden af biologiske lægemidler skal det administrerede produkts navn og batchnummer tydeligt registreres.

## Håndteringsinstruktioner og administration

Brug ikke vaccinen efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen henviser til den sidste dag i den pågældende måned.

Denne vaccine skal håndteres af sundhedspersoner ved hjælp af aseptiske teknikker for at sikre steriliteten af hver dosis.

### *Klargøring til brug:*

- Vaccinen leveres klar til brug.
- Uåbnet vaccine skal opbevares ved 2-8 °C og opbevares i den ydre karton for at beskytte mod lys.
- Tag vaccinehætteglasset ud af æsken i køleskabet umiddelbart før brug.
- Efter første punktur af flerdosishætteglasset notér dato og tidspunkt for bortskaffelse (6 timer efter første punktur) på dertil beregnede sted på hætteglassets etiket. Anvendes inden for 24 timer efter første punktur.

### *Inspicér hætteglasset:*

- Vend forsigtigt hætteglasset op og ned før dosisudtagning og tillige mellem hver dosisudtagning for flerdosishætteglasset. Må ikke omrystes.
- Hvert hætteglas indeholder en hvid og homogen emulsion.
- Inspicér visuelt vaccinen for synlige partikler og/eller misfarvning før administration. Administrer ikke vaccinen, hvis nogen af disse forhold forefindes.

### *Administrer vaccinen:*

- Hvert hætteglas er overfyldt for at sikre, at et maksimum på ti (10) doser (flerdosishætteglas) eller 1 dosis (enkeldosishætteglas) på hver 0,5 ml kan udtages.
- Kassér eventuel overskydende vaccine i enkeldosishætteglasset eller i flerdosishætteglasset, efter der er blevet udtaget 10 doser.
- Hver 0,5 ml dosis trækkes op i en steril nål og steril sprøjte, der skal administreres ved intramuskulær injektion, helst i deltoidmuskulen i overarmen.
- Når vaccinen er trukket op i sprøjten, er den stabil i op til mindst 6 timer enten under afkølede forhold eller ved stuetemperatur (<25 °C).
- Bland ikke vaccinen i samme sprøjte med andre vacciner eller lægemidler.
- Undgå at samle overskydende vaccine fra flere hætteglas.

### *Kassér:*

- Efter første punktur, opbevares det åbnede flerdosishætteglas mellem 2 °C – 8 °C i op til 6 timer. Kassér vaccinen, hvis den ikke er blevet brugt inden for 6 timer efter første punktur af flerdosishætteglasset.
- Kassér eventuel overskydende vaccine i enkeldosishætteglasset, eller i flerdosishætteglasset, efter der er blevet udtaget 10 doser.

### *Bortskaffelse:*

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

## Indlægseddelen: Information til brugeren

### BIMERVAX XBB.1.16 COVID-19-vaccine (rekombinant, adjuveret) damlecovatein

▼ Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får. Se sidst i punkt 4, hvordan du indberetter bivirkninger.

**Læs denne indlægseddelen grundigt, inden du får vaccinen, da den indeholder vigtige oplysninger.**

- Gem indlægseddelen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægseddelen. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægseddelen på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

#### Oversigt over indlægseddelen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at få BIMERVAX XBB.1.16
3. Sådan skal du få BIMERVAX XBB.1.16
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

#### 1. Virkning og anvendelse

BIMERVAX XBB.1.16 er en vaccine, der anvendes til at forebygge COVID-19 forårsaget af SARS-CoV-2 virusen.

BIMERVAX XBB.1.16 gives til personer på 16 år og derover.

Vaccinen stimulerer immunsystemet (kroppens naturlige forsvar) til at danne specifikke antistoffer, der bekæmper virusen og yder beskyttelse mod COVID-19. Ingen af indholdsstofferne i denne vaccine kan forårsage COVID-19.

#### 2. Det skal du vide, før du begynder at få BIMERVAX XBB.1.16

##### Få ikke BIMERVAX XBB.1.16

- hvis du er allergisk over for det aktive stof eller et af de øvrige indholdsstoffer i BIMERVAX XBB.1.16 (angivet i punkt 6).

##### Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du får BIMERVAX XBB.1.16, hvis:

- du nogensinde har haft en alvorlig eller livstruende allergisk reaktion efter at have fået en injektion af en anden vaccine,
- du nogensinde er besvimet efter en injektion med en kanyle,
- du har en høj temperatur (over 38 °C) eller en alvorlig infektion. Du kan dog få din vaccination, hvis du har en let feber eller en infektion i de øvre luftveje som f.eks. en forkølelse,
- du har blødningsproblemer, du let får blå mærker, eller du bruger medicin til at forebygge blodpropper (antikoagulerende medicin),

- dit immunsystem ikke fungerer korrekt (immundefekt), eller du tager medicin, der svækker immunsystemet (såsom højdosis kortikosteroider, immunsupprimerende midler eller kræftmedicin).

