

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

▼ Dan il-prodott medicijnali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIJNALI

Comirnaty 30 mikrogramma/doża dispersjoni ghall-injezzjoni
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'doża waħda jew b'aktar minn doża waħda b'għatu griz. Tiddilwix qabel l-użu.

Kunjett wieħed b'doża waħda fih doża waħda ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Kunjett wieħed b'aktar minn doża waħda (2.25 mL) fih 6 doži ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Doża waħda (0.3 mL) fiha 30 mikrogramma ta' tozinameran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanoparticelli tal-lipidi).

Tozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ċelluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondi, li jikkodifika l-proteina spike (S) virali ta' SARS-CoV-2.

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Dispersjoni ghall-injezzjoni.

Il-vaċċin huwa dispersjoni ffrizata ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9).

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Comirnaty 30 mikrogramma/doża dispersjoni ghall-injezzjoni huwa indikat għal tilqim attiv biex jippreveni l-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2, f'individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet ufficjali.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar

Comirnaty jingħata ġol-muskoli bħala doża waħda ta' 0.3 mL għal individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar irrispettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19 (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doża reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Popolazzjoni immunokompromessa b'mod sever b'età minn 12-il sena 'l fuq

Jistgħu jingħataw doži addizzjonali lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever skont ir-rakkomandazzjonijiet nazzjonali (ara sezzjoni 4.4).

Popolazzjoni pedjatrika

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi b'età minn 6 xhur 'il fuq u tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġbok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

Is-sigurtà u l-effikaċċja tal-vaċċin fi trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur għadhom ma ġewx determinati s'issa.

Popolazzjoni anzjana

Mhux meħtieg aġġustament fid-doża f'individwi anzjani b'età ta' ≥ 65 sena.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Comirnaty 30 mikrogramma/doża dispersjoni għall-injezzjoni għandu jingħata ġol-muskoli (ara sezzjoni 6.6). Tiddilwix qabel l-użu.

Is-sit preferut huwa l-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Tinjettax il-vaċċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew ġol-ġilda.

Il-vaċċin m'għandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vaċċini jew prodotti mediċinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet dwar kif tkoll mis-silġ, l-immaniggar u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

Kunjetti b'doża waħda

Kunjetti b'doża waħda ta' Comirnaty ikun fihom doża waħda ta' 0.3 mL tal-vaċċin.

- Igħbed doża waħda ta' 0.3 mL ta' Comirnaty.
- Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqquqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doża waħda ta' Comirnaty ikun fihom 6 doži ta' 0.3 mL tal-vaċċin. Sabiex jingibdu 6 doži minn kunjett wieħed, għandhom jintużaw siringi u/jew labar b'volum li ma jintużax żgħir. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labura b'volum li ma jistax jintużza żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintużza ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex tingħibed is-sitt doża minn kunjett wieħed. Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doża għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovd idoża shiħa ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqquqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Tracċċabilità

Sabiex tittejjeb it-tracċċabilità tal-prodotti mediciinati bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati b'mod ċar.

Rakkomandazzjonijiet generali

Sensittività eċċessiva u anafilassi

Ġew irappurtati avvenimenti ta' anafilassi. Trattament mediku u sorveljanza xierqa għandhom dejjem ikunu disponibbli fil-pront f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ġħoti tal-vaċċin.

Osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta hija rakkomandata wara t-tilqima. M'għandhiex tingħata doża oħra tat-tilqima lil dawk li kellhom anafilassi wara doża preċedenti ta' Comirnaty.

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite u perikardite wara tilqim b'Comirnaty. Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ftit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss wara t-tieni tilqima, u aktar ta' spiss f'irġiel iż-ġħadha (ara sezzjoni 4.8). Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-każijiet jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtiegu appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom joqogħdu attenti għas-sinjalji u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma (inkluži ġenituri jew persuni li jieħdu ħsieb xi persuna oħra) għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifixtu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bħal uġiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta' nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom jikkonsultaw gwida u/jew speċjalisti biex jiddijanjostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluži reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress (eż. sturdament, palpitazzjonijiet, żidiet fir-rata ta' taħbit tal-qalb, bidliet fil-pressjoni tad-demm, parestesija, ipoestesija u għaraq) jistgħu jseħħu f'assocjazzjoni mal-proċess tat-tilqima innifsu. Reazzjonijiet relatati ma' stress huma temporanji u jgħaddu waħedhom. L-individwi għandhom jiġi avżati biex jiġibdu l-attenzjoni tal-fornitur tat-tilqim dwar dawn is-sintomi għall-evalwazzjoni. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat koriment ikkawżat minn haġġi hażin.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tiġi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infezzjoni akuta. Il-preżenza ta' infezzjoni żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Tromboċitopenija u disturbi fil-koagulazzjoni

Bħal b'injezzjonijiet ġol-muskoli oħra, il-vaċċin għandu jingħata b'attenzjoni f'individwi li jkunu qed jirċievu terapija kontra il-koagulazzjoni tad-demm jew dawk bi tromboċitopenija jew xi disturb fil-koagulazzjoni (bħal emofilja) għax f'dawn l-individwi jistgħu jseħħu fsada jew tbengħi wara għoti gol-muskoli.

Individwi immunokompromessi

L-effikaċċja u s-sigurtà tal-vaċċin ma ġewx evalwati f'individwi immunokompromessi, inkluži dawk li jkunu qed jirċievu terapija immunosoppressiva. L-effikaċċja ta' Comirnaty tista' tkun inqas f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vaċċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn provi kliniči li għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bhal kull vaċċin, it-tilqima b'Comirnaty tista' ma jipprotegix lil kull minn jircievi l-vaċċin. L-individwi jistgħu ma jkunux protetti kompletament sa 7 ijiem wara t-tilqima tagħhom.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ghoti ta' Comirnaty flimkien ma' tilqim ieħor ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

Ammont kbir ta' data ta' osservazzjoni minn nisa tqal imlaqqma b'Comirnaty matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz żieda fir-riżultati avversi tat-tqala. Filwaqt li data dwar ir-riżultati tat-tqala wara tilqim matul l-ewwel trimestru bħalissa hija limitata, ma kinitx osservata żieda fir-riskju ta' korriement. Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti hżiena diretti jew indiretti fuq it-tqala, l-iżvilupp tal-embriju/fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-twelid (ara sezzjoni 5.3). Comirnaty jista' jintuża waqt it-tqala.

Treddiġħ

L-ebda effett fuq it-trabi tat-twelid/trabi li treddgħu ma hu mistenni peress li l-espożizzjoni sistemika għal Comirnaty hi żgħira ħafna fil-mara li qeqħda tredda'. Data ta' osservazzjoni minn nisa li kienu qed ireddgħu wara t-tilqim ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi li treddgħu. Comirnaty jista' jintuża waqt it-treddiġħ.

Fertilità

Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti hżiena diretti jew indiretti fir-rigward tal-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3)

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Comirnaty m'għandu l-ebda effett jew ffit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaffettwaw il-ħila biex issuq jew thaddem magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Partecipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fi Studju 2, total ta' 22 026 partecipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew mill-inqas doža waħda ta' Comirnaty u total ta' 22 021 partecipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew plaċebo (inkluži 138 u 145 adolexxenti b'età ta' 16 u 17-il sena fil-gruppi tal-vaċċin u tal-plaċebo, rispettivament). Total ta' 20 519 partecipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew 2 doži ta' Comirnaty.

Fi-ż-żmien tal-analiżi ta' Studju 2 b'data meta waqfet tingabar id-data tat-13 ta' Marzu 2021 għall-perjodu ta' segwit u kkontrollat bil-plaċebo li fih il-partecipanti ma kinu jafu liema sustanza qed tingħata sad-dati li fihom il-partecipanti saru jafu liema sustanza kienet qed tingħata, total ta' 25 651 (58.2%) partecipant (13 031 Comirnaty u 12 620 plaċebo) b'età ta' 16-il sena u aktar ġew segwiti għal-

≥ 4 xhur wara t-tieni doža. Dan inkluda total ta' 15 111-il partecipant (7 704 Comirnaty u 7 407 placebo) b'età minn 16 sa 55 sena u total ta' 10 540 (5 327 Comirnaty u 5 213 placebo) partecipant b'età ta' 56 sena jew aktar.

L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew 2 doži kienu uġiġ fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 60%), uġiġ ta' ras (> 50%), uġiġ fil-muskoli (> 40%), tkexxix ta' bard (> 30%), uġiġ fil-ġogi (> 20%), deni u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%) u ġeneralment kienu hifief jew moderati fl-intensità u għaddew fi ftit jiem wara t-tilqima. Frekwenza kemmxejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattogeničità kienet assocjata ma' età akbar.

Il-profil tas-sigurtà f'545 partecipant b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew Comirnaty, li kien seropożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja baži, kien simili għal dak osservat fil-popolazzjoni ġenerali.

Adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi ta' segwitu tas-sigurtà fit-tul fi Studju 2, 2 260 adolexxenti (1 131 Comirnaty u 1 129 placebo) kellhom età minn 12 sa 15-il sena. Minn dawn, 1 559 adolexxenti (786 Comirnaty u 773 placebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža ta' Comirnaty.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena kien simili għal dak osservat f'partecipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li rċevew 2 doži kien uġiġ fis-sit tal-injezzjoni (> 90%), għeja kbira u uġiġ ta' ras (> 70%), uġiġ fil-muskoli u tkexxix ta' bard (> 40%), artralġja u deni (> 20%).

Partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doža booster

Sottogrupp mill-partecipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 306 adulti b'età minn 18 sa 55 sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doža booster ta' Comirnaty madwar 6 xhur (firxa ta' 4.8 sa 8.0 xhur) wara li rċevew Doža 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doža booster, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 8.3 xhur (firxa 1.1 sa 8.5 xhur) u 301 partecipant kienu ġew segwiti għal ≥ 6 xhur wara d-doža booster sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (22 ta' Novembru 2021).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doža booster kien simili għal dak osservat wara 2 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena kien uġiġ fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 60%), uġiġ ta' ras (> 40%), uġiġ fil-muskoli (> 30%), tkexxix ta' bard u artralġja (> 20%).

Fi Studju 4, studju kkontrollat bi placebo dwar il-booster, partecipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq reklutati minn Studju 2 irċevew doža booster ta' Comirnaty (5 081 partecipant), jew placebo (5 044 partecipant) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doža ta' Comirnaty. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doža booster, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 2.8 xhur (firxa 0.3 sa 7.5 xhur) wara d-doža booster fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bil-placebo sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (8 ta' Frar 2022). Minn dawn, 1 281 partecipant (895 Comirnaty u 386 placebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara d-doža booster ta' Comirnaty. Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Sottogrupp mill-partecipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 825 adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doža booster ta' Comirnaty madwar 11.2 xhur (firxa ta' 6.3 sa 20.1 xahar) wara li rċevew Doža 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doža booster, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 9.5 xhur (firxa 1.5 sa 10.7 xhur) abbażi ta' data sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (3 ta' Novembru 2022). Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doži booster sussegwenti

Is-sigurtà ta' doža booster ta' Comirnaty f'partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq hija insinwata minn data dwar is-sigurtà minn studji ta' doža booster ta' Comirnaty f'partecipanti b'età minn 18-il sena 'l fuq.

Sottogrupp ta' 325 adult b'età minn 18 sa ≤ 55 sena li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty 90 sa 180 jum wara li rċevew Doža 3 Il-partecipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 1.4 xhur sad-data ta' meta waqfet tingabar id-data tal-11 ta' Marzu 2022. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'dawn il-partecipanti kien uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 70%), għeja kbira (> 60%), uġiġħ ta' ras (> 40%), uġiġħ fil-muskoli u tkexkix ta' bard (> 20%), u artra l-ġġa (> 10%).

F'sottogrupp minn Studju 4 (Fażi 3), 305 adulti b'età ta' > 55 sena li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty 5 xhur sa 12-il xahar wara li rċevew Doža 3. Il-partecipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.7 xhur sa data meta waqfet tingabar id-data tas-16 ta' Mejju 2022. Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty kien simili għal dak osservat wara l-*booster* (ittielet doža) ta' Comirnaty. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età ta' > 55 sena kien uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 40%), uġiġħ ta' ras (> 20%), uġiġħ fil-muskoli u tkexkix ta' bard (> 10%).

Doža booster wara tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għal COVID-19

F'5 studji indipendenti dwar l-użu ta' doža *booster* ta' Comirnaty f'individwi li kienu lestew it-tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doža *booster* eterologa), ma ġew identifikati l-ebda problemi ta' sigurtà ġoddha (ara sezzjoni 5.1).

Lista f'tabbera ta' reazzjonijiet avversi minn studji kliniči u mill-esperjenza ta' wara t-tqeħġid fis-suq f'individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar

Reazzjonijiet avversi osservati waqt studji kliniči huma elenkti hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$), Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), Rari ħafna ($< 1/10\,000$), Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Tabella 1. Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči b'Comirnaty u mill-esperjenza ta' wara t-tqeħġid fis-suq f'individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar

Klassi tas-Sistemi u tal-Organji	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni	Limfadenopatija ^a
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (eż. raxx, ħakk, urtikarja ^b , angjoedima ^b)
	Mhux magħrufa	Anafilassi
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni	Mhux komuni	Tnaqqis fl-aplit
Disturbi psikjatriċi	Mhux komuni	Insomnja
Disturbi fis-sistema nervuża	Komuni ħafna	Uġiġħ ta' ras
	Mhux komuni	Sturdament ^d ; letargija
	Rari	Paralisi akuta periferali fil-wiċċ ^c
	Mhux magħrufa	Parestesija ^d ; ipoestesija ^d
Disturbi kardijaċi	Rari ħafna	Mijkardite ^d ; perikardite ^d
Disturbi gastrointestinali	Komuni ħafna	Dijarea ^d
	Komuni	Dardir; rimettar ^d
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Mhux komuni	Għaraq eċċessiv; għaraq matul il-lejl
	Mhux magħrufa	Eritema multiforme ^d
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Uġiġħ fil-ġogi; uġiġħ fil-muskoli
	Mhux komuni	Uġiġħ fl-estremitajiet ^e
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mhux magħrufa	Emorraġja mestrwali qawwija ^h
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni; għeja kbira; tkexkix ta' bard; deni ^f ; nefha fis-sit tal-injezzjoni

	Komuni	Hmura fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux komuni	Astenja; telqa tal-ġisem mingħajr sinjali jew sintomi ta' mard; ġakk fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux magħrufa	Nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaccin ^d ; nefha fil-wiċċ ^g

- a. F'parteċipanti b'età ta' 5 snin jew aktar, kienet irrapportata frekwenza oghla ta' limfadenopatija wara doža *booster* ($\leq 2.8\%$) milli wara d-doži primarji ($\leq 0.9\%$) tal-vaċċin.
- b. Il-kategorija tal-frekwenza ghall-urtikarja u l-anġjoedima kienet rari.
- c. Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurtà tal-prova klinika sal-14 ta' Novembru 2020, giet irrapportata paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) minn erba' parteċipanti fil-grupp tat-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19. Il-bidu tal-paralisi fil-wiċċ kien Jum 37 wara l-ewwel Doża (il-partecipant ma rċeviex it-tieni Doża) u Jiem 3, 9, u 48 wara t-tieni Doża. Ma ġie rrappurtat l-ebda każ ta' paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) fil-grupp tal-plaċebo.
- d. Reazzjoni avversa determinata wara t-tqegħid fis-suq.
- e. Jirreferi għad-driegħ li fih ingħata l-vaccin.
- f. Frekwenza oghla ta' deni kienet osservata wara t-tieni doža meta mqabbel mal-ewwel doža.
- g. Giet irrapportata nefha fil-wiċċ f'persuni bi storja ta' injezzjonijiet ta' *filler* dermali li nghataw il-vaċċin fil-faži ta' wara t-tqegħid fis-suq.
- h. Hafna mill-każijiet deħru li ma kinu serji u kienu ta' natura temporanja.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijokardite u perikardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim b'Comirnaty hija l-ogħla f'irġiel iż-għar (ara sezzjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjoloġici Ewropej kbar stħaw ir-riskju eċċessiv f'irġiel iż-għar wara t-tieni doža ta' Comirnaty. Studju wieħed wera li f'perjodu ta' sebat ijiem wara t-tieni doža kien hemm madwar 0.265 (95 % CI 0.255 - 0.275) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju ieħor, f'perjodu ta' 28 jum wara t-tieni doža kien hemm 0.56 (95 % CI 0.37 - 0.74) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u l-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Data limitata tindika li r-riskju ta' mijokardite u perikardite wara t-tilqim b'Comirnaty fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena jidher li huwa aktar baxx milli fl-etaġġiet ta' 12-il sena sa 17-il sena.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżzla f'[Appendix V](#) u jinkludu l-lott/numru tal-lott jekk disponibbli.

4.9 Doža eċċessiva

Data ta' doža eċċessiva hija disponibbli minn 52 partecipant fl-istudju inkluži fil-prova klinika li minħabba żball fid-dilwizzjoni rċevew 58 mikrogramma ta' Comirnaty. Ir-riċevituri tal-vaċċin ma rrapportawx żieda fir-reattogenicità jew fir-reazzjonijiet avversi.

F'każ ta' doža eċċessiva, huma rakkomandati monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u trattament sintomatiku possibbli.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: vaċċini, vaċċini virali, Kodici ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-messenger RNA b'nucleoside modifikat f'Comirnaty hija fformulata f'nanoparticelli ta' lipidi, li jippermettu t-twassil ta' RNA li ma tirreplikax f'celluli ospiti biex issir espressjoni diretta temporanja tal-antiġen ta' SARS-CoV-2 S. L-mRNA tikkodifika għal S ta' tul shiħ ankrat fil-membrana, b'żewġ mutazzjonijiet tal-punt (*point mutations*) ġewwa l-helix centrali. Mutazzjoni ta' dawn iż-żewġ acidi amminiċi għal proline issakkar lil S f'konformazzjoni ta' prefużjoni antiġenikament preferuta. It-vacċin iwassal kemm għal antikorp newtralizzanti kif ukoll għal risponsi immunitarji cellulari għall-antiġen spike (S), li jistgħu jikkontribwixxu għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċċja

Studju 2 huwa studju b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, ta' Faži 1/2/3, randomised, ikkontrollat bil-plaċebo, biex tinstab id-doża t-tajba (*dose-finding*) li fih l-observaturi ma kinux jafu x'doża ngħatat (*observer-blind*), biex jintgħażlu il-kandidati għall-vaccin u dwar l-effikaċċja, f'parteċipanti b'età ta' 12-il sena jew aktar. Ir-randomisation kienet stratifikata skont l-età: 12 sa 15-il sena, 16 sa 55 sena, jew 56 sena u aktar, b'minimu ta' 40% tal-parteċipanti fil-grupp ta' ≥ 56 sena. L-istudju eskluda parteċipanti li kienu immunokompromessi u dawk li kellhom dijanjosi klinika jew mikrobijologika preċedenti tal-COVID-19. Parteċipanti b'mard stabbli eżistenti minn qabel, definit bħala mard li ma jeħtiegx bidla sinifikanti fit-terapija jew dhul l-isptar għall-aggravar tal-marda matul is-6 ġimħat qabel ir-registrazzjoni, gew inkluži, bħalma kienu inkluži parteċipanti b'infezzjoni stabbli magħrufa bil-virus tal-immunodeficiency umana (HIV, *human immunodeficiency virus*), il-virus tal-epatite C (HCV, *hepatitis C virus*) jew il-virus tal-epatite B (HBV, *hepatitis B virus*).

Effikaċċja f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fil-porzjon ta' Faži 2/3 ta' Studju 2, abbaži ta' *data* akkumulata sal-14 ta' Novembru 2020, madwar 44 000 parteċipant ġew randomised b'mod ugħalli u kellhom jirċievu 2 doži tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 jew plaċebo. L-analizi tal-effikaċċja inkludew parteċipanti li rċevew it-tieni tilqima tagħhom fi żmien 19 sa 42 jum wara l-ewwel tilqima tagħhom. Il-maġgoranza (93.1%) tal-persuni li rċevew il-vaccin irċeċew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doža. Il-parteċipanti huma ppjanati li jiġu segwiti sa 24 xahar wara Doža 2, għall-valutazzjonijiet tas-sigurta u l-effikaċċja kontra l-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 14-il jum qabel u wara l-ghoti tal-vaccin tal-influwenza sabiex jirċievu jew plaċebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 60 jum qabel jew wara li rċevew prodotti tad-demm/tal-plażma jew immunoglobulini matul u sa tmiem l-istudju sabiex jirċievu jew plaċebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni għall-analizi tal-punt finali primarju tal-effikaċċja kienet tħinkludi 36 621 parteċipant b'età ta' 12-il sena jew aktar (18 242 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 18 379 fil-grupp tal-plaċebo) li ma kellhomx evidenza ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 sa 7 ijjem wara t-tieni doża. Barra minn hekk, 134 parteċipant kellhom età ta' bejn 16 u 17-il sena (66 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 68 fil-grupp tal-plaċebo) u 1 616-il parteċipant kellhom età ta' 75 sena jew aktar (804 fil-grupp tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u 812 fil-grupp tal-plaċebo).

Fiż-żmien tal-analizi primarja tal-effikaċċja, il-parteċipanti kienu ġew segwiti għal COVID-19 sintomatika għal total ta' 2 214-il sena ta' persuna (*person-years*) għall-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u għal total ta' 2 222 sena ta' persuna fil-grupp tal-plaċebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza klinika sinifikanti fl-effikaċċja globali tal-vaccin f'parteċipanti li kienu f'riskju ta' COVID-19 severa inkluži dawk b'komorbidità waħda jew aktar li jżidu r-riskju ta'

COVID-19 severa (eż. ażżma, indiči tal-massa tal-ġisem (BMI, *body mass index*) ta' $\geq 30 \text{ kg/m}^2$, mard kroniku tal-pulmun, dijabete mellitus, pressjoni għolja).

L-informazzjoni dwar l-effikaċja tat-tilqima hija pprezentata fit-Tabella 2.

Tabella 2. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-effikaċja (7 ijiem)

L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża f'parteċipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 N^a = 18 198 Każ n1^b Żmien ta' sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a = 18 325 Każ n1^b Żmien ta' sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95%)^e
Il-partecipanti kollha	8 2.214 (17 411)	162 2.222 (17 511)	95.0 (90.0, 97.9)
16 sa 64 sena	7 1.706 (13 549)	143 1.710 (13 618)	95.1 (89.6, 98.1)
65 sena jew aktar	1 0.508 (3 848)	19 0.511 (3 880)	94.7 (66.7, 99.9)
65 sa 74 sena	1 0.406 (3 074)	14 0.406 (3 095)	92.9 (53.1, 99.8)
75 sena jew aktar	0 0.102 (774)	5 0.106 (785)	100.0 (-13.1, 100.0)

Nota: Kazijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 [*Definizzjoni tal-każ: (mill-inqas 1 minn) deni, sogħla ġidida jew li marret ghall-agħar, qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar, tkexkix ta' bard, ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar, telf ġdid ta' toghhma jew xamm, ugħiġ fil-grizmejn, dijarea jew rimettar.]

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew l-ahħar doża) ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jigħiġi negattivi ghall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' testijiet ta' amplifikazzjoni ta' acidi nuklejici (NAAT, *nucleic acid amplification tests*) [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta' parteċipanti fil-grupp spċċifikat.
- b. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f' 1 000 sena ta' persuna ghall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien ghall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju ghall-punt finali.
- e. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħat ghall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza. CI mhux aġġustat ghall-multiplicità.

L-effikaċja tal-vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla ma' plaċebo kienet ta' 94.6% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% ta' 89.6% sa 97.6%) f'parteċipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, analiżi tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u parteċipanti b'komorbiditajiet medici assoċjati ma' riskju għoli ta' COVID-19 severa.

Analizi aġġornata tal-effikaċja twettqet b'kažijiet addizzjonalni kkonfermati ta' COVID-19 akkumulati waqt segwitu kkontrollat bil-plačebo li fih il-partecipanti ma kinux jafu liema sustanza qed tingħata, li tirrappreżenta sa 6 xhur wara t-tieni Doża fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

L-informazzjoni aġġornata dwar l-effikaċja tal-vaċċin hija pprezentata fit-Tabella 3.

Tabella 3. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2* preċedenti qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) matul il-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plačebo

Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 20 998 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plačebo N ^a = 21 096 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ^e ta' 95%)
Il-partecipanti kollha ^f	77 6.247 (20 712)	850 6.003 (20 713)	91.3 (89.0, 93.2)
16 sa 64 sena	70 4.859 (15 519)	710 4.654 (15 515)	90.6 (87.9, 92.7)
65 sena jew aktar	7 1.233 (4 192)	124 1.202 (4 226)	94.5 (88.3, 97.8)
65 sa 74 sena	6 0.994 (3 350)	98 0.966 (3 379)	94.1 (86.6, 97.9)
75 sena jew aktar	1 0.239 (842)	26 0.237 (847)	96.2 (76.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġdida jew li marret għall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar għall-agħar; tkexkix ta' bard; uqīgħ fil-muskoli ġdid jew li mar għall-agħar; telf ġdid ta' toġħma jew xamm; uqīgħ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analizi.

- a. N = Numru ta' partecipanti fil-grupp spċifikat.
- b. n1 = Numru ta' partecipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f' 1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f' kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' partecipanti f'riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta' kunfidenza (CI, confidence interval) ta' 95% ta' żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.
- f. Inkluži kažijiet ikkonfermati f'parteċipanti ta' età minn 12 sa 15-il sena: 0 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19; 16 fil-grupp tal-plačebo.

Fl-analizi aġġornata tal-effikaċja, l-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla mal-plačebo kienet ta' 91.1% (CI ta' 95% ta' 88.8% sa 93.0%) fil-perjodu meta l-varjanti Wuhan/tat-tip Selvaġġ u Alpha kienu r-razex predominant li kienu qed jiċċirkolaw f'parteċipanti fil-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, l-analizi aġġornata tal-effikaċja skont is-sottogrupp urew stimi tal-punti tal-effikaċja simili bejn is-sessi, il-gruppi etniċi, il-geografija u l-partecipanti b'komorbiditajiet medici u obeżità assoċjati ma' riskju għoli ta' COVID-19 sever.

Effikaċja kontra COVID-19 severa

Analizi aġġornata tal-effikaċja tal-punti finali sekondarji tal-effikaċja appoġġjat il-benefiċċju tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni ta' COVID-19 severa.

