# PRILOG I.

**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA**

Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu za ovaj lijek. Za postupak prijavljivanja nuspojava vidjeti dio 4.8.

## 1. NAZIV LIJEKA

Arexvy prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju

cjepivo protiv respiratornog sincicijskog virusa (RSV) (rekombinantno, adjuvantirano)

## 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Nakon rekonstitucije jedna doza (0,5 ml) sadrži:

antigen RSVPreF31,2,3 120 mikrograma

1 Rekombinantni glikoprotein F respiratornog sincicijskog virusa stabiliziran u prefuzijskoj konformaciji = RSVPreF3

2 RSVPreF3 proizveden u stanicama jajnika kineskog hrčka tehnologijom rekombinantne DNA

3 s adjuvansom AS01E, koji sadrži:

 ekstrakt biljke *Quillaja saponaria* Molina, frakcija 21 (QS‑21) 25 mikrograma

 3‑O‑desacil‑4’‑monofosforil lipid A (MPL) iz bakterije *Salmonella minnesota* 25 mikrograma

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

## 3. FARMACEUTSKI OBLIK

Prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju.

Prašak je bijele boje.

Suspenzija je opalescentna, bezbojna do blijedo smećkasta tekućina.

## 4. KLINIČKI PODACI

### 4.1 Terapijske indikacije

Arexvy je indiciran za aktivnu imunizaciju radi prevencije bolesti donjih dišnih putova uzrokovane respiratornim sincicijskim virusom:

* u odraslih osoba u dobi od 60 ili više godina
* u odraslih osoba u dobi od 50 do 59 godina koje su izložene povećanom riziku od bolesti uzrokovane RSV‑om.

Ovo cjepivo treba primjenjivati u skladu sa službenim preporukama.

### 4.2 Doziranje i način primjene

Doziranje

Arexvy se primjenjuje u jednoj dozi od 0,5 ml.

Nije utvrđena potreba za cijepljenjem dodatnom dozom (vidjeti dio 5.1).

*Pedijatrijska populacija*

Sigurnost i djelotvornost cjepiva Arexvy u djece nisu ustanovljene.

Nema dostupnih podataka.

Način primjene

Samo za intramuskularnu injekciju, po mogućnosti u deltoidni mišić.

Za upute o rekonstituciji cjepiva prije primjene vidjeti dio 6.6.

### 4.3 Kontraindikacije

Preosjetljivost na djelatne tvari ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1.

### 4.4 Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

Sljedivost

Kako bi se poboljšala sljedivost bioloških lijekova, naziv i broj serije primijenjenog cjepiva potrebno je jasno evidentirati.

Prije cijepljenja

Uvijek je potrebno osigurati dostupnost odgovarajućeg medicinskog liječenja i nadzora za slučaj anafilaktičke reakcije nakon primjene cjepiva.

Cijepljenje treba odgoditi u osoba s teškom akutnom bolešću praćenom vrućicom. Prisutnost manje infekcije, poput prehlade, ne bi trebala biti razlog za odgodu cijepljenja.

Kao i kod svih cjepiva, zaštitni imunosni odgovor možda se neće postići u svih cijepljenih osoba.

Sam postupak cijepljenja može uzrokovati reakcije povezane s anksioznošću, uključujući vazovagalne reakcije (sinkopu), hiperventilaciju ili reakcije povezane sa stresom. Važno je poduzeti mjere opreza kako bi se izbjegle ozljede u slučaju nesvjestice.

Mjere opreza pri uporabi

Cjepivo se ne smije primijeniti intravaskularno ni intradermalno. Nema dostupnih podataka o supkutanoj primjeni cjepiva Arexvy.

Kao i druge intramuskularne injekcije, Arexvy treba primijeniti uz oprez u osoba s trombocitopenijom ili bilo kojim poremećajem koagulacije jer u tih osoba može doći do krvarenja nakon intramuskularne primjene.

Sistemski imunosupresivi i imunodeficijencija

Nisu dostupni podaci o sigurnosti i imunogenosti cjepiva Arexvy u imunokompromitiranih osoba. Bolesnici liječeni imunosupresivima ili oni s imunodeficijencijom mogu imati slabiji imunosni odgovor na Arexvy.

Pomoćne tvari

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (39 mg) kalija po dozi, tj. zanemarive količine kalija.

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po dozi, tj. zanemarive količine natrija.

### 4.5 Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

Primjena s drugim cjepivima

Arexvy se može primijeniti istodobno s inaktiviranim sezonskim cjepivima protiv gripe (neadjuvantiranim cjepivom u standardnoj dozi, neadjuvantiranim cjepivom u visokoj dozi ili adjuvantiranim cjepivom u standardnoj dozi).

Nakon istodobne primjene cjepiva Arexvy i sezonskih cjepiva protiv gripe opaženi su brojčano niži titri neutralizirajućih protutijela na RSV‑A i RSV‑B te brojčano niži titri inhibicije hemaglutinacije virusa gripe tipa A i B u odnosu na zasebnu primjenu tih cjepiva. To nije dosljedno opaženo u svim ispitivanjima. Klinički značaj ovih nalaza nije poznat.

Ako se Arexvy primjenjuje istodobno s drugim injekcijskim cjepivom, uvijek ih treba injicirati na različitim mjestima.

Istodobna primjena cjepiva Arexvy s drugim cjepivima osim prethodno navedenih nije se ispitivala.

### 4.6 Plodnost, trudnoća i dojenje

Trudnoća

Nema podataka o primjeni cjepiva Arexvy u trudnica. Nakon primjene ispitivanog neadjuvantiranog cjepiva koje sadrži RSVPreF3 kod 3557 trudnica u jednom kliničkom ispitivanju, opažen je povećan broj prijevremenih poroda u odnosu na placebo. Trenutno se ne mogu donijeti zaključci o uzročnoj povezanosti između primjene neadjuvantiranog RSVPreF3 i prijevremenog poroda. Rezultati iz ispitivanja na životinjama u kojima se ocjenjivao Arexvy ili ispitivano neadjuvantirano cjepivo koje sadrži RSVPreF3 ne ukazuju na izravne ni neizravne štetne učinke u smislu razvojne i reproduktivne toksičnosti (vidjeti dio 5.3). Ne preporučuje se primjena cjepiva Arexvy tijekom trudnoće.

Dojenje

Nema podataka o izlučivanju cjepiva Arexvy u majčino mlijeko u ljudi ni u životinja. Ne preporučuje se primjena cjepiva Arexvy u dojilja.

Plodnost

Nema podataka o učincima cjepiva Arexvy na plodnost ljudi. Ispitivanja na životinjama uz primjenu cjepiva Arexvy ili ispitivanog neadjuvantiranog cjepiva koje sadrži RSVPreF3 ne ukazuju na izravne ni neizravne štetne učinke u smislu reproduktivne toksičnosti (vidjeti dio 5.3).

