

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

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIṄNALI

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramma/50 mikrogramma/mL dispersjoni għall-injezzjoni

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma dispersjoni għall-injezzjoni

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma dispersjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Tabella 1. Għamla kwalitattiva u kwantitattiva ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1

Qawwa	Kontenitru	Doża/i	Għamla għal kull doża
Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramma/50 mikrogramma/mL dispersjoni għall-injezzjoni	Kunjett b'ħafna doži ta' 2.5 mL (tapp tat-tip flip-off blu)	5 doži ta' 0.5 mL kull waħda jew 10 doži ta' 0.25 mL kull waħda	Doża waħda (0.5 mL) fiha 25 mikrogramma ta' elasomeran u 25 mikrogramma ta' imelasomeran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) (integrat f'nanopartikoli lipidi).
	Kunjett b'ħafna doži ta' 5 mL (tapp tat-tip flip-off blu)	10 doži ta' 0.5 mL kull waħda jew 20 doži ta' 0.25 mL kull waħda	Doża waħda (0.25 mL) fiha 12.5 mikrogramma ta' elasomeran u 12.5 mikrogramma ta' imelasomeran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) (integrat f'nanopartikoli lipidi).
Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma/mL dispersjoni għall-injezzjoni	Kunjett b'doża waħda ta' 0.5 mL (tap flip-off blu)	Doża waħda ta' 0.5 mL Għal użu ta' darba biss.	Doża waħda (0.5 mL) fiha 25 mikrogramma ta' elasomeran u 25 mikrogramma

Qawwa	Kontenitür	Doža/i	Għamla għal kull doža
Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma/mL dispersjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest	Siringa mimlija għal-lest	Doža waħda ta' 0.5 mL Għal użu ta' darba biss	ta' imelasomeran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) (integrat f'nanopartikoli lipidi).

L-elasomeran huwa 5'-capped mRNA b'katina waħda magħmula bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr celluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li tikkodifika l-proteina spika (S) virali tas-SARS-CoV-2 (original).

L-imelasomeran huwa 5'-capped mRNA b'katina waħda magħmula bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr celluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li tikkodifika l-proteina spika (S) virali tas-SARS-CoV-2 (Omicron BA.1).

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

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Dispersjoni għall-injezzjoni

Dispersjoni bajda għal off-white (pH: 7.0 – 8.0).

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 huwa indikat għall-immunizzazzjoni attiva biex jippreveni l-marda tal-COVID-19 ikkawżata mis-SARS-CoV-2 f'individwi ta' 6 snin jew akbar li preċedentement irċevew mill-inqas kors ta' tilqim primarju wieħed kontra l-COVID 19 (ara sezzjonijiet 4.2 u 5.1).

L-użu ta' dan il-vacċin għandu jkun skont ir-rakkmandazzjonijiet uffiċjali.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Età ta' 12-il sena jew ikbar

Id-doža ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 hija ta' 0.5 mL li tingħata ġol-muskoli.

Tfal ta' 6 snin sa 11-il sena

Id-doža ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 hija ta' 0.25 mL li tingħata ġol-muskoli.

Għandu jkun hemm intervall ta' mill-inqas 3 xhur bejn l-amministrazzjoni ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 u l-aħħar doža preċedenti tal-vaċċin tal-COVID-19.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 huwa indikat biss għall-individwi li preċedentement irċevew mill-inqas kors ta' tilqim primarju wieħed kontra l-COVID-19.

Għad-dettalji dwar il-kors ta' tilqim primarju għall-etajiet minn 6 snin 'il fuq, jekk jogħġgbok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal Spikevax 0.2 mg/mL dispersjoni għall-injezzjoni.

Popolazzjoni pedjatrika

Is-sigurtà u l-effikaċċja ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 fit-tfal ta' età inqas minn 6 snin għadhom ma ġewx determinati s'issa. M'hemm l-ebda d-data disponibbli.

Anzjani

Ma huwa meħtieg l-ebda aġġustament tad-doża f'individwi anzjani ta' ≥ 65 sena.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Spikevax għandu jingħata ġol-muskoli. Is-sit ippreferut huwa l-muskolu tad-deltojde tan-naħha 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 vaċċin ieħor jew prodotti medicinali oħra.

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

Għall-istruzzjonijiet fuq it-tħallil, 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 għall-użu

Traċċabilità

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

Sensittività eċċessiva u anafilassi

Ġiet irrapportata anafilassi f'individwi li rċevew Spikevax (original). Għandu jkun hemm disponibbli trattament mediku xieraq kif ukoll superviżjoni medika xierqa f'każ li sseħħ reazzjoni anafilattika wara li jiġi amministrat il-vaċċin.

Huwa rrakkomandat li jkun hemm osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta wara li tingħata t-tilqima. Id-doži sussegwenti ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 m'għandhomx jingħatawar lil dawk li esperjenzaw anafilassi għal doża preċedenti ta' Spikevax (original).

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju għal mijokardite u perikardite wara tilqim bi Spikevax.

Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ffit-ġranet biss wara t-tilqim, u seħħew primarjament fi żmien 14-il ġurnata. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss fi rġiel iż-ġu fl-ġewwa, u aktar ta' spiss wara t-tieni doża meta mqabbla mal-ewwel doża (ara sezzjoni 4.8).

Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-kazijiet jirkupraw. Xi każijiet jeħtiegu appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professionisti tal-kura tas-saħħha għandhom joqogħdu attenti għas-sinjal u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma għandhom jingħataw istruzzjonijiet biex ifittxu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bħal uġiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta' nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professionisti tal-kura tas-saħħha għandhom jikkonsultaw gwida u/jew speċjalisti biex jiddianostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluzi reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress jistgħu jseħħu f'assocjazzjoni mat-tilqima bħala reazzjoni psikoġenika għall-injezzjoni tal-labba. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat korriġment ikkawżat minn ħass hażin.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tiġi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infelżzjoni akuta. Il-preżenza ta' infelżzjoni żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Tromboċitopenja u disturbi fil-koagulazzjoni

Bħal kwalunkwe injezzjoni oħra ġol-muskoli, il-vaċċin għandu jingħata b'kawtela f'individwi li jkunu qed jirċievu terapija antikoagulant jew f'dawk bi tromboċitopenja jew bi kwalunkwe disturb fil-koagulazzjoni ieħor (bħal emofilja) minħabba li tista' sseħħ fsada jew tbengil wara amministrazzjoni ġol-muskoli f'dawn l-individwi.

Feġġien mill-ġdid tas-sindromu ta' tnixxija kapillari

Ġew irappurtati fit-każijiet ta' feġġien mill-ġdid tas-sindromu ta' tnixxija kapillari (CLS, *capillary leak syndrome*) fl-ewwel ġranet wara t-tilqima bi Spikevax (original). Il-professionisti tal-kura tas-saħħha għandhom ikunu konxji ta' sinjal u sintomi tas-CLS biex jagħrfu u jittrattaw il-kundizzjoni minnufih. F'individwi bi storja medika ta' CLS, l-ippjanar tat-tilqim għandu jsir f'kollaborazzjoni mal-esperti mediċi x-xierqa.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vaċċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn studji kliniči li għadhom għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effiċċja tal-vaċċin

Bħal kull vaċċin ieħor, it-tilqim bi Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 jista' ma jipproteġix lil kull min jirċievi l-vaċċin.

Eċċipjenti b'effett magħruf

Sodium

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

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

Spikevax (inkluži formulazzjonijiet varjanti) jista' jingħata fl-istess hin ma' vaċċini tal-influwenza (standard u ta' doża għolja) u mal-vaċċin ta' sottounità tal-herpes zoster (hruq ta' Sant'Antnin).

Vaċċini injettabbli differenti għandhom jingħataw f'siti ta' injezzjoni differenti.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġ

Tqala

Għadha mhi disponibbli l-ebda *data* rigward l-użu ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 waqt it-tqala.

Madankollu, għadd kbir ta' *data* bbażata fuq osservazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bi Spikevax (original) waqt it-tieni u t-tielet trimestru ma wriex żieda f'eżi ti avversi tat-tqala. Filwaqt li d-*data* dwar eżi ti tat-tqala wara t-tilqim matul l-ewwel trimestru attwalment hija limitata, ma kien osservat l-ebda riskju miżjud ta' koriment. Studji f'animali ma jurux effetti ħażiena diretti jew indiretti fuq it-tqala, l-iżvilupp tal-embriju/fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-twelid (ara sezzjoni 5.3). Ladarba d-differenzi bejn il-prodotti huma limitati għas-sekwenza tal-proteina spika, u m'hemm l-ebda differenza klinikament sinifikanti fir-reattoġeniċità, Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 jista' jintuża waqt it-tqala.

Treddiġ

Għadha mhi disponibbli l-ebda *data* rigward l-użu ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 waqt it-treddiġ.

Madankollu, l-ebda effett fuq it-trabi tat-twelid/trabi li qiegħdin jiġu mreddgħin ma hu mistenni peress li l-espożizzjoni sistemika tal-vaċċin hi baxxa fil-mara li qiegħda tredda'. *Data* bbażata fuq osservazzjoni minn nisa li kienu qiegħdin ireddgħu wara t-tilqim bi Spikevax (original) ma wriex riskju ta' effetti avversi fit-trabi tat-twelid/trabi li qiegħdin jiġu mreddgħin. Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 jista' jintuża waqt it-treddiġ.

Fertilità

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

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 m'għandu l-ebda effett jew ffit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaftettwaw il-ħila tas-sewqan u tat-thaddim tal-magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Adulti

Is-sigurtà ta' Spikevax (original) ġiet evalwata fi studju li għadu għaddej ta' Fażi 3, fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, observer-blind u kkontrollat bi plāċebo li sar fl-Istati Uniti fuq 30 351 partecipant ta' età ta' ≥ 18 -il sena jew akbar li rċevew tal-inqas doža waħda ta' Spikevax (original) (n=15 185) jew plāċebo (n=15 166) (NCT04470427). Fiż-żmien tat-tilqima, l-età medja tal-popolazzjoni kienet ta' 52 sena (medda ta' 18-95); 22 831 (75.2%) tal-partecipanti kellhom bejn 18 sa 64 sena u 7 520 (24.8%) tal-partecipanti kellhom 65 sena jew akbar.

L-aktar reazzjonijiet avversi rrappurtati ta' spiss kienu wġiġi fis-sit tal-injezzjoni (92%), għejja (70%), uġiġi ta' ras (64.7%), majalġja (61.5%), artralġja (46.4%), tertir ta' bard (45.4%), dardir/rimettar (23%), nefha/sensittivită taħt tal-abt (19.8%), deni (15.5%), nefha fis-sit tal-injezzjoni (14.7%) u hmura (10%). Ir-reazzjonijiet avversi lokali u sistemiċi kienu ġeneralment ħtief jew moderati fl-

intensità tagħhom u ghaddew fi ftit ġranet wara t-tilqima. Frekwenza kemmxejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattoġenicità kienet assoċjata ma' età akbar.

B'mod ġenerali, kien hemm incidenza ogħla ta' xi reazzjonijiet avversi fi gruppi ta' età iżgħar: l-incidenza ta' nefha/sensittivită taħt tal-abt, għeja, uġiġi ta' ras, majalġja, artralġja, tertir ta' bard, dardir/rimettar u deni kienet ogħla fl-adulti ta' età minn 18 sa < 65 sena milli f'dawk li kellhom 65 sena jew akbar.

Reazzjonijiet avversi lokali u sistemiċi ġew irrappurtati b'mod aktar frekwenti wara Doža 2 milli wara Doža 1.

Adolexxenti ta' età minn 12 sa 17-il sena

Data tas-sigurtà għal Spikevax (original) fl-adolexxenti nġabret fi studju kliniku b'diversi partijiet li għadu għaddej ta' Fażi 2/3, fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, observer-blind u u kkontrollat bi plaċebo li sar fl-Istati Uniti. L-ewwel porzjon tal-istudju involva 3 726 partecipant ta' età minn 12 sa 17-il sena li rċevew tal-inqas doża waħda ta' Spikevax (original) (n=2 486) jew plaċebo (n=1 240) (NCT04649151). Il-karatteristiċi tad-demografija kienu simili fost il-partecipanti li rċevew Spikevax (original) u dawk li rċevew plaċebo.

