

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

## 1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramų / 50 mikrogramų)/ml injekcinė dispersija  
 Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija  
 Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija  
 užpildytame švirkšte  
 COVID-19 iRNR vakcina

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĒTIS

### 1 lentelė. Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 kokybinė ir kiekybinė sudėtis

Stiprumas	Talpyklė	Dozė(s)	Dozės sudėtis
<b>Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramų / 50 mikrogramų)/ml injekcinė dispersija</b>	Daugiadozis 2,5 ml flakonas (mėlynu nuplēšiamu dangteliu)	5 dozės po 0,5 ml arba 10 dozių po 0,25 ml	Vienoje dozėje (0,5 ml) yra 25 mikrogramai elasomerano ir 25 mikrogramai imelasomerano, COVID-19 iRNR vakcinos (modifikuotais nukleozidais) (iterptos į lipidines nanodaleles).
	Daugiadozis 5 ml flakonas (mėlynu nuplēšiamu dangteliu)	10 dozių po 0,5 ml arba 20 dozių po 0,25 ml	Vienoje dozėje (0,25 ml) yra 12,5 mikrogramai elasomerano ir 12,5 mikrogramai imelasomerano, COVID-19 iRNR vakcinos (modifikuotais nukleozidais) (iterptos į lipidines nanodaleles).
<b>Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija</b>	Vienadozis 0,5 ml flakonas (su mėlynu nuplēšiamu dangteliu)	Viena 0,5 ml dozė  Tik vienkartiniams vartojimui.	Vienoje dozėje (0,5 ml) yra 25 mikrogramai elasomerano ir 25 mikrogramai imelasomerano, COVID-19 iRNR vakcinos (modifikuotais nukleozidais) (iterptos į lipidines nanodaleles).
<b>Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija užpildytame švirkšte</b>	Užpildytas švirkštas	Viena 0,5 ml dozė  Tik vienkartiniams vartojimui.	Vienoje dozėje (0,5 ml) yra 25 mikrogramai elasomerano, COVID-19 iRNR vakcinos (modifikuotais nukleozidais) (iterptos į lipidines nanodaleles).

Elasomeranas yra viengrandė informacinė RNR (iRNR) su kepurintu (angl. *capped*) 5' galu, pagaminta taikant belastelinę *in vitro* transkripciją nuo atitinkamų DNR šablonų, koduojanti SARS-CoV-2 (original) viruso spylgio (angl. *spike*, S) baltymą.

Imelasomeranas yra viengrandė informacinė RNR (iRNR) su kepurintu 5' galu, pagaminta taikant belastelinę *in vitro* transkripciją nuo atitinkamų DNR šablonų, koduojanti SARS-CoV-2 (Omicron BA.1) viruso spyglį (S) baltymą.

Visos pagalbinės medžiagos išvardytos 6.1 skyriuje.

### **3. FARMACINĖ FORMA**

Injekcinė dispersija

Balta arba beveik balta dispersija (pH: 7,0–8,0).

### **4. KLINIKINĖ INFORMACIJA**

#### **4.1 Terapinės indikacijos**

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 skirta aktyviai 6 metų ir vyresnių asmenų, kuriems anksčiau atlikta bent pirminė vakcinacija nuo COVID-19, imunizacijai siekiant išvengti COVID-19 ligos, sukeltos SARS-CoV-2 viruso (žr. 4.2 ir 5.1 skyrius).

Ši vakcina turi būti vartojama remiantis oficialiomis rekomendacijomis.

#### **4.2 Dozavimas ir vartojimo metodas**

##### Dozavimas

*12 metų ir vyresni asmenys*

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 dozė yra 0,5 ml, ji suleidžiama į raumenis.

*6–11 metų vaikai*

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 dozė yra 0,25 ml, ji suleidžiama į raumenis.

Tarp Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 ir paskutinės suleistos COVID-19 vakcinos dozės turi būti mažiausiai 3 mėnesių intervalas.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 skirta tik asmenims, kuriems anksčiau atlikta bent pirminė vakcinacija nuo COVID-19.

Išsami informacija apie pirminę vakcinaciją 6 metų ir vyresniems asmenims pateikta Spikevax 0,2 mg/ml injekcinės dispersijos preparato charakteristikų santraukoje.

*Vaikų populiacija*

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 saugumas ir veiksmingumas vaikams, jaunesniems kaip 6 metų, dar neštirti. Duomenų nėra.

*Senyvi asmenys*

Senyviems ( $\geq 65$  metų) asmenims dozės koreguoti nereikia.

##### Vartojimo metodas

Vakciną reikia leisti į raumenis. Tinkamiausia vieta yra žasto deltinis raumuo.

Negalima šios vakcinos leisti į kraujagyslę, po oda arba į odą.

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

Atsargumo priemonės, kurių reikia imtis prieš suleidžiant vakciną, pateikiamos 4.4 skyriuje.

Vakcinos atšildymo, ruošimo ir atliekų tvarkymo instrukcija pateikiamos 6.6 skyriuje.

### **4.3 Kontraindikacijos**

Padidėjės jautrumas veikliajai arba bet kuriai 6.1 skyriuje nurodytais pagalbinei medžiagai.

### **4.4 Specialūs išpėjimai ir atsargumo priemonės**

#### Atsekamumas

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

#### Padidėjės jautrumas ir anafilaksija

Gauta pranešimų apie anafilaksijos atvejus asmenims, kuriems suleista Spikevax (original). Visada reikia būti pasiruošus tinkamas gydymo priemones ir stebeti paskiepytuosius, jeigu suleidus vakciną išsivystytą anafilaksinių reakcijų.

Po vakcinacijos paskiepytuosius rekomenduojama atidžiai stebeti bent 15 minučių. Jeigu po ankstesnės Spikevax (original) dozės pasireiškė anafilaksija, paskesnių Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 dozių leisti negalima.

#### Miokarditas ir perikarditas

Po vakcinacijos Spikevax yra padidėjusi miokardito ir perikardito rizika.

Šios būklės gali išsivystyti per kelias dienas po vakcinacijos ir dažniausiai pasireiškė per 14 dienų po jos. Jos dažniau pasireiškė jaunesniems vyrams ir dažniau po antros dozės, palyginti su pirmaja doze (žr. 4.8 skyrių).

Turimi duomenys rodo, kad daugumoje atvejų šios būklės praėjo. Kai kuriais atvejais prieikė intensyviosios terapijos, kai kurie atvejai baigėsi mirtimi.

Sveikatos priežiūros specialistai turi žinoti miokardito ir perikardito požymius ir simptomus. Vakcinuotiemis žmonėms turi būti nurodyta nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos, jei po vakcinacijos atsiranda miokarditui ar perikarditui būdingų simptomų, pvz., (ūminis ir nepraeinantis) krūtinės skausmas, dusulys ar palpitacijos.

Sveikatos priežiūros specialistai nustatydami ir gydydami šias būkles turi vadovautis rekomendacijomis ir (arba) konsultuotis su specialistais.

#### Su nerimu susijusios reakcijos

Dėl skiepijimo kaip psichogeninis atsakas į adatos dūrių gali pasireikšti su nerimu susijusių reakcijų, išskaitant vazovagalines reakcijas (sinkopę), hiperventiliaciją arba su stresu susijusias reakcijas. Svarbu imtis tinkamų atsargumo priemonių, kad būtų išvengta sužalojimų nualpus.

#### Gretutinė liga

Asmenims, sergantiems sunkia ūmine karščiavimu pasireiškiančia liga arba ūmine infekcija, vakcinaciją reikia atidėti. Lengvų infekcinių susirgimų atvejais ir (arba) silpnai karščiuojant vakcinacijos atidėti nereikia.

### Trombocitopenija ir kraujo krešėjimo sutrikimai

Kaip ir kitų injekcijų į raumenis atveju, asmenims, vartojantiems antikoagulantų, arba asmenims, kuriems yra trombocitopenija arba bet koks krešėjimo sutrikimas (pvz., hemofilija), skiepijant vakcina, būtina taikyti atsargumo priemones, nes tokiemis asmenims suleidus vakciną į raumenis gali kilti kraujavimas arba atsirasti kraujosruvų.

### Kapiliarų pralaidumo sindromo paūmėjimai

Pirmosiomis dienomis po skiepijimo Spikevax (original) nustatyta keletas kapiliarų pralaidumo sindromo (KPS) paūmėjimo atvejų. Sveikatos priežiūros specialistai turi žinoti KPS požymius ir simptomus, kad galėtų greitai atpažinti ir gydyti šią būklę. Asmenims, kurių anamnezėje yra duomenų apie KPS, skiepijimą reikia planuoti bendradarbiaujant su atitinkamais medicinos specialistais.

### Apsaugos trukmė

Nežinoma, kiek laiko vakcina suteikia apsaugą, nes tai dar turi parodyti vykdomi klinikiniai tyrimai.

### Vakcinos veiksmingumo aprūbojimai

Kaip ir skiepijant kitomis vakcinomis, skiepijimas Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 gali neapsaugoti visų ja paskiepytujų.

### Pagalbinės medžiagos, kurių poveikis žinomas

#### *Natris*

Šio vaistinio preparato dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (23 mg) natrio, t.y. jis beveik neturi reikšmės.

## **4.5 Sąveika su kitais vaistiniais preparatais ir kitokia sąveika**

Spikevax vakcina (išskaitant variantines formas) galima skieptyti kartu su gripo vakcinomis (standartine ir didele doze) bei *herpes zoster* (juostinės pūslelinės) subvienetine vakcina.

Skirtingas injekcines vakcinas reikia leisti į skirtinges injekcijos vietas.

## **4.6 Vaisingumas, nėštumo ir žindymo laikotarpis**

### Nėštumas

Duomenų apie Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 vartojimą nėštumo metu kol kas nėra.

Tačiau daug duomenų apie nėščias moteris, paskiepytas Spikevax (original) antrajį ir trečiąjį nėštumo trimestrą, nepageidaujamų nėštumo baigčių padažnėjimo nerodo. Duomenų apie nėštumo baigtis pirmajį trimestrą šiuo metu nepakanka, tačiau padidėjusios persileidimų rizikos nenustatyta. Tyrimai su gyvūnais tiesioginio ar netiesioginio kenksmingo poveikio nėstumui, embriono ar vaisiaus vystymuisi, gimdymui ar postnataliniams vystymuisi neparodė (žr. 5.3 skyrių). Kadangi skirtumai tarp šių vaistinių preparatų yra susiję tik su spylgio baltymo seka ir kliniškai reikšmingų reaktogeniškumo skirtumų nėra, Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 galima būti vartojama nėštumo metu.

### Žindymas

Duomenų apie Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 vartojimą žindymo metu kol kas nėra.

Tačiau poveikio žindomiems naujagimiams / kūdikiams nesitikima, kadangi sisteminė vakcinos ekspozicija žindyvėms motinoms yra nežymi. Moterų, žindžiusių po paskiepijimo Spikevax (original), duomenys nepageidaujamo poveikio rizikos žindomiems naujagimiams / kūdikiams nerodo. Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 gali būti vartojama žindymo metu.

## Vaisingumas

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

### **4.7 Poveikis gebėjimui vairuoti ir valdyti mechanizmus**

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia arba veikia nereikšmingai. Tačiau kai kuris poveikis, paminėtas 4.8 skyriuje, gali laikinai veikti gebėjimą vairuoti ir valdyti mechanizmus.

### **4.8 Nepageidaujamas poveikis**

#### Saugumo duomenų santrauka

##### *Suaugusieji*

Spikevax (original) saugumas vertintas tebevykstančiu III fazės, atsitiktinių imčių, placebo kontroliuojamu, stebėtojui koduotu klinikiniu tyrimu, atliekamu JAV, kuriame dalyvauja 30 351 dalyvis, dalyviai yra 18 metų ir vyresni, jiems suleista bent viena Spikevax (original) (n = 15 185) arba placebo (n = 15 166) dozė (NCT04470427). Vakcinacijos metu tiriamujų vidutinis amžius buvo 52 metai (ribos: 18–95); 22 831 (75,2 %) tiriamasis buvo 18–64 metų, o 7 520 (24,8 %) dalyvių buvo 65 metų ir vyresni.

Dažniausiai nustatytos nepageidaujamos reakcijos buvo skausmas injekcijos vietoje (92 %), nuovargis (70 %), galvos skausmas (64,7 %), mialgija (61,5 %), artralgija (46,4 %), šaltkrėtis (45,4 %), pykinimas / vėmimas (23 %), pažasties patinimas / skausmingumas (19,8 %), karščiavimas (15,5 %), patinimas injekcijos vietoje (14,7 %) ir paraudimas injekcijos vietoje (10 %). Nepageidaujamos reakcijos paprastai buvo lengvos arba vidutinio intensyvumo ir praeidavo per keletą dienų po skiepijimo. Vyresnis amžius susietas su šiek tiek mažesniu reaktogeniškumo reiškinių dažniu.

