

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

BIMERVAX emuljoni għall-injezzjoni
Vaċċin kontra l-COVID-19 (rikombinant, imsaħħa)

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'ħafna doži li fih 10 doži ta' 0.5 ml jew kunjett b'doża waħda li fih doža waħda ta' 0.5 ml.

Doža waħda (0.5 ml) fiha 40 mikrogramma ta' selvacovatein imsaħħa b'SQBA.

Selvacovatein huwa eterodimer tal-fużjoni tad-dominju għall-irbit mar-riċettur (RBD) tal-proteina spika (S) rikombinant tal-virus tas-SARS-CoV-2 (il-varjazzjonijiet B.1.351-B.1.1.7) prodott permezz ta' teknoloġija rikombinant tad-DNA bl-użu ta' vettur ta' espressjoni plażmidiku f'linja ta' ċelloli CHO.

Aġġuvant tal-SQBA li għal kull doža ta' 0.5 ml fih: squalene (9.75 mg), polysorbate 80 (1.18 mg), sorbitan trioleate (1.18 mg), citrat tas-sodju (0.66 mg), aċċidu citriku (0.04 mg) u ilma għall-injezzjoni.

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Emuljoni għall-injezzjoni (injezzjoni).
Emuljoni omoġenja bajda.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

BIMERVAX huwa indikat bħala booster għall-immunizzazzjoni attiva biex jippreveni l-COVID-19 f'individwi ta' età ta' 16-il sena u aktar li preċedentement kienu rċevew vaċċin tal-mRNA kontra l-Covid-19 (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.1).

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun f'konformità mar-rakkomandazzjonijiet ufficjali.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Individwi ta' età ta' 16-il sena u aktar

Għanda tingħata doža waħda ġol-muskoli (0.5 ml) ta' BIMERVAX mill-inqas 6 xhur wara vaċċin preċedenti tal-mRNA kontra l-COVID-19 (ara sezzjoni 5.1). BIMERVAX jista' jingħata wkoll mill-inqas 6 xhur wara doža booster preċedenti ta' BIMERVAX.

Individwi immunokompromessi

Jistgħu jingħataw doži addizzjonal li l-individwi li huma immunokompromessi b'mod sever f'konformità mar-rakkomandazzjonijiet uffiċjali, ara sezzjoni 4.4 u 5.1.

Popolazzjoni anzjana

Ma huwa meħtieġ l-ebda aġġustament fid-doża f'individwi anzjani ta' eta' ta' ≥ 65 sena

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċja ta'BIMERVAX fit-tfal u fl-adolexxenti ta' età inqas minn 16-il sena ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda data disponibbli.

Metodu ta' kif għandu jingħata

BIMERVAX huwa għall-għoti ġol-muskoli biss, preferebbilment fil-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Tagħtix dan il-vaċċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew minn ġol-ġilda.

Il-vaċċin m'għandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vaċċini jew ma' prodotti mediciinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet fuq l-immaniġġjar u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Traċċabilità

Sabiex tittejeb it-traċċabilità tal-prodotti mediciinali bijologiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati.

Sensittività eċċessiva u anafilassi

Ġew irappurtati avvenimenti ta' anafilassi b'vaċċini kontra l-COVID-19. Dejjem għandu jkun hemm disponibbli faċiżment trattament mediku u superviżjoni xierqa f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ġħoti tal-vaċċin.

Hija rakkodata osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta wara t-tilqim.

Ma għandha tingħata ebda doža oħra tal-vaċċin lil dawk li esperjenzaw anafilassi wara doža preċedenti ta' BIMERVAX.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Jistgħu jseħħu reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluż reazzjonijiet vażovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati mal-istress b'rabta mat-tilqim bhala rispons psikoġeniku ghall-injezzjoni bil-labba. Huwa importanti li jkun hemm prekawzjonijiet fis-seħħ biex jiġi evitat koriment minħabba hass hażin.

Mard fl-istess ħin

It-tilqima għandha tiġi posposta f'individwi li jbatu minn mard bid-deni sever akut jew minn infezzjoni akuta. Il-preżenza ta' infezzjoni żgħira u/jew deni baxx m'għandhiex tittardja t-tilqima.

Tromboċitopenija u disturbi tal-koagulazzjoni

Bħal kull injezzjoni oħra li tingħata ġol-muskoli, il-vaċċin għandu jingħata b'kawtela f'individwi li qed jircievu terapija antikoagulanti jew f'dawk bi tromboċitopenija jew bi kwalunkwe disturb tal-koagulazzjoni (bħal emofilija) minħabba li jistgħu jseħħu fsada jew tbengil wara għoti ġol-muskoli f'dawn l-individwi.

Individwi immunokompromessi

Hemm data limitata disponibbli dwar l-immunoġenicità u s-sigurtà tal-vaċċin meta jingħata lil individwi immunokompromess, inkluži dawk li jircievu terapija immunosoppressanti (ara sejjon 5.1).. L-effikaċċa ta' BIMERVAX tista' tkun aktar baxxa f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħtija mill-vaċċin muhuwex magħruf peress li għadu qed jiġi ddeterminat minn provi kliniči li għadhom għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bħal kull vaċċin ieħor, it-tilqima b'BIMERVAX tista' ma tipproteġix lil dawk kollha li jircievu l-vaċċin.

Eċċipjenti b'effett magħruf

Potassium

Dan il-vaċċin fih anqas minn 1 mmol potassium (39 mg) f'kull doża, jiġifieri essenzjalment “hieles mill-potassium”.

Sodium

Dan il-vaċċin fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull doża, jiġifieri essenzjalment “hieles mis-sodium”.

Polysorbate 80

Dan il-vaċċin fih 1.18 mg ta' polysorbate 80 f'kull doża. Polysorbates jistgħu jikkawżaw reazzjonijiet allergiċċi.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ghoti fl-istess hin ta' BIMERVAX ma' vaċċini oħra ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġi

Tqala

M'hemmx esperjenza bl-użu ta' BIMERVAX f'nisa tqal. Studji f'annimali ma urewx effetti diretti jew indiretti tossiċi fir-rigward tat-tqala, l-iżvilupp tal-embrijun/il-fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-twielid (ara 5.3).

L-ghoti ta' BIMERVAX matul it-tqala għandu jiġi kkunsidrat biss meta l-benefiċċi potenzjali jegħlbu kwalunkwe riskju potenzjali ghall-omm u ghall-fetu.

Treddigħ

Mhux magħruf jekk BIMERVAX jiġix eliminat mill-ħalib tas-sider tal-bniedem.

L-ebda effett fuq it-trabi tat-tweliż li treddgħu ma hu mistenni peress li l-espożizzjoni sistemika ta'BIMERVAX hi baxxa fil-mara li qiegħda treddgħa.

Fertilità

Studji f'annimali ma urewx effetti diretti jew indiretti tossiċi fuq is-sistema riproduttiva (ara 5.3).

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

BIMERVAX m'għandu l-ebda effett jew ftit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, xi wħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaffettwaw b'mod temporanju l-ħila biex issuq u thaddem magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

L-aktar reazzjonijiet avversi komuni rrappurtati wara doża booster ta' BIMERVAX f'individwi li rċevel serje primarja b'veċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19, kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (82.8 %), uġiġi ta' ras (30.8 %), għejja (31.1 %) u mijalgiġa (20.6 %). Id-durata medjana tar-reazzjonijiet avversi lokali u sistemiċi kienet ta' ġurnata sa 3 ijiem. L-aktar reazzjonijiet avversi seħħew fi żmien 3 ijiem wara t-tilqima u kienu ħrif sa moderati fis-severità.

L-aktar reazzjonijiet avversi komuni rrapportati wara doża booster addizzjonali ta' BIMERVAX bħala raba' doża kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (79.9%), uġiġi ta' ras (25.0%) u għejja (25.0%). Id-durata medjana ta' reazzjonijiet avversi lokali u sistemiċi kienet bejn jum u 3 ijiem. Il-biċċa l-kbira tar-reazzjonijiet avversi seħħew fi żmien 3 ijiem wara t-tilqim u kellhom severità ħafifa sa moderata.

Lista f'tabbera tar-reazzjonijiet avversi

Il-profil tas-sigurtà ppreżentat hawn taħt huwa bbażat fuq data aggregata dwar is-sigurtà ġġenerata f'żewġ provi kliniči tal-faži 2b u tal-faži 3 b'total ta' 3 192 individwu ta' 16-il sena u aktar, li rċevel doża booster waħda ta' BIMERVAX mill-inqas 3 xhur wara t-tilqima preċedenti tal-COVID-19. It-tul medjan tal-follow-up tas-sigurtà kien ta' 12 xhur għal 99.4 % tal-individwi, u 6 xhur għal 0.6 % tal-individwi.

Is-sigurtà ta' doża booster addizzjonali ta' BIVERMAX bħala r-raba' doża ġiet ivvalutata f'288 individwu, li għandhom 18-il sena u aktar, li kienu temmew jew 3 doži ta' Vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) jew žewġ doži ta' Vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) u doża waħda ta' BIMERVAX, u rċevel doża booster addizzjonali b'BIMERVAX bejn 6 u 12-il xahar wara t-tielet doża preċedenti.

Ir-reazzjonijiet avversi osservati matul l-istudji kliniči huma elenkti hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: komuni ħafna ($\geq 1/10$), komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), mhux komuni ($\geq 1/1000$ sa $< 1/100$), rari ($\geq 1/10000$ sa $< 1/1000$), rari ħafna ($< 1/10000$), u mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

F'kull grupp ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma elenkti skont is-serjetà tagħhom b'dawk l-aktar serji mniżżla l-ewwel.

Tabella 1: Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči ta' BIMERVAX f'individwi li għandhom 16-il sena u aktar

| Sistema tal-klassifika tal-organi | Komuni hafna | Komuni | Mhux komuni | Rari | Mhux magħruf |
|---|---|---|---|---|--------------------------|
| Disturbi tadd-demm u tas-sistema limfatika | | Limfadenopatija ^a | | | |
| Disturbi fis-sistema nervuża | Ugħiġi ta' ras | | Sturdament Ngħas | Paresteżija Ipoesteżija | |
| Disturbi fil-qalb | | | | | Perikardite ^c |
| Disturbi gastro-intestinali | | Dijarea Rimettar Dardir | | Odinofaġja Ugħiġi addominali ^b | |
| Disturbi fil-gilda u fit-tessuti ta' taħbi il-gilda | | | Pruritu | Hakk Għaraq kiesah Raxx Eritema | |
| Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi | Mijalgħiġa | | Artralgħja | | |
| Disturbi ġenerali u kondizzjoniji et ta' mnejn jingħata | Ugħiġi fis-sit tal-injezzjoni Għejja | Nefha fis-sit tal-injezzjoni Eritema fis-sit tal-injezzjoni Ebusija fis-sit tal-injezzjoni Deni Ugħiġi fl-abt | Astenija Sirdat Telqa tal-ġisem Pruritu fis-sit tal-injezzjoni | Tbenġil fis-sit tal-injezzjoni Sensittività eċċessiva fis-sit tal-injezzjoni | |

^a Dan it-terminu kien jinkludi wkoll avvenimenti rrappurtati bhala limfadenite

^b Dan it-terminu kien jinkludi wkoll avvenimenti rrappurtati bhala ugħiġi fin-naħha ta' fuq u ta' iffel tal-addome

^c Ibbażat fuq avveniment wieħed waqt provi kliniči

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott medicinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott medicinali. Il-professjonisti tal-kura tas-sahha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendici V](#) u jinkludu n-numru tal-lott/Lott jekk disponibbli.

4.9 Doža eċċessiva

F'każ ta' doža eċċessiva, huwa rrakkomandat monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u possibbilment trattament sintomatiku.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĆI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Vaccini, vacċini tal-covid-19, Kodiċi ATC: J07BN04

Mekkaniżmu ta' azzjoni

BIMERVAX huwa vacċin tal-proteini rikombinanti li s-sustanza attiva (antiġene) tiegħu hija d-dimer tal-fużjoni tad-dominju għall-irbit mar-riċettur (RBD) tal-proteina spika (S) rikombinanti tal-virus tas-SARS-CoV-2. Wara l-ghot, jiġi ġġenerat rispons immunitarju, kemm fil-livell umorali kif ukoll f'dak cellulari, kontra l-antiġene tal-RBD tas-SARS-CoV-2. L-antikorpi newtralizzanti kontra d-dominju RBD ta' SARS-CoV-2 jipprevvjenu l-irbit tal-RBD mal-mira cellulari tiegħu ACE2, u b'hekk jimblukkaw il-fużjoni tal-membrani u l-infezzjoni viral. Barra minn hekk, BIMERVAX jindu ċi riġista' jikkontribwixxi għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċja

L-effikaċja ta' BIMERVAX ġiet inferita mill-immunobridging tar-risponsi immunitarji għal vaċċin kontra l-COVID-19 awtorizzat, li għalihi ġiet stabbilita l-effikaċja tal-vaċċin.

Immunogeničità

L-immunogeničita ta' BIMERVAX ġiet evalwata fi prova klinika multiċentrika pivotali waħda ta' Fażi 2b (Studju HIPRA-HH-2) u fi prova klinika multiċentrika waħda ta' Fażi 3 (Studju HIPRA-HH-5).

HIPRA-HH-2

L-istudju HIPRA-HH-2 huwa prova klinika, ta' Fażi 2b, double-blind, randomizzata, ikkontrollata b'mod attiv, multiċentrika, ta' nuqqas ta' inferjoritā biex jiġu vvalutati l-immunogeničità u s-sigurtà ta' tilqima booster b'BIMERVAX meta mqabbla ma' vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran), f'adulti kompletament imlaqqma kontra l-COVID-19 b'vaċċin tal-mRNA mill-inqas 6 xhur qabel ir-registrazzjoni. Din il-prova klinika tal-Fażi 2b eskludiet individwi li kienu tqal, individwi li kienu immunokompromessi jew li kienu rċevew immunosoppressivi fi żmien 12-il ġi mgħha, kif ukoll individwi b'infezzjoni preċedenti tal-COVID-19. L-individwi kienu meħtieġa wkoll intervall minimu ta' 3 xhur wara li jkunu rċevew kwalunkwe immunoterapija (anitkorpi monoklonali, plażma) qabel l-istudju.

Ġew imlaqqma total ta' 765 individwu; 513-il individwu rċevew BIMERVAX, u 252 individwu rċevew il-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran). Ĝew analizzati total ta' 751 individwu (504 individwi ta' BIMERVAX u 247 individwu tal-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19) eskużi dawk li rrizultaw pozittivi għal COVID-19 fi żmien 14-il jum mill-booster. Ir-randomizzazzjoni kienet stratifikata skont il-grupp ta' età (18-64 kontra $\geqslant 65$ sena). L-età medjana kienet ta' 42 sena (medda: minn 19 sa 76 sena), b'medet ta' età simili fiż-żewġ fiż-żewġ ferghat tal-vaċċin, inkluži 7.4 % u 7.1 % tal-individwi b'età ta' 65 sena u aktar fil-gruppi ta' BIMERVAX u tal-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19, rispettivament.

