

**I PRIEDAS**  
**PREPARATO CHARAKTERISTIKŲ SANTRAUKA**

▼ 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

BIMERVAX injekcinė emulsija  
COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĒTIS

Tai daugiadozis flakonas, kuriame yra 10 dozių po 0,5 ml, arba vienadozis flakonas, kuriame yra viena 0,5 ml dozė.

Vienoje dozėje (0,5 ml) yra 40 mikrogramų selvakovateino su adjuvantu SQBA.

Selvakovateinas yra SARS-CoV-2 viruso rekombinantinio spygliaus (S) baltymo receptorų prijungimo domeno (angl. *receptor binding domain*, RBD) sulietas heterodimeras (B.1.351 ir B.1.1.7 atmainos), pagamintas rekombinantinės DNR technologijos būdu, naudojant plazmidžių ekspresijos vektorių kininių žiurkėnukų kiaušidžių (KŽK) ląstelių linijoje.

Adjuvantas SQBA, kurio vienoje 0,5 ml dozėje yra: skvaleno (9,75 mg), polisorbato 80 (1,18 mg), sorbitano trioleato (1,18 mg), natrio citrato (0,66 mg), citrinų rūgšties (0,04 mg) ir injekcinio vandens.

Visos pagalbinės medžiagos išvardytos 6.1 skyriuje.

## 3. FARMACINĖ FORMA

Injekcinė emulsija (injekcija)  
Balta homogeninė emulsija.

## 4. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 4.1 Terapinės indikacijos

BIMERVAX skirta vartoti kaip stiprinamoji vakcina aktyviajai imunizacijai, siekiant išvengti COVID-19 ligos 16 metų ir vyresniems asmenims, anksčiau paskieptytiems mRNR COVID-19 vakcina (žr. 4.2 ir 5.1 skyrius).

Ši vakcina turi būti vartojama remiantis oficialiomis rekomendacijomis.

### 4.2 Dozavimas ir vartojimo metodas

#### Dozavimas

##### *16 metų ir vyresni asmenys*

Vieną BIMERVAX dozę (0,5 ml) reikia leisti į raumenis, praėjus bent 6 mėnesiams po ankstesnės COVID-19 mRNR vakcinos (žr. 5.1 skyrių).

BIMERVAX galima taip pat skirti praėjus bent 6 mėnesiams po ankstesnės BIMERVAX stiprinamosios dozės.

##### *Senyvų asmenų populiacija*

65 metų ir vyresniems senyviems asmenims dozės koreguoti nereikia.

## *Vaikų populiacija*

BIMERVAX saugumas ir veiksmingumas vaikams ir jaunesniems kaip 16 metų paaugliams dar neištirti. Duomenų nėra.

## Vartojimo metodas

BIMERVAX skirta leisti tik į raumenis, pageidautina į deltinį žasto raumenį.

Neleiskite šios vakcinos į kraujagysles, po oda arba į odą.

Vakcinos negalima maišyti tame pačiame švirkste su kitomis vakcinomis arba vaistiniais preparatais.

Apie atsargumo priemones, kurių reikia imtis prieš suleidžiant vakciną, žr. 4.4 skyrių.

Vakcinos ruošimo ir atliekų tvarkymo nurodymai pateikiami 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

Vartojant COVID-19 vakcinas buvo pranešta apie anafilaksijos reiškinius. Visada reikia būti pasiruošus tinkamas gydymo ir stebėjimo priemones, jeigu suleidus vakciną pasireikštų anafilaksinių reakcijų.

Po vakcinacijos rekomenduojama atidžiai stebėti bent 15 minučių.

Tiems, kurie patyrė anafilaksiją po ankstesnės BIMERVAX dozės, papildoma vakcinos dozė draudžiama.

### Su nerimu susijusios reakcijos

Kaip psichogeninis atsakas į injekciją gali pasireikšti su nerimo būsena susijusios reakcijos, išskaitant vazovagalines reakcijas (sinkopę), hiperventiliaciją arba su stresu susijusias reakcijas. Svarbu imtis atsargumo priemonių, kad išvengti sužalojimo nualpus.

### Gretutinė liga

Skiepijimą reikia atidėti asmenims, kenčiantiems nuo ūminio smarkaus karščiavimo arba ūminės infekcijos. Skiepijimo nereikia atidėti dėl nedidelės infekcijos ir (arba) nestipraus karščiavimo.

### Trombocitopenija ir krešėjimo sutrikimai

Kaip ir leidžiant į raumenis kitų vaistinių preparatų, šią vakciną reikia atsargiai suleisti asmenims, gydomiems antikoagulantais arba kuriems nustatyta trombocitopenija ar koaguliacijos sutrikimų (pvz., hemofilia), nes šiems asmenims po suleidimo į raumenis gali kraujuoti arba atsirasti kraujosruvu.

## Asmenys, kurių imuninė sistema sutrikusi

Vakcinos veiksmingumas ir saugumas asmenims, kurių imuninė sistema sutrikusi, išskaitant asmenis, kuriems skiriama imunitetą slopinanti terapija, nebuvo įvertinti. Asmenims, kurių imuninė sistema sutrikusi, BIMERVAX veiksmingumas gali būti mažesnis.

## Apsaugos trukmė

Nežinoma, kiek laiko vakcina suteikia apsaugą, nes tai dar turi būti nustatyta vykstančių klinikinių tyrimų metu.

## Vakcinos veiksmingumo aprubojojimai

Kaip ir skiepijant kitomis vakcinomis, BIMERVAX gali apsaugoti ne visus paskiepytuosius.

## Pagalbinės medžiagos

### *Kalis*

Šios vakcinos dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (39 mg) kalio, t. y. jis beveik neturi reikšmės.

### *Natris*

Šios vakcinos dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (23 mg) natrio, t. y. jis beveik neturi reikšmės.

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

Sąveikos tyrimų neatlikta.

BIMERVAX vartojimas kartu su kitomis vakcinomis netirtas.

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

### Nėštumas

Duomenų apie BIMERVAX vartojimą nėštumo metu nėra. Tyrimai su gyvūnais tiesioginio ar netiesioginio kenksmingo poveikio nėštumui, embriono ar vaisiaus vystymuisi, gimdymui ir vystymuisi po gimimo neparodė (žr. 5.3 skyrių).

Apsvarstyti skiepijimą BIMERVAX nėštumo metu galima tik tada, jeigu tikėtina nauda yra didesnė už galimą riziką motinai ir vaisiui.

### Žindymas

Nežinoma, ar BIMERVAX išskiria į motinos pieną.

Poveikio žindomiems naujagimiams / kūdikiams nesitikima, kadangi sisteminė BIMERVAX ekspozicija žindvėms yra nežymi.

### Vaisingumas

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

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

BIMERVAX gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia arba veikia nereikšmingai. Visgi tam tikras poveikis, paminėtas 4.8 skyriuje, gali laikinai paveikti gebėjimą vairuoti arba valdyti mechanizmus.

## **4.8 Nepageidaujamas poveikis**

### Saugumo duomenų santrauka

Dažniausiai pasitaikančios nepageidaujamos reakcijos po BIMERVAX stiprinamosios dozės asmenims, kurie buvo paskieptyti pirminiu mRNR COVID-19 vakcinos kursu, buvo skausmas injekcijos vietoje (82,2 %), galvos skausmas (30,2 %), nuovargis (30,9 %) ir mialgija (20,2 %). Vietinių ir sisteminių nepageidaujamų reakcijų trukmės mediana buvo nuo 1 iki 3 dienų. Dauguma nepageidaujamų reakcijų pasireiškė per 3 dienas po vakcinacijos ir buvo lengvos arba vidutinio sunkumo.