Apskritai, kai kurių nepageidaujamų reakcijų dažnis buvo didesnis jaunesnio amžiaus grupėse: pažasties patinimo / skausmingumo, nuovargio, galvos skausmo, mialgijos, artralgijos, šaltkrėčio, pykinimo / vėmimo ir karščiavimo dažnis buvo didesnis suaugusiesiems nuo 18 iki < 65 metų nei 65 metų ir vyresniems asmenims.

Vietinės ir sisteminės nepageidaujamos reakcijos dažniau nustatytos po 2-osios dozės suleidimo, nei po 1-osios.

##### *12–17 metų paaugliai*

Spikevax (original) saugumo paaugliams duomenys buvo surinkti JAV tebevykdomame II/III fazės, atsitiktinių imčių, placebo kontroliuojamame, stebėtojui koduotame klinikiniame tyname, sudarytame iš keleto dalii. Pirmojoje tyrimo dalyje dalyvavo 3 726 12–17 metų tiriamieji, gavę bent vieną Spikevax (original) (n = 2 486) arba placebo (n = 1 240) dozę (NCT04649151). Tieki Spikevax (original), tiek placebą vartoju sių tiriamujų demografiniai duomenys buvo panašūs.

Dažniausios 12–17 metų paaugliams nustatytos nepageidaujamos reakcijos buvo skausmas injekcijos vietoje (97 %), galvos skausmas (78 %), nuovargis (75 %), mialgija (54 %), šaltkrėtis (49 %), pažasties patinimas / skausmingumas (35 %), artralgija (35 %), pykinimas / vėmimas (29 %), patinimas injekcijos vietoje (28 %), eritema injekcijos vietoje (26 %) ir karščiavimas (14 %).

Šis tyrimas perėjo į atvirajį II/III fazės tyrimą, kurio metu 1 346 12–17 metų dalyviai gavo stiprinamają Spikevax dozę, praėjus ne mažiau kaip 5 mėnesiams po antrosios pirminės vakcinacijos dozės. Atvirojoje tyrimo dalyje papildomų nepageidaujamų reakcijų nenustatyta.

##### *6–11 metų vaikai*

Spikevax (original) saugumo vaikams duomenys surinkti tebevykdomame II/III fazės, dviejų dalii, atsitiktinių imčių, stebėtojui koduotame klinikiniame tyname, atliekamame JAV ir Kanadoje

(NCT04796896). 1-oji dalis – tai atviroji tyrimo fazė, kurios metu vertintas saugumas, nustatyta dozė ir imunogeniškumas; joje dalyvavo 380 tiriamujų, kurių amžius nuo 6 iki 11 metų ir kuriems suleista bent 1 dozė (0,25 ml) Spikevax (original). 2-oji dalis – tai placebo kontroliuojama tyrimo fazė, kuria vertintas saugumas; joje dalyvavo 4 016 tiriamujų, kurių amžius nuo 6 iki 11 metų ir kuriems suleista bent viena dozė, (0,25 ml) Spikevax (original) (n = 3 012) arba placebas (n = 1 004). 1-ojoje dalyje dalyvavę tiriamieji 2-ojoje dalyje nedalyvavo. Tieka Spikevax (original), tiek placebo vartoju siūtiriamujų demografiniai duomenys buvo panašūs.

Dažniausiai 6–11 metų tiriamiesiems po pirminės vakcinacijos kurso (2-ojoje dalyje) nustatyti nepageidaujamos reakcijos buvo skausmas injekcijos vietoje (98,4 %), nuovargis (73,1 %), galvos skausmas (62,1 %), mialgija (35,3 %), šaltkrėtis (34,6 %), pykinimas / vėmimas (29,3 %), pažasties patinimas / skausmingumas (27,0 %), karščiavimas (25,7 %), paraudimas injekcijos vietoje (24,0 %), patinimas injekcijos vietoje (22,3 %) ir artralgija (21,3 %).

Tyrimo protokolas buvo iš dalies pakeistas, įtraukiant atvirajį stiprinamąsios dozės etapą, kuriamė dalyvavo 1 294 6–11 metų dalyviai, gavę stiprinamą Spikevax (original) dozę, praėjus ne mažiau kaip 6 mėnesiams po antrosios pirminės vakcinacijos dozės. Atvirojoje tyrimo dalyje papildomų nepageidaujamų reakcijų nenustatyta.

#### *Nuo 6 mėnesių iki 5 metų vaikai*

JAV ir Kanadoje yra atliekamas II/III fazės, atsitiktinių imčių, placebo kontroliuojamas, stebėtojui koduotas tyrimas, skirtas Spikevax (original) saugumui, toleravimui, reaktogeniškumui ir veiksmingumui įvertinti. Šiame tyrime dalyvauja 10 390 tiriamujų, kurių amžius nuo 6 mėnesių iki 11 metų ir kuriems suleista bent viena dozė Spikevax (original) (n = 7 798) arba placebas (n = 2 592).

Tyrime dalyvauja 3 amžiaus grupių vaikai: nuo 6 iki 11 metų, nuo 2 iki 5 metų ir nuo 6 mėnesių iki 23 mėnesių. Šiame pediatriniame tyrime dalyvauja 6 388 tiriamieji, kurių amžius nuo 6 mėnesių iki 5 metų ir kuriems suleista bent viena dozė Spikevax (original) (n = 4 791) arba placebas (n = 1 597). Tieka Spikevax (original), tiek placebo vartoju siūtiriamujų demografiniai duomenys buvo panašūs.

Šio klinikinio tyrimo metu 6–23 mėnesių tiriamiesiems po pirminės vakcinacijos pasireiškė šios nepageidaujamos reakcijos: dirglumas / verkimas (81,5 %), skausmas injekcijos vietoje (56,2 %), mieguistumas (51,1 %), apetito praradimas (45,7 %), karščiavimas (21,8 %), patinimas injekcijos vietoje (18,4 %), eritema injekcijos vietoje (17,9 %) ir pažasties patinimas / jautrumas (12,2 %).

Nepageidaujamos reakcijos, pasireiškusios 24–36 mėnesių tiriamiesiems po pirminės vakcinacijos, buvo skausmas injekcijos vietoje (76,8 %), dirglumas / verkimas (71,0 %), mieguistumas (49,7 %), apetito praradimas (42,4 %), karščiavimas (26,1 %), eritema injekcijos vietoje (17,9 %), patinimas injekcijos vietoje (15,7 %) ir pažasties patinimas / jautrumas (11,5 %).

Nuo 37 mėnesių iki 5 metų tiriamiesiems po pirminės vakcinacijos nustatyti nepageidaujamos reakcijos buvo skausmas injekcijos vietoje (83,8 %), nuovargis (61,9 %), galvos skausmas (22,9 %), mialgija (22,1 %), karščiavimas (20,9 %), šaltkrėtis (16,8 %), pykinimas / vėmimas (15,2 %), pažasties patinimas / jautrumas (14,3 %), artralgija (12,8 %), eritema injekcijos vietoje (9,5 %), patinimas injekcijos vietoje (8,2 %).

#### Nepageidaujamų reakcijų sąrašas pateiktas lentelėje

Toliau pateiktas saugumo duomenų profilis pagrįstas kelių placebo kontroliuojamų klinikinių tyrimų duomenimis:

- 30 351 suaugusysis, kurių amžius ≥ 18 metų;
- 3 726 paaugliai, kurių amžius 12–17 metų;
- 4 002 vaikai, kurių amžius 6–11 metų;
- 6 388 vaikai, kurių amžius nuo 6 mėnesių iki 5 metų;
- po vakcinos registracijos gauti duomenys.

Nustatytu nepageidaujamų reakcijų dažnis apibūdinamas taip, kaip nurodyta toliau.

Labai dažnas ( $\geq 1/10$ )  
 Dažnas (nuo  $\geq 1/100$  iki  $< 1/10$ )  
 Nedažnas (nuo  $\geq 1/1\,000$  iki  $< 1/100$ )  
 Retas (nuo  $\geq 1/10\,000$  iki  $< 1/1\,000$ )  
 Labai retas ( $< 1/10\,000$ )  
 Dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis)

Kiekvienoje dažnio grupėje nepageidaujamos reakcijos pateiktos sunkumo mažėjimo tvarka (2 lentelė).

**2 lentelė. Nepageidaujamos reakcijos, pasireiškusios vaikams ir 6 mėnesių ir vyresniems asmenims Spikevax (original) klinikinių tyrimų metu ir po vakcinos registracijos**

MedDRA organų sistemų klasė	Dažnis	Nepageidaujamos reakcijos
<b>Kraujo ir limfinės sistemos sutrikimai</b>	Labai dažnas	Limfadenopatija*
<b>Imuninės sistemos sutrikimai</b>	Dažnis nežinomas	Anafilaksija Padidėjęs jautrumas
<b>Metabolizmo ir mitybos sutrikimai</b>	Labai dažnas	Sumažėjęs appetitas†
<b>Psichikos sutrikimai</b>	Labai dažnas	Dirglumas / verkimas†
<b>Nervų sistemos sutrikimai</b>	Labai dažnas	Galvos skausmas Mieguistumas†
	Nedažnas	Svaigulys
	Retas	Ūminis periferinis veido paralyžius‡ Hipestezija Parestezija
<b>Širdies sutrikimai</b>	Labai retas	Miokarditas Perikarditas
	Dažnas	Viduriavimas
<b>Virškinimo trakto sutrikimai</b>	Dažnas	Pykinimas / vėmimas
	Nedažnas	Pilvo skausmas§
	Dažnas	
<b>Odos ir poodinio audinio sutrikimai</b>	Dažnas	Išbėrimas
	Nedažnas	Dilgėlinė¶
	Dažnis nežinomas	Daugiaformė eritema Fizinė dilgėlinė Lėtinė dilgėlinė
<b>Skeleto, raumenų ir jungiamojo audinio sutrikimai</b>	Labai dažnas	Mialgija Artralgija
<b>Lytinės sistemos ir krūties sutrikimai</b>	Dažnis nežinomas	Gausus menstruacinis kraujavimas#
<b>Bendrieji sutrikimai ir pažeidimai injekcijos vietoje</b>	Labai dažnas	Skausmas injekcijos vietoje Nuovargis Šaltkrėtis Karščiavimas Patinimas injekcijos vietoje Eritema (raudonė) injekcijos vietoje

<b>MedDRA organų sistemų klasė</b>	<b>Dažnis</b>	<b>Nepageidaujamos reakcijos</b>
	Dažnas	Dilgėlinė injekcijos vietoje Išbėrimas injekcijos vietoje Uždelsta reakcija injekcijos vietoje♦
	Nedažnas	Niežėjimas injekcijos vietoje
	Retas	Veido patinimas♥
	Dažnis nežinomas	Ekstensyvus vakciniuotas galūnės patinimas

\* Limfadenopatija buvo užfiksuota kaip pažasties limfadenopatija toje pačioje kaip ir injekcijos vieta pusėje. Kai kuriais atvejais buvo paveikti kiti limfmazgai (pvz., kaklo, viršraktikauliniai).

† Nustatyta vaikų (nuo 6 mėnesių iki 5 metų) populiacijoje.

‡ Saugumo stebėjimo laikotarpiu trys dalyviai iš Spikevax (original) grupės ir vienas dalyvis iš placebo grupės pranešė apie ūminį periferinį veido paralyžių. Vakcinos grupės dalyviams jis prasidėjo, praėjus 22, 28 ir 32 dienoms po 2-osios dozės suleidimo.

§ Pilvo skausmas nustatytas vaikų (6–11 metų) populiacijoje: 0,2 % Spikevax (original) ir 0 % placebo grupėje.

¶ Dilgėlinė pasireiškė ūmiai (kelių parų laikotarpiu po vakcinacijos) arba pavėluotai (iki maždaug dviejų savaičių po vakcinacijos).

# Dauguma atvejų buvo nesunkūs ir laikini.

♦ Laiko iki pasireiškimo mediana buvo 9 paros po pirmosios injekcijos ir 11 parų po antrosios injekcijos. Trukmės mediana buvo 4 paros po pirmosios injekcijos ir 4 paros po antrosios injekcijos.

♥ Paskiepytiesiems, kuriems anksčiau buvo suleista dermatologinių užpildų, nustatyti du sunkūs nepageidaujami veido patinimo reiškiniai. Pranešta, kad patinimas prasidėjo atitinkamai 1-ają ir 3-iąją dienomis po vakcinacijos.

