# FOLLETO DE INFORMACION AL PROFESIONAL

#### Fluarix Tetra

Vacuna antigripal tetravalente (virión fraccionado inactivado), suspensión inyectable.

## COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Conforme a la última fórmula aprobada en el registro

*Fluarix Tetra* es una vacuna antigripal inactivada (virión fraccionado), que contiene antígenos (propagados en huevos embrionados) equivalentes a los siguientes tipos y subtipos:

Cepa de tipo A/California/7/2009 (H1N1)pdm09 [variante A/Christchurch/16/2010 (NIB-74xp)]

Cepa de tipo A/Switzerland/9715293/2013 (H3N2 [variante A/Switzerland 88)]

Cepa de tipo B/Phuket/3073/2013 [B/Phuket/3073/2013] (linaje Yamagata)

Cepa de tipo B/Brisbane/60/2008 [B/Brisbane/60/2008] (linaje Victoria).

A/California/7/2009 (H1N1)pdm09 (A/Christchurch/16/2010, NIB-74xp)

A/Hong Kong/4801/2014 (H3N2) (A/Hong Kong/4801/2014, NYMC X-263B)

B/Brisbane/60/2008

B/Phuket/3073/2013

Esta vacuna cumple con las cepas recomendadas por la OMS (hemisferio sur norte) para la temporada 20165.

Cada dosis de 0,5 ml de la vacuna contiene 15 µg de hemaglutinina de cada una de las cepas recomendadas.

Fluarix Tetra cumple con los requisitos de la OMS para sustancias biológicas y vacunas antigripales y los requisitos de la Farmacopea Europea para vacunas antigripales.

## FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión invectable para invección.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

7	INSTITUTO; DE SALUD PÚBLICA DE CHILE AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS
	SUBDEPTO, REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS OFICINA MODIFICACIONES
	hand a statute attractory or a commentation control and a statute attractory
	1 4 ABR 2016
	Nº Ref.: NT76404016
	Nº Registro: 13 - 2 5 39 115
ı	Nrma Profesional:

#### INFORMACIÓN CLÍNICA

#### Indicaciones

Prevención de la enfermedad de la gripe causada por los virus de influenza tipos A y B contenidos en la vacuna en adultos y niños a partir de los 3 años de edad.

Fluarix Tetra es una vacuna tetravalente indicada para la inmunización activa de adultos y niños a partir de 3 años de edad para la prevención de la gripe causada por los virus de la influenza A y B contenidas en la vacuna

# Posología y administración

Fluarix Tetra debe administrarse en forma de inyección única de 0,5 ml.

Los niños de entre 3 años y menos de 9 años que no han sido vacunados previamente contra la gripe deben recibir una segunda dosis de 0,5 ml después de un intervalo de al menos 4 semanas.

Las vacunas deben ser administradas por vía intramuscular, preferentemente en el músculo deltoides o en la región anterolateral del muslo (según la masa muscular).

#### Contraindicaciones

*Fluarix Tetra* no debe administrarse a sujetos que hayan presentado hipersensibilidad luego de una administración previa de *Fluarix Tetra* o de vacunas antigripales, o que tienen hipersensibilidad conocida a cualquier componente de la vacuna.

# Advertencias y precauciones

Conforme a las buenas prácticas clínicas, la vacunación debe estar precedida por una revisión de la historia clínica (especialmente en relación con vacunaciones previas y la posible aparición de eventos no deseados) y un examen clínico.

Como sucede con todas las vacunas inyectables, siempre debe haber disponibilidad inmediata de atención médica y supervisión adecuadas en caso de que surja un evento anafiláctico después de administrar la vacuna.

Al igual que con otras vacunas, la vacunación con *Fluarix Tetra* debe posponerse en sujetos que padezcan de enfermedad febril severa aguda. La presencia de una infección menor, como un resfriado, no debe ser motivo para aplazar la vacunación.