### 4.7 Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima

Nisu provedena ispitivanja učinaka cjepiva Arexvy na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

Arexvy malo utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima. Neki od učinaka navedenih u dijelu 4.8 „Nuspojave” (npr. umor) mogu privremeno utjecati na sposobnost upravljanja vozilima ili rada sa strojevima.

### 4.8 Nuspojave

Sažetak sigurnosnog profila

Sigurnosni profil opisan u Tablici 1 temelji se na analizi objedinjenih podataka dobivenih u dva placebom kontrolirana klinička ispitivanja faze III (provedena u Europi, Sjevernoj Americi, Aziji i na južnoj hemisferi) u odraslih osoba u dobi od ≥ 60 godina, odnosno u dobi od 50 do 59 godina, te na iskustvu nakon stavljanja cjepiva u promet.

U sudionika u dobi od 60 ili više godina (više od 12 000 odraslih osoba primilo je jednu dozu cjepiva Arexvy, a više od 12 000 njih placebo, uz razdoblje praćenja od približno 12 mjeseci) najčešće prijavljene nuspojave bile su bol na mjestu injiciranja (61%), umor (34%), mialgija (29%), glavobolja (28%) i artralgija (18%). Te su nuspojave obično bile blagog ili umjerenog intenziteta i povukle su se unutar nekoliko dana nakon cijepljenja.

Većina drugih nuspojava bila je manje česta i u sličnoj se mjeri prijavljivala u objema ispitivanim skupinama.

U sudionika u dobi od 50 do 59 godina (769 sudionika, uključujući 386 sudionika s unaprijed definiranim, stabilnim, kroničnim medicinskim stanjima koja vode do povećanog rizika od bolesti uzrokovane RSV‑om) opažena je veća incidencija boli na mjestu injiciranja (76%), umora (40%), mialgije (36%), glavobolje (32%) i artralgije (23%) u odnosu na sudionike u dobi od 60 ili više godina (381 sudionik) iz istog ispitivanja. Međutim, trajanje i težina tih događaja bili su usporedivi u svim dobnim skupinama u ispitivanju.

Tablični prikaz nuspojava

Nuspojave u nastavku navedene su prema MedDRA klasifikaciji organskih sustava i učestalosti:

vrlo često (≥ 1/10)

često (≥ 1/100 i < 1/10)

manje često (≥ 1/1000 i < 1/100)

rijetko (≥ 1/10 000 i < 1/1000)

vrlo rijetko (< 1/10 000)

nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka)

U Tablici 1 prikazane su nuspojave opažene u kliničkim ispitivanjima kao i nuspojave koje su spontano prijavljene diljem svijeta tijekom primjene cjepiva Arexvy nakon njegova stavljanja u promet.

**Tablica 1: Nuspojave**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Klasifikacija organskih sustava**  | **Učestalost**  | **Nuspojave**  |
| Poremećaji krvi i limfnog sustava  | manje često  | limfadenopatija  |
| Poremećaji imunološkog sustava  | manje često  | reakcije preosjetljivosti (kao što je osip)  |
| Poremećaji živčanog sustava  | vrlo često  | glavobolja  |
| Poremećaji probavnog sustava  | manje često  | mučnina, bol u abdomenu, povraćanje  |
| Poremećaji mišićno‑koštanog sustava i vezivnog tkiva  | vrlo često  | mialgija, artralgija  |
| Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene  | vrlo često  | bol na mjestu injiciranja, eritem na mjestu injiciranja, umor  |
| često  | oticanje na mjestu injiciranja, vrućica, zimica  |
| manje često  | pruritus na mjestu injiciranja  |
| bol, malaksalost  |
| nepoznato  | nekroza na mjestu injiciranja1  |

1 Nuspojava iz spontanih prijava.

Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: navedenog u [Dodatku V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

### 4.9 Predoziranje

U kliničkim ispitivanjima nije prijavljen nijedan slučaj predoziranja.

## 5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

### 5.1 Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: cjepiva, ostala virusna cjepiva, ATK oznaka: J07BX05

Mehanizam djelovanja

Kombiniranjem antigena specifičnog za RSV (F‑proteina u prefuzijskoj konformaciji) i sustava adjuvansa (AS01E), Arexvy je dizajniran tako da pojača specifičan stanični imunosni odgovor i odgovor u vidu stvaranja neutralizirajućih protutijela na taj antigen u osoba s otprije postojećom imunošću na RSV. Adjuvans AS01E pospješuje privlačenje i aktivaciju predočnih stanica koje nose antigene dobivene iz cjepiva u drenirajući limfni čvor, što pak dovodi do stvaranja CD4+ T‑stanica specifičnih za RSVPreF3.

Djelotvornost

Djelotvornost protiv bolesti donjih dišnih putova uzrokovane RSV‑om u odraslih osoba u dobi od 60 ili više godina ocjenjivala se u randomiziranom, placebom kontroliranom kliničkom ispitivanju faze III zaslijepljenom za promatrača, koje se još uvijek provodi u 17 zemalja sjeverne i južne hemisfere. Planirano je praćenje sudionika u trajanju do 36 mjeseci.

Primarnu populaciju za analizu djelotvornosti (koja se nazivala modificiranom izloženom populacijom, definiranu kao odrasle osobe u dobi od 60 ili više godina koje su primile 1 dozu cjepiva Arexvy ili placeba i koje do 15. dana nakon cijepljenja nisu prijavile potvrđenu akutnu bolest dišnih putova uzrokovanu RSV-om) činilo je 24 960 sudionika ravnomjerno randomiziranih za primanje 1 doze cjepiva Arexvy (N = 12 466) ili placeba (N = 12 494). U trenutku provedbe prve potvrdne analize djelotvornosti sudionici su bili praćeni tijekom medijana od 6,7 mjeseci kako bi se utvrdio razvoj bolesti donjih dišnih putova uzrokovane RSV‑om.

Medijan dobi sudionika iznosio je 69 godina (raspon: 59 – 102 godine), pri čemu je približno 74% njih imalo više od 65 godina, približno 44% njih više od 70 godina, a približno 8% njih više od 80 godina. Približno 52% sudionika činile su žene. Na početku ispitivanja 39,3% sudionika imalo je najmanje jednu popratnu bolest od interesa; 19,7% sudionika imalo je podležeću srčano‑plućnu bolest (KOPB, astmu, bilo koju kroničnu bolest dišnih putova/pluća ili kronično zatajivanje srca), a 25,8% sudionika imalo je endokrino-metaboličke bolesti (šećernu bolest, uznapredovalu jetrenu ili bubrežnu bolest).