Papildomos BIMERVAX stiprinamosios dozės kaip ketvirtosios dozės saugumas buvo įvertinta pagal duomenis apie 18 metų ir vyresnius 288 asmenis, skiepytus 3 dozėmis tozinamerano / COVID-19 mRNR vakcinos arba 2 dozėmis tozinamerano / COVID-19 mRNR vakcinos ir 1 doze BIMERVAX, o praėjus 6–12 mėnesių po ankstesnės trečiosios dozės paskieptylus papildoma BIMERVAX stiprinamaja doze.

Dažniausios fiksuotos nepageidaujamos reakcijos buvo skausmas injekcijos vietoje (63,2 %), galvos skausmas (19,4 %) ir nuovargis (19,8 %). Vietinių ir sisteminių nepageidaujamų reakcijų trukmės mediana buvo 1–3 dienos. Dauguma nepageidaujamų reakcijų pasireiškė 3 dienų laikotarpiu po skiepijimo ir buvo silpnos arba vidutinio sunkumo.

### Nepageidaujamų reakcijų santrauka lentelėje

Toliau pateikti saugumo duomenys grindžiami tarpiniai kaupiniai saugumo duomenimis, gautais dvieluose 2b fazės ir 3 fazės klinikiniuose tyrimuose, kuriuose iš viso dalyvavo 3 192 16 metų ir vyresni asmenys, paskieptyti viena BIMERVAX stiprinamaja doze praėjus bent 3 mėnesiams po ankstesnės COVID-19 vakcinos. 84 % asmenų saugumo tolesnio stebėjimo trukmės mediana buvo 5 mėnesiai, o 16 % asmenų – 7,5 mėnesio.

Atliekant klinikinius tyrimus pastebėtos nepageidaujamos reakcijos toliau išvardyotos dažnį apibūdinant taip: 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 ( $< 1/10\ 000$ ) ir dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis).

### **1 lentelė. Nepageidaujamos reakcijos iš BIMERVAX klinikinių tyrimų su 16 metų ir vyresniais asmenimis**

Organų sistemų klasė	Labai dažnas	Dažnas	Nedažnas	Retas	Dažnis nežinomas
Kraujo ir limfinės sistemos sutrikimai		Limfadenopatija <sup>a</sup>			
Psichikos sutrikimai			Nemiga		
Nervų sistemas sutrikimai	Galvos skausmas		Svaigulys Mieguistumas	Parestezija Hipestezija	
Širdies sutrikimai					Perikarditas <sup>c</sup>
Virškinimo trakto sutrikimai		Viduriavimas Vėmimas Pykinimas	Odinofagija (skausmas ryjan) <sup>t</sup> Pilvo skausmas <sup>b</sup>		

<b>Odos ir poodinio audinio sutrikimai</b>			Niežėjimas	Dilgelinė Šaltas prakaitavimas Išbérimas Eritema	
<b>Skeleto, raumenų ir jungiamojo audinio sutrikimai</b>	Mialgija		Artralgija	Nugaros skausmas	
<b>Bendrieji sutrikimai ir vartojimo vietas pažeidimai</b>	Skausmas injekcijos vietoje Nuovargis	Injekcijos vietos patinimas Injekcijos vietos eritema Injekcijos vietos sukietėjimas Karščiavimas Pažasties skausmas	Astenija Šaltkrėtis Negalavimas Injekcijos vietos niežėjimas Padidėjęs jautumas injekcijos vietoje	Kraujosruvos injekcijos vietoje	

<sup>a</sup> Ši savoka taip pat apima reiškinius, apie kuriuos pranešta kaip apie limfadenitą

<sup>b</sup> Ši savoka taip pat apima reiškinius, apie kuriuos pranešta kaip apie viršutinės ir apatinės pilvo dalies skausmą

<sup>c</sup> Remiantis vienu reiškiniu per klinikinius tyrimus

#### Atrinktų nepageidaujamų reakcijų apibūdinimas

Asmenų, gavusių BIMERVAX stiprinamają dozę po ankstesnės BIMERVAX arba COVID-19 mRNA vakcinos stiprinamosios dozės, saugumo profilis atitinko žinomą vakcinos saugumo profili. Papildomą BIMERVAX stiprinamają dozę gavusių asmenų atžvilgiu papildomų nuogąstavimų dėl saugumo nenustatyta.

#### Pranešimas apie įtariamas nepageidaujanas reakcijas

Svarbu pranešti apie įtariamas nepageidaujanas reakcijas po vaistinio preparato registracijos, nes tai leidžia nuolat stebeti vaistinio preparato naudos ir rizikos santykį. Sveikatos priežiūros specialistai turi pranešti apie bet kokias įtariamas nepageidaujanas reakcijas naudodamiesi [V priede](#) nurodyta nacionaline pranešimo sistema ir nurodyti partijos / serijos numerį, kai yra.

## 4.9 Perdozavimas

Perdozavus rekomenduojama stebeti gyvybines funkcijas ir skirti įmanomą simptominį gydymą.

## 5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

### 5.1 Farmakodinaminės savybės

Farmakoterapinė grupė – vakcinos, COVID-19 vakcinos, ATC kodas – J07BN04

#### Veikimo mechanizmas

BIMERVAX yra rekombinantinė baltymo vakcina, kurios veiklioji medžiaga (antigenas) yra SARS-CoV-2 viruso rekombinantinio spylgio (S) baltymo receptorų prijungimo domeno (angl. *receptor binding domain*, RBD) suliejimo heterodimeras – B.1.351-B.1.1.7 atmainos. Suleidus, humoraliniu ir ląsteliniu lygiu susidaro imuninis atsakas prieš SARS-CoV-2 RBD antigeną. Neutralizuojantys antikūnai prieš SARS-CoV-2 RBD domeną neleidžia RBD prisijungti prie jo ląstelinio taikinio AKF2, taip užblokuodami membranos susiliejimą ir virusinę infekciją. Be to,

BIMERVAX sukelia antigenui būdingą T ląstelių imuninį atsaką, kuris gali prisidėti prie apsaugos nuo COVID-19.

### Veiksmingumas

BIMERVAX veiksmingumas buvo nustatytas remiantis imuninio atsako į registruotą COVID-19 vakciną, kurios veiksmingumas nustatytas, antigeno ir antikūno tarpusavio sąveikos tyrimu.

### Imunogeniškumas

BIMERVAX imunogeniškumas buvo vertinamas viename pagrindiniame 2b fazės daugiacentriame klinikiniame tyrome (tyrimas HIPRA-HH-2) ir viename 3 fazės daugiacentriame klinikiniame tyrome (tyrimas HIPRA-HH-5).

#### *Tyrimas HIPRA-HH-2*

Tyrimas HIPRA-HH-2 yra 2b fazės dvigubai koduotas atsitiktinių imčių, veikliaja medžiaga kontroliuojamas, daugiacentris, ne prastesnio poveikio klinikinis tyrimas, skirtas įvertinti stiprinamojo skiepijimo BIMERVAX imunogeniškumą ir saugumą, palyginti su tozinameranu / COVID-19 mRNA vakcina suaugusiesiems, visiškai paskieptyiams nuo COVID-19 mRNA vakcina bent prieš 6 mėnesius iki įtraukimo į tyrimą. I ši 2b fazės klinikinį tyrimą neįtrauktos nėščios moterys, žmonės, kurių nusilpęs imunitetas arba kurie 12 savaičių laikotarpiu vartojo imunosupresantus, taip pat anksčiau užsikrėtusieji COVID-19 infekcija. Be to, buvo reikalaujama, kad iki tyrimo pradžios asmenims būtų praėjęs ne trumpesnis kaip 3 mėnesių laikotarpis po bet kokios imunoterapijos (monokloninių antikūnų, plazmos).