Ir-reazzjonijiet avversi l-aktar frekwenti fl-adolexxenti ta' età minn 12 sa 17-il sena kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (97%), uġiġi ta' ras (78%), għeja (75%), majalġja (54%), tertir ta' bard (49%), nefha/sensittivită taħt l-abt (35%), artralġja (35%), dardir/rimettar (29%), nefha fis-sit tal-injezzjoni (28%), eritema fis-sit tal-injezzjoni (26%), u deni (14%).

Dan l-istudju għadda għal studju *open-label* ta' Fażi 2/3 fejn 1 346 partecipant ta' età minn 12 sa 17-il sena rċevew doża booster ta' Spikevax mill-inqas 5 xhur wara t-tieni doża tas-serje primarja. Ma ġew identifikati l-ebda reazzjonijiet avversi addizzjonali fil-porzjon *open-label* tal-istudju.

Tfal ta' età minn 6 snin sa 11-il sena

Data tas-sigurtà għal Spikevax (original) fit-tfal ingħabret fi studju kliniku f'żewġ partijiet li għadu għaddej ta' Fażi 2/3, fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali u observer-blind li sar fl-Istati Uniti u l-Kanada (NCT04796896). Parti 1 hija fażi *open-label* tal-istudju għas-sigurtà, l-għażla tad-doża, u l-immunoġenicità u kienet tħinkludi 380 partecipant ta' età minn 6 snin sa 11-il sena li rċevew tal-inqas doża waħda (0.25 mL) ta' Spikevax (original). Parti 2 hija l-fażi kkontrollata bi plaċebo għas-sigurtà u kienet tħinkludi 4 016-il partecipant ta' età minn 6 snin sa 11-il sena li rċevew tal-inqas doża waħda (0.25 mL) ta' Spikevax (original) (n=3 012) jew plaċebo (n=1 004). Ebda partecipant fil-Parti 1 ma ppartecipa fil-Parti 2. Il-karatteristiċi demografici kienu simili fost il-pazjenti li rċevew Spikevax (original) u dawk li rċevew plaċebo.

Ir-reazzjonijiet avversi l-aktar frekwenti fil-partecipanti ta' età minn 6 snin sa 11-il sena wara l-ghoti tas-serje primarja (f'Parti 2) kienu wgħiġi fis-sit tal-injezzjoni (98.4%), għeja (73.1%), uġiġi ta' ras (62.1%), majalġja (35.3%), tertir ta' bard (34.6%), dardir/rimettar (29.3%), nefha/sensittivită taħt l-abt (27.0%), deni (25.7%), eritema fis-sit tal-injezzjoni (24.0%), nefha fis-sit tal-injezzjoni (22.3%), u artralġja (21.3%).

Il-protokoll tal-istudju ġie emendat sabiex jinkludi fażi *open-label* tad-doża booster li inkludiet 1 294 partecipant ta' età minn 6 snin sa 11-il sena li rċevew doża booster ta' Spikevax (original) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doża tas-serje primarja. Ebda reazzjoni avversa addizzjonali ma ġiet identifikata fil-porzjon *open-label* tal-istudju.

Tfal ta' età minn 6 xhur sa 5 snin

Twettaq studju kliniku li għadu għaddej, ta' Fażi 2/3, fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, observer-blind u kkontrollat bi plaċebo sabiex jevalwa s-sigurtà, it-tolleranza, ir-reattoġenicità, u l-effikċċa ta' Spikevax (original) fl-Istati Uniti u l-Kanada. Dan l-istudju involva 10 390 participant ta' età minn 6 xhur sa 11-il sena li rċevew mill-inqas doża waħda ta' Spikevax (n=7 798) jew plaċebo (n=2 592).

L-istudju involva tfal fi 3 grupper ta' età: minn 6 snin sa 11-il sena; minn sentejn sa 5 snin; u minn 6 xhur sa 23 xahar. Dan l-istudju pedjatriku involva 6 388 partecipanti ta' età minn 6 xhur sa 5 snin li rcevew tal-inqas doža waħda ta' Spikevax (original) (n=4 791) jew plačebo (n=1 597). Il-karatteristiki demografici kieni simili fost il-partecipanti li rcevew Spikevax (original) u dawk li rcevew plačebo.

F'dan l-istudju kliniku, ir-reazzjonijiet avversi fil-partecipanti ta' età minn 6 xhur sa 23 xahar, wara li nghataw l-ewwel serje, kieni irritabilità/biki (81.5%), ugħiġ fis-sit tal-injezzjoni (56.2%), ngħas (51.1%), nuqqas ta' aptit (45.7%), deni (21.8%), nefha fis-sit tal-injezzjoni (18.4%), eritema fis-sit tal-injezzjoni (17.9%), u nefha/sensittività taħt l-abt (12.2%).

Ir-reazzjonijiet avversi fil-partecipanti ta' età minn 24 xahar sa 36 xahar wara li nghataw l-ewwel serje kieni wgiġi fis-sit tal-injezzjoni (76.8%), irritabilità/biki (71.0%), ngħas (49.7%), telf ta' aptit (42.4%), deni (26.1%), eritema fis-sit tal-injezzjoni (17.9%), nefha fis-sit tal-injezzjoni (15.7%), u nefha/sensittività taħt l-abt (11.5%).

Ir-reazzjonijiet avversi fil-partecipanti ta' età minn 37 xahar sa 5 snin wara li nghataw l-ewwel serje kieni wgiġi fis-sit tal-injezzjoni (83.8%), għeja (61.9%), ugħiġ ta' ras (22.9%), majalġja (22.1%), deni (20.9%), tertir ta' bard (16.8%), dardir/rimettar (15.2%), nefha/sensittività taħt l-abt (14.3%), artralġja (12.8%), eritema fis-sit tal-injezzjoni (9.5%), u nefha fis-sit tal-injezzjoni (8.2%).

Lista f'tabu tar-reazzjonijiet avversi

Il-profil tas-sigurtà ppreżentat hawn taħt huwa bbażat fuq *data* ġġenerata f'diversi studji kliniči kkontrollati bi plačebo:

- 30 351 adult ta' età ta' ≥ 18 -il sena,
- 3 726 adolexxenti ta' età minn 12 sa 17-il sena,
- 4 002 itfal ta' età minn 6 snin sa 11-il sena,
- 6 388 tfal ta' età minn 6 xhur sa 5 snin
- u l-esperjenza wara t-tqegħid fis-suq.

Ir-reazzjonijiet avversi rrappurtati huma elenkti skont il-konvenzjoni tal-frekwenza li ġejja:

Komuni ħafna ($\geq 1/10$)

Komuni ($\geq 1/100$ sa $<1/10$)

Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $<1/100$)

Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $<1/1\,000$)

Rari ħafna ($<1/10\,000$)

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-*data* disponibbi).

F'kull kategorija ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma ppreżentati skont l-intensità tagħhom, bl-aktar serji mniżżi l-ewwel (Tabella 2).

Tabella 2: Reazzjonijiet avversi minn studji kliniči ta' Spikevax (original) u esperjenza ta' wara l-awtorizzazzjoni fi tfal u individwi li għandhom 6 xhur jew aktar

Sistema tal-klassifika tal-organi tal-MedDRA	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni ħafna	Limfadenopatija*
Disturbi fis-sistema immunitarja	Mhux magħruf	Anafilassi Sensittività eċċessiva
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni	Komuni ħafna	Nuqqas ta' aptit†
Disturbi psikjatriċi	Komuni ħafna	Irritabilità/biki†
Disturbi fis-sistema nervuża	Komuni ħafna Mhux komuni	Ugħiġ ta' ras Ngħas† Sturdament

Sistema tal-klassifika tal-organi tal-MedDRA	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
	Rari	Paralizi tal-wiċċ periferali akuta‡ Ipoestežija Paraestežija
Disturbi fil-qalb	Rari ħafna	Mijkardite Perikardite
Disturbi gastro-intestinali	Komuni ħafna	Dardir/rimettar
	Komuni	Dijarea
	Mħux komuni	Uġiġħ addominali§
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Komuni	Raxx
	Mħux komuni	Urtikarja¶
	Mħux magħruf	Eritema multiforme Urtikarja mekkanika Urtikarja kronika
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Majalġja Artralgja
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mħux magħruf	Emorragijsa mestruwali qawwija#
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni Għeja Tertir ta' bard Deni Nefha fis-sit tal-injezzjoni Eritema fis-sit tal-injezzjoni
	Komuni	Urtikarja fis-sit tal-injezzjoni Raxx fis-sit tal-injezzjoni Reazzjoni mdewma fis-sit tal-injezzjoni♣
	Mħux komuni	Hakk fis-sit tal-injezzjoni
	Rari	Nefha fil-wiċċ♥
	Mħux magħruf	Nefha mifruxa tad-driegħ Vaccinat

*Limfadenopatijsa tniżżelet bhala limfadenopatijsa awziljarja fl-istess naha tas-sit tal-injezzjoni. F'xi każijiet, ġew affettwati limfonodi ohra (eż., cervikali, supraklavikulari).

† Osservati fil-popolazzjoni pedjatrika (ta' età minn 6 xhur sa 5 snin).

‡ Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurta, giet irrapprtata paralizi akuta tal-wiċċ periferali (jew paralizi) minn tliet partecipanti fil-grupp ta' Spikevax (original) u minn partecipant wieħed fil-grupp tal-plaċebo. Il-bidu fil-partecipanti tal-grupp tal-vaċċin seħħ 22 ġurnata, 28 ġurnata u 32 ġurnata wara t-tieni doża.

§ Uġiġħ addominali kien osservat fil-popolazzjoni pedjatrika (ta' età minn 6 snin sa 11-il sena): 0.2% fil-grupp ta' Spikevax (original) u 0% fil-grupp tal-plaċebo.

¶ L-urtikarja giet osservata jew b'bidu akut (fi żmien ffit ġranet wara t-tilqima) jew b'bidu tardiv (sa madwar ġimġajtejn wara t-tilqima)

#Hafna mill-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja.

♣ Iz-żmien medjan sal-bidu kien ta' 9 ġranet wara l-ewwel injezzjoni, u 11-il ġurnata wara t-tieni injezzjoni. Id-dewmien medjan kien ta' 4 ġranet wara l-ewwel injezzjoni, u 4 ġranet wara t-tieni injezzjoni.

♥ Žewġ avvenimenti avversi serji ta' nefha fil-wiċċ kienet rrappurtati f'persuni li rċevew il-vaċċin u li preċedentament kienu rċevew injezzjonijiet kożmetiči fil-wiċċ. In-neħha fil-wiċċ kienet irrapprtata f'Għurnata 1 u Ĝurnata 3, rispettivament, relativi għall-ġurnata tat-tilqima.

Ir-reattoġenicità u l-profil tas-sigurta fi 343 individwu li rċevew Spikevax (original), li kienu seropożittivi għas-SARS-CoV-2 fil-linjal bażi, kienu komparabbi għal dawk f'individwi seronegattivi għas-SARS-CoV-2 fil-linjal bażi.

Adulti (doża booster)

Is-sigurta, ir-reattoġenicità, u l-immunoġenicità ta' doża booster ta' Spikevax (original) huma evalwati fi studju ta' Fażi 2 li għadu għaddej, fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, observer-blind u

kkontrollat bi placebo, biex jikkonferma d-doža f'parteċipanti ta' 18-il sena jew akbar (NCT04405076). F'dan l-istudju, 198 parteċipant irċevew żewġ doži (0.5 mL, 100 mikrogramma xahar 'il bogħod minn xulxin) tas-serje primarja tal-vaċċin Spikevax (original). Fil-faži *open-label* ta' dan l-istudju, 167 minn dawk il-parteċipanti rċevew doža booster waħda (0.25 mL, 50 mikrogramma) mill-inqas 6 xhur wara li rċevew it-tieni doža tas-serje primarja. Il-profil soliċitat tar-reazzjonijiet avversi għad-doža booster (0.25 mL, 50 mikrogramma) kien simili għal dak ta' wara t-tieni doža fis-serje primarja.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (doža booster)

Is-sigurtà, ir-reattoġenicità, u l-immunoġenicità ta' doža booster ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 huma evalwati fi studju *open-label* ta' Faži 2/3 li għadu għaddej f'parteċipanti ta' 18-il sena jew akbar (mRNA-1273-P205). F'dan l-istudju, 437 parteċipant irċevew id-doža booster ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 ta' 50 mikrogramma, u 377 parteċipant irċevew id-doža booster ta' Spikevax (original) ta' 50 mikrogramma.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 għandu profil ta' reattoġenicità simili għal dak tal-booster ta' Spikevax (original) li jingħata bħala t-tieni doža booster. Il-frekwenza tar-reazzjonijiet avversi wara l-immunizzazzjoni bi Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 kienet ukoll simili jew inqas meta mqabbla ma' dik tal-ewwel doža booster ta' Spikevax (original) (50 mikrogramma) u meta mqabbla mat-tieni doža booster tas-serje primarja ta' Spikevax (original) (100 mikrogramma). Il-profil tas-sigurtà ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (perjodu ta' segwit medjan ta' 113-il jum) kien simili għall-profil tas-sigurtà ta' Spikevax (original) (perjodu ta' segwit medjan ta' 127 jum).