Spikevax (original) suleidus 343 tiriamiesiems, kuriems pradinio vertinimo metu serologiniai tyrimai nustatytas teigiamas SARS-CoV-2 rezultatas, nustatyti reaktogeniškumas ir saugumo duomenys buvo panašūs kaip tiriamųjų, kuriems pradinio vertinimo metu serologiniai tyrimai nustatytas neigiamas SARS-CoV-2 rezultatas.

#### *Suaugusieji (stiprinamoji dozė)*

Spikevax (original) stiprinamosios dozės saugumas, reaktogeniškumas ir imunogeniškumas vertinami tebevykstančiame II fazės, atsitiktinių imčių, stebėtojui koduotame, placebo kontroliuojamame dozės patvirtinimo tyime su 18 metų ir vyresniais tiriamaisiais (NCT04405076). Šiame tyime 198 tiriamiesiems suleista po dvi dozes (0,5 ml, 100 mikrogramų; 1 mėnesio intervalu) pirminės vakcinacijos Spikevax (original) vakcinos. Šio tyrimo atvirojoje fazėje 167 tiriamiesiems suleista po vieną stiprinamają dozę (0,25 ml, 50 mikrogramų), praėjus bent 6 mėnesiams po pirminės vakcinacijos antrosios dozės suleidimo. Pagal atlirkas apklausas stiprinamosios dozės (0,25 ml, 50 mikrogramų) nepageidaujamų reakcijų duomenys buvo panašūs į buvusių po pirminės vakcinacijos antrosios dozės suleidimo.

#### *Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (stiprinamoji dozė)*

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 stiprinamosios dozės saugumas, reaktogeniškumas ir imunogeniškumas yra vertinami šiuo metu vykstančiame II/III fazės atvirajame tyime su 18 metų ir vyresniais tiriamaisiais (mRNA-1273-P205). Šiame tyime 437 tiriamieji paskieptyti Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 50 mikrogramų stiprinamaja doze, o 377 tiriamieji paskieptyti Spikevax (original) 50 mikrogramų stiprinamaja doze.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 reaktogeniškumo savybės buvo panašios į Spikevax (original) stiprinamosios dozės, suleistos kaip antra stiprinamoji dozė. Nepageidaujamų reakcijų dažnis po imunizacijos Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 taip pat buvo panašus arba mažesnis, palyginti su pirmaja stiprinamaja Spikevax (original) doze (50 mikrogramų) ir su antraja Spikevax (original) pirminės vakcinacijos doze (100 mikrogramų). Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (vidutinis stebėjimo laikotarpis 113 dienų) saugumo savybių pobūdis buvo panašus į Spikevax (original) saugumo savybes (vidutinis stebėjimo laikotarpis 127 dienos).

#### *Spikevax (original) solidinio organo tansplantato recipientams*

Spikevax (original) saugumas, reaktogeniškumas ir imunogeniškumas vertinti dviejų dalii, 3b fazės, atvirajame tyime su suaugusiais solidinio organo tansplantato (SOT) recipientais, išskaitant inkstų ir

kepenų transplantatus (mRNA-1273-P304). Buvo skiriama 100 mikrogramų (0,5 ml) dozė, kuri buvo tyrimo vykdymo metu regisruota dozė.

A dalyje 128 SOT recipientams buvo skiriama trečioji Spikevax (original) dozė. B dalyje 159 SOT recipientams buvo skiriama stiprinamoji dozė, praėjus ne mažiau kaip 4 mėnesiams po paskutinės dozės vartojimo (ketvirtoji dozė vartojujusiems mRN R vakcinu arba trečioji dozė vartojujusiems ne mRN R vakcinu).

Reaktogeniškumas buvo panašus į žinomus Spikevax (original) duomenis. Netikėtų saugumo duomenų nebuvo nustatyta.

#### Atrinktų nepageidaujamų reakcijų apibūdinimas

##### *Miokarditas*

Didžiausia miokardito rizika po vakcinacijos Spikevax (original) yra jaunesniems vyrams (žr. 4.4 skyrių).

Dviejuose dideliuose Europos farmakoepidemiologiniuose tyrimuose nustatyta padidėjusi rizika jauniems vyrams po antrosios Spikevax (original) dozės suleidimo. Vienas tyrimas parodė, kad per 7 dienas po antrosios dozės suleidimo 12–29 metų vyrams pasireiškė maždaug 1,316 (95 proc. PI: 1,299; 1,333) miokardito atvejo daugiau 10 000 asmenų, nei neskieptytiems asmenimis. Kitame tyrime per 28 dienas po antrosios dozės suleidimo 16–24 metų vyrams nustatyta 1,88 (95 proc. PI: 0,956; 2,804) miokardito atvejų daugiau 10 000 asmenų, nei neskieptytiems asmenims.

#### Pranešimas apie įtariamas nepageidaujanas reakcijas

Svarbu pranešti apie įtariamas nepageidaujanas reakcijas po vaistinio preparato registracijos, nes tai leidžia nuolat stebėti vaistinio preparato naudos ir rizikos santykį. Sveikatos priežiūros specialistai turi pranešti apie bet kokias įtariamas nepageidaujanas reakcijas naudodamiesi nurodyta nacionaline pranešimo sistema, nurodydami serijos / partijos numerį, jeigu jis žinomas.

Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos  
Tel.: 8 800 73568

El. paštas: [NepageidaujamaR@vvkt.lt](mailto:NepageidaujamaR@vvkt.lt)

Pranešimo forma pildymui internetu: <https://vapris.vvkt.lt/vvkt-web/public/nrvSpecialist>

Pranešimo forma skelbiama

<https://www.vvkt.lt/index.php?1399030386>

#### **4.9 Perdozavimas**

Perdozavimo atveju rekomenduojama stebėti gyvybines funkcijas ir skirti įmanomą simptominių gydymą.

### **5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS**

#### **5.1 Farmakodinaminės savybės**

Farmakoterapinė grupė – vakcinos, COVID-19 vakcinos, ATC kodas – J07BN01.

#### Veikimo mechanizmas

Spikevax (elasomerano) ir Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (elasomerano / imelasomerano) sudėtyje yra iRNR, įterpta į lipidines nanodaleles. iRNR koduoja viso ilgio SARS-CoV-2 spylglį baltymą, modifikuotą 2 prolino pakeitimais heptadinio pasikartojimo 1 domene (S-2P), kad spylglis (angl. *spike*) baltymas būtų stabilizuotas prefuzinėje konformacijoje. Po injekcijos į raumenis ląstelės injekcijos vietoje ir drenuoojantys limfmazgai absorbuoja lipidų nanodalelę, taip iRNR seka

veiksmingai pernešama į ląstelės, kad galėtų įvykti transliacija į viruso baltymą. Absorbuota iRNA nepatenka į ląstelės branduolių ir nesąveikauja su genomu, nesireplikuoja, o yra dinamiškai ekspresuojama, daugiausia veikiant dendritinėms ląstelėms ir subkapsuliniams sinusų makrofagams. Ekspresuotą su membrana susijungusį SARS-CoV-2 spyglį baltymą imuninės ląstelės atpažįsta kaip svetimą antigeną. Tai sukelia T ir B limfocitų atsaką, lemiantį neutralizuojančių antikūnų generavimą; tai gali padėti apsaugoti nuo COVID-19.

### Klinikinis veiksmingumas

#### *Suaugusiųjų imunogeniškumas po Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 stiprinamosios dozės (0,5 ml, 25 mikrogramai / 25 mikrogramai) suleidimo*

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 stiprinamosios dozės saugumas, reaktogeniškumas ir imunogeniškumas yra vertinami šiuo metu vykstančiame II/III fazės atvirajame tyrime, kuriame dalyvauja 18 metų ir vyresni tiriamieji (mRNA-1273-P205). Šiame tyrime 437 tiriamieji buvo paskieptyti Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 50 mikrogramų stiprinamaja doze, o 377 tiriamieji buvo paskieptyti Spikevax (original) 50 mikrogramų stiprinamaja doze.

Tyrimo P205 G dalyje buvo vertinamas Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 saugumas, reaktogeniškumas ir imunogeniškumas, kai ši vakcina buvo skiriama kaip antroji stiprinamoji dozė suaugusiesiems, kuriems anksčiau suleistos Spikevax (original) dvi (2) pirminės vakcinacijos dozės (100 mikrogramų) ir Spikevax (original) (50 mikrogramų) stiprinamoji dozė bent 3 mėnesiai iki įtraukimo į tyrimą. P205 F dalyje tiriamiesiems suleista Spikevax (original) (50 mikrogramų) antra stiprinamoji dozė, o F dalies grupė naudojama kaip tyrimo viduje esanti nevienalaikė lyginamoji grupė G daliai, lyginant dvi stiprinamąsių vakcinas, Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 ir Spikevax (original), kai jos skiriamos kaip antrosios stiprinamosios dozės.

Šiame tyrime pirminė imunogeniškumo analizė buvo pagrįsta pirminio imunogeniškumo pogrupio, į kurį įtraukti tiriamieji, kuriems pradinio vertinimo metu (prieš gaunant stiprinamają dozę) nebuvu SARS-CoV-2 infekcijos požymių, duomenimis. Pirminės analizės metu pradinis SARS-CoV-2 apskaičiuotasis neutralizuojančių antikūnų titrų geometrinis vidurkis (TGV) ir atitinkamas 95 % PI buvo atitinkamai 6 422,3 (5 990,1, 6 885,7) ir 5 286,6 (4 887,1, 5 718,9), praėjus 28 dienoms po Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 ir Spikevax (original) stiprinamosios dozės suleidimo. Šie TGV rodo santykį tarp Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 ir Spikevax (original) atsako prieš senąjį SARS-CoV-2 (D614G) padermę. GVS (97,5 % PI) buvo 1,22 (1,08, 1,37) ir atitiko iš anksto nustatyta ne prastesnio poveikio kriterijų (97,5 % PI apatinė riba  $\geq 0,67$ ).

Apskaičiuotieji 29-osios dienos neutralizuojančių antikūnų prieš Omicron, BA.1 TGV buvo 2 479,9 (2 264,5, 2 715,8) ir 1 421,2 (1 283,0, 1 574,4) atitinkamai Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 ir Spikevax (original) stiprinamosios dozės grupėse, o GVS (97,5 % PI) buvo 1,75 (1,49, 2,04), kuris atitiko iš anksto nustatyta pranašumo kriterijų (PI apatinė riba  $> 1$ ).

#### *Antikūnų išliekamumas po trijų mėnesių nuo Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 stiprinamosios vakcinos prieš COVID-19 suleidimo*

Tyrimo P205 G dalies dalyviai buvo paeiliui įtraukti į tyrimą, kuriame gavo 50 mikrogramų Spikevax (original) ( $n = 376$ ) arba Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 ( $n = 437$ ) vakcinos kaip antrają stiprinamają dozę. Tiriamiesiems, kurie prieš stiprinamają dozę nebuvu užsikrėtę SARS-CoV-2, Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 po trijų mėnesių sukėlė Omicron-BA.1 neutralizuojančių antikūnų titrus (stebėtas TGV), kurie buvo gerokai didesni (964,4 [834,4, 1 114,7]) nei po Spikevax (original) suleidimo (624,2 [533,1, 730,9]), tuo tarpu stiprinamuojų dozių sukelti titrai prieš senąjį SARS-CoV-2 padermę buvo panašūs.

#### *Klinikinis veiksmingumas suaugusiesiems*

Buvo atliktas atsitiktinių imčių, placebu kontroliuojamas, stebėtojui koduotas suaugusiųjų III fazės klinikinis tyrimas (NCT04470427), į kurį nebuvu įtraukti asmenys, kurių nusilpęs imunitetas arba kuriems 6 mėnesių laikotarpiu buvo skiriama imuninė sistemą slopinančių vaistinių preparatų, taip pat nėščios moterys arba asmenys, kuriems anksčiau nustatytas užsikrėtimas SARS-CoV-2. Asmenis, kuriems nustatyta stabili žmogaus imunodeficio viruso (ŽIV) liga, buvo galima įtraukti į tyrimą.

Gribo vakcina buvo galima skieptyti, likus 14 dienų iki bet kurios iš Spikevax (original) dozių suleidimo arba praėjus 14 dienų po suleidimo. Be to, turėjo praeiti mažiausiai 3 mėnesiai po kraujo / plazmos preparatų ar imunoglobulinų suleidimo tiriamiesiems, kad jiems būtų galima suleisti placebo arba Spikevax (original).

Iš viso stebėtas 30 351 tiriamasis, ar jiems neišsivystė COVID-19 liga; stebėjimo trukmės mediana buvo 92 dienos (ribos: 1–122).