Mit-13 ta' Marzu 2021, l-effikaċja tal-vaċċin kontra COVID-19 severa hija ppreżentata biss għall-partecipanti bi jew mingħajr infel-żejja preċedenti ta' SARS-CoV-2 (Tabella 4) peress li l-ghadd ta' kažijiet ta' COVID-19 f'partecipanti mingħajr infel-żejja preċedenti ta' SARS-CoV-2 kien l-istess bħal dak f'partecipanti bi jew mingħajr infel-żejja preċedenti ta' SARS-CoV-2 kemm fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 kif ukoll fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 4. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 severa f'partecipanti bi jew mingħajr infel-żejja preċedenti ta' SARS-CoV-2 abbaži tal-Food and Drug Administration (FDA)* wara l-ewwel Doża jew minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fil-perjodu ta' segwit u kkontrollat bi plaċebo

	Kažijiet bil-vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Kažijiet bil-Plaċebo n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95% ^c)
Wara l-ewwel Doża ^d	1 8.439 ^e (22 505)	30 8.288 ^e (22 435)	96.7 (80.3, 99.9)
7 ijiem wara t-tieni Doża ^f	1 6.522 ^g (21 649)	21 6.404 ^g (21 730)	95.3 (70.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta' bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf-ġdid ta' toghma jew xamm; uġiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Mard sever bil-COVID-19 kif definit mill-FDA huwa COVID-19 ikkonfermata u l-preżenza ta' mill-inqas 1 minn dawn li ġejjin:

- Sinjali kliniči waqt il-mistieħ li jindikaw mard sistemiku sever (rata respiratorja ta' ≥ 30 nifs kull minuta, rata ta' taħbi tal-qalb ta' ≥ 125 taħbi kull minuta, saturazzjoni ta' ossigeno ta' $\leq 93\%$ fuq l-arja tal-kamra fil-livell tal-baħar, jew proporzjon ta' pressjoni parpjali ta' ossigeno fl-arterji għal ossigeno meħud 'il-ġewwa frazzjonali < 300 mm Hg);
- Insuffiċjenza respiratorja [definita bhala l-ħtieġa ta' ossigeno bi fluss għoli, ventilazzjoni mhux invażiva, ventilazzjoni mekkanika jew ossigenazzjoni ekstrakorporali b'membrana (ECMO, Extracorporeal Membrane Oxygenation)];
- Evidenza ta' xokk (pressjoni sistolika tad-demm < 90 mm Hg, pressjoni dijastolika tad-demm < 60 mm Hg, jew ħtieġa ta' vasopressors);
- Disfunkzjoni akuta sinifikanti tal-kliewi, tal-fwied jew newroloġika;
- Dħul t-Taqsima ta' Kura Intensiva;
- Mewt.

- a. n1 = Numru ta' partecipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- b. n2 = Numru ta' partecipanti f'riskju għall-punt finali.
- c. L-intervall ta' kunfidenza (CI, confidence interval) ta' żewġ naħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għażiż għalli-żmien ta' sorveljanza.
- d. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni tal-effikaċja kollha disponibbli (intenzjoni li tiġi ttrattata modifikata) tal-ewwel Doża li kienet tinkludi l-partecipanti randomised kollha li rrewev mill-inqas doża waħda tal-intervent tal-istudju.
- e. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa mill-ewwel Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- f. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) li nkludiet il-partecipanti eligibbli randomised kollha magħżula li jirċievu d-doża(i) kollha tal-intervent tal-istudju kif randomised fil-perjodu definit minn qabel, li m'għandhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra tal-protokoll kif determinat mit-tabib.
- g. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

Effikaċja u immunoġenicità f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi inizjali ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena (li tirrappreżenta żmien ta' segwitu medjan ta' > xahrejn wara d-Doża 2) mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f'1 005 parteċipanti li rċevew il-vaċċin u 16-il kaž minn 978 li rċevew plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 75.3, 100.0). F'parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kazijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 18-il kaž fl-1 110 parteċipanti li rċevew plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 78.1, 100.0).

Ġew imwettqa analiżiżiet tal-effikaċja aġġornati b'aktar kazijiet ta' COVID-19 ikkonfermat akkumulati matul is-segwit u kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżentaw sa 6 xhur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analiżi tal-effikaċja aġġornata ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f'1 057 parteċipant li rċevew il-vaċċin u kien hemm 28 kaž mill-1 030 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 86.8, 100.0) fil-perjodu meta l-varjant Alpha kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F'parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kazijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 30 kaž fil-1 109 parteċipanti li rċevew il-plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 87.5, 100.0).

Fi studju 2, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' SARS-CoV-2 xahar wara d-Doża 2 twettqet f'sottogrupp ta' parteċipanti magħżula b'mod każwali li ma kellhom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika ta' infezzjoni ta' SARS CoV-2 fil-passat sa xahar wara d-Doża 2, li qabbel ir-rispons f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena ($n = 190$) ma' parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena ($n = 170$).

Il-proporzjon tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) fil-grupp ta' età minn 12 sa 15-il sena meta mqabbel mal-grupp ta' età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.76, b'CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ta' 1.47 sa 2.10. Għalhekk, il-kriterju ta' nuqqas ta' inferjorità ta' 1.5 darbiet intlaħaq hekk kif il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għall-proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*] kien ta' > 0.67.

Immunoġenicità f'parteċipanti b'età minn 18-il sena 'l fuq - wara doża booster

L-effettività ta' doża *booster* ta' Comirnaty kienet ibbażata fuq valutazzjoni ta' titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, *50% neutralizing antibody titers*) kontra SARS-CoV-2 (USA_WA1/2020) fi Studju 2. F'dan l-istudju, id-doża *booster* ingħatat 5 sa 8 xhur (medjan 7 xhur) wara t-tieni doża. Fi Studju 2, analiżi ta' NT50 xahar wara d-doża *booster* imqabbla ma' xahar wara s-serje primarja f'individwi b'età minn 18 sa 55 sena li ma kellhom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat sa xahar wara t-tilqima *booster* uriet nuqqas ta' inferjorità kemm għall-proporzjon medju ġeometriku (GMR, *geometric mean ratio*) kif ukoll għad-differenza fir-rati tar-rispons seroloġiku. Ir-rispons seroloġiku għal partecipant kien definit bħala kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet f'NT50 mil-linja bażi (qabel is-serje primarja). Dawn l-analiżi huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 5.

Tabella 5. Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru)[†] (SARS-CoV-2 USA_WA1/2020) – paragun tal-GMT u tar-rata ta' rispons serologiku ta' xahar wara doża booster ma' xahar wara s-serje primarja - parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni sa xahar wara doża booster* - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenitā tad-doża booster[‡]

	n	Xahar wara d-doża booster (CI ta' 95%)	Xahar wara s-serje primarja (CI ta' 95%)	Xahar wara d-doża booster - xahar wara s-serje primarja (CI ta' 97.5%)	L-ghan ta' nuqqas ta' inferjoritā intlaħaq (Y/N)
Titru newtralizzanti ta' 50% medju ġeometriku (GMT^b)	212 ^a	2 466.0 ^b (2 202.6, 2 760.8)	755.7 ^b (663.1, 861.2)	3.26 ^c (2.76, 3.86)	Y ^d
Rata ta' rispons serologiku (%) għal titru newtralizzanti ta' 50%[†]	200 ^e	199 ^f 99.5% (97.2%, 100.0%)	190 ^f 95.0% (91.0%, 97.6%)	4.5% ^g (1.0%, 7.9% ^h)	Y ⁱ

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NAAT = nucleic acid amplification test (test tal-amplifikazzjoni tal-acidi nukleici); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (sindrome respiratorja severa u akuta ikkawżata mill-koronavirus 2); Y/N = yes/no (iva/le).

† NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 mNeonGreen Virus Microneutralization Assay. L-assay juža virus reporter fluorexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni tal-virus tinqara fuq saffi waħdanin ta' ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni tas-serum reciproku li fih 50% tal-virus huwa newtralizzat.

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (sa xahar wara li rċevew doża booster ta' Comirnaty) ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata sa xahar wara d-doża booster kienu inkluži fl-analizi.

± Il-parteċipanti eligibbli kollha li kienu rċevew 2 dozi ta' Comirnaty kif randomised inizjalment, bid-Doża 2 riċevuta fil-perjodu definit minn qabel (fi żmien 19 sa 42 jum wara d-Doża 1), irċevew doża booster ta' Comirnaty, kellhom mill-inqas riżultat wieħed validu u definit tal-immunoġenitā wara doża booster minn ġbir ta' demm f'perjodu xiera (fi żmien 28 sa 42 jum wara d-doża booster), u ma kellhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra mill-protokoll kif determinat mit-tabib.

- a. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati validi u definiti tal-assay fiż-żewġ punti ta' hin ta' teħid tal-kampjuni fil-perjodu speċifikat.
- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- c. GMRs u CIs ta' 97.5% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tal-assay u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t).
- d. Nuqqas ta' inferjoritā hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 97.5% ta' żewġ naħat għall-GMR huwa ta' > 0.67 u l-istima f'punt ta' hin tal-GMR hija ta' ≥ 0.80 .
- e. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u definiti għall-assay speċifikat fil-linjal bażi, xahar wara d-Doża 2 u xahar wara d-doża booster fil-perjodu speċifikat. Dawn il-valuri huma d-denominaturi għall-kalkoli percentwali.
- f. Numru ta' parteċipanti b'rispons serologiku għall-assay speċifikat bid-doża/punt ta' hin meta ttieħed il-kampjun speċifikati. CI eżżat ta' żewġ naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- g. Differenza fil-proporzjonijiet, expressa bħala persentaġġ (xahar wara d-doża booster – xahar wara d-Doża 2).
- h. CI ta' Wald ta' 2 naħat aġġustat għad-differenza fil-proporzjonijiet, expressa bħala persentaġġ.
- i. Nuqqas ta' inferjoritā hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 97.5% ta' żewġ naħat għad-differenza percentwali huwa ta' $> -10\%$.

Effikaċċja relativa tal-vaċċin f'parteċipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq - wara doża booster

Analiżi interim tal-effikaċċja ta' Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-booster li twettaq fuq madwar 10 000 parteċipant b'età minn 16-il sena 'l fuq li ġew reklutati minn studju 2, evalwat kažijiet

ikkonfermati ta' COVID-19 akkumulati minn tal-inqas 7 ijiem wara tilqim *booster* sad-data ta' meta waqfet tingabar id-data tal-5 ta' Ottubru 2021, li tirrappreżenta medjan ta' 2.5 xhur ta' segwitu wara l-*booster*. Id-doža *booster* ingħatat minn 5 xhur sa 13-il xahar (medjan 11-il xahar) wara t-tieni doža. Ĝiet evalwata l-effikaċja tal-vaccin tad-doža *booster* ta' Comirnaty wara s-serje primarja meta mqabbla mal-grupp tal-*booster* plačebo li rċieva biss id-doža tas-serje primarja.

L-informazzjoni dwar l-effikaċja relattiva tal-vaccin għal partecipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar mingħajr evidenza preċedenti ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 hija pprezentata fit-Tabella 6. L-effikaċja relattiva tal-vaccin f-partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kienet ta' 94.6% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% ta' 88.5% sa 97.9%), simili għal dak osservat f'dawk il-partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti. Każijiet primarji ta' COVID-19 osservati minn 7 ijiem wara t-tilqima *booster* kienu 7 każijiet primarji fil-grupp ta' Comirnaty, u 124 każ primarju fil-grupp tal-plačebo.

Tabella 6. Effikaċja tal-vaccin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tilqima *booster* - partecipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar mingħajr evidenza ta' infezzjoni - populazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-effikaċja

L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara d-doža <i>booster</i> f-partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2*				
	Comirnaty N^a=4 695 Każ n1^b Żmien ta' Sorveljanza^c (n2^d)	Plačebo N^a=4 671 Każ n1^b Żmien ta' Sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja Relattiva tal- Vaċċin^e % (CI ta' 95%^f)	
L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tilqima <i>booster</i>	6 0.823 (4 659)	123 0.792 (4 614)	95.3 (89.5, 98.3)	

Nota: Każijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġdida jew li marret għall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar għall-agħar; tkexkix ta' bard; ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar għall-agħar; telf ġdid ta' toghma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew it-tilqima *booster*) ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1, u li kellhom NAAT negattiv [kampjun mill-imnieħer] fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tilqima *booster*) kienu inklużi fl-analiżi.

- a. N = Numru ta' partecipanti fil-grupp spċċifikat.
- b. n1 = Numru ta' partecipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f' 1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f-kull grupp f-riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tilqima *booster* sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' partecipanti f-riskju għall-punt finali.
- e. Effikaċja relattiva tal-vaccin tal-grupp b'*booster* ta' Comirnaty meta mqabbla mal-grupp tal-plačebo (mingħajr *booster*).
- f. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħħat għall-effikaċja relattiva tal-vaccin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

Immunoġenicità ta' doža booster wara tilqim primarju b'vacċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19

Tagħrif dwar l-effettività ta' doža *booster* ta' Comirnaty (30 mcg) f-individwi li lestew it-tilqim primarju b'vacċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doža *booster* eterologa) inkiseb minn data dwar l-immunoġenicità minn prova klinika *open label* ta' fażi 1/2 (NCT04889209) ta' studju indipendentni tal-Istituti Nazzjonali tas-Saħħa (NIH, *National Institutes of Health*) li saret fl-Istati Uniti. F'dan l-istudju, aduli (firxa ta' 19 sa 80 sena) li kienu lestew it-tilqim primarju b'sensiela ta' 2 doži ta' Moderna 100 mcg (N = 51, età medja 54±17), doža waħda ta' Janssen (N = 53, età medja 48±14), jew sensiela ta' 2 doži ta' Comirnaty 30 mcg (N = 50, età medja 50±18) mill-inqas 12-il ġimxha qabel ma rregistraw fl-istudju u li ma rrappurtaw l-ebda passat ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 irċevew doža

booster ta' Comirnaty (30 mcg). Il-*booster* ta' Comirnaty wassal għal żieda ta' 36, 12, u 20 darba il-GMR fit-titri newtralizzanti wara d-doži primarji ta' Janssen, Moderna, u Comirnaty, rispettivament.

L-ġħoti ta' *booster* eterologu b'Comirnaty ġie evalwat ukoll fl-istudju CoV-BOOST (EudraCT 2021-002175-19), prova ta' fażi 2 b'aktar minn centrū wieħed, *randomised*, ikkontrollata tat-tielet doža bhala tilqima *booster* kontra COVID-19, li fiha 107 partecipanti adulti (età medjana ta' 71 sena, firxa interkwartili ta' 54 sa 77 sena) ġew randomised mill-inqas 70 jum wara 2 doži ta' Vaċċin tal-AstraZeneca għall-COVID-19. Wara s-sensiela primarja ta' Vaċċin tal-AstraZeneca għall-COVID-19, id-drabi ta' bidla tal-GMR fl-antikorpi newtralizzanti NT50 għall-psewdovirus (tip selvaġġ), żdiedet b'21.6 darbiet b'*booster* eterologu ta' Comirnaty (n = 95).

Immunogeničità f'partecipanti b'età ta' > 55 sena – wara doža booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty (30 mcg)

F'analizi interim ta' sottogrupp minn Studju 4 (Sottostudju E), 305 partecipanti b'età ta' > 55 sena li kienu lestew serje ta' 3 doži ta' Comirnaty irċevew Comirnaty (30 mcg) bhala doža *booster* (ir-raba' doža) 5 xħur sa 12-il xahar wara li rċevel Doža 3. Għad-data tas-sottogrupp tal-immunoġenicità ara Tabella 7.

Immunogeničità f'partecipanti b'età minn 18 sa ≤ 55 sena – wara doža booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty (30 mcg)

F'Sottostudju D [sottogrupp minn Studju 2 (Fażi 3) u Studju 4 (Fażi 3)], 325 partecipanti b'età minn 18 sa ≤ 55 sena li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty irċevew Comirnaty (30 mcg) bhala doža *booster* (ir-raba' doža) 90 sa 180 jum wara li rċevel Doža 3. Għad-data tas-sottogrupp tal-immunoġenicità ara Tabella 7.

Tabella 7. Sommarju tad-data tal-immunoġenicità minn partecipanti f'C4591031 Sottostudju D (sett estiż b'mod shih ta' koorti 2) u Sottostudju E (sottogrupp tal-immunoġenicità tal-koorti estiż) li rċevel Comirnaty 30 mcg bhala *booster* (ir-raba' doža) - partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni sa xahar wara d-doža *booster* – popolazzjoni li setgħet tigi evalwata għall-immunoġenicità

	Doža/ punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Sottostudju D (età ta' 18 sa ≤ 55 sena) Comirnaty 30 mcg		Sottostudju E (età ta' > 55 sena) Comirnaty 30 mcg	
GMT		N ^b	GMT (CI ta' 95% ^d)	N ^b	GMT (CI ta' 95% ^d)
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 – Omicron BA.1 – NT50 (titru)	1/Prevax	226	315.0 (269.0, 368.9)	167	67.5 (52.9, 86.3)
	1/Xahar	228	1 063.2 (935.8, 1 207.9)	163	455.8 (365.9, 567.6)
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - razza ta' referenza – NT50 (titru)	1/Prevax	226	3 999.0 (3 529.5, 4 531.0)	179	1 389.1 (1 142.1, 1 689.5)
	1/Xahar	227	12 009.9 (10 744.3, 13 424.6)	182	5 998.1 (5 223.6, 6 887.4)
Rata ta' respons serologiku xahar wara Doža 4		N ^c	n ^e (%) (CI ta' 95% ^f)	N ^c	n ^e (%) (CI ta' 95% ^f)
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 – Omicron BA.1 – NT50 (titru)	1/Xahar	226	91 (40.3%) (33.8, 47.0)	149	85 (57.0%) (48.7, 65.1)

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - razza ta' referenza - NT50 (titru)	1/Xahar	225	76 (33.8%) (27.6, 40.4)	179	88 (49.2%) (41.6, 56.7)
---	---------	-----	----------------------------	-----	----------------------------

Taqṣiriet: CI = *confidence interval* (intervall ta' kunfidenza); GMT = *geometric mean titer* (titru medju ġeometriku); LLOQ = *lower limit of quantitation* (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NAAT = *nucleic acid amplification test* (test tal-amplifikazzjoni tal-aċċidi nukleici); NT50 = *50% neutralizing titer* (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = *severe acute respiratory syndrome coronavirus 2* (sindrome respiratorja severa u akuta ikkawżata mill-koronavirus 2).

Nota: Iż-żmien medjan mid-Doża 3 sad-Doża 4 ta' Comirnaty 30 mcg huwa ta' 4.0 xhur għas-Sottostudju D Koorti 2 u ta' 6.3 xhur għall-koorti estiża ta' Sottostudju E.

Nota: Grupp Estiż b'Mod Shih ta' Sottostudju D = Koorti 2 minbarra l-grupp ta' sorveljanza; Sottogrupp tal-Immunoġeniċità ta' Sottostudju E = kampjun każwali ta' 230 parteċipant f'kull grupp ta' vaċċini magħżul mill-koorti estiża.

Nota: Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika (sal-ġbir tal-kampjun tad-demm ta' xahar wara t-tilqima tal-istudju) ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri, riżultat negattiv għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] waqt iż-żjara tat-tilqima tal-istudju u ż-żjara ta' xahar wara t-tilqima tal-istudju, riżultat NAAT [kampjun mill-imnieħer] negattiv waqt iż-żjara tat-tilqima tal-istudju u fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel il-ġbir tal-kampjun tad-demm ta' xahar wara t-tilqima tal-istudju) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 ġew inkluži fl-analizi.

Nota: Rispons seroloġiku huwa definit bhala l-kisba ta' žieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja baži (qabel it-tilqima tal-istudju). Jekk il-kejl tal-linja baži jkun taħt l-LLOQ, il-kejl ta' wara t-tilqima ta' $\geq 4 \times \text{LLOQ}$ jitqies bħala respons seroloġiku.

- a. Žmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. N = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat fil-punt ta' žmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. N = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat kemm fil-punt ta' žmien ta' qabel it-tilqima kif ukoll fil-punt ta' žmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- d. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- e. n = Numru ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku għall-assay spċifikat fil-punt ta' žmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- f. CI eżatt ta' żewġ naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenċija Ewropea għall-Mediċini ddiferi l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b'Comirnaty fil-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Effett tossiku generali

Firien li nghataw Comirnaty gol-muskoli (li rċivew 3 doži sħaħ tal-bniedem darba fil-ġimgħa, li jiġi generaw livelli relativament oħħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem) urew xi edima u eritema fis-sit tal-injezzjoni u židiet fiċ-ċelluli bojod tad-demm (inkluži basofili u eosinofili) konsistenti ma' rispons infjammatorju kif ukoll formazzjoni ta' spazji żgħar (*vacuoles*) f'epatoċċi portali mingħajr evidenza ta' hsara fil-fwied. L-effetti kollha kienu riversibbli.

Effett tossiku fuq il-ġeni/Riskju ta' kanċer

La saru studji dwar l-effett tossiku fuq il-ġeni u lanqas dwar ir-riskju ta' kanċer. Il-komponenti tal-vaċċin (lipidi u mRNA) mhumiex mistennija li jkollhom potenzjal ta' effett tossiku fuq il-ġeni.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp ġie investigat fil-firien fi studju kkombinat dwar l-effett tossiku fuq il-fertilità u l-iżvilupp fejn firien nisa kienu mogħtija Comirnaty ġol-muskoli qabel it-tgħammir u waqt it-tqala (irċevew 4 doži shah tal-bniedem li jiġgeneraw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem, mifruxa minn jum 21 qabel it-tgħammir sa jum 20 tat-tqala). Ir-risponsi ta' antikorpi newtralizzanti għal SARS-CoV-2 kienu preżenti f'annimali materni minn qabel it-tgħammir sa tmiem l-istudju f'jum 21 wara t-twelid kif ukoll fil-feti u l-frieh. Ma kien hemm l-ebda effetti relatati mal-vacċin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, jew l-iżvilupp tal-embriju u l-fetu jew tal-frieh. M'hemm data disponibbli dwar Comirnaty dwar it-trasferiment tal-vaċċin mill-plaċenta jew dwar it-tnejħha fil-ħalib tas-sider.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)

2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)

1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

Kolesterol

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatabilitajiet

Dan il-prodott mediciinali m'għandux jitħallat ma' prodotti mediciinali oħrajn.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali

Kunjett mhux miftuħ

Kunjett iffriżat

Sentejn meta jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Il-vaċċin se jiġi riċevut ffrizat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut il-vaċċin iffriżat jista' jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Kunjetti b'doża waħda

Meta jinħażnu ffrizati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'doża waħda tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

Meta jinħażnu ffrizati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'aktar minn doža waħda tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 6 sīgħat jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjett li nhall mis-silg

10 ġimħat ta' hażna u trasport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-sentejn li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vaċċin jitmexxa għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vaċċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi oriġinali għandha tigi maqtugħha.
- Jekk il-vaċċin jiġi riċevut f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost giet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-frigġ u d-data ta' meta jiskadi oriġinali suppost giet maqtugħha.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħa jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġu mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinhall mis-silg, il-vaċċin m'għandux jerġa' jiġi ffriżat.

Immaniġġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura rakkomandata waqt hażna fil-frigġ

- *Data* dwar l-istabbiltà tindika li l-kungett mhux miftuħ huwa stabbli sa 10 ġimħat meta jinħażen f'temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimħat f'temperatura bejn 2 °C u 8 °C.
- *Data* dwar l-istabbiltà tindika li l-kunnett jista' jinħażen għal massimu ta' 24 siegħa f'temperaturi ta' 8 °C sa 30 °C, inkluż għal massimu ta' 12-il siegħa wara li l-kunnett jittaqqab għall-ewwel darba.

Din l-informazzjoni hija maħsuba biex tiggwida lill-professjonisti tal-kura tas-saħħa f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura rakkomandata biss.

Kunjett miftuħ

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu giet murija għal 12-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C, li jinkludu sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Mil-lat mikrobijologiku, sakemm il-metodu tal-ftuħ ma jeskludix ir-riskji ta' kontaminazzjoni bil-mikrobi, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-ħinijiet u l-kondizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fil-friza f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Waqt il-ħażna, evita kemm tista' l-esponenti għad-dawl tal-kamra, u evita esponenti għal dawl tax-xemx dirett u għal dawl ultravjola.

Għall-kondizzonijiet ta' hażna wara li jinhall mis-silg u wara li jinfetaħ għall-ewwel darba, ara sezzjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm ġo fi

Dispersjoni ta' Comirnaty hija fornuta f'kunnett trasparenti ta' 2 mL (ħġieg tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tal-plastik griżi li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'siġill tal-aluminju.

Kunjett wieħed b'doża waħda fiħ doža waħda ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Kunjett wieħed b'aktar minn doža waħda (2.25 mL) fiħ 6 doži ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'doża waħda: 10 kunjetti.

Daqsijiet tal-pakketti ta' kunjett b'aktar minn doża waħda: 10 kunjetti jew 195 kunjett.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġgar iehor

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġgar qabel l-użu

Comirnaty għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tiġi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifika li l-kunjett għandu **ghatu tal-plastik griż u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty 30 mikrogramma/doża dispersjoni ghall-injezzjoni** (minn 12-il sena 'l fuq).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġbok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott ta' dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffrizat dan għandu jinħall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġi ttrasferiti għal ambient b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinħallu mis-silg. Kun żgur li l-kunjetti nhallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
 - Kunjetti b'doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'doża waħda jista' jieħu sagħtejn biex jinħall mis-silg.
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'aktar minn doża waħda jista' jieħu 6 sigħat biex jinħall mis-silg.
- Meta cċaqlaq il-kunjetti għal ġażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuha jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C;** dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti individwali ffrizati jistgħu jinħallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li jkunu nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.3 mL

- Qabel l-użu hallat bil-mod billi taqleb il-kunjetti ta' taħt fuq għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Qabel thallat, id-dispersjoni li tkun inħalliet mis-silg jista' jkun fiha particelli amorfī opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- Wara li thallat il-vacċin għandu jidher bħala dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ mingħajr l-ebda particelli viżibbli. Tużax il-vacċin jekk ikun hemm particelli jew tibdil fil-kulur.
- Iċċekkja jekk il-kunjett huwiex kunjett b'doża waħda inkella kunjett b'aktar minn doża waħda u segwi l-istruzzjonijiet applikabbli għall-immaniġġjar t'hawn taħt:
 - Kunjetti b'doża waħda
 - Igħbed doża waħda ta' 0.3 mL tal-vacċin.
 - Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda fihom 6 doži ta' 0.3 mL kull waħda.
 - Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselha antisettika li tintuża darba u tintrema.
 - Igħbed 0.3 mL ta' Comirnaty.

Sabiex jingibdu 6 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir.** Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex tingħibed is-sitt doża minn kunjett wieħed.

- Kull doża għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vacċin.

- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doża šiħha ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Irregistra d-data/hin xierqa fuq il-kunjett. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat 12-il siegħa wara li l-kunjett ikun ittaqqab għall-ewwel darba.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
 An der Goldgrube 12
 55131 Mainz
 Il-Ġermanja
 Phone: +49 6131 9084-0
 Fax: +49 6131 9084-2121
 service@biontech.de

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Kunjetti b'doża waħda

EU/1/20/1528/013

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

EU/1/20/1528/002

EU/1/20/1528/003

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Diċembru 2020

Data tal-ahħar tiġid: 10 ta' Ottubru 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Агентија Европеа гħall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

▼ Dan il-prodott medicijnali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġi rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIJNALI

Comirnaty 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'aktar minn doża waħda b'għatu oranġo u għandu jiġi dilwit qabel l-użu.

Wara d-dilwizzjoni, kunjett wieħed (1.3 mL) fi 10 doži ta' 0.2 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Doża waħda (0.2 mL) fiha 10 mikrogrammi ta' tozinameran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanopartiċelli tal-lipidi).

Tozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ċelluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) viral ta' SARS-CoV-2.

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni (konċentrat sterili).

Il-vaċċin huwa dispersjoni ffrizata ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9).

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Comirnaty 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni huwa indikat għal tilqim attiv biex jippreveni l-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2, fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċċiali.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigħifieri, b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena)

Comirnaty 10 mikrogrammi/doża jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bħala doża waħda ta' 0.2 mL għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena irrisspettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19 (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doża reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Popolazzjoni immunokompromessa b'mod sever b'età minn 5 snin 'l fuq

Jistgħu jingħataw doži addizzjonal li huma immunokompromessi b'mod sever skont ir-rakkomandazzjonijiet nazzjonali (ara sezzjoni 4.4).

Comirnaty 10 mikrogrammi/doża għandu jintuża biss għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Popolazzjoni pedjatrika

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Għad-dettalji, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

Is-sigurtà u l-effikaċċja tal-vaċċin fi trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur għadhom ma ġewx determinati s'issa.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Comirnaty 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni għandu jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni (ara sezzjoni 6.6).

