

EMA/359526/2024
EMEA/H/C/005791

Spikevax (*iRNR* vakcina nuo COVID-19)

Spikevax, įskaitant pritaikytas Spikevax vakcinas, apžvalga ir kodėl ji buvo registruota Europos Sajungoje (ES)

Kas yra Spikevax ir kam ši vakcina vartojama?

Spikevax yra vakcina nuo COVID-19 ligos, skirta skieptyti žmones nuo 6 mėnesių.

Įregistruotos pirminės vakcinos Spikevax sudėtyje yra elasomerano; tai molekulė, vadinama informacine ribonukleorūgštimi (*iRNR*), kuri perduoda nurodymus gaminti balytmą iš pirminės padermės SARS-CoV-2 viruso, kuris sukelia COVID-19.

SARS-CoV-2 nuolat keičiasi, todėl Spikevax buvo pritaikyta, kad apsaugotų nuo naujausių padermių viruso. Tai padeda išlikti apsaugotiems nuo COVID-19.

Todėl Spikevax taip pat registruota kaip keturios pritaikytos vakcinos, o Spikevax JN.1 yra naujausia vakcina:

- Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 sudėtyje yra elasomerano ir papildoma *iRNR* molekulė imelasomeranas, kuri perduoda nurodymus gaminti balytmą iš SARS-CoV-2 atmainos potipio Omicron BA.1;
- Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5 sudėtyje yra elasomerano ir papildoma *iRNR* molekulė davesomeranas, kuri perduoda nurodymus gaminti balytmą iš SARS-CoV-2 atmainos potipių Omicron BA.4 ir BA.5;
- Spikevax XBB.1.5 sudėtyje yra andusomerano, *iRNR* molekulė, kuri perduoda nurodymus gaminti balytmą iš SARS-CoV-2 atmainos potipio Omicron XBB.1.5;
- Spikevax JN.1 sudėtyje yra SARS-CoV-2 JN.1 *iRNR*, *iRNR* molekulė, kuri perduoda nurodymus gaminti balytmą iš SARS-CoV-2 atmainos potipio Omicron JN.1.

Nei Spikevax, nei pritaikytų vakcinų sudėtyje paties viruso néra, todėl šios vakcinos negali sukelti COVID-19.

Kaip vartoti Spikevax?

Skiepijant įregistruota pirmine vakcina Spikevax, pacientui nuo 6 mėnesių amžiaus atliekamos dvi injekcijos, paprastai – į žasto raumenį, o kūdikiams ir mažiems vaikams – į šlaunies raumenį, tarp pirmosios ir antrosios dozės darant 28 dienų pertrauką. Stiprinamąją dozę galima suleisti

Official address Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The Netherlands

Address for visits and deliveries Refer to www.ema.europa.eu/how-to-find-us

Send us a question Go to www.ema.europa.eu/contact **Telephone** +31 (0)88 781 6000

An agency of the European Union



suaugusiesiems ir vaikams nuo 6 metų praėjus ne mažiau kaip 3 mėnesiams nuo pirminės vakcinacijos Spikevax, kita iRNR vakcina arba adenoviruso vektoriaus vakcina.

Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 galima skieptyti suaugusiuosius ir vaikus nuo 6 metų, atliekant vieną injekciją, praėjus ne mažiau kaip 3 mėnesiams nuo pirminės vakcinacijos arba vakcinos nuo COVID-19 stiprinamosios dozés sušvirkštimo.

Vakcinomis Spikevax bivalent Original / Omicron BA.4-5, Spikevax XBB.1.5 ir Spikevax JN.1 skiepijami suaugusieji ir vaikai nuo 5 metų atliekant vieną injekciją ir neatsižvelgiant į jų ankstesnį skiepijimą nuo COVID-19. Vaikams nuo 6 mėnesių iki 4 metų amžiaus, baigusiems pirminės vakcinacijos kursą arba anksčiau sirsusiems COVID-19, atliekama viena injekcija; anksčiau nuo COVID-19 neskieptytiems arba COVID-19 nesirsusiems vaikams atliekamos dvi injekcijos, tarp pirmosios ir antrosios dozés darant 28 dienų pertrauką.