L-immunogeničità ta' doża booster ta' BIMERVAX kienet ibbażata fuq valutazzjoni tat-titri medji ġeometriċi (*geometric mean titres, GMT*) ta' antikorpi newtralizzanti, imkejla permezz ta' test tan-newtralizzazzjoni bbażat fuq il-psewdovirjon (*pseudovirion-based neutralisation assay, PBNA*) kontra r-razza (D614G) tas-SARS-CoV-2, il-varjanti Beta, Delta u Omicron BA.1. Il-proporzjon tal-GMT huwa r-riżultat tal-valuri tal-GMT (ID_{50}) tal-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) / BIMERVAX. In-nuqqas ta' inferjoritā ta' BIMERVAX għal vacċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) tiġi konkluża jekk il-limitu massimu tal-Intervall ta' Kunfidenza (CI) ta' 95 % fuq iż-żewġ naħħat tal-proporzjon tal-GMT ikun < 1.4 . Is-superjoritā ta' BIMERVAX għal vacċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) tiġi konkluża jekk il-limitu massimu tal-Intervall ta' Kunfidenza ta' 95 % fuq iż-żewġ naħħat tal-proporzjon tal-GMT ikun < 1.0 (ara Tabella 2, kolonna tal-proporzjon tal-GMT).

Tabella 2: Proporzjon tal-GMT wara l-booster għal BIMERVAX kontra l-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) b'titri ta' newtralizzazzjoni (PBNA) kontra s-SARS-CoV-2 (razza D614G), Beta, Delta u Omicron BA.1 f'jiem 14, 28, 98 u 182 wara d-doża booster (għal kull popolazzjoni tal-protokoll)

| BIMERVAX N=504 | | Vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) N=247 | | Vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) / BIMERVAX | |
|---|---------|--|---------|---|-------------------|
| GMT | 95% CI | GMT | 95% CI | Proporzjon tal-GMT; (95% CI) | |
| Jum 14 wara l-booster | | | | | |
| Razza D614G | 1949.44 | 1696.03; 2240.72 | 3302.34 | 2793.60; 3903.73 | 1.69 (1.44; 2.00) |
| Beta | 4268.18 | 3701.04; 4922.21 | 2608.59 | 2188.98; 3108.63 | 0.61 (0.51; 0.73) |
| Delta | 1459.98 | 1282.22; 1662.37 | 1473.73 | 1253.18; 1733.10 | 1.01 (0.85; 1.20) |
| Omicron BA.1 | 2032.63 | 1773.66; 2329.40 | 1209.23 | 1019.34; 1434.50 | 0.59 (0.50; 0.71) |
| Jum 28 wara l-booster | | | | | |
| Razza D614G | 2241.24 | 1949.80; 2576.24 | 2947.35 | 2494.84; 3481.94 | 1.32 (1.12; 1.55) |
| Beta | 3754.90 | 3255.80; 4330.50 | 2437.02 | 2046.38; 2902.22 | 0.65 (0.54; 0.78) |
| Delta | 1706.85 | 1498.96; 1943.58 | 1508.08 | 1283.26; 1772.30 | 0.88 (0.74; 1.05) |
| Omicron BA.1 | 1516.12 | 1322.89; 173758 | 987.53 | 833.05; 1170.66 | 0.65 (0.54; 0.78) |
| Jum 98 wara l-booster (N: BIMERVAX: 78; N: tozinameran: 42 skont is-subsett tal-protokoll) | | | | | |
| Razza D614G | 1193.17 | 931.14; 1528.94; | 1054.61 | 761.88; 1459.83 | 0.88 (0.60; 1.30) |
| Beta | 1980.37 | 1526.63; 2568.98 | 1150.92 | 815.99; 1623.32 | 0.58 (0.39; 0.88) |
| Delta | 1981.10 | 1547.00; 2537.02 | 1014.07 | 730.25; 1408.20 | 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) |
| Jum 182 wara l-booster | | | | | |
| Razza D614G | 1213.44 | 1055.38; 1395.17 | 752.09 | 636.46; 888.74 | 0.62 (0.53; 0.73) |
| Beta | 2554.58 | 2214.40; 2947.01 | 1774.54 | 1489.68; 2113.88 | 0.69 (0.58; 0.83) |
| Delta | 2306.86 | 2025.18; 2627.72 | 1256.46 | 1068.85; 1477.02 | 0.54 (0.46; 0.65) |
| Omicron BA.1 | 882.67 | 769.93; 1011.91 | 667.30 | 562.74; 791.28 | 0.76 (0.63; 0.91) |

N: numru ta' partecipanti fil-popolazzjoni għal kull protokoll

Abbreviazzjonijiet: GMT = Titru Medju Ĝeometriku; CI: Intervalli ta' kufidenza; PBNA = test tan-newtralizzazzjoni bbażat fuq il-psewdovirjon

L-immunoġenicità ta' doża booster addizzjonali ta' BIMERVAX ġiet ivvalutata f'total ta' 288 individwu li għandhom 18-il sena u aktar. L-individwi preċedentement kienu lestew jew serje ta' żewġ doži ta' vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) u doża waħda ta' BIMERVAX (Koorti 1) jew 3 doži ta' vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) (Koorti 2), u rċevew doża booster addizzjonali ta' BIMERVAX bejn 6 u 12-il xahar wara d-doža preċedenti. Minn dawn, 190 individwu ġew analizzati fil-popolazzjoni tal-effikaċja (80 individwu fil-Koorti 1 u 110 individwu fil-Koorti 2). L-età medjana kienet ta' 49 sena (medda: 20 sa 82 sena), b'meded ta' età simili fiż-żewġ Koorti, inkluż 11.5 % tal-individwi li għandhom 65 sena u aktar.

L-immunoġenicità ta' BIMERVAX bħala doża booster addizzjonali kienet ibbażata fuq valutazzjoni tat-titri medji ġeometriċi (GMT) ta' antikorpi newtralizzanti, imkejla b'assaqgħ ta' newtralizzazzjoni bbażat fuq psewdovirjun (PBNA) kontra l-varjanti ta' Beta, Delta, Omicron BA.1 u Omicron BA.4/5. Il-proporzjon tal-GMT huwa r-riżultat tal-valuri tal-GMT (ID_{50}) ta' 3 doži ta' vaċċin tal-mRNA kontra

I-COVID-19 (tozinameran)/doža booster addizzjonali ta' BIMERVAX mogħtija wara 3 doži tal-vaċċin tal-mRNA kontra I-COVID-19 (tozinameran) jew mogħtija wara żewġ doži ta' mRNA kontra I-COVID-19 u doža waħda ta' BIMERVAX. Is-superiorità tad-doža booster addizzjonali ta' BIMERVAX kienet issodisfata jekk il-limitu superjuri tal-Intervall ta' Kunfidenza (CI) ta' 95 % miż-żewġ naħat tal-proporzjon tal-GMT kien < 1 (ara t-Tabella 3, il-kolonna tal-proporzjon tal-GMT).

Tabella 3: Livelli ta' antikorpi newtralizzanti (PBNA) u proporzjon tal-GMT wara doža booster addizzjonali ta' BIMERVAX, mogħtija jew wara serje primarja b'vaċċin tal-mRNA kontra I-COVID-19 u doža booster ta' BIMERVAX (Koorti 1) jew wara serje primarja b'vaċċin tal-mRNA kontra I-COVID-19 u doža booster tal-vaċċin tal-mRNA kontra I-COVID-19 (Koorti 2), kontra Beta, Delta, Omicron BA.1 u Omicron BA.4/5 f' jiem 14, 98 u 182 doža wara I-booster (skont il-popolazzjoni tal-protokoll)

| Koorti 1 żewġ doži ta' mRNA kontra I-COVID-19 +żewġ doži ta' BIMERVAX | | | Koorti 2 3 doži ta' mRNA kontra I-COVID-19 + doža wahda ta' BIMERVAX | | |
|---|--|---------------------------------------|--|---|---------------------------------------|
| GMT Wara doža 3 (95% CI) N=38 | GMT Wara doža 4 (95% CI) N=80 | Proporzjo n tal- GMT (95%CI) | GMT Wara doža 3 (95% CI) N=38 | GMT Wara doža 4 (95% CI) N=110 | Proporzj on tal- GMT (95%CI) |
| Jum 14 wara I-booster | | | | | |
| Beta | 2547.34 (1741.36; 3726.35) | 5790.20 (4371.05; 7670.09) | 0.44 (0.28; 0.68) | 2783.85 (1975.09; 3923.79) | 6383.89 (5057.19; 8058.64) |
| Delta | 1565.21 (1041.33; 2352.66) | 5199.90 (3752.82; 7204.97) | 0.30 (0.20; 0.46) | 1637.19 (1130.5; 2370.9) | 4085.85 (3057.24; 5460.52) |
| Omicron BA.1 | 1528.68 (970.94; 2406.80) | 3580.61 (2492.90; 5142.92) | 0.43 (0.27; 0.69) | 1739.02 (1121.56; 2696.41) | 4049.01 (2795.38; 5864.84) |
| Omicron BA.4/5 | 1094.55 (720.53; 1662.72) | 2945.40 (2216.80; 3913.50) | 0.37 (0.22; 0.62) | 1295.76 (845.10; 1986.75) | 2506.46 (1849.64; 3396.52) |
| Jum 98 wara I-booster | | | | | |
| Beta | 1544.65 (773.99; 3082.64) | 4609.95 (3474.24; 6116.91) | 0.34 (0.16; 0.69) | 1601.47 (849.42; 3019.37) | 3743.39 (2951.87; 4747.14) |
| Delta | 1330.09 (672.40; 2631.08) | 1864.55 (1343.99; 2586.73) | 0.71 (0.36; 1.43) | 1102.65 (569.19; 2136.06) | 1746.82 (1305.89; 2336.63) |
| 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; 1118.79) | 1980.84 (1371.69; 2860.50) |
| Omicron BA.4/5 | MD | 1886.95 (1418.08; 2510.85) | MD | MD | 1574.26 (1156.85; 2142.28) |
| Jum 182 wara I-booster | | | | | |
| Beta | 809.61 (555.69; 1179.56) | 2415.77 (1814.55; 3216.20) | 0.34 (0.22; 0.52) | 890.39 (633.9; 1250.6) | 2088.80 (1643.29; 2655.08) |
| Delta | 732.92 (489.25; 1097.95) | 1309.33 (941.50; 1820.86) | 0.56 (0.37; 0.85) | 771.85 (534.93; 1113.71) | 1337.38 (999.37; 1789.72) |
| 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) | 1900.74 (1315.82; 2745.67) |
| Omicron BA.4/5 | MD | 1836.26 (1373.92; 2454.19) | MD | MD | 1604.42 (1179.06; 2183.22) |

N: Numru ta' partecipanti b'data disponibbli ghall-punt tat-tmiem rilevanti

Abbrevjazzjonijiet: GMT = Titru Medju Ĝeometriku; CI: Intervalli ta' kunfidenza; MD: mhux determinat

HIPRA-HH-5

Dan l-istudju huwa prova klinika li għadha għaddejja, open-label, ta' fergħa waħda, multiċentrika, ta' Faži 3 biex jiġu vvalutati s-sigurtà u l-immunogeničità ta' tilqima booster b'BIMERVAX għall-prevenzjoni tal-COVID-19 f'individwi mlaqqmin b'diversi skedi ta' vaċċin primarju, bi jew mingħajr infel-żejja bil-COVID-19 mhux severi preċedenti. BIMERVAX ingħata mill-inqas 91 jum wara l-aħħar doża jew mill-inqas 30 jum wara l-infezzjoni bil-COVID-19. Din il-prova klinika ta' Faži 3 eskludiet individwi li kienu tqal kif ukoll individwi li kienu immunokompromessi jew li kienu rċevew immunosoppressivi fi żmien 12-il ġimgħa. L-individwi kienu meħtieġa wkoll intervall minimu ta' 3 xhur wara li jkunu rċevew kwalunkwe immunoterapija (anitkorpi monoklonali, plażma) qabel l-istudju.

Ir-rapport interim jinkludi data minn total ta' 2646 individwu li tlaqqmu b'BIMERVAX bħala doża booster f'individwi b'saħħithom (mill-inqas 16-il sena) li qabel ġew imlaqqma bil-vacċini kontra l-COVID-19 differenti (vacċini kontra l-COVID-19 tal-mRNA: tozinameran u elasomeran, u vacċini tal-vettur tal-adenovirus (Vacċin kontra l-COVID-19 (ChAdOx1-S [rikombinanti]) u vacċini kontra l-COVID-19 (Ad26.CO2-S [recombinant]). Minn dawn, 230 (8 %) individwu ġew inkluzi fil-popolazzjoni ta' immunogeničità. Fl-analizi tal-immunogeničità, il-popolazzjoni tal-grupp tal-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran)/ tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) kienet kollha individwi li kellhom bejn is-16 u s-17-il sena.

B'mod ġenerali, l-età medjana kienet ta' 34.4 sena (medda: minn 16 sa 85 sena). L-individwi kienu ġeneralment ibbilancjati bejn is-sessi, 52.49 % irġiel u 47.47 % nisa.

L-immunogeničità tkejlet permezz ta' test ta' newtralizzazzjoni bbażat fuq Pseudovirjon (PBNA) kontra r-razza SARS-CoV-2 (D614G) u kontra Beta, Delta u Omicron BA.1. Data dwar il-GMT (titru medju ġeometriku: ID₅₀) fil-linjal baži (qabel l-ghoti tad-doża booster) u f'Jum 14 (ġimaginej wara l-ghoti tad-doża booster) hija pprovdu fit-tabella li ġejja.

Tabella 4: Titri Medji Ġeometriċi (GMT) tal-antikorpi newtralizzanti f'jum 14 wara l-booster b'BIMERVAX f'individwi ta' età ta' 16-il sena u aktar skont l-analizi tal-protokoll

| mRNA ppreparata (tozinameran) 16-17-il sena N=11 | | Vettur tal-adenovrius ppreparat (ChAdOx1-S rikombinanti) ≥ 18-il sena N=40 | | mRNA ppreparata (elasomeran) ≥ 18-il sena N=171 | | |
|---|---------|---|---------|--|---------|-------------------|
| Qabel il-booster | | | | | | |
| | GMT | 95% CI | GMT | 95% CI | GMT | 95% CI |
| Razza D614G | 720.10 | 356.96; 1452.64 | 288.58 | 194.56; 428.02 | 657.49 | 499.52; 865.43 |
| Beta | 471.68 | 208.39; 1067.60 | 539.49 | 345.97; 841.26 | 497.77 | 376.98; 657.26 |
| Delta | 803.84 | 376.27; 1717.26 | 283.75 | 182.43; 441.35 | 914.68 | 657.97; 1271.55 |
| Omicron BA.1 | 257.99 | 99.98; 665.71 | 159.34 | 94.02; 270.05 | 221.62 | 155.51; 315.84 |
| Jum 14 wara l-booster | | | | | | |
| Razza D614G | 4753.65 | 2356.45; 9589.48 | 2298.81 | 1549.89; 3409.63 | 4437.27 | 3371.158; 5840.55 |
| Beta | 8820.74 | 3897.14; 19964.72 | 5009.47 | 3212.53; 7811.54 | 6857.95 | 5193.76; 9055.38 |
| Delta | 7564.79 | 3541.05; 16160.76 | 2600.31 | 1671.78; 4044.56 | 5811.47 | 4180.44; 8078.87 |
| Omicron BA.1 | 5757.43 | 2231.25; 14856.19 | 1847.41 | 1090.05; 3131.00 | 4379.81 | 3073.24; 6241.85 |

N: Numru ta' partecipanti b'data disponibbli għall-punt tat-tmiem rilevanti

Abbrevjazzjonijiet: GMT = Titru Medju Ĝeometriku; CI: Intervalli ta' kufidenza

Popolazzjoni anzjana

L-immunogenicità ta' BIMERVAX intwerietfil-populazzjoni anzjana (≥ 65 sena) inkluži 38 (7.4%) ta' individwi li qed jirċievu BIMERVAX.