En los pacientes que están recibiendo tratamiento inmunosupresor o los pacientes con inmunodeficiencia, es posible que no se obtenga una respuesta inmunitaria adecuada.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

**Fluarix Tetra** no es eficaz contra todas las posibles cepas del virus de la gripe. **Fluarix Tetra** está destinada a proporcionar protección contra aquellas cepas del virus con las cuales se elaboró la vacuna y contra cepas estrechamente relacionadas.

Como sucede con cualquier vacuna, es posible que no se obtenga una respuesta inmunitaria protectora en todas las personas vacunadas.

FLUARIX TETRA NO DEBE ADMINISTRARSE POR VÍA INTRAVASCULAR EN NINGÚN CASO.

Al igual que con otras vacunas administradas por vía intramuscular, se debe tener precaución al administrar *Fluarix Tetra* a personas con trombocitopenia o cualquier trastorno de la coagulación, puesto que en estos sujetos puede producirse sangrado tras la administración intramuscular.

Puede presentarse síncope (desmayos) después, o incluso antes, de cualquier vacunación como una respuesta psicogénica a la inyección con aguja. Es importante que se tengan implementados los debidos procedimientos para evitar las lesiones por desmayos.

#### Interacciones

No se han llevado a cabo estudios sobre interacciones. Si se administrara *Fluarix Tetra* junto con otra vacuna inyectable, las vacunas deben administrarse siempre en lugares de inyección distintos.

Luego de la vacunación antigripal, pueden observarse resultados falsos positivos en las pruebas serológicas mediante el método ELISA para el VIH-1, la hepatitis C y especialmente el VLTH-1. HTLV-1. Es posible que estos resultados falsos positivos transitorios se deban a reacciones cruzadas de la IgM obtenida con la vacuna. Por este motivo, para un diagnóstico definitivo de infección por VIH-1, hepatitis C o VLTH-1. HTLV-1 se requiere un resultado positivo en una prueba confirmatoria específica para cada virus (p. ej., análisis *Western blot* o inmunotransferencia).

# Embarazo y lactancia

No se ha evaluado la seguridad de *Fluarix Tetra* cuando se administra a mujeres embarazadas. Los estudios en animales realizados con *Fluarix Tetra* no indican efectos perjudiciales directos ni indirectos relacionados con la toxicidad en la reproducción y el desarrollo (ver la Información no clínica).

Durante el embarazo, *Fluarix Tetra* debe emplearse únicamente cuando sea claramente necesario y cuando las posibles ventajas superen los potenciales riesgos para el feto.

No se ha evaluado la seguridad de *Fluarix Tetra* cuando se administra a mujeres en período de lactancia. Se desconoce si *Fluarix Tetra* se excreta en la leche materna de los seres humanos.



superen los potenciales riesgos.

# FOLLETO DE INFORMACION AL PROFESIONAL FLUARIX TETRA VACUNA ANTIGRIPAL TETRAVALENTE SUSPENSIÓN INYECTABLE

Fluarix Tetra podrá emplearse durante la lactancia únicamente cuando las posibles ventajas

# Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

Es poco probable que la vacuna produzca algún efecto sobre la capacidad para conducir vehículos y utilizar máquinas.

#### Reacciones adversas

Ensayos-clínicos

En dos estudios clínicos, se administró *Fluarix Tetra* (más de 3.000 adultos y 900 niños) o *Fluarix* (más de 1.000 adultos y 900 niños) a adultos a partir de los 18 años y a niños de 3 a 17 años. Se observaron tasas similares de eventos adversos no relatados espontáneamente por el paciente en los receptores de *Fluarix Tetra* y de *Fluarix*.