Iš viso buvo paskieptyti 765 tiriamieji; 513 tiriamųjų suleista BIMERVAX, o 252 tiriamiesiems suleista COVID-19 mRNA vakcina (tozinameranas). Iš viso buvo ištirtas 751 tiriamasis (504 BIMERVAX tiriamieji ir 247 COVID-19 mRNA vakcinos tiriamieji), išskyrus tuos, kurių COVID-19 tyrimo rezultatai per 14 dienų po skiepijimo buvo teigiami. Sudarytos imtys buvo stratifikuotos pagal amžiaus grupes (18–64, palyginti su  $\geq 65$  metų). Amžiaus mediana buvo 42 metai (ribos: nuo 19 iki 76 metų), abiejų vakcinų grupių amžiaus ribos buvo panašios, išskaitant 7,4 % ir 7,1 % 65 metų ir vyresnių tiriamujų dalį atitinkamai BIMERVAX ir COVID-19 mRNA vakcinos grupėse.

BIMERVAX stiprinamosios dozės imunogeniškumas buvo pagristas neutralizuojančių antikūnų geometrinio titrų vidurkio (GTV) įvertinimu, atlikus pseudovirionų neutralizavimo tyrimą (angl. *pseudovirion-based neutralisation assay*, PBNA) prieš SARS-CoV-2 (D614G) padermę, beta, delta ir omikron BA.1 atmainas. GTV santykis yra COVID-19 mRNA vakcinos (tozinamerano) / BIMERVAX GTV verčių ( $ID_{50}$ ) rezultatas. Ne prastesnis BIMERVAX poveikis už COVID-19 mRNA vakcinos (tozinamerano) poveikį konstatuojamas, jei GTV santykio viršutinė dvipusio 95 % pasikliautinojo intervalo (PI) riba yra  $<1,4$ . BIMERVAX pranašumas prieš COVID-19 mRNA vakciną (tozinameraną) konstatuojamas, jei GTV santykio viršutinė dvipusio 95 % pasikliautinojo intervalo (PI) riba yra  $<1,0$  (žr. 2 lentelę, GTV santykio stulpelį).

#### **2 lentelė. BIMERVAX ir COVID-19 mRNA vakcinos (tozinamerano) neutralizuojančių antikūnų titrų (PBNA) prieš SARS-CoV-2 (D614G padermę), beta, delta ir omikron BA.1 GTV santykis po stiprinamosios dozės 14, 28, 98 ir 182 dienomis (protokolo reikalavimus atitinkanti populiacija)**

BIMERVAX N = 504		COVID-19 mRNA vakcina (tozinameranas) N = 247		COVID-19 mRNA vakcina (tozinameranas) / BIMERVAX	
GTV	95 % PI	GTV	95 % PI	GTV santykis; (95 % PI)	
14 diena po stiprinamojo skiepijimo					
D614G padermė	1953,89	1667,17; 2289,93	3336,54	2778,56; 4006,57	1,71 (1,45; 2,02)

Beta	4278,92	3673,99; 4983,46	2659,02	2213,05; 3194,86	0,62 (0,52; 0,75)
Delta	1466,65	1250,52; 1720,14	1490,42	1238,77; 1793,19	1,02 (0,86; 1,21)
Omicron BA.1	2042,36	1775,91; 2348,79	1217,90	1023,84; 1448,75	0,60 (0,50; 0,72)
28 diena po stiprinamojo skiepijimo					
D614G padermė	2230,95	1903,29; 2615,01	2958,40	2465,00; 3550,55	1,33 (1,12; 1,56)
Beta	3774,87	3240,63; 4397,18	2467,06	2054,58; 2962,35	0,65 (0,54; 0,79)
Delta	1711,24	1458,85; 2007,29	1515,79	1260,56; 1822,71	0,89 (0,75; 1,05)
Omicron BA.1	1515,40	1317,43; 1743,13	996,73	838,49; 1184,83	0,66 (0,55; 0,79)
98 diena po stiprinamojo skiepijimo (N: BIMERVAX: 78; N: tozinameranas: 42 protokolo reikalavimus atitinkantis pogrupis)					
D614G padermė	1193,35	921,24; 1545,85	1048,32	750,90; 1463,54	0,88 (0,60; 1,29)
Beta	2051,21	1571,51; 2677,34	1179,68	831,77; 1673,11	0,58 (0,38; 0,87)
Delta	2089,64	1609,52; 2712,99	1093,64	780,28; 1532,87	0,52 (0,35; 0,77)
Omicron BA.1	658,87	506,16; 857,66	395,69	279,04; 561,10	0,60 (0,40; 0,91)
182 diena po stiprinamojo skiepijimo					
D614G padermė	1205,49	1028,22; 1413,33	751,64	626,02; 902,46	0,62 (0,53; 0,74)
Beta	2569,17	2204,98; 2993,52	1786,38	1487,00; 2146,03	0,70 (0,58; 0,84)
Delta	2303,74	1963,44; 2703,03	1257,77	1045,54; 1513,07	0,55 (0,46; 0,65)
Omicron BA.1	882,92	767,34; 1015,91	668,32	561,92; 794,85	0,76 (0,63; 0,91)

N: dalyvių skaičius protokolo reikalavimus atitinkančioje populiacijoje.

Santrumpas: GTV – geometrinis titrų vidurkis; PI – pasikliautinėjį intervalą; PBNA – pseudovirionų neutralizavimo tyrimas.

Ne prastesnis BIMERVAX poveikis už COVID-19 mRNRA vakcinos (tozinamerano) poveikį konstatuojamas, jei GTV santykio viršutinė dvipusio 95 % pasikliautinio intervalo (PI) riba yra <1,4.

BIMERVAX pranašumas prieš COVID-19 mRNRA vakciną (tozinameraną) konstatuojamas, jei GTV santykio viršutinė dvipusio 95 % pasikliautinio intervalo (PI) riba yra <1,0.

Papildomos BIMERVAX stiprinamosios dozės imunogeniškumas buvo įvertintas pagal duomenis apie 18 metų ir vyresnius 288 asmenis. Asmenys anksčiau baigė 2 dozių tozinamerano / COVID-19 mRNRA vakcinos ir 1 dozės BIMERVAX kursą (1 kohorta) arba 3 dozių tozinamerano / COVID-19 mRNRA vakcinos kursą (2 kohorta), o praėjus 6–12 mėnesių po ankstesnės dozės buvo paskieptyti papildoma BIMERVAX stiprinamaja doze. Iš jų 190 tiriamieji buvo analizuoti veiksmingumo populiacijos grupėje (81 tiriamasis iš 1 kohortos ir 109 tiriamieji iš 2 kohortos). Amžiaus mediana buvo 49 metai (intervalas: 20–82 metai), amžiaus intervalas panašus abiejose kohortose, išskaitant 11,5 % tiriamųjų, kurių amžius buvo 65 metai ir daugiau.

BIMERVAX kaip papildomos stiprinamosios dozės imunogeniškumas buvo grindžiamas neutralizuojančiųjų antikūnų prieš Beta, Delta, Omikron BA.1 ir Omikron BA.4/5 atmainas geometrinio vidurkio titrais (GVT), išmatuotais neutralizavimo tyrimu pseudoviriono pagrindu (angl. *pseudovirion-based neutralisation assay*, PBNA). GVT santykis gautas iš GVT verčių ( $ID_{50}$ ), nustatytu pagal 3 dozes COVID-19 mRNRA vakcinos (tozinamerano) / papildomą BIMERVAX stiprinamają dozę, suvartotą po 3 dozių COVID-19 mRNRA vakcinos (tozinamerano) arba po 2 dozių COVID-19 mRNRA vakcinos ir vienos dozės BIMERVAX. Papildomos BIMERVAX stiprinamosios dozės pranašumas pasiekiamas, jeigu GVT santykio dvipusio 95 % pasikliautinio intervalo (PI) viršutinė riba yra <1. Pranašumas pasiekta visų atmainų atžvilgiu (žr. 3 lentelės GVT santykio stulpelį).