Popolazzjoni immunokompromessa

L-immunoġenicità u s-sigurtà ta' doża booster ta' BIMERVAX gew evalwati fi prova klinika ta' fażi 2b/3, open-label, ta' fergha wahda, multiċentrika (HIPRA-HH-4) fl-adulti b'kundizzjonijiet immunosoppressivi preeżistenti, inkluž persuni li jgħixu b'infezzjoni tal-virus tal-immunodeficienja umana (HIV) b'għadd ta' cellul-T CD4 persistenti ta' $< 400/\text{mm}^3$ fl-aħħar 6 xhur, trapjant tal-kliewi fuq terapija immunosoppressiva ta' manteniment, emodijaliżi/dijaliżi peritoneali, defičjenzi tal-antikorp primarji fuq terapija ta' sostituzzjoni bl-IgG u marda awtoimmunitarja fuq trattament b'rituximab/ocrelizumab. Id-doża booster ta' BIMERVAX ingħatat mill-inqas 91 jum wara 3 doži preċedenti tal-vaċċin kontra l-COVID-19 jew wara 2 doži flimkien ma' storja dokumentata ta' COVID-19. Il-partecipanti bi storja tal-marda tal-COVID-19 thallew jiġu inkluži jekk ikunu gew iddianjostikati mill-inqas 91 jum qabel ir-registrazzjoni.

Total ta' 238 individwu tlaqqmu b'doża booster ta' BIMERVAX u gew analizzati total ta' 228 partecipant, minbarra dawk li ttestjaw požittivi ghall-COVID-19 fi żmien 14-il jum mill-booster. L-età medjana kienet ta' 56 sena (medda: età ta' 21 sa 90 sena).

L-immunoġenicità tkejlet permezz ta' assaġġ tan-newtralizzazzjoni bbażat fuq il-psewdovirjun (PBNA) kontra razza ta' SARS-CoV-2 (D614G) u kontra Beta u Omicron BA.1 u BA.4/5 sa 12-il xahar wara d-doża booster fil-kundizzjonijiet immunosoppressivi kollha li gew studjati, ħlief f'individwi li jgħixu b'infezzjoni tal-HIV ikkonfermata li fihom l-immunogenicità tkejlet permezz ta' assaġġ ta' newtralizzazzjoni tal-virus (VNA) kontra razza ta' SARS-CoV-2 (D614G) u kontra Omicron BA.2. Doża booster ta' BIMERVAX tejbet ir-rispons immunitarju umorali fil-kundizzjonijiet immunosoppressivi kollha, ħlief f'individwi b'mard awtoimmunitarju fuq terapija b'rituximab/ocrelizumab. Madankollu, ma sarx tqabbil ma' individwi immunokompetenti biex jinforma dwar id-daqs tad-differenza potenzjali fir-rigward tar-risponsi immunitarji. Għalhekk, ir-rilevanza klinika tar-risponsi immunitarji rrapportati f'individwi immunokompromessi mhijiex magħrufa.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini ddiferiert l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b'BIMERVAX f'wieħed jew iktar kategoriji tal-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Genotossicità u karċinoġenicità

BIMERVAX ma giex evalwat għall-potenzjal ġenotossiku jew karċinoġeniku tiegħu. Il-komponenti tal-vaċċin mhumiex mistennja li jkollhom potenzjal ġenotossiku jew karċinoġeniku.

Tossicità riproduttiva

Sar studju dwar it-tossiċità tal-iżvilupp u riproduttiva fil-firien nisa u rgiel qabel it-tgħammir u matul il-ġestazzjoni. BIMERVAX ingħata ġol-muskoli (ekwivalenti għal doža shiha fil-bniedem) lil firien nisa f'erba okkażjonijiet, 21 u 14-il jum qabel it-tgħammir u fil-jiem tal-ġestazzjoni 9 u 19. Il-firien irġiel irċevew tliet għotjet, 35, 28, u 6 ijiem qabel it-tgħammir. Ma ġie osservat l-ebda effett avvers relatax mal-vaċċin fuq il-fertilità, it-tqala/it-treddiġ, jew l-iżvilupp tal-embrijun/fetu u tal-wild.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Disodium phosphate dodecahydrate

Potassium dihydrogen phosphate

Sodium chloride

Potassium chloride

Ilma għall-injezzjonijiet

Għall-aġġuvant, ara sejjjoni 2

6.2 Inkompatibiltajiet

Dan il-prodott mediċinali m'għandux jithallat ma' prodotti mediċinali oħra jn jew jiġi dilwit.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Kunjett miftuħb'ħafna doži mhux :

21 xahar f'temperatura ta' 2°C – 8°C

Kunjett imtaqqab b'ħafna doži:

L-istabbiltà kimika u fiżika waqt l-użu ntweriet għal 6 siegħat f'temperatura ta' 2°C – 8°C mill-ħin tal-ewwel titqib tal-labtra.

Mil-lat mikrobijologiku, wara l-ewwel ftuħ (l-ewwel titqib tal-labtra), il-vaccin għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-hinijiet u l-kundizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà tal-utent.

Kunjett b'doża waħda

Sena f'temperatura ta' 2°C – 8°C

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fi frigħ (2°C – 8°C)

Tagħmlux fil-friżza.

Żomm il-kunjetti fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

Għall-kondizzjonijiet ta' ħażna tal-kunjett b'ħafna doži wara l-ewwel ftuħ tal-prodott mediċinali, ara sejjjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm ġo fi

Kunjett b'ħafna doži

5 ml ta' emulsjoni f'kunjett b'ħafna doži (ħgieg tat-tip I) magħluq b'tapp elastomeriku tat-tip I u b'sigill tal-aluminju mgħammar b'għatu tat-tip flip off tal-plastik.

Kull kunjett b'ħafna doži fih: 10 doži ta' 0.5 ml

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti b'ħafna doži.

Kunjett b'doża waħda

0.5 ml ta' emulsjoni f'kunjett b'doża waħda (ħgieg tat-tip I) magħluq b'tapp elastomeriku tat-tip I u b'sigill tal-aluminju mgħammar b'għatu tat-tip flip off tal-plastik.

Kull kunjett b'doża waħda fih doža ta' 0.5 ml.

Daqsijiet tal-pakkett: 5, 10 jew 20 kunjett b'doża waħda.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġġar iehor

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġjar u l-għoti

Il-vaċċin għandu jiġi mmaniġġat minn professjonist tal-kura tas-saħħha bl-użu ta' teknika asettika biex tigħiż żgurata l-isterilità ta' kull doža.

Preparazzjoni ghall-użu

- Il-vaċċin jiġi lest biex jintuża.
- Vaċċin mhux miftuh għandu jinħażen f'temperatura ta' 2°C sa 8°C u jinżamm fil-kaxxa ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.
- Immedjatament qabel l-użu, oħroġ il-kunjett tal-vaċċin mill-kartuna fil-friġġ.
- Wara li l-kunjett b'ħafna doži jittaqqab l-ewwel darba, niżżejj id-data u l-hin tar-rimi (6 siegħat wara li jittaqqab l-ewwel darba) fuq iż-żona magħżula tat-tikketta tal-kunjett.

Spezzjona l-kunjett

- Dawwar il-kunjett bil-mod qabel u bejn kull ġbid tad-doża għall-kunjett b'ħafna doži. Thawdux.
- Kull kunjett fih emulsjoni bajda u omogenja.
- Spezzjona viżwalment il-vaċċin għal frak u/jew telf tal-kulur qabel l-għoti. Tagħtix il-vaċċin jekk ikun hemm xi waħda minn dawn.

Agħti l-vaċċin

- Mili żejjed huwa inkluż f'kull kunjett biex jiġi żgurat li jistgħu jiġi estratti massimu ta' 10 doži (kunjett b'ħafna doži) jew doža waħda (kunjett b'doża waħda) ta' 0.5 ml kull waħda. Arm i-kwalunkwe vaċċin li jkun fadal fil-kunjett b'doża waħda jew fil-kunjett b'ħafna doži wara li jkunu ġew estratti 10 doži.
- Kull doža ta' 0.5 ml tingħibed f'labra sterili u f'siringa sterili biex tingħata permezz ta' injejżżjoni ġol-muskoli, preferibbilment fil-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.
- Ladarba l-vaċċin jimtela fis-siringa, dan ikun stabbli sa mill-inqas 6 sīghat jew f'kundizzjonijiet ta' tkessiħ jew f'temperatura ambjentali (< 25 °C).
- Thallatx il-vaċċin fl-istess siringa ma' kwalunkwe vaċċin ieħor jew prodotti medicinali oħra.
- Tiġborx vaċċin żejjed minn bosta kunjetti.

Hażna wara l-ewwel titqib tal-labtra tal-kunjett b'ħafna doži

- Wara li jittaqqab l-ewwel darba, aħżeen il-kunjett b'ħafna doži miftuh f'temperatura ta' 2°C u 8°C sa 6 siegħat.

l-vacċin jekk ma jintużax fi żmien 6 siegħat wara li l-kunjett b'ħafna doži jittaqqab għall-ewwel darba, ara sezzjoni 6.3.

Rimi

Kull fdal tal-prodott mediciinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jinntrema kif jitkolu l-liggijet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

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

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

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

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 30 ta' Marzu 2023

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediciini <https://www.ema.europa.eu>

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

BIMERVAX XBB.1.16 emulsjoni għall-injezzjoni
Vaċċin kontra l-COVID-19 (rikombinanti, imsaħħa)

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'doża waħda li fih doža waħda ta' 0.5 mL.

Doža waħda (0.5 ml) fiha 40 mikrogramma ta' damlecovatein imsaħħa b'SQBA.

Damlecovatein huwa omodimeru tal-fużjoni tad-dominju għall-irbit mar-riċettur (RBD) tal-proteina spika (S) rikombinanti tal-virus tas-SARS-CoV-2 (razza Omicron XBB.1.16- XBB.1.16) prodott permezz ta' teknoloġija rikombinanti tad-DNA bl-użu ta' vettur ta' espressjoni plażmidiku f'linja ta' celloli CHO.

Aġġuvant tal-SQBA li għal kull doža ta' 0.5 ml fih: squalene (9.75 mg), polysorbate 80 (1.18 mg), sorbitan trioleate (1.18 mg), citrat tas-sodju (0.66 mg), aċidu citriku (0.04 mg) u ilma għall-injezzjonijiet.

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Emulsjoni għall-injezzjoni (injezzjoni).
Emulsjoni omoġenja bajda.

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

BIMERVAX XBB.1.16 huwa indikat għall-immunizzazzjoni attiva biex jipprevjeni l-COVID-19 ikkawżata mis-SARS-CoV-2 f'individwi ta' età ta' 16-il sena u aktar.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun f'konformità mar-rakkmandazzjonijiet ufficjali.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Individwi ta' età ta' 16-il sena u aktar

Għandha tingħata doža waħda gol-muskolu (0.5 mL) ta' BIMERVAX XBB.1.16 irrispettivament mill-istatus preċedenti ta' tilqim kontra l-COVID-19 (ara sezzjoni 5.1).

Għal individwi li qabel kienu tlaqqmu b'vaċċin kontra l-COVID-19, BIMERVAX XBB.1.16 għandu jingħata mill-inqas 6 xħur wara l-aktar doža riċenti ta' vaċċin kontra l-COVID-19.

Individwi immunokompromessi

Jistgħu jingħataw doži addizzjonal li l-individwi li huma immunokompromessi b'mod sever f'konformità mar-rakkomandazzjonijiet uffiċċiali, ara sezzjoni 4.4 u 5.1.

Popolazzjoni anzjana

Ma huwa meħtieġ l-ebda aġġustament fid-doża f'individwi anzjani ta' eta' ta' ≥ 65 sena

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċċja ta'BIMERVAX XBB.1.16 fit-tfal u fl-adolexxenti ta' età inqas minn 16-il sena ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda data disponibbli.

Metodu ta' kif għandu jingħata

BIMERVAX XBB.1.16 huwa ghall-ġhoti ġol-muskoli biss, preferebilment fil-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Tagħtix dan il-vaċċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew minn ġol-ġilda.

Il-vaċċin m'għandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vaċċini jew ma' prodotti medicinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet fuq l-immanigġjar u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijoloġići, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati.

Sensittività eċċessiva u anafilassi

Ġew irappurtati avvenimenti ta' anafilassi b'vaċċini kontra l-COVID-19. Dejjem għandu jkun hemm disponibbli faċilment trattament mediku u superviżjoni xierqa f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ġhoti tal-vaċċin.

Hija rakkodata osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta wara t-tilqim.

Ma għandha tingħata ebda doža oħra tal-vaċċin lil dawk li esperenzaw anafilassi wara doža preċedenti ta' BIMERVAX.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Jistgħu jseħħu reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluż reazzjonijiet vażovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati mal-istress b'rabta mat-tilqim bhala rispons psikogeniku għall-injezzjoni bil-labba. Huwa importanti li jkun hemm prekawzjonijiet fis-seħħ biex jiġi evitat koriment minħabba ħass hażin.

Mard fl-istess ħin

It-tilqima għandha tiġi posposta f'individwi li jbatu minn mard bid-deni sever akut jew minn infel-żżon akuta. Il-preżenza ta' infel-żżon żgħira u/jew deni baxx m'għandhiex tittardja t-tilqima.

Trombočitopenija u disturbi tal-koagulazzjoni

Bħal kull injezzjoni oħra li tingħata ġol-muskoli, il-vaċċin għandu jingħata b'kawtela f'individwi li qed jirċievu terapija antikoagulant jew f'dawk bi trombočitopenija jew bi kwalunkwe disturb tal-koagulazzjoni (bħal emofilija) minħabba li jistgħu jseħħu fsada jew tbengil wara għoti ġol-muskoli f'dawn l-individwi.

Individwi immunokompromessi

Hemm data limitata disponibbli dwar l-immunoġenicità u s-sigurtà tal-vaċċin meta jingħata lil individwi immunokompromess, inkluži dawk li jirċievu terapija immunosoppressanti (ara sezzjoni 5.1).. L-effikaċċa ta' BIMERVAX XBB.1.16 tista' tkun aktar baxxa f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħtija mill-vaċċin mhuwiex magħruf peress li għadu qed jiġi ddeterminat minn provi kliniči li għadhom għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bħal kull vaċċin iehor, it-tilqima b'BIMERVAX XBB.1.16 tista' ma tipproteġix lil dawk kollha li jirċievu l-vaċċin.

Eċċipjenti b'effett magħruf

Potassium

Dan il-vaċċin fih anqas minn 1 mmol potassium (39 mg) f'kull doża, jiġifieri essenzjalment “hieles mill-potassium”.