L'as reacciones adversas informadas con respecto a *Fluarix Tetra* se indican de acuerdo con las siguientes categorías de frecuencia:

Muy frecuentes: ≥ 1/10

Frecuentes: ≥ 1/100 a < 1/10

Poco frecuentes: ≥ 1/1.000 a < 1/100

Raras: ≥ 1/10.000 a < 1/1.000

Muy raras: < 1/10.000

Trastornos del metabolismo y de la nutrición

Frecuentes: pérdida del apetito<sup>4</sup>

Trastornos psiquiátricos

Muy frecuentes: irritabilidad1

Trastornos del sistema nervioso

Frecuentes: somnolencia<sup>1</sup>, dolor de cabeza

Poco-frecuentes: mareos<sup>2</sup>

Trastornos gastrointestinales



# REF.:MT764040/16

# REG. ISP N° B-2539/15

# FOLLETO DE INFORMACION AL PROFESIONAL FLUARIX TETRA VACUNA ANTIGRIPAL TETRAVALENTE SUSPENSIÓN INVECTABLE

Frecuentes: sintemas gastrointestinales (incluidos náuseas, vómitos, diarrea o dolor abdominal)

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

Poco frecuentes: erupción cutánea<sup>3</sup>

Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo

Muy frecuentes: mialgia

Frecuentes: artralgia

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración

Muy frecuentes: dolor en el lugar de la inyección, fatiga

Frecuentes: enrojecimiento en el lugar de la inyección<sup>4</sup>, hinchazón en el lugar de la inyección<sup>4</sup>, escalofríos, fiebre

Poco frecuentes: hematoma en el lugar de la inyección<sup>2</sup>, prurito en el lugar de la inyección

<sup>4</sup> Informado como síntoma no relatado espontáneamente por el paciente en sujetos menores de 6 años.

<sup>2</sup>-Informado en sujetos adultos.

<sup>3</sup> Informado en sujetos de 3 a 17 años.

<sup>4</sup> Muy frecuente en sujetos de 3 a 17 años.

Además, se informaron las siguientes reacciones adversas en ensayos previos con Fluarix:

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

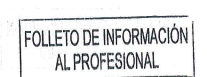
Frecuentes: sudoración

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración

Frecuentes: induración en el lugar de la inyección

Vigilancia poscomercialización

No ha habido exposición poscomercialización a *Fluarix Tetra*. Sin embargo, dado que las tres cepas de la gripe presentes en *Fluarix* están incluidas en *Fluarix Tetra*, los siguientes eventos adversos que se han observado con *Fluarix* durante la vigilancia poscomercialización pueden presentarse en los pacientes que reciban *Fluarix Tetra* luego de la aprobación.



REF.:MT764040/16

REG. ISP Nº B-2539/15

# FOLLETO DE INFORMACION AL PROFESIONAL FLUARIX TETRA VACUNA ANTIGRIPAL TETRAVALENTE SUSPENSIÓN INVECTABLE

Trastornos de la sangre y del sistema linfático

Raros: linfadenopatía transitoria

Trastornos del sistema inmunitario

Raros: reacciones alérgicas (incluidas reacciones anafilácticas)

Trastornos del sistema nervioso

Raros: neuritis, encefalomielitis diseminada aguda, síndrome de Guillain-Barré\*

\* Se han recibido informes espontáneos del síndrome de Guillain-Barré luego de la vacunación con *Fluarix*; sin embargo, no se ha establecido una relación causal entre la vacunación y el síndrome de Guillain-Barré.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

Raros: urticaria, prurito, eritema, angioedema

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración

Raros: síntomas pseudogripales, malestar

Frecuencia	Reacciones adversas					
Ensayos clínicos						
Muy frecuentes	irritabilidad¹, mialgia, dolor en el lugar de la inyección, fatiga					
Frecuentes	pérdida del apetito¹, somnolencia¹, dolor de cabeza, síntomas gastrointestinales (incluidos náuseas, vómitos, diarrea y/o dolor abdominal), artralgia, enrojecimiento en el lugar de la inyección⁴, hinchazón en el lugar de la inyección⁴, escalofríos, fiebre					
Poco frecuentes	mareos <sup>2</sup> , erupción cutánea <sup>3</sup> , hematoma en el lugar de la inyección2, prurito en el lugar de la inyección					

Informado como síntoma no relatado espontáneamente por el paciente en sujetos menores de 6 años.