I pirminę veiksmingumo analizės populiaciją (vadinamą protokolo reikalavimus atitinkančia grupe, angl. *Per Protocol Set* arba PPS) įtraukti 28 207 tiriamieji, kuriems suleista Spikevax (original) ( $n = 14\ 134$ ) arba placebas ( $n = 14\ 073$ ), kurie pradinio vertinimo metu nesirgo SARS-CoV-2. PPS tyrimo populiaciją sudarė 47,4 % moterų, 52,6 % vyru, 79,5 % baltaodžių, 9,7 % afroamerikiečių, 4,6 % azijiečių ir 6,2 % kitų rasių atstovų. 19,7 % dalyvių save priskyrė ispanų arba Lotynų Amerikos kilmės asmenims. Tiriamujų amžiaus mediana buvo 53 metai (ribos – 18–94). I PPS buvo leista įtraukti tiriamuosius, kuriems antrosios dozės suleidimo (paskirto 29-ą dieną) laikotarpis buvo nuo -7 iki +14 dienų. 98 % paskiepytųjų antrają dozę gavo, praėjus nuo 25 iki 35 dienų po pirmosios dozės suleidimo (atitinkamai nuo -3 iki +7 dienų maždaug 28 dienų intervalu).

COVID-19 atvejai buvo patvirtinti atvirkštinės transkripcijos polimerazės grandininės reakcijos (AT PGR) tyrimu, atvejus taip pat patvirtino Klinikinio vertinimo komitetas. Bendras vakcinos veiksmingumas ir veiksmingumas pagal pagrindines amžiaus grupes pateiktas 3 lentelėje.

### **3 lentelė. Vakcinos veiksmingumo analizė: patvirtinta COVID-19<sup>#</sup> nepriklausomai nuo sunkumo, prasidėjusi praėjus mažiausiai 14 dienų po 2-osios dozės – PPS**

Amžiaus grupė (metai)	Spikevax (original)			Placebas			Vakcinos veiksmingumas, % (95 % PI)*
	Tiriamieji N	COVID-19 atvejai n	COVID-19 sergamumo rodiklis 1 000-iui asmens metu	Tiriamieji N	COVID-19 atvejai n	COVID-19 sergamumo rodiklis 1 000-iui asmens metu	
Iš viso ( $\geq 18$ )	14 134	11	3,328	14 073	185	56,510	94,1 (89,3, 96,8)**
Nuo 18 iki $< 65$	10 551	7	2,875	10 521	156	64,625	95,6 (90,6, 97,9)
$\geq 65$	3 583	4	4,595	3 552	29	33,728	86,4 (61,4, 95,2)
Nuo $\geq 65$ iki $< 75$	2 953	4	5,586	2 864	22	31,744	82,4% (48,9, 93,9)
$\geq 75$	630	0	0	688	7	41,968	100% (NE, 100)

# COVID-19: simptominė COVID-19, kuriai patvirtinti turi būti teigiamas AT-PGR rezultatas ir bent 2 sisteminiai simptomai arba 1 kvėpavimo simptomas. Atvejai, nustatyti praėjus mažiausiai 14 dienų po 2-osios dozės.

\* Vakcinos veiksmingumas ir 95 % pasikliautinasis intervalas (PI) pagal stratifikuotą Cox proporcinių rizikos modelį

\*\* PI nepakoreguotas pagal daugialypįskumą. Pagal daugialypįskumą pakoreguota statistinė analizė buvo atlikta atliekant tarpinę analizę, paremtą mažesniu čia nepateiktų COVID-19 atvejų skaičiumi.

Tarp visų PPS tiriamujų vakcinos grupėje nebuvo pranešta apie sunkius COVID-19 atvejus, palyginti su 30 iš 185 (16 %) atvejų, nustatyti placebo grupėje. Iš 30 dalyvių, sergančių sunkia liga, 9 buvo hospitalizuoti, 2 iš jų buvo paguldyti į intensyviosios terapijos skyrių. Dauguma likusių sunkių atvejų atitiko tik sunkios ligos deguonies prisotinimo (SpO<sub>2</sub>) kriterijų ( $\leq 93$  % kvėpuojant patalpos orą).

Spikevax (original) veiksmingumas siekiant išvengti COVID-19, neatsižvelgiant į ankstesnį užsikrétimą SARS-CoV-2 (nustatyta pradinio vertinimo metu atlikus serologinį ir nosiaryklės tepinėlio mėginio tyrimus), praėjus mažiausiai 14 dienų po 2-osios dozės, buvo 93,6 % (95 % PI: 88,6, 96,5).

Be to, pirminės veiksmingumo vertinamosios baigties pogrupių analizės parodė panašius veiksmingumo įverčius skirtingoje lyčių, etninės kilmės grupėse bei dalyviam, sergantiems gretutinėmis ligomis, susijusioms su didele sunkios COVID-19 ligos formos rizika.

#### *Suaugusiuų imunogeniškumas po stiprinamosios dozės (0,25 ml, 50 mikrogramų)*

Spikevax (original) stiprinamosios dozės saugumas, reaktogeniškumas ir imunogeniškumas vertinami tebevykstančiame II fazės, atsitiktinių imčių, stebėtojui koduotame, placebo kontroliuojamame dozės patvirtinimo tyrime su 18 metų ir vyresniais dalyviais (NCT04405076). Šiame tyrime 198 tiriamiesiems buvo suleistos dvi Spikevax (original) vakcinos dozės (0,5 ml, 100 mikrogramų; 1 mėnesio intervalu) kaip pirminės vakcinacijos kursas. Atvirojoje fazėje 149 tiriamiesiems (protokolo reikalavimus atitinkančiai grupei) buvo suleista viena stiprinamoji dozė (0,25 ml, 50 mikrogramų), praėjus bent 6 mėnesiams po pirminės vakcinacijos antrosios dozės suleidimo. Buvo įrodyta, kad viena stiprinamoji dozė (0,25 ml, 50 mikrogramų) sukélė neutralizuojančiųjų antikūnų kiekių geometrinio vidurkio kartinį padidėjimą (GVKP) 12,99 kartu (95 PI: 11,04, 15,29), lyginant jų kiekį prieš stiprinamosios dozės suleidimą su kiekiu, praėjus 28 dienoms po stiprinamosios dozės suleidimo. Lyginant situaciją, praėjus 28 dienoms po 2 dozės (pirminė vakcinacija) su situacija, praėjus 28 dienoms po stiprinamosios dozės suleidimo, neutralizuojančiųjų antikūnų GVKP buvo 1,53 (95 % PI: 1,32, 1,77).

#### *Suaugusiuų imunogeniškumas po stiprinamosios dozės, kai pirminė vakcinacija atlikta kita registruota COVID-19 vakcina*

Skiepijimo stiprinamaja Spikevax (original) doze po pirminio skiepijimo įvairiomis vakcinomis saugumas ir imunogeniškumas tirti tyrėjo inicijuotu tyrimu su 154 tiriamaisiais. Minimalus laiko intervalas tarp pirminės vakcinacijos vektorine arba RNR COVID-19 vakcina ir stiprinamosios injekcijos naudojant Spikevax (original) buvo 12 savaičių (intervalas: nuo 12 iki 20,9 savaičių). Šiame tyrime buvo leidžiama 100 mikrogramų dozė. Neutralizuojančiųjų antikūnų titrai, išmatuoti pseudovirusų neutralizacijos tyrimu, vertinti 1-ają dieną prieš skiepijant ir 15-ają bei 29-ają parą po stiprinamosios dozės suleidimo. Atsakas į stiprinamają dozę nustatytas, nepriklausomai nuo pirminės vakcinacijos.

Turimi tik trumpalaikio imunogeniškumo duomenys; ar yra ilgalaikė apsauga ir ar susidaro imunologinė atmintis, šiuo metu nežinoma.

#### *Septynių COVID-19 vakcinų, suleistų kaip trečioji (stiprinamoji) dozė JK, saugumas ir imunogeniškumas*

COV-BOOST yra daugiacentris, atsitiktinių imčių, 2-osios fazės, tyrėjų inicijuotas skiepijimo trečiaja stiprinamaja doze nuo COVID-19 tyrimas, skirtas išsamiam imunologiniams poveikiui ištirti. Jame dalyvavo 30 metų arba vyresni tiriamieji, kurių fizinė sveikata buvo gera (leista dalyvauti sergantiems lengvomis arba vidutinio sunkumo gerai kontroliuojamomis gretutinėmis ligomis). Tiriamieji buvo skieptyti dviem Pfizer–BioNTech arba Oxford–AstraZeneca dozėmis (pirmoji dozė suleista 2020 m. gruodžio mėn., 2021 m. sausio mén. arba 2021 m. vasario mén.), o po antrosios dozės suleidimo iki įtraukimo į tyrimą buvo praėjusios bent 84 paros. Spikevax (original) sustiprino antikūnų ir neutralizuojamajį atsakus bei buvo gerai toleruota, nepriklausomai nuo to, kokia vakcina vartota pirminės vakcinacijos metu. Šiame tyrime buvo leidžiama 100 mikrogramų dozė. Neutralizuojančiųjų antikūnų titrai, išmatuoti pseudovirusų neutralizacijos tyrimu, vertinti 28-ają parą po stiprinamosios dozės suleidimo.

#### *Neutralizuojantieji antikūnai prieš B.1.617.2 (delta) atmainą prieš stiprinamają dozę ir po jos suaugusiesiems*

Pseudovirusų neutralizacijos (PsVN) tyrimo prieš B.1.617.2 (delta) atmainą rezultatai, nustatyti prieš stiprinamają dozę ir 29-ają parą po stiprinamosios dozės suleidimo, parodė, kad suleidus stiprinamają Spikevax (original) dozę (0,25 ml, 50 mikrogramų) suaugusiesiems neutralizuojančiųjų antikūnų prieš delta atmainą titras padidėjo 17 kartų, palyginti su koncentracija prieš suleidžiant stiprinamają dozę (GVKP = 17,28; 95 % PI: 14,38; 20,77; n = 295).

### *Klinikinis veiksmingumas 12–17 metų paaugliams*

Tebevyksta II/III fazės, atsitiktinių imčių, placebu kontroliuojamas, stebėtojui koduotas paauglių klinikinis tyrimas (NCT04649151), skirtas Spikevax (original) saugumui, reaktogeniškumui ir veiksmingumui 12–17 metų paaugliams įvertinti. Iš tyrimą nebuvo įtraukti asmenys, žinomai sirgę SARS-CoV-2 infekcija. Iš viso 3 732 dalyviai atsitiktine tvarka santykiu 2:1 buvo paskirstyti vartoti 2 dozes Spikevax (original) arba fiziologinio tirpalio placebą 1 mėnesio intervalu.

Antrinė veiksmingumo analizė buvo atlikta su 3 181 tiriamuoju asmeniu iš protokolo reikalavimus atitinkančios grupės; šie asmenys gavo 2 Spikevax (original) (n = 2 139) arba placebo (n = 1 042) dozes ir jų SARS-CoV-2 tyrimo rezultatai per pradinį įvertinimą buvo neigiami. Spikevax (original) ir placebą vartojo dalyviai neturėjo žymesnių demografinių arba ankstesnės medicininės būklės skirtumų.

COVID-19 buvo apibrėžiamas kaip simptominis COVID-19, patvirtintas teigiamu AT-PGR tyrimo rezultatu ir bent dviejų sisteminių simptomais arba vienu kvėpavimo sutrikimo simptomu. Atvejai nustatyti, praėjus mažiausiai 14 dienų po antrosios dozės suleidimo.

Spikevax (original) grupėje simptominių COVID-19 atvejų nebuvo, o placebo grupėje buvo 4 simptominiai COVID-19 atvejai.

### *Imunogeniškumas 12–17 metų paaugliams po pirmės vakcinacijos Spikevax*

Ne prastesnio poveikio analizė, kuria vertinti SARS-CoV-2 50 % neutralizuojantys titrai ir serologinio atsako dažnis, praėjus 28 dienoms po 2-osios dozės, buvo atlikta su protokolo reikalavimus atitinkančiomis imunogeniškumo vertinimo tiriamujų grupėmis, sudarytomis iš 12–17 metų paauglių (n = 340), paauglių tyime ir 18–25 metų asmenų (n = 296), dalyvaujančių suaugusiųjų tyime. Pradinio vertinimo metu nebuvo imunologinių arba virusologinių įrodymų, kad tiriamieji anksčiau būtų sirgę SARS-CoV-2 infekcija. 12–17 metų paaugliams neutralizuojančiųjų antikūnų titrų geometriniai vidurkių santykis (GVS), palyginus su šiuo rodikliu 18–25 metų asmenimis, buvo 1,08 (95 % PI: 0,94, 1,24). Serologinio atsako dažnio skirtumas buvo 0,2 % (95 % PI: -1,8, 2,4). Buvo pasiekti ne prastesnio poveikio kriterijai (GVS rodmens 95 % PI apatinė riba > 0,67 ir serologinio atsako dažnio skirtumo 95 % PI apatinė riba > -10 %).