Sodium

Dan il-vaċċin fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull doża, jiġifieri essenzjalment “hieles mis-sodium”.

Polysorbate 80

Dan il-vaċċin fih 1.18 mg ta' polysorbate 80 f'kull doża. Polysorbates jistgħu jikkawżaw reazzjonijiet allergiċi.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ghoti fl-istess ħin ta' BIMERVAX XBB.1.16 ma' vaċċini oħra ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

M'hemmx esperjenza bl-użu ta' BIMERVAX XBB.1.16 f'nisa tqal. Studji f'annimali ma urewx effetti diretti jew indiretti tħalli fir-rigward tat-tqala, l-iżvilupp tal-embrijun/il-fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-twelid (ara 5.3).

L-ghoti ta' BIMERVAX XBB.1.16 matul it-tqala għandu jiġi kkunsidrat biss meta l-benefiċċji potenzjali jegħlbu kwalunkwe riskju potenzjali ghall-omm u ghall-fetu.

Treddiġħ

Mhux magħruf jekk BIMERVAX XBB.1.16 jiġix eliminat mill-ħalib tas-sider tal-bniedem.

L-ebda effett fuq it-trabi tat-twelid li treddgħu ma hu mistenni peress li l-espożizzjoni sistemika ta'BIMERVAX XBB.1.16 hi baxxa fil-mara li qegħda treddgħa.

Fertilità

Studji f'animali ma urewx effetti diretti jew indiretti tossici fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3).

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

BIMERVAX XBB.1.16 m'għandu l-ebda effett jew fiti li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, xi wħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaffettwaw b'mod temporanju l-ħila biex issuq u thaddem magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

BIMERVAX (razez originali, eterodimeru B.1.351 u B.1.1.7)

L-aktar reazzjonijiet avversi komuni rrappurtati wara doża booster ta' BIMERVAX f'individwi li rċevew serje primarja b'vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19, kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (82.8 %), uġiġi ta' ras (30.8 %), għeja (31.1 %) u mijalġija (20.6 %). Id-durata medjana tar-reazzjonijiet avversi lokali u sistemiċi kienet ta' ġurnata sa 3 ijiem. L-aktar reazzjonijiet avversi seħħew fi żmien 3 ijiem wara t-tilqima u kienu ħrif sa moderati fis-severità.

L-aktar reazzjonijiet avversi komuni rrapportati wara doża booster addizzjonali ta' BIMERVAX bħala raba' doża kien uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (79.9%), uġiġi ta' ras (25.0%) u għeja (25.0%). Id-durata medjana ta' reazzjonijiet avversi lokali u sistemiċi kienet bejn jum u 3 ijiem. Il-biċċa l-kbira tar-reazzjonijiet avversi seħħew fi żmien 3 ijiem wara t-tilqim u kellhom severità ħafifa sa moderata.

BIMERVAX XBB.1.16 (BIMERVAX adattat għal Omicron XBB.1.16)

Is-sigurtà ta' BIMERVAX XBB.1.16 ġiet dedotta mid-data dwar is-sigurtà tal-vaċċin BIMERVAX (originali, heterodimer B.1.351 u razez B.1.1.7) u d-data dwar is-sigurtà mill-prova klinika tal-vaċċin adattat BIMERVAX XBB.1.16.

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doża booster ta' BIMERVAX XBB.1.16 kien simili għal dak li deher wara d-doża booster ta' BIMERVAX (Originali, heterodimer B.1.351 u razez B.1.1.7). Ir-reazzjonijiet avversi l-aktar komuni li ġew irrapportati kienu wgiġi fis-sit tal-injezzjoni (68.11%), uġiġi ta' ras (23.42%), għeja (19.60%) u mijalġija (13.62%). Il-maġġoranza tar-reazzjonijiet avversi kienu ħrif għal moderati fis-severità. Ma ġiet identifikata l-ebda reazzjoni avversa gdida għad-doża booster ta' BIMERVAX XBB.1.16.

Listu f'tabuha tar-reazzjonijiet avversi

Il-profil tas-sigurtà ppreżentat hawn taħt huwa bbażat fuq data aggregata dwar is-sigurtà ġġenerata f'żewġ provi kliniči tal-faži 2b u tal-faži 3 b'total ta' 3 192 individwu ta' 16-il sena u aktar, li rċevew doża booster waħda ta' BIMERVAX mill-inqas 3 xhur wara t-tilqima preċedenti tal-COVID-19. It-tul medjan tal-follow-up tas-sigurtà kien ta' 12 xhur għal 99.4 % tal-individwi, u 6 xhur għal 0.6 % tal-individwi.

Is-sigurtà ta' doża booster addizzjonali ta' BIVERMAX bħala r-raba' doża ġiet ivvalutata f'288 individwu, li għandhom 18-il sena u aktar, li kienu temmew jew 3 doži ta' Vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) jew żewġ doži ta' Vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) u doża waħda ta' BIMERVAX, u rċevew doża booster addizzjonali b'BIMERVAX bejn 6 u 12-il xahar wara t-tielet doża preċedenti.

Is-sigurtà ta' doża booster ta' BIMERVAX XBB.1.16 giet ivvalutata fi prova klinika ta' Faži 2b/3 li għadha għaddejja f'individwi b'et ta' 18-il sena u aktar imlaqqma kompletament kontra l-COVID-19 b'vacċin tal-mRNA mill-inqas 6 xhur qabel ma rċevew doża booster b'BIMERVAX XBB.1.16. Minn dan l-istudju, id-data dwar is-sigurtà hija disponibbli għal 602 individwi li rċevew doża booster ta' BIMERVAX XBB.1.16 bi żmien medjan ta' segwit u 6 xhur.

Ir-reazzjonijiet avversi osservati matul l-istudji kliniči huma elenkti hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: komuni ħafna ($\geq 1/10$), komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), mhux komuni ($\geq 1/1000$ sa $< 1/100$), rari ($\geq 1/10000$ sa $< 1/1000$), rari ħafna ($< 1/10000$), u mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

F'kull grupp ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma elenkti skont is-serjetà tagħhom b'dawk l-aktar serji mniżżla l-ewwel.

Tabella 1: Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči ta' BIMERVAX U BIMERVAX XBB.1.16 f'individwi li għandhom 16-il sena u aktar

| Sistema tal-klassifika tal-organi | Komuni hafna | Komuni | Mhux komuni | Rari | Mhux magħruf |
|--|---------------------------------------|--|---|--|--------------------------|
| Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika | | Limfadenopatija ^a | | | |
| Disturbi fis-sistema nervuża | Uġiġħ ta' ras | | Sturdament Ngħas | Paresteżja Ipoesteżja | |
| Disturbi fil-qalb | | | | | Perikardite ^c |
| Disturbi gastro-intestinali | | Dijarea Rimettar Dardir | | Odinofaġġa Uġiġħ addominali ^b | |
| Disturbi fil-gilda u fit-tessuti ta' taħt il-gilda | | | Pruritu | Hakk Għaraq kiesaħ Raxx Eritema | |
| Disturbi muskuloskeletriċi u tat-tessuti konnettivi | Mijalgħja | | Artralgħja | | |
| Disturbi generali u kondizzjoniji et ta' mnejn jingħata | Uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni Għeja | Nefha fis-sit tal-injezzjoni Eritema fis-sit tal-injezzjoni Ebusija fis-sit tal-injezzjoni Deni Uġiġħ fl-abt | Astenija Sirdat Telqa tal-ġisem Pruritu fis-sit tal-injezzjoni | Tbenġil fis-sit tal-injezzjoni Sensittività eċċessiva fis-sit tal-injezzjoni | |

^a Dan it-terminu kien jinkludi wkoll avvenimenti rrappurtati bħala limfadenite

^b Dan it-terminu kien jinkludi wkoll avvenimenti rrappurtati bħala uġiġħ fin-naha ta' fuq u ta' isfel tal-addome

^c Ibbażat fuq avveniment wieħed waqt provi kliniči

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi sospettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi sospettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott medicinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanç bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott medicinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni

avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendici V](#) u jinkludu n-numru tal-lott/Lott jekk disponibbli.

4.9 Doża eċċessiva

F'każ ta' doża eċċessiva, huwa rrakkomandat monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u possibbilmment trattament sintomatiku.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĆI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Vacċini, vacċini tal-covid-19, Kodiċi ATC: J07BN04

Mekkaniżmu ta' azzjoni

BIMERVAX huwa vacċin tal-proteini rikombinanti li s-sustanza attiva (antiġene) tiegħu hija ddimer tal-fużjoni tad-dominju għall-irbit mar-riċettur (RBD) tal-proteina spika (S) rikombinanti tal-virus tas-SARS-CoV-2. Wara l-ghoti, jiġi ġġenerat rispons immunitarju, kemm fil-livell umorali kif ukoll f'dak cellulari, kontra l-antiġene tal-RBD tas-SARS-CoV-2. L-antikorpi newtralizzanti kontra d-dominju RBD ta' SARS-CoV-2 jipprevvjenu l-irbit tal-RBD mal-mira cellulari tiegħu ACE2, u b'hekk jimblukkaw il-fużjoni tal-membrani u l-infezzjoni virali. Barra minn hekk, BIMERVAX jinduċi rispons immunitarju taċ-ċelloli T speċifiċi għall-antiġene, li jista' jikkontribwixxi għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċja

L-effikaċja ta' damlecovatein ġiet dedotta minn proċess fejn ir-rispons immuni tal-vacċin il-ġdid tqabbel mar-rispons immuni ta' vacċin awtorizzat tal-COVID-19 adattat għal XBB, li għaliex l-effikaċja digħi għiet stabilita.

Immunogeničità

BIMERVAX XBB.1.16 (BIMERVAX adattat għal Omicron XBB.1.16)

L-immunoġenicità ta' damlecovatein ġiet evalwata fil-prova klinika HIPRA-HH-14, prova klinika ta' Faži 2b/3, double-blind, fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, ikkontrollata b'mod attiv, b'aktar minn centru wieħed, li analizzat in-nuqqas ta' inferjorità għall-valutazzjoni tas-sigurtà, it-tollerabbiltà u l-immunoġenicità ta' tilqima booster b' damlecovatein meta mqabbla mal-vacċin adattat tal-mRNA kontra l-COVID-19 (raxtozinameran), f'adulti mlaqqma kompletament kontra l-COVID-19 b'vaċċin tal-mRNA mill-inqas 6 xhur qabel ir-registrazzjoni.

Din il-prova klinika ta' Faži 2b/3 eskludiet nisa li kienu tqal, individwi li kienu immunokompromessi jew li kienu rċevew immunoġġessanti fi żmien 90 jum, li rċevew xi vaċċin preċedenti adattat għal Omicron XBB kif ukoll individwi b'dajanjozi tal-infezzjoni tal-COVID-19 fis-6 xhur ta' qabel. L-individwi kienu jeħtieġ wkoll intervall minimu ta' 3 xhur wara li jkunu rċevew kwalunkwe immunoterapija (anitkorpi monoklonali, plażma) qabel l-istudju.

Fid-data meta waqfet tingabar id-data tal-Analiżi Interim, tlaqqmu total ta' 800 individwu. Total ta' 599 individwu ġew inkluži fl-analiżi tal-immunoġenicità (406 individwi mlaqqma b'damlecovatein u 193 individwu mlaqqma bil-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (raxtozinameran). Il-partecipanti ġew stratifikati qabel ma ntgħażlu b'mod każwali skont il-grupp tal-etià u n-numru ta' doži li kienu rċevew qabel (3 jew \geq 4 doži). L-etià medjana kienet 45 sena (firxa: 18 sa 88 sena), b'firxiet simili tal-etià fiż-żewġ ferghat tal-vaċċin, inkluži 13.6% u 11.7% ta' individwi b'età ta' 60 sena u aktar fil-gruppi ta' damlecovatein u tal-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (raxtozinameran),

rispettivamente. Il-maġgoranza tal-individwi kienu rċevew 3 (66.9%) jew 4 (33.0%) doži tal-vaccin tal-mRNA kontra l-COVID-19 minn qabel.

L-immunoġenicità ta' doża booster ta' damlecovatein kienet ibbażata fuq valutazzjoni tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) tal-antikorpi newtralizzanti, imkejla minn assaġġ ta' newtralizzazzjoni bbażata fuq pseudovirion (PBNA, *pseudovirion-based neutralisation assay*), kontra Omicron XBB.1.16 (punt aħħari primarju tal-effikaċċja) u Omicron XBB.1.5 ta' SARS-CoV-2, u antikorpi tal-irbit fil-Linja Baži u f'Jum 14. Il-proporzjon tal-GMT huwa r-riżultat tal-valuri tal-GMT (ID_{50}) tal-vaccin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (raxtozinameran) / damlecovatein. In-nuqqas ta' inferorità ta' damlecovatein ghall-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (raxtozinameran) huwa konkluż jekk il-limitu massimu tal-Intervall ta' Kunfidenza ta' 95% b'żewġ naħħat tal-proporzjon tal-GMT huwa < 1.5 . Is-superiorità ta' damlecovatein ghall-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (raxtozinameran) hija konkluża jekk il-limitu massimu tal-Intervall ta' Kunfidenza ta' 95% b'żewġ naħħat tal-proporzjon tal-GMT huwa < 1.0 (ara Tabella 2, il-kolonna tal-proporzjoni tal-GMT). Is-superiorità ta' damlecovatein intlaħqet ghall-varjanti kollha li ġew ittestjati.

Tabella 2: Proporzjon tal-GMT wara l-booster għal BIMERVAX XBB.1.16 (damlecovatein) versus il-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (raxtozinameran) b'titri ta' newtralizzazzjoni (PBNA) kontra Omicron XBB.1.16 u XBB.1.5 ta' SARS-CoV-2 fil-Linja Baži u f'Jum 14 wara d-doża booster

| BIMERVAX XBB.1.16 (damlecovatein) N=406 | | Vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (raxtozinameran) N=193 | | Vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (raxtozinameran) / BIMERVAX XBB.1.16 | |
|---|---------|---|---------|--|--------------------|
| GMT | 95% CI | GMT | 95% CI | Proporzjon tal-GMT; (95% CI) | |
| Baži | | | | | |
| 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) |
| Jum 14 wara l-booster | | | | | |
| Omicron XBB.1.16 | 1946.38 | 1708.44 - 2217.46 | 1512.21 | 1261.72 - 1812.44 | 0.78 (0.63 - 0.96) |
| Omicron XBB.1.5 | 1888.89 | 1676.98 - 2127.57 | 1486.03 | 1257.25 - 1756.45 | 0.79 (0.64 - 0.96) |

N: numru ta' parteċipanti fil-popolazzjoni għal kull protokoll

Abbreviazzjonijiet: GMT = Titru Medju Ĝeometriku; CI: Intervalli ta' kunfidenza; PBNA = test tan-newtralizzazzjoni bbażat fuq il-psewdo virjon

BIMERVAX (razez originali, eterodimeru B.1.351 u B.1.1.7)

L-immunoġenicità ta' BIMERVAX ġiet evalwata fi prova klinika multiċentrika pivotali waħda ta' Fażi 2b (Studju HIPRA-HH-2) u fi prova klinika multiċentrika waħda ta' Fażi 3 (Studju HIPRA-HH-5).

