



EMA/66008/2025
EMEA/H/C/005735

Comirnaty (*Vaccin b'mRNA kontra I-COVID-19*)

Ħarsa ġenerali lejn Comirnaty u għalfejn huwa awtorizzat fl-UE

X'inhu Comirnaty u għal xiex jintuża?

Comirnaty huwa vaċċin għall-prevenzjoni tal-marda tal-coronavirus 2019 (COVID-19) f'persuni mill-età ta' sitt xhur.

Hekk kif is-SARS-CoV-2 kompla jevolvi, Comirnaty ġie adattat biex ikollu fil-mira r-razez l-aktar reċenti tal-virus. Dan jgħin biex tinżamm il-protezzjoni kontra I-COVID-19.

Tliet veržjonijiet ta' Comirnaty huma attwalment awtorizzati:

- Comirnaty Omicron XBB.1.5, li fiex raxtozameran, molekula messaġġiera RNA (mRNA) bi struzzjonijiet għall-produzzjoni ta' proteina mis-subvarjant Omicron XBB.1.5 tas-SARS-CoV-2;
- Comirnaty JN.1, li fiex bretovameran, molekula mRNA bi struzzjonijiet għall-produzzjoni ta' proteina mis-subvarjant Omicron JN.1 tas-SARS-CoV-2;
- Comirnaty KP.2, l-aktar verżjoni reċenti, li fiha cemivameran, mRNA bi struzzjonijiet għall-produzzjoni ta' proteina mis-subvarjant Omicron KP.2 tas-SARS-CoV-2.

Comirnaty ma fihx il-virus innifsu u ma jistax jikkawża I-COVID-19.

Kif jintuża Comirnaty?

Adulti u tfal minn 5 snin 'il fuq għandhom jirċievu doża waħda injettata fil-muskolu tal-parti ta' fuq tad-driegħ, irrispettivament mill-istorja tat-tilqim preċedenti tagħhom.

Tfal minn 6 xhur sa 4 snin li jkunu temmew kors primarju ta' tilqim jew li kellhom il-COVID-19 qabel għandhom jingħataw ukoll doża waħda, li tista' tiġi injettata fil-muskolu tal-parti ta' fuq tad-driegħ jew fil-koxxa.

Fi tfal minn 6 xhur sa 4 snin li ma jkunux temmew kors primarju ta' tilqim u ma kellhomx il-COVID-19, il-vaċċin jingħata bħala tliet doži; l-ewwel żewġ doži jingħataw bi tliet ġimġħat bejn doža u oħra, segwiti mit-tielet doža li tingħata tal-inqas tmien ġimġħat wara t-tieni doža. L-injezzjonijiet jistgħu jingħataw fil-muskoli fil-parti ta' fuq tad-driegħ jew fil-koxxa.

Tista' tingħata doža addizzjonal li lil persuni b'sistema immunitarja mdgħajfa ħafna.

Il-vaċċini għandhom jintużaw skont ir-rakkomandazzjonijiet ufficjali maħruġa fil-livell nazzjonali minn korpi tas-saħħha pubblika.

Għal aktar informazzjoni dwar l-użu ta' Comirnaty, inkluża informazzjoni dwar id-doži għal grupp ta' etajiet differenti, ara l-fuljett ta' tagħrif jew ikkonsulta professjonist fil-qasam tal-kura tas-saħħha.

Kif jaħdem Comirnaty?

Comirnaty jaħdem billi jħejji l-ġisem biex jiddefendi lilu nnifsu kontra l-COVID-19. Fih molekula msejħha mRNA li għandha struzzjonijiet biex tipproduċi l-proteina spika. Din hija proteina fuq il-wiċċ ta-SARS-CoV-2 li l-virus jeħtieg biex jidħol fiċ-ċelloli tal-ġisem u li tista' tvarja bejn il-varjanti tal-virus.