Wara d-dilwizzjoni, kunjetti ta' Comirnaty ikun fihom 10 doži ta' 0.2 mL tal-vaċċin. Sabiex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed, għandhom jintużaw siringi u/jew labar b'volum li ma jintużax żgħir. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labru b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkun hemm volum suffiċjenti biex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed. Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doża għandu jkun fha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovd idoża shiha ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqeqadha jaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Is-sit preferut huwa l-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Tinjettax il-vaċċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew ġol-ġilda.

Il-vaċċin m'għandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vaċċini jew prodotti medicinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet fuq kif tholl mis-silg, l-immaniġġar u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Traċċabilità

Sabiex tittejeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijologici, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati b'mod ċar.

Rakkomandazzjonijiet ġenerali

Sensittività eċċessiva u anafilassi

Ġew irrapportati avvenimenti ta' anafilassi. Trattament mediku u sorveljanza xierqa għandhom dejjem ikunu disponibbli fil-pront f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ġhoti tal-vaċċin.

Osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta hija rakkodata wara t-tilqima. M'għandhiex tingħata doża oħra tat-tilqima lil dawk li kellhom anafilassi wara doża preċedenti ta' Comirnaty.

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite u perikardite wara tilqim b'Comirnaty. Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien f'tit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss wara t-tieni tilqima, u aktar ta' spiss f'irġiel iż-ġħar (ara sezzjoni 4.8). Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-każijiet jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom joqogħdu attenti għas-sinjalji u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma (inkluži ġenituri jew persuni li jieħdu ħsieb xi persuna oħra) għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifixxu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bhal uġiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta' nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom jikkonsultaw gwida u/jew speċjalisti biex jiddijanostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluži reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress (eż. sturdament, palpitazzjonijiet, żidet fir-rata ta' taħbit tal-qalb, bidliet fil-pressjoni tad-demm, parestesija, ipoestesija u għaraq) jistgħu jseħħu f'assocjazzjoni mal-proċess tat-tilqima innifsu. Reazzjonijiet relatati ma' stress huma temporanji u jgħaddu waħedhom. L-individwi għandhom jiġu avżati biex jiġbdu l-attenzjoni tal-fornitur tat-tilqim dwar dawn is-sintomi ghall-evalwazzjoni. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat koriment ikkawżat minn haġġi hażin.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tiġi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infezzjoni akuta. Il-preżenza ta' infezzjoni żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Tromboċitopenija u disturbi fil-koagulazzjoni

Bhal b'injezzjonijiet gol-muskoli oħra, il-vaċċin għandu jingħata b'attenzjoni f'individwi li jkunu qed jircievu terapija kontra il-koagulazzjoni tad-demm jew dawk bi tromboċitopenija jew xi disturb fil-koagulazzjoni (bħal emofilja) għax f'dawn l-individwi jistgħu jseħħu fsada jew tbengil wara għoti gol-muskoli.

Individwi immunokompromessi

L-effikaċja u s-sigurtà tal-vaċċin ma ġewx evalwati f'individwi immunokompromessi, inkluži dawk li jkunu qed jircievu terapija immunosoppressiva. L-effikaċja ta' Comirnaty tista' tkun inqas f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vaċċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn provi kliniči li għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bhal kull vaċċin, it-tilqima b'Comirnaty tista' ma jipproteġix lil kull minn jircievi l-vaċċin. L-individwi jistgħu ma jkunux protetti kompletament sa 7 ijiem wara t-tilqima tagħhom.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ghoti ta' Comirnaty flimkien ma' tilqim ieħor ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddigh

Tqala

Ammont kbir ta' data ta' osservazzjoni minn nisa tqal imlaqqma b'Comirnaty matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz żieda fir-riżultati avversi tat-tqala. Filwaqt li data dwar ir-riżultati tat-tqala wara tilqim matul l-ewwel trimestru bħalissa hija limitata, ma kinitx osservata żieda fir-riskju ta' korriement. Studji fuq l-animali ma jindikawx effetti ħżiena diretti jew indiretti fuq it-tqala, l-iżvilupp tal-embriju/fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-twelid (ara sezzjoni 5.3). Comirnaty jista' jintuża waqt it-tqala.

Treddiġħ

L-ebda effett fuq it-trabi tat-twelid/trabi li treddgħu ma hu mistenni peress li l-espożizzjoni sistemika għal Comirnaty hi żgħira ġafna fil-mara li qegħda tredda'. Data ta' osservazzjoni minn nisa li kien qed ireddgħu wara t-tilqim ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi li treddgħu. Comirnaty jista' jintuża waqt it-treddiġħ.

Fertilità

Studji fuq l-animali ma jindikawx effetti ħżiena diretti jew indiretti fir-rigward tal-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3)

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Comirnaty m'għandu l-ebda effett jew ftit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaffettwaw il-ħila biex issuq jew thaddem magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži
 Fi Studju 3, total ta' 3 109 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew mill-inqas doža waħda ta' Comirnaty 10 mcg u total ta' 1 538 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew plačebo. Fiż-żmien tal-analiżi ta' Studju 3 Fażi 2/3 b'data sa meta waqfet tingabar id-data tal-20 ta' Mejju 2022, 2 206 (1 481 Comirnaty 10 mcg u 725 plačebo) tifel u tifla gew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža fil-perjodu ta' segwitu blinded ikkontrollat bil-plačebo. L-evalwazzjoni tas-sigurtà fi Studju 3 għadha għaddejja.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew 2 doži kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 80\%$), għejja kbira ($> 50\%$), uġiġi ta' ras ($> 30\%$), ħmura u nefħha fis-sit tal-injezzjoni ($\geq 20\%$), uġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, u dijarea ($> 10\%$).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doža booster

F'subsett minn Studju 3, total ta' 2 408 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena rċevew doža booster ta' Comirnaty 10 mcg mill-inqas 5 xhur (medda ta' bejn 5.3 u 19.4 xhur) wara li temmew is-serje primarja. L-analiżi tas-subsett ta' Fażi 2/3 ta' Studju 3 hija bbażata fuq data sad-data meta waqfet tingabar id-data tat-28 ta' Frar 2023 (hin medjan ta' segwitu ta' 6.4 xhur).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doža booster kien simili għal dak osservat wara l-kors primarju. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena wara d-doža booster kienu

wġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 30%), uġiġħ ta' ras (> 20%), uġiġħ fil-muskoli, tkexkix ta' bard, ħmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%).

Adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi ta' segwitu tas-sigurtà fit-tul fi Studju 2, 2 260 adolexxenti (1 131 Comirnaty u 1 129 plaċebo) kellhom età minn 12 sa 15-il sena. Minn dawn, 1 559 adolexxenti (786 Comirnaty u 773 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li rċevew 2 doži kien uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 90%), għeja kbira u uġiġħ ta' ras (> 70%), uġiġħ fil-muskoli u tkexkix ta' bard (> 40%), artralġja u deni (> 20%).

Parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fi Studju 2, total ta' 22 026 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew mill-inqas doža waħda ta' Comirnaty 30 mcg u total ta' 22 021 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew plaċebo (inkluži 138 u 145 adolexxenti b'età ta' 16 u 17-il sena fil-gruppi tal-vaċċin u tal-plaċebo, rispettivament). Total ta' 20 519 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew 2 doži ta' Comirnaty.

Fiż-żmien tal-analiżi ta' Studju 2 b'data meta waqfet tingabar id-data tat-13 ta' Marzu 2021 għall-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinux jafu liema sustanza qed tingħata sad-dati li fihom il-parteċipanti saru jafu liema sustanza kienet qed tingħata, total ta' 25 651 (58.2%) parteċipant (13 031 Comirnaty u 12 620 plaċebo) b'età ta' 16-il sena u aktar ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža. Dan inkluda total ta' 15 111-il parteċipant (7 704 Comirnaty u 7 407 plaċebo) b'età minn 16 sa 55 sena u total ta' 10 540 (5 327 Comirnaty u 5 213 plaċebo) parteċipant b'età ta' 56 sena jew aktar.

L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew 2 doži kien uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 60%), uġiġħ ta' ras (> 50%), uġiġħ fil-muskoli (> 40%), tkexkix ta' bard (> 30%), uġiġħ fil-ġogi (> 20%), deni u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%) u ġeneralment kienu ħtief jew moderati fl-intensità u għaddew fi ffit jiem wara t-tilqima. Frekwenza kemmxejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattoġeniċità kienet assoċjata ma' età akbar.

Il-profil tas-sigurtà f'545 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew Comirnaty, li kienu seropożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja baži, kien simili għal dak osservat fil-popolazzjoni ġenerali.

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doža booster

Sottogrupp mill-parteċipanti ta' Studju 2 Fażi 2/3 ta' 306 adulti b'età minn 18 sa 55 sena li temmew il-kors originali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doža booster ta' Comirnaty madwar 6 xhur (firxa ta' 4.8 sa 8.0 xhur) wara li rċevew Doža 2. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doža booster, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 8.3 xhur (firxa 1.1 sa 8.5 xhur) u 301 parteċipant kienu ġew segwiti għal ≥ 6 xhur wara d-doža booster sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (22 ta' Novembru 2021).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doža booster kien simili għal dak osservat wara 2 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena kienet uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 60%), uġiġħ ta' ras (> 40%), uġiġħ fil-muskoli (> 30%), tkexkix ta' bard u artralġja (> 20%).

Fi Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-booster, parteċipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq reklutati minn Studju 2 irċevew doža booster ta' Comirnaty (5 081 parteċipant), jew plaċebo (5,044 parteċipant) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doža ta' Comirnaty. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doža booster, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 2.8 xhur (firxa 0.3 sa 7.5 xhur) wara d-doža booster fil-perjodu ta' segwitu blinded ikkontrollat bil-plaċebo sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (8 ta' Frar 2022). Minn dawn, 1 281 parteċipant (895 Comirnaty u 386 plaċebo) ġew segwiti

għal ≥ 4 xhur wara d-doża *booster* ta' Comirnaty. Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġodda ta' Comirnaty.

Sottogrupp mill-partecipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 825 adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li temmew il-kors originali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 11.2 xhur (firxa ta' 6.3 sa 20.1 xahar) wara li rċevel Doža 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevel doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 9.5 xhur (firxa 1.5 sa 10.7 xhur) abbażi ta' *data sad-data* ta' meta waqfu jiġu segwiti (3 ta' Novembru 2022). Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġodda ta' Comirnaty.

Doża booster wara tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għal COVID-19

F'5 studji indipendenti dwar l-użu ta' doża *booster* ta' Comirnaty f'individwi li kienu lestew it-tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doża *booster* eterologa), ma ġew identifikati l-ebda problemi ta' sigurtà ġodda (ara sezzjoni 5.1).

Lista f'tabbera ta' reazzjonijiet avversi minn studji kliniči u mill-esperjenza ta' wara t-tqeħid fis-suq f'individwi b'età ta' 5 snin jew aktar

Reazzjonijiet avversi osservati waqt studji kliniči huma elenkti hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$), Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), Rari ħafna ($< 1/10\,000$), Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-*data* disponibbi).

Tabella 1. Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči b'Comirnaty u mill-esperjenza ta' wara t-tqeħid fis-suq f'individwi b'età ta' 5 snin jew aktar

Klassi tas-Sistemi u tal-Organ	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni	Limfadenopatija ^a
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (eż- raxx, ħakk, urtikarja ^b , angioedima ^b)
	Mhux magħrufa	Anafilassi
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni	Mhux komuni	Tnaqqis fl-apptit
Disturbi psikjatriċi	Mhux komuni	Insomnja
Disturbi fis-sistema nervuža	Komuni ħafna	Uġiġħ ta' ras
	Mhux komuni	Sturdament ^d ; letarġija
	Rari	Paralisi akuta periferali fil-wiċċ ^c
	Mhux magħrufa	Parestesija ^d ; ipoestesija ^d
Disturbi kardijaci	Rari ħafna	Mijkardite ^d ; perikardite ^d
Disturbi gastrointestinali	Komuni ħafna	Dijarea ^d
	Komuni	Dardir; rimettar ^d
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Mhux komuni	Għaraq eċċessiv; għaraq matul il-lejl
	Mhux magħrufa	Eritema multiforme ^d
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Uġiġ fil-ġogi; uġiġ fil-muskoli
	Mhux komuni	Uġiġ fl-estremitajiet ^e
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mhux magħrufa	Emorraġja mestrwali qawwija ⁱ
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Uġiġ fis-sit tal-injezzjoni; għeja kbira; tkexxix ta' bard; deni ^f ; nefha fis-sit tal-injezzjoni

	Komuni	Hmura fis-sit tal-injezzjoni ^h
	Mhux komuni	Astenja; telqa tal-ġisem mingħajr sinjali jew sintomi ta' mard; ħakk fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux magħrufa	Nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaccin ^d ; nefha fil-wiċċ ^g

- a. F'parteċipanti b'età ta' 5 snin jew aktar, kienet irrapportata frekwenza oghla ta' limfadenopatija wara doža *booster* ($\leq 2.8\%$) milli wara d-doži primarji ($\leq 0.9\%$) tal-vaċċin.
- b. Il-kategorija tal-frekwenza ghall-urtikarja u l-anġjoedima kienet rari.
- c. Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurtà tal-prova klinika sal-14 ta' Novembru 2020, giet irrapportata paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) minn erba' parteċipanti fil-grupp tat-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19. Il-bidu tal-paralisi fil-wiċċ kien Jum 37 wara l-ewwel Doża (il-parteċipant ma rċeviex it-tieni Doża) u Jiem 3, 9, u 48 wara t-tieni Doża. Ma ġie rrappurtat l-ebda każ ta' paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) fil-grupp tal-plaċebo.
- d. Reazzjoni avversa determinata wara t-tqegħid fis-suq.
- e. Jirreferi għad-driegħ li fih ingħata l-vaċċin.
- f. Frekwenza oghla ta' deni kienet osservata wara t-tieni doža meta mqabbel mal-ewwel doža.
- g. Giet irrapportata nefha fil-wiċċ f'persuni bi storja ta' injezzjonijiet ta' *filler* dermali li nghataw il-vaċċin fil-faži ta' wara t-tqegħid fis-suq.
- h. Hmura fis-sit tal-injezzjoni seħhet bi frekwenza oghla (komuni hafna) fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.
- i. Hafna mill-każijiet deħru li ma kinu serji u kienu ta' natura temporanja.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijokardite u perikardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim b'Comirnaty hija l-ogħla f'irġiel iż-għar (ara sezzjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjoloġiči Ewropej kbar stħaw ir-riskju eċċessiv f'irġiel iż-għar wara t-tieni doža ta' Comirnaty. Studju wieħed wera li f'perjodu ta' sebat ijjem wara t-tieni doža kien hemm madwar 0.265 (95 % CI 0.255 - 0.275) każijiet žejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju iehor, f'perjodu ta' 28 jum wara t-tieni doža kien hemm 0.56 (95 % CI 0.37 - 0.74) każijiet žejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u l-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Data limitata tindika li r-riskju ta' mijokardite u perikardite wara t-tilqim b'Comirnaty fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena jidher li huwa aktar baxx milli fl-etaġġiet ta' 12-il sena sa 17-il sena.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendix V](#) u jinkludu l-lott/numru tal-lott jekk disponibbli.

4.9 Doža eċċessiva

Data ta' doža eċċessiva hija disponibbli minn 52 partecipant fl-istudju inkluži fil-prova klinika li minħabba żball fid-dilwizzjoni rċevew 58 mikrogramma ta' Comirnaty. Ir-riċevituri tal-vaċċin ma rrappurtawx żieda fir-reattoġenicità jew fir-reazzjonijiet avversi.

F'każ ta' doža eċċessiva, huma rakkmandati monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u trattament sintomatiku possibbli.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: vaċċini, vaċċini virali, Kodici ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-messenger RNA b'nucleoside modifikat f'Comirnaty hija fformulata f'nanoparticelli ta' lipidi, li jippermettu t-twassil ta' RNA li ma tirreplikax f'celluli ospiti biex issir espressjoni diretta temporanja tal-antiġen ta' SARS-CoV-2 S. L-mRNA tikkodifika għal S ta' tul shiħ ankrat fil-membrana, b'żewġ mutazzjonijiet tal-punt (*point mutations*) ġewwa l-helix centrali. Mutazzjoni ta' dawn iż-żewġ acidi amminiċi għal proline issakkar lil S f'konformazzjoni ta' prefużjoni antiġenikament preferuta. It-vacċin iwassal kemm għal antikorp newtralizzanti kif ukoll għal risponsi immunitarji cellulari għall-antiġen spike (S), li jistgħu jikkontribwixxu għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċċja

Studju 2 huwa studju b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, ta' Faži 1/2/3, randomised, ikkontrollat bil-plaċebo, biex tinstab id-doża t-tajba (*dose-finding*) li fih l-observaturi ma kinux jafu x'doża ngħatat (*observer-blind*), biex jintgħażlu il-kandidati għall-vaccin u dwar l-effikaċċja, f'parteċipanti b'età ta' 12-il sena jew aktar. Ir-randomisation kienet stratifikata skont l-età: 12 sa 15-il sena, 16 sa 55 sena, jew 56 sena u aktar, b'minimu ta' 40% tal-parteċipanti fil-grupp ta' ≥ 56 sena. L-istudju eskluda parteċipanti li kienu immunokompromessi u dawk li kellhom dijanjosi klinika jew mikrobijologika preċedenti tal-COVID-19. Parteċipanti b'mard stabbli eżistenti minn qabel, definit bħala mard li ma jeħtiegx bidla sinifikanti fit-terapija jew dhul l-isptar għall-aggravar tal-marda matul is-6 ġimħat qabel ir-registrazzjoni, gew inkluži, bħalma kienu inkluži parteċipanti b'infezzjoni stabbli magħrufa bil-virus tal-immunodeficiency umana (HIV, *human immunodeficiency virus*), il-virus tal-epatite C (HCV, *hepatitis C virus*) jew il-virus tal-epatite B (HBV, *hepatitis B virus*).

Effikaċċja f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fil-porzjon ta' Faži 2/3 ta' Studju 2, abbaži ta' *data* akkumulata sal-14 ta' Novembru 2020, madwar 44 000 parteċipant ġew randomised b'mod ugħalli u kellhom jirċievu 2 doži tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 jew plaċebo. L-analizi tal-effikaċċja inkludew parteċipanti li rċevew it-tieni tilqima tagħhom fi żmien 19 sa 42 jum wara l-ewwel tilqima tagħhom. Il-maġgoranza (93.1%) tal-persuni li rċevew il-vaccin irċeċew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doža. Il-parteċipanti huma ppjanati li jiġu segwiti sa 24 xahar wara Doža 2, għall-valutazzjonijiet tas-sigurta u l-effikaċċja kontra l-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 14-il jum qabel u wara l-ghoti tal-vaċċin tal-influwenza sabiex jirċievu jew plaċebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 60 jum qabel jew wara li rċevew prodotti tad-demm/tal-plażma jew immunoglobulini matul u sa tmiem l-istudju sabiex jirċievu jew plaċebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni għall-analizi tal-punt finali primarju tal-effikaċċja kienet tħinkludi 36 621 parteċipant b'età ta' 12-il sena jew aktar (18 242 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 18 379 fil-grupp tal-plaċebo) li ma kellhomx evidenza ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 sa 7 ijjem wara t-tieni doża. Barra minn hekk, 134 parteċipant kellhom età ta' bejn 16 u 17-il sena (66 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 68 fil-grupp tal-plaċebo) u 1 616-il parteċipant kellhom età ta' 75 sena jew aktar (804 fil-grupp tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u 812 fil-grupp tal-plaċebo).

Fiż-żmien tal-analizi primarja tal-effikaċċja, il-parteċipanti kienu ġew segwiti għal COVID-19 sintomatika għal total ta' 2 214-il sena ta' persuna (*person-years*) għall-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u għal total ta' 2 222 sena ta' persuna fil-grupp tal-plaċebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza klinika sinifikanti fl-effikaċċja globali tal-vaċċin f'parteċipanti li kienu f'riskju ta' COVID-19 severa inkluži dawk b'komorbidità waħda jew aktar li jżidu r-riskju ta'

COVID-19 severa (eż. ażżma, indiči tal-massa tal-ġisem (BMI, *body mass index*) ta' $\geq 30 \text{ kg/m}^2$, mard kroniku tal-pulmun, dijabete mellitus, pressjoni għolja).

L-informazzjoni dwar l-effikaċja tat-tilqima hija pprezentata fit-Tabella 2.

Tabella 2. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-effikaċja (7 ijiem)

L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża f'parteċipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 N^a = 18 198 Każ n1^b Żmien ta' sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a = 18 325 Każ n1^b Żmien ta' sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95%)^e
Il-parteċipanti kollha	8 2.214 (17 411)	162 2.222 (17 511)	95.0 (90.0, 97.9)
16 sa 64 sena	7 1.706 (13 549)	143 1.710 (13 618)	95.1 (89.6, 98.1)
65 sena jew aktar	1 0.508 (3 848)	19 0.511 (3 880)	94.7 (66.7, 99.9)
65 sa 74 sena	1 0.406 (3 074)	14 0.406 (3 095)	92.9 (53.1, 99.8)
75 sena jew aktar	0 0.102 (774)	5 0.106 (785)	100.0 (-13.1, 100.0)

Nota: Kazijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 [*Definizzjoni tal-każ: (mill-inqas 1 minn) deni, sogħla ġidida jew li marret ghall-agħar, qtugħ ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar, tkexkix ta' bard, ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar, telf ġdid ta' toghhma jew xamm, ugħiġ fil-grizmejn, dijarea jew rimettar.]

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew l-ahħar doża) ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jigħiġi negattivi ghall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' testijiet ta' amplifikazzjoni ta' acidi nuklejici (NAAT, *nucleic acid amplification tests*) [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta' parteċipanti fil-grupp spċċifikat.
- b. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f' 1 000 sena ta' persuna ghall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f'kull grupp f'riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien ghall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju ghall-punt finali.
- e. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħat ghall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza. CI mhux aġġustat ghall-multiplicità.

L-effikaċja tal-vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla ma' plaċebo kienet ta' 94.6% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% ta' 89.6% sa 97.6%) f'parteċipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, analiżi tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u parteċipanti b'komorbiditajiet medici assoċjati ma' riskju għoli ta' COVID-19 severa.

Analizi aġġornata tal-effikaċja twettqet b'kažijiet addizzjonalni kkonfermati ta' COVID-19 akkumulati waqt segwitu kkontrollat bil-plačebo li fih il-partecipanti ma kinux jafu liema sustanza qed tingħata, li tirrappreżenta sa 6 xhur wara t-tieni Doża fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

L-informazzjoni aġġornata dwar l-effikaċja tal-vaċċin hija pprezentata fit-Tabella 3.

Tabella 3. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2* preċedenti qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) matul il-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plačebo

Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 20 998 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plačebo N ^a = 21 096 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ^e ta' 95%)
Il-partecipanti kollha ^f	77 6.247 (20 712)	850 6.003 (20 713)	91.3 (89.0, 93.2)
16 sa 64 sena	70 4.859 (15 519)	710 4.654 (15 515)	90.6 (87.9, 92.7)
65 sena jew aktar	7 1.233 (4 192)	124 1.202 (4 226)	94.5 (88.3, 97.8)
65 sa 74 sena	6 0.994 (3 350)	98 0.966 (3 379)	94.1 (86.6, 97.9)
75 sena jew aktar	1 0.239 (842)	26 0.237 (847)	96.2 (76.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġdida jew li marret għall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar għall-agħar; tkexkix ta' bard; uqīgħ fil-muskoli ġdid jew li mar għall-agħar; telf ġdid ta' toġħma jew xamm; uqīgħ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analizi.

- a. N = Numru ta' partecipanti fil-grupp spċifikat.
- b. n1 = Numru ta' partecipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f' 1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f' kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' partecipanti f'riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta' kunfidenza (CI, confidence interval) ta' 95% ta' żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.
- f. Inkluži kažijiet ikkonfermati f'parteċipanti ta' età minn 12 sa 15-il sena: 0 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19; 16 fil-grupp tal-plačebo.

Fl-analizi aġġornata tal-effikaċja, l-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla mal-plačebo kienet ta' 91.1% (CI ta' 95% ta' 88.8% sa 93.0%) fil-perjodu meta l-varjanti Wuhan/tat-tip Selvaġġ u Alpha kienu r-razex predominant li kienu qed jiċċirkolaw f'parteċipanti fil-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, l-analizi aġġornata tal-effikaċja skont is-sottogrupp urew stimi tal-punti tal-effikaċja simili bejn is-sessi, il-gruppi etniċi, il-geografija u l-partecipanti b'komorbiditajiet medici u obeżità assoċjati ma' riskju għoli ta' COVID-19 sever.

Effikaċja kontra COVID-19 severa

Analizi aġġornata tal-effikaċja tal-punti finali sekondarji tal-effikaċja appoġġjat il-benefiċċju tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni ta' COVID-19 severa.

Mit-13 ta' Marzu 2021, l-effikaċja tal-vaċċin kontra COVID-19 severa hija pprezentata biss ghall-partecipanti bi jew mingħajr infel-żejja preċedenti ta' SARS-CoV-2 (Tabella 4) peress li l-ghadd ta' kažijiet ta' COVID-19 f'partecipanti mingħajr infel-żejja preċedenti ta' SARS-CoV-2 kien l-istess bħal dak f'partecipanti bi jew mingħajr infel-żejja preċedenti ta' SARS-CoV-2 kemm fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 kif ukoll fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 4. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 severa f'partecipanti bi jew mingħajr infel-żejja preċedenti ta' SARS-CoV-2 abbaži tal-Food and Drug Administration (FDA)* wara l-ewwel Doża jew minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fil-perjodu ta' segwit u kkontrollat bi plaċebo

	Kažijiet bil-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Kažijiet bil-Plaċebo n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95% ^c)
Wara l-ewwel Doża ^d	1 8.439 ^e (22 505)	30 8.288 ^e (22 435)	96.7 (80.3, 99.9)
7 ijiem wara t-tieni Doża ^f	1 6.522 ^g (21 649)	21 6.404 ^g (21 730)	95.3 (70.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla gdida jew li marret ghall-agħar; qiegħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexxix ta' bard; ugiġi fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġdid ta' toghma jew xamm; ugiġi fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Mard sever bil-COVID-19 kif definit mill-FDA huwa COVID-19 ikkonfermata u l-preżenza ta' mill-inqas 1 minn dawn li ġejjin:

- Sinjal kliniči waqt il-mistieħ li jindikaw mard sistemiku sever (rata respiratorja ta' ≥ 30 nifs kull minuta, rata ta' taħbi tal-qalb ta' ≥ 125 taħbiha kull minuta, saturazzjoni ta' ossigeno ta' $\leq 93\%$ fuq l-arja tal-kamra fil-livell tal-bahar, jew proporzjon ta' pressjoni parżjali ta' ossigeno fl-arterji għal ossigeno meħud 'il ġewwa frazzjonali < 300 mm Hg);
- Insuffiċjenza respiratorja [definita bhala l-ħtieġa ta' ossigeno bi fluss għoli, ventilazzjoni mhux invażiva, ventilazzjoni mekkanika jew ossigenazzjoni ekstrakorporali b'membrana (ECMO, *Extracorporeal Membrane Oxygenation*)];
- Evidenza ta' xokk (pressjoni sistolika tad-demm < 90 mm Hg, pressjoni dijastolika tad-demm < 60 mm Hg, jew ħtieġa ta' vasopressors);
- Disfunkzjoni akuta sinifikanti tal-kliewi, tal-fwied jew newroloġika;
- Dħul t-Taqsima ta' Kura Intensiva;
- Mewt.