Además, se informaron las siguientes reacciones adversas en ensayos previos con Fluarix™:

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Informado en sujetos adultos.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Informado en sujetos de 3 a 17 años.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Muy frecuente en sujetos de 3 a 17 años.

# REG. ISP Nº B-2539/15

# FOLLETO DE INFORMACION AL PROFESIONAL FLUARIX TETRA VACUNA ANTIGRIPAL TETRAVALENTE SUSPENSIÓN INYECTABLE

Frecuentes	Sudoración, induración en el lugar de la inyección		
Vigilancia pos	scomercialización		
cepas de la gri adversos que s	exposición poscomercialización a <i>Fluarix Tetra</i> . Sin embargo, dado que las tres pe presentes en <i>Fluarix</i> están incluidas en <i>Fluarix Tetra</i> , los siguientes eventos se han observado con <i>Fluarix</i> durante la vigilancia poscomercialización pueden los pacientes que reciban <i>Fluarix Tetra</i> luego de la aprobación.		
Raras	linfadenopatía transitoria, reacciones alérgicas (incluidas reacciones anafilácticas), neuritis, encefalomielitis diseminada aguda, síndrome de Guillain-Barré*, urticaria, prurito, eritema, angioedema, síntomas pseudogripales, malestar		
	* Se han recibido informes espontáneos del síndrome de Guillain-Barré luego de la vacunación con <i>Fluarix</i> ; sin embargo, no se ha establecido una relación causal entre la vacunación y el síndrome de Guillain-Barré.		

#### Sobredosis

No hay datos suficientes.

## PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

#### Farmacodinamia

Clasificación ATC: Vacunas influenza

Código ATC: J07BB02

#### Mecanismo de acción

**Fluarix Tetra** proporciona inmunización activa contra cuatro cepas del virus de la gripe (dos subtipos A y dos tipos B) incluidas en la vacuna *Fluarix Tetra* e induce anticuerpos humorales contra las hemaglutininas. Estos anticuerpos neutralizan los virus de la gripe.

No se ha establecido una correlación entre los niveles específicos del título de anticuerpos inhibidores de hemaglutininas (IH) posteriores a la aplicación de vacunas con virus de la gripe inactivados y la protección contra la gripe; no obstante, los títulos de anticuerpos IH se han empleado como medida de la actividad vacunal. En algunos estudios de provocación realizados en seres humanos, los títulos de anticuerpos IH ≥ 1:40 se han asociado a la protección contra la enfermedad gripal en hasta el 50 % de los sujetos.



Se recomienda la revacunación anual con la vacuna vigente, dado que la inmunidad disminuye a medida que transcurre el año después de la vacunación y porque las cepas circulantes del virus de la gripe podrían cambiar de un año a otro.

#### Efectos farmacodinámicos

En estudios clínicos realizados en adultos (D-QIV-001 y D-QIV-008) y en niños de 3 a 17 años (D-QIV-003), se evaluó la no inferioridad de *Fluarix Tetra* frente a *Fluarix* con respecto a la media geométrica de los títulos (MGT) de anticuerpos IH el día 21 (para adultos) y el día 28 (para niños) y la tasa de seroconversión para IH (título recíproco 4 veces mayor o cambio desde un valor no detectable [< 10] hasta un valor de título recíproco ≥ 40).

En todos los estudios, la respuesta inmunitaria obtenida con *Fluarix Tetra* contra las tres cepas en común no fue inferior a *Fluarix*. En comparación con *Fluarix*, *Fluarix Tetra* obtuvo una respuesta inmunitaria superior contra la cepa B adicional incluida en *Fluarix Tetra*.