*Djelotvornost protiv bolesti donjih dišnih putova uzrokovane RSV‑om tijekom prve RSV sezone (potvrdna analiza)*

Primarni je cilj bio dokazati djelotvornost u prevenciji prve epizode potvrđene bolesti donjih dišnih putova uzrokovane virusom RSV‑A i/ili RSV‑B tijekom prve RSV sezone. Potvrđeni slučajevi RSV infekcija utvrđivali su se kvantitativnim testom utemeljenim na lančanoj reakciji polimerazom uz reverznu transkripciju (engl. *quantitative Reverse Transcription Polymerase Chain Reaction,* qRT-PCR) provedenim na obrisku nazofarinksa. Bolest donjih dišnih putova definirala se na temelju sljedećih kriterija: sudionik je morao imati najmanje 2 simptoma/znaka u donjim dišnim putovima, uključujući najmanje 1 znak u donjim dišnim putovima prisutan tijekom najmanje 24 sata, ili najmanje 3 simptoma u donjim dišnim putovima prisutna tijekom najmanje 24 sata. Simptomi u donjim dišnim putovima uključivali su: pojavu ili pogoršanje sputuma, pojavu ili pogoršanje kašlja, pojavu ili pogoršanje dispneje (nedostatka zraka). Znakovi u donjim dišnim putovima uključivali su: pojavu ili pogoršanje piskanja pri disanju, pukote/hropce, brzinu disanja ≥ 20 udisaja/min, nisku ili smanjenu zasićenost kisikom (SaO2 < 95% ili ≤ 90% ako je početna vrijednost bila < 95%) ili potrebu za nadomjesnom terapijom kisikom.

U Tablici 2 prikazana je djelotvornost cjepiva u cjelokupnoj populaciji i po podskupinama.

Djelotvornost u prevenciji prve pojave bolesti donjih dišnih putova uzrokovane RSV‑om koja je nastupila od 15. dana nakon cijepljenja nadalje iznosila je 82,6% u odnosu na placebo (interval pouzdanosti od 96,95%: 57,9; 94,1) u sudionika u dobi od 60 ili više godina. Djelotvornost cjepiva protiv bolesti donjih dišnih putova uzrokovane RSV‑om promatrala se tijekom medijana praćenja od 6,7 mjeseci. Djelotvornost cjepiva protiv bolesti donjih dišnih putova uzrokovane virusnim podtipovima RSV‑A i RSV‑B iznosila je 84,6% (95% CI: 32,1; 98,3) odnosno 80,9% (95% CI: 49,4; 94,3).

**Tablica 2. Analiza djelotvornosti tijekom prve RSV sezone (potvrdna analiza): Prva pojava bolesti donjih dišnih putova uzrokovane RSV‑om u cjelokupnoj populaciji i podskupinama prema dobi i popratnim bolestima (modificirana izložena populacija)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Podskupina** | **Arexvy** | **Placebo** | **Djelotvornost,****% (CI)a** |
| **N** | **n** | **Stopa incidencije na 1000 osoba‑godina** | **N** | **n** | **Stopa incidencije na 1000 osoba‑godina** |
| **Sveukupno (≥ 60 godina)b** | 12 466 | 7 | 1,0 | 12 494 | 40 | 5,8 | 82,6 (57,9; 94,1) |
| **60 – 69 godina** | 6963 | 4 | 1,0 | 6979 | 21 | 5,5 | 81,0 (43,6; 95,3) |
| **70 – 79 godina** | 4487 | 1 | 0,4 | 4487 | 16 | 6,5 | 93,8 (60,2; 99,9) |
| **Sudionici s najmanje 1 popratnom bolešću od interesa** | 4937  | 1  | 0,4 | 4861 | 18 | 6,6 | 94,6 (65,9; 99,9)  |

aCI (engl. *confidence interval*) = interval pouzdanosti (96,95% za cjelokupnu populaciju [≥ 60 godina] i 95% za analize podskupina). Dvostrani egzaktni CI za djelotvornost cjepiva dobiven je temeljem Poissonova modela prilagođenog za kategorije dobi i regije.

bPotvrdni cilj za koji je unaprijed specificirani kriterij uspješnosti bio da donja granica 2‑stranog CI za djelotvornost cjepiva iznosi više od 20%.

N = broj sudionika uključenih u pojedinu skupinu

n = broj sudionika kod kojih je prva pojava potvrđene bolesti donjih dišnih putova uzrokovane RSV-om nastupila ≥ 15 dana nakon cijepljenja

Zbog malog ukupnog broja prikupljenih slučajeva (5 slučajeva) ne mogu se donijeti zaključci o djelotvornosti cjepiva u podskupini sudionika u dobi od 80 ili više godina (1016 sudionika koji su primili Arexvy naspram 1028 sudionika koji su primili placebo).

Među 18 slučajeva bolesti donjih dišnih putova uzrokovane RSV-om kod koje su bila prisutna najmanje 2 znaka u donjim dišnim putovima ili koja je onemogućavala izvršavanje svakodnevnih aktivnosti, u skupini koja je primila placebo zabilježena su 4 slučaja teške bolesti donjih dišnih putova uzrokovane RSV-om koja je zahtijevala nadomjesnu terapiju kisikom, dok u skupini koja je primila Arexvy nije zabilježen nijedan takav slučaj.

*Djelotvornost protiv bolesti donjih dišnih puteva povezanih s RSV-om tijekom 2 RSV sezone*

Tijekom 2 RSV sezone (do kraja druge sezone na sjevernoj hemisferi), uz medijan praćenja od 17,8 mjeseci, djelotvornost cjepiva protiv bolesti donjih dišnih putova povezanih s RSV-om bila je 67,2% (97,5% CI [48,2; 80,0]) u sudionika u dobi od 60 godina i starijih (30 slučajeva u skupini koja je primala Arexvy i 139 slučajeva u skupini koja je primala placebo).

Djelotvornost cjepiva protiv bolesti donjih dišnih putova povezanih s RSV-om bila je slična u podskupini ispitanika koji su imali najmanje jedan komorbiditet od interesa.

Druga doza cjepiva primijenjena 12 mjeseci nakon prve doze nije pokazala dodatnu korist u djelotvornosti.

Imunogenost u odraslih osoba u dobi od 50 do 59 godina izloženih povećanom riziku od bolesti uzrokovane RSV‑om

Neinferiornost imunosnog odgovora na Arexvy u odraslih osoba u dobi od 50 do 59 godina u odnosu na odrasle osobe u dobi od 60 ili više godina, kod kojih je djelotvornost cjepiva protiv bolesti donjih dišnih putova uzrokovane RSV‑om dokazana, ocjenjivala se u randomiziranom, placebom kontroliranom ispitivanju faze III zaslijepljenom za promatrača.

Kohortu 1 činili su sudionici u dobi od 50 do 59 godina podijeljeni u 2 potkohorte (odrasli s povećanim rizikom i odrasli bez povećanog rizika) prema medicinskoj anamnezi. Potkohorta odraslih osoba s povećanim rizikom uključivala je sudionike s unaprijed definiranim, stabilnim, kroničnim medicinskim stanjima koja vode do povećanog rizika od bolesti uzrokovane RSV‑om (Arexvy: N = 386; placebo: N = 191), kao što su kronična plućna bolest, kronična kardiovaskularna bolest, šećerna bolest, kronična bubrežna ili jetrena bolest. Potkohorta odraslih osoba bez povećanog rizika uključivala je sudionike koji nisu imali unaprijed definirana, stabilna, kronična medicinska stanja (Arexvy: N = 383; placebo: N = 192). Kohortu 2 (starije odrasle osobe) činili su sudionici u dobi od 60 ili više godina (Arexvy: N = 381).