- a. n1 = Numru ta' partecipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- b. n2 = Numru ta' partecipanti f'riskju ghall-punt finali.
- c. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħat ghall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaġiż-żmien ta' sorveljanza.
- d. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni tal-effikaċja kollha disponibbli (intenżjoni li tiġi ttrattata modifikata) tal-ewwel Doża li kienet tinkludi l-partecipanti randomised kollha li rċevew mill-inqas doża waħda tal-intervent tal-istudju.
- e. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna ghall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa mill-ewwel Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- f. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-effikaċja (7 ijiem) li nkludiet il-partecipanti eligibbli randomised kollha magħżula li jirċievu d-doża(i) kollha tal-intervent tal-istudju kif randomised fil-perjodu definit minn qabel, li m'għandhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra tal-protokoll kif determinat mit-tabib.
- g. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna ghall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

Effikaċja u immunoġeniċità f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi inizjali ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena (li tirrappreżenta żmien ta' segwitu medjan ta' > xahrejn wara d-Doża 2) mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f' 1 005 parteċipanti li rċevew il-vaċċin u 16-il kaž minn 978 li rċevew plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 75.3, 100.0). F'parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kazijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 18-il kaž fl-1 110 parteċipanti li rċevew plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 78.1, 100.0).

Ġew imwettqa analiżiżiet tal-effikaċja aġġornati b'aktar kažijiet ta' COVID-19 ikkonfermat akkumulati matul is-segwit u kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżentaw sa 6 xhur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analizi tal-effikaċja aġġornata ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f' 1 057 parteċipant li rċevew il-vaċċin u kien hemm 28 kaž mill-1 030 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 86.8, 100.0) fil-perjodu meta l-varjant Alpha kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F'parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kazijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 30 kaž fl-1 109 parteċipanti li rċevew il-plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 87.5, 100.0).

Fi studju 2, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' SARS-CoV-2 xahar wara d-Doża 2 twettqet f'sottogrupp ta' partecipanti magħżuла b'mod każwali li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni ta' SARS CoV-2 fil-passat sa xahar wara d-Doża 2, li qabblit ir-rispons f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena ($n = 190$) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena ($n = 170$).

Il-proporzjon tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) fil-grupp ta' età minn 12 sa 15-il sena meta mqabbel mal-grupp ta' età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.76, b'CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ta' 1.47 sa 2.10. Għalhekk, il-kriterju ta' nuqqas ta' inferjorità ta' 1.5 darbiet intlaħaq hekk kif il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għall-proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*] kien ta' > 0.67.

Effikaċja u immunoġeniċità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži

Studju 3 huwa studju ta' Fażi 1/2/3 li jinkludi porzjon *open-label* biex tinstab id-doża t-tajba tal-vaċċin (Fażi 1) u porzjon dwar l-effikaċja b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, randomised, ikkontrollat b'soluzzjoni ta' ilma bil-melħ bhala plaċebo, li fih l-osservaturi ma kinux jafu x'doża ngħatat (*observer-blind*), (Fażi 2/3) li rregista partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Il-maġgoranza (94.4%) tal-persuni randomised li rċevew il-vaċċin irċehev it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doża.

L-ewwel riżultati deskrittivi tal-effikaċja tal-vaċċin fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 huma ppreżentati fit-Tabella 5. F'parteċipanti b'evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 ma kien osservat l-ebda kaž ta' COVID-19, la fil-grupp tal-vaċċin u lanqas fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 5. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža: Mingħajr evidenza ta’ infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža – Fażi 2/3 – Popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja magħmula minn tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža fi tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 10 mcg/doža N^a=1 305 Każijiet n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a=663 Każijiet n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta’ 95%)
Tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena	3 0.322 (1 273)	16 0.159 (637)	90.7 (67.7, 98.3)

Nota: Każijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla gdida jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta’ bard; ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta’ toghma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jigifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp spċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna għall-punt finali mogħi fil-partecipanti kollha f’kull grupp f’riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju għall-punt finali.

Ġiet imwettqa analiżi tal-effikaċja spċifikata minn qabel immexxija minn ipoteżi b’aktar każijiet ta’ COVID-19 ikkonfermati akkumulati matul is-segwitu kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżenta sa 6 xħur wara d-Doža 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analiżi tal-effikaċja ta’ Studju 3 fi tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta’ infezzjoni minn qabel, kien hemm 10 każijiet f’2 703 parteċipanti li rċevew il-vaċċin u 42 każ mill-1 348 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 88.2% (intervall ta’ kunfidenza ta’ 95% 76.2, 94.7) fil-perjodu meta l-varjant Delta kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F’parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni minn qabel kien hemm 12-il każ fit-3 018 li rċevew il-vaċċin u 42 każ fl-1 511-il parteċipant li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 85.7% (intervall ta’ kunfidenza ta’ 95% 72.4, 93.2).

Fi Studju 3, analiżi tat-titri newtralizzanti ta’ 50% (NT50, 50% *neutralising titres*) ta’ SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža f’sottogrupp ta’ parteċipanti magħżula b’mod każwali wriet effettività permezz ta’ immunobridging tar-risponsi immunitarji li qabbel tħalli b’età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b’età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) fil-parti ta’ Fażi 2/3 ta’ Studju 3 ma’ parteċipanti b’età minn 16 sa 25 sena fil-parti ta’ Fażi 2/3 ta’ Studju 2 li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew viroloġika ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 sa xahar wara it-tieni Doža, li jissodisfaw il-kriterji ta’ immunobridging spċifikati minn qabel kemm għall-proporzjon medju ġemetriku [GMR, *geometric mean ratio*] kif ukoll għad-differenza fir-rati tar-rispons serologiku b’rispons serologiku definit bhala kisba ta’ żieda ta’ mill-inqas 4 darbiet f’NT50 ta’ SARS-CoV-2 mil-linja bażi (qabel l-ewwel Doža).

Il-GMR ta’ NT50 ta’ SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža fi tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b’età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) għal dak ta’ adulti żgħażaq b’età minn 16 sa 25 sena kien ta’ 1.04 (CI ta’ 95% ta’ żewġ naħħat: 0.93, 1.18). Fost il-parteċipanti mingħajr evidenza preċedenti ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2 sa xahar wara t-tieni Doža, 99.2% tat-tfal b’età minn 5 snin

sa 11-il sena u 99.2% tal-partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena kellhom rispons serologiku xahar wara it-tieni Doža. Id-differenza fil-proporzjonijiet ta' partecipanti li kellhom rispons serologiku bejn iż-żewġ gruppi ta' età (tfal - adulti żgħażaq) kienet ta' 0.0% (CI ta' 95% ta' žewġ naħat: -2.0%, 2.2%). Din l-informazzjoni hija ppreżentata fit-Tabella 6.

Tabella 6. Sommarju tal-proporzjon medju ġeometriku għal titru newtralizzanti ta' 50% u differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku – paragun ta' tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (Studju 3) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena (Studju 2) – partecipanti mingħajr evidenza ta' infelazzjoni sa xahar wara t-tieni Doža – sottogrupp ta' immunobridging – Fażi 2/3 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

		Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19		5 snin sa 11-il sena/ 16 sa 25 sena	
		10 mcg/doža 5 snin sa 11-il sena N ^a =264	30 mcg/doža 16 sa 25 sena N ^a =253	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)	Lahqu l-oggettiv ta' immunobridging ^e (Y/N)
Punt ta' żmien ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	Differenza % ⁱ (CI ta' 95% ^j)	Punt ta' żmien ^b	
Titru newtralizzanti ta' 50% medju ġeometriku^f (GMT^c)	Xahar wara t-tieni Doža	1 197.6 (1 106.1, 1 296.6)	1 146.5 (1 045.5, 1 257.2)	1.04 (0.93, 1.18)	Y
Rata ta' rispons serologiku (%) għal titru newtralizzanti ta' 50%^f	Xahar wara t-tieni Doža	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	Differenza % ⁱ (CI ta' 95% ^j)	Lahqu l-oggettiv ta' immunobridging k (Y/N)
		262 (99.2) (97.3, 99.9)	251 (99.2) (97.2, 99.9)	0.0 (-2.0, 2.2)	Y

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NAAT = nucleic acid amplification test (test tal-amplifikazzjoni tal-acidi nukleici); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (Coronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta -).

Nota: Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doža) ta' infelazzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] fil-vista tal-ewwel Doža u xahar wara t-tieni Doža, SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-visti tal-ewwel Doža u tat-tieni Doža, u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doža) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluzi fl-analizi.

Nota: Rispons serologiku huwa definit bhala l-kisba ta' žieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linjal baži (qabel l-ewwel Doža). Jekk il-kejjl tal-linjal baži jkun taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqima ta' $\geq 4 \times \text{LLOQ}$ jitqies bhala rispons serologiku.

- a. N = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati qabel it-tilqim u xahar wara t-tieni Doža. Dawn il-valuri huma wkoll id-denominaturi wżati fil-kalkoli tal-perċentwali għar-rati ta' rispons serologiku.
- b. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal 0.5 \times LLOQ.

- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tat-titri (età minn 16 sa 25 sena mnaqqa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).
- e. Immunobridging abbaži ta' GMT jiġi ddikjara jekk il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għal GMR huwa akbar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ≥ 0.8 .
- f. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 *mNeonGreen Virus Microneutralization Assay*. L-assay juža virus reporter fluorexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni tal-virus tinqara fuq monosaffi taċ-ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni reċiproka tas-serum li fiha 50% tal-virus jiġi newtralizzatt.
- g. n = Numru ta' partecipanti b'rispons seroloġiku abbaži ta' NT50 xahar wara t-tieni Doża.
- h. CI ta' žewġ naħat eż-żarru bbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- i. Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala perċentwali (età minn 16 sa 25 sena mnaqqa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena).
- j. CI ta' žewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen għad-differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala persentaġġ.
- k. Immunobridging abbaži tar-rata ta' rispons seroloġiku huwa ddikjarat jekk il-limitu t'isfel tas-CI ta' 95% ta' 2 naħat għad-differenza fir-rispons seroloġiku ikun akbar minn -10.0%.

Immunogeničità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doża booster

Inghatat doża *booster* ta' Comirnaty lil 401 partecipant magħżula b'mod każwali fi Studju 3. L-effettività ta' doża *booster* fl-etajet minn 5 snin sa 11-il sena hija insinwata mill-immunoġenicità. L-immunoġenicità tagħha għiet ivvalutata permezz ta' NT50 kontra r-razza ta' referenza ta' SARS-CoV-2 (USA_WA1/2020). Analizjiet ta' NT50 xahar wara d-doża *booster* imqabbla ma' qabel id-doża *booster* urew żieda sostanzjali fil-GMTs f'individwi b'età minn 5 snin sa 11-il sena li ma kellhom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika ta' infezzjoni passata ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-2 doża u d-doża *booster*. Din l-analiżi hija miġbura fil-qosor f'Tabbera 7.

Tabella 7. Sommarju tat-titri medji ġeometriċi – NT50 – partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni – fażi 2/3 – sett tal-immunoġenicità – b'età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

Assay	Punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni ^a		Xahar wara d-doża <i>booster</i> / Xahar wara t-2 doża
	Xahar wara d-doża <i>booster</i> (n ^b =67)	Xahar wara t-2 doża (n ^b =96)	
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c) 2 720.9 (2 280.1, 3 247.0)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c) 1 253.9 (1 116.0, 1 408.9)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d) 2.17 (1.76, 2.68)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titre (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NT50 = 50% neutralizing titre (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (coronavirus tas-sindrom respiratorju akut gravi 2).

- a. Żmien specifikat mill-protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay specifikat bid-doża/punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni partikolari.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmi medji tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Ir-riżultati tal-assay taħt l-LLOQ kienu stabbiliti għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fil-logaritmi tat-titri (Xahar Wara t-2 Doża mnaqqas minn Xahar Wara d-Doża *Booster*) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini ddiferiet l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b'Comirnaty fil-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-užu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-užu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Effett tossiku ġenerali

Firien li nghataw Comirnaty ġol-muskoli (li rċivew 3 doži shah tal-bniedem darba fil-ġimgħa, li jiġi generaw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem) urew xi edima u eritema fis-sit tal-injezzjoni u żidiet fiċ-ċelluli bojod tad-demm (inkluži basofili u eosinofili) konsistenti ma' rispons infjammatorju kif ukoll formazzjoni ta' spazji żgħar (*vacuoles*) f'epatoċiti portali mingħajr evidenza ta' hsara fil-fwied. L-effetti kollha kienu riversibbli.

Effett tossiku fuq il-ġeni/Riskju ta' kanċer

La saru studji dwar l-effett tossiku fuq il-ġeni u lanqas dwar ir-riskju ta' kanċer. Il-komponenti tal-vacċin (lipidi u mRNA) mhumiekk mistennija li jkollhom potenzjal ta' effett tossiku fuq il-ġeni.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp ġie investigat fil-firien fi studju kkombinat dwar l-effett tossiku fuq il-fertilità u l-iżvilupp fejn firien nisa kien mogħtija Comirnaty ġol-muskoli qabel it-tħammir u waqt it-tqala (irċevew 4 doži shah tal-bniedem li jiġi generaw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem, mifruxa minn jum 21 qabel it-tħammir sa jum 20 tat-tqala). Ir-risponsi ta' antikorpi newtralizzanti għal SARS-CoV-2 kienu preżenti f'annimali materni minn qabel it-tħammir sa tniem l-istudju f'jum 21 wara t-tweld kif ukoll fil-feti u l-frieh. Ma kien hemm l-ebda effetti relatati mal-vacċin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, jew l-iżvilupp tal-embriju u l-fetu jew tal-frieh. M'hemmx *data* disponibbli dwar Comirnaty dwar it-trasferiment tal-vacċin mill-plaċenta jew dwar it-tnejħħija fil-ħalib tas-sider.

6. TAGĦRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)

2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)

1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

Kolesterol

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibbiltajiet

Dan il-prodott mediċinali m'għandux jithallat ma' prodotti mediċinali oħrajn ħlief dawk imsemmija f'sezzjoni 6.6.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Kunjett mhux miftuħ

Kunjett iffriżat

Sentejn meta jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Il-vaċċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Meta jiġi riċevut il-vaċċin iffriżat jista' jinħażen jew f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 4 sīghat jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjett li nhall mis-silg

10 ġimħat ta' hażna u trasport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-sentejn li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vaċċin jitmexxa għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vaċċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi oriġinali għandha tiġi maqtugħha.
- Jekk il-vaċċin jiġi riċevut f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost għet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-friġġ u d-data ta' meta jiskadi oriġinali suppost għet maqtugħha.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħa jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinħall mis-silg, il-vaċċin m'għandux jerġa' jiġi ffriżat.

Immaniġġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura rakkodata waqt hażna fil-friġġ

- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunnett mhux miftuħ huwa stabbli sa 10 ġimħat meta jinħażen f'temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, u fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimħat f'temperaturi bejn 2 °C u 8 °C.
- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunnett jista' jinħażen għal massimu ta' 24 siegħa f'temperaturi ta' 8 °C sa 30 °C, inkluż sa 12-il siegħa wara li jittaqqab ghall-ewwel darba. Din l-informazzjoni hija maħsuba biex tiggħidha lill-professjonisti tal-kura tas-sahha f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura rakkodata biss.

Prodott mediċinali dilwit

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu għet murija għal 12-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C, wara dilwizzjoni b'soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride, li jinkludu sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Mil-lat mikrobijoloġiku, sakemm il-metodu ta' dilwizzjoni ma jeskludix ir-riskju ta' kontaminazzjoni bil-mikrobi, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-ħinijiet u l-kondizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Waqt il-ħażna, evita kemm tista' l-esponiment għad-dawl tal-kamra, u evita esponiment għal dawl tax-xemx dirett u għal dawl ultravjola.

Għall-kondizzjonijiet ta' ħażna wara li jinhall mis-silġ u d-dilwizzjoni tal-prodott medicinali, ara sezzjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm ġo fih

1.3 mL ta' konċentrat għal dispersjoni f'kunjett trasparenti ta' 2 mL b'aktar minn doża waħda (ħġieg tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tal-plastik oranġjo li jitneħħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju. Kull kunjett fih 10 doži, ara sezzjoni 6.6.

Daqsijiet tal-pakkett: 10 kunjetti jew 195 kunjett.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġgar ieħor

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġgar qabel l-użu

Comirnaty għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-sahħha permezz ta' teknika asettika biex tiġi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik oranġjo u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni** (tfal minn 5 snin sa 11-il sena).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġebok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat għandu jinhall mis-silġ qabel l-użu. Kunjetti ffriżati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambient b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silġ; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jiehu 4 sīghat biex jinhall mis-silġ. Kun cert li l-kunjetti jkunu nħallu kompletament mis-silġ qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuha jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C;** dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffriżati jistgħu jinhallu mis-silġ għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħha f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silġ jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silġ jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silġ jista' jkun fiha particelli amorfi opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silġ għandha tiġi dilwita fil-kunjett originali tagħha b'**1.3 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tnejhi l-labru mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 1.3 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojt.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bħala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda particelli viżibbli. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kultur.

- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġu mmarkati bid-data u l-hin xierqa ta' meta għandhom jintremew.
- Wara d-dilwizzjoni, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użा fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffrizax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi frigġ, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-užu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fi 2.6 mL li minnhom jistgħu jingibdu 10 doži ta' 0.2 mL.
- Bl-užu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Iġbed 0.2 mL ta' Comirnaty għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.
Sabiex jingibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex jingibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža šiħha ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott mediciinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolbu l-ligħiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
 An der Goldgrube 12
 55131 Mainz
 Il-Ġermanja
 Phone: +49 6131 9084-0
 Fax: +49 6131 9084-2121
 service@biontech.de

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/004
 EU/1/20/1528/005

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞ DID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Diċembru 2020
 Data tal-ahħar tiġid: 10 ta' Ottubru 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Ägenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

▼ Dan il-prodott medicijnali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġi rapportati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIJNALI

Comirnaty 3 mikrogrammi/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injejjzjoni
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'aktar minn doža waħda b'għatu marun u għandu jiġi dilwit qabel l-użu.

Wara d-dilwizzjoni, kunjett wieħed (0.4 mL) fih 10 doži ta' 0.2 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Doža waħda (0.2 mL) fiha 3 mikrogrammi ta' tozinameran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanopartiċelli tal-lipidi).

Tozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ċelluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) viral ta' SARS-CoV-2.

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Konċentrat għal dispersjoni għall-injejjzjoni (konċentrat sterili).

Il-vaċċin huwa dispersjoni ffrizata ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9).

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Comirnaty 3 mikrogrammi/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injejjzjoni huwa indikat għal tilqim attiv biex jippreveni l-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2, fi trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin mingħajr storja ta' t-lestija ta' kors primarju tal-COVID-19 jew infel-zaqqi preċedenti kkawżata minn SARS-CoV-2

Comirnaty 3 mikrogrammi/doža jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bħala kors primarju ta' 3 doži (0.2 mL kull waħda). Huwa rakkomandat li tagħti t-tieni doža 3 ġimħat wara l-ewwel doža segwita mit-tielet doža mogħtija mill-inqas 8 ġimħat wara t-tieni doža (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Jekk it-tifel/tifla jagħlaq/tagħlaq 5 snin fil-perjodu ta' bejn id-doži tagħhom waqt il-kors primarju, huwa/hija għandu/ha jlesti/tlesti il-kors primarju bl-istess livell tad-doža ta' 3 mikrogrammi.

Trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin bi storja ta' tlestija ta' kors primarju tal-COVID-19 jew infezzjoni preċedenti kkawżata minn SARS-CoV-2

Comirnaty 3 mikrogrammi/doża jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bħala doża waħda ta' 0.2 mL għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doża reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Popolazzjoni immunokompromessa b'mod sever b'età minn 6 xhur sa 4 snin

Jistgħu jingħataw doži addizzjonali lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever skont ir-rakkomandazzjonijiet nazzjonali (ara sezzjoni 4.4).

Bidla ma' tilqim ieħor

Il-kors primarju jista' jikkonsisti minn Comirnaty, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5, jew Comirnaty Omicron XBB.1.5 (jew taħlita) iżda li ma jaqbiżx in-numru totali ta' doži meħtieġa bħala kors primarju. Il-kors primarju għandu jingħata darba biss.

Bidla ta' Comirnaty ma' vacċini tal-COVID-19 minn manifatturi oħra ma ġietx stabbilita.

Popolazzjoni pedjatrika

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġbok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra..

Is-sigurtà u l-effikaċċa tal-vaċċin fi trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur għadhom ma ġewx determinati s'issa.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni ghall-injezzjoni għandu jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni (ara sezzjoni 6.6).

Wara d-dilwizzjoni, kunjetti ta' Comirnaty ikun fihom 10 doži ta' 0.2 mL tal-vaċċin. Sabiex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed, għadhom jintużaw siringi u/jew labar b'volum li ma jintużax żgħir. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labura b'volum li ma jistax jintużha żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintużha ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed. Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doża għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jiaprovd idoża sħiħa ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum jejjed.
- Tgħaqeqadha vaċċin jejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Is-sit preferut huwa l-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Fi trabi b'età minn 6 xhur sa anqas minn 12-il xahar, is-sit tal-injezzjoni rakkomandat huwa n-naħha anterolaterali tal-koxxa. F'individwi b'età minn sena 'l fuq, is-sit tal-injezzjoni rakkomandat huwa n-naħha anterolaterali tal-koxxa jew il-muskolu deltojde.

Tinjettax il-vaċċin gol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew gol-ġilda.

Il-vaċċin m'għandux jitħallat fl-istess siringa ma' xi vaċċini jew prodotti medicinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet fuq kif tholl mis-silġ, l-immaniġġar u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti mediciinati bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod ċar.

Rakkomandazzjonijiet generali

Sensittività eċċessiva u anafilassi

Ġew irrapportati avvenimenti ta' anafilassi. Trattament mediku u sorveljanza xierqa għandhom dejjem ikunu disponibbli fil-pront f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-għotxi tal-vaċċin.

Osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta hija rakkomandata wara t-tilqima. M'għandhiex tingħata doża oħra tat-tilqima lil dawk li kellhom anafilassi wara doża preċedenti ta' Comirnaty.

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite u perikardite wara tilqim b'Comirnaty. Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ftit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss wara t-tieni tilqima, u aktar ta' spiss f'irġiel iż-ġebla (ara sezzjoni 4.8). Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-każijiet jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom joqogħdu attenti għas-sinjalji u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma (inkluži ġenituri jew persuni li jieħdu ħsieb xi persuna oħra) għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifittxu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bhal uġiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta' nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom jikkonsultaw gwida u/jew speċjalisti biex jiddijanostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluži reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress (eż. sturdament, palpitazzjonijiet, żidiet fir-rata ta' taħbit tal-qalb, bidliet fil-pressjoni tad-demm, parestesija, ipoestesija u għaraq) jistgħu jseħħu f'assocjazzjoni mal-proċess tat-tilqima innifsu. Reazzjonijiet relatati ma' stress huma temporanji u jgħaddu waħedhom. L-individwi għandhom jiġi avżati biex jiġibdu l-attenzjoni tal-fornitur tat-tilqim dwar dawn is-sintomi għall-evalwazzjoni. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat koriment ikkawżat minn hażżej.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tiġi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infelżzjoni akuta. Il-preżenza ta' infelżzjoni żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Tromboċitopenija u disturbi fil-koagulazzjoni

Bhal b'injezzjonijiet gol-muskoli oħra, il-vaċċin għandu jingħata b'attenzjoni f'individwi li jkunu qed jircievu terapija kontra il-koagulazzjoni tad-demm jew dawk bi tromboċitopenija jew xi disturb fil-koagulazzjoni (bħal emofilja) għax f'dawn l-individwi jistgħu jseħħu fsada jew tbengil wara għotxi gol-muskoli.

Individwi immunokompromessi

L-effikacija u s-sigurtà tal-vaċċin ma ġewx evalwati f'individwi immunokompromessi, inkluzi dawk li jkunu qed jirċievu terapija immunosoppressiva. L-effikaċja ta' Comirnaty tista' tkun inqas f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vaċċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn provi kliniči li għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bħal kull vaċċin, it-tilqima b'Comirnaty tista' ma jipproteġix lil kull minn jirċievi l-vaċċin. L-individwi jistgħu ma jkunux protetti kompletament sa 7 ijiem wara t-tilqima tagħhom.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ghoti ta' Comirnaty flimkien ma' tilqim ieħor ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Comirnaty 3 mikrogrammi/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mhuwiex maħsub għal individwi li għandhom età ta' aktar minn 5 snin.

Għal dettalji dwar l-użu f'individwi b'et-ta' aktar minn 5 snin, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Comirnaty m'għandu l-ebda effett jew fiti li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq vetturi, issuq rota, u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaffettaw il-ħila biex issuq vetturi, issuq rota, jew thaddem magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Trabi b'et-ħġi minn 6 xħur sa 23 xahar – wara 3 doži

F'analizi ta' Studju 3 (Fażi 2/3), 2 176 tarbija (1 458 Comirnaty 3 mcg u 718 plaċebo) kellhom età minn 6 xħur sa 23 xahar. Abbażi ta' data fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bi plaċebo sad-data meta waqfet tingħabar id-data tat-28 ta' Frar 2023, 720 tarbija b'et-ħġi minn 6 xħur sa 23 xahar li rċevew kors primarju ta' 3 doži (483 Comirnaty 3 mcg u 237 plaċebo) ġew segwiti għal medjan ta' 1.7 xħur wara t-tielet doža.

L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi trabi b'et-ħġi minn 6 xħur sa 23 xahar li rċevew kwalunkwe doža tal-kors primarju kienu jinkludu irritabilità (> 60%), ġedla ta' ngħas (> 40%), tnaqqis fl-appti (> 30%), sensittivită fis-sit tal-injezzjoni (> 20%), ħmura fis-sit tal-injezzjoni u deni (> 10%).

Tfal b'et-ħġi minn 4 snin – wara 3 doži

F'analizi ta' Studju 3 (Fażi 2/3), 3 541 tifel u tifla (2 368 Comirnaty 3 mcg u 1 173 placebo) kellhom età minn sentejn sa 4 snin. Abbażi ta' data fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bi plaċebo sad-data meta waqfet tingħabar id-data tat-28 ta' Frar 2023, 1 268 tifel u tifla b'et-ħġi minn sentejn sa 4 snin li rċevew kors primarju ta' 3 doži (863 Comirnaty 3 mcg u 405 plaċebo) ġew segwiti għal medjan ta' 2.2 xħur wara t-tielet doža.

L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn sentejn sa 4 snin li rċevew kwalunkwe doža tal-kors primarju kienu jinkludu uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni u għeja kbira (> 40%), ġmura fis-sit tal-injezzjoni u deni (> 10%).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži

Fi Studju 3, total ta' 3 109 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew mill-inqas doža waħda ta' Comirnaty 10 mcg u total ta' 1 538 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew plačebo. Fiż-żmien tal-analiżi ta' Studju 3 Fażi 2/3 b'data sa meta waqfet tingabar id-data tal-20 ta' Mejju 2022, 2 206 (1 481 Comirnaty 10 mcg u 725 plačebo) tifel u tifla gew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža fil-perjodu ta' segwitu blinded ikkontrollat bil-plačebo. L-evalwazzjoni tas-sigurtà fi Studju 3 għadha għaddejja.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew 2 doži kienu uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 50%), uġiġħ ta' ras (> 30%), ġmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($\geq 20\%$), uġiġħ fil-muskoli, tkexxix ta' bard, u dijarea (> 10%).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doža booster

F'subsett minn Studju 3, total ta' 2 408 itfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena rċevew doža *booster* ta' Comirnaty 10 mcg mill-inqas 5 xhur (medda ta' bejn 5.3 u 19.4 xhur) wara li temmew is-serje primarja. L-analiżi tas-subsett ta' Fażi 2/3 ta' Studju 3 hija bbażata fuq *data* sad-data meta waqfet tingabar id-data tat-28 ta' Frar 2023 (hin medjan ta' segwitu ta' 6.4 xhur).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doža *booster* kien simili għal dak osservat wara l-kors primarju. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena wara d-doža *booster* kienu wġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 30%), uġiġħ ta' ras (> 20%), uġiġħ fil-muskoli, tkexxix ta' bard, ġmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%).

Adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi ta' segwitu tas-sigurtà fit-tul fi Studju 2, 2 260 adolexxenti (1 131 Comirnaty u 1 129 plačebo) kellhom età minn 12 sa 15-il sena. Minn dawn, 1 559 adolexxenti (786 Comirnaty u 773 plačebo) gew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li rċevew 2 doži kienu uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 90%), għeja kbira u uġiġħ ta' ras (> 70%), uġiġħ fil-muskoli u tkexxix ta' bard (> 40%), artralġja u deni (> 20%).

Parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fi Studju 2, total ta' 22 026 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew mill-inqas doža waħda ta' Comirnaty 30 mcg u total ta' 22 021 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew plačebo (inkluži 138 u 145 adolexxenti b'età ta' 16 u 17-il sena fil-gruppi tal-vaċċin u tal-plačebo, rispettivament). Total ta' 20 519 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew 2 doži ta' Comirnaty.

Fiż-żmien tal-analiżi ta' Studju 2 b'data meta waqfet tingabar id-data tat-13 ta' Marzu 2021 għall-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plačebo li fih il-parteċipanti ma kinux jafu liema sustanza qed tingħata sad-dati li fihom il-parteċipanti saru jafu liema sustanza kienet qed tingħata, total ta' 25 651 (58.2%) parteċipant (13 031 Comirnaty u 12 620 plačebo) b'età ta' 16-il sena u aktar gew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža. Dan inkluda total ta' 15 111-il parteċipant (7 704 Comirnaty u 7 407 plačebo) b'età minn 16 sa 55 sena u total ta' 10 540 (5 327 Comirnaty u 5 213 plačebo) parteċipant b'età ta' 56 sena jew aktar.

L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew 2 doži kienu uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 60%), uġiġħ ta' ras (> 50%), uġiġħ fil-muskoli (> 40%), tkexkix ta' bard (> 30%), uġiġħ fil-ġogi (> 20%), deni u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%) u ġeneralment kienu ħief jew moderati fl-intensità u għaddew fi fiti jiem wara t-tilqima. Frekwenza kemmxejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattoġeniċità kienet assoċjata ma' età akbar.

Il-profil tas-sigurtà f'545 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew Comirnaty, li kien seropożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja baži, kien simili għal dak osservat fil-popolazzjoni ġenerali.

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doża booster

Sottogrupp mill-parteċipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 306 adulti b'età minn 18 sa 55 sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 6 xhur (firxa ta' 4.8 sa 8.0 xhur) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 8.3 xhur (firxa 1.1 sa 8.5 xhur) u 301 parteċipant kienu ġew segwiti għal ≥ 6 xhur wara d-doża *booster* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (22 ta' Novembru 2021).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doża *booster* kien simili għal dak osservat wara 2 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena kien uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 60%), uġiġħ ta' ras (> 40%), uġiġħ fil-muskoli (> 30%), tkexkix ta' bard u artral-ġja (> 20%).

Fi Studju 4, studju kkontrollat bi plāċebo dwar il-*booster*, parteċipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq reklutati minn Studju 2 irċevew doża *booster* ta' Comirnaty (5 081 parteċipant), jew plāċebo (5 044 parteċipant) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doża ta' Comirnaty. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 2.8 xhur (firxa 0.3 sa 7.5 xhur) wara d-doża *booster* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bil-plāċebo sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (8 ta' Frar 2022). Minn dawn, 1 281 parteċipant (895 Comirnaty u 386 plāċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara d-doża *booster* ta' Comirnaty. Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Sottogrupp mill-parteċipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 825 adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 11.2 xhur (firxa ta' 6.3 sa 20.1 xahar) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 9.5 xhur (firxa 1.5 sa 10.7 xhur) abbażi ta' *data* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (3 ta' Novembru 2022). Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Doża booster wara tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għal COVID-19

F'5 studji indipendenti dwar l-użu ta' doża *booster* ta' Comirnaty f'individwi li kienu lestew it-tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doża *booster* eterologa), ma ġew identifikati 1-ebda problemi ta' sigurtà ġoddha (ara sezzjoni 5.1).

Lista f'tabber ta' reazzjonijiet avversi minn studji kliniči u mill-esperjenza ta' wara t-tqeħid fis-suq f'individwi b'età ta' 6 xhur jew aktar

Reazzjonijiet avversi osservati waqt studji kliniči huma elenkti hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$), Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), Rari ħafna ($< 1/10\,000$), Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-*data* disponibbi).

Tabella 1. Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči b'Comirnaty u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq f'individwi b'età ta' 6 xhur jew aktar

Klassi tas-Sistemi u tal-Organi	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni	Limfadenopatija ^a
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva (eż. raxx ⁱ , ħakk, urtikarja, angjoedima ^b)
	Mhux magħrufa	Anafilassi
Disturbi fil-metabolizmu u nutrizzjoni	Mhux komuni	Tnaqqis fl-aplit ^j
Disturbi psikjatriċi	Komuni ħafna	Irritabilità ^k
	Mhux komuni	Insomnja
Disturbi fis-sistema nervuża	Komuni ħafna	Uġiġħ ta' ras; hedla ta' ngħas ^k
	Mhux komuni	Sturdament ^d ; letargija
	Rari	Paralisi akuta periferali fil-wiċċ ^c
	Mhux magħrufa	Parestesija ^d ; ipoestesija ^d
Disturbi kardijaċi	Rari ħafna	Mijkardite ^d ; perikardite ^d
Disturbi gastrointestinali	Komuni ħafna	Dijarea ^d
	Komuni	Dardir; rimettar ^d
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taht il-ġilda	Mhux komuni	Għaraq eċċessiv; għaraq matul il-lejl
	Mhux magħrufa	Eritema multiforme ^d
Disturbi muskolu-skeletriċi u tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Uġiġħ fil-ġogi; uġiġħ fil-muskoli
	Mhux komuni	Uġiġħ fl-estremitajiet ^e
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mhux magħrufa	Emorraġja mestrwali qawwija ^f
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni; sensitività fis-sit tal-injezzjoni ^k ; għejja kbira; tkexxix ta' bard; deni ^f ; nefha fis-sit tal-injezzjoni
	Komuni	Hmura fis-sit tal-injezzjoni ^h
	Mhux komuni	Astenja; telqa tal-ġisem mingħajr sinjali jew sintomi ta' mard; ħakk fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux magħrufa	Nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaċċin ^d ; nefha fil-wiċċ ^g

- a. F'parteċipanti b'età ta' 5 snin jew aktar, kienet irrapportata frekwenza oħla ta' limfadenopatija wara doža *booster* ($\leq 2.8\%$) milli wara d-doži primarji ($\leq 0.9\%$) tal-vaċċin.
- b. Il-kategorija tal-frekwenza ghall-angħoedima kienet rari.
- c. Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurtà tal-prova klinika sal-14 ta' Novembru 2020, għiet irrapportata paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) minn erba' parteċipanti fil-grupp tat-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Il-bidu tal-paralisi fil-wiċċ kien Jum 37 wara l-ewwel Doža (il-partecipant ma rċeviex it-tieni Doža) u Jiem 3, 9, u 48 wara t-tieni Doža. Ma ġie rrappurtat l-ebda każ ta' paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) fil-grupp tal-plaċebo.
- d. Reazzjoni avversa determinata wara t-tqegħid fis-suq.
- e. Jirreferi għad-driegħ li fih ingħata l-vaċċin.
- f. Frekwenza oħla ta' deni kienet osservata wara t-tieni doža meta mqabbel mal-ewwel doža.
- g. Ĝiet irrapportata nefha fil-wiċċ f'persuni bi storja ta' *filler* dermal li nghataw il-vaċċin fil-faži ta' wara t-tqegħid fis-suq.
- h. Hmura fis-sit tal-injezzjoni seħħet bi frekwenza oħla (komuni ħafna) f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 11-il sena.
- i. Il-kategorija tal-frekwenza għal raxx kienet komuni f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar.
- j. Il-kategorija tal-frekwenza għal tnaqqis fl-aplit kienet komuni ħafna f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar.
- k. Irritabilità, sensitività fis-sit tal-injezzjoni, u hedla ta' ngħas jappartjenu għall-partecipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar.
- l. Hafna mill-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijokardite u perikardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim b'Comirnaty hija l-ogħla f'irġiel iżgħar (ara sezzjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjoloġiči Ewropej kbar stħaw ir-riskju eċċessiv f'irġiel iżgħar wara t-tieni doża ta' Comirnaty. Studju wieħed wera li f'perjodu ta' sebat ijiem wara t-tieni doża kien hemm madwar 0.265 (95 % CI 0.255 - 0.275) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju iehor, f'perjodu ta' 28 jum wara t-tieni doża kien hemm 0.56 (95 % CI 0.37 - 0.74) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u l-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Data limitata tindika li r-riskju ta' mijokardite u perikardite wara t-tilqim b'Comirnaty fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena jidher li huwa aktar baxx milli fl-etagħnejha ta' 12-il sena sa 17-il sena.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi sospettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi sospettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa sospettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendix V](#) u jinkludu l-lott/numru tal-lott jekk disponibbli.

4.9 Doża eċċessiva

Data ta' doża eċċessiva hija disponibbli minn 52 partecipant fl-istudju inkluži fil-prova klinika li minħabba żball fid-dilwizzjoni rċevew 58 mikrogramma ta' Comirnaty. Ir-riċevituri tal-vaċċin ma rrappurtawx żieda fir-reattogenicità jew fir-reazzjonijiet avversi.

F'każ ta' doża eċċessiva, huma rakkomandati monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u trattament sintomatiku possibbli.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: vaċċini, vaċċini virali, Kodiċi ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-messenger RNA b'nucleoside modifikat f'Comirnaty hija fformulata f'nanoparticelli ta' lipidi, li jippermettu t-twassil ta' RNA li ma tirreplikax f'ċelluli ospiti biex issir espressjoni diretta temporanja tal-antiġen ta' SARS-CoV-2 S. L-mRNA tikkodifika għal S ta' tul shih ankrat fil-membrana, b'żewġ mutazzjonijiet tal-punt (*point mutations*) ġewwa l-helix centrali. Mutazzjoni ta' dawn iż-żewġ aċċidi amminiċi għal proline issakkar lil S f'konformazzjoni ta' prefużjoni antiġenikament preferuta. It-vaċċin iwassal kemm għal antikorp newtralizzanti kif ukoll għal risponsi immunitarji cellulari għall-antiġen spike (S), li jistgħu jikkontribwixxu għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċċja

Studju 2 huwa studju b'aktar minn centrū wieħed, multinazzjonali, ta' Fażi 1/2/3, randomised, ikkontrollat bil-plaċebo, biex tinstab id-doża t-tajba (*dose-finding*) li fih l-osservaturi ma kinu x ja fu x-doża nghat-t (observer-blind), biex jintgħaż lu il-kandidati għall-vaċċin u dwar l-effikaċċja, f'parteċipanti b'età ta' 12-il sena jew aktar. Ir-randomisation kienet stratifikata skont l-età: 12 sa 15-il sena, 16 sa 55 sena, jew 56 sena u aktar, b'minimu ta' 40% tal-parteċipanti fil-grupp ta' ≥ 56 sena. L-

istudju eskluda parteċipanti li kienu immunokompromessi u dawk li kellhom dijanjosi klinika jew mikrobiologika preċedenti tal-COVID-19. Parteċipanti b'mard stabbli eżistenti minn qabel, definit bħala mard li ma jeħtieġx bidla sinifikanti fit-terapija jew dhul l-isptar għall-aggravar tal-marda matul is-6 ġimħat qabel ir-registrazzjoni, gew inkluži, bħalma kienu inkluži parteċipanti b'infezzjoni stabbli magħrufa bil-virus tal-immunodeficiency umana (HIV, *human immunodeficiency virus*), il-virus tal-epatite C (HCV, *hepatitis C virus*) jew il-virus tal-epatite B (HBV, *hepatitis B virus*).

Effikaċja f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fil-porzjon ta' Faži 2/3 ta' Studju 2, abbaži ta' *data* akkumulata sal-14 ta' Novembru 2020, madwar 44 000 parteċipant ġew randomised b'mod ugħali u kellhom jircieu 2 doži tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 jew plaċebo. L-analiżi tal-effikaċja inkludew parteċipanti li rċevew it-tieni tilqima tagħhom fi żmien 19 sa 42 jum wara l-ewwel tilqima tagħhom. Il-maġgoranza (93.1%) tal-persuni li rċevew il-vaccin irċevew it-tieni doža minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doža. Il-parteċipanti huma ppjanati li jiġu segwiti sa 24 xahar wara Doža 2, għall-valutazzjonijiet tas-sigurtà u l-effikaċja kontra l-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 14-il jum qabel u wara l-ghoti tal-vaccin tal-influwenza sabiex jircieu jew plaċebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 60 jum qabel jew wara li rċevew prodotti tad-demm/tal-plażma jew immunoglobulini matul u sa tmiem l-istudju sabiex jircieu jew plaċebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni għall-analiżi tal-punt finali primarju tal-effikaċja kienet tinkludi 36 621 parteċipant b'età ta' 12-il sena jew aktar (18 242 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 18 379 fil-grupp tal-plaċebo) li ma kellhomx evidenza ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 sa 7 ijiem wara t-tieni doža. Barra minn hekk, 134 parteċipant kellhom età ta' bejn 16 u 17-il sena (66 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 68 fil-grupp tal-plaċebo) u 1 616-il parteċipant kellhom età ta' 75 sena jew aktar (804 fil-grupp tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u 812 fil-grupp tal-plaċebo).

Fiż-żmien tal-analiżi primarja tal-effikaċja, il-parteċipanti kienu ġew segwiti għal COVID-19 sintomatika għal total ta' 2 214-il sena ta' persuna (*person-years*) għall-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u għal total ta' 2 222 sena ta' persuna fil-grupp tal-plaċebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza klinika sinifikanti fl-effikaċja globali tal-vaccin f'parteċipanti li kienu f'riskju ta' COVID-19 severa inkluži dawk b'komorbidità waħda jew aktar li jżidu r-riskju ta' COVID-19 severa (eż. ażżma, indiċi tal-massa tal-ġisem (BMI, *body mass index*) ta' $\geq 30 \text{ kg/m}^2$, mard kroniku tal-pulmun, dijabet mellitus, pressjoni għolja).

L-informazzjoni dwar l-effikaċja tat-tilqima hija ppreżentata fit-Tabella 2.

Tabella 2. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem)

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża f’parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 N^a = 18 198 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a = 18 325 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta’ 95%)^e
Il-parteċipanti kollha	8 2.214 (17 411)	162 2.222 (17 511)	95.0 (90.0, 97.9)
16 sa 64 sena	7 1.706 (13 549)	143 1.710 (13 618)	95.1 (89.6, 98.1)
65 sena jew aktar	1 0.508 (3 848)	19 0.511 (3 880)	94.7 (66.7, 99.9)
65 sa 74 sena	1 0.406 (3 074)	14 0.406 (3 095)	92.9 (53.1, 99.8)
75 sena jew aktar	0 0.102 (774)	5 0.106 (785)	100.0 (-13.1, 100.0)

Nota: Każijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 [*Definizzjoni tal-każ: (mill-inqas 1 minn) deni, sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar, qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar, tkexxix ta’ bard, ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar, telf ġdid ta’ toghma jew xamm, ugħiġ fil-grizmejn, dijarea jew rimettar.]

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew l-ahħar doża) ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jigħiġi negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ testijiet ta’ amplifikazzjoni ta’ acidi nuklejici (NAAT, *nucleic acid amplification tests*) [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna ghall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien ghall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju ghall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta’ żewġ naħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza. CI mhux aġġustat għall-multipliċità.

L-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla ma’ plaċebo kienet ta’ 94.6% (intervall ta’ kunfidenza ta’ 95% ta’ 89.6% sa 97.6%) f’parteċipanti b’età minn 16-il sena ’l fuq bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, analiżi tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u parteċipanti b’komorbiditajiet medici assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 severa.

Analiżi aġġornata tal-effikaċja twettqet b’każijiet addizzjonalni kkonfermati ta’ COVID-19 akkumulati waqt segwit u kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinu jafu liema sustanza qed tingħata, li tirrappreżenta sa 6 xhur wara t-tieni Doża fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

L-informazzjoni aġġornata dwar l-effikaċja tal-vaċċin hija ppreżentata fit-Tabella 3.

Tabella 3. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2* preċedenti qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) matul il-perjodu ta’ segwit u kkontrollat bil-plaċebo

Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 20 998 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a = 21 096 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ^e ta’ 95%)
Il-parteċipanti kollha ^f	77 6.247 (20 712)	850 6.003 (20 713)	91.3 (89.0, 93.2)
16 sa 64 sena	70 4.859 (15 519)	710 4.654 (15 515)	90.6 (87.9, 92.7)
65 sena jew aktar	7 1.233 (4 192)	124 1.202 (4 226)	94.5 (88.3, 97.8)
65 sa 74 sena	6 0.994 (3 350)	98 0.966 (3 379)	94.1 (86.6, 97.9)
75 sena jew aktar	1 0.239 (842)	26 0.237 (847)	96.2 (76.9, 99.9)

Nota: Każijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexxix ta’ bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta’ toghma jew xamm; uġiġ fil-griżmejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inkluži fl-analizi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna għall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, confidence interval) ta’ 95% ta’ žewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza.
- f. Inkluži każijiet ikkonfermati f’parteċipanti ta’ età minn 12 sa 15-il sena: 0 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19; 16 fil-grupp tal-plaċebo.

Fl-analizi aġġornata tal-effikaċja, l-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža meta mqabbla mal-plaċebo kienet ta’ 91.1% (CI ta’ 95% ta’ 88.8% sa 93.0%) fil-perjodu meta l-varjanti Wuhan/tat-tip Selvaġġ u Alpha kien r-razex predominant li kienu qed jiċċirkolaw f’parteċipanti fil-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, l-analizi aġġornata tal-effikaċja skont is-sottogrupp urew stimi tal-punti tal-effikaċja simili bejn is-sessi, il-gruppi etniċi, il-geografija u l-parteċipanti b’komorbiditajiet medici u obeżiżità assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 sever.

Effikaċja kontra COVID-19 severa

Analizi aġġornata tal-effikaċja tal-punti finali sekondarji tal-effikaċja appoġġjat il-benefiċċju tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni ta’ COVID-19 severa.

Mit-13 ta’ Marzu 2021, l-effikaċja tal-vaċċin kontra COVID-19 severa hija ppreżentata biss għall-parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (Tabella 4) peress li l-ġhadd ta’ każijiet ta’ COVID-19 f’parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 kien l-istess bħal

dak f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kemm fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 kif ukoll fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 4. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 severa f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 abbaži tal-Food and Drug Administration (FDA)* wara l-ewwel Doża jew minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fil-perjodu ta' segwitu kkontrollat bi plaċebo

	Kažijiet bil-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Kažijiet bil-Plaċebo n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95% ^c)
Wara l-ewwel Doża ^d	1 8.439 ^e (22 505)	30 8.288 ^e (22 435)	96.7 (80.3, 99.9)
7 ijiem wara t-tieni Doża ^f	1 6.522 ^g (21 649)	21 6.404 ^g (21 730)	95.3 (70.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta' bard; ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta' togħma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Mard sever bil-COVID-19 kif definit mill-FDA huwa COVID-19 ikkonfermata u l-preżenza ta' mill-inqas 1 minn dawn li ġejjin:

- Sinjal kliniči waqt il-mistieħ li jindikaw mard sistemiku sever (rata respiratorja ta' ≥ 30 nifs kull minuta, rata ta' taħbi tal-qalb ta' ≥ 125 taħbita kull minuta, saturazzjoni ta' ossigeno ta' $\leq 93\%$ fuq l-arja tal-kamra fil-livell tal-bahar, jew proporzjon ta' pressjoni parzjali ta' ossigeno fl-arterji għal ossigeno meħud 'il ġewwa frazzjonal < 300 mm Hg);
- Insuffiċjenza respiratorja [definita bħala l-ħtieġa ta' ossigeno bi fluss ġholi, ventilazzjoni mhux invażiva, ventilazzjoni mekkanika jew ossigenazzjoni ekstrakorporali b'membrana (ECMO, *Extracorporeal Membrane Oxygenation*)];
- Evidenza ta' xokk (pressjoni sistolika tad-demm < 90 mm Hg, pressjoni dijastolika tad-demm < 60 mm Hg, jew ħtieġa ta' vasopressors);
- Disfunzjoni akuta sinifikanti tal-kliewi, tal-fwied jew newroloġika;
- Dħul t-Taqsima ta' Kura Intensiva;
- Mewt.

a. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.

b. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.

c. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

d. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni tal-effikaċja kollha disponibbli (intenzjoni li tiġi ttrattata modifikata) tal-ewwel Doża li kienet tinkludi l-partecipanti randomised kollha li rċevew mill-inqas doża waħda tal-intervent tal-istudju.

e. Żmien totali ta' sorveljanza f' 1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa mill-ewwel Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

f. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) li nkludiet il-partecipanti eligibbli randomised kollha magħżula li jirċievu d-doża(i) kollha tal-intervent tal-istudju kif randomised fil-perjodu definit minn qabel, li m'għandhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra tal-protokoll kif determinat mit-tabib.

g. Żmien totali ta' sorveljanza f' 1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

Effikaċja u immunoġeniċità f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi inizjali ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena (li tirrappreżenta żmien ta' segwitu medjan ta' > xahrejn wara d-Doża 2) mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f' 1 005 parteċipanti li rċevew il-vaċċin u 16-il kaž minn 978 li rċevew plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 75.3, 100.0). F'parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kazijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 18-il kaž fl-1 110 parteċipanti li rċevew plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 78.1, 100.0).

Ġew imwettqa analiżiżiet tal-effikaċja aġġornati b'aktar kažijiet ta' COVID-19 ikkonfermat akkumulati matul is-segwit u kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżentaw sa 6 xhur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analizi tal-effikaċja aġġornata ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f' 1 057 parteċipant li rċevew il-vaċċin u kien hemm 28 kaž mill-1 030 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 86.8, 100.0) fil-perjodu meta l-varjant Alpha kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F'parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kazijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 30 kaž fl-1 109 parteċipanti li rċevew il-plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 87.5, 100.0).

Fi studju 2, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' SARS-CoV-2 xahar wara d-Doża 2 twettqet f'sottogrupp ta' partecipanti magħżuла b'mod każwali li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni ta' SARS CoV-2 fil-passat sa xahar wara d-Doża 2, li qabblet ir-rispons f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena ($n = 190$) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena ($n = 170$).

Il-proporzjon tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) fil-grupp ta' età minn 12 sa 15-il sena meta mqabbel mal-grupp ta' età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.76, b'CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ta' 1.47 sa 2.10. Għalhekk, il-kriterju ta' nuqqas ta' inferjorità ta' 1.5 darbiet intlaħaq hekk kif il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għall-proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*] kien ta' > 0.67.

Effikaċja u immunoġeniċità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži

Studju 3 huwa studju ta' Fażi 1/2/3 li jinkludi porzjon *open-label* biex tinstab id-doża t-tajba tal-vaċċin (Fażi 1) u porzjon dwar l-effikaċja b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, randomised, ikkontrollat b'soluzzjoni ta' ilma bil-melħ bhala plaċebo, li fih l-osservaturi ma kinux jafu x'doża ngħatat (*observer-blind*), (Fażi 2/3) li rregista partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Il-maġgoranza (94.4%) tal-persuni randomised li rċevew il-vaċċin irċevew it-tieni doža minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doża.

L-ewwel riżultati deskrittivi tal-effikaċja tal-vaċċin fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 huma ppreżentati fit-Tabella 5. F'parteċipanti b'evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 ma kien osservat l-ebda kaž ta' COVID-19, la fil-grupp tal-vaċċin u lanqas fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 5. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža: Mingħajr evidenza ta’ infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža – Fażi 2/3 – Popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja magħmula minn tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža fi tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 10 mcg/doža N^a=1 305 Każijiet n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a=663 Każijiet n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta’ 95%)
Tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena	3 0.322 (1 273)	16 0.159 (637)	90.7 (67.7, 98.3)

Nota: Każijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla gdida jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta’ bard; ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta’ toghma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jigifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp spċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna għall-punt finali mogħi fil-partecipanti kollha f’kull grupp f’riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju għall-punt finali.

Ġiet imwettqa analiżi tal-effikaċja spċifikata minn qabel immexxija minn ipoteżi b’aktar każijiet ta’ COVID-19 ikkonfermati akkumulati matul is-segwitu kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżenta sa 6 xħur wara d-Doža 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analiżi tal-effikaċja ta’ Studju 3 fi tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta’ infezzjoni minn qabel, kien hemm 10 każijiet f’2 703 parteċipanti li rċevew il-vaċċin u 42 każ mill-1 348 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 88.2% (intervall ta’ kunfidenza ta’ 95% 76.2, 94.7) fil-perjodu meta l-varjant Delta kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F’parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni minn qabel kien hemm 12-il każ fit-3 018 li rċevew il-vaċċin u 42 każ fl-1 511-il parteċipant li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 85.7% (intervall ta’ kunfidenza ta’ 95% 72.4, 93.2).

Fi Studju 3, analiżi tat-titri newtralizzanti ta’ 50% (NT50, 50% *neutralising titres*) ta’ SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža f’sottogrupp ta’ parteċipanti magħżula b’mod każwali wriet effettività permezz ta’ immunobridging tar-risponsi immunitarji li qabbel tħalli b’età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b’età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) fil-parti ta’ Fażi 2/3 ta’ Studju 3 ma’ parteċipanti b’età minn 16 sa 25 sena fil-parti ta’ Fażi 2/3 ta’ Studju 2 li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew viroloġika ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 sa xahar wara it-tieni Doža, li jissodisfaw il-kriterji ta’ immunobridging spċifikati minn qabel kemm għall-proporzjon medju ġemetriku [GMR, *geometric mean ratio*] kif ukoll għad-differenza fir-rati tar-rispons serologiku b’rispons serologiku definit bhala kisba ta’ żieda ta’ mill-inqas 4 darbiet f’NT50 ta’ SARS-CoV-2 mil-linja bażi (qabel l-ewwel Doža).

Il-GMR ta’ NT50 ta’ SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža fi tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b’età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) għal dak ta’ adulti żgħażaq b’età minn 16 sa 25 sena kien ta’ 1.04 (CI ta’ 95% ta’ żewġ naħħat: 0.93, 1.18). Fost il-parteċipanti mingħajr evidenza preċedenti ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2 sa xahar wara t-tieni Doža, 99.2% tat-tfal b’età minn 5 snin

sa 11-il sena u 99.2% tal-partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena kellhom rispons serologiku xahar wara it-tieni Doža. Id-differenza fil-proporzjonijiet ta' partecipanti li kellhom rispons serologiku bejn iż-żewġ gruppi ta' età (tfal - adulti żgħażaq) kienet ta' 0.0% (CI ta' 95% ta' žewġ naħat: -2.0%, 2.2%). Din l-informazzjoni hija ppreżentata fit-Tabella 6.