### *Imunogeniškumas 12–17 metų paaugliams po Spikevax (original) stiprinamosios dozės*

Pagrindinis imunogeniškumo tikslas šio tyrimo stiprinamosios dozės etape buvo nustatyti stiprinamosios dozės veiksmingumą 12–17 metų dalyviams, palyginant imuninius atsakus po stiprinamosios dozės (29 dieną) su atsakais, gautais po antrosios pirmės vakcinacijos dozės (57 dieną) suaugusiųjų tyime dalyvavusiems jauniems suaugusiesiems (18–25 metų). 50 mikrogramų Spikevax stiprinamosios dozės veiksmingumas nustatomas, jei po stiprinamosios dozės imuninis atsakas (nAb koncentracijos geometrinis vidurkis [KGV] ir serologinio atsako dažnumas [SAD]) atitinka iš anksto nustatytus ne prastesnio poveikio kriterijus (tieki KGV, tieki SAD), palyginti su atsaku, nustatytu po 100 mikrogramų Spikevax pirmės vakcinacijos tarp jaunų suaugusiųjų (18–25 metų), dalyvavusių pagrindiniame suaugusiųjų veiksmingumo tyime.

Atvirajame šio tyrimo etape 12–17 metų dalyviai gavo vieną stiprinamąją dozę, praėjus ne mažiau kaip 5 mėnesiams po pirmės vakcinacijos užbaigimo (dvi dozės 1 mėnesio intervalu). Pirmės imunogeniškumo analizės populiaciją sudarė 257 dalyviai, gavę stiprinamąją dozę šiame tyime, ir atsitiktinai pasirinktas 295 dalyvių pogrupis iš jaunų suaugusiųjų tyimo (nuo  $\geq 18$  iki  $\leq 25$  metų), kuris prieš tai baigė pirmės dviejų Spikevax dozių su vieno mėnesio intervalu vakcinacijos kursą. Abi iš analizuojamajų populiacijų įtrauktų dalyvių grupės neturėjo serologinių ar virusologinių SARS-CoV-2 infekcijos įrodymų atitinkamai prieš pirmąją pirmės vakcinacijos dozę ir prieš stiprinamąją dozę.

Paauglių stiprinamosios dozės 29 dienos KGV GVS lyginamas su jaunuolių KGV: 57 dienos GVS buvo 5,1 (95 % PI: 4,5, 5,8), t. y. atitiko ne prastesnės sékmės kriterijus (t. y. apatinė 95 % PI riba  $> 0,667$  (1/1,5); taškinis įvertis  $\geq 0,8$ ); SAD skirtumas buvo 0,7 % (95 % PI: -0,8, 2,4), t. y. atitiko ne prastesnės sékmės kriterijus (serologinio atsako dažnio skirtumo 95 % PI apatinė riba  $> -10$  %).

257 dalyviams nAb KGV prieš stiprinamają dozę (stiprinamosios dozės 1-ają dieną) buvo 400,4 (95 % PI: 370,0, 433,4); 29-ąją dieną po stiprinamosios dozės KGV buvo 7 172,0 (95 % PI: 6 610,4, 7 781,4). 29-ąją dieną po stiprinamosios dozės KGV padidėjo maždaug 18 kartų, palyginti su KGV prieš stiprinamają dozę, o tai rodo stiprinamosios dozės veiksmingumą paaugliams. SAD buvo 100 (95 % PI: 98,6, 100,0).

Iš anksto nustatyti pirminio imunogeniškumo tikslas sėkmės kriterijai buvo pasiekti, todėl, atlikus suaugusių tyrimą, galima daryti išvadą apie vakcinos veiksmingumą.

#### *Klinikinis veiksmingumas 6–11 metų vaikams*

JAV ir Kanadoje tebevyksta II/III fazės, atsitiktinių imčių, placebu kontroliuojamas, stebėtojui koduotas pediatrinis klinikinis tyrimas (NCT04796896), skirtas Spikevax (original) saugumui, reaktogeniškumui ir veiksmingumui 6–11 metų vaikams įvertinti. I tyrimą nebuvo įtraukti asmenys, žinomai sirgę SARS-CoV-2 infekcija. Iš viso 4 011 dalyvių atsitiktine tvarka santykiu 3:1 buvo paskirti vartoti 2 dozes Spikevax (original) arba fiziologinio tirpalio placebą 1 mėnesio intervalu.

Antrinė veiksmingumo analizė, skirta patvirtintiems COVID-19 atvejams įvertinti, atlikta su 3 497 protokolo reikalavimus atitinkančios grupės tiriamujų duomenimis, gautais iki duomenų rinkimo pabaigos 2021 m. lapkričio 10 d. Šiems tiriamiesiems suleista po dvi Spikevax (original) (n = 2 644; 0,25 ml 0-inį ir 1-ajį mėnesiais) arba placebo (n = 853) dozes ir jų SARS-CoV-2 tyrimo rezultatai pradinio vertinimo metu buvo neigiami. Spikevax (original) ir placebo vartojo dalyviai neturėjo žymesnių demografinių skirtumų.

COVID-19 liga buvo apibrėžiama kaip simptominė COVID-19 liga, patvirtinta teigiamu AT-PGR tyrimo rezultatu ir bent 2 sisteminiais simptomais arba 1 kvėpavimo sutrikimo simptomu. Atvejai nustatyti, praėjus mažiausiai 14 dienų po antrosios dozės suleidimo.

Spikevax (original) grupėje nustatyti trys COVID-19 ligos atvejai (0,1 %), o placebo grupėje nustatyti keturi COVID-19 ligos atvejai (0,5 %).

#### *Imunogeniškumas 6–11 metų vaikams*

Analizė, kuria vertinti SARS-CoV-2 50 % neutralizuojantys titrai ir serologinio atsako dažnis, praėjus 28 dienoms po 2-osios dozės suleidimo, buvo atlikta su 6–11 metų vaikų pogrupiu (n = 319) pediatriniame tyrome ir 18–25 metų asmenų pogrupiu (n = 295) suaugusių tyrome. Pradinio vertinimo metu nebuvę imunologinių arba virusologinių įrodymų, kad tiriamieji anksčiau būtų sirgę SARS-CoV-2 infekcija. 6–11 metų vaikams neutralizuojančiųjų antikūnų titrų GVS, palyginus su šiuo rodikliu 18–25 metų asmenimis, buvo 1,239 (95 % PI: 1,072, 1,432). Serologinio atsako dažnio skirtumas buvo 0,1 % (95 % PI: -1,9, 2,1). Buvo pasiekti ne prastesnio poveikio kriterijai (GVS rodmens 95 % PI apatinė riba > 0,67 ir serologinio atsako dažnio skirtumo 95 % PI apatinė riba > -10 %).

#### *Imunogeniškumas 6–11 metų vaikams po Spikevax (original) stiprinamosios dozės*

Pagrindinis imunogeniškumo tikslas šio tyrimo stiprinamosios dozės etape yra nustatyti stiprinamosios dozės veiksmingumą 6–11 metų dalyviams, palyginant imuninius atsakus po stiprinamosios dozės (29 dieną) su atsakais, gautais po antrosios pirminės vakcinacijos dozės (57 dieną) tame tyrome, kur buvo pasiekta 93 % efektyvumas. 25 mikrogramų Spikevax stiprinamosios dozės veiksmingumas nustatomas, jei po stiprinamosios dozės imuninis atsakas (neutralizuojančių antikūnų [nAb] koncentracijos geometrinis vidurkis [KGV] ir serologinio atsako dažnumas [SAD]) atitinka iš anksto nustatytus ne prastesnio poveikio kriterijus (tieki KGV, tieki SAD), palyginti su atsaku, nustatytu po 100 mikrogramų Spikevax pirminės vakcinacijos tarp jaunų suaugusiųjų (18–25 metų), dalyvavusių pagrindiniame suaugusiųjų veiksmingumo tyrome.

Atvirajame šio tyrimo etape 6–11 metų dalyviai gavo vieną stiprinamają dozę, praėjus ne mažiau kaip 6 mėnesiams po pirminės vakcinacijos užbaigimo (dvi dozės 1 mėnesio intervalu). Pirminės imunogeniškumo analizės populiaciją sudarė 95 dalyviai 6–11 metų grupėje, gavę stiprinamają dozę,

ir atsitiktinai pasirinktas 295 dalyvių pogrupis iš jaunų suaugusiųjų tyrimo, kuris prieš tai baigė pirminės dviejų Spikevax dozių su vieno mėnesio intervalu vakcinacijos kursą. Abi į analizuojamają populiaciją įtrauktų dalyvių grupės neturėjo serologinių ar virusologinių SARS-CoV-2 infekcijos įrodymų atitinkamai prieš pirmąją pirminę vakcinacijos dozę ir prieš stiprinamąją dozę.

95 dalyvių KGV 29-ąją dieną po stiprinamosios dozės buvo 5 847,5 (95 % PI: 4 999,6, 6 839,1). SAD buvo 100 (95 % PI: 95,9, 100,0). Buvo lyginamas 6–11 metų vaikų grupės, kurioje prieš skiepijimą SARS-CoV-2 buvo neigiamas, serumo nAk kiekis imunogeniškumo protokolo reikalavimus atitinkančioje grupėje su jaunų suaugusiųjų (18–25 metų) serumo nAb kiekiais. GVS 29-ąją dieną po stiprinamosios dozės, lygiant su 57-osios dienos KGV jaunų suaugusiųjų grupėje, buvo 4,2 (95 % PI: 3,5, 5,0), t. y. atitiko ne prastesnės sėkmės kriterijus (t. y. apatinė 95 % PI riba  $> 0,667$ ); SAD skirtumas buvo 0,7 % (95 % PI: -3,5, 2,4), t. y. atitiko ne prastesnės sėkmės kriterijus (serologinio atsako dažnio skirtumo apatinė 95 % PI riba  $> -10\%$ ).

Iš anksto nustatyti pirminio imunogeniškumo tikslų sėkmės kriterijai buvo pasiekti, todėl galima daryti išvadą apie stiprinamosios dozės vakcinos veiksmingumą. Greitas įsiminimo atsakas, pasireiškęs per 4 savaites po stiprinamosios dozės suleidimo, įrodo, kad pirminė vakcinacija Spikevax sukėlė stiprų pradinį impulsą.

#### *Neutralizujantieji antikūnai prieš B.1.617.2 (delta) atmainą 6–11 metų vaikams*

Tebevykstančio pediatrinio tyrimo metu protokolo reikalavimus atitinkančio imunogeniškumo pogrupio tiriamujų serumo mėginių ( $n = 134$ ) paimti pradinio vertinimo metu ir 57-ąją parą bei ištirti PsVN tyrimu, atsižvelgiant į B.1.617.2 (delta) atmainą.

Delta atmainos GVKP 6–11 metų vaikams nuo pradinio vertinimo iki 57-osios paros buvo 81,77 (95 % PI: 70,38; 95,00) (matuota PsVN tyrimu). Be to, 99,3 % vaikų atitiko serologinio atsako apibūdinimą.

#### *Klinikinis veiksmingumas nuo 6 mėnesių iki 5 metų vaikams*

Atliekamas II/III fazės tyrimas, kurio tikslas yra įvertinti Spikevax saugumą, toleravimą, reaktogeniškumą ir veiksmingumą sveikiems nuo 6 mėnesių iki 11 metų vaikams. Tyime dalyvavo 3 amžiaus grupių vaikai: nuo 6 metų iki 11 metų, nuo 2 metų iki 5 metų ir nuo 6 mėnesių iki 23 mėnesių.

Aprašomoji veiksmingumo analizė, vertinant patvirtintus COVID-19 atvejus, sukauptus iki duomenų rinkimo pabaigos 2022 m. vasario 21 d., buvo atlikta 5 476 tiriamiesiems nuo 6 mėnesių iki 5 metų, kuriems suleistos dvi Spikevax ( $n = 4 105$ ) arba placebo ( $n = 1 371$ ) dozės (0-inj ir 1-ajį mėnesiai) ir kurių SARS-CoV-2 tyrimo rezultatas pradinio vertinimo metu buvo neigiamas (vadinamas veiksmingumo protokolo reikalavimus atitinkančia grupe). Spikevax ir placebą vartojo tiriamieji neturėjo žymesnių demografinių skirtumų.

Veiksmingumo stebėjimo po 2-osios dozės mediana buvo 71 diena 2–5 metų tiriamiesiems ir 68 dienos 6–23 mėnesių tiriamiesiems.

Vakcinos veiksmingumas šiame tyime buvo stebimas tuo laikotarpiu, kai populiacijoje vyraovo B.1.1.1.529 (Omicron) atmaina.