Suaugusiesiems ir vaikams nuo 6 mėnesių, kurių imuninė sistema labai nusilpusi, galima suleisti papildomą Spikevax, Spikevax bivalent Original / Omicron BA.4-5, Spikevax XBB.1.5 arba Spikevax JN.1 dozę.

Vakcinomis skiepijama laikantis oficialių rekomendacijų, kurias nacionaliniu lygmeniu skelbia visuomenės sveikatos institucijos.

Daugiau informacijos apie Spikevax vartojimą, įskaitant informaciją apie pritaikytas vakcinas ir dozes skirtintoms amžiaus grupėms, rasite pakuotės lapelyje arba kreipkitės į sveikatos priežiūros specialistą.

Kaip veikia Spikevax?

Spikevax paruošia organizmą apsaugoti nuo COVID-19. Vakcinos sudėtyje yra iRNR molekulė, kuri perduoda nurodymus gaminti spylgio baltymą. Tai SARS-CoV-2 viruso paviršiuje esantis baltymas, kurio virusui reikia tam, kad jis galėtų patekti į organizmo ląsteles, ir kuris gali skirtis priklausomai nuo viruso atmainos.

Kai kurios vakcina paskiepyto žmogaus organizmo ląstelės, gavusios iRNR nurodymus, ima laikinai gaminti spylgio baltymą. Reaguodama į šį baltymą kaip į svetimkūnį žmogaus imuninė sistema ima gaminti antikūnus ir aktyvuoja su juo kovojančias T ląsteles (baltąsių kraujų ląsteles).

Jei žmogus vėliau užsikrečia SARS-CoV-2, jo imuninė sistema virusą atpažįsta ir yra pasirengusi organizmą nuo jo apsaugoti.

Po vakcinacijos vakcinos sudėtyje esanti iRNR suskaidoma ir pašalinama iš organizmo.

Pritaikytois vakcinos veikia taip pat, kaip pirminė vakcina, ir manoma, kad jos toliau apsaugo organizmą nuo viruso, nes jų sudėtyje esanti iRNR labiau atitinka aplinkoje esančias viruso atmainas.

Kokia Spikevax nauda nustatyta tyrimų metu?

Labai didelės apimties klinikinis tyrimas parodė, kad skiepijimas Spikevax, skiriant dvi dozes, veiksmingai apsaugo 18 metų ir vyresnius žmones nuo COVID19. Iš viso tyriime dalyvavo maždaug 30 tūkst. žmonių. Pusei jų sušvirkšta vakcinos, o kitai pusei – netikros vakcinos. Žmonės nežinojo, ar jiems buvo sušvirkšta šios ar netikros vakcinos.

Vakcinos veiksmingumas apskaičiuotas įvertinus maždaug 28 tūkst. 18–94 metų žmonių, kuriems nebuko nustatyta ankstesnės infekcijos požymiai. Tyrimas parodė, kad žmonių, kuriems buvo sušvirkšta vakcinos, grupėje simptominės COVID-19 atvejų buvo 94,1 proc. mažiau (simptomine COVID-19 susirgo 11 iš 14 134 paskieptyų žmonių), palyginti su žmonėmis, kuriems buvo sušvirkšta

netikros vakcinos (simptomine COVID-19 susirgo 185 iš 14 073 netikra vakcina paskieptyų žmonių). Tai reiškia, kad šiuo tyrimu įrodytas 94,1 proc. vakcinos veiksmingumas. Tyrime taip pat nustatytas 90,9 proc. vakcinos veiksmingumas dalyviams, kuriems yra pavojus susirgti sunkia COVID-19 liga, įskaitant sergančiuosius létinėmis plaučių ligomis, širdies ligomis, nutukimu, kepenų ligomis, diabetu ar užsikrētusiems ŽIV.