Meta persuna tingħata l-vaċċin, xi wħud miċ-ċelloli tagħha jaqraw l-istruzzjonijiet tal-mRNA u temporanjament jiproduċi l-proteina spika. Is-sistema immunitarja tal-persuna mbagħad tagħraf il-proteina bħala barranija u tiproduċi antikorpi u tattiva ċ-ċelloli T (ċelloli bojod tad-demm) biex jattakkawha.

Jekk, aktar tard, il-persuna tiġi f'kuntatt mas-SARS-CoV-2, is-sistema immunitarja tagħha tagħrfu u tkun lesta biex tiddefendi lill-ġisem minnu.

L-mRNA mill-vaċċin titkisser wara t-tilqim u titneħħha mill-ġisem.

X'inhuma l-benefiċċji ta' Comirnaty li ħarġu mill-istudji?

Prova klinika kbira ħafna wriet li l-vaċċin Comirnaty kif orīginarjament awtorizzat, mogħti bħala regim b'żewġ doži, kien effikaċi fil-prevenzjoni tal-COVID-19 f'persuni mill-età ta' 12-il sena 'l fuq.

Din il-prova ewlenija involviet total ta' madwar 44,000 persuna li għandhom 16-il sena u aktar. Nofshom ingħataw il-vaċċin u nofshom ingħataw injezzjoni finta. Il-persuni ma kinux jafu jekk ingħatawx il-vaċċin jew l-injezzjoni finta.

L-effiċċja ġiet ikkalkulata f'aktar minn 36,000 partecipant minn 16-il sena 'l fuq (inkluži persuni li għandhom aktar minn 75 sena) li ma kellhom ebda sinjal ta' infel-ġejja preċedenti. L-istudju wera tnaqqis ta' 95 % fl-għadd ta' każijiet sintomatici tal-COVID-19 fil-persuni li ngħataw il-vaċċin (8 każijiet minn 18,198 kellhom sintomi tal-COVID-19) meta mqabbla ma' persuni li ngħataw injezzjoni finta (162 każ minn 18,325 kellhom sintomi tal-COVID-19). Dan ifisser li l-vaċċin wera effiċċja ta' 95 % fil-prova.

Il-prova fuq persuni minn 16-il sena 'l fuq uriet ukoll effiċċja ta' madwar 95 % fil-partecipanti f'riskju ta' COVID-19 sever, inkluži dawk bl-ażma, mard kroniku tal-pulmun, dijabete, pressjoni tad-demm għolja jew obeżitā.

Il-prova ġiet estiżha biex tħalli 2,260 tifel u tifla ta' bejn 12 u 15-il sena li ma kellhom l-ebda sinjal ta' infel-ġejja preċedenti. Uriet li r-rispons immunitarju għal Comirnaty f'dan il-grupp kien komparabbli għar-rispons immunitarju fil-grupp ta' età minn 16-il sena sa 25 sena (kif imkejjel mil-livell tal-antikorpi kontra s-SARS-CoV-2). Madwar 2,000 tifel u tifla ngħataw jew il-vaċċin jew il-plaċebo (injezzjoni finta), mingħajr ma kienu jafu liema wieħed ingħataw. Mill-1,005 tifel u tifla li ngħataw il-vaċċin, l-ebda wieħed/waħda minnhom ma żviluppa l-COVID-19 meta mqabbla ma' 16-il tifel u tifla minn 978 li ngħataw il-plaċebo. Dan ifisser li, f'dan l-istudju, il-vaċċin kien effikaċi 100 % fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (għalkemm ir-rata reali tista' tkun bejn 75 % u 100 %).

Studju ieħor wera li doża addizzjonali ta' Comirnaty żiedet il-kapaċità li tipproduċi antikorpi kontra SARS-CoV-2 f'pazjenti bi trapjant tal-organi b'sistemi immunitarji dghajfa ħafna.