Spikevax (original) f'persuni li rċevew trapjant ta' organu solidu

Is-sigurtà, ir-reattoġenicità, u l-immunoġenicità ta' Spikevax (original) kienet evalwati fi studju *open-label* maqsum f'żewġ partijiet ta' Faži 3b f'persuni adulti li rċevew trapjant ta' organu solidu (SOT, *solid organ transplant*), inklużi trapjanti tal-kliewi u tal-fwied (mRNA-1273-P304). Inghatat doža ta' 100 mikrogramma (0.5 mL), li kienet id-doža awtorizzata fiż-żmien meta sar l-istudju.

F'Parti A, 128 persuna li rċevew SOT irċevew it-tielet doža ta' Spikevax (original). F'Parti B, 159 persuna li rċevew SOT irċevew doža booster mill-inqas 4 xhur wara l-aħħar doža (ir-raba' doža għal vaċċini mRNA u t-tielet doža għal vaċċini mhux mRNA).

Ir-reattoġenicità kienet konsistenti mal-profil magħruf ta' Spikevax (original). Ma kienx hemm sejbiet mhux mistennija dwar is-sigurtà.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijokardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim bi Spikevax (original) hija l-ogħla f'irġiel iż-ġgħar (ara sezzjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjologici Ewropej kbar stħaw ir-riskju eċċessiv f'irġiel iż-ġgħar wara t-tieni doža ta' Spikevax (original). Studju wieħed wera li f'perjodu ta' 7 ġrañet wara t-tieni doža kien hemm madwar 1.316 (95% CI: 1.299, 1.333) każijiet žejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju ieħor, f'perjodu ta' 28 ġurnata wara t-tieni doža kien hemm 1.88 (95% CI: 0.956, 2.804) każijiet žejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u l-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema nazzjonali ta' rappurtar u jinkludu n-numru tal-lott jekk dan ikun disponibbli.

4.9 Doža eċċessiva

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

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĆI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Vaċċin, vaċċini tal-COVID-19, Kodiċi ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Spikevax (elasomeran) u Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (elasomeran/imelasomeran) it-nejn li huma fihom l-mRNA fformulat f'nanopartikoli tal-lipidi. L-mRNA jikkodifika ghall-proteina spika tas-SARS-CoV-2 ta' tul shiħ immodifikata b'2 sostituzzjonijiet tal-prolina ankrata fid-dominju heptad repeat 1 (S-2P) biex tiġi stabbilizzata f'konformazzjoni ta' prefużjoni. Wara injezzjoni ġol-muskoli, iċ-ċelluli fis-sit tal-injezzjoni u l-limfonodi mbattla jassorbu n-nanopartikola tal-lipidi, u b'mod effettiv iwasslu s-sekwenza tal-mRNA fiċ-ċelluli biex tinbidel fi proteina viral. L-mRNA mwassal ma jidħolx fin-nukleu cellulari jew jinteraġixxi mal-ġenoma, ma jirreplikax, u huwa espress b'mod temporanju prinċipalment minn ċelluli dendritiċi u makrofaġi tas-sinus subkapsulari. Il-proteina spika espressa marbuta mal-membrana tas-SARS-CoV-2 hija mbagħad rikonoxxuta miċ-ċelluli immuni bhala antīgene barrani. Dan iqanqal risponsi kemm taċ-ċelluli T kif ukoll taċ-ċelluli B biex jiġġeneraw antikorpi newtralizzanti, li jistgħu jikkontribwixxu ghall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċċja klinika

L-immunoġeniċità fl-adulti – wara d-doža booster ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (0.5 mL, 25 mikrogramma/25 mikrogramma)

Is-sigurtà, ir-reattoġeniċità, u l-immunoġeniċità ta' doža booster ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 huma evalwati fi studju ta' Fazi 2/3 *open-label* li għaddej f'parteċipanti ta' 18-il sena jew akbar (mRNA-1273-P205). F'dan l-istudju, 437 parteċipant irċevew id-doža booster ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 ta' 50 mikrogramma, u 377 parteċipant irċevew id-doža booster ta' Spikevax (original) ta' 50 mikrogramma.

Studju P205 Parti G evalwa s-sigurtà, ir-reattoġeniċità, u l-immunoġeniċità ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 meta ġie amministrat bhala t-tieni doža booster lil-adulti li preċedentement irċevew 2 doži ta' Spikevax (original) (100 mikrogramma) bhala serje primarja u doža booster ta' Spikevax original (50 mikrogramma) mill-inqas 3 xhur qabel ir-registrazzjoni. F'P205 Parti F, il-parteċipanti tal-istudju rċevew Spikevax (original) (50 mikrogramma) bhala t-tieni doža booster u l-grupp tal-Parti F iservi bhala l-grupp tat-tqabbil mhux kontemporanju fi ħdan l-istudju ghall-Parti G fit-tqabbil bejn iż-żewġ vaċċini booster, Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 and Spikevax (original), meta mogħtija bhala t-tieni doži booster.

F'dan l-istudju, l-analiżi tal-immunoġeniċità primarja ġiet ibbażata fuq is-sett tal-immunoġeniċità primarja li jinkludi parteċipanti mingħajr ebda evidenza tal-infezzjoni tas-SARS-CoV-2 fil-linja bażi (qabel il-booster). Fl-analiżi primarja, it-titru tal-medja ġeometrika (GMT, geometric mean titre) tal-antikorpi newtralizzanti stmat tas-SARS-CoV-2 originali u 1-95% CI korrispondenti kienu 6 422.3 (5 990.1, 6 885.7) u 5 286.6 (4 887.1, 5 718.9) 28 ġurnata wara d-doži booster ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 u Spikevax (original), rispettivament. Dawn il-GMTs jirrappreżentaw il-proporzjon bejn ir-rispons ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 versus Spikevax (original) kontra r-razza antenata tas-SARS COV-2 (D614G). Il-GMT (97.5% CI) kien 1.22 (1.08, 1.37) li

jissodisfa l-kriterju specifikat minn qabel għan-nuqqas ta' inferjorità (limitu inferjuri ta' 97.5% CI ≥ 0.67).

Il-GMTs tal-antikorpi newtralizzanti stmati ta' Ĝurnata 29 kontra l-Omicron, BA.1 kien 2 479.9 (2 264.5, 2 715.8) u 1 421.2 (1 283.0, 1 574.4) fil-gruppi tal-booster ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 u Spikevax (original), rispettivament, u l-GMR (97.5% CI) kien 1.75 (1.49, 2.04), li ssodisfa l-kriterju ta' superjorità specifikat minn qabel (limitu inferjuri ta' CI > 1).

Persistenza tal-antikorpi għal tliet xhur tal-vaccin booster kontra l-COVID-19 ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1

Il-partecipanti fi Studju P205 Parti G kien reggistrati b'mod sekwenzjali biex jirċievu 50 mikrogramma ta' Spikevax (original) (n=376) jew Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (n=437) bħala t-tieni doži booster. Fil-partecipanti b'ebda incidenza qabel il-booster ta' SARS-CoV-2, Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 qanqal titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' Omicron-BA.1 (GMT osservat) li kien oħla b'mod sinifikanti (964.4 [834.4, 1 114.7]) minn dawk ta' Spikevax (original) (624.2 [533.1, 730.9]) u simili bejn il-boosters kontra SARS-CoV-2 antenat fi tliet xhur.

Effikaċċja klinika fl-adulti

L-istudju fl-adulti kien studju kliniku ta' Fażi 3 fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, observer-blind u kkontrollat bi plaċebo (NCT04470427) li eskluda individwi li kien immunokompromessi jew li kien rċevew immunosuppressanti fi żmien 6 xhur, kif ukoll partecipanti li kien tqal, jew li kellhom storja ta' infelazzjoni ta' SARS-CoV-2. Il-partecipanti bil-marda tal-HIV stabbli ma gewx eskluži. Il-vaccini tal-influwenza setgħu jiġu amministrati 14-il ġurnata qabel jew 14-il ġurnata wara kwalunkwe doża ta' Spikevax (original). Il-partecipanti kien meħtieġa wkoll josservaw intervall minimu ta' 3 xhur wara li rċevew prodotti tad-demm/plażma jew immunoglobulini qabel beda l-istudju sabiex jirċievu plaċebo jew Spikevax (original).

Total ta' 30 351 individwu gew segwiti għal medjan ta' 92 ġurnata (medda: 1-122) għall-iżvilupp tal-marda tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni tal-analiżi tal-effikaċċja primarja (imsejha s-Sett Skont il-Protokoll jew PPS), kienet tħalli 28 207 individwi li rċevew Spikevax (original) (n=14 134) jew plaċebo (n=14 073), u kellhom status tal-linjal bażi tas-SARS-CoV-2 negattiv. Il-popolazzjoni tal-istudju tal-PPS inkludiet 47.4% nisa, 52.6% irġiel, 79.5% Bojod, 9.7% Afrikani Amerikani, 4.6% Ażjatiċi u 6.2% oħrajn. 19.7% tal-partecipanti gew identifikati bħala Ispaniċi jew Latini. L-età medjana tal-individwi kienet ta' 53 sena (medda 18-94). Perjodu ta' doža għidha -7 sa +14-il ġurnata kien permess għall-inklużjoni fil-PPS. 98% tal-persuni li rċevew il-vaccin irċevew it-tieni doża bejn 25 sa 35 ġurnata wara l-ewwel doża (li jikkorrispondi għal -3 sa +7 ġrañet madwar l-intervall ta' 28 ġurnata).

Il-każijiet ta' COVID-19 gew ikkonfermati permezz tat-Traskriptażi Inversa u Reazzjoni Katina bil-Polimeraži (RT PCR, *Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction*) u minn Kumitat ta' Aġġudikazzjoni Klinika. L-effikaċċja tal-vaccin b'mod ġenerali u skont il-gruppi ta' età principali hija pprezentata fit-Tabella 3.

Tabella 3: Analizi tal-effikaċja tal-vaċċin: COVID-19 ikkonfermat# irrispettivamente mis-severità li jibda 14-il ġurnata wara t-tieni doża – PPS

Grupp ta' età (snin)	Spikevax (original)			Plaċebo			% Effikaċja tal-vaċċin (95% CI)*
	Individwi N	Kažijiet tal-COVID-19 n	Rata ta' incidenza tal-COVID-19 kull 1 000 persuna-snин	Individwi N	Kažijiet tal-COVID-19 n	Rata ta' incidenza tal-COVID-19 kull 1 000 persuna-snин	
Globali (≥ 18)	14 134	11	3.328	14 073	185	56.510	94.1 (89.3, 96.8)**
18 sa < 65	10 551	7	2.875	10 521	156	64.625	95.6 (90.6, 97.9)
≥ 65	3 583	4	4.595	3 552	29	33.728	86.4 (61.4, 95.2)
≥ 65 sa < 75	2 953	4	5.586	2 864	22	31.744	82.4% (48.9, 93.9)
≥ 75	630	0	0	688	7	41.968	100% (NE, 100)

#COVID-19: COVID-19 sintomatiku li jeħtieg riżultat pozittiv ta' RT-PCR u mill-inqas 2 sintomi sistemiċi jew sintomu respiratorju wieħed. Kažijiet li jibdew 14-il ġurnata wara t-tieni doża.

*Effikaċja tal-vaċċin u 95% intervall ta' kufidenza (CI) mill-mudell ta' periklu proporzjonali ta' Cox stratifikat

** CI mhux aġġustat għall-multipliċità. Analizijiet statistici aġġustati tal-multipliċita saru f'analizi interim ibbażata fuq inqas kažijiet ta' COVID-19, mhux irrappurtati hawn.