HIPRA-HH-2

L-istudju HIPRA-HH-2 huwa prova klinika, ta' Fażi 2b, double-blind, randomizzata, ikkontrollata b'mod attiv, multiċentrika, ta' nuqqas ta' inferorità biex jiġu vvalutati l-immunoġenicità u s-sigurtà ta' tilqima booster b'BIMERVAX meta mqabbla ma' vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran), f'adulti kompletament imlaqqma kontra l-COVID-19 b'vaċċin tal-mRNA mill-inqas 6 xhur qabel ir-registrazzjoni. Din il-prova klinika tal-Fażi 2b eskludiet individwi li kienu tqal, individwi li kienu immunokompromessi jew li kienu rċevew immnosoppressivi fi żmien 12-il-ġimġha, kif ukoll individwi b'infezzjoni preċedenti tal-COVID-19. L-individwi kienu meħtieġa wkoll intervall minimu ta' 3 xhur wara li jkunu rċevew kwalunkwe immunoterapija (anitkorpi monoklonali, plażma) qabel l-istudju.

Ġew imlaqqma total ta' 765 individwu; 513-il individwu rēcew BIMERVAX, u 252 individwu rēcew il-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran). Ĝew analizzati total ta' 751 individwu (504 individwi ta' BIMERVAX u 247 individwu tal-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19) eskużi dawk li rriżultaw pozittivi għal COVID-19 fi żmien 14-il jum mill-booster. Ir-randomizzazzjoni kienet stratifikata skont il-grupp ta' età (18-64 kontra ≥ 65 sena). L-età medjana kienet ta' 42 sena (medda: minn 19 sa' 76 sena), b' meded ta' età simili fiziż-żewġ ferghat tal-vaċċin, inkluži 7.4 % u 7.1 % tal-individwi b'età ta' 65 sena u aktar fil-gruppi ta' BIMERVAX u tal-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19, rispettivament.

L-immunoġenicità ta' doża booster ta' BIMERVAX kienet ibbażata fuq valutazzjoni tat-titri medji ġeometriċi (*geometric mean titres, GMT*) ta' antikorpi newtralizzanti, imkejla permezz ta' test tan-newtralizzazzjoni bbażat fuq il-psewdovirjon (*pseudovirion-based neutralisation assay, PBNA*) kontra r-razza (D614G) tas-SARS-CoV-2, il-varjanti Beta, Delta u Omicron BA.1. Il-proporzjon tal-GMT huwa r-riżultat tal-valuri tal-GMT (ID_{50}) tal-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) / BIMERVAX. In-nuqqas ta' inferjorità ta' BIMERVAX għal vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) tiġi konkluża jekk il-limitu massimu tal-Intervall ta' Kunfidenza (CI) ta' 95 % fuq iż-żewġ naħat tal-proporzjon tal-GMT ikun < 1.4 . Is-superjorità ta' BIMERVAX għal vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) tiġi konkluża jekk il-limitu massimu tal-Intervall ta' Kunfidenza ta' 95 % fuq iż-żewġ naħat tal-proporzjon tal-GMT ikun < 1.0 (ara Tabella 3, kolonna tal-proporzjon tal-GMT).

Tabella 3: Proporzjon tal-GMT wara l-booster għal BIMERVAX kontra l-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) b'titri ta' newtralizzazzjoni (PBNA) kontra s-SARS-CoV-2 (razza D614G), Beta, Delta u Omicron BA.1 f'jiem 14, 28, 98 u 182 wara d-doża booster (għal kull popolazzjoni tal-protokoll)

| BIMERVAX N=504 | | Vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) N=247 | | Vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) / BIMERVAX | |
|---|---------|--|---------|---|-------------------|
| GMT | 95% CI | GMT | 95% CI | Proporzjon tal-GMT; (95% CI) | |
| Jum 14 wara l-booster | | | | | |
| Razza D614G | 1949.44 | 1696.03; 2240.72 | 3302.34 | 2793.60; 3903.73 | 1.69 (1.44; 2.00) |
| Beta | 4268.18 | 3701.04; 4922.21 | 2608.59 | 2188.98; 3108.63 | 0.61 (0.51; 0.73) |
| Delta | 1459.98 | 1282.22; 1662.37 | 1473.73 | 1253.18; 1733.10 | 1.01 (0.85; 1.20) |
| Omicron BA.1 | 2032.63 | 1773.66; 2329.40 | 1209.23 | 1019.34; 1434.50 | 0.59 (0.50; 0.71) |
| Jum 28 wara l-booster | | | | | |
| Razza D614G | 2241.24 | 1949.80; 2576.24 | 2947.35 | 2494.84; 3481.94 | 1.32 (1.12; 1.55) |
| Beta | 3754.90 | 3255.80; 4330.50 | 2437.02 | 2046.38; 2902.22 | 0.65 (0.54; 0.78) |
| Delta | 1706.85 | 1498.96; 1943.58 | 1508.08 | 1283.26; 1772.30 | 0.88 (0.74; 1.05) |
| Omicron BA.1 | 1516.12 | 1322.89; 173758 | 987.53 | 833.05; 1170.66 | 0.65 (0.54; 0.78) |
| Jum 98 wara l-booster (N: BIMERVAX: 78; N: tozinameran: 42 skont is-subsett tal-protokoll) | | | | | |
| Razza D614G | 1193.17 | 931.14; 1528.94; | 1054.61 | 761.88; 1459.83 | 0.88 (0.60; 1.30) |
| Beta | 1980.37 | 1526.63; 2568.98 | 1150.92 | 815.99; 1623.32 | 0.58 (0.39; 0.88) |
| Delta | 1981.10 | 1547.00; 2537.02 | 1014.07 | 730.25; 1408.20 | 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) |

| Jum 182 wara l-booster | | | | | |
|------------------------|---------|------------------|---------|------------------|-------------------|
| Razza D614G | 1213.44 | 1055.38; 1395.17 | 752.09 | 636.46; 888.74 | 0.62 (0.53; 0.73) |
| Beta | 2554.58 | 2214.40; 2947.01 | 1774.54 | 1489.68; 2113.88 | 0.69 (0.58; 0.83) |
| Delta | 2306.86 | 2025.18; 2627.72 | 1256.46 | 1068.85; 1477.02 | 0.54 (0.46; 0.65) |
| Omicron BA.1 | 882.67 | 769.93; 1011.91 | 667.30 | 562.74; 791.28 | 0.76 (0.63; 0.91) |

N: numru ta' partecipanti fil-popolazzjoni għal kull protokoll

Abbreviazzjonijiet: GMT = Titru Medju Ġeometriku; CI: Intervalli ta' kufidenza; PBNA = test tan-newtralizzazzjoni bbażat fuq il-pseudovirjon

L-immunoġeniċità ta' doża booster addizzjonali ta' BIMERVAX ġiet ivvalutata f'total ta' 288 individwu li għandhom 18-il sena u aktar. L-individwi preċedentement kienu lestew jew serje ta' żewġ doži ta' vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) u doża waħda ta' BIMERVAX (Koorti 1) jew 3 doži ta' vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) (Koorti 2), u rċevewv doża booster addizzjonali ta' BIMERVAX bejn 6 u 12-il xahar wara d-doża preċedenti. Minn dawn, 190 individwu ġew analizzati fil-popolazzjoni tal-effikaċja (80 individwu fil-Koorti 1 u 110 individwu fil-Koorti 2). L-età medjana kienet ta' 49 sena (medda: 20 sa 82 sena), b'meded ta' età simili fiż-żewġ Koorti, inkluż 11.5 % tal-individwi li għandhom 65 sena u aktar.

L-immunoġeniċità ta' BIMERVAX bhala doża booster addizzjonali kienet ibbażata fuq valutazzjoni tat-titri medji ġeometriċi (GMT) ta' antikorpi newtralizzanti, imkejla b'assagġġ ta' newtralizzazzjoni bbażat fuq psewdovirjun (PBNA) kontra l-varjanti ta' Beta, Delta, Omicron BA.1 u Omicron BA.4/5. Il-proporzjon tal-GMT huwa r-riżultat tal-valuri tal-GMT (ID_{50}) ta' 3 doži ta' vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran)/doża booster addizzjonali ta' BIMERVAX mogħtija wara 3 doži tal-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) jew mogħtija wara żewġ doži ta' mRNA kontra l-COVID-19 u doża waħda ta' BIMERVAX. Is-superiorità tad-doża booster addizzjonali ta' BIMERVAX kienet issodisfata jekk il-limitu superjuri tal-Intervall ta' Kunfidenza (CI) ta' 95 % miż-żewġ naħħat tal-proporzjon tal-GMT kien < 1 (ara t-Tabella 4, il-kolonna tal-proporzjon tal-GMT).

Tabella 4: Livelli ta' antikorpi newtralizzanti (PBNA) u proporzjon tal-GMT wara doża booster addizzjonali ta' BIMERVAX, mogħtija jew wara serje primarja b'vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 u doża booster ta' BIMERVAX (Koorti 1) jew wara serje primarja b'vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 u doża booster tal-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (Koorti 2), kontra Beta, Delta, Omicron BA.1 u Omicron BA.4/5 f' jiem 14, 98 u 182 doża wara l-booster (skont il-popolazzjoni tal-protokoll)

| Koorti 1 żewġ doži ta' mRNA kontra l-COVID-19 +żewġ doži ta' BIMERVAX | | | Koorti 2 3 doži ta' mRNA kontra l-COVID-19 + doża waħda ta' BIMERVAX | | |
|---|--|---------------------------------------|--|---|--------------------------------------|
| GMT Wara doża 3 (95% CI) N=38 | GMT Wara doża 4 (95% CI) N=80 | Proporzjo n tal- GMT (95%CI) | GMT Wara doża 3 (95% CI) N=38 | GMT Wara doża 4 (95% CI) N=110 | Proporz on tal- GMT (95%CI) |
| Jum 14 wara l-booster | | | | | |
| Beta | 2547.34 (1741.36; 3726.35) | 5790.20 (4371.05; 7670.09) | 0.44 (0.28; 0.68) | 2783.85 (1975.09; 3923.79) | 6383.89 (5057.19; 8058.64) |
| Delta | 1565.21 (1041.33; 2352.66) | 5199.90 (3752.82; 7204.97) | 0.30 (0.20; 0.46) | 1637.19 (1130.5; 2370.9) | 4085.85 (3057.24; 5460.52) |
| Omicron BA.1 | 1528.68 (970.94; 2406.80) | 3580.61 (2492.90; 5142.92) | 0.43 (0.27; 0.69) | 1739.02 (1121.56; 2696.41) | 4049.01 (2795.38; 5864.84) |

| | | | | | | |
|------------------------|------------------------------|-------------------------------|----------------------|---------------------------------|-------------------------------|----------------------|
| Omicron BA.4/5 | 1094.55 (720.53; 1662.72) | 2945.40 (2216.80; 3913.50) | 0.37 (0.22; 0.62) | 1295.76 (845.10; 1986.75) | 2506.46 (1849.64; 3396.52) | 0.52 (0.34; 0.78) |
| Jum 98 wara l-booster | | | | | | |
| Beta | 1544.65 (773.99; 3082.64) | 4609.95 (3474.24; 6116.91) | 0.34 (0.16; 0.69) | 1601.47 (849.42; 3019.37) | 3743.39 (2951.87; 4747.14) | 0.43 (0.23; 0.81) |
| Delta | 1330.09 (672.40; 2631.08) | 1864.55 (1343.99; 2586.73) | 0.71 (0.36; 1.43) | 1102.65 (569.19; 2136.06) | 1746.82 (1305.89; 2336.63) | 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; 1118.79) | 1980.84 (1371.69; 2860.50) | 0.26 (0.12; 0.56) |
| Omicron BA.4/5 | MD | 1886.95 (1418.08; 2510.85) | MD | MD | 1574.26 (1156.85; 2142.28) | MD |
| Jum 182 wara l-booster | | | | | | |
| Beta | 809.61 (555.69; 1179.56) | 2415.77 (1814.55; 3216.20) | 0.34 (0.22; 0.52) | 890.39 (633.9; 1250.6) | 2088.80 (1643.29; 2655.08) | 0.43 (0.30; 0.60) |
| Delta | 732.92 (489.25; 1097.95) | 1309.33 (941.50; 1820.86) | 0.56 (0.37; 0.85) | 771.85 (534.93; 1113.71) | 1337.38 (999.37; 1789.72) | 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) | 1900.74 (1315.82; 2745.67) | 0.21 (0.14; 0.32) |
| Omicron BA.4/5 | MD | 1836.26 (1373.92; 2454.19) | MD | MD | 1604.42 (1179.06; 2183.22) | MD |

N: Numru ta' partecipanti b'data disponibbli ghall-punt tat-tmiem rilevanti

Abbrevjazzjonijiet: GMT = Titru Medju Ġeometriku; CI: Intervalli ta' kufidenza; MD: mhux determinat

HIPRA-HH-5

Dan l-istudju huwa prova klinika li għadha għaddejja, open-label, ta' fergha wahda, multiċentrika, ta' Fażi 3 biex jiġu vvaluati s-sigurtà u l-immunoġenicità ta' tilqima booster b'BIMERVAX ghall-prevenzjoni tal-COVID-19 f'individwi mlaqqmin b'diversi skedi ta' vaċċin primarju, bi jew mingħajr infezzjonijiet bil-COVID-19 mhux severi preċedenti. BIMERVAX ingħata mill-inqas 91 jum wara l-aħħar doża jew mill-inqas 30 jum wara l-infezzjoni bil-COVID-19. Din il-prova klinika ta' Fażi 3 eskludiet individwi li kienu tqal kif ukoll individwi li kienu immunokompromessi jew li kienu rċevel immunosoppressivi fi żmien 12-il ġimgħa. L-individwi kienet meħtieġa wkoll intervall minimu ta' 3 xhur wara li jkunu rċevel kwalunkwe immunoterapija (anitkorpi monoklonali, plażma) qabel l-istudju.

Ir-rapport interim jinkludi *data* minn total ta' 2646 individwu li tlaqqmu b'BIMERVAX bħala doža booster f'individwi b'saħħithom (mill-inqas 16-il sena) li qabel ġew imlaqqma bil-vaċċini kontra l-COVID-19 differenti (vaċċini kontra l-COVID-19 tal-mRNA: tozinameran u elasomeran, u vaċċini tal-vettur tal-adnovirus (Vaċċin kontra l-COVID-19 (ChAdOx1-S [rikombinanti]) u vaċċin kontra l-COVID-19 (Ad26.COV2-S [recombinant]). Minn dawn, 230 (8 %) individwu ġew inkluzi fil-popolazzjoni ta' immunogenicità. Fl-analizi tal-immunogenicità, il-popolazzjoni tal-grupp tal-vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran)/ tal-mRNA kontra l-COVID-19 (tozinameran) kienet kollha individwi li kellhom bejn is-16 u s-17-il sena.

B'mod ġenerali, l-età medjana kienet ta' 34.4 sena (medda: minn 16 sa 85 sena). L-individwi kienu ġeneralment ibbilanċjati bejn is-sessi, 52.49 % irġiel u 47.47 % nisa.

L-immunogenicità tkejlet permezz ta' test ta' newtralizzazzjoni bbażat fuq Pseudovirjon (PBNA) kontra r-razza SARS-CoV-2 (D614G) u kontra Beta, Delta u Omicron BA.1. Data dwar il-GMT (titru medju ġeometriku: ID₅₀) fil-linjal bażi (qabel l-ghoti tad-doža booster) u f'Jum 14 (ġimagħtejn wara l-ghoti tad-doža booster) hija pprovduta fit-tabella li ġejja.