Studju fi tfal li kellhom bejn il-5 snin u l-11-il sena wera li r-rispons immunitarju għal Comirnaty mogħti f'doża aktar baxxa (10 mikrogrammi) kien komparabbi ma' dak li deher bid-doża oħla (30 mikrogramma) f'dawk bejn is-16-il sena u l-25 sena (kif imkejjel mil-livell ta' antikorpi kontra SARS-CoV-2). Mill-1,305 tifel u tifla li ngħataw il-vaccin, 3 żviluppaw COVID-19 meta mqabbla ma' 16 mis-663 tifel u tifla li ngħataw il-plaċebo. Dan ifisser li, f'dan l-istudju, il-vaccin kien effikaċi 90.7 % fil-prevenzjoni ta' COVID-19 sintomatika (għalkemm ir-rata vera tista' tkun bejn 67.7 % u 98.3 %).

Studju ewljeni fit-tfal minn 6 xhur sa 4 snin evalwa r-rispons immunitarju attivat mill-vaccin (mogħti bħala tliet injezzjoni) billi kejjel il-livell ta' antikorpi kontra SARS-CoV-2. L-istudju wera li r-rispons immunitarju għad-doża aktar baxxa ta' Comirnaty (3 mikrogrammi) kien komparabbi ma' dak osservat bid-doża oħla (30 mikrogramma) fit-tfal ta' bejn 16-il sena u 25 sena.

Data addizzjonali wrriet li doži sussegamenti, inklużi l-boosters, iwasslu għal żieda fil-livelli ta' antikorpi kontra s-SARS-CoV-2.

Id-data disponibbli tindika wkoll li l-vaccini li ġew adattati biex ikollhom fil-mira r-razez tal-virus li jiċċirkolaw huma mistennija li jwasslu għal rispons immunitarju qawwi kontra dawn ir-razez. Vaċċini adattati huma mistennija wkoll li jżommu l-protezzjoni kontra l-virus hekk kif jevolvi peress li fihom mRNA li taqbel aktar mill-qrib mal-varjanti tal-virus li jiċċirkolaw.

It-tfal jistgħu jitlaqqmu b'Comirnaty?

Comirnaty huwa awtorizzat għall-adulti u t-tfal mill-età ta' 6 xhur.

Persuni immunokompromessi jistgħu jitlaqqmu b'Comirnaty?

Għalkemm persuni immunokompromessi jistgħu ma jirrispondux daqshekk tajjeb għall-vaccin, m'hemm l-ebda tħassib partikolari dwar is-sigurtà. Persuni immunokompromessi xorta jistgħu jitlaqqmu peress li jistgħu jkunu f'riskju oħla mill-COVID-19.

Persuni immunokompromessi b'mod sever jistgħu jingħataw doża addizzjonali ta' Comirnaty bħala parti mit-tilqim primarju tagħhom.

Nisa tqal jew li qed ireddgħu jistgħu jitlaqqmu b'Comirnaty?

Comirnaty jista' jintuża waqt it-tqala. Ammont kbir ta' data minn nisa tqal imlaqqma b'Comirnaty kif orīginarjament awtorizzat (principalement matul it-tieni u t-tielet trimestru) ma wrew l-ebda kumplikazzjoni fit-tqala. Abbażi ta' din id-data, il-vaccini adattati biex jimmiraw razez tal-virus li jkunu qed jiċċirkolaw jistgħu jintużaw f'nisa tqal.

Comirnaty jista' jintuża wkoll waqt it-treddiġ. Id-data minn nisa li kienu qed ireddgħu wara t-tilqim ma wrewx riskju ta' effetti negattivi fi trabi mreddiegħha.

Persuni b'allergiji jistgħu jitlaqqmu b'Comirnaty?

Persuni li digħi jkunu jafu li għandhom allergija għal wieħed mill-komponenti tal-vaccin elenkti fis-sezzjoni 6 tal-fuljett ta' tagħrif m'għandhomx jingħataw il-vaccin.