# Adultos a partir de los 18 años

En el estudio clínico D-QIV-008, aproximadamente 1.800 adultos a partir de los 18 años recibieron una dosis única de *Fluarix Tetra* y aproximadamente 600 sujetos recibieron una dosis única de *Fluarix*. (Tabla 1)

Tabla 1: les valores Valores de MGT y las tasas de seroconversión posteriores a la vacunación fueron los siguientes:

Adultos a partir de los	Fluarix Tetra	Fluarix <sup>1</sup>	
18 años	N = 1.809	N = 608	
	MGT (intervalo de confianza del 95 %)		
A/H1N1	201,1 (188,1;215,1)	218,4 (194,2;245,6)	
A/H3N2	314,7 (296,8;333,6)	298,2 (268,4;331,3)	
B (Victoria) <sup>2</sup>	404,6 (386,6;423,4)	393,8 (362,7;427,6)	
B (Yamagata) <sup>3</sup>	601,8 (573,3;631,6)	386,6 (351,5;425,3)	
	Tasa de seroconversión (intervalo de confianza del 95		
A/H1N1	77,5 % (75,5;79,4)	77,2 % (73,6;80,5)	
A/H3N2	71,5 % (69,3;73,5)	65,8 % (61,9;69,6)	
B (Victoria)	58,1 % (55,8;60,4)	55,4 % (51,3;59,4)	
B (Yamagata)	61,7 % (59,5;64,0)	45,6 % (41,6;49,7)	

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Contiene A/H1N1, A/H3N2 y B (linaje Victoria).

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Cepa B adicional incluida en *Fluarix Tetra* recomendada en la temporada 2008-2009.



<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Cepa recomendada por la OMS durante la temporada 2010-2011.

Las tasas de seroprotección posteriores a la vacunación (título recíproco ≥ 40 en el día 21) correspondientes a *Fluarix Tetra* fueron del 91,3 % contra A/H1N1, 96,8 % contra A/H3N2, 98,8 % contra B (Victoria) y 91,8 % contra B (Yamagata).

En el estudio clínico D-QIV-001 (composición de la vacuna de la temporada 2007-2008), las tasas de seroprotección posteriores a la vacunación correspondientes a *Fluarix Tetra* fueron del 92,3 % contra A/H1N1, 97,1 % contra A/H3N2, 97,1 % contra B (Victoria) y 98,1 % contra B (Yamagata).

#### Niños de 3-17 años de edad

En el estudio clínico (D-QIV-003), aproximadamente 900 niños de 3-17 años recibieron una o dos dosis de *Fluarix Tetra* o de *Fluarix*, respectivamente. (Tabla 2)

Tabla 2: les valores Valores de MGT y las tasas de seroconversión posteriores a la vacunación fueron los siguientes:

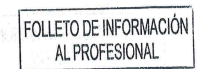
Niños de 3 a 17 años	Fluarix Tetra	Fluarix <sup>1</sup>	
	N = 791	N = 818	
	MGT (intervalo de confianza del 95 %)		
A/H1N1	386,2 (357,3;417,4)	433,2 (401,0;468,0)	
A/H3N2	228,8 (215,0;243,4)	227,3 (213,3;242,3)	
B (Victoria) <sup>2</sup>	244,2 (227,5;262,1)	245,6 (229,2;263,2)	
B (Yamagata) <sup>3</sup>	569,6 (533,6;608,1)	224,7 (207,9;242,9)	
	Tasa de seroconversión (intervalo de confianza del 95 %)		
A/H1N1	91,4 % (89,2;93,3)	89,9 % (87,6;91,8)	
A/H3N2	72,3 % (69,0;75,4)	70,7 % (67,4;73,8)	
B (Victoria)	70,0 % (66,7;73,2)	68,5 % (65,2;71,6)	
B (Yamagata)	72,5 % (69,3;75,6)	37,0 % (33,7;40,5)	

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Contiene A/H1N1, A/H3N2 y B (linaje Victoria).

Las tasas de seroprotección posteriores a la vacunación con correspondiente a Fluarix Tetra fueron del 96,6 % contra A/H1N1, 98,0 % contra A/H3N2, 97,3 % contra B (Victoria) y 99,2 % contra B (Yamagata).