Vakcinos veiksmingumas (VV) 2-ojoje dalyje, skirtoje veiksmingumo protokolo reikalavimus atitinkančiai grupei, sudarytai iš COVID-19 atvejų, praėjus 14 ar daugiau dienų po 2-osios dozės suleidimo, taikant „COVID-19 P301 atvejų apibrėžti“ (t. y. apibrėžti, naudotą pagrindiniame suaugusiųjų veiksmingumo tyime), buvo 46,4 % (95 % PI: 19,8, 63,8) 2–5 metų vaikams ir 31,5 % (95 % PI: -27,7, 62,0) 6–23 mėnesių vaikams.

#### *Imunogeniškumas nuo 6 mėnesių iki 5 metų vaikams*

Palyginus 2–5 metų vaikų 57-osios dienos nAk atsakus šioje 2-osios dalies imunogeniškumo protokolo reikalavimus atitinkančioje grupėje ( $n = 264$ ; 25 mikrogramai) su jaunų suaugusiųjų ( $n = 295$ ; 100 mikrogramai), GVS buvo 1,014 (95 % PI: 0,881, 1,167), t. y. atitiko ne prastesnės sėkmės kriterijus (t. y. GVS rodmens 95 % PI apatinė riba buvo  $\geq 0,67$ ; taškinis įvertis  $\geq 0,8$ ).

Geometrinio vidurkio padidėjimas kartais (GVPK) nuo pradinio vertinimo iki 57-osios dienos šiem vaikams buvo 183,3 (95 % PI: 164,03, 204,91). Serologinio atsako dažnio (SAD) skirtumas tarp vaikų ir jaunų suaugusiuų buvo -0,4 % (95 % PI: -2,7 %, 1,5 %), ir tai taip pat atitiko ne prastesnės sėkmės kriterijus (SAD skirtumo apatinė 95 % PI riba > -10 %).

Palyginus 6–23 mėnesių kūdikių ir mažų vaikų 57-osios dienos nAk atsakus šioje 2-osios dalies imunogeniškumo protokolo reikalavimus atitinkančioje grupėje ( $n = 230$ ; 25 mikrogramai) su jaunų suaugusiuų ( $n = 295$ ; 100 mikrogramų), GVS buvo 1,280 (95 % PI: 1,115, 1,470), t. y. atitiko ne prastesnės sėkmės kriterijus (t. y. GVS rodmens 95 % PI apatinė riba buvo  $\geq 0,67$ ; taškinis įvertis  $\geq 0,8$ ). Kūdikių / mažų vaikų ir jaunų suaugusiuų SAD rodiklių skirtumas buvo 0,7 % (95 % PI: -1,0 %, 2,5 %), ir tai taip pat atitiko ne prastesnės sėkmės kriterijus (serologinio atsako dažnio skirtumo apatinė 95 % PI riba > -10 %).

Taigi iš anksto nustatyti pirminio imunogeniškumo tikslų sėkmės kriterijai buvo pasiekti abiejose amžiaus grupėse, todėl galima daryti išvadą, kad 25 mikrogramų vakcina yra veiksminga tiek 2–5 metų vaikams, tiek 6–23 mėnesių kūdikiams ir mažiems vaikams (4 ir 5 lentelės).

**4 lentelė. Koncentracijos geometrinio vidurkio santykio ir serologinio atsako dažnio suvestinė: 6–23 mėnesių asmenų palyginimas su 18–25 metų tiriamaisiais – imunogeniškumo protokolo reikalavimus atitinkančia grupe**

		Nuo 6 mėnesių iki 23 mėnesių $n = 230$	Nuo 18 metų iki 25 metų $n = 291$	6–23 mėnesių / 18–25 metų	
Tyrimas	Laiko taškas	KGV (95 % PI)*	KGV (95 % PI)*	KGV santykis (95 % PI) <sup>a</sup>	Ne prastesnio rezultato tikslas pasiektas (T/N) <sup>b</sup>
SARS-CoV-2 neutralizacijos tyrimas <sup>c</sup>	28 dienos po 2 dozės	1 780,7 (1 606,4, 1 973,8)	1 390,8 (1 269,1, 1 524,2)	1,3 (1,1, 1,5)	T
		Serologinis atsakas % (95 % PI) <sup>d</sup>	Serologinis atsakas % (95 % PI) <sup>d</sup>	Serologinio atsako dažnio skirtumas % (95 % PI) <sup>e</sup>	
		100 (98,4, 100)	99,3 (97,5, 99,9)	0,7 (-1,0, 2,5)	

KGV = koncentracijos geometrinis vidurkis

n = tiriamujų, kurių duomenų netrūko, skaičius pradinio vertinimo metu ir 57 dieną

\* Antikūnų vertės, nurodytos kaip mažesnės už apatinę kiekybinio nustatymo ribą (AKNR), pakeičiamos į  $0,5 \times$  AKNR. Vertės, didesnės už viršutinę kiekybinio nustatymo ribą (VKNR), pakeičiamos į VKNR, jei faktinių verčių nėra.

<sup>a</sup> Logaritmiškai transformuoti antikūnų lygiai analizuojami taikant kovariacijos analizės (ANCOVA) modelį, kuriame grupės kintamasis (tiriamieji nuo 6 mėnesių iki 5 metų ir jauni suaugusieji) yra fiksuotas efektas. Gauti MK vidurkiai, MK vidurkių skirtumai ir 95 % PI yra transformuojami į pradinį pavidalą, kad būtų galima juos pateikti.

<sup>b</sup> Ne prastesnis rezultatas konstatuojamas, jeigu KGV santykio dvipusio 95 % PI apatinė riba yra didesnė nei 0,67 ir taškinis įvertis yra  $> 0,8$ , o serologinio atsako dažnio skirtumo dvipusio 95 % PI apatinė riba yra didesnė nei -10 % ir taškinis įvertis yra  $> -5\%$ .

<sup>c</sup> Galutinis antikūnų koncentracijos geometrinis vidurkis (KGV), išreikštasis AU/ml, buvo nustatytas naudojant SARS-CoV-2 mikroneutralizacijos testą.

<sup>d</sup> Serologinis atsakas į vakcinaciją, būdingas SARS-CoV-2 RVP neutralizuojančių antikūnų koncentracijai, tiriamojo lygmenyje protokole apibrėžiamas kaip pokytis nuo mažesnės už AKNR vertės iki  $4 \times$  AKNR arba didesnės vertės arba padidėjimas bent 4 kartus, jei pradinė vertė yra lygi arba didesnė už AKNR.

Serologinio atsako 95 % PI apskaičiuotas taikant Clopper-Pearson metodą.

<sup>e</sup> Serologinio atsako dažnio skirtumo 95 % PI apskaičiuotas taikant *Miettinen-Nurminen* (balų) pasikliautinumo ribas.

**5 lentelė. Koncentracijos geometrinio vidurkio santykio ir serologinio atsako dažnio suvestinė:  
2-5 metų asmenų palyginimas su 18–25 metų tiriamaisiais – imunogeniškumo protokolo  
reikalavimus atitinkančia grupe**

		Nuo 2 metų iki 5 metų n = 264	Nuo 18 metų iki 25 metų n = 291	2–5 metų / 18–25 metų	
Tyrimas	Laiko taškas	KGV (95 % PI)*	KGV (95 % PI)*	KGV santykis (95 % PI) <sup>a</sup>	Ne prastesnio rezultato tikslas pasiektas (T/N) <sup>b</sup>
SARS-CoV-2 neutralizacijos tyrimas <sup>c</sup>	28 dienos po 2 dozės	1 410,0 (1 273,8, 1 560,8)	1 390,8 (1 262,5, 1 532,1)	1,0 (0,9, 1,2)	T
		Serologinis atsakas % (95 % PI) <sup>d</sup>	Serologinis atsakas % (95 % PI) <sup>d</sup>	Serologinio atsako dažnio skirtumas % (95 % PI) <sup>e</sup>	
		98,9 (96,7, 99,8)	99,3 (97,5, 99,9)	−0,4 (−2,7, 1,5)	

KGV = koncentracijos geometrinis vidurkis

n = tiriamujų, kurių duomenų netrūko, skaičius pradinio vertinimo metu ir 57 dieną

\* Antikūnų vertės, nurodytos kaip mažesnės už apatinę kiekybinio nustatymo ribą (AKNR), pakeičiamos į 0,5 x AKNR. Vertės, didesnės už viršutinę kiekybinio nustatymo ribą (VKNR), pakeičiamos į VKNR, jei faktinių verčių nėra.

<sup>a</sup> Logaritmiškai transformuoti antikūnų lygai analizuojami taikant kovariacijos analizės (ANCOVA) modelį, kuriame grupės kintamasis (tiriamieji nuo 6 mėnesių iki 5 metų ir jauni suaugusieji) yra fiksuotas efektas. Gauti MK vidurkiai, MK vidurkių skirtumai ir 95 % PI yra transformuojami į pradinį pavidalą, kad būtų galima juos pateikti.

<sup>b</sup> Ne prastesnis rezultatas konstatuojamas, jeigu KGV santykio dvipusio 95 % PI apatinė riba yra didesnė nei 0,67 ir taškinis įvertis yra > 0,8, o serologinio atsako dažnio skirtumo dvipusio 95 % PI apatinė riba yra didesnė nei −10 % ir taškinis įvertis yra > −5 %.

<sup>c</sup> Galutinis antikūnų koncentracijos geometrinis vidurkis (KGV), išreikštasis AU/ml, buvo nustatytas naudojant SARS-CoV-2 mikroneutralizacijos testą.

<sup>d</sup> Serologinis atsakas į vakcinaciją, būdingas SARS-CoV-2 RVP neutralizuojančių antikūnų koncentracijai, tiriamojo lygmenyje protokole apibrėžiamas kaip pokytis nuo mažesnės už AKNR vertės iki 4 x AKNR arba didesnės vertės arba padidėjimas bent 4 kartus, jei pradinė vertė yra lygi arba didesnė už AKNR. Serologinio atsako 95 % PI apskaičiuotas taikant *Clopper-Pearson* metodą.

<sup>e</sup> Serologinio atsako dažnio skirtumo 95 % PI apskaičiuotas taikant *Miettinen-Nurminen* (balų) pasikliautinumo ribas.

*Imunogeniškumas solidinio organo tansplantato recipientams*

Spikevax (original) saugumas, reaktogeniškumas ir imunogeniškumas vertinti dviejų dalių, 3b fazės, atvirajame tyime su suaugusiais solidinio organo tansplantato (SOT) recipientais, išskaitant inkstų ir kepenų transplantatus (mRNA-1273-P304). Buvo skiriama 100 mikrogramų (0,5 ml) dozė, kuri buvo tyrimo vykdymo metu registruota dozė.

A dalies metu 128 SOT recipientams buvo skiriama trečioji Spikevax (original) dozė. B dalyje 159 SOT recipientams buvo skiriama stiprinamoji dozė, praėjus ne mažiau kaip 4 mėnesiams po paskutinės dozės vartojimo.

Imunogeniškumas šiame tyime vertintas matuojant neutralizuojančių antikūnų prieš pseudovirusą, ekspresuojantį senają SARS-CoV-2 (D614G) padermę, kiekius praėjus 1 mėnesiui po 2-osios dozės,

3-osios dozės, stiprinamosios dozės ir ne daugiau kaip 12 mėnesiams nuo paskutinės dozės A dalyje bei ne daugiau kaip 6 mėnesiams nuo stiprinamosios dozės B dalyje vartojimo.

Trys Spikevax (original) dozės sukėlė neutralizuojančiųjų antikūnų titrų padidėjimą, palyginti su buvusiais titrais prieš suleidžiant 1-ają dozę ir po 2-osios dozės suleidimo. Serologinis atsakas nustatytas didesnei daliai SOT recipientų, kuriems buvo skirtos trys dozės, palyginti su tiriamaisiais asmenimis, kuriems buvo skirtos dvi dozės. Neutralizuojančiųjų antikūnų kiekis, nustatytas kepenų SOT recipientams, kuriems buvo skirtos trys dozės, buvo panašus į atsaką po 2-osios dozės suleidimo suaugusiems asmenims, kurių imunitetas nebuvu nusilpęs ir kurių SARS-CoV-2 rezultatai pradinio įvertinimo metu buvo neigiami. Neutralizuojančiųjų antikūnų atsakas skaitine išraiška po 3-osios dozės ir toliau buvo mažesnis inkstų SOT recipientams, palyginti su kepenų SOT recipientais. Neutralizuojančiųjų antikūnų kiekis, nustatytas praėjus vienam mėnesiui po 3-osios dozės, išliko šešis mėnesius, o antikūnų kiekis išliko 26 kartus didesnis ir serologinio atsako dažnis buvo 67 %, palyginti su pradiniu įvertinimu.