Primarni ciljevi za imunogenost bili su pokazati neinferiornost humoralnog imunosnog odgovora (s obzirom na titre neutralizirajućih protutijela na RSV‑A i RSV‑B) mjesec dana nakon primjene cjepiva Arexvy u sudionika u dobi od 50 do 59 godina s unaprijed definiranim, stabilnim, kroničnim medicinskim stanjima koja vode do povećanog rizika od bolesti uzrokovane RSV‑om i onih bez tih stanja u odnosu na sudionike u dobi od 60 ili više godina.

**Tablica 3. Sažetak prilagođenih vrijednosti GMT‑a i SRR‑a, prilagođenih omjera GMT‑a te razlika u SRR‑u s obzirom na titre neutralizirajućih protutijela na RSV‑A i RSV‑B (ED60) u odraslih u dobi od 60 ili više godina (starije odrasle osobe) u odnosu na odrasle u dobi od 50 do 59 godina s unaprijed definiranim, stabilnim, kroničnim medicinskim stanjimaa koja vode do povećanog rizika od bolesti uzrokovane RSV‑om (odrasli s povećanim rizikom) i one bez tih stanja (odrasli bez povećanog rizika) – skup sudionika cijepljenih prema planu ispitivanja**

|  |
| --- |
| **Titri neutralizirajućih protutijela na RSV‑A (ED60)** |
|  | **Prilagođeni GMT****(95% CI)** | **Prilagođeni omjer GMT‑a****(95% CI)b** | **SRR (%)****(95% CI)** | **Razlika u SRR‑u (95% CI)c** |
| **Stariji odrasli** | 7440,1(6768,4; 8178,5) | 0,8(0,7; 1,0) | 80,4(75,8; 84,5) | -6,5(-12,1; -0,9) |
| **Odrasli s povećanim rizikom** | 8922,7(8118,2; 9806,9) | 86,9(82,8; 90,3) |
| **Stariji odrasli** | 7492,6(6819,1; 8232,7) | 1,0 (0,8; 1,1) | 80,4(75,8; 84,5) | -2,4(-8,3; 3,5) |
| **Odrasli bez povećanog rizika** | 7893,5(7167,5; 8692,9) | 82,8(78,3; 86,8) |
| **Titri neutralizirajućih protutijela na RSV‑B (ED60)** |
|  | **Prilagođeni GMT****(95% CI)** | **Prilagođeni omjer GMT‑ab** | **SRR (%)****(95% CI)** | **Razlika u SRR‑uc** |
| **Stariji odrasli** | 8062,8(7395,9; 8789,9) | 0,8(95% CI:[0,7; 0,9]) | 74,5(69,5; 79,0) | -7,2(95% CI:[-13,3; -0,9]) |
| **Odrasli s povećanim rizikom** | 10 054,7(9225,4; 10 958,7) | 81,6(77,1; 85,6) |
| **Stariji odrasli** | 8058,2(7373,1; 8807,0) | 0,9(97,5% CI:[0,8; 1,0]) | 74,5(69,5; 79,0) | -3,7(97,5% CI:[-11,1; 3,7]) |
| **Odrasli bez povećanog rizika** | 9009,5(8226,8; 9866,6) | 78,2(73,3; 82,6) |

a Unaprijed definirana, stabilna, kronična medicinska stanja, kao što su kronična plućna bolest, kronična kardiovaskularna bolest, šećerna bolest, kronična bubrežna ili jetrena bolest.

b,c Unaprijed specificirani kriteriji za neinferiornost imunosnih odgovora definirani su kao gornje granice 2‑stranog 95%‑tnog ili 97,5%‑tnog intervala pouzdanosti za prilagođene omjere GMT‑a (starije odrasle osobe u odnosu na odrasle s povećanim rizikom odnosno odrasle bez povećanog rizika) ≤ 1,5 te kao gornje granice 2‑stranog 95%‑tnog ili 97,5%‑tnog intervala pouzdanosti za razlike u SRR‑u (starije odrasle osobe minus odrasli s povećanim rizikom odnosno odrasli bez povećanog rizika) ≤ 10% u sudionika u dobi od 60 ili više godina (starije odrasle osobe) u odnosu na sudionike u dobi od 50 do 59 godina s unaprijed definiranim, stabilnim, kroničnim medicinskim stanjima koja vode do povećanog rizika od bolesti uzrokovane RSV‑om (odrasli s povećanim rizikom) i one bez tih stanja (odrasli bez povećanog rizika).

ED60 (engl. *estimated dilution 60*) = procijenjeno razrjeđenje 60; CI = interval pouzdanosti; GMT (engl. *geometric mean titer*) = geometrijska srednja vrijednost titra; SRR (engl. *seroresponse rate*) = stopa serološkog odgovora.

Kriteriji za neinferiornost imunosnih odgovora za titre neutralizirajućih protutijela na RSV‑A i RSV‑B bili su ispunjeni. Temeljem usporedbe imunosnog odgovora u odraslih u dobi od 50 do 59 godina s imunosnim odgovorom u odraslih u dobi od 60 ili više godina, kod kojih je djelotvornost cjepiva dokazana, može se izvesti zaključak o djelotvornosti cjepiva Arexvy u odraslih osoba u dobi od 50 do 59 godina izloženih povećanom riziku od bolesti uzrokovane RSV‑om.

Pedijatrijska populacija

Europska agencija za lijekove odgodila je obvezu podnošenja rezultata ispitivanja cjepiva Arexvy u jednoj ili više podskupina pedijatrijske populacije za prevenciju bolesti donjih dišnih putova uzrokovane respiratornim sincicijskim virusom (vidjeti dio 4.2 za informacije o pedijatrijskoj primjeni).

### 5.2 Farmakokinetička svojstva

Nije primjenjivo.

### 5.3 Neklinički podaci o sigurnosti primjene

Neklinički podaci ne ukazuju na poseban rizik za ljude na temelju konvencionalnih ispitivanja toksičnosti ponovljenih doza.

Ispitivanja utjecaja cjepiva Arexvy ili neadjuvantiranog cjepiva koje sadrži RSVPreF3 na reprodukciju i razvoj provedena na kunićima nisu ukazala ni na kakve s cjepivom povezane učinke na plodnost ženki, skotnost ili razvoj zametka, ploda i mladunčadi.

## 6. FARMACEUTSKI PODACI

### 6.1 Popis pomoćnih tvari

Prašak (antigen RSVPreF3)

trehaloza dihidrat

polisorbat 80 (E 433)

kalijev dihidrogenfosfat (E 340)

kalijev hidrogenfosfat (E 340)

Suspenzija (sustav adjuvansa AS01E)

dioleoilfosfatidilkolin (E 322)

kolesterol

natrijev klorid

natrijev hidrogenfosfat, bezvodni (E 339)

kalijev dihidrogenfosfat (E 340)

voda za injekcije

Za adjuvans vidjeti i dio 2.