Hvis noget af ovenstående gælder for dig (eller du ikke er sikker), skal du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du får BIMERVAX XBB.1.16.

Som med enhver vaccine vil BIMERVAX XBB.1.16 muligvis ikke beskytte alle, der modtager den, og det vides ikke, hvor længe du vil være beskyttet.

### **Børn og unge**

BIMERVAX XBB.1.16 anbefales ikke til børn under 16 år. På nuværende tidspunkt er der ingen oplysninger tilgængelige om brugen af BIMERVAX XBB.1.16 hos børn under 16 år.

### **Brug af andre lægemidler sammen med BIMERVAX XBB.1.16**

Fortæl altid lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler, fået andre vacciner, eller planlægger at tage andre lægemidler eller få andre vacciner.

### **Graviditet og amning**

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken til råds, før du får denne vaccine.

### **Trafik- og arbejdssikkerhed**

Nogle af bivirkningerne ved BIMERVAX XBB.1.16 anført i punkt 4 (Bivirkninger) kan midlertidigt ned sætte din evne til at føre motorkøretøj og betjene maskiner. Vent, indtil vaccinens virkning er aftaget, før du fører motorkøretøj eller betjener maskiner.

### **BIMERVAX XBB.1.16 indeholder natrium, kalium og polysorbat**

Denne vaccine indeholder mindre end 1 mmol natrium (23 mg) pr. dosisenhed, dvs. den i det væsentlige er "natriumfri".

Denne vaccine indeholder mindre end 1 mmol kalium (39 mg) pr. 0,5 ml dosisenhed, dvs. den er i det væsentlige "kaliumfri".

Denne vaccine indeholder 1,18 mg polysorbat 80 i hver dosis. Polysorbater kan forårsage allergiske reaktioner. Kontakt din læge, hvis du har nogen kendte allergier.

## **3. Sådan skal du få BIMERVAX XBB.1.16**

Du vil få BIMERVAX XBB.1.16 som en 0,5 ml injektion i en muskel i overarmen.

Det anbefales, at du får BIMERVAX XBB.1.16 som en enkelt dosis mindst 6 måneder efter en tidligere dosis COVID-19-vaccine.

Efter injektionen vil lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken overvåge dig i cirka 15 minutter for tegn på en allergisk reaktion.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

## **4. Bivirkninger**

Denne vaccine kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

De fleste bivirkninger forekommer inden for 3 dage efter modtagelse af vaccinen og forsvinder efter et par dage. Hvis symptomerne varer ved, skal du kontakte lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

Søg straks lægehjælp, hvis du får symptomer på en svær allergisk reaktion kort efter vaccination. Sådanne symptomer kan inkludere:

- svimmelhed
- ændringer i dit hjerteslag
- åndenød
- hvæsende vejrtrækning
- hævelse af læber, ansigt eller hals
- kløende hævelse under huden (nældefeber) eller udslæt
- kvalme eller opkastning
- mavesmerter

Følgende bivirkninger kan forekomme med BIMERVAX XBB.1.16:

**Meget almindelig** (kan påvirke mere end 1 ud af 10 personer)

- hovedpine
- smerter på det sted, hvor injektionen er givet
- træthedsfornemmelse (træthed)
- muskelsmerter

**Almindelig** (kan påvirke op til 1 ud af 10 personer)

- rødme, hævelse eller ømhed på det sted, hvor injektionen er givet
- kvalme eller opkastning
- diarré
- feber
- hævede lymfeknuder
- smerter i armhulen

**Ikke almindelig** (kan påvirke op til 1 ud af 100 personer)

- kulderystelser eller følelse af feber
- svimmelhed
- kløe der, hvor injektionen er givet
- ledsmærter
- svaghedsfornemmelse eller mangel på energi
- søvnighed
- kløende hud
- almen utilpashed

**Sjælden** (kan påvirke op til 1 ud af 1000 personer)

- koldsved
- usædvanlig følelse i huden, såsom prikken eller en stikkende fornemmelse (paræstesi)
- nedsat følsomhed, især i huden (hypæstesi)
- mavesmerter
- smerte ved synkning
- allergiske reaktioner såsom nældefeber, udslæt eller kløe
- blå mærker på det sted, hvor injektionen er givet
- overfølsomhed der, hvor injektionen er givet

**Ikke kendt** (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data, baseret på et enkelt tilfælde under kliniske forsøg)

- hjertehindebetændelse (pericarditis), hvilket kan forårsage åndenød, hjertebanken eller smerter i brystet

### **Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via [det nationale rapporteringssystem anført i Appendiks V](#), og inkludere batch-/lotnummer, hvis det er tilgængeligt. Ved at inrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af denne vaccine.