Ketvirtoji (stiprinamoji) Spikevax (original) dozė padidino neutralizuojančiųjų antikūnų atsaką SOT recipientams, palyginti su atsaku po 3-osios dozės vartojimo, nepriklausomai nuo anksčiau skirtų vakcinų [mRNA-1273 (Moderna), BNT162b2 arba kitas derinys, kurio sudėtyje yra mRNA vakcinų], tačiau inkstų SOT recipientams nustatytas skaitine išraiška mažesnis neutralizuojančiųjų antikūnų atsakas, palyginti su kepenų SOT recipientais.

#### Senyvi asmenys

Spikevax (original) buvo įvertinta 6 mėnesių ir vyresniems asmenims, išskaitant 3 768 tiriamuosius, kuriems buvo 65 ir daugiau metų. Spikevax (original) veiksmingumas senyviems ( $\geq 65$  metų) ir jaunesniems suaugusiems (18–64 metų) tiriamiesiems buvo panašus.

#### Vaikų populiacija

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

### **5.2 Farmakokinetinės savybės**

Duomenys nebūtini.

### **5.3 Ikklinikinių saugumo tyrimų duomenys**

Iprastų kartotinių dozių toksiškumo ir toksinio poveikio reprodukcijai ir vystymuisi ikiklinikinių tyrimų duomenys specifinio pavojaus žmogui nerodo.

#### Bendrasis toksiškumas

Bendrojo toksiškumo tyrimai buvo atlikti su žiurkėmis (iki 4 į raumenis leidžiamų dozių, viršijančių dozę žmogui, kartą kas 2 savaites). Stebėti laikini ir grįztami edemos ir eritemos požymiai injekcijos vietoje bei laikini ir grįztami laboratorinių tyrimų rezultatų pokyčiai (išskaitant eozinofilų skaičiaus, dalinio aktyvinto tromboplastino laiko ir fibrinogeno kiekiego padidėjimą). Rezultatai rodo, kad toksinio poveikio galimybė žmonėms yra maža.

#### Genotoksiškumas ir kancerogeniškumas

*In vitro* ir *in vivo* genotoksiškumo tyrimai buvo atlikti naudojant naują vakcinos lipidinį komponentą SM-102. Rezultatai rodo, kad genotoksinio poveikio galimybė žmonėms yra labai maža. Kancerogeniškumo tyrimų neatlikta.

## Toksinis poveikis reprodukcijai

Atliekant toksinio poveikio vystymuisi tyrimą, žiurkių patelėms į raumenis keturis kartus buvo suleista po 0,2 ml vakcinos, turinčios tą patį kiekį iRNR (100 mikrogramų) ir kitų sudedamujų dalių, įeinančių į vieną Spikevax (original) žmogui skirtą dozę, 28 ir 14 dienų iki poravimosi bei 1-ą ir 13-ą vaikingumo dienomis. SARS-CoV-2 antikūnų atsakas patelėms išliko nuo laikotarpio prieš poravimą iki tyrimo pabaigos 21-ą žindymo parą, ir toks atsakas taip pat nustatytas vaisiams bei jaunikliams. Su vakcina susijusio nepageidaujamo poveikio patelių vislumui, vaikingumui, embriono, vaisiaus ar jauniklių vystymuisi ar postnataliniams vystymuisi nenustatyta. Duomenų apie Spikevax (original) vakcinos perdavimą per placentą arba patekimą į pieną nėra.

## **6. FARMACINĖ INFORMACIJA**

### **6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas**

SM-102 (heptadekan-9-ilo 8-{(2-hidroksietil)[6-okso-6-(undeciloksi)heksil]amino}oktanoatas)  
Cholesterolis

1,2-distearoil-sn-glicero-3-fosfocholinas (DSPC)

1,2-dimiristoil-rac-glicero-3-metoksipolietilenglikolis-2000 (PEG2000-DMG)

Trometamolis

Trometamolio hidrochloridas

Acto rūgštis

Natrio acetatas trihidratus

Sacharozė

Injekcinis vanduo

### **6.2 Nesuderinamumas**

Šio vaistinio preparato negalima maišyti su kita is arba skiesti.

### **6.3 Tinkamumo laikas**

Neatidarytas daugiadozis flakonas [Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramų / 50 mikrogramų)/ml injekcinė dispersija]

9 mėnesiai laikant nuo -50 ° iki -15 °C temperatūroje.

9 mėnesių laikotarpiu, išėmus iš šaldiklio, neatidarytame flakone vakcina galima ne daugiau kaip 30 dienų laikyti šaldytuve 2 °C – 8 °C temperatūroje, apsaugotą nuo šviesos. Šiuo laikotarpiu 12 valandų gali būti skirta transportavimui 2 °C – 8 °C temperatūroje (žr. 6.4 skyrių).

Cheminis ir fizinis stabilumas taip pat išlieka neatidarytus vakcinos flakonus laikant nuo -50 °C iki -15 °C temperatūroje 12 mėnesių, **su salyga, kad atitirpintas ir laikomas nuo 2 °C iki 8 °C temperatūroje**, saugant nuo šviesos, **neatidarytas flakonas bus suvartotas ne vėliau kaip per 14 dienų** (vietoj 30 dienų, jeigu būtų laikytas nuo -50 °C iki -15 °C temperatūroje 9 mėnesius), bet neviršijant bendros 12 mėnesių laikymo trukmės.

Atsildyto vakcinos negalima pakartotinai užsaldyti.

Išėmus iš šaldytuvo, neatidarytame flakone vakcina galima laikyti 8 °C – 25 °C temperatūroje iki 24 valandų.

Pradurti daugiadozai flakonai (Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramų / 50 mikrogramų)/ml injekcinė dispersija)

Cheminis ir fizinis vakcinos stabilumas pradūrus flakoną pirmą kartą išlieka 19 valandų, laikant 2 °C – 25 °C temperatūroje (leidžiamu 30 dienų arba 14 dienų vartojimo laikotarpiu atitinkamai 2 °C – 8 °C temperatūroje, išskaitant ir 24 valandas 8 °C – 25 °C temperatūroje). Mikrobiologiniu požiūriu vakciną reikia suvartoti nedelsiant. Nesuvartojojus nedelsiant, už vakcinos laikymo laiką ir sąlygas atsako vaistinį preparatą skiriantis asmuo.

#### Neatidarytas vienadozis flakonas (Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija)

9 mėnesiai laikant nuo –50 ° iki –15 °C temperatūroje.

9 mėnesių laikotarpiu, išėmus iš šaldiklio, vienadozius flakonus galima ne daugiau kaip 30 dienų laikyti šaldytuve 2 °C – 8 °C temperatūroje, apsaugotus nuo šviesos. Šiuo laikotarpiu iki 12 valandų gali būti skirta vienadozių flakonų transportavimui 2 °C – 8 °C temperatūroje (žr. 6.4 skyrių).

Cheminis ir fizinis stabilumas taip pat išlieka neatidarytus vienadozius flakonus laikant nuo –50 °C iki –15 °C temperatūroje 12 mėnesių, **su sąlyga, kad atitirpintas ir laikomas nuo 2 °C iki 8 °C temperatūroje**, saugant nuo šviesos, **vienadozis flakonas bus suvartotas ne vėliau kaip per 14 dienų** (vietoj 30 dienų, jeigu būtų laikytas nuo –50 °C iki –15 °C temperatūroje 9 mėnesius), bet neviršijant bendros 12 mėnesių laikymo trukmės.

Atšildytos vakcinos negalima pakartotinai užšaldyti.

Išėmus iš šaldytuvo, vienadozius flakonus galima laikyti 8 °C – 25 °C temperatūroje iki 24 valandų.

#### Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija užpildytame švirkšte

9 mėnesiai laikant nuo –50 ° iki –15 °C temperatūroje.

9 mėnesių laikotarpiu, išėmus iš šaldiklio, užpildytus švirkštus galima ne daugiau kaip 30 dienų laikyti šaldytuve 2 °C – 8 °C temperatūroje, apsaugotus nuo šviesos (žr. 6.4 skyrių).

Cheminis ir fizinis stabilumas taip pat išlieka neatidarytus užpildytus švirkštus laikant nuo –50 °C iki –15 °C temperatūroje 12 mėnesių, **su sąlyga, kad atitirpintas ir laikomas nuo 2 °C iki 8 °C temperatūroje**, saugant nuo šviesos, **užpildytas švirkštas bus suvartotas ne vėliau kaip per 14 dienų** (vietoj 30 dienų, jeigu būtų laikytas nuo –50 °C iki –15 °C temperatūroje 9 mėnesius), bet neviršijant bendros 12 mėnesių laikymo trukmės.

Atšildytos vakcinos negalima pakartotinai užšaldyti.

Išėmus iš šaldytuvo, užpildytus švirkštus galima laikyti 8 °C – 25 °C temperatūroje iki 24 valandų.

#### **6.4 Specialios laikymo sąlygos**

##### Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramų / 50 mikrogramų)/ml injekcinė dispersija (daugiadoziai flakonai)

Laikyti šaldiklyje nuo –50 °C iki –15 °C temperatūroje.

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

Atšildyto vaistinio preparato laikymo sąlygos pateikiamas 6.3 skyriuje.

Pirmą kartą atidaryto daugiadozio flakono laikymo sąlygos pateikiamas 6.3 skyriuje.

*Atšildytų daugiadozių flakonų su skysto būvio vakcina transportavimas 2 °C – 8 °C temperatūroje*  
Jeigu transportuoti nuo –50 °C iki –15 °C temperatūroje neįmanoma, turimi duomenys rodo, kad vieną arba daugiau atšildytų flakonų su skysto būvio vakcina galima transportuoti iki 12 valandų

2 °C – 8 °C temperatūroje (30 dienų arba 14 dienų galiojimo laikotarpiu atitinkamai 2 °C – 8 °C temperatūroje). Atšildžius ir transportavus skysto būvio vakciną 2 °C – 8 °C temperatūroje flakonų nebegalima pakartotinai užšaldyti ir jie turi būti laikomi 2 °C – 8 °C temperatūroje iki naudojimo.

#### Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija (vienadozai flakonai)

Laikyti šaldiklyje nuo –50 °C iki –15 °C temperatūroje.

Vienadozį flakoną laikyti išorinėje dėžutėje, kad vaistinis preparatas būtų apsaugotas nuo šviesos. Atšildyto vaistinio preparato laikymo sąlygos pateikiamas 6.3 skyriuje.

#### *Vienadozių flakonų su skysto būvio vakcina transportavimas 2 °C – 8 °C temperatūroje*

Jei transportuoti nuo –50 °C iki –15 °C temperatūroje neįmanoma, turimi duomenys patvirtina, kad vienas ar daugiau atšildytų vienadozių flakonų gali būti transportuojami skystos būsenos 2 °C – 8 °C temperatūroje (esant 30 dienų arba 14 dienų tinkamumo laikui 2 °C – 8 °C temperatūroje). Atšildžius ir transportavus skysto būvio vakciną 2 °C – 8 °C temperatūroje, vienadozių flakonų nebegalima pakartotinai užšaldyti ir jie turi būti laikomi 2 °C – 8 °C temperatūroje iki naudojimo.

#### Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija užpildytame švirkšte

Laikyti šaldiklyje nuo –50 °C iki –15 °C temperatūroje.

Užpildytą švirkštą laikyti išorinėje dėžutėje, kad vaistinis preparatas būtų apsaugotas nuo šviesos. Atšildyto vaistinio preparato laikymo sąlygos pateikiamas 6.3 skyriuje.

#### *Atšildytų užpildytų švirkštų su skysto būvio vakcina transportavimas 2 °C – 8 °C temperatūroje*

Jei transportuoti nuo –50 °C iki –15 °C temperatūroje neįmanoma, turimi duomenys patvirtina, kad vienas ar daugiau atšildytų užpildytų švirkštų gali būti transportuojami skystos būsenos 2 °C – 8 °C temperatūroje (esant 30 dienų arba 14 dienų tinkamumo laikui 2 °C – 8 °C temperatūroje). Atšildytų ir transportuotų užpildytų švirkštų su skysto būvio vakcina 2 °C – 8 °C temperatūroje negalima pakartotinai užšaldyti ir iki naudojimo juos reikia laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje.

## **6.5 Talpyklės pobūdis ir jos turinys**

#### Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramų / 50 mikrogramų)/ml injekcinė dispersija (daugiadozai flakonai)

2,5 ml arba 5 ml dispersijos (1 tipo stiklo arba 1 tipui lygiaverčio stiklo, arba ciklinio olefinų polimero su vidine barjerine danga) daugiadoziamė flakone su kamščiu (chlorbutilo gumos) ir mėlynu nuplėšiamu plastikiniu dangteliu su sandarikliu (aluminio sandarikliu).