**3 lentelė. Neutralizuojančiųjų antikūnų lygis (PBNA) ir GVT santykis po papildomos BIMERVAX stiprinamosios dozės, suvartotos po pradinio kurso, sudaryto iš COVID-19 mRN Rvakcinos ir BIMERVAX stiprinamosios dozės (1 kohorta), arba pradinio kurso, sudaryto iš COVID-19 mRN Rvakcinos ir COVID-19 mRN Rvakcinos stiprinamosios dozės (2 kohorta), prieš Beta, Delta, Omikron BA.1 ir Omikron BA.4/5 atmainas 14 dieną po stiprinamosios dozės (protokolo populiacijos duomenimis).**

	1 kohorta			2 kohorta		
	2 dozės COVID-19 mRN R + 2 dozės BIMERVAX	14 diena po 3 dozės GVT (95 % PI) N = 38	14 diena po 4 dozės GVT (95 % PI) N = 81	3 dozės COVID-19 mRN R + 1 dozė BIMERVAX	14 diena po 3 dozės GVT (95 % PI) N = 38	14 diena po 4 dozės GVT (95 % PI) N = 109
Beta	2 550,5 (1 671,3; 3 892,2)	5 731,8 (4 065,7; 8 080,5)	0,44 0,29; 0,69	2 941,7 (1 970,1; 4 392,3)	6 576,7 (4 689,3; 9 241,5)	0,45 0,31; 0,65
Delta	1 633,9 (1 013,8; 2 633,6)	5 145,5 (3 367,2; 7 863,0)	0,32 (0,21; 0,48)	1 698,0 (1 113,8; 2 588,7)	4 244,7 (2 994,3; 6 017,2)	0,40 (0,27; 0,58)
Omkron BA.1	1 598,2 (912,9; 2 797,9)	3 497,3 (2 129,1; 5 744,8)	0,46 (0,28; 0,74)	1 931,7 (1 132,9; 3 293,6)	4 241,5 (2 664,6; 6 751,5)	0,46 (0,29; 0,70)
Omkron BA.4/5	1 099,6 (707,7; 1 708,4)	2 949,8 (2 115,8; 4 112,7)	0,37 (0,23; 0,61)	1 345,2 (835,4; 2 166,3)	2 622,4 (1 719,3; 4 000,1)	0,51 (0,34; 0,78)

N – skaičius dalyvių, apie kuriuos turima atitinkamos vertinamosios baigties duomenų

Santrumpas: GVT – geometrinio vidurkio titras; PI – pasikliautiniai intervalai

#### HIPRA-HH-5

Šis tyrimas yra vykstantis atviras vienos grupės daugiacentris 3 fazės klinikinis tyrimas, skirtas įvertinti stiprinamosios vakcinacijos BIMERVAX vakcina COVID-19 profilaktikai saugumą ir imunogeniškumą tiriamiesiems, paskieptytiems pagal kelias pradinės vakcinacijos schemas, kurie anksčiau sirgo arba nesirgo nesunkia COVID-19 infekcija. BIMERVAX buvo suleista praėjus mažiausiai 91 dienai po paskutinės dozės suleidimo arba mažiausiai 30 dienų po COVID-19 infekcijos. I ši 3 fazės klinikinį tyrimą neįtrauktos nėščios moterys, taip pat žmonės, kurių nusilpės imunitetas arba kurie 12 savaičių laikotarpiu vartojo imunosupresantus. Be to, buvo reikalaujama, kad iki tyrimo pradžios asmenims būtų praėjės ne trumpesnis kaip 3 mėnesių laikotarpis po bet kokios imunoterapijos (monokloninių antikūnų, plazmos).

Tarpinėje ataskaitoje pateikiami duomenys iš viso apie 2 646 tiriamuosius, kurie buvo paskieptyti BIMERVAX, ją skiriant kaip stiprinamają dozę sveikiems asmenims (ne mažiau kaip 16 metų), anksčiau skieptytiems skirtingomis COVID-19 vakcinomis (mRN R COVID-19 vakcinos: tozinameranas bei elasomeranas ir adenoviruso vektoriaus vakcinos (COVID-19 vakcina (ChAdOx1-S [rekombinantinė]) ir COVID-19 vakcina (Ad26.CO V2-S [rekombinantinė]). Iš jų 230 (8 %) tiriamujų buvo įtraukti į imunogeniškumo populiaciją. Imunogeniškumo analizėje Comirnaty / Comirnaty vakcinos grupės populiaciją sudarė tik 16–17 metų amžiaus tiriamieji.

Apskritai amžiaus mediana buvo 34,4 metų (ribos: nuo 16 iki 85 metų). Tiriamieji pagal lyti pasiskirstė proporcingai – 52,49 % vyru ir 47,47 % moterų.

Imunogenišumas buvo nustatytas atlikus pseudovirionų neutralizavimo tyrimą (PBNA) su SARS-CoV-2 (D614G) paderme ir beta, delta bei omikron BA.1. Duomenys apie GTV (geometrinį titrų vidurkį: ID<sub>50</sub>) pradinio įvertinimo metu (prieš stiprinamosios dozės suleidimą) ir 14 dieną (2 savaitės po stiprinamosios dozės suleidimo) pateikti tolesnėje lentelėje.

**4 lentelė. Neutralizuojančių antikūnų geometrinis titrų vidurkis (GTV) praėjus 14 dienų po stiprinamojo skiepijimo BIMERVAX 16 metų ir vyresniems asmenims – protokolo reikalavimus atitinkanti analizė**

	Pradin. imunizac. mRNK vakcina (tozinameranas) 16–17 metų N = 11	Pradin. imunizac. ad-vektorius vakcina (ChAd=x1-S rekombinantinė) ≥18 metų N = 40	Pradin. imunizac. mRNK vakcina (elasomeranas) ≥18 metų N = 171			
<b>Prieš stiprinamajį skiepijimą</b>						
	GTV	95 % PI	GTV	95 % PI	GTV	95 % PI
<b>D614G padermė</b>	720,10	356,96; 1452,64	288,58	194,56; 428,02	657,49	499,52; 865,43
<b>Beta</b>	471,68	208,39; 1067,60	539,49	345,97; 841,26	497,77	376,98; 657,26
<b>Delta</b>	803,84	376,27; 1717,26	283,75	182,43; 441,35	914,68	657,97; 1271,55
<b>Omkron BA.1</b>	257,99	99,98; 665,71	159,34	94,02; 270,05	221,62	155,51; 315,84
<b>14 diena po stiprinamojo skiepijimo</b>						
<b>D614G padermė</b>	4753,65	2356,45; 9589,48	2298,81	1549,89; 3409,63	4437,27	3371,158; 5840,55
<b>Beta</b>	8820,74	3897,14; 19964,72	5009,47	3212,53; 7811,54	6857,95	5193,76; 9055,38
<b>Delta</b>	7564,79	3541,05; 16160,76	2600,31	1671,78; 4044,56	5811,47	4180,44; 8078,87
<b>Omkron BA.1</b>	5757,43	2231,25; 14856,19	1847,41	1090,05; 3131,00	4379,81	3073,24; 6241,85

N: dalyvių, turinčių duomenų apie atitinkamą baigtį, skaičius

Santrumpos: GTV – geometrinis titrų vidurkis; PI – pasikliautinieji intervalai

### Senyvų asmenų populiacija

BIMERVAX imunogeniškumas buvo įrodytas senyvų asmenų populiacijoje ( $\geq 65$  metų amžiaus), išskaitant 38 (7,4 %) BIMERVAX vartoјusių asmenis.