Fost l-individwi kollha fil-PPS, l-ebda kaž ta' COVID-19 sever ma gie rrappurtat fil-grupp tal-vaċċin meta mqabbel ma' 30 sa 185 kaž irrappurtati fil-grupp tal-plaċebo. Mit-30 partecipant b'marda severa, 9 gew rikoverati l-isptar, 2 iddaħħlu fil-kura intensiva. Il-maġgoranza tal-kažijiet severi li kien fadal issodisfaw biss il-kriterju tas-saturazzjoni tal-ossigenu (SpO2) għall-mard sever ($\leq 93\%$ bl-arja fil-kamra).

L-effikaċja tal-vaċċin ta' Spikevax (original) għall-prevenzjoni tal-COVID-19 minkejja infezzjoni tas-SARS-CoV-2 preċedenti (determinata minn seroloġija tal-linjal baži u minn ittestjar tal-kampjuni ta' swabs nażofaringali) minn 14-il ġurnata wara Doża 2 kienet ta' 93.6% (95% CI: 88.6, 96.5).

Barra minn hekk, analizijiet tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u partecipanti b'komorbiditajiet medici assoċjati ma' riskju għoli ta' COVID-19 severa.

Immunogeničità fl-adulti – wara doża booster (0.25 mL, 50 mikrogramma)

Is-sigurtà, ir-reattoġenicità, u l-immunoġenicità ta' doża booster ta' Spikevax (original) qed jiġu evalwati fi studju ta' Faži 2 li għadu għaddej, fejn il-pazjenti ntgħaż lu b'mod każwali, observer-blind u kkontrollat bi plaċebo, biex jikkonferma d-doża f'parteċipanti ta' 18-il sena jew akbar (NCT04405076). F'dan l-istudju, 198 partecipant irċevew żewġ doži (0.5 mL, 100 mikrogramma xahar 'il bogħod minn xulxin) tal-vaċċin Spikevax (original) bħala serje primarja. Fil-faži open-label, 149 minn dawk il-partecipanti (Sett Skont il-Protokoll) irċevew doża booster waħda (0.25 mL, 50 mikrogramma) mill-inqas 6 xhur wara li rċevew it-tieni doża tas-serje primarja. Intwera li doża booster waħda (0.25 mL, 50 mikrogramma) irriżultat f'żieda medja ġeometrika (GMFR, geometric mean fold rise) ta' 12.99 darba (95% CI: 11.04, 15.29) fl-antikorpi newtralizzanti minn qabel ma nħħata l-booster meta mqabbla ma' 28 ġurnata wara d-doża booster. Il-GMFR fl-antikorpi newtralizzanti kienet ta' 1.53 (95% CI: 1.32, 1.77) meta mqabbla ma' 28 ġurnata wara t-tieni doża (serje primarja) għal 28 ġurnata wara d-doża booster.

Immunogeničità ta' doża booster wara t-tilqim primarju b'vaċċin kontra l-COVID-19 awtorizzat ieħor fl-adulti

Is-sigurtà u l-immunoġenicità ta' booster eterologu bi Spikevax (original) kienu studjati fi studju mibdi mill-investigatur b'154 partecipant. L-intervall ta' zmien minimu bejn is-serje primarja bl-użu

ta' vacċin kontra l-COVID-19 ibbażat fuq vettur jew ibbażat fuq RNA u injezzjoni booster bi Spikevax (original) kien ta' 12-il ġimġha (medda: 12-il ġimġha sa 20.9 ġimġħat). Id-doża użata għall-booster f'dan l-istudju kienet ta' 100 mikrogramma. It-titri tal-antikorpi newtralizzanti kif imkejla mill-assaġġ ta' newtralizzazzjoni tal-pseudovirus kien evalwati f' Ĝurnata 1 qabel l-għoti u f' Ĝurnata 15 u Ĝurnata 29 wara d-doża booster. Rispons għall-booster intwera irrispettivament mit-tilqim primarju.

Hija disponibbli biss *data* fuq perjodu ta' żmien qasir dwar l-immunoġenicità; attwalment il-protezzjoni fuq perjodu ta' żmien twil u l-memorja immunoloġika mhux magħrufa.

Is-sigurtà u l-immunoġenicità ta' seba' vacċini kontra l-COVID-19 bħala tielet doża (booster) fir-Renju Unit

COV-BOOST huwa studju mibdi mill-investigatur ta' Faži 2 f'ħafna centri u fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali tat-tilqima booster bit-tielet doża kontra l-COVID-19 b'subgrupp biex tigi investigata l-immunoloġija dettaljata. Il-partecipanti kienu adulti ta' età minn 30 sena u akbar, f'sahħha fiżika tajba (il-komorbiditajiet ikkontrollati sew minn ħfief għal moderati kienu permessi), li kienu rċevew żewġ doži ta' Pfizer-BioNTech jew Oxford-AstraZeneca (l-ewwel doża f'Dicembru 2020, Jannar 2021 jew Frar 2021), u kienu ilhom tal-inqas 84 ġurnata li ħadu t-tieni doża saż-żmien tar-reġistrazzjoni.

Spikevax (original) ta spinta lir-risponsi tal-antikorpi u newtralizzanti u kien ittollerat sew irrispettivament mis-serje primarja. Id-doża użata għall-booster f'dan l-istudju kienet ta' 100 mikrogramma. It-titri tal-antikorpi newtralizzanti kif imkejla b'assaqġ tan-newtralizzazzjoni tal-pseudovirus kien evalwati f' Ĝurnata 28 wara d-doża booster.

Antikorpi newtralizzanti qabel u wara l-booster kontra l-varjant B.1.617.2 (Delta) fl-adulti
Ir-riżultati tal-assaqġ tan-newtralizzazzjoni tal-pseudovirus (PsVNA) kontra l-varjant B.1.617.2 (Delta) determinat qabel il-booster u f' Ĝurnata 29 wara l-booster urew li l-għoti ta' doża booster ta' Spikevax (original) (0.25 mL, 50 mikrogramma) fl-adulti kkawża żieda ta' 17-il darba aktar fl-antikorpi newtralizzanti kontra l-varjant Delta meta mqabbla mal-livelli ta' qabel il-booster (GMFR = 17.28; 95% CI: 14.38, 20.77; n=295).

Effikaċċja klinika f'adolexxenti ta' età minn 12 sa 17-il sena

L-istudju fl-adolexxenti huwa studju kliniku li għadu għaddej, ta' Faži 2/3, fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, observer-blind u kkontrollat bi plaċebo (NCT04649151) biex jevalwa s-sigurtà, ir-reattoġenicità u l-effikaċċja ta' Spikevax (original) fl-adolexxenti ta' età minn 12 sa 17-il sena. Il-partecipanti bi storja magħrufa ta' infezzjoni tas-SARS-CoV-2 gew esklużi mill-istudju. Total ta' 3 732 partecipant ġew magħżula b'mod każwali 2:1 biex jircieu 2 doži ta' Spikevax (original) jew plaċebo salina xahar minn xulxin.

Saret analiżi tal-effikaċċja sekondarja fi 3 181 partecipant li rċevew 2 doži ta' Spikevax (original) (n=2 139) jew plaċebo (n=1 042) u kellhom status fil-linjal bażi tas-SARS-CoV-2 negattiv fis-Sett Skont il-Protokoll. Bejn il-partecipanti li rċevew Spikevax (original) u dawk li rċevew plaċebo, ma kienx hemm differenzi notevoli fid-demografija jew fil-kundizzjonijiet mediċi li kienu jeżistu minn qabel.

Il-COVID-19 kien definit bħala COVID-19 sintomatiku li kien jeħtieġ riżultat RT-PCR pożittiv u mill-inqas 2 sintomi sistemiċi jew sintomu respiratorju wieħed. Il-każijiet bdew 14-il ġurnata wara t-tieni doża.

Ma kienx hemm każijiet ta' COVID-19 sintomatici fil-grupp ta' Spikevax (original) u kien hemm 4 każijiet ta' COVID-19 sintomatici fil-grupp tal-plaċebo.

Immunoġenicità f'adolexxenti ta' età minn 12 sa 17-il sena – wara t-tilqima primarja ta' Spikevax
Saret analiżi tan-nuqqas ta' inferjorità li evalwat titri newtralizzanti ta' 50% tas-SARS-CoV-2 u r-rati ta' risponds tas-seru 28 ġurnata wara Doža 2 fis-subsettijiet tal-immunoġenicità skont il-protokoll ta' adolexxenti li kellhom minn 12 sa 17-il sena (n=340) fl-istudju fl-adolexxenti u f'partecipanti li kellhom minn 18 sa 25 sena (n=296) fl-istudju fl-adulti. L-individwi ma kellhomx evidenza immunoloġika jew viroloġika ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 fil-linjal bażi. Il-proporzjon

medju ġeometriku (GMR) tat-titri tal-antikorpi newtralizzanti fl-adolexxenti ta' età minn 12 sa 17-il sena meta mqabbel ma' dawk li kellhom minn 18 sa 25 sena kien ta' 1.08 (95% CI: 0.94, 1.24). Id-differenza fir-rata ta' rispons tas-seru kienet ta' 0.2% (95% CI: -1.8, 2.4). Il-kriterji ta' nuqqas ta' inferjorità (limitu inferjuri ta' 95% CI għal GMR > 0.67 u limitu inferjuri ta' 95% CI tad-differenza fir-rata ta' rispons tas-seru > -10%) ġew issodisfatti.

Immunogeničità f'adolexxenti ta' età minn 12 sa 17-il sena – wara d-doża booster ta' Spikevax (original)

L-ġħan ewljeni tal-immunogeničità tal-faži tal-booster ta' dan l-istudju kien li tīgi inferita l-effikaċja tad-doża booster fil-partecipanti ta' età minn 12 sa 17-il sena billi jqabbel ir-risponsi immuni wara l-booster (Ġurnata 29) ma' dawk miksuba wara d-doża 2 tas-serje primarja (Ġurnata 57) fl-adulti żgħar (età minn 18 sa 25 sena) fl-istudju fl-adulti. L-effikaċja tad-doża booster ta' 50 mikrogramma ta' Spikevax hija inferita jekk ir-risponsi immuni ta' wara d-doża booster (konċentrazzjoni tal-medja ġeometrika [GMC, geometric mean concentration] tal-nAb u r-rata ta' rispons tas-seru [SRR, seroresponse rate]) jissodisfaw il-kriterji tan-nuqqas ta' inferjorità specifikati minn qabel (kemm għall-GMC u kif ukoll għall-SRR) meta mqabbla ma' dawk imkejla wara t-tlestija tas-serje primarja ta' 100 mikrogramma ta' Spikevax fost subsett ta' adulti żgħar (18 sa 25 sena) fl-istudju ewljeni tal-effikaċja fl-adulti.

Fil-faži *open-label* ta' dan l-istudju, il-partecipanti ta' età minn 12 sa 17-il sena rċevew doża booster waħda mill-inqas 5 xħur wara t-tlestija tas-serje primarja (żewġ doži b'xahar bejniethom). Il-popolazzjoni tal-analiżi tal-immunogeničità primarja f'dan l-istudju inkludiet 257 partecipant bid-doża booster u subsett każwali ta' 295 partecipant mill-istudju tal-adulti żgħar (etajiet ta' ≥ 18 sa ≤ 25 sena) li preċedentement lestew serje primarja ta' tilqim ta' żewġ doži b'xahar bejniethom ta' Spikevax. Iż-żewġ gruppi ta' partecipanti inklużi fil-popolazzjoni tal-analiżi ma kellom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni bis-SARS-CoV-2 qabel l-ewwel doża tas-serje primarja u qabel id-doża booster, rispettivament.

Il-GMR tal-GMC ta' Ĝurnata 29 tad-doża booster fl-adolexxenti meta mqabbla mal-adulti żgħar: il-GMR ta' Ĝurnata 57 kien ta' 5.1 (95% CI: 4.5, 5.8), li jissodisfa l-kriterju tan-nuqqas ta' inferjorità (i.e., limitu inferjuri ta' 95% CI > 0.667 (1/1.5); punt stmat ta' ≥ 0.8); id-differenza tal-SRR kienet ta' 0.7% (95% CI: -0.8, 2.4), li tissodisfa l-kriterji tan-nuqqas ta' inferjorità (limitu inferjuri tal-95% tad-differenza tal-SRR ta' $> -10\%$).