Tabella 5: Titri Medji Ġeometriċi (GMT) tal-antikorpi newtralizzanti f'jum 14 wara l-booster b'BIMERVAX f'individwi ta' età ta' 16-il sena u aktar skont l-analiżi tal-protokoll

| mRNA ppreparata (tozinameran) 16-17-il sena N=11 | | Vettur tal-adenovrius ppreparat (ChAdOx1-S rikombinanti) ≥ 18-il sena N=40 | | mRNA ppreparata (elasomeran) ≥ 18-il sena N=171 | | |
|---|---------|---|---------|--|---------|-------------------|
| Qabel il-booster | | | | | | |
| | GMT | 95% CI | GMT | 95% CI | GMT | 95% CI |
| Razza D614G | 720.10 | 356.96; 1452.64 | 288.58 | 194.56; 428.02 | 657.49 | 499.52; 865.43 |
| Beta | 471.68 | 208.39; 1067.60 | 539.49 | 345.97; 841.26 | 497.77 | 376.98; 657.26 |
| Delta | 803.84 | 376.27; 1717.26 | 283.75 | 182.43; 441.35 | 914.68 | 657.97; 1271.55 |
| Omicron BA.1 | 257.99 | 99.98; 665.71 | 159.34 | 94.02; 270.05 | 221.62 | 155.51; 315.84 |
| Jum 14 wara l-booster | | | | | | |
| Razza D614G | 4753.65 | 2356.45; 9589.48 | 2298.81 | 1549.89; 3409.63 | 4437.27 | 3371.158; 5840.55 |
| Beta | 8820.74 | 3897.14; 19964.72 | 5009.47 | 3212.53; 7811.54 | 6857.95 | 5193.76; 9055.38 |
| Delta | 7564.79 | 3541.05; 16160.76 | 2600.31 | 1671.78; 4044.56 | 5811.47 | 4180.44; 8078.87 |
| Omicron BA.1 | 5757.43 | 2231.25; 14856.19 | 1847.41 | 1090.05; 3131.00 | 4379.81 | 3073.24; 6241.85 |

N: Numru ta' partecipanti b'data disponibbli ghall-punt tat-tmiem rilevanti

Abbreviazzjonijiet: *GMT = Titru Medju Ġeometriku; CI: Intervalli ta' kunfidenza*

Popolazzjoni anzjana

L-immunogenicità ta' BIMERVAX XBB.1.16 intwerietfil-popolazzjoni anzjana (≥ 65 sena).

Popolazzjoni immunokompromessa

L-immunoġenicità u s-sigurtà ta' doża booster ta' BIMERVAX gew evalwati fi prova klinika ta' faži 2b/3, open-label, ta' fergha waħda, multiċentrika (HIPRA-HH-4) fl-adulti b'kundizzjonijiet immunoſoppreſſivi preeżistenti, inkluż persuni li jgħixu b'infezzjoni tal-virus tal-immunodeficienza umana (HIV) b'għadd ta' celluli-T CD4 persistenti ta' $< 400/\text{mm}^3$ fl-aħħar 6 xhur, trapjant tal-kliewi fuq terapija immunoſoppreſſiva ta' manteniment, emodijaliżi/dijaliżi peritoneali, defičjenzi tal-antikorp primarji fuq terapija ta' sostituzzjoni bl-IgG u marda awtoimmunitarja fuq trattament b'rituximab/ocrelizumab. Id-doża booster ta' BIMERVAX ingħatat mill-inqas 91 jum wara 3 doži preċedenti tal-vaccin kontra l-COVID-19 jew wara 2 doži flimkien ma' storja dokumentata ta' COVID-19. Il-partecipanti bi storja tal-marda tal-COVID-19 thallew jiġu inkluži jekk ikunu gew iddianjostikati mill-inqas 91 jum qabel ir-registrazzjoni.

Total ta' 238 individwu tlaqqmu b'doża booster ta' BIMERVAX u gew analizzati total ta' 228 partecipant, minbarra dawk li ttestjaw požittivi ghall-COVID-19 fi żmien 14-il jum mill-booster. L-età medjana kienet ta' 56 sena (medda: età ta' 21 sa 90 sena).

L-immunoġenicità tkejlet permezz ta' assaġġ tan-newtralizzazzjoni bbażat fuq il-psewdovirjun (PBNA) kontra razza ta' SARS-CoV-2 (D614G) u kontra Beta u Omicron BA.1 u BA.4/5 sa 12-il xahar wara d-doża booster fil-kundizzjonijiet immunoſoppreſſivi kollha li gew studjati, hlief f'individwi li jgħixu b'infezzjoni tal-HIV ikkonfermata li fihom l-immunoġenicità tkejlet permezz ta' assaġġ ta' newtralizzazzjoni tal-virus (VNA) kontra razza ta' SARS-CoV-2 (D614G) u kontra Omicron BA.2. Doża booster ta' BIMERVAX tejbet ir-rispons immunitarju umorali fil-kundizzjonijiet

immunosoppressivi kollha, īlief f'individwi b'mard awtoimmunitarju fuq terapija b'rituximab/ocrelizumab. Madankollu, ma sarx tqabbil ma' individwi immunokompetenti biex jinforma dwar id-daqs tad-differenza potenzjali fir-rigward tar-risponsi immunitarji. Għalhekk, ir-rilevanza klinika tar-risponsi immunitarji rrapporati f'individwi immunokompromessi mhijiex magħrufa.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenċija Ewropea għall-Mediċini ddiferiet l-obbligu li jiġu pprezentati riżultati tal-istudji b'BIMERVAX f'wiegħed jew iktar kategoriji tal-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Genotossicità u karċinoġenicità

BIMERVAX XBB.1.16 ma ġiex evalwat għall-potenzjal ġenotossiku jew karċinoġeniku tiegħi. Il-komponenti tal-vaċċin mhumiex mistennja li jkollhom potenzjal ġenotossiku jew karċinoġeniku.

Tossicità riproduttiva

Sar studju dwar it-tossicità tal-iżvilupp u riproduttiva fil-firien nisa u rgiel qabel it-tgħammir u matul il-ġestazzjoni. BIMERVAX ingħata ġol-muskoli (ekwivalenti għal doża shiha fil-bniedem) lil firien nisa f'erba okkażjonijiet, 21 u 14-il jum qabel it-tgħammir u fil-jiem tal-ġestazzjoni 9 u 19. Il-firien irġiel ir-ċevvew tliet għotjiet, 35, 28, u 6 ijiem qabel it-tgħammir. Ma ġie osservat l-ebda effett avvers relatav mal-vaċċin fuq il-fertilità, it-tqala/it-treddiġ, jew l-iżvilupp tal-embrijun/fetu u tal-wild.

6. TAGĦRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Disodium phosphate dodecahydrate

Potassium dihydrogen phosphate

Sodium chloride

Potassium chloride

Ilma għall-injezzjonijiet

Għall-aġġuvant, ara sezzjoni 2

6.2 Inkompatibbiltajiet

Dan il-prodott mediċinali m'għandux jithallat ma' prodotti mediċinali oħra jnaji jew jiġi dilwit.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

9 xahar f'temperatura ta' 2°C – 8°C

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fi frigg (2°C – 8°C)
Tagħmlux fil-friżza.

Żomm il-kunjetti fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm ġo fih

0.5 ml ta' emulsjoni f'kunjett b'doża waħda (ħgieg tat-tip I) magħluq b'tapp elastomeriku tat-tip I u b'siġill tal-aluminju mghammar b'għatu tat-tip flip off tal-plastik.

Kull kunjett b'doża waħda fih doža ta' 0.5 ml.

Daqsijiet tal-pakkett: 5, 10 jew 20 kunjett b'doża waħda.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġgar ieħor

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġjar u l-ghoti

Il-vaċċin għandu jiġi mmaniġġat minn professjonist tal-kura tas-saħħha bl-użu ta' teknika asettika biex tigħiż żgurata l-isterilità ta' kull doża.

Preparazzjoni ghall-użu

- Il-vaċċin jiġi pprovdut lest biex jintuża f'kunjett b'doża waħda.
- Vacċin mhux miftuħ għandu jinħażu f'temperatura ta' 2°C sa 8°C u jinżamm fil-kaxxa ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.
- Immedjatament qabel l-użu, oħroġ il-kunjett tal-vaċċin mill-kartuna fil-frigg.

Spezzjona l-kunjett

- Dawwar il-kunjett bil-mod qabel ma tiġibed id-doża. Thawdux.
- Kull kunjett fih emulsjoni bajda u omoġjenja.
- Spezzjona viżwalment il-vaċċin għal frak u/jew telf tal-kulur qabel l-ghoti. Tagħtix il-vaċċin jekk ikun hemm xi waħda minn dawn.

Agħti l-vaċċin

- F'kull kunjett hija inkluża żieda fil-volum biex jiġi żgurat li tista' tiġi estratta kull doża ta' 0.5 mL. Armi kwalunkwe vaċċin li jifdal fil-kunjett wara li tkun ġiet estratta doża ta' 0.5 mL.
- Doża waħda ta' 0.5 mL tingħibed f'lakra sterili u f'siringa sterili biex tingħata permezz ta' injezzjoni ġol-muskoli, preferibbilm fil-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.
- Thallatx il-vaċċin fl-istess siringa ma' kwalunkwe vaċċin ieħor jew prodotti medicinali oħra.
- Tiġborx vaċċin żejjed minn bosta kunjetti.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitbolu l-ligijiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

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

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

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

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 30 ta' Marzu 2023

10. DATA TA' REVIZJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <https://www.ema.europa.eu>

ANNESS II

- A. MANIFATTUR TAS-SUSTANZA/I) BIJOLOġIKA(ĊI ATTIVA/I U MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJET JEW RESTRIZZJONIJET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU**
- C. KONDIZZJONIJET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJET JEW RESTRIZZJONIJET FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIGUR U EFFIKAĊI TAL-PRODOTT MEDIċINALI**

**A. MANIFATTUR TAS-SUSTANZA/I BIJOLOġIKA(ĊI) ATTIVA/I U MANIFATTUR(I)
RESPONSABBLI GHALL-ĦRUġ TAL-LOTT**

Isem u indirizz tal-manifattur tas-sustanza(i) bijologika(ċi) attiva/i

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

Isem u indirizz tal-manifattur(i) responsabli għall-ħruġ tal-lott

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

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

• Hruġ tal-lott uffiċjali

Skont l-Artikolu 114 tad-Direttiva 2001/83/KE, il-ħruġ tal-lott uffiċjali għandu jsir minn laboratorju tal-istat jew laboratorju ieħor li jintgħażel għal dak il-ġhan.

C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

• Rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà (PSURs)

Ir-rekwiziti biex jiġu pprezentati PSURs għal dan il-prodott medicinali huma mnizzla fil-lista tad-dati ta' referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u kwalunkwe aġġornament sussegwenti ppubblikat fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediċini.

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħġid fis-suq (MAH) għandu jippreżenta l-ewwel PSUR għal dan il-prodott fi żmien 6 xħur mill-awtorizzazzjoni.

D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFIKAČI TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

• Pjan tal-ġestjoni tar-riskju (RMP)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħġid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-attivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakovigilanza dettaljati fl-RMP maqbul ippreżentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħġid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aċċornat għandu jiġi ppreżentat:

- Meta l-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata specjalment minħabba li tasal informazzjoni ġidida li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minħabba li jintlahaq għan importanti (farmakovigilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

Kartuna ta' Barra (Kunjett b'Hafna Doži)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

BIMERVAX emulsjoni għall-injezzjoni
Vacċin kontra l-COVID-19 (rikombinanti, imsaħħah)
selvacovatein

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull doža (0.5 ml) fiha 40 mikrogramma ta' selvacovatein imsaħħah b'SQBA.

L-aġġuvant tal-SQBA fih squalene, polysorbate 80, sorbitan trioleate, sodium citrate, citric acid u ilma għall-injezzjonijiet.

3. LISTA TA' ECČIPJENTI

Ecċipjenti: disodium phosphate dodecahydrate, potassium dihydrogen phosphate, sodium chloride, potassium chloride u ilma għall-injezzjonijiet

Ara l-fuljett għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Emulsjoni għall-injezzjoni

10 kunjetti b'hafna doži

Kull kunjett fih 10 doži ta' 0.5 ml.

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal gol-muskoli Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu

Kodiċi QR li għandu jiġi inkluż

Għal aktar informazzjoni, skennja jew żur www.hipracovidvaccine.com

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Aħżeen fi frigg

Tagħmlux fil-friża.

Żomm il-kunjetti fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

Wara li jittaqqab ghall-ewwel darba, aħżeen f'temperatura ta' 2°C – 8°C, uža fi żmien 6 siegħat.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

SPANJA

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/22/1709/001

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott:

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN
NN

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti Ż-Żgħar Ewlenin

TIKKETTA TAL-KUNJETT B'HAFNA DOŽI

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Emulsjoni BIMERVAX ghall-injezzjoni
Vacċin kontra l-COVID-19 (rikombinanti, aġġuvant)
selvacovatein
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

Użu għal-ġol-muskoli

Kodiċi QR li għandu jiġi inkluż
Għal aktar informazzjoni, skennja jew żur www.hipracovidvaccine.com

3. DATA TA' SKADENZA

JIS:

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

10 doži ta' 0.5 ml

6. OHRAJN

Data/Hin tar-Rimi:

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

Kartuna ta' Barra (5, 10 jew 20 Kunjett b'Doža Wahda)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

BIMERVAX emulsjoni ghall-injezzjoni
Vacċin kontra l-COVID-19 (rikombinanti, imsaħħah)
selvacovatein

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull doža (0.5 ml) fiha 40 mikrogramma ta' selvacovatein imsaħħah b'SQBA.

L-aġġuvant tal-SQBA fih squalene, polysorbate 80, sorbitan trioleate, sodium citrate, citric acid u ilma għall-injezzjonijiet.

3. LISTA TA' ECČIPJENTI

Ecċipjenti: disodium phosphate dodecahydrate, potassium dihydrogen phosphate, sodium chloride, potassium chloride u ilma għall-injezzjonijiet

Ara l-fuljett għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Emulsjoni ghall-injezzjoni

5 kunjetti b'doža waħda

10 kunjetti b'doža waħda

20 kunjett b'doža waħda

Kull kunjett fiħ doža waħda ta' 0.5 ml

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu ta' darba

Użu għal-għol-muskoli

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu

Kodiċi QR li għandu jiġi inkluż

Għal aktar informazzjoni, skennja jew żur www.hipracovidvaccine.com

6. TWISSIJA SPECJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IE) SPECJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Aħżeen fi frigg
Tagħmlux fil-friżza.
Żomm il-kunjetti fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

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

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/22/1709/002 5 kunjetti b'doża waħda (doža waħda f'kull kunjett)
EU/1/22/1709/003 10 kunjetti b'doża waħda (doža waħda f'kull kunjett)
EU/1/22/1709/004 20 kunjett b'doża waħda (doža waħda f'kull kunjett)

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN

NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

TIKKETTA TAL-KUNJETT B'DOŽA WAHDA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Emulsjoni BIMERVAX ghall-injezzjoni
Vacċin kontra l-COVID-19 (rikombinanti, aġġuvant)
selvacovatein
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

Użu għal-ġol-muskoli

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

Doža waħda ta' 0.5 ml

6. OHRAJN

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

Kartuna ta' Barra (5, 10 jew 20 Kunjett b'Doža Wahda)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

BIMERVAX XBB.1.16 emulsjoni għall-injezzjoni
Vacċin kontra l-COVID-19 (rikombinanti, imsaħħah)
damlecovatein

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull doža (0.5 ml) fiha 40 mikrogramma ta' damlecovatein imsaħħah b'SQBA.