### Vaikų populiacija

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

### **5.2 Farmakokinetinės savybės**

Duomenys nebūtini.

### **5.3 Ikiklinikinių saugumo tyrimų duomenys**

Įprastų kartotinių dozių toksiškumo ikiklinikinių tyrimų duomenys specifinio pavojaus žmogui nerodo.

### Genotoksiškumas ir kancerogeniškumas

Galimas BIMERVAX genotoksinis ar kancerogeninis poveikis nebuvo įvertintas. Nemanoma, kad vakcinos komponentai daro genotoksinį ar kancerogeninį poveikį.

### Toksinis poveikis reprodukcijai

Toksinio poveikio vystymuisi ir reprodukcijai tyrimas buvo atliktas su žiurkių patelėmis ir patinais prieš poravimąsi ir vaikingumo laikotarpiu. BIMERVAX buvo suleista į raumenis (suleidžiant visą žmogaus dozę atitinkantį kiekį) žiurkių patelėms keturis kartus, 21 ir 14 dienų prieš poravimąsi ir 9 bei 19 vaikingumo dienomis. Patinams vakcina buvo suleista tris kartus – 35, 28 ir 6 dienos prieš poravimąsi. Su vakcina susijusio nepageidaujamo poveikio vislumui, vaikingumui ar žindymui arba embriono, vaisiaus ar jauniklių vystymuisi nenustatyta.

## 6. FARMACINĖ INFORMACIJA

### 6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas

Dinatrio fosfatas dodekahidratas

Kalio-divandenilio fosfatas

Natrio chloridas

Kalio chloridas

Injekcinis vanduo

Apie adjuvantą žr. 2 skyrių

### 6.2 Nesuderinamumas

Šio vaistinio preparato negalima maišyti su kitais arba skiesti.

### 6.3 Tinkamumo laikas

#### Neatidarytas daugiadozis flakonas

21 mėnesis 2 °C–8 °C temperatūroje.

#### Pradurtas daugiadozis flakonas

Buvo įrodyta, kad 2 °C – 8 °C temperatūroje vaistinio preparato cheminis ir fizinis stabilumas nuo pirmojo adatos dūrio išlieka 6 valandas.

Dėl mikrobiologinio užteršimo galimybės po pirmojo atidarymo (pirmojo adatos dūrio) vakciną reikia vartoti nedelsiant. Jei vakcina nesuvartojoama iš karto, už laikymo trukmę ir sąlygas atsako vartotojas.

#### Vienadozis flakonas

1 metai 2 °C–8 °C temperatūroje.

### 6.4 Specialios laikymo sąlygos

Laikyti šaldytuve (2 °C – 8 °C).

Negalima užšaldyti.

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

Pirmą kartą atidaryto vaistinio preparato daugiadozio flakono laikymo sąlygos pateikiamos 6.3 skyriuje.

### 6.5 Talpyklės pobūdis ir jos turinys

#### Daugiadozis flakonas

5 ml emulsijos daugiadoziame flakone (I tipo stiklo), užkimštame I tipo elastomeriniu kamščiu ir uždarytame aluminio gaubteliu su plastikiniu nuplėšiamuoju dangteliu.

Kiekviename daugiadoziame flakone yra: 10 dozių po 0,5 ml

Pakuotės dydis: 10 daugiadozių flakonų.

#### Vienadozis flakonas

0,5 ml emulsijos vienadoziame flakone (I tipo stiklo), uždarytame I tipo elastomeriniu kamščiu ir aluminio apsauginiu gaubteliu su plastikiniu nuplėšiamuoju dangteliu.

Kiekviename vienadoziame flakone yra viena 0,5 ml dozė.

Pakuotės dydžiai: 5, 10 arba 20 vienadozių flakonų.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

## **6.6 Specialūs reikalavimai atliekoms tvarkyti ir vaistiniams preparatui ruošti**

#### Naudojimo ir vartojimo nurodymai

Vakciną turi ruošti sveikatos priežiūros specialistas aseptiniu metodu, kad būtų užtikrintas kiekvienos dozės sterilumas.

#### *Paruošimas naudoti*

- Vakcina paruošta naudoti.
- Neatidarytą vakciną reikia laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje, išorinėje dėžutėje, kad būtų apsaugota nuo šviesos.
- Prieš pat naudojimą išimkite vakcinos flakoną iš išorinės dėžutės.
- Pirmą kartą pradūrė daugiadozių flakoną, tam skirtoje flakono etiketės vietoje užrašykite išmetimo datą ir laiką (6 valandas po pirmo pradūrimo).

#### *Patikrinkite flakoną*

- Atsargiai pasukiolkite flakoną prieš dozės ištraukimą ir tarp ištraukimų iš daugiadozio flakono.
- Kiekviename flakone yra balta homogeniška emulsija.
- Prieš vartojimą apžiūrėkite, ar vakcinoje nėra dalelių ir (arba) spalvos pokyčių. Neskiepykite, jei yra bet kuris iš šių požymių.

#### *Suleiskite vakciną*

- Kiekviename flakone yra kiekio perteklius, kad tikrai būtų galima ištraukti iki 10 dozių po 0,5 ml (daugiadozis flakonas) arba vieną 0,5 ml dozę (vienadozis flakonas). Išmeskite visą vienadoziame flakone arba daugiadoziame flakone, ištraukus 10 dozių, likusį vakcinos kiekį.
- Kiekviename 0,5 ml dozė ištraukiama sterilia adata į sterilų švirkštą, skirtą injekcijai į raumenis, pageidautina į žastą deltinį raumenį.
- Kai vakcina ištraukiama į švirkštą, ji išlieka stabili mažiausiai 6 valandas šaldytuve arba kambario temperatūroje (< 25 °C).
- Tame pačiame švirkšte vakcinos nemaišykite su kitomis vakcinomis arba vaistiniais preparatais.
- Nekaupkite perteklinio vakcinos kiekio iš kelių flakonų.

#### *Laikymas po pirmojo daugiadozio flakono pradūrimo adata*

- Po pirmojo pradūrimo atidarytą daugiadozį flakoną 2 °C–8 °C temperatūroje laikykite ne ilgiau kaip 6 valandas.

Jeigu nesuvartojama per 6 valandas po daugiadozio flakono pirmo pradūrimo, vakciną išmeskite (žr. 6.3 skyrių).

*Atliekų tvarkymas*

Nesuvartotą vaistinį preparatą ar atliekas reikia tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų.