Reazzjonijiet allergiċi (sensittività eċċessiva) seħħew f'persuni li ngħataw il-vaccin. Seħħi għadd żgħir ħafna ta' każijiet ta' anafilassi (reazzjoni allerġika severa). Għalhekk, bħal fil-każ tal-vaccini kollha, Comirnaty għandu jingħata taħt superviżjoni medika mill-qrib, bit-trattament mediku xieraq disponibbli. Persuni li jkollhom reazzjoni allerġika severa meta jingħataw doża ta' wieħed mill-vaccini ta' Comirnaty ma għandhomx jingħataw doži sussegamenti.

Kemm jaħdem tajjeb Comirnaty għal persuni ta' etniċitajiet u ġeneri differenti?

Il-prova ewlenija ta' Comirnaty kienet tinkludi persuni ta' etniċitajiet u ġeneri differenti. Inżammet effikaċja ta' madwar 95 % fil-prova ewlenija bejn il-ġeneri u l-gruppi etniċi.

X'inħuma r-riskji assoċjati ma' Comirnaty?

Għal-lista shiħa tal-effetti sekondarji u r-restrizzjonijiet b'Comirnaty, ara l-fuljett ta' tagħrif.

L-effetti sekondarji l-aktar komuni b'Comirnaty huma ġeneralment ħfief jew moderati u jmorru għall-aħjar fi żmien ftit jaġi wara t-tilqim. Dawn jinkludu wǵigħ u nefha fis-sit tal-injezzjoni, għeja, uġiġi ta' ras, uġiġi fil-muskoli u l-ġoggi, tertir, deni u dijarea. Dawn jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10. Fit-tfal ta' bejn 6 xhur u 23 xahar, l-effetti sekondarji l-aktar komuni jinkludu wkoll irritabbiltà, ngħas, telf tal-apptit, sensittività jew ħmura fis-sit tal-injezzjoni u deni. L-effetti sekondarji l-aktar komuni fi tfal ta' bejn sentejn u 4 snin kienu jinkludu wǵigħ jew ħmura fis-sit tal-injezzjoni, għeja u deni.

Ħmura fis-sit tal-injezzjoni, limfonodi minfuħin, dardir u remettar jistgħu jseħħu f'sa persuna 1 minn kull 10. Ħakk fis-sit tal-injezzjoni, uġiġi fid-driegħ fejn ġie injettat il-vaċċin, noduli limfatiċi minfuħin, diffikultà biex torqod, thossok ma tiflaħx, nuqqas ta' aptit, letarġija (nuqqas ta' enerġija), iperidroži (għaraq eċċessiv), għaraq bil-lejl, astenija (dgħufija), u reazzjonijiet allerġiči (bħal raxx, ħakk, raxx bil-ħakk, u nefha rapida taħt il-ġilda) huma effetti sekondarji mhux komuni (li jaffettwaw inqas minn persuna 1 minn kull 100). Dgħufija fil-muskoli fuq naħha waħda tal-wiċċ (paraliżi periferali akuta tal-wiċċ jew paraliżi tal-wiċċ) isseħħi f'inqas minn persuna 1 minn kull 1,000.

Mijkardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tal-membrana madwar il-qalb) jistgħu iseħħu f'inqas minn persuna waħda minn kull 10 000.

Seħħew ftit kažijiet ta' nefha estensiva tad-driegħ imlaqqam, nefha fil-wiċċ f'persuni li fil-passat kellhom fillers dermalli applikati permezz ta' injezzjoni (sustanzi rotob li qishom ġell injettati taħt il-ġilda), erythema multiforme (irqajja' ħumor fuq il-ġilda b'ċentru aħmar skur u dawriet ħumor aktar ġari), paresteżiża (sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tingiż jew ġismek iqum xewk xewk) u ipoesteżiża (sensazzjoni mnaqqsa jew sensittività fil-ġilda). Seħħew ukoll reazzjonijiet allerġiči b'Comirnaty, inkluż għadd żgħir ħafna ta' kažijiet ta' reazzjonijiet allerġiči severi (anafilassi).