L-aġġuvant tal-SQBA fih squalene, polysorbate 80, sorbitan trioleate, sodium citrate, citric acid u ilma għall-injezzjonijiet.

3. LISTA TA' ECČIPJENTI

Ecċipjenti: disodium phosphate dodecahydrate, potassium dihydrogen phosphate, sodium chloride, potassium chloride u ilma għall-injezzjonijiet

Ara l-fuljett għal aktar informazzjoni.

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Emulsjoni għall-injezzjoni

5 kunjetti b'doža waħda

10 kunjetti b'doža waħda

20 kunjett b'doža waħda

Kull kunjett fiħ doža waħda ta' 0.5 ml

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal ġol-muskoli

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

Aħżeen fi frigg
Tagħmlux fil-friża.
Żomm il-kunjetti fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

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

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/22/1709/005 5 kunjetti b'doża waħda (doža waħda f'kull kunjett)
EU/1/22/1709/006 10 kunjetti b'doża waħda (doža waħda f'kull kunjett)
EU/1/22/1709/007 20 kunjett b'doża waħda (doža waħda f'kull kunjett)

13. NUMRU TAL-LOTT

Lott

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT B'DOŽA WAHDA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

Emulsjoni BIMERVAX XBB.1.16 għall-injejjzjoni
Vacċin kontra l-COVID-19 (rikombinanti, aġġuvant)
damlecovatein
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

Użu għal-ġol-muskoli

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

Doža waħda ta' 0.5 ml

6. OHRAJN

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

BIMERVAX emulsjoni ghall-injezzjoni Vaċċin kontra l-COVID-19 (rikombinanti, imsaħħah) selvacovatein

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suggett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollok. Ara t-tmien ta' sejjzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tirċievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrha.
 - Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.
 - Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu BIMERVAX u għalxiex jintuża
 2. X'għandek tkun taf qabel matircievi BIMERVAX
 3. Kif jingħata BIMERVAX
 4. Effetti sekondarji possibbli
 5. Kif taħżeen BIMERVAX
 6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu BIMERVAX u għalxiex jintuża

BIMERVAX huwa vaċċin li jintuża biex jipprevjeni l-COVID-19 ikkawżat mill-virus tas-SARS-CoV-2.

BIMERVAX jinghata lil individwi ta' età ta' 16-il sena u aktar li precedentement jkunu rcevew vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19.

Il-vaċċin jistimula lis-sistema immunitarja (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tiproduċi antikorpi spċifici li jaħdmu kontra l-virus, filwaqt li jaġħtu protezzjoni kontra l-COVID-19. L-ebda wieħed mill-ingredjenti f'dan il-vaċċin ma jista' jikkawża l-COVID-19.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tirċievi BIMERVAX

BIMERVAX ma għandux jingħata

- jekk inti allerġiku għal sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-medċina (imniżżeela fis-sezzjoni 6).

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek qabel tirċievi BIMERVAX jekk:

- inti qatt kellek reazzjoni allerġika severa jew ta' periklu għall-ħajja wara li ricevjt xi injezzjoni b'vaċċin ieħor
 - inti qatt tak ħass ḥażin wara kwalunkwe injezzjoni b'labra,
 - inti għandek temperatura għolja (aktar minn 38°C) jew infel-ħajja severa. Madankollu, inti tista' tieħu t-tilqima tiegħek jekk ikkollok ftit deni jew infel-ħajja ħafifa fil-pajpjiet tan-nifs bħal riħ (medicina antikoagulant),

- inti għandek problemi ta' fsada, titbengel malajr jew tuża medicina biex tevita l-emboli tad-demm;
- is-sistema immunitarja tiegħek ma taħdimx kif suppost (immunodeficienza) jew inti qed tieħu medicini li jdghajfu s-sistema immunitarja (bħal kortikosterojdi b'doża għolja, immunosoppressanti jew medicini kontra l-kanċer),

Jekk xi waħda minn dawn ta' hawn fuq tapplika għalik (jew jekk ikkollok xi dubju), kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek qabel ma tingħata BIMERVAX.

Bħal kull vaċċin ieħor, BIMERVAX jista' ma jipproteġix b'mod shiħ lil dawk kollha li jirċevuh, u mhux magħruf kemm inti ser iddum protett.

Tfal u adolexxenti

BIMERVAX muhuwiex rakkommandat fi tfal li għandhom inqas minn 16-il sena. Attwalment ma hemm l-ebda informazzjoni disponibbli dwar l-użu ta' BIMERVAX fi tfal iżgħar minn 16-il sena.

Medicini oħra u BIMERVAX

Għid lit-tabib, lill-ispiżjar, jew lill-infermier tiegħek jekk qed tieħu, ġadu dan l-aħħar jew tista' tieħu xi medicini jew vaċċini oħra.

Tqala u treddiġ

Jekk inti tqila jew qed tredda', taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbijja, itlob il-parir tat-tabib, tal-ispiżjar, jew tal-infermier tiegħek qabel tirċievi dan il-vaċċin.

Sewqan u thaddim ta' magni

Xi wħud mill-effetti sekondarji ta' BIMERVAX elemkati fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jnaqqsu b'mod temporanju l-ħila tiegħek biex issuq u thaddem magni. Stenna sakemm jitlaq kwalunkwe effett tal-vaċċin qabel ma ssuq jew thaddem magni.

BIMERVAX odium, potassium u polysorbate

Dan il-vaċċin fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull doża, jiġifieri essenzjalment “hieles mis-sodium”.

Dan il-vaċċin fih anqas minn 1 mmol potassium (39 mg f'kull doża ta' 0.5 ml, jiġifieri essenzjalment “hieles mill-potassium”).

Dan il-vaċċin fih 1.18 mg ta' polysorbate 80 f'kull doża. Polysorbates jistgħu jikkawżaw reazzjonijiet allergiċi. Għid lit-tabib tiegħek jekk għandek xi allergija magħrufa.

3. Kif jingħata BIMERVAX

Individwi ta' età ta' 16-il sena u aktar

BIMERVAX se jingħatalekk bhala injezzjoni ta' 0.5 ml f'muskolu tal-parti ta' fuq tad-driegħ tiegħek.

Huwa rakkommandat li tirċievi BIMERVAX bhala doża waħda mill-inqas 6 xhur wara serje ta' tilqim preċċidenti b'vaċċin tal-mRNA kontra l-COVID-19 jew wara doża booster preċċidenti ta' BIMERVAX.

Wara l-injezzjoni, it-tabib, l-ispiżjar jew l-infermier tiegħek se jħarsuk għal madwar 15-il minuta biex jimmonitorjaw għal sinjali ta' reazzjoni allergika.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' BIMERVAX, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.

Individwi immunokompromessi

Jekk is-sistema immunitarja tiegħek ma taħdimx kif suppost, jistgħu jingħataw doži addizzjonali f'konformità mar-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

4. Effetti sekondarji possibbi

Bhal kull mediciċina oħra, dan il-vaċċin jista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd.

Il-biċċa l-kbira tal-effetti sekondarji jseħħu fi żmien 3 ijiem wara li tirċievi l-vaċċin u jghaddu fi żmien ffit jiem minn meta jidhru. Jekk is-sintomi jippersistu, ikkuntattja lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek.

Ikseb attenzjoni medika urġenti jekk ikollok sintomi ta' reazzjoni allergika severa ffit wara t-tilqima. Sintomi bħal dawn jistgħu jinkludu:

- thossok li se jagħtik ħass hażin jew tistordi
- tibdil fit-taħbit ta' qalbek
- qtugħi ta' nifs
- tharħir
- nefha f'xuftejk, f'wiċċek jew fi grīzmejk
- nefħiet li jgħegħluk thokk taħt il-ġilda (ħorriqija) jew raxx
- thossok imqalla (dardir) jew rimettar
- uġiġi fl-istonku

L-effetti sekondarji li ġejjin jistgħu jseħħu b'BIMERVAX:

Komuni hafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna 1 minn kull 10)

- uġiġi ta' ras
- uġiġi fejn tingħata l-injezzjoni
- thossok ghajjen ħafna (għeja)
- uġiġi fil-muskoli

Komuni(jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 10)

- ħmura, nefha jew sensitività fejn tingħata l-injezzjoni
- thossok ma tiflaħx (dardir) jew tkun imdardar (tirremetti)
- dijarea
- deni
- limfonodi mkabbra
- uġiġi taħt l-abt

Mħux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 100)

- sirdat jew thoss li se jaqbdek id-deni
- sturdament
- ħakk fejn tkun ingħatat l-injezzjoni
- uġiġi fil-ġoggi
- thossok dgħajnejew nuqqas ta' energija
- thossok bi ngħas
- ħakk fil-ġilda
- thossok ma tiflaħx b'mod ġenerali

Rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 1000)

- għaraq kiesaħ
- thoss affarrijiet mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tingiż jew thoss bħal insetti jiġru (paresteżja)
- nuqqas ta' sens tas-sensitività, specjalment fil-ġilda (ipoesteżja)
- uġiġi addominali

- uġiġħi meta tibla'
- reazzjonijiet allergiči bħal ħorriqija, raxx jew ħakk
- tbengil fejn tingħata l-injezzjoni
- sensitività eċċessiva fejn tkun ingħatat l-injezzjoni

Mħux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli, ibbażata fuq kaž wieħed waqt provi kliniči)

- infjammazzjoni tar-rita ta' barra tal-qalb (perikardite), li tista' tirriżulta fi qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġ fis-sider

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendici V](#) u tinkludi n-numru tal-lott/Lott jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tigi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurta ta' dan il-vaċċin.

5. Kif taħżeen BIMERVAX

Żomm din il-mediċina fejn ma tidhix u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tabib, l-ispiżjar jew l-infermier tiegħek huma responsabbi għall-ħażna ta' dan il-vaċċin u għar-rimi b'mod korrett ta' kwalunkwe prodott li ma jkunx intuża. It-tagħrif li jmiss dwar il-ħażna, l-iskadenza, l-użu u l-immaniġġjar kif ukoll ir-rimi qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha biss.

Tużax dan il-vaċċin wara d-data ta' meta jiskadi li tidher fuq it-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fi frigg (2°C – 8°C). Tagħmlux fil-friża. Żomm il-kunjetti fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

Wara li l-kunjett b'ħafna doži jittaqqab l-ewwel darba, aħżeen f'temperatura ta' 2°C – 8°C, uža fī żmien 6 siegħat.

L-informazzjoni dwar l-immaniġġar hija deskritta fis-sezzjoni maħsuba għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha fi tmiem il-fuljett ta' tagħrif.

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħejiet lokali.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fiż BIMERVAX

- Doža waħda (0.5 ml) fiha 40 mikrogramma ta' selvacovatein imsaħħah b'SQBA.
- Selvacovatein huwa eterodimer tal-fużjoni tal-RBD tal-proteina spika (S) rikombinanti tal-virus tas-SARS-CoV-2 *il-varjazzjonijiet B.1.351-B.1.1.7) prodott permezz ta' teknoloġija tad-DNA rikombinanti.
- SQBA huwa inkluż f'dan il-vaċċin bħala aġġuvant biex jaċċellera u jtejjeb-l-effetti protettivi tal-vaċċin. Għal kull doža ta' 0.5 ml, SQBA fihi: squalene (9.75 mg), polysorbate 80 (1.18 mg), sorbitan trioleate (1.18 mg), sodium citrate (0.66 mg), citric acid (0.04 mg) u ilma għall-injezzjoni.

- Is-sustanzi mhux attivi (ċċipjenti) l-oħra huma: disodium phosphate dodecahydrate, potassium dihydrogen phosphate, sodium chloride, potassium chloride u ilma għall-injezzjonijiet. BIMERVAX fih potassium, sodium u polysorbate (ara sezzjoni 2).

Kif jidher BIMERVAXu l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa emulsjoni omoġenja bajda għall-injezzjoni.

Kunjett b'ħafna doži

5 ml ta' emulsjoni hija pprovduta f'kunjett b'tapp tal-gomma u b'għatu tal-plastik tat-tip flip off.

Kull kunjett b'ħafna doži fih 10 doži ta' 0.5 ml.

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti b'ħafna doži.

Kunjett b'doża waħda

0.5 ml ta' emulsjoni hija pprovduta f'kunjett b'tapp tal-gomma u b'għatu tal-plastik tat-tip flip off.

Kull kunjett b'doża waħda fih doža waħda ta' 0.5 ml.

Daqsijiet tal-pakkett: 5, 10 jew 20 kunjett b'doża waħda.

Jista' jkun li mhux id-daqsijiet tal-pakkett kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona)
SPANJA

Manifattur

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

Dan il-fuljett kien rivedut l-aħħar f'

Sorsi oħra ta' informazzjoni

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Агентија Европеа għall-Mediċini: <https://www.ema.europa.eu>

Skennja l-kodiċi b'apparat mobbli biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.

Kodiċi QR li għandu jiġi inkluż

Jew żur il-URL: www.hipracovidvaccine.com

Dan il-fuljett huwa disponibbli fil-lingwi kollha tal-UE/ŻEE fis-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-sahħha biss:

Agħti BIMERVAX ġol-muskoli, preferibbilment fil-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijologici, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġjar u l-ghoti

Tużax dan il-vaccin wara d-data ta' meta jiskadi li tidher fuq it-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta jiskadi tirreferi għall-ahħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Dan il-vaccin għandu jiġi mmaniġġat minn professjonist fil-kura tas-sahħha bl-użu ta' tekniki asettiċi sabiex tiġi żgurata l-isterilità ta' kull doża.

Preparazzjoni ghall-użu

- Il-vaccin jiġi lest biex jintuża.
- Vaccin mhux miftuh għandu jinħażen f'temperatura ta' 2°C sa 8°C u jinżamm fil-kaxxa ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.
- Immedjatament qabel l-użu, oħroġ il-kunjett tal-vaccin mill-kartuna fil-friġġ.
- Wara li l-kunjett b'ħafna doži jittaqqab l-ewwel darba, niżżeq id-data u l-ħin tar-rimi (6 siegħat wara li jittaqqab l-ewwel darba) fuq iż-żona magħżula tat-tikketta tal-kunjett

Spezzjona l-kunjett

- Dawwar il-kunjett bil-mod qabel u bejn kull ġbid tad-doża għall-kunjett b'ħafna doži. Thawdux.
- Kull kunjett fi emulsjoni bajda u omoġjenja.
- Spezzjona viżwalment ilvaċċin għal-frak u/jew telf tal-kulur qabel l-ghoti. Tagħtix il-vaccin jekk ikun hemm xi waħda minn dawn.