### 6.2 Inkompatibilnosti

Zbog nedostatka ispitivanja kompatibilnosti, ovaj lijek se ne smije miješati s drugim lijekovima.

### 6.3 Rok valjanosti

3 godine

Nakon rekonstitucije

Dokazane su kemijska i fizikalna stabilnost cjepiva u primjeni tijekom 4 sata na temperaturi od 2 °C do 8 °C ili na sobnoj temperaturi do 25 °C.

S mikrobiološkog stajališta, cjepivo se mora primijeniti odmah. Ako se ne primijeni odmah, trajanje i uvjeti čuvanja cjepiva u primjeni odgovornost su korisnika i ne bi trebali biti dulji od 4 sata.

### 6.4 Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Čuvati u hladnjaku (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzavati.

Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Uvjete čuvanja nakon rekonstitucije cjepiva vidjeti u dijelu 6.3

### 6.5 Vrsta i sadržaj spremnika

Arexvy dolazi u obliku:

* praška za 1 dozu u bočici (staklo tipa I) s čepom (butilna guma) i žutozelenim *flip‑off* zatvaračem (antigen)
* suspenzije za 1 dozu u bočici (staklo tipa I) s čepom (butilna guma) i smeđim *flip‑off* zatvaračem (adjuvans)

Arexvy je dostupan u pakiranju koje sadrži 1 bočicu praška i 1 bočicu suspenzije ili u pakiranju koje sadrži 10 bočica praška i 10 bočica suspenzije.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

### 6.6 Posebne mjere za zbrinjavanje i druga rukovanja lijekom

Prašak i suspenzija moraju se rekonstituirati prije primjene.

**Adjuvans**

Suspenzija

**Antigen**

Prašak



**1 doza (0,5 ml)**

Prašak i suspenziju treba vizualno pregledati kako bi se isključila prisutnost stranih čestica i/ili promjena izgleda. Ako se primijeti bilo što od toga, cjepivo se ne smije rekonstituirati.

Kako pripremiti Arexvy

Arexvy se prije primjene mora rekonstituirati.

1. Izvucite sav sadržaj bočice sa suspenzijom u štrcaljku.

2. Dodajte sav sadržaj štrcaljke u bočicu s praškom.

3. Nježno vrtite bočicu dok se prašak potpuno ne otopi.

Rekonstituirano je cjepivo opalescentna, bezbojna do blijedo smećkasta tekućina.

Rekonstituirano cjepivo treba vizualno pregledati kako bi se isključila prisutnost stranih čestica i/ili promjena izgleda. Ako se primijeti bilo što od toga, cjepivo se ne smije primijeniti.

Dokazane su kemijska i fizikalna stabilnost cjepiva u primjeni tijekom 4 sata na temperaturi od 2 °C do 8 °C ili na sobnoj temperaturi do 25 °C.

S mikrobiološkog stajališta, cjepivo se mora primijeniti odmah. Ako se ne primijeni odmah, trajanje i uvjeti čuvanja cjepiva u primjeni prije uporabe odgovornost su korisnika i ne bi trebali biti dulji od 4 sata.

Prije primjene

1. Izvucite 0,5 ml rekonstituiranog cjepiva u štrcaljku.

2. Promijenite iglu tako da upotrijebite novu iglu.

Primijenite cjepivo intramuskularnom injekcijom.

Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

## 7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

GlaxoSmithKline Biologicals SA

Rue de l’Institut 89

1330 Rixensart

Belgija

## 8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

EU/1/23/1740/001

EU/1/23/1740/002

## 9. DATUM PRVOG ODOBRENJA / DATUM OBNOVE ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 6 lipnja 2023.

## 10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove <https://www.ema.europa.eu>.

# PRILOG II.

**A. PROIZVOĐAČ BIOLOŠKE DJELATNE TVARI I PROIZVOĐAČ ODGOVORAN ZA PUŠTANJE SERIJE LIJEKA U PROMET**

**B. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ OPSKRBU I PRIMJENU**

**C. OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

**D. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ SIGURNU I UČINKOVITU PRIMJENU LIJEKA**

## A. PROIZVOĐAČ BIOLOŠKE DJELATNE TVARI I PROIZVOĐAČ ODGOVORAN ZA PUŠTANJE SERIJE LIJEKA U PROMET

Naziv i adresa proizvođača biološke djelatne tvari

GlaxoSmithKline Biologicals SA

Avenue Fleming, 20

1300 Wavre

Belgija

Naziv i adresa proizvođača odgovornog za puštanje serije lijeka u promet

GlaxoSmithKline Biologicals SA

Rue de L’Institut 89

1330 Rixensart

Belgija

## B. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ OPSKRBU I PRIMJENU

Lijek se izdaje na recept.

* **Službeno puštanje serije lijeka u promet**

Sukladno članku 114. Direktive 2001/83/EZ, službeno puštanje serije lijeka u promet preuzet će državni laboratorij ili laboratorij određen za tu svrhu.

## C. OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

* **Periodička izvješća o neškodljivosti lijeka (PSUR‑evi)**

Zahtjevi za podnošenje PSUR‑eva za ovaj lijek definirani su u referentnom popisu datuma EU (EURD popis) predviđenom člankom 107.c stavkom 7. Direktive 2001/83/EZ i svim sljedećim ažuriranim verzijama objavljenima na europskom internetskom portalu za lijekove.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet će prvi PSUR za ovaj lijek dostaviti unutar 6 mjeseci nakon dobivanja odobrenja.

## D. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ SIGURNU I UČINKOVITU PRIMJENU LIJEKA

* **Plan upravljanja rizikom (RMP)**

Nositelj odobrenja obavljat će zadane farmakovigilancijske aktivnosti i intervencije, detaljno objašnjene u dogovorenom Planu upravljanja rizikom (RMP), koji se nalazi u Modulu 1.8.2 Odobrenja za stavljanje lijeka u promet, te svim sljedećim dogovorenim ažuriranim verzijama RMP‑a.

Ažurirani RMP treba dostaviti:

* na zahtjev Europske agencije za lijekove;
* prilikom svake izmjene sustava za upravljanje rizikom, a naročito kada je ta izmjena rezultat primitka novih informacija koje mogu voditi ka značajnim izmjenama omjera korist/rizik, odnosno kada je izmjena rezultat ostvarenja nekog važnog cilja (u smislu farmakovigilancije ili minimizacije rizika).