Tabella 6. Sommarju tal-proporzjon medju ġeometriku għal titru newtralizzanti ta' 50% u differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku – paragun ta' tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (Studju 3) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena (Studju 2) – partecipanti mingħajr evidenza ta' infelazzjoni sa xahar wara t-tieni Doža – sottogrupp ta' immunobridging – Fażi 2/3 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

		Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19		5 snin sa 11-il sena/ 16 sa 25 sena	
		10 mcg/doža 5 snin sa 11-il sena N ^a =264	30 mcg/doža 16 sa 25 sena N ^a =253	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)	Lahqu l-oggettiv ta' immunobridging ^e (Y/N)
Punt ta' żmien ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	Differenza % ⁱ (CI ta' 95% ^j)	Punt ta' żmien ^b	
Titru newtralizzanti ta' 50% medju ġeometriku^f (GMT^c)	Xahar wara t-tieni Doža 1 197.6 (1 106.1, 1 296.6)	1 146.5 (1 045.5, 1 257.2)	1.04 (0.93, 1.18)	Y	
	Punt ta' żmien^b	n^g (%) (CI ta' 95%^h)	n^g (%) (CI ta' 95%^h)	Differenza %ⁱ (CI ta' 95%^j)	Lahqu l-oggettiv ta' immunobridging k (Y/N)
Rata ta' rispons serologiku (%) għal titru newtralizzanti ta' 50%^f	Xahar wara t-tieni Doža 262 (99.2) (97.3, 99.9)	251 (99.2) (97.2, 99.9)	0.0 (-2.0, 2.2)	Y	

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NAAT = nucleic acid amplification test (test tal-amplifikazzjoni tal-acidi nukleici); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (Coronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta -).

Nota: Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doža) ta' infelazzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] fil-vista tal-ewwel Doža u xahar wara t-tieni Doža, SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-visti tal-ewwel Doža u tat-tieni Doža, u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doža) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluzi fl-analizi.

Nota: Rispons serologiku huwa definit bhala l-kisba ta' žieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linjal baži (qabel l-ewwel Doža). Jekk il-kejjl tal-linjal baži jkun taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqima ta' $\geq 4 \times \text{LLOQ}$ jitqies bhala rispons serologiku.

a. N = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati qabel it-tilqim u xahar wara t-tieni Doža. Dawn il-valuri huma wkoll id-denominaturi wżati fil-kalkoli tal-perċentwali għar-rati ta' rispons serologiku.

b. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.

c. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal 0.5 × LLOQ.

- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tat-titri (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsas mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).
- e. Immunobridging abbaži ta' GMT jiġi ddikjara jekk il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għal GMR huwa akbar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ≥ 0.8 .
- f. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 *mNeonGreen Virus Microneutralization Assay*. L-assay juža virus reporter fluorexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni tal-virus tinqara fuq monosaffi taċ-ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni reċiproka tas-serum li fiha 50% tal-virus jiġi newtralizzat.
- g. n = Numru ta' partecipanti b'rispons seroloġiku abbaži ta' NT50 xahar wara t-tieni Doża.
- h. CI ta' žewġ naħat eż-żarru bbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- i. Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala perċentwali (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsas mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena).
- j. CI ta' žewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen għad-differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala persentaġġ.
- k. Immunobridging abbaži tar-rata ta' rispons seroloġiku huwa ddikjarat jekk il-limitu t'isfel tas-CI ta' 95% ta' 2 naħat għad-differenza fir-rispons seroloġiku ikun akbar minn -10.0%.

Immunogeničità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doża booster

Inghatat doża *booster* ta' Comirnaty lil 401 partecipant magħżula b'mod każwali fi Studju 3. L-effettività ta' doża *booster* fl-etajet minn 5 snin sa 11-il sena hija insinwata mill-immunoġenicità. L-immunoġenicità tagħha għiet ivvalutata permezz ta' NT50 kontra r-razza ta' referenza ta' SARS-CoV-2 (USA_WA1/2020). Analizjiet ta' NT50 xahar wara d-doża *booster* imqabbla ma' qabel id-doża *booster* urew żieda sostanzjali fil-GMTs f'individwi b'età minn 5 snin sa 11-il sena li ma kellhom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika ta' infezzjoni passata ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-2 doża u d-doża *booster*. Din l-analiżi hija miġbura fil-qosor f'Tabbera 7.

Tabella 7. Sommarju tat-titri medji ġeometriċi – NT50 – partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni – fażi 2/3 – sett tal-immunoġenicità – b'età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

Assay	Punt ta' zmien tat-teħid tal-kampjuni ^a		Xahar wara d-doża <i>booster</i> / Xahar wara t-2 doża GMR ^d (CI ta' 95% ^d)
	Xahar wara d-doża <i>booster</i> (n ^b =67)	Xahar wara t-2 doża (n ^b =96)	
	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru)	2 720.9 (2 280.1, 3 247.0)	1 253.9 (1 116.0, 1 408.9)	2.17 (1.76, 2.68)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunkfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titre (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NT50 = 50% neutralizing titre (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (coronavirus tas-sindrom respiratorju akut gravi 2).

- a. Żmien specifikat mill-protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' partecipanti b'risultati tal-assay validi u determinati għall-assay specifikat bid-doża/punt ta' zmien tat-teħid tal-kampjuni partikolari.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmi medji tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Ir-riżultati tal-assay taħbi l-LLOQ kienu stabbiliti għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tat-titri (Xahar Wara t-2 Doża mnaqqas minn Xahar Wara d-Doża *Booster*) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).

Effikaċja u immunogeničità ta' kors primarju ta' 3 doži fi trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin

L-analiżi tal-effikaċja ta' Studju 3 twettqet fil-popolazzjoni kkombinata ta' partecipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin abbaži ta' każijiet ikkonfermati fost 873 partecipant fil-grupp tal-vacċin tal-mRNA tal-COVID-19 u 381 partecipant fil-grupp tal-plaċebo (proporzjon ta' randomisation 2:1) li rċevew it-

3 doži kollha tal-intervent tal-istudju matul il-perjodu ta' segwitu blinded meta l-varjant Omicron ta' SARS-CoV-2 (BA.2) kien il-varjant predominant fiċ-ċirkolazzjoni (data meta waqfet tingabar id-data ta' 17 ta' Gunju 2022).

Ir-riżultati tal-effikaċja tal-vaċċin wara it-tielet Doża f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin huma ppreżentati fit-Tabella 8.

Tabella 8. Effikaċja tal-Vaċċin – L-ewwel Okkorrenza ta' COVID-19 Minn 7 Ijiem Wara t-Tielet Doża – Perjodu ta' Segwitu *Blinded* – Parteċipanti Mingħajr Evidenza ta' Infezzjoni Qabel 7 Ijiem Wara t-Tielet Doża – Fażi 2/3 – Età minn 6 Xhur sa 4 Snin – Popolazzjoni li Setgħet Tiġi Evalwata għall-Effikaċja (3 Doži)

L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tielet Doża f'parteċipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 3 mcg/Doża N^a=873 Każijiet n1^b Żmien ta' Sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a=381 Każijiet n1^b Żmien ta' Sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-Vaċċin % (CI ta' 95%^e)
6 xhur sa 4 snin ^e	13 0.124 (794)	21 0.054 (351)	73.2 (43.8, 87.6)
sentejn sa 4 snin	9 0.081 (498)	13 0.033 (204)	71.8 (28.6, 89.4)
6 xhur sa 23 xahar	4 0.042 (296)	8 0.020 (147)	75.8 (9.7, 94.7)

Taqṣiriet: NAAT = *nucleic acid amplification test* (test tal-amplifikazzjoni tal-aċċidi nukleici); N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; SARS-CoV-2 = *severe acute respiratory syndrome coronavirus 2* (sindrom respiratorja severa u akuta ikkawwżata mill-koronavirus 2); VE = effikaċja tal-vaċċin.

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika (qabel 7 ijiem wara li rċevew it-tielet Doża) ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri riżultat negattivi ghall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] fil-visti tal-ewwel Doża, ta' xahar wara t-tieni Doża (jekk disponibbli), tat-tielet Doża (jekk disponibbli), SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-visti tal-istudju tal-ewwel Doża, tat-tieni Doża, u tat-tielet Doża, u li kellhom riżultat NAAT negattiv [kampjun mill-imnieħer] fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara li rċevew it-tielet Doża) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 ġew inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta' parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tielet Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' 95% ta' żewġ naħħat għall-VE huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

L-effikaċja tal-vaċċin f'parteċipanti b'infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 jew mingħajrha kienet simili għal dik ta' parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2.

Kriterji ta' COVID-19 severa (kif deskritti fil-protokoll, abbażi tad-definizzjoni tal-FDA u modifikati għat-tfal) ġew sodisfatti għal 12-il każ (8 rċevew Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 u 4 plaċebo) fost il-parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Fost il-parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar, kriterji ta' COVID-19 severa ġew sodisfatti għal 3 każijiet (2 irċevew Vaċċini tal-mRNA tal-COVID-19 u wieħed plaċebo).

Twettqet analiżi tal-immunoġenicità fis-sottogrupp tal-immunobridging ta' 82 parteċipant ta' Studju 3 b'età minn 6 xhur sa 23 xahar u 143 parteċipant ta' Studju 3 b'età minn sentejn sa 4 snin mingħajr evidenza ta' infezzjoni sa xahar wara t-tielet Doża abbażi ta' data meta waqfet tingabar id-data ta' 29 ta' April 2022.

Titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% *neutralizing antibody titers*) kontra SARS-CoV-2 gew imqabbla bejn sottogrupp tal-immunoġeniċità ta' parteċipanti fil-Faži 2/3 b'età minn 6 xhur sa 23 xahar u minn sentejn sa 4 snin minn Studju 3 xahar wara l-kors primarju ta' 3 doži u sottogrupp magħżul b'mod każwali minn parteċipanti fil-Faži 2/3 ta' Studju 2 b'età minn 16 sa 25 sena xahar wara l-kors primarju ta' 2 doži, bl-użu ta' *assay* ta' mikroneutralizzazzjoni kontra razza ta' referenza (USA_WA1/2020).

L-analizi primarji tal-immunobridging qabblu r-rati tat-titri medji ġeometriċi (bl-użu ta' proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*]) u r-rispons seroloġiku (definit bħala kisba ta' żieda ta' mill-inqas 4 darbiet f'NT50 ta' SARS-CoV-2 minn qabel l-ewwel Doža) fil-popolazzjoni li setgħet tigi evalwata għall-immunoġeniċità ta' parteċipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-tielet Doža f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar u minn sentejn sa 4 snin u sa xahar wara t-tieni Doža f'parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena. Il-kriterji spċifikati minn qabel tal-immunobridging intlaħqu kemm għall-GMR kif ukoll għad-differenza fir-rispons seroloġiku għaż-żewġ gruppi ta' età (Tabella 9).

Tabella 9. GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 u d-differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku xahar wara l-kors ta' tilqim – sottogrupp tal-immunobridging - parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin (Studju 3) xahar wara t-tielet Doža u parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena (Studju 2) xahar wara t-tieni Doža – mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 – popolazzjoni li setgħet tigi evalwata għall-immunoġeniċità

GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru) ^e							
Età	N ^{a=}	GMT ^b (CI ta' 95% ^b) (xahar wara t-tielet doža)	Età	N ^{a=}	GMT ^b (CI ta' 95% ^b) (xahar wara t-tieni doža)	Età	GMR ^{c,d} (CI ta' 95%)
sentejn sa 4 snin	143	1 535.2 (1 388.2, 1 697.8)	Età ta' 16 sa 25 sena	170	1 180.0 (1 066.6, 1 305.4)	Età ta' sentejn sa 4 snin/ 16 sa 25 sena	1.30 (1.13, 1.50)
6 xhur sa 23 xahar	82	1 406.5 (1 211.3, 1 633.1)	Età ta' 16 sa 25 sena	170	1 180.0 (1 066.6, 1 305.4)	Età ta' 6 xhur sa 23 xahar/ 16 sa 25 sena	1.19 (1.00, 1.42)
Differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru) ^e							
Età	N ^{a=}	n ^f (%) (CI ta' 95% ^g) (xahar wara t-tielet Doža)	Età	N ^{a=}	n ^f (%) (CI ta' 95% ^g) (xahar wara t-tieni Doža)	Età	Differenza fir-rati ta' rispons seroloġiku % ^h (CI ta' 95% ⁱ) ^j
sentejn sa 4 snin	141	141(100.0) (97.4, 100.0)	Età ta' 16 sa 25 sena	170	168 (98.8) (95.8, 99.9)	Età ta' sentejn sa 4 snin/ 16 sa 25 sena	1.2 (1.5, 4.2)
6 xhur sa 23 xahar	80	80 (100.0) (95.5, 100.0)	Età ta' 16 sa 25 sena	170	168 (98.8) (95.8, 99.9)	Età ta' 6 xhur sa 23 xahar/ 16 sa 25 sena	1.2 (3.4, 4.2)

Taqdiriet: CI = *confidence interval* (intervall ta' kunfidenza); GMR = *geometric mean ratio* (proporzjon medju geometriku); GMT = *geometric mean titre* (titru medju geometriku); LLOQ = *lower limit of quantitation* (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NAAT = *nucleic acid amplification test* (test tal-amplifikazzjoni tal-acidi nukleici); N-binding = iorbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NT50 = 50% *neutralizing titer* (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = *severe acute respiratory syndrome coronavirus 2* (sindrome respiratoria severa u akuta ikkawżata mill-koronavirus 2).

Nota: Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika [(sal-ġbir tal-kampjun tad-demmin sa xahar wara t-tieni doža (Studju 2) jew sa xahar wara t-tielet doža (Studju 3))] ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat [(jigifieri, riżultat negattiv ghall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] waqt iż-żjara tal-ewwel Doža, tat-tielet Doža (Studju 3) u xahar wara t-tieni Doža (Studju 2) jew xahar wara t-tielet Doža (Studju 3), SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieher] fil-visti tal-istudju tal-ewwel Doža, tat-tieni Doža, u tat-tielet Doža (Studju 3), u li kellhom riżultat NAAT negattiv [kampjun mill-imnieher] fi kwalunkwe vista mhux skedata sal-ġbir tal-kampjun tad-demmin ta' xahar wara t-tieni Doža (Studju 2) jew ta' xahar wara t-tielet Doža (Studju 3)])] u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluzi fl-analizi.

Nota: Rispons serologiku huwa definit bhala kisba ta' žieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja baži (qabel l-ewwel Doža). Jekk il-kej fil-linja baži huwa taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqim ta' $\geq 4 \times$ LLOQ jitqies bhala rispons serologiku.

- a. $N =$ Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u definiti ghall-assay specifikat fil-punt ta' žmien partikolari tad-doža/teħid tal-kampjuni għal GMTs u numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u definiti ghall-assay specifikat kemm fil-linja baži kif ukoll fil-punt ta' žmien partikolari tad-doža/teħid tal-kampjuni għar-rati ta' rispons serologiku.
- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmi medji tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Ir-riżultati tal-assay taħt l-LLOQ kienu stabbiliti għal $0.5 \times$ LLOQ.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fil-logaritmi tat-titri (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-grupp ta' età iżgħar) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).
- d. Għal kull grupp ta' età iżgħar (sentejn sa 4 snin, 6 xhur sa 23 xahar), immunobridging abbaži ta' GMR jiġi ddikjarat jekk il-limitu t'isfel ta' CI ta' 95% fuq 2 naħat ghall-proporzjon tal-GMR huwa akbar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ≥ 0.8 .
- e. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 *mNeonGreen Virus Microneutralization Assay*. Dan l-assay juža virus reporter fluworexenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni tal-virus tinqara fuq saffi singoli taċ-ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bhala d-dilwizzjoni reċiproka tas-serum li fiha 50% tal-virus jiġi newtralizzat.
- f. $n =$ Numru ta' partecipanti b'rispons serologiku għall-assay specifikat fid-doža/fil-punt ta' ħin meta ttieħed il-kampjun specifikati.
- g. CI eż-żewġ naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- h. Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bhala persentagg (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-grupp ta' età iżgħar).
- i. CI ta' żewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen għad-differenza fil-proporzjonijiet, espressa bhala persentagg.
- j. Għal kull grupp ta' età iżgħar (sentejn sa 4 snin, 6 xhur sa 23 xahar), immunobridging abbaži tar-rata ta' rispons serologiku jiġi ddikjarat jekk il-limitu t'isfel ta' CI ta' 95% fuq 2 naħat ghad-differenza fil-proporzjonijiet huwa akbar minn -10.0% sakemm il-kriterji tal-immunobridging abbaži ta' GMR gew sodisfatti.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini ddiferi l-obbligu li jiġu pprezentati riżultati tal-istudji b'Comirnatu fil-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sejjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali ghall-bnedmin.

Effett tossiku ġenerali

Firien li nghataw Comirnaty ġol-muskoli (li riċewew 3 doži shah tal-bniedem darba fil-ġimġha, li jiġgeneraw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem) urew xi edima u eritema fis-sit tal-injezzjoni u żidiet fiċ-ċelluli bojod tad-demm (inkluži basofili u eosinofili) konsistenti ma' rispons infjammatorju kif ukoll formazzjoni ta' spazji żgħar (*vacuoles*) f'epatoċiti portali mingħajr evidenza ta' hxsara fil-fwied. L-effetti kollha kienu riversibbli.

Effett tossiku fuq il-ġeni/Riskju ta' kanċer

La saru studji dwar l-effett tossiku fuq il-ġeni u lanqas dwar ir-riskju ta' kanċer. Il-komponenti tal-vaċċin (lipidi u mRNA) mhumiex mistennija li jkollhom potenzjal ta' effett tossiku fuq il-ġeni.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp ġie investigat fil-firien fi studju kkombinat dwar l-effett tossiku fuq il-fertilità u l-iżvilupp fejn firien nisa kienu mogħtija Comirnaty ġol-muskoli qabel it-tħammir u waqt it-tqala (irċevew 4 doži shah tal-bniedem li jiġgeneraw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem, mifruxa minn jum 21 qabel it-tħammir sa jum 20 tat-tqala). Ir-risponsi ta' antikorpi newtralizzanti għal SARS-CoV-2 kienu preżenti f'annimali materni minn qabel it-tħammir sa tmiem l-istudju f'jum 21 wara t-twelid kif ukoll fil-feti u l-frieh. Ma kien hemm l-ebda effetti relatati mal-vaċċin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, jew l-iżvilupp tal-embriju u l-fetu jew tal-frieh. M'hemmx *data* disponibbli dwar Comirnaty dwar it-trasferment tal-vaċċin mill-plaċenta jew dwar it-tnejħhija fil-ħalib tas-sider.

6. TAGHHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)

2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)

1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

Kolesterol

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibbiltajiet

Dan il-prodott medicinali m'għandux jithallat ma' prodotti medicinali oħra jn-hi kieni kien imsemmija f'sezzjoni 6.6.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Kunjett mhux miftuh

Kunjett iffrizat

Sentejn meta jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Il-vaċċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Meta jiġi riċevut il-vaċċin iffriżat jista' jinħażen jew f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetty tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew kunjetty individwali jistgħu jinħallu f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjett li nhall mis-silġ

10 ġimħat ta' hażna u trasport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-sentejn li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vacċin jitmexxa għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vacċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi oriġinali għandha tigi maqtugħha.
- Jekk il-vacċin jiġi riċevut f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost giet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-frigġ u d-data ta' meta jiskadi oriġinali suppost giet maqtugħha.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silġ jistgħu jiġu mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinħall mis-silġ, il-vacċin m'għandux jerġa' jiġi ffrizat.

Immanigġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura rakkomandata waqt hażna fil-frigġ

- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunjett mhux miftuħ huwa stabbli sa 10 ġimħat meta jinħażen f'temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, u fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimħat f'temperaturi bejn 2 °C u 8 °C.
- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunjett jista' jinħażen għal massimu ta' 24 siegħa f'temperaturi ta' 8 °C sa 30 °C, inkluż sa 12-il siegħa wara li jittaqqab għall-ewwel darba.

Din l-informazzjoni hija maħsuba biex tiggwida lill-professjonisti tal-kura tas-saħħha f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura rakkomandata biss.

Prodott medicinali dilwit

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu għet murija għal 12-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C, wara dilwizzjoni b'soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride, li jinkludu sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Mil-lat mikrobijologiku, sakemm il-metodu ta' dilwizzjoni ma jeskludix ir-riskju ta' kontaminazzjoni bil-mikrobi, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-hinijiet u l-kondizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Waqt il-ħażna, evita kemm tista' l-esponenti għad-dawl tal-kamra, u evita esponenti għal dawl tax-xemx dirett u għal dawl ultravjola.

Għall-kondizzjonijiet ta' hażna wara li jinħall mis-silġ u d-dilwizzjoni tal-prodott medicinali, ara sezzjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm go fi

0.4 mL ta' konċentrat għal dispersjoni f'kunjett trasparenti ta' 2 mL b'aktar minn doža waħda (ħġieg tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tal-plastik marun li jitneħħha b'daqqa ta' saba' b'siġġill tal-aluminju. Kull kunjett fi 10 doži, ara sezzjoni 6.6.

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġgar ieħor

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħiż żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu **ghatu tal-plastik marun u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni** (trabi u tfal minn 6 xhur sa 4 snin).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silg. Kun cert li l-kunjetti jkunu nħallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffrizati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f' temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuh jiġi jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f' temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f' kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silg jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silg jista' jkun fiha partiċelli amorfi opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silg għandha tīgħi dilwita fil-kunjett oriġinali tagħha b'**2.2 mL ta' soluzzjoni ghall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tneħħi l-labro mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 2.2 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojta.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bħala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżżejjibbi. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kultur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġi mmarkati bid-data u **l-hin xierqa ta' meta għandhom jintremew**.
- **Wara d-dilwizzjoni**, aħżeen f' temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uža fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffrizax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi frigg, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-użu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fi 2.6 mL li minnhom jistgħu jingħibdu 10 doži ta' 0.2 mL.
- Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselha antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Iġbed 0.2 mL ta' Comirnaty għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Sabiex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labro b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex jingħibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.

- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doża šiħha ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħha wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott mediciinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitbolu l-ligijiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
 An der Goldgrube 12
 55131 Mainz
 Il-Ġermanja
 Phone: +49 6131 9084-0
 Fax: +49 6131 9084-2121
 service@biontech.de

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/010

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Diċembru 2020

Data tal-aħħar tiġid: 10 ta' Ottubru 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

▼ Dan il-prodott mediciinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIINALI

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma)/doża dispersjoni għall-injejjzjoni Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'doża waħda jew b'aktar minn doża waħda b'għatu griz. Tiddilwix qabel l-użu.

Kunjett wieħed b'doża waħda fih doża waħda ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Kunjett wieħed b'aktar minn doża waħda (2.25 mL) fih 6 doži ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Doża waħda (0.3 mL) fiha 15-il mikrogramma ta' tozinameran u 15-il mikrogramma ta' famtozinameran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanopartiċelli tal-lipidi).

Tozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ġellu mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) viral ta' SARS-CoV-2 (Original). Famtozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ġellu mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) viral ta' SARS-CoV-2 (Omicron BA.4-5).

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Dispersjoni għall-injejjzjoni.

Il-vacċin huwa dispersjoni ffrizata ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9).

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma)/doża dispersjoni għall-injejjzjoni huwa indikat għal tilqim attiv biex jipprevjeni l-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2, f'individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar.

L-użu ta' dan il-vacċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jingħata ġol-muskoli bħala doża waħda ta' 0.3 mL għal individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar irrisspettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19 (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doża reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Popolazzjoni immunokompromessa b'mod sever b'età minn 12-il sena 'l fuq

Jistgħu jingħataw doži addizzjonali lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever skont ir-rakkomandazzjonijiet nazzjonali (ara sezzjoni 4.4).

Popolazzjoni pedjatrika

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi b'età minn 6 xhur 'il fuq u tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġebok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

Is-sigurtà u l-effikaċċja tal-vaċċin fi trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur għadhom ma ġewx determinati s'issa.

Popolazzjoni anzjana

Mhux meħtieġ aġġustament fid-doża f'individwi anzjani b'età ta' ≥ 65 sena.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma)/doża dispersjoni għall-injezzjoni għandu jingħata ġol-muskoli (ara sezzjoni 6.6). Tiddilwix qabel l-użu.

Is-sit preferut huwa l-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Tinjettax il-vaċċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew ġol-ġilda.

Il-vaċċin m'għandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vaċċini jew prodotti medicinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet dwar kif tholl mis-silġ, l-immaniġġar u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

Kunjetti b'doża waħda

Kunjetti b'doża waħda ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ikun fihom doża waħda ta' 0.3 mL tal-vaċċin.

- Igħbed doża waħda ta' 0.3 mL ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5.
- Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqquqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doża waħda ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ikun fihom 6 doži ta' 0.3 mL tal-vaċċin. Sabiex jingħibdu 6 doži minn kunjett wieħed, għandhom jintużaw siringi u/jew labar b'volum li ma jintużax żgħir. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labura b'volum li ma jistax jintużza żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintużza ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex tingħibed is-sitt doża minn kunjett wieħed. Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doża għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doża šiħha ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqquqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet specjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijologici, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati b'mod ċar.

Rakkomandazzjonijiet ġenerali

Sensittività ecċċessiva u anafilassi

Ġew irrapportati avvenimenti ta' anafilassi. Trattament mediku u sorveljanza xierqa għandhom dejjem ikunu disponibbli fil-pront f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ġhoti tal-vaċċin.

Osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta hija rakkomandata wara t-tilqima. M'għandhiex tingħata doża oħra tat-tilqima lil dawk li kellhom anafilassi wara doża preċedenti ta' Comirnaty.

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite u perikardite wara tilqim b'Comirnaty. Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ftit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss wara t-tieni tilqima, u aktar ta' spiss f'irġiel iż-ġebla (ara sezzjoni 4.8). Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-każijiet jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom joqogħdu attenti għas-sinjalji u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma (inkluži ġenituri jew persuni li jieħdu ħsieb xi persuna oħra) għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifittxu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bhal uġiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta' nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom jikkonsultaw gwida u/jew specjalisti biex jiddijanostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluži reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress (eż- sturdament, palpitazzjonijiet, židet fir-rata ta' taħbi tal-qalb, bidliet fil-pressjoni tad-demm, parestesija, ipoestesija u għaraq) jistgħu jseħħu f'assoċjazzjoni mal-proċess tat-tilqima innifsu. Reazzjonijiet relatati ma' stress huma temporanji u jgħaddu waħedhom. L-individwi għandhom jiġu avżati biex jiġibdu l-attenzjoni tal-fornitur tat-tilqim dwar dawn is-sintomi ghall-evalwazzjoni. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat korriġment ikkawżat minn hass hażin.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tiġi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infelżzjoni akuta. Il-preżenza ta' infelżzjoni żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Tromboċitopenija u disturbi fil-koagulazzjoni

Bħal b'injezzjonijiet göl-muskoli oħra, il-vaċċin għandu jingħata b'attenzjoni f'individwi li jkunu qed jircievu terapija kontra il-koagulazzjoni tad-demm jew dawk bi tromboċitopenija jew xi disturb fil-koagulazzjoni (bħal emofilja) għax f'dawn l-individwi jistgħu jseħħu fsada jew tbengil wara għoti ġol-muskoli.

Individwi immunokompromessi

L-effikaċja u s-sigurtà tal-vaċċin ma ġewx evalwati f'individwi immunokompromessi, inkluži dawk li jkunu qed jircievu terapija immunosoppressiva. L-effikaċja ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 tista' tkun inqas f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vaċċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn provi kliniči li għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bħal kull vaċċin, it-tilqima b'Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 tista' ma jipprotegix lil kull minn jircievi l-vaċċin. L-individwi jistgħu ma jkunux protetti kompletament sa 7 ijiem wara t-tilqima tagħhom.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediciinati oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ġħoti ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 flimkien ma' tilqim ieħor ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-tqala.