Agħti l-vaccin

- Mili żejjed huwa inkluż f'kull kunjett biex jiġi żgurat li jistgħu jiġu estratti massimu ta' għaxar (10) doži (kunjett b'ħafna doži) jew doża waħda (kunjett b'doża waħda) ta' 0.5 ml kull waħda. Armi kwalunkwe vaċċin li jkun fadal fil-kunjett b'doża waħda jew fil-kunjett b'ħafna doži wara li jkunu gew estratti 10 doži.
- Kull doża ta' 0.5 ml tingħibed f'lakra sterili u f'siringa sterili biex tingħata permezz ta' injejżżjoni ġol-muskoli, preferibbilment fil-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.
- Ladarba l-vaccin jimtelha fis-siringa, dan ikun stabbli sa mill-inqas 6 sīgħat jew f'kundizzjonijiet ta' tkessiħ jew f'temperatura ambjentali (< 25 °C).
- Thallatx il-vaccin fl-istess siringa ma' kwalunkwe vaċċin ieħor jew prodotti medicinali oħra.
- Tiġborx vaċċin żejjed minn bosta kunjetti.

Armi

- Wara li l-kunjett b'ħafna doži jittaqqab għall-ewwel darba, aħżeen il-kunjett b'ħafna doži, miftuh f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C sa massimu ta' 6 sīgħat. Armi l-vaccin jekk ma jintużax fi żmien 6 siegħat wara li l-kunjett b'ħafna doži jittaqqab għall-ewwel darba.

- Armi kwalunkwe fdal tal-vacchin fil-kunjett b'doża waħda jew fil-kunjett b'ħafna doži wara li jkunu nġibdu 10 doži.

Rimi

- Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħejiet lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

BIMERVAX XBB.1.16 emulsjoni ghall-injezzjoni Vaċċin kontra l-COVID-19 (rikombinanti, imsaħħah) damlecovatein

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suggett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollok. Ara t-tmien ta' sejjzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tirċievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
 - Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.
 - Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhу BIMERVAX XBB.1.16 u għalxiex jintuża
 2. X'għandek tkun taf qabel matirċievi BIMERVAX XBB.1.16
 3. Kif jingħata BIMERVAX XBB.1.16
 4. Effetti sekondarji possibbli
 5. Kif taħżeen BIMERVAX XBB.1.16
 6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu BIMERVAX XBB.1.16 u għalxiex jintuża

BIMERVAX XBB.1.16 huwa vaċċin li jintuża biex jipprevjeni l-COVID-19 ikkawżat mill-virus tas-SARS-CoV-2.

BIMERVAX XBB.1.16 jingħata lil individwi ta' età ta' 16-il sena u aktar.

Il-vaċċin jistimula lis-sistema immunitarja (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tiproduċi antikorpi spċifici li jaħdmu kontra l-virus, filwaqt li jaġħtu protezzjoni kontra l-COVID-19. L-ebda wieħed mill-ingredjenti f'dan il-vaċċin ma jista' jikkawża l-COVID-19.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tirċievi BIMERVAX XBB.1.16

BIMERVAX XBB.1.16 ma għandux jingħata

- jekk inti allerġiku għal sustanza attiva jew għal xi sustanza ohra ta' din il-medċina (imniżżla fis-sezzjoni 6).

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispizjär jew lill-infermier tiegħek qabel tirċievi BIMERVAX XBB.1.16 jekk:

- inti qatt kellek reazzjoni allergika severa jew ta' periklu ghall-hajja wara li rċivejt xi injejzjoni b'vaċċin ieħor
 - inti qatt tak hass hażin wara kwalunkwe injejzjoni b'labra,
 - inti għandek temperatura ġħolja (aktar minn 38°C) jew infel-ħajnejha severa. Madankollu, inti tista' tieħu t-tilqima tiegħek jekk ikkollok ftit deni jew infel-ħajnejha hafifa fil-pajpjiet tan-nifs bħal riħ (medicina antikoagulant).

- inti għandek problemi ta' fsada, titbengel malajr jew tuża medicina biex tevita l-emboli tad-demm;
- is-sistema immunitarja tiegħek ma taħdimx kif suppost (immunodeficienza) jew inti qed tieħu medicini li jdghajfu s-sistema immunitarja (bħal kortikosterojdi b'doża għolja, immunosoppressanti jew medicini kontra l-kanċer).

Jekk xi waħda minn dawn ta' hawn fuq tapplika għalik (jew jekk ikkollok xi dubju), kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek qabel ma tingħata BIMERVAX XBB.1.16.

Bħal kull vaċċin ieħor, BIMERVAX XBB.1.16 jista' ma jipproteġix b'mod shiħ lil dawk kollha li jirċevuh, u mhux magħruf kemm inti ser iddum protett.

Tfal u adolexxenti

BIMERVAX XBB.1.16 mhuwiex rakkommandat fi tfal li għandhom inqas minn 16-il sena. Attwalment ma hemm l-ebda informazzjoni disponibbli dwar l-użu ta' BIMERVAX XBB.1.16 fi tfal iżgħar minn 16-il sena.

Medicini oħra u BIMERVAX XBB.1.16

Għid lit-tabib, lill-ispizjar, jew lill-infermier tiegħek jekk qed tieħu, hadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi medicini jew vaċċini oħra.

Tqala u treddiġ

Jekk inti tqila jew qed tredda', taħseb li tista' tkun tqila jew qed tippjana li jkollok tarbija, itlob il-parir tat-tabib, tal-ispizjar, jew tal-infermier tiegħek qabel tirċievi dan il-vaċċin.

Sewqan u thaddim ta' magni

Xi wħud mill-effetti sekondarji ta' BIMERVAX XBB.1.16 elemkati fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jnaqqsu b'mod temporanju l-ħila tiegħek biex issuq u thaddem magni. Stenna sakemm jitlaq kwalunkwe effett tal-vaċċin qabel ma ssuq jew thaddem magni.

BIMERVAX XBB.1.16 odium, potassium u polysorbate

Dan il-vaċċin fih anqas minn 1 mmol sodium (23 mg) f'kull doża, jiġifieri essenzjalment “ħieles mis-sodium”.

Dan il-vaċċin fih anqas minn 1 mmol potassium (39 milligramma) f'kull doża ta' 0.5 ml, jiġifieri essenzjalment “ħieles mill-potassium”.

Dan il-vaċċin fih 1.18 mg ta' polysorbate 80 f'kull doża. Polysorbates jistgħu jikkawżaw reazzjonijiet allergiċi. Ghid lit-tabib tiegħek jekk għandek xi allergiji magħrufa.

3. Kif jingħata BIMERVAX XBB.1.16

Individwi ta' età ta' 16-il sena u aktar

BIMERVAX XBB.1.16 se jingħatalek bħala injezzjoni ta' 0.5 ml f'muskolu tal-parti ta' fuq tad-driegħ tiegħek.

Huwa rrakkommandat li tirċievi BIMERVAX XBB.1.16 bħala doża waħda mill-inqas 6 xħur wara doża preċedenti ta' vaċċin kontra l-COVID-19.

Wara l-injezzjoni, it-tabib, l-ispizjar jew l-infermier tiegħek se jħarsuk għal madwar 15-il minuta biex jimmonitorjaw għal sinjali ta' reazzjoni allergika.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' BIMERVAX XBB.1.16, staqsi lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek.

Individwi immunokompromessi

Jekk is-sistema immunitarja tiegħek ma taħdimx kif suppost, jistgħu jingħataw doži addizzjonali f'konformità mar-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

4. Effetti sekondarji possibbi

Bhal kull medičina oħra, dan il-vaċċin jista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd.

Il-biċċa l-kbira tal-effetti sekondarji jseħħu fi żmien 3 ijiem wara li tirċievi l-vaċċin u jghaddu fi żmien ffit jiem minn meta jidhru. Jekk is-sintomi jippersistu, ikkuntattja lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek.

Ikseb attenzjoni medika urġenti jekk ikollok sintomi ta' reazzjoni allergika severa ffit wara t-tilqima. Sintomi bħal dawn jistgħu jinkludu:

- thossok li se jagħtik ħass hażin jew tistordi
- tibdil fit-taħbit ta' qalbek
- qtugħi ta' nifs
- tharħir
- nefha f'xuftejk, f'wiċċek jew fi grīznejk
- nefħiet li jgħegħluk thokk taħt il-ġilda (ħorriqija) jew raxx
- thossok imqalla (dardir) jew rimettar
- uġiġi fl-istonku

L-effetti sekondarji li ġejjin jistgħu jseħħu b'BIMERVAX XBB.1.16:

Komuni hafna (jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna 1 minn kull 10)

- uġiġi ta' ras
- uġiġi fejn tingħata l-injezzjoni
- thossok ghajjen hafna (għeja)
- uġiġi fil-muskoli

Komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 10)

- ħmura, nefha jew sensitività fejn tingħata l-injezzjoni
- thossok ma tiflaħx (dardir) jew tkun imdardar (tirremetti)
- dijarea
- deni
- limfonodi mkabbra
- uġiġi taħt l-abt

Mhux komuni (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 100)

- sirdat jew thoss li se jaqbdek id-deni
- sturdament
- ħakk fejn tkun ingħatat l-injezzjoni
- uġiġi fil-ġoggi
- thossok dgħajjef jew nuqqas ta' energija
- thossok bi ngħas
- ħakk fil-ġilda
- thossok ma tiflaħx b'mod ġenerali

Rari (jistgħu jaffettwaw sa persuna 1 minn kull 1000)

- għaraq kiesaħ
- thoss affarrijiet mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tingiż jew thoss bħal insetti jiġru (paresteżja)
- nuqqas ta' sens tas-sensitività, specjalment fil-ġilda (ipoesteżja)
- uġiġi addominali

- uġiġħ meta tibla'
- reazzjonijiet allergiči bħal ħorriqija, raxx jew īakk
- tbengil fejn tingħata l-injezzjoni
- sensitività eċċessiva fejn tkun ingħatat l-injezzjoni

Mħux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli, ibbażata fuq kaž wieħed waqt provi kliniči)

- infjammazzjoni tar-rita ta' barra tal-qalb (perikardite), li tista' tirriżulta fi qtugħ ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġ fis-sider

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżzla f'[Appendici V](#) u tinkludi n-numru tal-lott/Lott jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tigi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurta ta' dan il-vaċċin.

5. Kif taħżeen BIMERVAX XBB.1.16

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tabib, l-ispiżjar jew l-infermier tiegħek huma responsabbi għall-ħażna ta' dan il-vaċċin u għar-rimi b'mod korrett ta' kwalunkwe prodott li ma jkunx intuża. It-tagħrif li jmiss dwar il-ħażna, l-iskadenza, l-użu u l-immaniġġjar kif ukoll ir-rimi qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha biss.

Tużax dan il-vaċċin wara d-data ta' meta jiskadi li tidher fuq it-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fi frigg (2°C – 8°C). Tagħmlux fil-friża. Żomm il-kunjetti fil-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.

L-informazzjoni dwar l-immaniġġar hija deskritta fis-sezzjoni maħsuba għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha fi tmiem il-fuljett ta' tagħrif.

Kull fdal tal-prodott mediċinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitħolbu l-ligijiet lokali.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni ohra

X'fi BIMERVAX XBB.1.16

- Doža waħda (0.5 ml) fiha 40 mikrogramma ta' damlecovatein imsaħħa b'SQBA.
- Damlecovatein huwa omodimeru tal-fużjoni tal-RBD tal-proteina spika (S) rikombinanti tal-virus tas-SARS-CoV-2 il-varjazzjonijiet (Omicron XBB.1.16 - XBB.1.16) prodott permezz ta' teknoloġija tad-DNA rikombinanti.
- SQBA huwa inkluż f'dan il-vaċċin bħala aġġuvant biex jaċċellera u jtejjeb-l-effetti protettivi tal-vaċċin. Għal kull doža ta' 0.5 ml, SQBA fi: squalene (9.75 mg), polysorbate 80 (1.18 mg), sorbitan trioleate (1.18 mg), sodium citrate (0.66 mg), citric acid (0.04 mg) u ilma għall-injezzjoni.

- Is-sustanzi mhux attivi (ċċċipjenti) l-oħra huma: disodium phosphate dodecahydrate, potassium dihydrogen phosphate, sodium chloride, potassium chloride u ilma għall-injezzjonijiet. BIMERVAX XBB.1.16 fih potassium, sodium u polysorbate (ara sezzjoni 2).

Kif jidher BIMERVAX XBB.1.16 u l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa emulsjoni omoġenja bajda għall-injezzjoni.

0.5 ml ta' emulsjoni hija pprovduta f'kunjett b'tapp tal-gomma u b'ghatu tal-plastik tat-tip flip off.

Kull kunjett b'doża waħda fih doža waħda ta' 0.5 ml.

Daqsijiet tal-pakkett: 5, 10 jew 20 kunjett b'doża waħda.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona)
SPANJA

Manifattur

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

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Sorsi oħra ta' informazzjoni

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini: <https://www.ema.europa.eu>

Skennja l-kodiċi b'apparat mobbli biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif fl-lingwi differenti.

Kodiċi QR li għandu jiġi inkluż

Jew żur il-URL: www.hipracovidvaccine.com

Dan il-fuljett huwa disponibbli fil-lingwi kollha tal-UE/ŻEE fis-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha biss:

Agħti BIMERVAX XBB.1.16 ġol-muskoli, preferibbilment fil-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Tracċċabilità

Sabiex tittejjeb it-tracċċabilità tal-prodotti medicinali bijologici, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġjar u l-ghoti

Tużax dan il-vaccin wara d-data ta' meta jiskadi li tidher fuq it-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta jiskadi tirreferi għall-ahħar għurnata ta' dak ix-xahar.

Dan il-vaccin għandu jiġi mmaniġġat minn professionist fil-kura tas-saħħha bl-użu ta' tekniki asettici sabiex tiġi żgurata l-isterilità ta' kull doża.

Preparazzjoni ghall-użu

- Il-vaccin jiġi lest biex jintuża.
- Vaccin mhux miftuh għandu jinħażen f'temperatura ta' 2°C sa 8°C u jinżamm fil-kaxxa ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl.
- Immedjatamente qabel l-użu, oħroġ il-kunjett tal-vaccin mill-kartuna fil-friġġ.

Spezzjona l-kunjett

- Dawwar il-kunjett bil-mod qabel ma tiġbed id-doża. Thawdux.
- Kull kunjett fiem emulsjoni bajda u omoġjenja.
- Spezzjona viżwalment ilvaċċin għal frak u/jew telf tal-kulur qabel l-ghoti. Tagħtix il-vaccin jekk ikun hemm xi waħda minn dawn.

Agħti l-vaccin

- F'kull kunjett hija inkluża żieda fil-volum biex jiġi żgurat li tista' tiġi estratta kull doża ta' 0.5 mL. Armi kwalunkwe vacċin li jifdal fil-kunjett.
- Doża waħda ta' 0.5 mL tingħibed fl-labura sterili u f'siringa sterili biex tingħata permezz ta' injezzjoni ġol-muskoli, preferibbilment fil-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.
- Thallatx il-vaccin fl-istess siringa ma' kwalunkwe vacċin ieħor jew prodotti medicinali oħra.
- Tiġborx vacċin żejjed minn bosta kunjetti.

Rimi

- Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħiġiet lokali.