# PRILOG III.

# OZNAČIVANJE I UPUTA O LIJEKU

# A. OZNAČIVANJE

**PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU**

**KUTIJA**

1. NAZIV LIJEKA

Arexvy prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju

cjepivo protiv respiratornog sincicijskog virusa (RSV) (rekombinantno, adjuvantirano)

2. NAVOĐENJE DJELATNE(IH) TVARI

Nakon rekonstitucije 1 doza (0,5 ml) sadrži 120 mikrograma rekombinantnog glikoproteina F respiratornog sincicijskog virusa stabiliziranog u prefuzijskoj konformaciji, adjuvantiranog s AS01E

3. POPIS POMOĆNIH TVARI

Prašak:

trehaloza dihidrat, polisorbat 80, kalijev dihidrogenfosfat, kalijev hidrogenfosfat

Suspenzija:

dioleoilfosfatidilkolin, kolesterol, natrijev klorid, bezvodni natrijev hidrogenfosfat, kalijev dihidrogenfosfat, voda za injekcije

Za dodatne informacije pročitajte uputu o lijeku.

4. FARMACEUTSKI OBLIK I SADRŽAJ

Prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju

1 bočica: prašak (antigen)

1 bočica: suspenzija (adjuvans)

10 bočica: prašak (antigen)

10 bočica: suspenzija (adjuvans)

5. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE

Prije uporabe pročitajte uputu o lijeku.

Intramuskularno

6. POSEBNO UPOZORENJE O ČUVANJU LIJEKA IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

7. DRUGO(A) POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), AKO JE POTREBNO

Prašak i suspenziju potrebno je rekonstituirati prije primjene.

**Adjuvans**

**Antigen**



**1 doza (0,5 ml)**

8. ROK VALJANOSTI

Rok valjanosti

9. POSEBNE MJERE ČUVANJA

Čuvati u hladnjaku.

Ne zamrzavati.

Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

10. POSEBNE MJERE ZA ZBRINJAVANJE NEISKORIŠTENOG LIJEKA ILI OTPADNIH MATERIJALA KOJI POTJEČU OD LIJEKA, AKO JE POTREBNO

11. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

GlaxoSmithKline Biologicals SA

Rue de l’Institut 89

1330 Rixensart, Belgija

12. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

EU/1/23/1740/001 1 bočica i 1 bočica

EU/1/23/1740/002 10 bočica i 10 bočica

13. BROJ SERIJE

Serija

14. NAČIN IZDAVANJA LIJEKA

15. UPUTE ZA UPORABU

16. PODACI NA BRAILLEOVOM PISMU

Prihvaćeno obrazloženje za nenavođenje Brailleovog pisma.

17. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – 2D BARKOD

Sadrži 2D barkod s jedinstvenim identifikatorom.

18. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – PODACI ČITLJIVI LJUDSKIM OKOM

PC

SN

NN

**PODACI KOJE MORA NAJMANJE SADRŽAVATI MALO UNUTARNJE PAKIRANJE**

**BOČICA S PRAŠKOM**

1. NAZIV LIJEKA I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA

Antigen za Arexvy

i.m.

2. NAČIN PRIMJENE LIJEKA

Pomiješati s adjuvansom

3. ROK VALJANOSTI

EXP

4. BROJ SERIJE

Lot

5. SADRŽAJ PO TEŽINI, VOLUMENU ILI DOZNOJ JEDINICI LIJEKA

1 doza

6. DRUGO

**PODACI KOJE MORA NAJMANJE SADRŽAVATI MALO UNUTARNJE PAKIRANJE**

**BOČICA SA SUSPENZIJOM**

1. NAZIV LIJEKA I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA

Adjuvans za Arexvy

2. NAČIN PRIMJENE LIJEKA

Pomiješati s antigenom

3. ROK VALJANOSTI

EXP

4. BROJ SERIJE

Lot

5. SADRŽAJ PO TEŽINI, VOLUMENU ILI DOZNOJ JEDINICI LIJEKA

1 doza (0,5 ml)

6. DRUGO

B. UPUTA O LIJEKU

**Uputa o lijeku: Informacije za korisnika**

**Arexvy prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju**

cjepivo protiv respiratornog sincicijskog virusa (RSV) (rekombinantno, adjuvantirano)

Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Prijavom svih sumnji na nuspojavu i Vi možete pomoći. Za postupak prijavljivanja nuspojava, pogledajte dio 4.

**Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego primite ovo cjepivo jer sadrži Vama važne podatke.**

* Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
* Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku ili ljekarniku.
* Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima.
* Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

**Što se nalazi u ovoj uputi:**

1. Što je Arexvy i za što se koristi

2. Što morate znati prije nego primite Arexvy

3. Kako se Arexvy primjenjuje

4. Moguće nuspojave

5. Kako čuvati Arexvy

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

### 1. Što je Arexvy i za što se koristi

Arexvy je cjepivo koje pomaže zaštititi odrasle osobe u dobi od 60 ili više godina od virusa koji se zove respiratorni sincicijski virus (RSV).

Arexvy pomaže zaštititi od RSV‑a i odrasle osobe u dobi od 50 do 59 godina koje su izložene povećanom riziku od bolesti uzrokovane RSV‑om.

RSV je virus koji zahvaća dišne putove i vrlo se lako širi.

* RSV može uzrokovati bolest donjih dišnih putova - infekcije pluća i drugih dijelova tijela koji omogućuju disanje.

Infekcija RSV‑om u zdravih odraslih osoba obično uzrokuje blage znakove bolesti nalik prehladi. No, također može:

* uzrokovati ozbiljnije bolesti i komplikacije dišnih putova, poput infekcija pluća (upale pluća), u starijih odraslih osoba i odraslih s podležećim medicinskim stanjima
* pogoršati neke bolesti, poput kroničnih bolesti dišnih putova ili srca

**Kako Arexvy djeluje**

Arexvy pomaže prirodnom obrambenom sustavu tijela proizvesti protutijela i posebnu vrstu bijelih krvnih stanica, koji štite od RSV‑a.

Arexvy ne sadrži virus. To znači da ne može uzrokovati infekciju.

### 2. Što morate znati prije nego primite Arexvy

**Nemojte primiti Arexvy**

* ako ste alergični na djelatne tvari ili neki drugi sastojak ovog cjepiva (naveden u dijelu 6.)

Ako se bilo što od navedenoga odnosi na Vas, nemojte primiti Arexvy. Ako niste sigurni, razgovarajte sa svojim liječnikom ili ljekarnikom.

**Upozorenja i mjere opreza**

Obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego primite Arexvy:

* ako ste ikada imali tešku alergijsku reakciju nakon injekcije bilo kojeg drugog cjepiva
* ako imate tešku infekciju praćenu visokom tjelesnom temperaturom (vrućicom). U tom će se slučaju cijepljenje možda odgoditi dok se ne oporavite. Manja infekcija poput prehlade ne bi smjela biti problem, no najprije razgovarajte sa svojim liječnikom.
* ako imate poremećaj krvarenja ili ako ste skloni nastanku modrica
* ako ste izgubili svijest kod prethodne primjene injekcije - nesvjestica se može javiti prije ili nakon bilo kakvog uboda iglom.

Ako se bilo što od navedenoga odnosi na Vas ili niste sigurni, razgovarajte sa svojim liječnikom ili ljekarnikom prije nego primite Arexvy.