**7. REGISTRUOTOJAS**

Hipra Human Health, S.L.U.  
Avda. la Selva, 135  
17170 Amer (Girona)  
ISPANIJA

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

EU/1/22/1709/001  
EU/1/22/1709/002  
EU/1/22/1709/003  
EU/1/22/1709/004

**9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data: 2023 m. kovo 30 d

**10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

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

## **II PRIEDAS**

- A. BIOLOGINĖS (-IŲ) VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) GAMINTOJAS IR GAMINTOJAS (-AI), ATSAKINGAS (-I) UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ**
- B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**
- C. KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI  
REGISTRUOTOJUI**
- D. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, SKIRTI SAUGIAM IR  
VEIKSMINGAM VAISTINIO PREPARATO VARTOJIMUI  
UŽTIKRINTI**

**A. BIOLOGINĖS (-IŲ) VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) GAMINTOJAS IR GAMINTOJAS (-AI), ATSAKINGAS (-I) UŽ SERIJĄ IŠLEIDIMĄ**

Biologinės (-ių) veikliosios (-iųjų) medžiagos (-ų) gamintojo pavadinimas ir adresas

Laboratorios Hipra, S.A.  
Ctra. C-63, Km 48,300. Polígono  
Industrial El Rieral,  
17170 Amer (Girona)  
Ispanija

Gamintojo (-ų), atsakingo (-ų) už seriją išleidimą, pavadinimas (-ai) ir adresas (-ai)

Laboratorios Hipra, S.A.  
Avda La Selva nº135  
17170 Amer (Girona)  
Ispanija

**B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

Receptinis vaistinis preparatas.

• **Oficialus serijų išleidimas**

Pagal direktyvos 2001/83/EB 114 straipsnio reikalavimus oficialiai serijas išleis valstybinė arba tam skirta laboratorija.

**C . KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI**

• **Periodiškai atnaujinami saugumo protokolai (PASP)**

Šio vaistinio preparato PASP pateikimo reikalavimai išdėstyti Direktyvos 2001/83/EB 107c straipsnio 7 dalyje numatytais Sąjungos referencinių datų sąraše (EURD sąraše), kuris skelbiamas Europos vaistų tinklalapyje.

Registruotojas pirmąjį šio vaistinio preparato PASP pateikia per 6 mėnesius nuo registracijos dienos.

**D. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, SKIRTI SAUGIAM IR VEIKSMINGAM VAISTINIO PREPARATO VARTOJIMUI UŽTIKRINTI**

• **Rizikos valdymo planas (RVP)**

Registruotojas atlieka reikalaujamą farmakologinio budrumo veiklą ir veiksmus, kurie išsamiai aprašyti registracijos bylos 1.8.2 modulyje pateiktame RVP ir suderintose tolesnėse jo versijose.

Atnaujintas rizikos valdymo planas turi būti pateiktas:

- pareikalavus Europos vaistų agentūrai;
- kai keičiamama rizikos valdymo sistema, ypač gavus naujos informacijos, kuri gali lemti didelį naudos ir rizikos santykio pokytį arba pasiekus svarbų (farmakologinio budrumo ar rizikos mažinimo) etapą.

**III PRIEDAS**  
**ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS**

## **A. ŽENKLINIMAS**

**INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**  
**KARTONINĖ DĖŽUTĖ (DAUGIADOZIO FLAKONO)**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

BIMERVAX injekcinė emulsija  
COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)  
selvakovateinas

**2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje dozėje (0,5 ml) yra 40 mikrogramų selvakovateino su adjuvantu SQBA.

Adjuvanto SQBA sudėtyje yra skvaleno, polisorbato 80, sorbitano trioleato, natrio citrato, citrinų rūgšties ir injekcinio vandens.

**3. PAGALBINIU MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**

Pagalbinės medžiagos: dinatrio fosfatas dodekahidratas, kalio-divandenilio fosfatas, natrio chloridas, kalio chloridas ir injekcinis vanduo  
Daugiau informacijos rasite lapelyje.

**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

Injekcinė emulsija  
10 daugiadozių flakonų  
Kiekviename flakone yra 10 dozių po 0,5 ml

**5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Leisti į raumenis

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį

Iterpti QR kodą  
Norėdami gauti daugiau informacijos, nuskenuokite arba apsilankykite [www.hipracovidvaccine.com](http://www.hipracovidvaccine.com)

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI  
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

**7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

**8. TINKAMUMO LAIKAS**

Tinka iki

## **9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

Laikyti šaldytuve

Negalima užšaldyti.

Flakonus laikyti išorinėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Pirmą kartą pradūrus laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje ir suvartoti per 6 valandas.

## **10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

## **11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

ISPANIJA

## **12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)**

EU/1/22/1709/001

## **13. SERIJOS NUMERIS**

Serija

## **14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

## **15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

## **16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Priimtas pagrindimas informacijos Brailio raštu nepateikti.

## **17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

**18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

PC  
SN  
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT MAŽŲ VIDINIŲ PAKUOČIŲ**

**DAUGIADOZIO FLAKONO ETIKETĖ**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS IR VARTOJIMO BŪDAS (-AI)**

BIMERVAX injekcinė emulsija  
COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)  
selvakovateinas  
i.m.

**2. VARTOJIMO METODAS**

Leisti į raumenis

Įterpti QR kodą

Norėdami gauti daugiau informacijos, nuskenuokite arba apsilankykite [www.hipracovidvaccine.com](http://www.hipracovidvaccine.com)

**3. TINKAMUMO LAIKAS**

Tinka iki

**4. SERIJOS NUMERIS**

Serija

**5. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS ARBA VIENETAI)**

10 dozių po 0,5 ml

**6. KITA**

Išmetimo data / laikas:

## **INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**

### **IŠORINĖ DĖŽUTĖ (5, 10 arba 20 VIENADOZIŲ FLAKONŲ)**

#### **1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

BIMERVAX injekcinė emulsija  
COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)  
selvakovateinas

#### **2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje dozėje (0,5 ml) yra 40 mikrogramų selvakovateino su adjuvantu SQBA.

SQBA adjuvanto sudėtyje yra skvaleno, polisorbato 80, sorbitano trioleato, natrio citrato, citrinų rūgštis ir injekcinio vandens.

#### **3. PAGALBINIU MEDŽIAGU SARAŠAS**

Pagalbinės medžiagos: dinatrio fosfatas dodekahidratas, kalio-divandenilio fosfatas, natrio chloridas, kalio chloridas ir injekcinis vanduo

Daugiau informacijos pateikiama pakuotės lapelyje.

#### **4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

Injekcinė emulsija  
5 vienadozai flakonai  
10 vienadozių flakonų  
20 vienadozių flakonų

Kiekviename flakone yra viena 0,5 ml dozė.

#### **5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Vienkartiniams vartojimui  
Leisti į raumenis  
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį

Bus įterptas QR kodas  
Norėdami gauti daugiau informacijos, nuskenuokite arba apsilankykite [www.hipracovidvaccine.com](http://www.hipracovidvaccine.com).

#### **6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

**7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

**8. TINKAMUMO LAIKAS**

Tinka iki

**9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

Laikyti šaldytuve

Negalima užšaldyti.

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO  
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

ISPANIJA

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

EU/1/22/1709/002 5 vienadoziai flakonai (1 dozė flakone)

EU/1/22/1709/003 10 vienadozių flakonų (1 dozė flakone)

EU/1/22/1709/004 20 vienadozių flakonų (1 dozė flakone)

**13. SERIJOS NUMERIS**

Serija

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Priimtas pagrindimas informacijos Brailio raštu nepateikti.

**17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

## **18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

PC

SN

NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT MAŽŲ VIDINIŲ PAKUOČIŲ**

**VIENADOZIO FLAKONO ETIKETĖ**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS IR VARTOJIMO BŪDAS (-AI)**

BIMERVAX injekcinė emulsija  
COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė)  
selvakovateinas

i.m.