Għaliex Comirnaty ġie awtorizzat fl-UE?

Id-data turi li Comirnaty, inklużi verżjonijiet adattati, jikkawża l-produzzjoni ta' antikorpi kontra s-SAS-CoV-2 li jistgħu jipproteġu kontra l-COVID-19. Il-provi ewlenin ta' Comirnaty urew li l-vaċċin għandu effikaċja għolja fil-gruppi ta' etajiet kollha. Il-biċċa l-kbira tal-effetti sekondarji huma ħfief sa moderati fis-severità u jidmu biss ftit jaġi.

Għaldaqstant, l-Aġenzija ddeċidiet li l-benefiċċi ta' Comirnaty huma akbar mir-riskji tiegħu u li jista' jiġi awtorizzat għall-użu fl-UE.

Oriġinarjament Comirnaty ingħata "awtorizzazzjoni kundizzjonal", minħabba li kien għad hemm aktar evidenza x'tingħata dwar il-vaċċin. Il-kumpanija pprovdi informazzjoni komprensiva, inkluża data dwar is-sigurtà, u l-effikaċja tiegħu, u kemm Comirnaty jipprevjeni tajjeb mard sever. Barra minn hekk, il-kumpanija temmet l-istudji kollha mitluba dwar il-kwalità farmaċewtika tal-vaċċin. B'rīzultat ta' dan, l-awtorizzazzjoni kundizzjonal nbidlet għal waħda standard.

X'miżuri qegħdin jittieħdu biex jiġi żgurat l-użu sigur u effettiv ta' Comirnaty?

Fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u fil-fuljett ta' tagħrif ġew inkluži r-rakkmandazzjonijiet u l-prekawzjonijiet li għandhom jiġu segwiti mill-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħa u mill-pazjenti għall-użu sigur u effettiv ta' Comirnaty.

Pjan ta' ġestjoni tar-riskju (RMP) huwa wkoll fis-seħħ u fih informazzjoni importanti dwar is-sigurtà tal-vacċini, kif tingabar aktar informazzjoni u kif jiġi minimizzat kwalunkwe riskju potenzjali.

Miżuri ta' sigurtà għal Comirnaty huma implementati f'konformità mal-pjan ta' monitoraġġ tas-sigurtà tal-UE għall-vaċċini kontra l-COVID-19 biex jiġi żgurat li l-informazzjoni l-ġidida dwar is-sigurtà tingabar u tiġi analizzata malajr. Il-kumpanija li tqiegħed Comirnaty fis-suq tipprovd rapporti regolari dwar is-sigurtà u l-effikaċċja tal-vacċin.

Bħal fil-każ tal-mediċini kollha, id-data dwar l-użu ta' Comirnaty hija ssorveljata kontinwament. L-effetti sekondarji ssuspettati huma evalwati bir-reqqa u kull azzjoni meħtieġa hi meħuda biex tipproteġi lill-pazjenti.

Informazzjoni oħra dwar Comirnaty

Comirnaty irċieva awtorizzazzjoni kundizzjonali għat-tqegħid fis-suq valida fl-UE kollha fil-21 ta' Diċembru 2020. Din inbidlet għal awtorizzazzjoni standard għat-tqegħid fis-suq fl-10 ta' Ottubru 2022.

Aktar informazzjoni dwar il-vaċċini kontra l-COVID-19 hija disponibbli fuq il-paġna dwar il-fatti ewleni tal-vaċċini kontra l-COVID-19.

Aktar informazzjoni dwar Comirnaty tinstab fis-sit web tal-Aġenzija:
ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/comirnaty

Din il-ħarsa ġenerali għiet aġġornata l-aħħar f'04-2025.