Kao i sva cjepiva, Arexvy možda neće potpuno zaštititi sve osobe koje se cijepe.

**Drugi lijekovi/cjepiva i Arexvy**

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika:

* ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove. To uključuje lijekove koje ste nabavili bez recepta.
* ako ste nedavno primili bilo koje drugo cjepivo.

Arexvy se može primijeniti istodobno s cjepivom protiv gripe.

Ako se Arexvy primjenjuje istodobno s drugim injekcijskim cjepivom, svako od tih cjepiva primijenit će se na različitom mjestu, odnosno u drugu ruku.

**Trudnoća i dojenje**

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego primite ovo cjepivo.

Ne preporučuje se primjena cjepiva Arexvy tijekom trudnoće i dojenja.

**Upravljanje vozilima i strojevima**

Neki od učinaka navedenih u dijelu 4. „Moguće nuspojave” u nastavku (npr. umor) mogu privremeno utjecati na sposobnost upravljanja vozilima ili rada sa strojevima. Ako se ne osjećate dobro, nemojte upravljati vozilima ni raditi sa strojevima.

**Arexvy sadrži natrij i kalij**

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po dozi, tj. zanemarive količine natrija.

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (39 mg) kalija po dozi, tj. zanemarive količine kalija.

### 3. Kako se Arexvy primjenjuje

Arexvy se primjenjuje u jednoj dozi od 0,5 ml, injekcijom u mišić. Obično se primjenjuje u nadlakticu.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

### 4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Nakon primjene cjepiva Arexvy mogu se javiti sljedeće nuspojave:

**Vrlo česte** (mogu se javiti kod više od 1 na 10 doza cjepiva):

* bol na mjestu injiciranja
* umor
* glavobolja
* bol u mišićima (mialgija)
* bol u zglobovima (artralgija)
* crvenilo na mjestu primjene injekcije

**Česte** (mogu se javiti kod do 1 na 10 doza cjepiva):

* oticanje na mjestu primjene injekcije
* vrućica
* zimica

**Manje česte** (mogu se javiti kod do 1 na 100 doza cjepiva):

* svrbež na mjestu injiciranja
* bol
* opće loše osjećanje (malaksalost)
* povećani limfni čvorovi ili otečene žlijezde u vratu, pazusima ili preponama (limfadenopatija)
* alergijske reakcije poput osipa
* mučnina
* povraćanje
* bol u trbuhu

**Nepoznate učestalosti** (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka):

* odumiranje kožnog tkiva na mjestu injiciranja (nekroza na mjestu injiciranja)

Ako primijetite bilo koju od navedenih nuspojava, obratite se liječniku ili ljekarniku. Većina tih nuspojava blagog je do umjerenog intenziteta i ne traje dugo.

Ako bilo koja od tih nuspojava postane ozbiljna ili ako primijetite neku nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi, obavijestite svog liječnika ili ljekarnika.

**Prijavljivanje nuspojava**

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

**5. Kako čuvati Arexvy**

* Cjepivo čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.
* Ovo cjepivo se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na naljepnici i kutiji iza oznake „EXP” ili „Rok valjanosti”. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.
* Čuvati u hladnjaku (2 °C – 8 °C).
* Ne zamrzavati.
* Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.
* Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

### 6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

**Što Arexvy sadrži**

* Djelatne tvari su:

Nakon rekonstitucije jedna doza (0,5 ml) sadrži:

antigen RSVPreF31,2,3 120 mikrograma

1 Rekombinantni glikoprotein F respiratornog sincicijskog virusa stabiliziran u prefuzijskoj konformaciji = RSVPreF3

2 RSVPreF3 proizveden u stanicama jajnika kineskog hrčka tehnologijom rekombinantne DNA

3 s adjuvansom AS01E, koji sadrži:

 ekstrakt biljke *Quillaja saponaria* Molina, frakcija 21 (QS‑21) 25 mikrograma

 3‑O‑desacil‑4’‑monofosforil lipid A (MPL) iz bakterije

 *Salmonella minnesota* 25 mikrograma

RSVPreF3 je protein prisutan u respiratornom sincicijskom virusu. Taj protein nije zarazan.

Adjuvans se koristi da bi se poboljšao odgovor tijela na cjepivo.

* Drugi sastojci su:
	+ **Prašak** (antigen RSVPreF3): trehaloza dihidrat, polisorbat 80 (E 433), kalijev dihidrogenfosfat (E 340), kalijev hidrogenfosfat (E 340)
	+ **Suspenzija:** dioleoilfosfatidilkolin (E 322), kolesterol, natrijev klorid, bezvodni natrijev hidrogenfosfat (E 339), kalijev dihidrogenfosfat (E 340) i voda za injekcije

Pogledajte odlomak „Arexvy sadrži natrij i kalij” u dijelu 2.

**Kako Arexvy izgleda i sadržaj pakiranja**

* Prašak i suspenzija za suspenziju za injekciju.
* Prašak je bijele boje.
* Suspenzija je opalescentna, bezbojna do blijedo smećkasta tekućina.

Jedno pakiranje cjepiva Arexvy sastoji se od:

* praška (antigena) za 1 dozu u bočici
* suspenzije (adjuvansa) za 1 dozu u bočici

Arexvy je dostupan u pakiranju koje sadrži 1 bočicu praška i 1 bočicu suspenzije ili u pakiranju koje sadrži 10 bočica praška i 10 bočica suspenzije.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

**Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač**

GlaxoSmithKline Biologicals SA

Rue de l’Institut 89

1330 Rixensart

Belgija

Za sve informacije o ovom lijeku obratite se lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje lijeka u promet:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.vTél/Tel: + 32 (0) 10 85 52 00 | LietuvaGlaxoSmithKline Biologicals SATel: +370 80000334 |
| БългарияGlaxoSmithKline Biologicals SAТел. +359 80018205 | Luxembourg/LuxemburgGlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.vBelgique/BelgienTél/Tel: + 32 (0) 10 85 52 00 |
| Česká republikaGlaxoSmithKline s.r.o.Tel: + 420 222 001 111cz.info@gsk.com | MagyarországGlaxoSmithKline Biologicals SATel.: +36 80088309 |
| DanmarkGlaxoSmithKline Pharma A/STlf: + 45 36 35 91 00dk-info@gsk.com | MaltaGlaxoSmithKline Biologicals SATel: +356 80065004 |
| DeutschlandGlaxoSmithKline GmbH & Co. KGTel: + 49 (0)89 360448701produkt.info@gsk.com | NederlandGlaxoSmithKline BVTel: + 31 (0)33 2081100 |
| EestiGlaxoSmithKline Biologicals SATel: +372 8002640 | NorgeGlaxoSmithKline ASTlf: + 47 22 70 20 00 |
| ΕλλάδαGlaxoSmithKline Μονοπρόσωπη A.E.B.E.Tηλ: + 30 210 68 82 100 | ÖsterreichGlaxoSmithKline Pharma GmbHTel: + 43 (0)1 97075 0at.info@gsk.com  |
| EspañaGlaxoSmithKline, S.A.Tel: + 34 900 202 700es-ci@gsk.com | PolskaGSK Services Sp. z o.o.Tel.: + 48 (22) 576 9000 |
| FranceLaboratoire GlaxoSmithKlineTél: + 33 (0) 1 39 17 84 44diam@gsk.com**Hrvatska**GlaxoSmithKline Biologicals SATel.: +385 800787089 | PortugalGlaxoSmithKline – Produtos Farmacêuticos, Lda.Tel: + 351 21 412 95 00FI.PT@gsk.comRomâniaGlaxoSmithKline Biologicals SATel: +40 800672524 |
| IrelandGlaxoSmithKline (Ireland) LtdTel: + 353 (0)1 495 5000 | SlovenijaGlaxoSmithKline Biologicals SATel: +386 80688869 |
| ÍslandVistor hf. Sími: +354 535 7000  | Slovenská republikaGlaxoSmithKline Biologicals SATel.: +421 800500589 |
| ItaliaGlaxoSmithKline S.p.A.Tel: + 39 (0)45 7741 111 | Suomi/FinlandGlaxoSmithKline OyPuh/Tel: + 358 10 30 30 30 |
| ΚύπροςGlaxoSmithKline Biologicals SAΤηλ: +357 80070017 |  SverigeGlaxoSmithKline ABTel: + 46 (0)8 638 93 00info.produkt@gsk.com |
| LatvijaGlaxoSmithKline Biologicals SATel: +371 80205045 | **United Kingdom (Northern Ireland**) GlaxoSmithKline Biologicals SATel: +44(0)800 221441customercontactuk@gsk.com |

**Ova uputa je zadnji puta revidirana u**

**Ostali izvori informacija**

Detaljne informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove: https://www.ema.europa.eu.

Ova uputa o lijeku dostupna je na svim jezicima EU‑a/EGP‑a na internetskim stranicama Europske agencije za lijekove.

<------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------>

Sljedeće informacije namijenjene su samo zdravstvenim radnicima:

Arexvy dolazi u bočici sa žutozelenim *flip‑off* zatvaračem koja sadrži prašak (antigen) i bočici sa smeđim *flip‑off* zatvaračem koja sadrži suspenziju (adjuvans).

Prašak i suspenzija moraju se rekonstituirati prije primjene.

**Adjuvans**

Suspenzija

**Antigen**

Prašak



**1 doza (0,5 ml)**

Prašak i suspenziju treba vizualno pregledati kako bi se isključila prisutnost stranih čestica i/ili promjena izgleda. Ako se primijeti bilo što od toga, cjepivo se ne smije rekonstituirati.

Kako pripremiti Arexvy

Arexvy se prije primjene mora rekonstituirati.

1. Izvucite sav sadržaj bočice sa suspenzijom u štrcaljku.

2. Dodajte sav sadržaj štrcaljke u bočicu s praškom.

3. Nježno vrtite bočicu dok se prašak potpuno ne otopi.

Rekonstituirano je cjepivo opalescentna, bezbojna do blijedo smećkasta tekućina.

Rekonstituirano cjepivo treba vizualno pregledati kako bi se isključila prisutnost stranih čestica i/ili promjena izgleda. Ako se primijeti bilo što od toga, cjepivo se ne smije primijeniti.

Dokazane su kemijska i fizikalna stabilnost cjepiva u primjeni tijekom 4 sata na temperaturi od 2 °C do 8 °C ili na sobnoj temperaturi do 25 °C.

S mikrobiološkog stajališta, cjepivo se mora primijeniti odmah. Ako se ne primijeni odmah, trajanje i uvjeti čuvanja cjepiva u primjeni odgovornost su korisnika i ne bi trebali biti dulji od 4 sata.

Prije primjene:

1. Izvucite 0,5 ml rekonstituiranog cjepiva u štrcaljku.

2. Promijenite iglu tako da upotrijebite novu iglu.

Primijenite cjepivo intramuskularnom injekcijom.

Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

PRILOG IV.

ZNANSTVENI ZAKLJUČCI I RAZLOZI ZA IZMJENU UVJETA

ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

**Znanstveni zaključci**

Uzimajući u obzir PRAC-ovo izvješće o ocjeni periodičkog(ih) izvješća o neškodljivosti lijeka (PSUR) za rekombinantni glikoprotein F respiratornog sincicijskog virusa stabiliziran u prefuzijskoj konformaciji, s adjuvansom AS01E, znanstveni zaključci PRAC-a su sljedeći:

S obzirom na podatke o nekrozi na mjestu injiciranja dostupne iz spontanih prijava, uključujući najmanje 7 slučajeva s bliskom vremenskom povezanošću, kao i s obzirom na vjerojatan mehanizam djelovanja, PRAC smatra da je uzročno-posljedična povezanost između rekombinantnog glikoproteina F respiratornog sincicijskog virusa stabiliziranog u prefuzijskoj konformaciji, s adjuvansom AS01E, i nekroze na mjestu injiciranja barem razumna mogućnost. PRAC je zaključio da je u skladu s time potrebno izmijeniti informacije o lijeku za lijekove koji sadrže „rekombinantni glikoprotein F respiratornog sincicijskog virusa stabiliziran u prefuzijskoj konformaciji, s adjuvansom AS01E”.

Nakon pregleda PRAC-ove preporuke, CHMP je suglasan sa sveukupnim zaključcima koje je donio PRAC i razlozima za takvu preporuku.

Razlozi za izmjenu uvjeta odobrenja za stavljanje lijeka u promet

Na temelju znanstvenih zaključaka za rekombinantni glikoprotein F respiratornog sincicijskog virusa stabiliziran u prefuzijskoj konformaciji, s adjuvansom AS01E*,* CHMP smatra da je omjer koristi i rizika lijeka(ova) koji sadrži(e) rekombinantni glikoprotein F respiratornog sincicijskog virusa stabiliziran u prefuzijskoj konformaciji, s adjuvansom AS01E, nepromijenjen, uz predložene izmjene informacija o lijeku.

CHMP preporučuje izmjenu uvjeta odobrenja za stavljanje lijeka u promet.

Osim toga, CHMP ima sljedeće komentare na PRAC-ovo izvješće o ocjeni PSUR‑a:

CHMP napominje da mehanizam ili faktori rizika za nastup „nekroze na mjestu injiciranja” nakon cijepljenja rekombinantnim glikoproteinom F respiratornog sincicijskog virusa stabiliziranim u prefuzijskoj konformaciji, s adjuvansom AS01E, ostaju nejasni: događaj može biti povezan s cjepivom, antigenom, adjuvansom ili postupkom. Međutim, to ne utječe na zaključak PRAC‑a, koji CHMP potvrđuje. Dodatno, u dio 4.8 sažetka opisa svojstava lijeka unesene su editorijalne izmjene kako bi se tražena ažuriranja mogla uklopiti. To je dogovoreno s CHMP‑om.