Fil-257 partecipant, il-GMC tal-nAb ta' qabel il-booster (doża booster-Ġurnata 1) kienet ta' 400.4 (95% CI: 370.0, 433.4); fil-Ġurnata 29 tad-DB, il-GMC kienet ta' 7 172.0 (95% CI: 6 610.4, 7 781.4). Il-GMC ta' Ĝurnata 29 tad-doża booster ta' wara l-booster żdiedet b'madwar 18-il darba aktar mill-GMC ta' qabel il-booster, li turi l-qawwa tad-doża booster fl-adolexxenti. L-SRR kienet ta' 100 (95% CI: 98.6, 100.0).

Il-kriterji ta' success specifikati minn qabel għall-ġħan ewljeni tal-immunogeničità ġew sodisfatti, u b'hekk ippermettew l-inferenza tal-effikaċja tal-vaċċin mill-istudju fil-adulti.

Effikaċja klinika fit-tfal ta' età minn 6 snin sa 11-il sena

L-istudju pedjatriku huwa studju kliniku li għadu għaddej tal-Faži 2/3, fejn il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, observer-blind u kkontrollat bi plaċebo biex jevalwa s-sigurtà, ir-reattoġenicità, u l-effikaċja ta' Spikevax (original) fi tfal ta' età minn 6 snin sa 11-il sena fl-Istati Uniti u l-Kanada (NCT04796896). Partecipanti bi storja magħrufa ta' infezzjoni bis-SARS-CoV-2 kienu eskluzi mill-istudju. Ghadd totali ta' 4 011-il partecipant kienu *magħżula* b'mod każwali 3:1 biex jirċievu 2 doži ta' Spikevax (original) jew plaċebo b'soluzzjoni salina xahar 'il bogħod minn xulxin.

Analizi tal-effikaċja sekondarja li tevalwa każijiet konfermati ta' COVID-19 li nġabru sad-data meta waqfet tingabar d-data tal-10 ta' Novembru 2021 twettqet fi 3 497 partecipant li rċevew żewġ doži (0.25 mL f'xahar 0 u 1) ta' Spikevax (original) (n=2 644) jew plaċebo (n=853) u kellhom status fil-linjal bażi negattiv għal SARS-CoV-2 fis-Sett Skont il-Protokoll. Bejn il-partecipanti li rċevew Spikevax (original) u dawk li rċevew plaċebo, ma kien hemm l-ebda differenzi notevoli fid-demografika.

Il-COVID-19 kien definit bħala COVID-19 sintomatiku li jeħtieg riżultat ta' RT-PCR pozittiv u tal-inqas 2 sintomi sistemiċi jew sintomu wieħed respiratorju. Każijiet li jibdew 14-il ġurnata wara t-tieni doža.

Kien hemm tliet każijiet ta' COVID-19 (0.1%) fil-grupp ta' Spikevax (original) u erba' każijiet ta' COVID-19 (0.5%) fil-grupp tal-platebo.

Immunogeničità fi tfal ta' età minn 6 snin sa 11-il sena

Analiżi li tevalwa titri newtralizzanti ta' 50% ta' SARS-CoV-2 u r-rati tar-rispons tas-seru 28 ġurnata wara Doža 2 saret f'subsett ta' tfal ta' età minn 6 snin sa 11-il sena (n=319) fl-istudju pedjatriku u f'parteċipanti ta' età minn 18 sa 25 sena (n=295) fl-istudju fl-adulti. L-individwi ma kellhom l-ebda evidenza immunoloġika jew viroloġika ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 fil-linja baži. Il-GMR tat-titri tal-antikorpi newtralizzanti fit-tfal ta' età minn 6 snin sa 11-il sena mqabbla mal-adulti ta' 18 sa 25 sena kienet ta' 1.239 (95% CI: 1.072, 1.432). Id-differenza fir-rata tar-rispons tas-seru kienet ta' 0.1% (95% CI: -1.9, 2.1). Il-kriterji ta' nuqqas ta' inferjorità (limitu inferjuri ta' 95% CI għal GMR > 0.67 u limitu inferjuri ta' 95% CI tad-differenza fir-rata tar-rispons tas-seru > -10%) intlaħqu.

Immunogeničità fit-tfal ta' età minn 6 snin sa 11-il sena – wara d-doža booster ta' Spikevax (original)
L-ghan ewljeni tal-immunoġenicità tal-faži tal-booster ta' dan l-istudju kien li tiġi inferita l-effikaċja tad-doža booster fil-parteċipanti ta' età minn 6 snin sa 11-il sena billi jqabbel ir-risponsi immuni wara l-booster (Għurnata 29) ma' dawk miksuba wara d-doža 2 tas-serje primarja (Għurnata 57) fl-adulti żgħar (età minn 18 sa 25 sena) f'dak l-istudju, fejn intweriet 93% tal-effikaċja. L-effikaċja tad-doža booster ta' 25 mikrogramma ta' Spikevax hija inferita jekk ir-risponsi immuni ta' wara d-doža booster (konċentrazzjoni tal-medja ġeometrika [GMC] tal-antikorp newtralizzanti [nAb] u r-rata ta' rispons tas-seru [SRR]) jissodisfaw l-kriterji tan-nuqqas ta' inferjorità speċifikati minn qabel (kemm għall-GMC u kif ukoll għall-SRR) meta mqabbla ma' dawk imkejla wara t-testija tas-serje primarja ta' 100 mikrogramma ta' Spikevax fost subsett ta' adulti żgħar (18 sa 25 sena) fl-istudju ewljeni tal-effikaċja fl-adulti.

Fil-faži *open-label* ta' dan l-istudju, il-parteċipanti ta' età minn 6 snin sa 11-il sena rċevew doža booster waħda mill-inqas 6 xhur wara t-testija tas-serje primarja (żewġ doži b'xahar bejniethom). Il-popolazzjoni tal-analiżi tal-immunoġenicità primarja f'dan l-istudju inkludiet 95 partecipant bid-doža booster fil-parteċipanti ta' età minn 6 snin sa 11-il sena u subsett każwali ta' 295 partecipant mill-istudju tal-adulti żgħar li rċevew żewġ doži b'xahar bejniethom ta' Spikevax. Iż-żewġ gruppi ta' partecipanti inklużi fil-popolazzjoni tal-analiżi ma kellom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika ta' infezzjoni bis-SARS-CoV-2 qabel l-ewwel doža tas-serje primarja u qabel id-doža booster, rispettivament.

Fil-95 partecipant, fil-Ġurnata 29 tad-doža booster, il-GMC kienet ta' 5847.5 (95% CI : 4999.6, 6839.1). L-SRR kienet ta' 100 (95% CI : 95.9, 100.0). Ĝew studjati l-livelli tal-nAb tar-rispons tas-seru għat-tfal ta' età minn 6 snin sa 11-il sena fis-subett tal-immunoġenicità skont il-protokoll, bi status ta' qabel il-booster negattiv għas-SARS-CoV-2 u t-tqabbil ma' dawk mingħand l-adulti żgħar. Il-GMR tal-GMC ta' Ĝurnata 29 tad-doža booster meta mqabbla mal-GMC ta' Ĝurnata 57 tal-adulti żgħar kienet ta' 4.2 (95% CI: 3.5, 5.0), li jissodisfa l-kriterju tan-nuqqas ta' inferjorità (i.e., limitu inferjuri ta' 95% CI >0.667); id-differenza tal-SRR kienet ta' 0.7% (95% CI: -3.5, 2.4), li tissodisfa l-kriterji tan-nuqqas ta' inferjorità (limitu inferjuri tal-95% tad-differenza tal-SRR ta' >-10%).

Il-kriterji ta' succcess speċifikati minn qabel għall-ġhan ewljeni tal-immunoġenicità gew sodisfatti, u b'hekk ippermettew l-inferenza tal-effikaċja tal-vacċin tad-doža booster. Ir-rispons għas-sejħa lura ta' malajr evidenti fi żmien 4 ġimħaq tad-doža għad-dobbi huwa evidenza tal-priming robust ipprovokat mis-serje primarja ta' Spikevax.

Antikorp newtralizzanti kontra l-varjant B.1.617.2 (Delta) fi tfal ta' età minn 6 snin sa 11-il sena
Kampjuni tas-seru tas-subett tal-immunoġenicità skont il-protokoll (n=134) tal-istudju pedjatriku li għadu għaddej miksuba fil-linja baži u f' Ĝurnata 57 kienu ttestjati f'PsVNA abbażi tal-varjant B.1.617.2 (Delta). Fi tfal ta' età minn 6 snin sa 11-il sena, il-GMFR mil-linja baži sa' Ĝurnata 57

kienet ta' 81.77 (95% CI: 70.38, 95.00) għall-varjant Delta (imkejjel bil-PsVNA). Barra dan, 99.3% tat-tfal issodisfaw id-definizzjoni ta' rispons tas-seru.

Effikaċja klinika fi tfal ta' età minn 6 xhur sa 5 snin

Twettaq studju li għadu għaddej ta' Faži 2/3 sabiex jevalwa s-sigurtà, it-tolleranza, ir-reattoġenità, u l-effikaċja ta' Spikevax fi tfal b'saħħithom ta' età minn 6 snin sa 11-il sena. L-istudju involva tfal mit-3 gruppi ta' età: 6 snin sa 11-il sena; sentejn sa 5 snin; u minn 6 xhur sa 23 xhur.

Analizi deskrittiva tal-effikaċja li tevalwa l-każijiet ikkonfermati tal-COVID-19 li akkumulaw sad-data limitu tad-data tal-21 ta' Frar 2022 twettqet f'5 476 parteċipant ta' età minn 6 xhur sa 5 snin li rċevew żewġ doži (f'xahar 0 u 1) ta' Spikevax (n=4 105) jew plaċebo (n=1 371) u kellhom status tas-SARS-CoV-2 negattiv tal-linjal bażi (imsejjah Sett Skont il-Protokoll għall-Effikaċja). Bejn il-partecipanti li rċevew Spikevax u dawk li rċevew plaċebo, ma kien hemm l-ebda differenza notevoli fid-demografika.

It-tul medjan tas-segwitu għall-effikaċja wara d-Doża 2 kien ta' 71 ġurnata għall-partecipanti ta' età minn sentejn sa 5 snin u 68 ġurnata għall-partecipanti ta' età minn 6 xhur sa 23 xahar.

L-effikaċja tal-vaċċin waqt dan l-istudju ġiet osservata waqt il-perjodu meta l-varjant B.1.1.529 (Omicron) kien il-varjant predominant fiċ-ċirkolazzjoni.

L-effikaċja tal-vaċċin (VE, *vaccine efficacy*) fil-Parti 2 għas-Sett Skont il-Protokoll għall-Effikaċja għall-każijiet tal-COVID-19 14-il ġurnata jew aktar wara d-doża 2 permezz tad-“definizzjoni tal-każi COVID-19 P301” (i.e., id-definizzjoni użata fl-istudju kruċjali tal-effikaċja fl-adulti) kien 46.4% (95% CI: 19.8, 63.8) għat-tfal ta' età minn sentejn sa 5 snin u 31.5% (95% CI: -27.7, 62.0) għat-tfal ta' età minn 6 xhur sa 23 xahar.

Immunoġenicità fit-tfal ta' età minn 6 xhur sa 5 snin

Għat-tfal ta' età minn sentejn sa 5 snin, it-tqabbil tar-risponsi tal-nAb ta' Ĝurnata 57 f'dan is-subsett tal-Immunogeničità skont il-protokoll ta' Parti 2 (n = 264; 25 mikrogramma) ma' dak tal-adulti żgħar (n = 295; 100 mikrogramma) wera GMR ta' 1.014 (95% CI: 0.881, 1.167), li jissodisfa l-kriterji ta' suċċess tan-nuqqas ta' inferjorità (i.e., limitu inferjuri ta' 95% CI għal GMR ≥ 0.67 ; punt stmat ta' ≥ 0.8). Iż-żieda medja ġeometrika (GMFR) mil-linjal bażi sa Ĝurnata 57 għal dawn it-tfal kienet ta' 183.3 (95% CI: 164.03, 204.91). Id-differenza fir-rati ta' SRR bejn it-tfal u l-adulti żgħar kienet ta' -0.4% (95% CI: -2.7%, 1.5%), li tissodisfa wkoll il-kriterji ta' suċċess tan-nuqqas ta' inferjorità (limitu inferjuri ta' 95% CI tad-differenza fl-SRR $> -10\%$).