Atlikus kitą tyrimą nustatyta, kad pacientus, kuriems buvo persodinti organai ir kurių imuninė sistema buvo labai nusilpusi, paskiepijus papildoma Spikevax doze, padidėjo jų organizme pagaminamų antikūnų prieš SARS-CoV-2 kiekis.

Spikevax poveikis taip pat buvo tiriamas tyrime, kuriame dalyvavo daugiau kaip 3 tūkst. 12–17 metų vaikų. Tyrimas parodė, kad Spikevax sukeltas imuninis atsakas 12–17 metų amžiaus pacientų organizme buvo panašus į jaunų suaugusiųjų (18–25 metų) organizme nustatytą atsaką vertinant pagal antikūnų prieš SARS-CoV-2 kiekį. Be to, né vienas iš 2 163 vaikų, kurių buvo paskieptyti šia vakcina, nesusirgo COVID-19, priešingai nei keturi iš 1 073 vaikų, kuriems buvo suleista netikros vakcinos. Šie rezultatai leido padaryti išvadą, kad Spikevax veiksmingumas 12–17 metų amžiaus vaikams yra panašus į nustatyta suaugusiesiems.

Papildomas tyrimas, kurio metu buvo tiriamos trys vaikų grupės, t. y. vaikai nuo 6 mėnesių iki 2 metų, 2–5 metų ir 6–11 metų vaikai, parodė, kad šių amžiaus grupių vaikų organizme Spikevax sukeltas imuninis atsakas buvo panašus į nustatyta jaunų suaugusiųjų (18–25 metų) organizme, vertinant pagal antikūnų prieš SARS-CoV-2 kiekį. Šie rezultatai rodo, kad Spikevax veiksmingumas skiepiant vaikus nuo 6 mėnesių iki 11 metų yra panašus į nustatyta skiepant suaugusiuosius.

Papildomi duomenys parodė, kad po vėlesnių dozių, įskaitant stiprinamąsias, padidėja antikūnų prieš SARS-CoV-2 koncentracija.

Remiantis turimais duomenimis manoma, kad vakcinos, kurios yra pritaikytos apsaugoti organizmą nuo aplinkoje esančių padermių virusų, turėtų sukelti stiprų imuninį atsaką į šių padermių virusus.

Ar Spikevax galima skieptyti vaikus?

Įregistruota pirmine vakcina Spikevax, Spikevax bivalent Original / Omicron BA.4-5, Spikevax XBB.1.5 ir Spikevax JN.1 leidžiama skieptyti suaugusiuosius ir vaikus nuo 6 mėnesių amžiaus.

Spikevax bivalent Original / Omicron BA.1 leidžiama skieptyti suaugusiuosius ir vaikus nuo 6 metų amžiaus.

Ar Spikevax galima skieptyti žmones, kurių imuninė sistema nusilpusi?

Nors žmonėms, kurių imuninė sistema nusilpusi, vakcina gali būti mažiau veiksminga, ypatingo susirūpinimo dėl jos saugumo nekyla. Žmones, kurių imuninė sistema nusilpusi, vis tiek galima skieptyti, nes jiems COVID-19 gali kelti didesnę riziką.

Atliekant pirminę vakcinaciją, asmenims, kurių imuninė sistema labai nusilpusi, galima skirti papildomą Spikevax dozę.

Ar Spikevax galima skieptyti nėštumą ir žindyves?

Spikevax galima skieptyti nėštumo metu.

Išanalizavus daug duomenų, susijusių su antrą ar trečią nėštumo trimestrą Spikevax paskiepytomis nėščiosiomis, nėštumo komplikacijų atvejų skaičiaus padidėjimo nenustatyta. Nors duomenų, susijusių

su pirmą nėštumo trimestrą paskiepytomis moterimis, yra mažiau, padidėjusios persileidimo rizikos nenustatyta.

Spikevax galima skieptyti žindyves. Moterų, žindžiusių po paskiepimo, duomenys nepageidaujamo poveikio žindomiems kūdikiams rizikos nerodo.