**2. VARTOJIMO METODAS**

Leisti į raumenis

**3. TINKAMUMO LAIKAS**

Tinka iki

**4. SERIJOS NUMERIS**

Serija

**5. KIEKIS (MASĘ, TŪRIS ARBA VIENETAI)**

Viena 0,5 ml dozė

**6. KITA**

## **B. PAKUOTĖS LAPELIS**

## **Pakuotės lapelis: informacija vartotojui**

### **BIMERVAX COVID-19 vakcina (rekombinantinė, adjuvantinė) selvakovateinas**

▼ Vykdoma papildoma šio vaisto stebėsenai. Tai padės greitai nustatyti naują saugumo informaciją. Mums galite padėti pranešdami apie bet kokį Jums pasireiškiantį šalutinį poveikį. Apie tai, kaip pranešti apie šalutinį poveikį, žr. 4 skyriaus pabaigoje.

#### **Atidžiai perskaitykite visą ši lapelį, prieš Jums suleidžiant šią vakciną, nes Jame pateikiama Jums svarbi informacija.**

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu kiltų daugiau klausimų, kreipkitės į gydytoją, vaistininką arba slaugytoją.
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją, vaistininką arba slaugytoją. Žr. 4 skyrių.

#### **Apie ką rašoma šiame lapelyje?**

1. Kas yra BIMERVAX ir kam ji vartoja
2. Kas žinotina prieš Jums suleidžiant BIMERVAX
3. Kaip vartoti BIMERVAX
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti BIMERVAX
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

#### **1. Kas yra BIMERVAX ir kam ji vartoja**

BIMERVAX yra vakcina, skirta apsaugoti nuo SARS-CoV-2 viruso sukeltos COVID-19 ligos.

BIMERVAX skiriama 16 metų ir vyresniems asmenims, anksčiau paskieptyiams mRNA vakcina nuo COVID-19.

Vakcina stimuliuoja imuninę sistemą (organizmo natūralią apsaugą) gaminti specifinius antikūnus, veikiančius prieš virusą, susidarant apsaugai nuo COVID-19. Nė viena šios vakcinos sudedamoji dalis negali sukelti COVID-19 ligos.

#### **2. Kas žinotina prieš Jums suleidžiant BIMERVAX**

##### **BIMERVAX vartoti draudžiama:**

- jeigu yra alergija veikliajai medžiagai arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje).

##### **Įspėjimai ir atsargumo priemonės**

Pasitarkite su gydytoju, vaistininku arba slaugytoju, prieš Jums suleidžiant BIMERVAX, jeigu:

- kada nors Jums yra pasireiškusi stipri arba gyvybei pavojinga alerginė reakcija po bet kokios kitos vakcinos suleidimo;
- kada nors po bet kokios adatos injekcijos esate nualpę;
- Jums aukšta temperatūra (virš 38 °C) arba sergate sunkia infekcija. Jeigu karščiuojate silpnai ar sergate lengva viršutinių kvėpavimo takų infekcine liga (peršalimu), tai skiepytis šia vakcina galite;
- Jums yra kraujavimo sutrikimų, Jums lengvai atsiranda kraujosruvų arba vartojate vaistų, neleidžiančių kraujui krešeti (antikoagulantų);

- Jūsų imuninė sistema veikia netinkamai (imuniteto nepakankamumas) arba vartojaite vaistą, kurie silpnina imuninę sistemą (pvz., didelėmis dozėmis skiriamų kortikosteroidų, imunitetą slopinančiu vaistu arba vaistu nuo vėžio).

Jeigu Jums yra kuri nors iš pirmiau nurodytų būklių (arba dėl to nesate tikri), prieš skiepydamiesi BIMERVAX pasitarkite su gydytoju, vaistininku arba slaugytoju.

Kaip ir bet kurios kitos vakcinos atveju, BIMERVAX gali ne visiškai apsaugoti visus paskiepytus asmenis ir nėra žinoma, kiek laiko būsite apsaugoti.

#### **Vaikams ir paaugliams**

BIMERVAX nerekomenduojama skieptyti jaunesnių nei 16 metų vaikų. Šiuo metu nėra informacijos apie BIMERVAX vartojimą jaunesniems nei 16 metų vaikams.

#### **Kiti vaistai ir BIMERVAX**

Jeigu vartojaite ar neseniai vartojoite kitų vaistų, arba buvote paskieptyti kita vakcina, arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui, vaistininkui arba slaugytojui.

#### **Nėštumas ir žindymo laikotarpis**

Jeigu esate nėščia, žindote kūdikį, manote, kad galbūt esate nėščia arba planuoja pastoti, tai prieš Jums suleidžiant šią vakciną pasitarkite su gydytoju, vaistininku arba slaugytoju.

#### **Vairavimas ir mechanizmų valdymas**

Tam tikras 4 skyriuje (Galimas šalutinis poveikis) nurodytas BIMERVAX šalutinis poveikis gali laikinai sumažinti Jūsų gebėjimą vairuoti ir valdyti mechanizmus. Prieš vairuodami ar valdydami mechanizmus palaukite, kol vakcinos poveikis praeis.

#### **BIMERVAX sudėtyje yra natrio ir kalio**

Šios vakcinos dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (23 mg) natrio, t. y. jis beveik neturi reikšmės.

Šios vakcinos 0,5 ml dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (39 miligramai) kalio, t. y. jis beveik neturi reikšmės.

### **3. Kaip vartoti BIMERVAX**

BIMERVAX Jums bus suleista kaip 0,5 ml injekcija į žasto raumenį.

Rekomenduojama pasiskieptyti BIMERVAX viena doze praėjus bent 6 mėnesiams po ankstesnio skiepijimosi mRNA COVID-19 vakcina kurso arba po ankstesnės BIMERVAX stiprinamosios dozės.

Po injekcijos gydytojas, vaistininkas arba slaugytojas apie 15 minučių Jus stebės, ar neatsiranda alerginės reakcijos požymių.

Jeigu kiltų daugiau klausimų dėl BIMERVAX vartojimo, kreipkitės į gydytoją, vaistininką arba slaugytoją.

### **4. Galimas šalutinis poveikis**

Ši vakcina, kaip ir visi kiti vaistai, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

Dauguma šalutinio poveikio reiškinii pasireiškia per 3 dienas nuo paskiepijimo ir išnyksta per kelias dienas. Jei simptomai išlieka, kreipkitės į gydytoją, vaistininką arba slaugytoją.

Jei netrukus po skiepijimo pasireiškia sunkios alerginės reakcijos simptomai, skubiai kreipkitės į gydytoją. Tokie simptomai gali būti šie:

- silpnumo jausmas arba galvos svaigimas
- širdies plakimo pokyčiai
- dusulys
- švokštumas
- lūpų, veido ar gerklės patinimas
- niežtintis patinimas po oda (dilgėlinė) arba išbėrimas
- bloga savijauta (pykinimas) arba vėmimas
- skrandžio skausmas

Vartojant BIMERVAX gali pasireikšti toliau išvardytas šalutinis poveikis.