## **5. Opbevaring BIMERVAX XBB.1.16**

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken er ansvarlig for at opbevare denne vaccine og bortskaffe eventuelt ubrugt produkt korrekt. Følgende oplysninger om opbevaring, udløb, brug og håndtering samt bortskaffelse er beregnet til sundhedspersonale.

Brug ikke vaccinen efter udløbsdatoen, som står på etiketten efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Opbevares i køleskab (2 °C – 8 °C). Må ikke nedfryses. Opbevar hætteglas i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Oplysninger om håndtering er beskrevet i afsnittet til sundhedspersoner sidst i indlægssedlen.

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer

## **6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger**

### **BIMERVAX XBB.1.16 indeholder**

- Én dosis (0,5 ml) indeholder 40 mikrogram damlecovatein adjuveret med SQBA.
- Damlecovatein er SARS-CoV-2 virus rekombinant spike (S) protein RBD fusionshomodimer Omicron XBB.1.16 – XBB.1.16-stammer) produceret ved rekombinant DNA-teknologi.
- SQBA er inkluderet i denne vaccine som en adjuvans for at fremskynde og forbedre vaccinens beskyttende virkning. SQBA indeholder pr. 0,5 ml dosis: squalen (9,75 mg), polysorbat 80 (1,18 mg), sorbitantrioleat (1,18 mg), natriumcitrat (0,66 mg), citronsyre (0,04 mg) og vand til injektionsvæsker.
- Øvrige indholdsstoffer (hjælpestoffer) er: dinatriumfosfat dodecahydrat, kaliumdihydrogenfosfat, natriumklorid, kaliumklorid, vand til injektionsvæsker. BIMERVAX XBB.1.16 indeholder kalium, natrium og polysorbat (se punkt 2).

### **Udseende og pakningsstørrelser**

Vaccinen er en hvid homogen emulsion, injektionsvæske.

0,5 ml emulsion leveres i et hætteglas med en gummidprop og en aftagelig plastiktop.

Hvert enkeltdosishætteglas indeholder 1 dosis på 0,5 ml.

Pakningsstørrelser: 5, 10 eller 20 enkeltdosishætteglas.

## **Indehaver af markedsføringstilladelsen**

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

## **Fremstiller**

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

## **Denne indlægsseddel blev senest ændret**

## **Andre informationskilder**

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside: <https://www.ema.europa.eu>

Scan koden med en mobil enhed for at få indlægssedlen på forskellige sprog.

QR-kode skal inkluderes.

Eller besøg URL'en: [www.hipracovidvaccine.com](http://www.hipracovidvaccine.com)

Denne indlægsseddel findes på alle EU/EØS-sprog på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside.

---

## **Nedenstående oplysninger er kun til sundhedspersoner:**

Administrerer BIMERVAX XBB.1.16 intramuskulært, helst i deltoidmusklen på overarmen.

### **Sporbarhed**

For at forbedre sporbarheden af biologiske lægemidler skal det administrerede produkts navn og batchnummer tydeligt registreres.

### **Håndteringsinstruktioner og administration**

Brug ikke vaccinen efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen henviser til den sidste dag i den pågældende måned.

Denne vaccine skal håndteres af sundhedspersoner ved hjælp af aseptiske teknikker for at sikre steriliteten af hver dosis.

### ***Klargøring til brug***

- Vaccinen leveres klar til brug.

- Uåbnet vaccine skal opbevares ved 2-8 °C og opbevares i den ydre karton for at beskytte mod lys.
- Tag vaccinehætteglasset ud af æsken i køleskabet umiddelbart før brug.

#### *Inspicér hætteglasset*

- Hvirvl forsigtigt hætteglasset rundt, før dosis trækkes ud. Må ikke omrystes.
- Hvert hætteglas indeholder en hvid og homogen emulsion.
- Inspicér visuelt vaccinen for synlige partikler og/eller misfarvning før administration. Administrer ikke vaccinen, hvis nogen af disse forhold forefindes.

#### *Administrer vaccinen*

- Hvert hætteglas er overfyldt for at sikre, at dosis på 0,5 ml kan udtages. Kassér eventuel resterende vaccine i hætteglasset.
- En 0,5 ml dosis trækkes op i en steril nål og steril sprøjte, der skal administreres ved intramuskulær injektion, helst i deltoidmusklen i overarmen.
- Bland ikke vaccinen i samme sprøjte med andre vacciner eller lægemidler.
- Undgå at samle overskydende vaccine fra flere hætteglas.

#### *Bortskaffelse*

- Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.