Pakuotės dydis:

10 daugiadozių flakonų. Kiekviename flakone yra 2,5 ml.

10 daugiadozių flakonų. Kiekviename flakone yra 5 ml.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija (vienadozai flakonai)

0,5 ml dispersijos (1 tipo stiklo arba 1 tipo stiklui lygiaverčiamė) vienadoziamė flakone su kamščiu (chlorbutilo gumos) ir mėlynu nuplėšiamu plastikiniu dangteliu (aluminio sandarikliu).

Pakuotės dydis: 10 vienadozių flakonų. Kiekviename flakone yra 0,5 ml.

#### Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija užpildytame švirkšte

0,5 ml dispersijos užpildytame švirkšte (ciklinio olefinų polimero) su stūmokliu (padengtu brombutilo guma) ir antgalio dangteliu (brombutilo guma, be adatos).

Užpildytas švirkštas supakuotas į 5 skaidrius lizdines plokštėles, kurių kiekvienoje yra po 2 užpildytus švirkštus.

Pakuotės dydis: 10 užpildytų švirkštų. Kiekviename užpildytame švirkšte yra 0,5 ml.

## 6.6 Specialūs reikalavimai atliekoms tvarkyti ir vaistiniams preparatui ruošti

Vakciną turi ruošti ir suleisti parengtas sveikatos priežiūros specialistas aseptiniu metodu, kad būtų užtikrintas dispersijos sterilumas.

Flakonus ir užpildytus švirkštus laikyti šaldiklyje nuo -50 °C iki -15 °C temperatūroje.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 (50 mikrogramų / 50 mikrogramų)/ml injekcinė dispersija (daugiadozai flakonai)

Atsildžius vakciną galima vartoti.

Nepurtykite ir neskieskite. Lengvai pasukinėkite flakoną po atsildymo ir prieš kiekvieną ištraukimą.

Patikrinkite, ar flakonas yra su mėlynu nuplēšiamu dangteliu ir ar produkto pavadinimas yra Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1. Jei flakonas turi mėlyną nuplēšiamą dangtelį, o vaistinio preparato pavadinimas yra Spikevax 0,1 mg/ml arba Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5, žr. šios sudėties preparato charakteristikų santrauką.

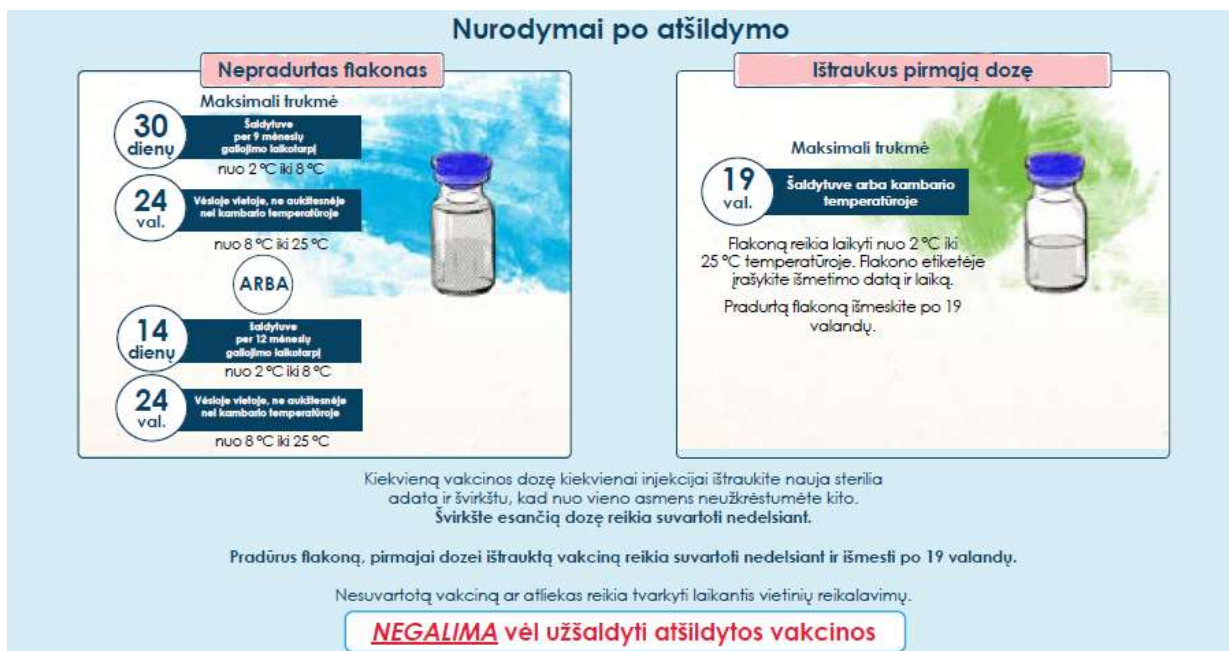
Kamštį geriausia kaskart pradurti vis kitoje vietoje. Flakono nepradurkite daugiau kaip 20 kartų.

Kiekviename daugiadoziame flakone yra papildomas atsarginis kiekis, skirtas užtikrinti, kad būtų galima suleisti, priklausomai nuo flakono dydžio, 5 arba 10 dozių po 0,5 ml ar 10 arba 20 dozių po 0,25 ml.

Prieš naudodami atsildykite kiekvieną daugiadožį flakoną vadovaudamiesi toliau pateikta instrukcija (6 lentelė). Kuomet flakonas yra atsildomas šaldytuve, prieš injekciją maždaug 15 minučių jį palaikykite kambario temperatūroje.

### 6 lentelė. Daugiadozių flakonų atsildymo prieš naudojimą instrukcija

Konfigūracija	Atsildymo instrukcija ir trukmė			
	Atsildymo temperatūra (šaldytuve)	Atsildymo trukmė	Atsildymo temperatūra (kambario temperatūroje)	Atsildymo trukmė
Daugiadozis flakonas	2° C – 8 °C	2 val. 30 minučių	15 °C – 25 °C	1 valanda



### Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija (vienadozai flakonai)

Atšildyta vakcina yra paruošta vartoti.

Nepurtykite ir neskieskite. Lengvai pasukinėkite flakoną po atšildymo ir prieš ištraukimą.

Patikrinkite, ar flakonas turi mėlyną nuplēšiamą dangtelį ir tame esančio vaistinio preparato pavadinimas yra Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1. Jeigu flakonas turi mėlyną nuplēšiamą dangtelį ir vaistinio preparato pavadinimas yra Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5, žr. šios sudėties preparato charakteristikų santrauką.

Prieš vartojimą atšildykite kiekvieną vienadozį flakoną vadovaudamiesi toliau pateikta instrukcija. Kiekvieną vienadozį flakoną arba dėžutę su 10 flakonų galima atšildyti šaldytuve arba kambario temperatūroje (7 lentelė).

#### **7 lentelė. Vienadozių flakonų ir dėžučių atšildymo prieš naudojimą instrukcija**

Konfigūracija	Atšildymo instrukcija ir trukmė			
	Atšildymo temperatūra (šaldytuve)	Atšildymo trukmė	Atšildymo temperatūra (kambario temperatūroje)	Atšildymo trukmė
Vienadozis flakonas	2 °C – 8 °C	45 minutės	15 °C – 25 °C	15 minučių
Dėžutė	2 °C – 8 °C	1 valanda 45 minutės	15 °C – 25 °C	45 minutės

Jei flakonai atšildyti 2 °C – 8 °C temperatūroje, prieš injekciją kiekvieną flakoną maždaug 15 minučių palaikykite kambario temperatūroje (15 °C – 25 °C).

#### Suleidimas

Vakcinq reikia leisti į raumenis. Pageidaujama vieta yra žasto deltinis raumuo. Negalima šios vakcinos leisti į kraujagyslę, po oda arba į odą.

## Daugiauziai flakonai

### Vartojimas

Po atšildymo ir prieš kiekvieną dozės ištraukimą flakoną atsargiai pasukokite.  
Atšildžius vakcīnā galima vartoti. **Nepurytikite ir neskieskite.**

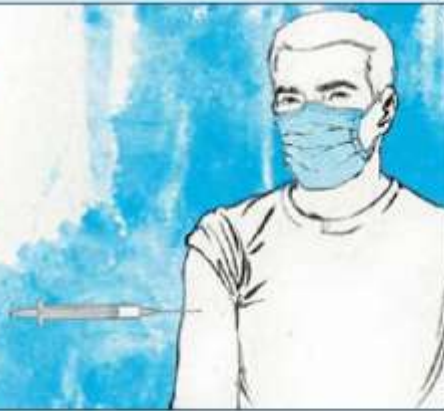
Prieš injekciją įsitikinkite, kad kiekvienoje dozėje:

skystis flakone ir švirkste yra **baltos arba balkšvos spalvos**

švirkste yra tinkamas kiekis vakcinos

Vakcinoje gali būti baltu arba skaidru preparato dailelių.

Jeigu dozė yra nefinkama, spalva yra pakitusi arba yra kiltu preparato dailelių, vakcinos nevarotite.



### Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 25 mikrogramai / 25 mikrogramai injekcinė dispersija užpildytame švirkste

Nekratykite ir neskieskite užpildyto švirkšto turinio.

Kiekvienas užpildytas švirkštas skirtas tik vienkartiniam vartojimui. Atšildyta vakcina yra paruošta vartoti.

Kiekvienu užpildytu švirkštu galima suleisti vieną (1) 0,5 ml dozę.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 tiekiamas vienadoziame užpildytame švirkste (be adatos), kuriamo yra 0,5 ml (25 mikrogramai elasomerano ir 25 mikrogramai imelasomerano) iRNR ir kurį prieš vartojimą reikia atšildyti.

Prieš vartojimą atšildykite kiekvieną užpildytą švirkštą vadovaudamiesi toliau pateikta instrukcija. Švirkštas galima atšildyti lizdinėse plokštelėse (kiekvienoje lizdinėje plokštelėje yra 2 užpildyti švirkstai) arba pačioje dėžutėje, laikant šaldytuve arba kambario temperatūroje (8 lentelė). Kuomet švirkštas yra atšildomas šaldytuve, prieš injekciją maždaug 15 minučių jį palaikykite kambario temperatūroje.

### **8 lentelė. Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 užpildytų švirkštų ir dėžučių atšildymo prieš naudojimą instrukcija**

Konfigūracija	Atšildymo instrukcija ir trukmė			
	Atšildymo temperatūra (Šaldytuve) (°C)	Atšildymo trukmė (minutės)	Atšildymo temperatūra (kambario temperatūroje) (°C)	Atšildymo trukmė (minutės)
Užpildytas švirkštas lizdinėje plokštelėje	2 – 8	55	15 – 25	45
Dėžutė	2 – 8	155	15 – 25	140

Patikrinkite, ar užpildytame švirkste esančio vaistinio preparato pavadinimas yra Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1. Jeigu vaistinio preparato pavadinimas yra Spikevax 50 mikrogramų arba Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5, žr. šios sudėties preparato charakteristikų santrauką.

*Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 užpildytų švirkštų naudojimo instrukcija*

- Prieš vartojimą leiskite kiekvienam užpildytam švirkstui 15 minučių pastovėti kambario temperatūroje (15 °C – 25 °C).
- Nekratykite.
- Prieš vartojimą užpildytą švirkštą reikia vizualiai patikrinti, ar Jame nėra dalelių ir ar spalva nėra pakitusi.
- Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 yra balta arba beveik balta dispersija. Joje gali būti baltą arba permatomą su vakcina susijusių dalelių. Nevartokite vakcinos, jei ji yra pakitusios spalvos arba joje yra kitų kietujų dalelių.
- Adatos į užpildytų švirkštų dėžučių komplektus nejeina.
- Naudokite sterilią, tinkamo dydžio, į raumenis leidžiamam vaistiniam preparatui skirtą adatą (21 dydžio ar plonesnes adatas).
- Laikydami antgalio dangtelį vertikalioje padėtyje, nuimkite jį sukdami prieš laikrodžio rodyklę, kol antgalio dangtelis atsilaivins. Nuimkite antgalio dangtelį lėtu, tolygiu judesiui. Sukdami antgalio dangtelio netraukite.
- Adatą užmaukite sukdami pagal laikrodžio rodyklę, kol ji tvirtai prisitvirtins prie švirkšto.
- Nuimkite adatos dangtelį tuomet, kai adata bus paruošta vakcinos suleidimui.
- Visą dozę suleiskite į raumenis.

Atliekų tvarkymas

Nesuvartotą vaistinį preparatą ar atliekas reikia tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų.

**7. REGISTRUOTOJAS**

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

**8. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)**

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

**9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2021 m. sausio 6 d.  
Paskutinio perregistravimo data 2022 m. spalio 3 d.

**10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

06/2024

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