## **Farmacocinética**

No es relevante para las vacunas.



<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Cepa recomendada por la OMS durante la temporada 2010-2011.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Cepa B adicional incluida en *Fluarix Tetra* recomendada en la temporada 2008-2009.

REF.:MT764040/16

REG. ISP Nº B-2539/15

# FOLLETO DE INFORMACION AL PROFESIONAL FLUARIX TETRA VACUNA ANTIGRIPAL TETRAVALENTE SUSPENSIÓN INYECTABLE

Estudios clínicos

Ver la sección Farmacodinamia.

## Datos de seguridad preclínica

Los datos no clínicos revelan que no existen riesgos especiales para los seres humanos según los estudios convencionales sobre toxicidad aguda, tolerancia local, toxicidad de dosis repetidas y toxicidad en la reproducción/el desarrollo.

## CARACTERÍSTICAS FARMACÉUTICAS

# Lista de excipientes, conforme a la última fórmula aprobada en el registro

Polisorbato 80 (Tween 80), octoxinol 10 (Triton x-100), hidrogeno succinato de alfa-tocoferol, cloruro de sodio, cloruro de magnesio hexahidratado, fosfato disodico dodecahidrato, dihidrogeno fosfato de potasio, cloruro de potasio, y agua para inyección.

Los productos residuales del proceso de fabricación son: hidrocortisona, gentamicina sulfato, ovoalbúmina, formaldehido, deoxicolato de sodio y sacarosa.

## Incompatibilidades

Debido a la falta de estudios de compatibilidad, este producto farmacéutico no debe mezclarse con otros productos farmacéuticos.

#### Período de validez

La fecha de caducidad está indicada en la etiqueta y en el envase.

## Precauciones especiales de conservación

Conservar a una temperatura de + 2 °C a + 8 °C (en refrigerador).

No congelar.

Conservar en el envase original a fin de proteger el producto de la luz.

## Naturaleza y contenido del envase

0,5 ml en jeringa precargada (vidrio tipo I); tamaño de empague de 1 ó 10.

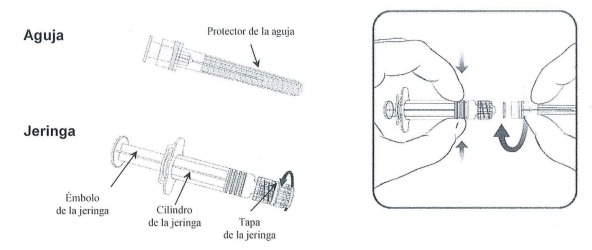
FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL Página 10 de 11

# Instrucciones para el empleo/manejo

La vacuna se presenta en forma de suspensión entre incolora y ligeramente opalescente.

Antes de la administración, debe agitarse la jeringa y se debe inspeccionar visualmente para detectar cualquier partícula extraña o variación en el aspecto físico. En caso de observar alguna de estas alteraciones, deseche la vacuna.

<u>Instrucciones para la administración de la vacuna presentada en jeringa precargada con tapa de</u> plástico rígido para punta



- 1. Sujete el cilindro de la jeringa con una mano (no sujete el émbolo de la jeringa) y desenrosque la tapa de la jeringa girándola en sentido contrario a las agujas del reloj.
- 2. Para colocar la aguja en la jeringa, gire la aguja en sentido de las agujas del reloj hacia el interior de la jeringa hasta que sienta que ha quedado fija (ver la ilustración).
- 3. Retire el protector de la aguja, que en ocasiones puede estar un poco apretado.
- 4. Administre la vacuna.

Cualquier producto no usado o material de desecho deberá eliminarse de conformidad con los requerimientos locales.

No todas las presentaciones están disponibles en todos los países

Fluarix es una marca comercial del grupo de compañías GSK.

Versión número: GDS04/IPI03- GDS01IPI04