Madankollu, ammont kbir ta' data ta' osservazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz żieda fir-riżultati avversi tat-tqala. Filwaqt li data dwar ir-riżultati tat-tqala wara tilqim matul l-ewwel trimestru bħalissa hija limitata, ma kinitx osservata żieda fir-riskju ta' korriġent. Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti ħażiena diretti jew indiretti fuq it-tqala, l-iżvilupp tal-embriju/fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-twelid (ara sezzjoni 5.3). Ibbażat fuq *data* disponibbli dwar varjanti oħra tal-vaċċin, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-tqala.

Treddiġħ

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-treddiġħ.

Madankollu, l-ebda effett fuq it-trabi tat-twelid/trabi li treddgħu ma hu mistenni peress li l-espożizzjoni sistemika għall-vaċċin hi żgħira hafna fil-mara li qeqħda tredd'. Data ta' osservazzjoni minn nisa li kienu qed ireddgħu wara t-tilqim bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi li treddgħu. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-treddiġħ.

Fertilità

Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti ħażiena diretti jew indiretti fir-rigward tal-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3)

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 m'għandu l-ebda effett jew ffit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaftettwaw il-ħila biex issuq jew thaddem magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Is-sigurtà ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 hija insinwata minn *data* dwar is-sigurtà minn Comirnaty u vaċċini adattati għal Omicron.

Comirnaty 30 mcg

Parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fi Studju 2, total ta' 22 026 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew mill-inqas doża wahda ta' Comirnaty u total ta' 22 021 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew plaċebo (inkluži 138 u 145 adolexxenti b'età ta' 16 u 17-il sena fil-gruppi tal-vaċċin u tal-plaċebo, rispettivament). Total ta' 20 519 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew 2 doži ta' Comirnaty.

Fiż-żmien tal-analiżi ta' Studju 2 b'data meta waqfet tingabar id-*data* tat-13 ta' Marzu 2021 għall-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinux jafu liema sustanza qed tingħata sad-dati li fihom il-parteċipanti saru jafu liema sustanza kienet qed tingħata, total ta' 25 651 (58.2%) parteċipant (13 031 Comirnaty u 12 620 plaċebo) b'età ta' 16-il sena u aktar ġew segwiti għal- ≥ 4 xhur wara t-tieni doża. Dan inkluda total ta' 15 111-il parteċipant (7 704 Comirnaty u 7 407 plaċebo) b'età minn 16 sa 55 sena u total ta' 10 540 (5 327 Comirnaty u 5 213 plaċebo) parteċipant b'età ta' 56 sena jew aktar.

L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew 2 doži kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 80\%$), għejja kbira ($> 60\%$), uġiġi ta' ras ($> 50\%$), uġiġi fil-muskoli ($> 40\%$), tkexkix ta' bard ($> 30\%$), uġiġi fil-ġogji ($> 20\%$), deni u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($> 10\%$) u ġeneralment kienu ħrif jew moderati fl-intensità u ghaddew fi fit jiem wara t-tilqima. Frekwenza kemmxejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattoġenicità kienet assoċjata ma' età akbar.

Il-profil tas-sigurtà f'545 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew Comirnaty, li kienu seropożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja bażi, kien simili għal dak osservat fil-popolazzjoni ġenerali.

Adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi ta' segwitu tas-sigurtà fit-tul fi Studju 2, 2 260 adolexxenti (1 131 Comirnaty u 1 129 plaċebo) kellhom età minn 12 sa 15-il sena. Minn dawn, 1 559 adolexxenti (786 Comirnaty u 773 plaċebo) ġew segwiti għal- ≥ 4 xhur wara t-tieni doża ta' Comirnaty.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li rċevew 2 doži kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 90\%$), għejja kbira u uġiġi ta' ras ($> 70\%$), uġiġi fil-muskoli u tkexkix ta' bard ($> 40\%$), artralġja u deni ($> 20\%$).

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doża booster

Sottogrupp mill-parteċipanti ta' Studju 2 Fażi 2/3 ta' 306 adulti b'età minn 18 sa 55 sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 6 xhur (firxa ta' 4.8 sa 8.0 xhur) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 8.3 xhur (firxa 1.1 sa 8.5 xhur) u 301 parteċipant kienet ġew segwiti għal- ≥ 6 xhur wara d-doża *booster* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (22 ta' Novembru 2021).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doża *booster* kien simili għal dak osservat wara 2 doži. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena kienet uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 80\%$), għejja kbira ($> 60\%$), uġiġi ta' ras ($> 40\%$), uġiġi fil-muskoli ($> 30\%$), tkexkix ta' bard u artralġja ($> 20\%$).

Fi Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-*booster*, parteċipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq reklutati minn Studju 2 irċevew doża *booster* ta' Comirnaty (5 081 parteċipant), jew plaċebo (5 044 parteċipant) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doża ta' Comirnaty. B'mod globali, il-parteċipanti li

rċevew doža *booster*, kellhom žmien medjan ta' segwitu ta' 2.8 xhur (firxa 0.3 sa 7.5 xhur) wara d-doža *booster* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bil-plačebo sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (8 ta' Frar 2022). Minn dawn, 1 281 parteċipant (895 Comirnaty u 386 plačebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara d-doža *booster* ta' Comirnaty. Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi godda ta' Comirnaty.

Sottogrupp mill-partecipanti ta' Studju 2 Fażi 2/3 ta' 825 adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li temmew il-kors originali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doža *booster* ta' Comirnaty madwar 11.2 xhur (firxa ta' 6.3 sa 20.1 xahar) wara li rċevew Doža 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doža *booster*, kellhom žmien medjan ta' segwitu ta' 9.5 xhur (firxa 1.5 sa 10.7 xhur) abbażi ta' *data* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (3 ta' Novembru 2022). Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi godda ta' Comirnaty.

Doža booster wara tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għal COVID-19

F'5 studji indipendenti dwar l-użu ta' doža *booster* ta' Comirnaty f'individwi li kienu lestew it-tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doža *booster* eterologa), ma ġew identifikati l-ebda problemi ta' sigurtà godda (ara sezzjoni 5.1).

Comirnaty adattat għal Omicron

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doža booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža)

F'sottogrupp minn Studju 5 (Fażi 2/3), 107 parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 313-il parteċipant b'età minn 18 sa 55 sena u 306 partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma) 5.4 sa 16.9 xhur wara li rċevew Doža 3. Parteċipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom žmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.5 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 60\%$), għejha kbira ($> 50\%$), uġiġi ta' ras ($> 40\%$), uġiġi fil-muskoli ($> 20\%$), tkexxix ta' bard ($> 10\%$), u uġiġi fil-ġogji ($> 10\%$).

Lista f'tabber ta' reazzjonijiet avversi minn studji kliniči ta' Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq ta' Comirnaty f'individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar

Reazzjonijiet avversi osservati waqt studji kliniči huma elenkti hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$), Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), Rari ħafna ($< 1/10\,000$), Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-*data* disponibbi).

Tabella 1. Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči b'Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq b'Comirnaty f'individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar

Klassi tas-Sistemi u tal-Organ	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni	Limfadenopatija ^a
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (eż. raxx, ħakk, urtikarja ^b , angħoedima ^b)
	Mhux magħrufa	Anafilassi
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	Mhux komuni	Tnaqqis fl-apptit
Disturbi psikjatriċi	Mhux komuni	Insomnja
Disturbi fis-sistema nervuża	Komuni ħafna	Uġiġi ta' ras
	Mhux komuni	Sturdament ^d ; letarġija

	Rari	Paralisi akuta periferali fil-wiċċ ^c
	Mhux magħrufa	Parestesija ^d ; ipoestesija ^d
Disturbi kardijaci	Rari ħafna	Mijkardite ^d ; perikardite ^d
Disturbi gastrointestinali	Komuni ħafna	Dijarea ^d
	Komuni	Dardir; rimettar ^d
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Mhux komuni	Għaraq eċċessiv; għaraq matul il-lejl
	Mhux magħrufa	Eritema multiforme ^d
Disturbi muskolu-skeletriċi u tatt-tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Uġiġ fil-ġogi; uġiġ fil-muskoli
	Mhux komuni	Uġiġ fl-estremitajiet ^e
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mhux magħrufa	Emorraġja mestrwali qawwija ^h
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Uġiġ fis-sit tal-injezzjoni; għejha kbira; tkexkix ta' bard; deni ^f ; nefha fis-sit tal-injezzjoni
	Komuni	Hmura fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux komuni	Astenja; telqa tal-ġisem mingħajr sinjalji jew sintomi ta' mard; ħakk fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux magħrufa	Nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vacċin ^d ; nefha fil-wiċċ ^g

- a. F'partecipanti b'età ta' 5 snin jew aktar, kienet irrapportata frekwenza oħġla ta' limfadenopatija wara doża booster ($\leq 2.8\%$) milli wara d-doži primarji ($\leq 0.9\%$) tal-vaċċin.
- b. Il-kategorija tal-frekwenza ghall-urtikarja u l-angżoedima kienet rari.
- c. Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurtà tal-prova klinika sal-14 ta' Novembru 2020, ġiet irrapportata paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) minn erba' partecipanti fil-grupp tat-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Il-bidu tal-paralisi fil-wiċċ kien Jum 37 wara l-ewwel Doża (il-partecipant ma rċeviex it-tieni Doża) u Jiem 3, 9, u 48 wara t-tieni Doża. Ma ġie rrapportat l-ebda każ ta' paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) fil-grupp tal-plaċebo.
- d. Reazzjoni avversa determinata wara t-tqegħid fis-suq.
- e. Jirreferi għad-driegħ li fih ingħata l-vacċin.
- f. Frekwenza oħġla ta' deni kienet osservata wara t-tieni doża meta mqabbel mal-ewwel doża.
- g. Ĝiet irrapportata nefha fil-wiċċ f'persuni bi storja ta' *filler* dermal li nghataw il-vacċin fil-faži ta' wara t-tqegħid fis-suq.
- h. Hafna mill-każijiet deħru li ma kinu serji u kienu ta' natura temporanja.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijkardite u perikardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim b'Comirnaty hija l-ogħla f'irġiel iżgħar (ara sezzjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjoloġici Ewropej kbar stħaw ir-riskju eċċessiv f'irġiel iżgħar wara t-tieni doża ta' Comirnaty. Studju wieħed wera li f'perjodu ta' sebat ijiem wara t-tieni doża kien hemm madwar 0.265 (95 % CI 0.255 - 0.275) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju ieħor, f'perjodu ta' 28 jum wara t-tieni doża kien hemm 0.56 (95 % CI 0.37 - 0.74) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u l-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Data limitata tindika li r-riskju ta' mijokardite u perikardite wara t-tilqim b'Comirnaty fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena jidher li huwa aktar baxx milli fl-etajet ta' 12-il sena sa 17-il sena.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġi rrapportati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapprtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendix V](#) u jinkludu l-lott/numru tal-lott jekk disponibbli.

4.9 Doža eċċessiva

Data ta' doža eċċessiva hija disponibbli minn 52 partecipant fl-istudju inkluzi fil-prova klinika li minħabba żball fid-dilwizzjoni rċevew 58 mikrogramma ta' Comirnaty. Ir-riċevituri tal-vaċċin ma rrappurtawx žieda fir-reattogenicità jew fir-reazzjonijiet avversi.

F'każ ta' doža eċċessiva, huma rakkomandati monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u trattament sintomatiku possibbli.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: vaċċini, vaċċini virali, Kodiċi ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-messenger RNA b'nucleoside modifikat f'Comirnaty hija fformulata f'nanoparticelli ta' lipidi, li jippermettu t-twassil ta' RNA li ma tirreplikax f'celluli ospiti biex issir espressjoni diretta temporanja tal-antiġen ta' SARS-CoV-2. S. L-mRNA tikkodifika għal S ta' tul shiħ ankrat fil-membrana, b'żewġ mutazzjonijiet tal-punt (*point mutations*) ġewwa l-helix centrali. Mutazzjoni ta' dawn iż-żewġ aċċidi amminiċi għal proline issakkar lil S f'konformazzjoni ta' prefużjoni antiġenikament preferuta. It-vaċċin iwassal kemm għal antikorp newtralizzanti kif ukoll għal rispons immunitarji cellulari għall-antiġen spike (S), li jistgħu jikkontribwixxu għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċċja

Comirnaty adattat għal Omicron

Immunoġenicità f'partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq - wara l-booster (ir-raba' doža) F'analizi ta' sottogrupp minn Studju 5, 105 partecipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 297 partecipant b'età minn 18 sa 55 sena u 286 partecipant b'età minn 56 sena 'l fuq li qabel kienu rċevew serje primarja ta' 2 doži u doža booster b'Comirnaty irċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'partecipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 18 sa 55 sena u minn 56 sena 'l fuq, 75.2%, 71.7% u 61.5% kienu pozittivi għal SARS-CoV-2 fil-linjal bażi, rispettivament.

Analizi tat-titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% neutralizing antibody titres) kontra Omicron BA.4-5 u kontra razza ta' referenza fost partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 imqabbla ma' sottogrupp ta' partecipanti minn Studju 4 li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty uriet superiorità ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal Comirnaty abbażi tal-proporzjon medju ġemetriku (GMR, geometric mean ratio) u nuqqas ta' inferiorità bbażi ta' differenza fir-rati ta' rispons serologiku fir-rigward tar-rispons kontra Omicron BA.4-5, u nuqqas ta' inferiorità tar-rispons immunitarju kontra razza ta' referenza bbażi tal-GMR (Tabella 2).

Analizi ta' NT50 kontra Omicron BA.4/BA.5 fost partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena mqabbla ma' partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 uriet nuqqas ta' inferiorità tar-rispons kontra Omicron BA.4-5 fost partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena meta mqabbla ma' partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq kemm għal GMR kif ukoll għad-differenza fir-rati ta' rispons serologiku (Tabella 2).

L-istudju evalwa wkoll il-livell ta' NT50 ta' kontra Omicron BA.4-5 SARS-CoV-2 u razez ta' referenza qabel it-tilqim u xahar wara t-tilqim f'partecipanti li rċevew booster (ir-raba' doža) (Tabella 3).

Tabella 2. GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 u differenza fil-percentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim – Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 minn Studju 5 u Comirnaty minn sottogrupp ta' Studju 4 – partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Studju 5 Comirnaty Original/Omicron BA.4-5			Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-età	Paragun tal-gruppi tal-vacċin
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56 sena
	n ^a	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	GMR ^c (CI ta' 95% ^c)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)	282	938.9 (802.3, 1 098.8)	0.98 (0.83, 1.16) ^f
Razza ta Referenza – NT50 (titru) ^d	-	-	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)	289	10 415.5 (9 366.7, 11 581.8)	- 1.38 (1.22, 1.56) ^g

Differenza fil-percentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim								
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5			Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-età	Paragun tal-gruppi tal-vacċin ≥ 56 sena	
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56	
	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^j)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)	
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	294	180 (61.2) (55.4, 66.8)	282	188 (66.7) (60.8, 72.1)	273	127 (46.5) (40.5, 52.6)	-3.03 (-9.68, 3.63) ^m	26.77 (19.59, 33.95) ⁿ

Taqsiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta).

Nota: Ir-rispons serologiku huwa definit bħala kisba ta' zieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja bazi. Jekk il-kejl tal-linja bazi huwa taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqim ta' ≥ 4 × LLOQ jitqies bħala rispons serologiku.

- a. n = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spēċifikat fil-punt ta' zmien speċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħaf gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal 0.5 × LLOQ.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħaf gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-medji ta' LS u CIs korrispondenti bbażi ta' analiżi ta' titri newtralizzanti trasformati logaritmikament bl-użu ta'

- mudell ta' rigressjoni linear b'termini ta' titru newtralizzanti tal-linja baži (*log scale*) u l-grupp tal-vačċin jew il-grupp ta' età.
- NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).
 - Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewġ naħat ghall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67.
 - Superjorità hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewġ naħat ghall-GMR huwa ta' aktar minn 1.
 - Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewġ naħat ghall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ta' ≥ 0.8 .
 - $N =$ Numru ta' parteċipanti b'rīzultati tal-assay validi u determinati ghall-assay spċifikat kemm fil-punt ta' ħin ta' qabel it-tilqima kif ukoll fil-punt ta' ħin meta ttieħed il-kampjun spċifikat. Dan il-valur huwa d-denominatur ghall-kalkolu tal-perċentwali.
 - $n =$ Numru ta' parteċipanti b'rīspōns seroloġiku ghall-assay spċifikat fil-punt ta' ħin meta ttieħed il-kampjun spċifikat.
 - CI eżatt ta' žewġ naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
 - Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala perċentwal.
 - CI ta' žewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen stratifikat skond il-kategorija tat-titru newtralizzanti tal-linja baži ($<$ medjan, \geq medjan) għad-differenza fil-proporzjonijiet. Il-medjan tat-titru newtralizzanti tal-linja baži ġie kkalkulat abbaži tad-data miġbura f'daqqa f'żewġ grupperi ta' paragun.
 - Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewġ naħat ghad-differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rīspōns seroloġiku huwa ta' $> -10\%$.
 - Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewġ naħat ghad-differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rīspōns seroloġiku huwa ta' $> -5\%$.

Tabella 3. Titri medji ġeometriċi – Sottogruppi ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ta' Studju 5 – qabel u xahar wara l-*booster* (ir-raba' doża) – parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – b'evidenza ta' infezzjoni jew mingħajrha – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5					
		12 sa 17-il sena		18 sa 55 sena		56 sena jew aktar	
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	104	1 105.8 (835.1, 1 464.3)	294	569.6 (471.4, 688.2)	284	458.2 (365.2, 574.8)
	Wara xahar	105	8 212.8 (6 807.3, 9 908.7)	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)
Razza ta' Referenza - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	105	6 863.3 (5 587.8, 8 430.1)	296	4 017.3 (3 430.7, 4 704.1)	284	3 690.6 (3 082.2, 4 419.0)
	Wara xahar	105	23 641.3 (20 473.1, 27 299.8)	296	16 323.3 (14 686.5, 18 142.6)	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)

Taqsiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku; LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrom respiratorja severa u akuta).

- Żmien spċifikat mill-Protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- $n =$ Numru ta' parteċipanti b'rīzultati tal-assay validi u determinati ghall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- GMTs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4-5).

Comirnaty 30 mcg

Studju 2 huwa studju b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, ta' Faži 1/2/3, randomised, ikkontrollat bil-plačebo, biex tinstab id-doża t-tajba (*dose-finding*) li fih l-osservaturi ma kinux jafu x'doża ngħatat (*observer-blind*), biex jintgħażlu il-kandidati għall-vaccin u dwar l-effikaċja, f'parteċipanti b'età ta' 12-il sena jew aktar. Ir-randomisation kienet stratifikata skont l-età: 12 sa 15-il sena, 16 sa 55 sena, jew 56 sena u aktar, b'minimu ta' 40% tal-parteċipanti fil-grupp ta' ≥ 56 sena. L-istudju eskluda parteċipanti li kienu immunokompromessi u dawk li kellhom dijanjosi klinika jew mikrobijologika preċedenti tal-COVID-19. Parteċipanti b'mard stabbli eżistenti minn qabel, definit bħala mard li ma jeħtiegħ bidla sinifikanti fit-terapija jew dħul l-isptar għall-aggravar tal-marda matul is-6 ġimħat qabel ir-registrazzjoni, ġew inkluži, bħalma kienu inkluži parteċipanti b'infezzjoni stabbli magħrufa bil-virus tal-immunodeficienza umana (HIV, *human immunodeficiency virus*), il-virus tal-epatite C (HCV, *hepatitis C virus*) jew il-virus tal-epatite B (HBV, *hepatitis B virus*).

Effikaċja f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fil-porzjon ta' Faži 2/3 ta' Studju 2, abbaži ta' *data akkumulata sal-14 ta'* Novembru 2020, madwar 44 000 parteċipant gew randomised b'mod ugħwali u kellhom jirċievu 2 doži tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 approvat inizjalment jew plačebo. L-analiżi tal-effikaċja inkludew parteċipanti li rċevew it-tieni tilqima tagħhom fi żmien 19 sa 42 jum wara l-ewwel tilqima tagħhom. Il-maġgoranza (93.1%) tal-persuni li rċevew il-vaccin irċevew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doža. Il-parteċipanti huma ppjanati li jiġu segwiti sa 24 xahar wara Doža 2, għall-valutazzjonijiet tas-sigurtà u l-effikaċja kontra l-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 14-il jum qabel u wara l-ghoti tal-vaccin tal-influwenza sabiex jirċievu jew plačebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 60 jum qabel jew wara li rċevew prodotti tad-demm/tal-plažma jew immunoglobulini matul u sa tmiem l-istudju sabiex jirċievu jew plačebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni għall-analiżi tal-punt finali primarju tal-effikaċja kienet tinkludi 36 621 parteċipant b'età ta' 12-il sena jew aktar (18 242 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 18 379 fil-grupp tal-plačebo) li ma kellhomx evidenza ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 sa 7 ijiem wara t-tieni doża. Barra minn hekk, 134 parteċipant kellhom età ta' bejn 16 u 17-il sena (66 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 68 fil-grupp tal-plačebo) u 1 616-il parteċipant kellhom età ta' 75 sena jew aktar (804 fil-grupp tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u 812 fil-grupp tal-plačebo).

Fiż-żmien tal-analiżi primarja tal-effikaċja, il-parteċipanti kienu ġew segwiti għal COVID-19 sintomatika għal total ta' 2 214-il sena ta' persuna (*person-years*) għall-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u għal total ta' 2 222 sena ta' persuna fil-grupp tal-plačebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza klinika sinifikanti fl-effikaċja globali tal-vaccin f'parteċipanti li kienu f'riskju ta' COVID-19 severa inkluži dawk b'komorbidità waħda jew aktar li jżidu r-riskju ta' COVID-19 severa (eż. ażżma, indiċi tal-massa tal-ġisem (BMI, *body mass index*) ta' $\geq 30 \text{ kg/m}^2$, mard kroniku tal-pulmun, dijabete mellitus, pressjoni għolja).

L-informazzjoni dwar l-effikaċja tat-tilqima hija ppreżentata fit-Tabella 4.

Tabella 4. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem)

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża f’parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 N^a = 18 198 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a = 18 325 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta’ 95%)^e
Il-parteċipanti kollha	8 2.214 (17 411)	162 2.222 (17 511)	95.0 (90.0, 97.9)
16 sa 64 sena	7 1.706 (13 549)	143 1.710 (13 618)	95.1 (89.6, 98.1)
65 sena jew aktar	1 0.508 (3 848)	19 0.511 (3 880)	94.7 (66.7, 99.9)
65 sa 74 sena	1 0.406 (3 074)	14 0.406 (3 095)	92.9 (53.1, 99.8)
75 sena jew aktar	0 0.102 (774)	5 0.106 (785)	100.0 (-13.1, 100.0)

Nota: Każijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 [*Definizzjoni tal-każ: (mill-inqas 1 minn) deni, sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar, qtugħi ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar, tkexxix ta’ bard, ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar, telf ġdid ta’ toghma jew xamm, ugħiġ fil-grizmejn, dijarea jew rimettar.]

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew l-ahħar doża) ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jigħiġi negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ testijiet ta’ amplifikazzjoni ta’ acidi nuklejici (NAAT, *nucleic acid amplification tests*) [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna ghall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien ghall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju ghall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta’ żewġ naħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza. CI mhux aġġustat għall-multipliċità.

L-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla ma’ plaċebo kienet ta’ 94.6% (intervall ta’ kunfidenza ta’ 95% ta’ 89.6% sa 97.6%) f’parteċipanti b’età minn 16-il sena ’l fuq bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, analiżi tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u parteċipanti b’komorbiditajiet medici assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 severa.

Analiżi aġġornata tal-effikaċja twettqet b’każijiet addizzjonalni kkonfermati ta’ COVID-19 akkumulati waqt segwit u kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinu jafu liema sustanza qed tingħata, li tirrappreżenta sa 6 xhur wara t-tieni Doża fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

L-informazzjoni aġġornata dwar l-effikaċja tal-vaċċin hija ppreżentata fit-Tabella 5.

Tabella 5. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2* preċedenti qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) matul il-perjodu ta’ segwit u kkontrollat bil-plaċebo

Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 20 998 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a = 21 096 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ^e ta’ 95%)
Il-parteċipanti kollha ^f	77 6.247 (20 712)	850 6.003 (20 713)	91.3 (89.0, 93.2)
16 sa 64 sena	70 4.859 (15 519)	710 4.654 (15 515)	90.6 (87.9, 92.7)
65 sena jew aktar	7 1.233 (4 192)	124 1.202 (4 226)	94.5 (88.3, 97.8)
65 sa 74 sena	6 0.994 (3 350)	98 0.966 (3 379)	94.1 (86.6, 97.9)
75 sena jew aktar	1 0.239 (842)	26 0.237 (847)	96.2 (76.9, 99.9)

Nota: Każijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexxix ta’ bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta’ toghma jew xamm; uġiġ fil-griżmejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inkluži fl-analizi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna għall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, confidence interval) ta’ 95% ta’ žewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza.
- f. Inkluži każijiet ikkonfermati f’parteċipanti ta’ età minn 12 sa 15-il sena: 0 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19; 16 fil-grupp tal-plaċebo.

Fl-analizi aġġornata tal-effikaċja, l-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža meta mqabbla mal-plaċebo kienet ta’ 91.1% (CI ta’ 95% ta’ 88.8% sa 93.0%) fil-perjodu meta l-varjanti Wuhan/tat-tip Selvaġġ u Alpha kien r-razex predominant li kienu qed jiċċirkolaw f’parteċipanti fil-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, l-analizi aġġornata tal-effikaċja skont is-sottogrupp urew stimi tal-punti tal-effikaċja simili bejn is-sessi, il-gruppi etniċi, il-geografija u l-parteċipanti b’komorbiditajiet medici u obeżiżità assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 sever.

Effikaċja kontra COVID-19 severa

Analizi aġġornata tal-effikaċja tal-punti finali sekondarji tal-effikaċja appoġġjat il-benefiċċju tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni ta’ COVID-19 severa.

Mit-13 ta’ Marzu 2021, l-effikaċja tal-vaċċin kontra COVID-19 severa hija ppreżentata biss għall-parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (Tabella 6) peress li l-ġhadd ta’ każijiet ta’ COVID-19 f’parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 kien l-istess bħal

dak f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kemm fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 kif ukoll fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 6. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 severa f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 abbaži tal-Food and Drug Administration (FDA)* wara l-ewwel Doża jew minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fil-perjodu ta' segwitu kkontrollat bi plaċebo

	Kažijiet bil-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Kažijiet bil-Plaċebo n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95% ^c)
Wara l-ewwel Doża ^d	1 8.439 ^e (22 505)	30 8.288 ^e (22 435)	96.7 (80.3, 99.9)
7 ijiem wara t-tieni Doża ^f	1 6.522 ^g (21 649)	21 6.404 ^g (21 730)	95.3 (70.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexxix ta' bard; ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta' togħma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Mard sever bil-COVID-19 kif definit mill-FDA huwa COVID-19 ikkonfermata u l-preżenza ta' mill-inqas 1 minn dawn li gejjin:

- Sinjal kliniči waqt il-mistrieh li jindikaw mard sistemiku sever (rata respiratorja ta' ≥ 30 nifs kull minuta, rata ta' taħbi tal-qalb ta' ≥ 125 taħbita kull minuta, saturazzjoni ta' ossigeno ta' $\leq 93\%$ fuq l-arja tal-kamra fil-livell tal-bahar, jew proporzjon ta' pressjoni parzjali ta' ossigeno fl-arterji għal ossigeno meħud 'il ġewwa frazzjonal < 300 mm Hg);
- Insuffiċjenza respiratorja [definita bħala l-ħtieġa ta' ossigeno bi fluss ġholi, ventilazzjoni mhux invażiva, ventilazzjoni mekkanika jew ossigenazzjoni ekstrakorporali b'membrana (ECMO, *Extracorporeal Membrane Oxygenation*)];
- Evidenza ta' xokk (pressjoni sistolika tad-demm < 90 mm Hg, pressjoni dijastolika tad-demm < 60 mm Hg, jew ħtieġa ta' vasopressors);
- Disfunkzjoni akuta sinifikanti tal-kliewi, tal-fwied jew newroloġika;
- Dħul t-Taqsima ta' Kura Intensiva;
- Mewt.

a. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.

b. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.

c. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

d. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni tal-effikaċja kollha disponibbli (intenzjoni li tiġi ttrattata modifikata) tal-ewwel Doża li kienet tinkludi l-partecipanti randomised kollha li rċevew mill-inqas doża waħda tal-intervent tal-istudju.

e. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa mill-ewwel Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

f. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) li nkludiet il-partecipanti eligibbli randomised kollha magħżula li jirċieva d-doża(i) kollha tal-intervent tal-istudju kif randomised fil-perjodu definit minn qabel, li m'għandhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra tal-protokoll kif determinat mit-tabib.

g. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

Effikaċja u immunoġenicità f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi inizjali ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena (li tirrappreżenta żmien ta' segwitu medjan ta' > xahrejn wara d-Doża 2) mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda każ f'1 005 parteċipanti li rċevew il-vaċċin u 16-il każ minn 978 li rċevew plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 75.3, 100.0). F'partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kažijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 18-il każ fl-1 110 parteċipanti li rċevew plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 78.1, 100.0).