Għat-trabi u t-trabi li telqu jimxu ta' età minn 6 xhur sa 23 xahar, it-tqabbil tar-risponsi tal-nAb ta' Ĝurnata 57 f'dan is-subsett tal-immunoġenicità skont il-protokoll ta' Parti 2 (n = 230; 25 mikrogramma) ma' dak tal-adulti żgħar (n = 295; 100 mikrogramma) wera GMR ta' 1.280 (95% CI: 1.115, 1.470), li jissodisfa l-kriterji ta' suċċess tan-nuqqas ta' inferjorità (i.e., limitu inferjuri ta' 95% CI għal GMR ≥ 0.67 ; punt stmat ta' ≥ 0.8). Id-differenza fir-rati tal-SRR bejn it-trabi /trabi li telqu jimxu u l-adulti żgħar kienet ta' 0.7% (95% CI: -1.0%, 2.5%), li tissodisfa wkoll il-kriterji ta' suċċess tan-nuqqas ta' inferjorità (limitu inferjuri ta' 95% CI tad-differenza fir-rata tar-rispons tas-seru $> -10\%$).

Għaldaqstant, il-kriterji ta' suċċess spċifikati minn qabel għall-għan primarju tal-immunoġenicità kienu ssodisfatti għaż-żewġ grupp ta' età, u għalhekk l-effikaċja ta' 25 mikrogramma setgħet tiġi inferita fit-tfal ta' sentejn sa 5 snin u trabi/trabi li telqu jimxu ta' età minn 6 xhur sa 23 xahar (Tabelli 4 u 5).

Tabella 4. Sommarju tal-proporzjon tal-konċentrazzjoni tal-medja ġeometrika u r-rata tar-rispons tas-seru – tqabbil tal-individwi ta’ età minn 6 xhur sa 23 xahar mal-partecipanti ta’ età minn 18-il sena sa 25 sena – sett ta’ immunoġeniċità skont il-protokoll

		6 xhur sa 23 xahar n=230	18-il sena sa 25 sena n=291	6 xhur sa 23 xahar / 18-il sena sa 25 sena	
Assaġġ	Punt fiz- żmien	GMC (95% CI)*	GMC (95% CI)*	Proporzjon tal-GMC (95% CI) ^a	Issodisfaw l- ghan tan- nuqqas ta’ inferjoritā (Iva/Le) ^b
Assaġġ tan-newtralizzazzjoni tas-SARS-CoV-2 ^c	28 ġurnata wara Doža 2	1 780.7 (1 606.4, 1 973.8)	1 390.8 (1 269.1, 1 524.2)	1.3 (1.1, 1.5)	Iva
		Rispons tas-Seru % (95% CI) ^d	Rispons tas-Seru % (95% CI) ^d	Differenza fir-rata tar- rispons tas- seru % (95% CI) ^e	
		100 (98.4, 100)	99.3 (97.5, 99.9)	0.7 (-1.0, 2.5)	

GMC = Konċentrazzjoni tal-medja ġeometrika

n = in-numru ta’ partecipanti b’data mhux nieqsa fil-linja baži f’Gurnata 57

* Il-valuri tal-antikorpi rrappurtati bħala taht il-limitu l-baxx tal-kwantifikazzjoni (LLOQ, lower limit of quantification) huma sostitwiti minn 0.5 x LLOQ. Il-valuri ikbar mil-limitu massimu tal-kwantifikazzjoni (ULOQ, upper limit of quantification) huma sostitwiti mill-ULOQ jekk il-valuri attwali mħumiex disponibbli.

^a Il-livelli tal-antikorpi *log-transformed* huma analizzati bl-użu tal-mudell tal-kovarjanza (ANCOVA) mal-varjablli tal-grupp (partecipanti ta’ età minn 6 xhur sa 5 snin u adulti żgħar) bħala effett fiss. Il-medji tal-LS li rriżultaw, id-differenza tal-medji tal-LS, u l-95% CI huma ttrasformati lura għall-iskala originali għall-preżentazzjoni.

^b In-nuqqas ta’ inferjoritā huwa ddikjarat jekk il-limitu inferjuri tal-95% CI taż-żewġ nahat għall-proporzjon tal-GMC huwa ikbar minn 0.67, bi stima ta’ punt ta’ >0.8 u l-limitu inferjuri tal-95% CI taż-żewġ nahat għad-differenza fir-rata tar-rispons tas-seru huwa ikbar minn -10%, b’punt ta’ stima ta’ >-5%.

^c Il-konċentrazzjonijiet tal-medja ġeometrika (GMC) tal-antikorpi finali fl-AU/mL ġew iddeterminati bl-użu tal-assaġġ tal-mikroneutralizzazzjoni tas-SARS-CoV-2.

^d Ir-rispons tas-seru minħabba l-vaċċinazzjoni speċifika għall-konċentrazzjoni tal-antikorpi newtralizzanti tal-RVP tas-SARS-CoV-2 fil-livell tal-individwu huwa definit fil-protokoll bħala bidla minn inqas minn LLOQ għal daqs jew ogħla minn 4 x LLOQ, jew mill-inqas żieda ta’ erba’ darbiet jekk il-valur tal-linja baži huwa daqs jew ogħla mil-LLOQ. Ir-rispons tas-seru ta’ 95% CI jiġi kkalkulat bl-użu tal-metodu Clopper-Pearson.

^e Id-differenza fir-rata tar-rispons tas-seru ta’ 95% CI hija kkalkulata fuq il-limiti ta’ kunfidenza Miettinen-Nurminen (punteggj).

Tabella 5. Sommarju tal-proporzjon tal-konċentrazzjoni tal-medja ġeometrika u r-rata tar-rispons tas-seru – tqabbil tal-individwi ta’ età minn sentejn sa 5 snin mal-partecipanti ta’ 18-il sena sa 25 sena – sett ta’ immunoġeniċità skont il-protokoll

		Sentejn sa 5 snin n=264	18-il sena sa 25 sena n=291	Sentejn sa 5 snin / 18-il sena sa 25 sena	
Assaġġ	Punt fiż- żmie n	GMC (95% CI)*	GMC (95% CI)*	Proporzjon tal-GMC (95% CI) ^a	Issodisfaw l- ghan tan- nuqqas ta’ inferjoritā (Iva/Le) ^b
Assaġġ tan-newtralizzazzjoni tas-SARS-CoV-2 ^c	28 ġum ata wara Doża 2	1 410.0 (1 273.8, 1 560.8)	1 390.8 (1 262.5, 1 532.1)	1.0 (0.9, 1.2)	Iva
		Rispons tas-Seru % (95% CI) ^d	Rispons tas-Seru % (95% CI) ^d	Differenza fir-rata tar- rispons tas- seru % (95% CI) ^e	
		98.9 (96.7, 99.8)	99.3 (97.5, 99.9)	-0.4 (-2.7, 1.5)	

GMC = Konċentrazzjoni tal-medja ġeometrika

n = in-numru ta’ partecipanti b’data mhux nieqsa fil-linja baži f’Gurnata 57

* Il-valuri tal-antikorpi rrappurtati bhala taht il-limitu l-baxx tal-kwantifikazzjoni (LLOQ) huma sostitwiti minn 0.5 x LLOQ. Il-valuri ikbar mil-limitu massimu tal-kwantifikazzjoni (ULOQ) huma sostitwiti mill-ULOQ jekk il-valuri attwali mhumieks disponibbli.

^a Il-livelli tal-antikorpi log-transformed huma analizzati bl-użu tal-mudell tal-kovarjanza (ANCOVA) mal-varjabbli tal-grupp (partecipanti ta’ età minn 6 xħur sa 5 snin u adulti żgħar) bhala effett fiss. Il-medji tal-LS li rriżultaw, id-differenza tal-medji tal-LS, u l-95% CI huma ttrasformati lura għall-iskala originali għall-preżentazzjoni.

^b In-nuqqas ta’ inferjoritā huwa ddikjarat jekk il-limitu inferjuri tal-95% CI taż-żewġ nahat għall-proporzjon tal-GMC huwa ikbar minn 0.67, bi stima ta’ punt ta’ >0.8 u l-limitu inferjuri tal-95% CI taż-żewġ nahat għad-differenza fir-rata tar-rispons tas-seru huwa ikbar minn -10%, b’punt ta’ stima ta’ >-5%.

^c Il-konċentrazzjonijiet tal-medja ġeometrika (GMC) tal-antikorpi finali fl-AU/mL ġew iddeterminati bl-użu tal-assaġġ tal-mikroneutralizzazzjoni tas-SARS-CoV-2.

^d Ir-rispons tas-seru minħabba l-vaccinazzjoni spċċifika għall-konċentrazzjoni tal-antikorpi newtralizzanti tal-RVP tas-SARS-CoV-2 fil-livell tal-individwu huwa definit fil-protokoll bhala bidla minn inqas minn LLOQ għal daqs jew ogħla minn 4 x LLOQ, jew mill-inqas żieda ta’ erba’ darbiet jekk il-valur tal-linja baži huwa daqs jew ogħla mil-LLOQ. Ir-rispons tas-seru ta’ 95% CI jiġi kkalkulat bl-użu tal-metodu Clopper-Pearson.

^e Id-differenza fir-rata tar-rispons tas-seru ta’ 95% CI hija kkalkulata fuq il-limiti ta’ kunfidenza Miettinen-Nurminen (puntegg).

Immunoġeniċità f’persuni li rċevew trapjant ta’ organu solidu

Is-sigurtà, ir-reattoġeniċità, u l-immunoġeniċità ta’ Spikevax (original) kien evalwati fi studju open-label maqsum f’żewġ partijiet ta’ Fażi 3b f’persuni adulti li rċevew trapjant ta’ organu solidu (SOT), inkluzi trapjanti tal-kliewi u tal-fwied (mRNA-1273-P304). Inghatat doża ta’ 100 mikrogramma (0.5 mL), li kienet id-doża awtorizzata fiż-żmien meta sar l-istudju.

F’Parti A, 128 persuna li rċevew SOT irċevew it-tielet doża ta’ Spikevax (original). F’Parti B, 159 persuna li rċevew SOT irċevew doża booster mill-inqas 4 xħur wara l-aħħar doża.

L-immunoġeniċità fl-istudju ġiet ivvalutata permezz ta’ kejl tal-antikorpi newtralizzanti kontra l-psewdovirus li jesprimi r-razza antenata SARS-CoV-2 (D614G) f’xahar wara Doża 2, Doża 3, id-doża booster u sa 12-il xahar mill-aħħar doża f’Parti A, u sa 6 xħur mid-doża booster f’Parti B.

Tliet doži ta' Spikevax (original) ikkawżaw titri tal-antikorpi newtralizzanti msaħħha meta mqabbla ma' qabel doža 1 u wara doža 2. Proporzjon oħħla ta' partecipanti li rċevew SOT li kienu rċevew tliet doži kisbu rispons tas-seru meta mqabbla ma' partecipanti li kienu rċevew żewġ doži. Il-livelli tal-antikorpi newtralizzanti osservati f'partecipanti li rċevew SOT tal-fwied li kienu rċevew tliet doži kienu komparabbli mar-risponsi ta' wara doža 2 osservati fil-partecipanti adulti immunokompetenti, negattivi għal SARS-CoV-2 fil-linjal bażi. Ir-risponsi tal-antikorpi newtralizzanti baqgħu numerikament aktar baxxi wara doža 3 f'partecipanti li rċevew SOT tal-kliewi meta mqabbla ma' partecipanti li rċevew SOT tal-fwied. Il-livelli newtralizzanti osservati xahar wara Doža 3 ippersistew għal sitt xħur b'livelli tal-antikorpi li nżammu 26 darba ogħla u rata ta' rispons tas-seru ta' 67% meta mqabbla mal-linjal bażi.