Šiuo metu apie pritaikytą vakciną vartojimą nėštumo ir žindymo laikotarpiu duomenų nėra. Tačiau, atsižvelgiant į pritaikytą vakciną panašumą į įregistruotą pirminę vakciną Spikevax, išskaitant panašias jų saugumo charakteristikas, jomis gali būti skiepijama nėštumo ir žindymo laikotarpiu.

Ar Spikevax galima skieptyti alergijų turinčius žmones?

Žmonių, kurie jau žino, kad yra alergiški bent vienam iš pakuočių lapelio 6 skyriuje išvardytų vakcinos komponentų, šia vakcina skieptyti negalima.

Šia vakcina paskieptiems žmonėms pasireiškė alerginių (padidėjusio jautrumo) reakcijų. Anafilaksijos (sunkios alerginės reakcijos) atvejų nustatyta labai nedaug. Todėl, kaip ir visų kitų vakcinų atveju, Spikevax, išskaitant pritaikytas vakcinas, skiepijami žmonės turi būti atidžiai stebimi sveikatos priežiūros specialisto, o pasireiškus alerginei reakcijai, turi būti skiriamas reikiamas gydymas.

Žmonėms, kuriems sušvirkštus vienos iš Spikevax vakcinų dozė pasireiškia sunki alerginė reakcija, tolesnių dozių skirti negalima.

Koks Spikevax veiksmingumas skirtingu etninių grupių ir lyčių žmonėms?

Pagrindiniuose Spikevax klinikiniuose tyrimuose dalyvavo skirtinges etninės kilmės ir skirtinges lyčių žmonės. Didelis Spikevax veiksmingumas nustatytas visose skirtingu lyčių ir skirtinges etninės kilmės žmonių grupėse.

Kokia rizika susijusi su Spikevax vartojimu?

Išsamų visų Spikevax šalutinio poveikio reiškinii ir apribojimų sąrašą galima rasti pakuočių lapelyje.

Dažniausiai Spikevax šalutinio poveikio reiškiniai paprastai būna lengvi arba vidutinio sunkumo ir išnyksta per kelias dienas po paskiepimo. Dažniausias šalutinis poveikis yra paraudimas, skausmas ir patinimas injekcijos vietoje, nuovargis, šaltkrėtis, karščiavimas, padidėjus ar skausmingi pažastų limfmazgai, galvos skausmas, raumenų ir sėnarių skausmas, pykinimas ir vėmimas. Toks poveikis gali pasireikšti daugiau kaip 1 žmogui iš 10. Jaunesniems nei 3 metų vaikams labai dažnai (daugiau kaip 1 vaikui iš 10) pasireiškė tokis šalutinis poveikis kaip dirglumas, verkimas, mieguistumas ir sumažėjęs appetitas.

Dilgelinė ir išbėrimas injekcijos vietoje (kartais pasireiškiantys praėjus daugiau kaip savaitė po injekcijos), kitų kūno vietų išbėrimas ir viduriavimas gali pasireikšti rečiau kaip 1 žmogui iš 10.

Niežėjimas injekcijos vietoje, svaigulys ir pilvo skausmas gali pasireikšti rečiau nei 1 žmogui iš 100. Veido patinimas, galintis pasireikšti žmonėms, kuriems atlikta kosmetinių injekcijų į veidą, vienos veido pusės suglebimas (ūminis periferinis veido paralyžius), parestezija (neįprasti odos pojūčiai, kaip antai dilgčiojimas arba ropinėjimo pojūtis) ir hipestezija (sumažėjęs jautrumas prisiliestimui, susilpnėjęs skausmo ir temperatūros jutimas) gali pasireikšti rečiau kaip 1 žmogui iš 1 000.

Miokarditas (širdies raumens uždegimas) ir perikarditas (širdies išorinio dangalo uždegimas) gali pasireikšti rečiau kaip 1 žmogui iš 10 000.