**Labai dažnas** (gali pasireikšti ne rečiau kaip 1 iš 10 žmonių)

- galvos skausmas
- skausmas injekcijos vietoje
- stipraus nuovargio jausmas (nuovargis)
- raumenų skausmas

**Dažnas** (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 10 žmonių)

- paraudimas, patinimas ar jautrumas injekcijos vietoje
- pykinimas arba vėmimas
- viduriavimas
- karščiavimas
- padidėję limfmazgai
- pažasties skausmas

**Nedažnas** (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 100 žmonių):

- saltkrėtis arba karščiavimas
- nemiga
- svaigulys
- niežėjimas injekcijos vietoje
- padidėjės jautrumas injekcijos vietoje
- sąnarių skausmas
- silpnumo jausmas arba energijos trūkumas
- miegustumas
- pilvo skausmas
- niežtinti oda
- skausmas ryjant
- apskritai bloga savijauta

**Retas** (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 1 000 žmonių):

- šaltas prakaitavimas
- neįprastas odos pojūtis, pavyzdžiu, dilgsėjimas ar skruzdžių bėgiojimo po odą pojūtis (parestezija)
- susilpnėjės jutimas, ypač odos (hipestezija);
- alerginės reakcijos, pvz., dilgėlinė, išbėrimas ar niežėjimas
- nugaros skausmas
- mėlynė (kraujosruva) injekcijos vietoje

**Dažnis nežinomas** (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis, remiantis vienu atveju per klinikinius tyrimus):

- širdiplėvės uždegimas (perikarditas), dėl kurio gali atsirasti dusulys, širdies plakimas ar krūtinės skausmas

### **Pranešimas apie šalutinį poveikį**

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, išskaitant šiam lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui, vaistininkui arba slaugytojui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai naudodamiesi [V priede](#) nurodyta nacionaline pranešimo sistema, nurodydami partijos / serijos numerį, jeigu jį žinote. Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

## **5. Kaip laikyti BIMERVAX**

Ši vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Jūsų gydytojas, vaistininkas arba slaugytojas yra atsakingas už šios vakcinos laikymą ir tinkamą nesuvartotos vakcinos šalinimą. Toliau pateikiama informacija apie laikymą, tinkamumo vartoti terminą, vartojimą, tvarkymą ir šalinimą skirta sveikatos priežiūros specialistams.

Ant etiketės po „Tinka iki“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šios vakcinos vartoti negalima.

Laikyti šaldytuve (2 °C – 8 °C). Negalima užšaldyti. Flakonus laikyti išorinėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Pirmą kartą pradūrus daugiadožį flakoną laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje ir suvartoti per 6 valandas.

Informacija apie tvarkymą aprašyta sveikatos priežiūros specialistams skirtame skyriuje pakuočių lapelio pabaigoje.

Nesuvartotą vaistą ar atliekas reikia tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų.

## **6. Pakuočių turinys ir kita informacija**

### **BIMERVAX sudėtis**

- Vienoje dozėje (0,5 ml) yra 40 mikrogramų selvakovateino su adjuvantu SQBA.
- Selvakovateinas yra SARS-CoV-2 viruso rekombinantinio spygliaus (S) baltymo receptoriu prijungimo domeno (angl. *receptor binding domain*, RBD) sulietas heterodimeras (B.1.351 ir B.1.1.7 atmainos), pagamintas rekombinantinės DNR technologijos būdu.
- SQBA į šią vakciną įtrauktas kaip adjuvantas, skirtas vakcinos apsauginiam poveikiui pagreitinti ir pagerinti. SQBA vienoje 0,5 ml dozėje yra: skvaleno (9,75 mg), polisorbato 80 (1,18 mg), sorbitano trioleato (1,18 mg), natrio citrato (0,66 mg), citrinų rūgšties (0,04 mg) ir injekcinio vandens.
- BIMERVAX pagalbinės medžiagos yra: dinatrio fosfatas dodekahidratas, kalio-divandenilio fosfatas, natrio chloridas, kalio chloridas ir injekcinis vanduo. BIMERVAX sudėtyje yra kalio ir natrio (žr. 2 skyrių).

### **BIMERVAX išvaizda ir kiekis pakuočėje**

Vakcina yra balta homogeninė injekcinė emulsija.

### **Daugiadozis flakonas**

5 ml emulsijos pateikiama flakone su guminiu kamščiu ir plastikiniu nuplēšiamuoju dangteliu.

Kiekviename daugiadoziame flakone yra 10 dozių po 0,5 ml.

Pakuotės dydis: 10 daugiadozių flakonų.

#### Vienadozis flakonas

0,5 ml emulsijos pateikiama flakone su guminiu kamščiu ir plastikiniu nuplēšiamuoju dangteliu.

Kiekviename vienadoziame flakone yra viena 0,5 ml dozė.

Pakuotės dydžiai: 5, 10 arba 20 vienadozių flakonų.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### **Registruotojas**

Hipra Human Health, S.L.U.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

ISPANIJA

#### **Gamintojas**

Laboratorios Hipra, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona)

ISPANIJA

**Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas**

#### **Kiti informacijos šaltiniai**

Išsami informacija apie ši vaistą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje

<http://www.ema.europa.eu>

Nuskaitykite kodą mobiliuoju įrenginiu, kad gautumėte pakuotės lapelį reikiama kalba.

Įterpti QR kodą

Arba apsilankykite adresu: [www.hipracovidvaccine.com](http://www.hipracovidvaccine.com)

Šis lapelis pateikiamas Europos vaistų agentūros tinklalapyje visomis ES/EEE kalbomis.

---

**Toliau pateikta informacija skirta tik sveikatos priežiūros specialistams.**

BIMERVAX reikia leisti tik į raumenis, pageidautina į deltinį žasto raumenį.

Atsekamumas

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

#### Naudojimo ir vartojimo nurodymai

Ant etiketės po „Tinka iki“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šios vakcinos vartoti negalima. Vakcina tinkama vartoti iki paskutinės to mėnesio dienos.

Šią vakciną turi ruošti sveikatos priežiūros specialistas laikydamasis aseptinės metodikos, kad būtų užtikrintas kiekvienos dozės sterilumas.

#### *Paruošimas naudoti*

- Vakcina paruošta naudoti.
- Neatidarytą vakciną reikia laikyti 2 °C – 8 °C temperatūroje, išorinėje dėžutėje, kad būtų apsaugota nuo šviesos.
- Prieš pat naudojimą išimkite vakcinos flakoną iš išorinės dėžutės.
- Pirmą kartą pradūrė daugiadozį flakoną, tam skirtoje flakono etiketės vietoje užrašykite išmetimo datą ir laiką (6 valandas po pirmo pradūrimo).

#### *Patikrinkite flakoną*

- Daugiadozį flakoną atsargiai pasukiojite prieš kiekvieną dozės ištraukimą ir tarp jų. Nekratykite.
- Kiekviename flakone yra balta homogeniška emulsija.
- Prieš vartojimą apžiūrėkite, ar vakcinoje nėra dalelių ir (arba) spalvos pokyčių. Neskiepykite, jei tokiai yra.

#### *Suleiskite vakcīnā*

- Kiekviename flakone yra kieko perteklius, kad tikrai būtų galima ištraukti iki dešimties (10) 0,5 ml dozių (daugiadozis flakonas) arba vieną (1) 0,5 ml dozę (vienadozis flakonas). Išmeskite visą vienadoziame flakone arba daugiadoziame flakone, ištraukus 10 dozių, likusį vakcinos kiekį.
- Kiekviena 0,5 ml dozė ištraukiama sterilia adata į sterilų švirkštą, skirtą injekcijai į raumenis, pageidautina į žasto deltinį raumenį.
- Kai vakcina ištraukiama į švirkštą, ji išlieka stabili mažiausiai 6 valandas šaldytuve arba kambario temperatūroje (< 25 °C).
- Tame pačiame švirkste vakcinos nemaišykite su kitomis vakcinomis arba vaistiniais preparatais.
- Nekaupkite perteklinio vakcinos kieko iš kelių flakonų.

#### *Išmeskite*

- Po pirmojo pradūrimo atidarytą daugiadozį flakoną 2 °C–8 °C temperatūroje laikykite ne ilgiau kaip 6 valandas. Jeigu nesuvartojama per 6 valandas po daugiadozio flakono pirmo pradūrimo, vakciną išmeskite.
- Išmeskite visą vienadoziame flakone arba daugiadoziame flakone, ištraukus 10 dozių, likusį vakcinos kiekį.

#### *Atliekų tvarkymas*

- Nesuvartotą vaistinį preparatą ar atliekas reikia tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų.