

**Vaccini antinfluenzali per la stagione 2024-2025 registrati secondo la procedura centralizzata dell'Agenzia Europea per i Medicinali (European Medicines Agency, EMA)**

- 1) Vaccino antinfluenzale (trivalente vivo attenuato) **FLUENZ** della società Astrazeneca AB, variazione EMEA/H/C/006514/II/001 relativa all'aggiornamento annuale dei ceppi virali per la stagione 2024-2025, che ha ricevuto parere positivo dell'EMA l'11 luglio 2024, approvata con decisione della Commissione europea n. 5248 del 17 luglio 2024, è autorizzato in Italia nelle confezioni sotto riportate:

A.I.C. n.: 051223016/E (EU/1/24/1816/001) - 0.2 mL - spray nasale, sospensione - uso nasale - nebulizzatore (vetro) 0.2 mL - 1 nebulizzatore;

A.I.C. n.: 051223028/E (EU/1/24/1816/002) - 0.2 mL - spray nasale, sospensione - uso nasale - nebulizzatore (vetro) 0.2 mL - 10 nebulizzatori

Indicazione terapeutica: profilassi dell'influenza in bambini e adolescenti di età compresa tra 24 mesi e 18 anni.

- 2) Vaccino antinfluenzale (antigene di superficie, inattivato, prodotto in colture cellulari) **FLUCELVAX TETRA** della società Seqirus Netherlands B.V., variazione EMEA/H/C/004814/II/0045 relativa all'aggiornamento annuale dei ceppi virali per la stagione 2024-2025, che ha ricevuto parere positivo dell'EMA l'11 luglio 2024, approvato con decisione della Commissione europea n. 5454 del 24 luglio 2024, è autorizzato in Italia nelle confezioni sotto riportate:

A.I.C. n.: 047475013 (EU/1/18/1326/001) 15 microgrammi di emoagglutinina/ceppo sospensione iniettabile per uso intramuscolare 10 siringhe preriempite (vetro) da 0,5 ml senza ago

A.I.C. n.: 047475025 (EU/1/18/1326/002) 15 microgrammi di emoagglutinina/ceppo sospensione iniettabile per uso intramuscolare 1 siringa preriempita (vetro) da 0,5 ml con ago

A.I.C. n.: 047475037 (EU/1/18/1326/003) 15 microgrammi di emoagglutinina/ceppo sospensione iniettabile per uso intramuscolare 10 siringhe preriempite (vetro) da 0,5 ml con ago

A.I.C. n.: 047475049 (EU/1/18/1326/004) 15 microgrammi di emoagglutinina/ceppo sospensione iniettabile per uso intramuscolare 1 siringa preriempita (vetro) da 0,5 ml senza ago

Indicazione terapeutica: profilassi dell'influenza in adulti e bambini da 24 mesi di età.

- 3) Vaccino antinfluenzale (antigene di superficie, inattivato, adiuvato) **FLUAD TETRA** della società Seqirus Netherlands B.V., variazione EMEA/H/C/004993/II/0053 relativa all'aggiornamento annuale dei ceppi virali per la stagione 2024-2025, che ha ricevuto parere positivo dell'EMA l'11 luglio 2024, approvato con decisione della Commissione europea n. 5449 del 24 luglio 2024, è autorizzato in Italia nelle confezioni sotto riportate:

A.I.C. n.: 048797017 (EU/1/20/1433/001) 15 microgrammi di emoagglutinina/ceppo sospensione iniettabile per uso intramuscolare 1 siringa preriempita (vetro) da 0,5 ml con ago

A.I.C. n.: 048797029 (EU/1/20/1433/002) 15 microgrammi di emoagglutinina/ceppo sospensione iniettabile per uso intramuscolare 1 siringa preriempita (vetro) da 0,5 ml senza ago

A.I.C. n.: 048797031 (EU/1/20/1433/003) 15 microgrammi di emoagglutinina/ceppo sospensione iniettabile per uso intramuscolare 10 siringhe preriempite (vetro) da 0,5 ml con ago

A.I.C. n.: 048797043 (EU/1/20/1433/004) 15 microgrammi di emoagglutinina/ceppo sospensione iniettabile per uso intramuscolare 10 siringhe preriempite (vetro) da 0,5 ml senza ago

Indicazione terapeutica: profilassi dell'influenza negli adulti (di età pari o superiore a 50 anni).

-----  
Nota:

È possibile che non tutte le confezioni indicate siano commercializzate in Italia.