Ir-raba' doža (booster) ta' Spikevax (original) saħħet ir-rispons tal-antikorpi newtralizzanti f'partecipanti li rċevew SOT meta mqabbla ma' wara doža 3, irrisspettivament mill-vaċċini preċedenti riċevuti [mRNA-1273 (Moderna), BNT162b2 jew kwalunkwe kombinazzjoni li fiha l-mRNA]; madankollu, partecipanti li rċevew SOT tal-kliewi kellhom risponsi tal-antikorpi newtralizzanti numerikament aktar baxxi meta mqabbla ma' partecipanti li rċevew SOT tal-fwied.

Anzjani

Spikevax (original) ġie vvalutat f'individwi ta' età minn 6 xħur u aktar, inkluži 3 768 individwu b' età minn 65 sena u akbar. L-effikaċja ta' Spikevax (original) kienet konsistenti bejn l-anzjani (≥ 65 sena) u individwi adulti iżgħar fl-età (18 sa 64 sena).

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini ddifferiet l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji bi Spikevax (original) f'waħda jew aktar kategoriji tal-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-marda 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 bbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Tossiċità generali

Saru studji tat-tossiċità generali fil-firien (sa 4 doži li nghataw ġol-muskolu li jaqbżu d-doža tal-bniedem darba kull ġimghajnejn). Ĝew osservati edema jew eritema temporanji u riversibbli fis-sit tal-injezzjoni u bidliet riversibbli fit-testijiet tal-laboratorju (inkluž židiet fl-eożinofili, fil-ħin tat-tromboplastina parżjali attivata u fil-fibrinogen). Ir-riżultati jissuġgerixxu li l-potenzjal tat-tossiċità għall-bnedmin huwa baxx.

Effett tossiku fuq il-ġeni/karċinoġenicità

Saru studji *in vitro* u *in vivo* tal-effett tossiku fuq il-ġeni bil-komponenti lipidi ġoddha tal-vaċċin SM-102. Ir-riżultati jissuġgerixxu li l-potenzjal tal-effett tossiku fuq il-ġeni għall-bnedmin huwa baxx. Ma sarux studji dwar il-karċinoġenicità.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

Fi studju dwar l-effett tossiku fuq l-iżvilupp, ingħataw 0.2 mL ta' formulazzjoni tal-vaċċin li fiha l-istess kwantità ta' mRNA (100 mikrogramma) u ingredjenti oħrajn inkluži f'doža tal-bniedem waħda

ta' Spikevax (original) lil firien nisa gólmuskoli f'erba' okkažjonijiet: 28 u 14-il ġurnata qabel l-akkoppjament u fil-ġranet ta' ġestazzjoni 1 u 13. Ir-risponsi tal-antikorpi għas-SARS-CoV-2 kien preżenti fl-annimali materni minn qabel it-tgħammir sa tmiem l-istudju f'Għurnata 21 tat-treddiġ kif ukoll fil-feti u l-frieħ. Ebda effett avvers relatat mal-vaccin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, l-iżvilupp tal-fetu, l-embrijun jew il-wild jew l-iżvilupp ta' wara t-twelid ma ġie rrappurtat fl-istudju. M'hemm ebda *data* disponibbli tat-trasferiment fil-placenta tal-vaccin ta' Spikevax (original) jew l-eliminazzjoni tiegħu fil-ħalib tas-sider.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

SM-102 (heptadecan-9-yl 8-[(2-hydroxyethyl)[6-oxo-6-(undecyloxy)hexyl]amino]octanoate)

Kolesterol

1,2-distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

1,2-Dimyristoyl-rac-glycero-3-methoxypolyethylene glycol-2000 (PEG2000-DMG)

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Acetic acid

Sodium acetate trihydrate

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibbiltajiet

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

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Kunjett b'ħafna doži mhux miftuħ (Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramma/50 mikrogramma)/mL dispersjoni ghall-injezzjoni)

9 xhur f'temperatura ta' -50 °C sa -15 °C.

Fi żmien il-perjodu ta' 9 xhur, wara t-tnejħiha mill-friża, il-kunjett tal-vaccin mhux miftuħ jista' jinhażen fil-frigħ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, protett mid-dawl, għal massimu ta' 30 ġurnata. F'dan il-perjodu, jistgħu jintużaw sa 12-il siegħa għat-transport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C (ara sezzjoni 6.4).

L-istabbiltà kimika u fizika ntweriet ukoll għall-kunjetti tal-vaccin mhux miftuħha meta jinhażnu għal 12-il xahar f'temperatura ta' -50 °C sa -15 °C **dment li meta jinhall u jinhażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**, protett mid-dawl, **il-kunjett mhux miftuħ jintużha fi żmien mhux aktar minn 14-il ġurnata** (minflok 30 ġurnata, meta jinhażen f'temperatura ta' -50°C sa -15 °C għal 9 xhur), iżda ma jaqbiżx iż-żmien totali ta' hażna ta' 12-il xahar.

Ladarba jinhall, il-vaccin m'għandux jerġa' jiġi ffrizat.

Il-vaccin mhux miftuħ jista' jinhażen f'temperatura ta' 8 °C sa 25°C għal massimu ta' 24 siegħa wara li jitneħha mill-frigħ.

Kunjetti b'ħafna doži imtaqqba (Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramma/50 mikrogramma)/mL dispersjoni ghall-injezzjoni)

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu għiet murija għal 19-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 25 °C wara li ġie mtaqqab il-kunjett (fi żmien il-perjodu tal-użu permess ta' 30 ġurnata jew 14-il ġurnata, rispettivament, f'temperatura ta' 2°C sa 8 °C flimkien ma' 24 siegħa f'temperatura ta' 8 °C sa 25°C).

Mil-lat mikrobijoloġiku, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk il-vaċċin ma jintużax immedjatament, il-hinijiet u l-kundizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

Kunjett b'doża waħda mhux miftuħ (Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma dispersjoni ghall-injezzjoni)

9 xhur f'temperatura ta' -50 °C sa -15 °C.

Fi żmien il-perjodu ta' 9 xhur, wara li jitneħħew mill-friża, il-kunjetti b'doża waħda jistgħu jinħażnu fil-frigħ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, protetti mid-dawl, għal massimu ta' 30 ġurnata. F'dan il-perjodu, is-siringi mimlija għal-lest b'doża waħda jistgħu jiġi ttrasportati sa massimu ta' 12-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C (ara sezzjoni 6.4).

L-istabbiltà kimika u fizika ġiet murija wkoll għall-kunjetti b'doża waħda mhux miftuħha meta jinħażnu għal 12-il xahar f'temperatura ta' -50 °C sa -15 °C **dment li meta jinhall u jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**, protett mid-dawl, **il-kunjett b'doża waħda jintuża fi żmien mhux aktar minn 14-il ġurnata** (minflok 30 ġurnata, meta jinħażen f'temperatura ta' -50 °C sa -15 °C għal 9 xhur), iżda ma jaqbiżx iż-żmien totali ta' hażna ta' 12-il xahar.

Ladarba jinhall, il-vaċċin m'għandux jerġa' jiġi ffrizat.

Il-kunjetti b'doża waħda jistgħu jinħażnu f'temperatura ta' 8 °C sa 25 °C għal massimu ta' 24 siegħa wara li jitneħħew mill-friġġ.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma dispersjoni ghall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

9 xhur f'temperatura ta' -50 °C sa -15 °C.

Fi żmien il-perjodu ta' 9 xhur, wara t-tnejħħija mill-friża, is-siringi mimlija għal-lest jistgħu jinħażnu fil-frigħ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, protetti mid-dawl, għal massimu ta' 30 ġurnata (ara sezzjoni 6.4).

L-istabbiltà kimika u fizika ġiet murija wkoll għas-siringi mimlija għal-lest mhux miftuħha meta ġew maħżuna għal 12-il xahar f'temperatura ta' -50 °C sa -15 °C **dment li meta tintħall u tintħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**, protetta mid-dawl, **is-siringa mimlija għal-lest tintuża fi żmien mhux aktar minn 14-il ġurnata** (minflok 30 ġurnata, meta tintħażen f'temperatura ta' -50 °C sa -15 °C għal 9 xhur), iżda ma taqbiżx iż-żmien totali ta' hażna ta' 12-il xahar.

Ladarba jinhall, il-vaċċin m'għandux jerġa' jiġi ffrizat.

Is-siringi mimlija għal-lest jistgħu jinħażnu f'temperatura ta' 8 °C sa 25 °C għal sa 24 siegħa wara li jitneħħew mill-friġġ.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramma/50 mikrogramma)/mL dispersjoni ghall-injezzjoni (kunjetti b'ħafna doži)

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' bejn -50 °C u -15 °C.

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

Għall-kundizzjonijiet ta' hażna wara li jinhall, ara s-sezzjoni 6.3.

Għall-kundizzjonijiet ta' hażna tal-kunjett b'ħafna doži wara l-ewwel ftuħ, ara s-sezzjoni 6.3.

Trasport tal-kunjetti b'ħafna doži mahlula fi stat likwidu f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C

Jekk it-trasport f'temperatura ta' -50 °C sa -15 °C ma jkunx fattibbli, id-data disponibbli tikkonferma t-trasport ta' kunjett wieħed jew aktar maħlul fi stat likwidu għal mhux aktar minn 12-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C (fi żmien 30 ġurnata jew 14-il ġurnata ta' żmien kemm idum tajjeb il-prodott, rispettivament, f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C). Ladarba jinħallu u jiġi ttrasportati fi stat likwidu f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, il-kunjetti ma għandhomx jiġi ffriżati mill-ġdid u għandhom jinħażnu f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C sakemm jintużaw.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma dispersjoni għall-injezzjoni (kunjetti b'doża waħda)

Aħżeen fil-friza f'temperatura ta' -50 °C u -15°C.

Żomm il-kunjett b'doża waħda ġewwa l-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl. Għall-kundizzjonijiet tal-ħażna wara li tinħall, ara sezzjoni 6.3.

Transport ta' kunjetti b'doża waħda fi stat likwidu f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C

Jekk it-trasport f'temperatura ta' -50 °C sa -15 °C ma jkunx fattibbli, id-data disponibbli tikkonferma t-trasport ta' kunjett wieħed jew aktar maħlul b'doża waħda fi stat likwidu f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C (fi żmien 30 ġurnata jew 14-il ġurnata ta' żmien kemm idum tajjeb il-prodott, rispettivament, f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C). Ladarba jinħallu u jiġi ttrasportati fi stat likwidu f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, il-kunjetti b'doża wažda ma għandhomx jiġi ffriżati mill-ġdid u għandhom jinħażnu f'temperatura ta' bejn 2 °C u 8 °C sakemm jintużaw.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma dispersjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Aħżeen fil-friza f'temperatura ta' -50 °C u -15 °C.

Żomm is-siringa mimlija għal-lest ġewwa l-kartuna ta' barra sabiex tilqa' mid-dawl. Għall-kundizzjonijiet tal-ħażna wara li tinħall, ara sezzjoni 6.3.

Transport ta' siringi mimlija għal-lest maħlula fi stat likwidu f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C

Jekk it-trasport f'temperatura ta' -50 °C sa -15 °C ma jkunx fattibbli, id-data disponibbli tikkonferma t-trasport ta' siringa mimlija għal-lest waħda jew aktar maħlula fi stat likwidu f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C (fi żmien 30 ġurnata jew 14-il ġurnata ta' żmien kemm idum tajjeb il-prodott, rispettivament, f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C). Ladarba jinħallu u jiġi ttrasportati fi stat likwidu f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, is-siringi mimlija għal-lest ma għandhomx jiġi ffriżati mill-ġdid u għandhom jinħażnu f'temperatura ta' bejn 2 °C u 8 °C sakemm jintużaw.

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

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramma/50 mikrogramma)/mL dispersjoni għall-injezzjoni (kunjetti b'ħafna doži)

Dispersjoni ta' 2.5 mL jew 5 mL f'kunjett b'ħafna doži (ħġieg ta' tip 1 jew ħġieg ta' tip 1 ekwivalenti jew polimeru tal-olefin čikliku b'kisja ta' protezzjoni ġewwinija) b'tapp (gomma tal-klorobutil) u tapp tal-plastik tat-tip flip-off blu b'sigill (sigill tal-aluminju).

Daqs tal-pakkett:

10 kunjetti b'ħafna doži. Kull kunjett fih 2.5 mL.

10 kunjetti b'ħafna doži. Kull kunjett fih 5 mL.

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

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma dispersjoni għall-injezzjoni (kunjetti b'doża waħda)

Dispersjoni ta' 0.5 mL f'kunjett (ħġieg ta' tip 1 jew ħġieg ekwivalenti ta' tip 1) b'doża wahda b'tapp (gomma tal-klorobutil) u tapp tat-tip flip-off blu b'sigill (sigill tal-aluminju).

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti b'doża waħda. Kull kunjett fih 0.5 mL.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma dispersjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlja għal-lest

Dispersjoni ta' 0.5 mL għall-injezzjoni f'siringa mimlja għal-lest (polimeru tal-olefin čikliku) b'tapp tal-planġer (gomma tal-bromobutil miksija) u tapp fit-tarf (gomma tal-bromobutil, mingħajr labra).

Is-siringa mimlja għal-lest hija ppakkjata f'5 folji trasparenti li fihom 2 siringi mimlja għal-lest f'kull folja.

Daqs tal-pakkett: 10 siringi mimlja għal-lest. Kull siringa mimlja għal-lest fiha 0.5 mL.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġgar iehor

Il-vaċċin għandu jiġi ppreparat u amministrat minn professjonist tal-kura tas-saħħha mħarreg billi juža tekniki asettici biex tiġi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni.

Aħżeen il-kunjetti u s-siringi mimlja għal-lest fil-friża f'temperatura bejn -50 °C u -15 °C.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramma/50 mikrogramma)/mL dispersjoni għall-injezzjoni (kunjetti b'ħafna doži)

Il-vaċċin ikun lest biex jintuża ladarba jinhall.

Thawwadx u tiddilwixxix. Dawwar il-kunjett bil-mod b'mod ċirkolari wara li jinhall u qabel kull gibda.

Ivverifika li l-kunjett għandu tapp tat-tip flip-off blu u isem il-prodott huwa Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1. Jekk il-kunjett għandu tapp tat-tip flip-off blu u isem il-prodott huwa Spikevax 0.1 mg/mL jew Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal-dik il-formulazzjoni.

Taqqab it-tapp preferibbilment f'sit differenti kull darba. Ittaqqabx il-kunjett aktar minn 20 darba.

Kull kunjett fih ammont žejjed sabiex jiġi żgurat li jkunu jistgħu jingħataw 5 jew 10 doži ta' 0.5 mL, jew 10 doži jew 20 doži ta' 0.25 mL, skont id-daqs tal-kunjett.

Holl kull kunjett b'ħafna doži qabel ma tużah billi ssegwi l-istruzzjonijiet t'hawn taħt (Tabella 6). Meta l-kunjett jithalla jinhall fil-frigġ, hallih joqgħod fit-temperatura tal-kamra għal 15-il minuta qabel l-ammistrazzjoni.

Tabella 6. Istruzzjonijiet għat-taħħil tal-kunjetti b'ħafna doži qabel l-użu

Konfigurazzjoni	Istruzzjonijiet u tul ta' hin tat-taħħil			
	Temperatura tat-taħħil (fi frigġ)	Tul ta' hin tat-taħħil	Temperatura tat-taħħil (fit-temperatura tal-kamra)	Tul ta' hin tat-taħħil
Kunjett b'ħafna doži	2 °C – 8 °C	Sagħtejn u 30 minuta	15 °C – 25 °C	Siegħha waħda

Struzzjonijiet Ladarba Jinħall

Kunjett Mhux Imtaqqab

30 gurnolo	Minijiet massimi Fl-riġg Il-żmien 9 annej Ia' hajja fuq l-ikolka 2°C sa 25°C
24 siegha	Ittin imkeessah sal- temperatura tal-kamra 8°C sa 25°C
14-il gurnolo	Fl-riġg Il-żmien 12-il kohor Ia' hajja fuq l-ikolka 2°C sa 8°C
24 siegha	Ittin imkeessah sal- temperatura tal-kamra 8°C sa 25°C



Wara li tkun ingibdet l-ewwel doża

19-il siegha	Hin massimu Fl-riġg jew fit-temperatura tal-kamra
-----------------	---------------------------------------------------------

Il-kunjett għandu jidżammi
fit-temperatura bejn 2°C u 25°C.
Iniegħiġo d-data u l-hin far-riġi
fuq il-liketta id-kunjett.

Armi l-kunjett imtaqqab wara 19-il siegha.

Iejbed kull doża tal-vaċċin mill-kunjett b'labra u siringo sterili ġoddha għal
kull iniezzjoni biex fippreveni t-trazmissioni ta' agenti infektiivi minn persuna għal oħra.
Id-doża fis-siringa għandha tintuza immedjalment.

Ladarba l-kunjett ikun ittaqqab bieġ fl-riġib id-ewwel doża, il-vaċċin għandu
jintuza immedjalment u jidżem wara 19-il siegha.

Kull fidal tal-vaċċin jew materjal ta' skart li jitbaq għandu jidżem skont ir-rekwiziti lokali.

QAJJ terġa' iffriżza mill-ġdid vaċċin li jkun inħall

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma dispersjoni għall-injezzjoni (kunjetti b'doża waħda)

Il-vaċċin ikun lest biex jintuża ladarba jinħall.

Thawwadx u tiddilwixx. Dawwar il-kunjett bil-mod b'mod ċirkolari wara li jinħall u qabel kull ġibda.

Ivverifika li l-kunjett għandu tapp tat-tip flip-off blu u isem il-prodott huwa Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1. Jekk il-kunjett għandu tapp tat-tip flip-off blu u isem il-prodott huwa Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.

Holl kull kunjett b'doża waħda qabel ma tużah billi ssegwi l-istruzzjonijiet t'hawn taħt. Il-kunjetti b'doża waħda jew il-kartuna li fiha 10 kunjetti jistgħu jinhallu fil-friġġ jew fit-temperatura tal-kamra (Tabella 7).

Tabella 7. Istruzzjonijiet għat-taħħil tal-kunjetti b'doża waħda u l-kartuna qabel l-użu

Konfigurazzjoni	Istruzzjonijiet u tul ta' hin tat-taħħil			
	Temperatura tat-taħħil (fil-friġġ)	Tul ta' hin tat-taħħil	Temperatura tat-taħħil (fit-temperatura tal-kamra)	Tul ta' hin tat-taħħil
Kunjett b'doża waħda	2 °C sa 8 °C	45 minuta	15 °C sa 25 °C	15-il minuta
Kartuna	2 °C sa 8 °C	Siegha u 45 minuta	15 °C sa 25 °C	45 minuta

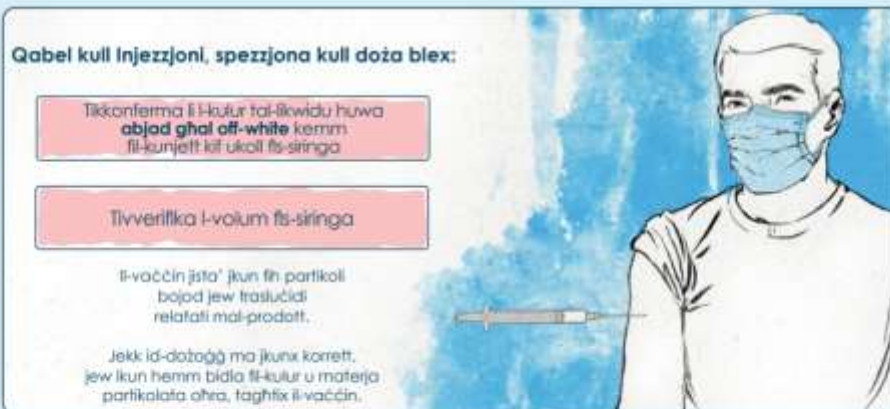
Jekk il-kunjetti jinhallu f'temperatura ta' 2 sa 8 °C, għandhom jithallew fit-temperatura tal-kamra (15 °C sa 25 °C) għal madwar 15-il minuta qabel l-amministrazzjoni.

Amministrazzjoni

Il-vaċċin għandu jiġi amministrat gewwa l-muskolu. Is-sit ippreferut huwa l-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ. Tamministrax il-vaċċin fil-vina, taħt il-ġilda jew ġewwa l-ġilda.

Għot

Dawwar il-kunjett bil-mod b'mod ċirkolari wara li jinhall u qabel kull ġibda. Il-vaccin ikun lest biex jintuża ladarba jinhall. **M'għandekx thawdu jew tiddilwixxih.**



Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramma/25 mikrogramma dispersjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlja għal-lest

Thawwadx u tiddilwixx il-kontenut tas-siringa mimlja għal-lest.

Kull siringa mimlja għal-lest tista' tintuża darba biss. Il-vaccin ikun lest biex jintuża ladarba jinhall.

Tista' tige amministrata doža waħda (1) ta' 0.5 mL minn kull siringa mimlja għal-lest.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 huwa formut f'siringa mimlja għal-lest, b'doža waħda (mingħajr labra) li fiha 0.5 mL (25 mikrogramma ta' elasomeran u 25 mikrogramma ta' imelasomeran) mRNA u trid tinhall qabel l-amministrazzjoni.

Holl kull siringa mimlja għal-lest qabel l-użu billi ssegwi l-istruzzjonijiet t'hawn taħt. Is-siringi jistgħu jinħallu fil-pakketti tal-folji (kull folja fiha 2 siringi mimlja għal-lest) jew fil-kartuna stess, fil-frigġ jew fit-temperatura tal-kamra (Tabella 8). Meta s-siringa tithalla tinhall fil-frigġ, ħalliha toqghod fit-temperatura tal-kamra għal 15-il minuta qabel l-ammistrazzjoni.

Tabella 8. Istruzzjonijiet tat-taħħil għas-siringi mimlja għal-lest u l-kartun ta' Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 qabel ma jintużaw

Konfigurazzjoni	Istruzzjonijiet u tul ta' hin tat-taħħil			
	Temperatura tat-taħħil (fil-frigġ) (°C)	Tul ta' hin tat-taħħil (minuti)	Temperatura tat-taħħil (fit-temperatura tal-kamra) (°C)	Tul ta' hin tat-taħħil (minuti)
Siringa mimlja għal-lest f'pakket tal-folji	2 °C – 8 °C	55	15 °C– 25 °C	45
Kartuna	2 °C– 8 °C	155	15 °C– 25 °C	140

Ivverifika li isem il-prodott tas-siringa mimlija għal-lest huwa Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1. Jekk isem il-prodott huwa Spikevax 50 mikrogramma jew Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5, jekk jogħġbok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.

Istruzzjonijiet tal-immanigġjar għas-siringi mimlija għal-lest Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1

- Halli kull siringa mimlija għal-lest toqgħod fit-temperatura tal-kamra (15 °C sa 25 °C) għal 15-il minuta qabel l-amministrazzjoni.
- Thawwadx.
- Is-siringa mimlija għal-lest għandha tiġi spezzjonata viżwalment għall-materja partikolata u skulurazzjoni qabel l-amministrazzjoni.
- Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 huwa dispersjoni bajda għal off-white. Jista' jkun fih partikoli relatati mal-prodott bojod jew trasluċidi. Tamministrax jekk il-vaccin huwa skulurit jew fih materja partikolata oħra.
- Il-labar mhumiex inkluži fil-kaxxi tal-kartun tas-siringi mimlija għal-lest.
- Uža labra sterili tad-daqs ix-xieraq għall-injezzjoni fil-muskolu (labra ta' 21-gauge jew irqaq).
- Bit-tapp tat-tarf wieqaf, aqla' t-tapp tat-tarf billi ddawwar f'direzzjoni kontra l-arlogg sakemm it-tapp tat-tarf ma jibqax issikkat. Aqla' t-tapp tat-tarf bil-mod u b'moviment fiss. Evita li tiġbed it-tapp tat-tarf waqt li ddawwr.
- Qabbar il-labra billi tgħawweġ f'direzzjoni favur l-arlogg sakemm il-labra tidħol sew fuq is-siringa.
- Aqla' t-tapp tal-labra meta tkun lesta biex tiġi amministrata.
- Amministra d-doża shiħa fil-muskolu.

Rimi

Kull fdal tal-prodott mediciinali 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

MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L.
C/ Julián Camarillo nº 31
28037 Madrid
Spanja

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

EU/1/20/1507/004
EU/1/20/1507/005
EU/1/20/1507/007
EU/1/20/1507/008

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞ DID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 06 ta' Jannar 2021

Data tal-ahħar tiġid: 03 ta' Ottubru 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

06/2024

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