Nustatyta labai nedaug daugiaformės eritemos (raudonos odos dėmės su tamsiai raudonu viduriu, kurį supa šviesesni rausvi ratilai) atvejų. Šia vakcina paskieptų asmenų grupėje taip pat nustatyta alerginių reakcijų atvejų, išskaitant labai nedidelį skaičių sunkių alerginių reakcijų (anafilaksijos) atvejų.

Pritaikytų vakcinų saugumo charakteristikos yra panašios į įregistruotos pirminės Spikevax vakcinos saugumo charakteristikas.

Kodėl Spikevax buvo registruotas ES?

Duomenys rodo, kad įregistruota pirminė vakcina Spikevax ir pritaikyta Spikevax vakcinos paskatina organizmą pagaminti tiek antikūnų prieš SARS-CoV-2, kad šie apsaugotų jį nuo COVID-19. Pagrindinių tyrimų rezultatai parodė, kad įregistruota pirminė vakcina yra labai veiksminga visose amžiaus grupėse. Dauguma vakcinos šalutinio poveikio reiškinii yra lengvi arba vidutinio sunkumo ir išnyksta per kelias dienas.

Todėl Europos vaistų agentūra nusprendė, kad Spikevax, įskaitant pritaikytas Spikevax vakcinas, nauda yra didesnė už keliamą riziką, ir ši vakcina gali būti registruota vartoti ES.

Iš pradžių Spikevax registracija buvo sąlyginė, kadangi apie šią vakciną turėjo būti pateikta daugiau duomenų. Bendrovė pateikė išsamią informaciją apie Spikevax, įskaitant šios vakcinos saugumo ir veiksmumą duomenis ir duomenis apie tai, kaip ji apsaugo nuo sunkios ligos formos. Be to, bendrovė užbaigė visus reikalaujamus vakcinos farmacinės kokybės tyrimus. Todėl sąlyginė registracija pakeista į įprastinę.

Kokios priemonės taikomos siekiant užtikrinti saugų ir veiksmingą Spikevax vartojimą?

Į preparato charakteristikų santrauką ir pakuotės lapeli įtrauktos saugaus ir veiksmingo Spikevax ir pritaikytų Spikevax vakcinų vartojimo rekomendacijos ir atsargumo priemonės, kurių turi imtis sveikatos priežiūros specialistai ir pacientai.

Taip pat parengtas [rizikos valdymo planas](#), kuriame pateikta svarbi informacija apie vakcinos saugumą, kaip rinkti papildomą informaciją ir kaip kuo labiau sumažinti galimą riziką.

Spikevax ir pritaikytų Spikevax vakcinų saugumą užtikrinančios priemonės įgyvendinamos pagal [ES vakcinų nuo COVID-19 saugumo stebėsenos planą](#), siekiant užtikrinti, kad nauja saugumo informacija būtų greitai gaunama ir išanalizuojama. Spikevax prekiavanti bendrovė teikia reguliaras ataskaitas apie vakcinos saugumą ir veiksmumą.

Kaip ir visų vaistų, Spikevax ir pritaikytų Spikevax vakcinų vartojimo duomenys yra nuolatos stebimi. Įtariamas šalutinis poveikis yra kruopščiai vertinamas ir imamas visų reikiamų priemonių pacientams apsaugoti.

Kita informacija apie Spikevax

COVID-19 Vaccine Moderna buvo registruota sąlygiui būdu visoje ES 2021 m. sausio 6 d. Sąlyginė registracija pakeista į įprastinę 2022 m. spalio 3 d.

Vakcinos pavadinimas pakeistas į Spikevax 2021 m. birželio 22 d.

Daugiau informacijos apie vakcinas nuo COVID-19 rasite [pagrindinių faktų apie vakcinas nuo COVID-19 puslapje](#).

Daugiau informacijos apie Spikevax ir pritaikytas Spikevax vakcinas galite rasti Agentūros tinklalapyje adresu: ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/spikevax.

Ši apžvalga paskutinj kartą atnaujinta 2024-09.