Ġew imwettqa analiziċijet tal-effikaċja aġġornati b'aktar kažijiet ta' COVID-19 ikkonfermat akkumulati matul is-segwit u kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżentaw sa 6 xhur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analiżi tal-effikaċja aġġornata ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f'1 057 partecipant li rċevew il-vaċċin u kien hemm 28 kaž mill-1 030 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt ghall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 86.8, 100.0) fil-perjodu meta l-varjant Alpha kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F'partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kažijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 30 kaž fil-1 109 partecipanti li rċevew il-plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt ghall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 87.5, 100.0).

Fi studju 2, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' SARS-CoV-2 xahar wara d-Doża 2 twettqet f'sottogrupp ta' partecipanti magħżula b'mod każwali li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni ta' SARS CoV-2 fil-passat sa xahar wara d-Doża 2, li qabbel ir-rispons f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena ($n = 190$) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena ($n = 170$).

Il-proporzjon tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) fil-grupp ta' età minn 12 sa 15-il sena meta mqabbel mal-grupp ta' età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.76, b'CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ta' 1.47 sa 2.10. Għalhekk, il-kriterju ta' nuqqas ta' inferjorità ta' 1.5 darbiet intlaħaq hekk kif il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ghall-proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*] kien ta' > 0.67 .

Immunoġenicità f'partecipanti b'età minn 18-il sena 'l fuq - wara doża booster
 L-effettività ta' doża booster ta' Comirnaty kienet ibbażata fuq valutazzjoni ta' titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% neutralizing antibody titers) kontra SARS-CoV-2 (USA_WA1/2020) fi Studju 2. F'dan l-istudju, id-doża booster ingħatat 5 sa 8 xhur (medjan 7 xhur) wara t-tieni doża. Fi Studju 2, analiżi ta' NT50 xahar wara d-doża booster imqabbla ma' xahar wara s-serje primarja f'individwi b'età minn 18 sa 55 sena li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat sa xahar wara t-tilqima booster uriet nuqqas ta' inferjorità kemm ghall-proporzjon medju ġeometriku (GMR, *geometric mean ratio*) kif ukoll għad-differenza fir-rati tar-rispons serologiku. Ir-rispons serologiku għal partecipant kien definit bħala kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet f'NT50 mil-linja bażi (qabel is-serje primarja). Dawn l-analiżi huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 7.

Tabella 7. Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru)[†] (SARS-CoV-2 USA_WA1/2020) – paragun tal-GMT u tar-rata ta' rispons serologiku ta' xahar wara doża booster ma' xahar wara s-serje primarja - partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni sa xahar wara doża booster* - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità tad-doża booster[‡]

	n	Xahar wara d-doża booster (CI ta' 95%)	Xahar wara s-serje primarja (CI ta' 95%)	Xahar wara d-doża booster - xahar wara s-serje primarja (CI ta' 97.5%)	L-ghan ta' nuqqas ta' inferjorità intlaħaq (Y/N)
Titru newtralizzanti ta' 50% medju ġeometriku (GMT^b)	212 ^a	2 466.0 ^b (2 202.6, 2 760.8)	755.7 ^b (663.1, 861.2)	3.26 ^c (2.76, 3.86)	Y ^d
Rata ta' rispons serologiku (%) għal titru newtralizzanti ta' 50%[†]	200 ^e	199 ^f 99.5% (97.2%, 100.0%)	190 ^f 95.0% (91.0%, 97.6%)	4.5% ^g (1.0%, 7.9% ^h)	Y ⁱ

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-

limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NAAT = *nucleic acid amplification test* (test tal-amplifikazzjoni tal-acidi nukleiċi); NT50 = *50% neutralizing titer* (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = *severe acute respiratory syndrome coronavirus 2* (sindrome respiratorja severa u akuta ikkawżata mill-koronavirus 2); Y/N = *yes/no* (iva/le).

- † NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-užu ta' SARS-CoV-2 *mNeonGreen Virus Microneutralization Assay*. L-assay juža virus reporter fluorexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni tal-virus tinqara fuq saffi waħdanin ta' ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni tas-serum reciproku li fi 50% tal-virus huwa newtralizzat.
- * Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (sa xahar wara li rċevew doża *booster* ta' Comirnaty) ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri negattivi ghall-antikorp li jintrabat ma' N [serum] u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata sa xahar wara d-doża *booster* kienu inkluži fl-analizi.
- ± Il-partecipanti eligibbli kollha li kienu rċevew 2 dozi ta' Comirnaty kif randomised inizjalment, bid-Doża 2 riċevuta fil-perjodu definit minn qabel (fi żmien 19 sa 42 jum wara d-Doża 1), irċevew doża *booster* ta' Comirnaty, kellhom mill-inqas riżultat wieħed validu u definit tal-immunoġenicità wara doża *booster* minn ġbir ta' demm f'perjodu xieraq (fi żmien 28 sa 42 jum wara d-doża *booster*), u ma kellhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra mill-protokoll kif determinat mit-tabib.
- a. n = Numru ta' parteċipanti b'rīzultati validi u definiti tal-*assay* fiż-żewġ punti ta' hin ta' teħid tal-kampjuni fil-perjodu speċifikat.
- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-*assay* inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- c. GMRs u CIs ta' 97.5% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tal-*assay* u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).
- d. Nuqqas ta' inferjorità hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 97.5% ta' żewġ naħat ghall-GMR huwa ta' > 0.67 u l-istima f'punt ta' hin tal-GMR hija ta' ≥ 0.80 .
- e. n = Numru ta' parteċipanti b'rīzultati tal-*assay* validi u definiti ghall-*assay* speċifikat fil-linjal baži, xahar wara d-Doża 2 u xahar wara d-doża booster fil-perjodu speċifikat. Dawn il-valuri huma d-denominaturi ghall-kalkoli percentwali.
- f. Numru ta' parteċipanti b'rispons serologiku ghall-*assay* speċifikat bid-doża/punt ta' hin meta ttieħed il-kampjun speċifikati. CI eżżat ta' żewġ naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- g. Differenza fil-proporzjonijiet, expressa bhala persentaġġ (xahar wara d-doża *booster* – xahar wara d-Doża 2).
- h. CI ta' Wald ta' 2 naħat aġġustat għad-differenza fil-proporzjonijiet, express bhala persentaġġ.
- i. Nuqqas ta' inferjorità hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 97.5% ta' żewġ naħat ghad-differenza percentwali huwa ta' $> -10\%$.

Effikaċċja relativa tal-vaċċin f'parteċipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq - wara doża booster
 Analizi interim tal-effikaċċja ta' Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-*booster* li twettaq fuq madwar 10 000 parteċipant b'età minn 16-il sena 'l fuq li gew reklutati minn studju 2, evalwat każijiet ikkonfermati ta' COVID-19 akkumulati minn tal-inqas 7 ijiem wara tilqim *booster* sad-data ta' meta waqfet tingabar id-*data* tal-5 ta' Ottubru 2021, li tirrappreżenta medjan ta' 2.5 xhur ta' segwit wara l-*booster*. Id-doża *booster* ingħatat minn 5 xhur sa 13-il xahar (medjan 11-il xahar) wara t-tieni doża. Ĝiet evalwata l-effikaċċja tal-vaċċin tad-doża *booster* ta' Comirnaty wara s-serje primarja meta mqabbla mal-grupp tal-*booster* plaċebo li rċieva biss id-doża tas-serje primarja.

L-informazzjoni dwar l-effikaċċja relativa tal-vaċċin għal parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar mingħajr evidenza preċedenti ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 hija pprezentata fit-Tabella 8. L-effikaċċja relativa tal-vaċċin f'parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kienet ta' 94.6% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% ta' 88.5% sa 97.9%), simili għal dak osservat f'dawk il-partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti. Każijiet primarji ta' COVID-19 osservati minn 7 ijiem wara t-tilqima *booster* kienu 7 każijiet primarji fil-grupp ta' Comirnaty, u 124 każ primarju fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 8. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tilqima booster - parteċipanti b’età ta’ 16-il sena jew aktar mingħajr evidenza ta’ infezzjoni - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-effikaċja

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara d-doża booster f’parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
	Comirnaty N ^a =4 695 Każ n1 ^b Żmien ta’ Sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a =4 671 Każ n1 ^b Żmien ta’ Sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja Relattiva tal-Vaċċin ^e % (CI ta’ 95% ^f)
L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tilqima booster	6 0.823 (4 659)	123 0.792 (4 614)	95.3 (89.5, 98.3)

Nota: Kazijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-aghjar; qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-aghjar; tkexkix ta’ bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-aghjar; telf ġdid ta’ toghma jew xamm; uġiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew viroloġika (qabel 7 ijiem wara li rċevew it-tilqima booster) ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jigifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1, u li kellhom NAAT negattiv [kampjun mill-imnieħer] fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tilqima booster) kienu inklużi fl-analiżi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp spċificat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna ghall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f’kull grupp f’riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tilqima booster sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju ghall-punt finali.
- e. Effikaċja relattiva tal-vaċċin tal-grupp b’booster ta’ Comirnaty meta mqabbla mal-grupp tal-plaċebo (mingħajr booster).
- f. L-intervall ta’ kufidienza (CI, confidence interval) ta’ żewġ nahat għall-effikaċja relattiva tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza.

Immunogeničità ta’ doża booster wara tilqim primarju b’vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19
 Tagħrif dwar l-effettività ta’ doża booster ta’ Comirnaty (30 mcg) f’individwi li lestew it-tilqim primarju b’vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doża booster eterologa) inkiseb minn data dwar l-immunoġenicità minn prova klinika *open label* ta’ faži 1/2 (NCT04889209) ta’ studju indipendent tal-Istituti Nazzjonali tas-Saħħa (NIH, National Institutes of Health) li saret fl-Istati Uniti. F’dan l-istudju, aduli (firxa ta’ 19 sa 80 sena) li kienu lestew it-tilqim primarju b’sensiela ta’ 2 doži ta’ Moderna 100 mcg (N = 51, età medja 54±17), doża waħda ta’ Janssen (N = 53, età medja 48±14), jew sensiela ta’ 2 doži ta’ Comirnaty 30 mcg (N = 50, età medja 50±18) mill-inqas 12-il għimgħa qabel ma rregistraw fl-istudju u li ma rrappurtaw l-ebda passat ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2 irċevew doża booster ta’ Comirnaty (30 mcg). Il-booster ta’ Comirnaty wassal għal żieda ta’ 36, 12, u 20 darba il-GMR fit-titri newtralizzanti wara d-doži primarji ta’ Janssen, Moderna, u Comirnaty, rispettivament.

L-ghoti ta’ booster eterologu b’Comirnaty gie evalwat ukoll fl-istudju CoV-BOOST (EudraCT 2021-002175-19), prova ta’ faži 2 b’aktar minn centrū wieħed, *randomised*, ikkontrollata tat-tielet doża bħala tilqima booster kontra COVID-19, li fiha 107 parteċipanti aduli (età medjana ta’ 71 sena, firxa interkwartili ta’ 54 sa 77 sena) gew randomised mill-inqas 70 jum wara 2 doži ta’ Vaċċin tal-AstraZeneca għall-COVID-19. Wara s-sensiela primarja ta’ Vaċċin tal-AstraZeneca għall-COVID-19, id-drabi ta’ bidla tal-GMR fl-antikorpi newtralizzanti NT50 għall-pseudovirus (tip selvaġġ), ždiedet b’21.6 darbiet b’booster eterologu ta’ Comirnaty (n = 95).

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini ddiferiet l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b'Comirnaty fil-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-užu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-užu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Effett tossiku ġenerali

Firien li nghataw Comirnaty ġol-muskoli (li rċivew 3 doži shah tal-bniedem darba fil-ġimgħa, li jiġi generaw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem) urew xi edima u eritema fis-sit tal-injezzjoni u żidiet fiċ-ċelluli bojod tad-demm (inkluži basofili u eosinofili) konsistenti ma' rispons infjammatorju kif ukoll formazzjoni ta' spazji żgħar (*vacuoles*) f'epatoċiti portali mingħajr evidenza ta' hsara fil-fwied. L-effetti kollha kienu riversibbli.

Effett tossiku fuq il-ġeni/Riskju ta' kanċer

La saru studji dwar l-effett tossiku fuq il-ġeni u lanqas dwar ir-riskju ta' kanċer. Il-komponenti tal-vacċin (lipidi u mRNA) mhumiekk mistennija li jkollhom potenzjal ta' effett tossiku fuq il-ġeni.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp ġie investigat fil-firien fi studju kkombinat dwar l-effett tossiku fuq il-fertilità u l-iżvilupp fejn firien nisa kien mogħtija Comirnaty ġol-muskoli qabel it-tħammir u waqt it-tqala (irċevew 4 doži shah tal-bniedem li jiġi generaw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem, mifruxa minn jum 21 qabel it-tħammir sa jum 20 tat-tqala). Ir-risponsi ta' antikorpi newtralizzanti għal SARS-CoV-2 kienu preżenti f'annimali materni minn qabel it-tħammir sa tniem l-istudju f'jum 21 wara t-twelid kif ukoll fil-feti u l-frieh. Ma kien hemm l-ebda effetti relatati mal-vacċin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, jew l-iżvilupp tal-embriju u l-fetu jew tal-frieh. M'hemmx *data* disponibbli dwar Comirnaty dwar it-trasferiment tal-vacċin mill-plaċenta jew dwar it-tnejħhija fil-ħalib tas-sider.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)

2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)

1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

Kolesterol

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibbiltajiet

Dan il-prodott mediċinali m'għandux jithallat ma' prodotti mediċinali oħrajn.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Kunjett mhux miftuħ

Kunjett iffriżat

Sentejn meta jinhažen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Il-vacċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut il-vacċin iffriżat jista' jinhažen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Kunjetti b'doża waħda

Meta jinhažnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'doża waħda tal-vacċin jistgħu jinhallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew kunjetti individwali jistgħalli mis-silg f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Meta jinhažnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'aktar minn doża waħda tal-vacċin jistgħalli mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 6 sīghat jew kunjetti individwali jistgħalli mis-silg f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjett li nhall mis-silg

10 ġimġħat ta' hażna u trasport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-sentejn li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vacċin jitmexxa għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vacċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi oriġinali għandha tigi maqtugħha.
- Jekk il-vacċin jiġi riċevut f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinhažen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost giet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-frigħ u d-data ta' meta jiskadi oriġinali suppost giet maqtugħha.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħa jistgħalli jinhallu mis-silg jistgħalli għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħalli jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinhall mis-silg, il-vacċin m'għandux jerġa' jiġi ffriżat.

Immaniġġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura rakkomandata waqt hażna fil-frigħ

- *Data* dwar l-istabbiltà tindika li l-kunjett mhux miftuħ huwa stabbli sa 10 ġimġħat meta jinhažen f'temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimġħat f'temperatura bejn 2 °C u 8 °C.
- *Data* dwar l-istabbiltà tindika li l-kunjett jista' jinhažen għal massimu ta' 24 siegħa f'temperaturi ta' 8 °C sa 30 °C, inkluż għal massimu ta' 12-il siegħa wara li l-kunjett jittaqqa għall-ewwel darba.

Din l-informazzjoni hija maħsuba biex tiggwida lill-professjonisti tal-kura tas-saħħha f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura rakkomandata biss.

Kunjett miftuħ

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu giet murija għal 12-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C, li jinkludu sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Mil-lat mikrobijologiku, sakemm il-metodu tal-ftuħ ma jeskludix ir-riskji ta' kontaminazzjoni bil-mikrobi, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-ħinijiet u l-kondizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

6.4 Prekawzjonijiet specjali għall-ħażna

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Waqt il-ħażna, evita kemm tista' l-esponent ġħad-dawl tal-kamra, u evita esponent ġħal dawl tax-xemx dirett u għal dawl ultravjola.

Għall-kondizzjonijiet ta' ħażna wara li jinhall mis-silg u wara li jinfetah għall-ewwel darba, ara sezzjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm go fih

Dispersjoni ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 hija fornuta f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieġ tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tal-plastik griżi li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'siġill tal-aluminju.

Kunjett wieħed b'doża waħda fih doža waħda ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Kunjett wieħed b'aktar minn doža waħda (2.25 mL) fih 6 doži ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'doża waħda: 10 kunjetti.

Daqsijiet tal-pakketti ta' kunjett b'aktar minn doža waħda: 10 kunjetti jew 195 kunjett.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet specjali għar-rimi u ġħal immaniġġar ieħor

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jigi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħiż żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifika li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik griżi u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma)/doža dispersjoni għall-injezzjoni** (minn 12-il sena 'l fuq).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott ta' dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat dan għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffriżati għandhom jiġi ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg. Kun żgur li l-kunjetti nħallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
 - Kunjetti b'doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'doża waħda jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silg.
 - Kunjetti b'aktar minn doža waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'aktar minn doža waħda jista' jieħu 6 sigħat biex jinhall mis-silg.
- Meta cċaqlaq il-kunjetti għal ħażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuha jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti individwali ffriżati jistgħu jinħażen għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.3 mL

- Qabel l-użu ġallat bil-mod billi taqleb il-kunjetti ta' taħt fuq għal 10 darbiet. Thawwadx.

- Qabel thallat, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silġ jista' jkun fiha particelli amorfī opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
 - Wara li thallat il-vacċin għandu jidher bħala dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ mingħajr l-ebda particelli viżibbli. Tużax il-vacċin jekk ikun hemm particelli jew tibdil fil-kulur.
 - Iċċekkja jekk il-kunjett huwiex kunjett b'doża waħda inkella kunjett b'aktar minn doża waħda u segwi l-istruzzjonijiet applikabbli għall-immaniġġjar t'hawn taħt:
 - Kunjetti b'doża waħda
 - Igħed doża waħda ta' 0.3 mL tal-vacċin.
 - Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda fihom 6 doži ta' 0.3 mL kull waħda.
 - Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselha antisettika li tintuża darba u tintrema.
 - Igħed 0.3 mL ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5.
- Sabiex jingibdu 6 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex tingħibed is-sitt doża minn kunjett wieħed.
- Kull doża għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vacċin.
 - Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovd i-doża shiha ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
 - Irregistra d-data/hin xierqa fuq il-kunjett. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat 12-il siegħa wara li l-kunjett ikun ittaqqab għall-ewwel darba.

Rimi

Kull fdal tal-prodott mediciinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligjiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
 An der Goldgrube 12
 55131 Mainz
 Il-Ġermanja
 Phone: +49 6131 9084-0
 Fax: +49 6131 9084-2121
 service@biontech.de

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Kunjetti b'doża waħda

EU/1/20/1528/014

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

EU/1/20/1528/008
 EU/1/20/1528/009

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Diċembru 2020

Data tal-ahħar tiġid: 10 ta' ottubru 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

▼ Dan il-prodott medicijnali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrapprtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġi rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIÑALI

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'aktar minn doża waħda b'għatu oranġjo u għandu jiġi dilwit qabel l-użu.

Wara d-dilwizzjoni, kunjett wieħed (1.3 mL) fih 10 doži ta' 0.2 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Doża waħda (0.2 mL) fiha 5 mikrogrammi ta' tozinameran u 5 mikrogrammi ta' famtozinameran,
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanoparticelli tal-lipidi).

Tozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ċelluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) viral ta' SARS-CoV-2 (Original). Famtozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ċelluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) viral ta' SARS-CoV-2 (Omicron BA.4-5).

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni (konċentrat sterili).

Il-vaċċin huwa dispersjoni ffrizata ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9).

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni huwa indikat għal tilqim attiv biex jipprevjeni l-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2, fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri, b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena)

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bħala doża waħda ta' 0.2 mL għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena irrispettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19 (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Popolazzjoni immunokompromessa b'mod sever b'età minn 5 snin 'l fuq

Jistgħu jingħataw doži addizzjonal li huma immunokompromessi b'mod sever skont ir-rakkomandazzjonijiet nazzjonali (ara sezzjoni 4.4).

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doža għandu jintuża biss għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Popolazzjoni pedjatrika

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Għad-dettalji, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

Is-sigurtà u l-effikaċċja tal-vaċċin fi trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur għadhom ma ġewx determinati s'issa.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni għandu jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni (ara sezzjoni 6.6).

Wara d-dilwizzjoni, kunjetti ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ikun fihom 10 doži ta' 0.2 mL tal-vaċċin. Sabiex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed, għandhom jintużaw siringi u/jew labar b'volum li ma jintużax żgħir. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labru b'volum li ma jistax jintużha żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintużha ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed. Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža šiħha ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqeqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Is-sit preferut huwa l-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Tinjettax il-vaċċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew ġol-ġilda.

Il-vaċċin m'għandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vaċċini jew prodotti mediciinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet fuq kif tholl mis-silġ, l-immaniġġar u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

4.3 Kontraindikazzjoni

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Traċċabilità

Sabiex tittejeb it-traċċabilità tal-prodotti mediciinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod čar.

Rakkomandazzjonijiet generali

Sensittività ecćessiva u anafilassi

Ġew irappurtati avvenimenti ta' anafilassi. Trattament mediku u sorveljanza xierqa għandhom dejjem ikunu disponibbli fil-pront f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ġħoti tal-vaċċin.

Osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta hija rakkomandata wara t-tilqima. M'għandhiex tingħata doża oħra tat-tilqima lil dawk li kellhom anafilassi wara doża preċedenti ta' Comirnaty.

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite u perikardite wara tilqim b'Comirnaty. Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ftit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss wara t-tieni tilqima, u aktar ta' spiss f'irġiel iż-ġebla (ara sezzjoni 4.8). Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-każijiet jirkupraw. Xi każijiet kienu jehtieġu appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom joqogħdu attenti għas-sinjalji u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma (inkluži ġenituri jew persuni li jieħdu hsieb xi persuna oħra) għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifixxu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bħal uġiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta' nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom jikkonsultaw gwida u/jew speċjalisti biex jiddijanostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluži reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress (eż. sturdament, palpitzonijiet, żidiet fir-rata ta' taħbit tal-qalb, bidliet fil-pressjoni tad-demm, parestesija, ipoestesija u għaraq) jistgħu jseħħu f'assocjazzjoni mal-proċess tat-tilqima innifsu. Reazzjonijiet relatati ma' stress huma temporanji u jgħaddu waħedhom. L-individwi għandhom jiġu avżati biex jiġibdu l-attenzjoni tal-fornitur tat-tilqim dwar dawn is-sintomi ghall-evalwazzjoni. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat koriment ikkawżat minn ħass hażin.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tīgi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infezzjoni akuta. Il-preżenza ta' infezzjoni żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Tromboċitopenija u disturbi fil-koagulazzjoni

Bħal b'injezzjonijiet gol-muskoli oħra, il-vaċċin għandu jingħata b'attenzjoni f'individwi li jkunu qed jircievu terapija kontra il-koagulazzjoni tad-demm jew dawk bi tromboċitopenija jew xi disturb fil-koagulazzjoni (bħal emofilja) għax f'dawn l-individwi jistgħu jseħħu fsada jew tbengil wara għoti gol-muskoli.

Individwi immunokompromessi

L-effikaċja u s-sigurtà tal-vaċċin ma ġewx evalwati f'individwi immunokompromessi, inkluži dawk li jkunu qed jircievu terapija immunosoppressiva. L-effikaċja ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 tista' tkun inqas f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vaċċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn provi kliniči li għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bħal kull vaċċin, it-tilqima b'Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 tista' ma jipproteġix lil kull minn jircievi l-vaċċin. L-individwi jistgħu ma jkunux protetti kompletament sa 7 ijiem wara t-tilqima tagħhom.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ghoti ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 flimkien ma' tilqim iehor ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-tqala.

Madankollu, ammont kbir ta' data ta' osservazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz żieda fir-riżultati avversi tat-tqala. Filwaqt li data dwar ir-riżultati tat-tqala wara tilqim matul l-ewwel trimestru bħalissa hija limitata, ma kinitx osservata żieda fir-riskju ta' korriġment. Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti hžiena diretti jew indiretti fuq it-tqala, l-iżvilupp tal-embriju/fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-twelid (ara sezzjoni 5.3). Ibbażat fuq *data* disponibbli dwar varjanti oħra tal-vaċċin, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-tqala.

Treddiġħ

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-treddiġħ.

Madankollu, l-ebda effett fuq it-trabi tat-twelid/trabi li treddgħu ma hu mistenni peress li l-espozizzjoni sistemika għall-vaċċin hi żgħira ħafna fil-mara li qiegħda tredd'. Data ta' osservazzjoni minn nisa li kienu qed ireddgħu wara t-tilqim bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi li treddgħu. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-treddiġħ.

Fertilità

Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti hžiena diretti jew indiretti fir-rigward tal-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3)

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 m'għandu l-ebda effett jew ftit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taht is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaffettwaw il-ħila biex issuq jew thaddem magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Is-sigurtà ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 hija insinwata minn *data* dwar is-sigurtà minn Comirnaty u vaċċini adattati għal Omicron.

Comirnaty

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži Fi Studju 3, total ta' 3 109 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew mill-inqas doža waħda tal-vaċċin ta' Comirnaty 10 mcg approvat inizjalment u total ta' 1 538 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew placebo. Fiż-żmien tal-analizi ta' Studju 3 Fazi 2/3 b'data sa meta waqfet tingabar id-data tal-20 ta' Mejju 2022, 2 206 (1 481 Comirnaty 10 mcg u 725 placebo) tifel u tifla ġew segwiti

għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža fil-perjodu ta' segwitu blinded ikkontrollat bil-plaċebo. L-evalwazzjoni tas-sigurtà fi Studju 3 għadha għaddejja.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew 2 doži kien u ġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 80\%$), għejha kbira ($> 50\%$), u ġiġi ta' ras ($> 30\%$), ħmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($\geq 20\%$), u ġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, u dijarea ($> 10\%$).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doža booster

F'subsett minn Studju 3, total ta' 2 408 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena rċevew doža booster ta' Comirnaty 10 mcg mill-inqas 5 xhur (medda ta' bejn 5.3 u 19.4 xhur) wara li temmew is-serje primarja. L-analiżi tas-subsett ta' Fazi 2/3 ta' Studju 3 hija bbażata fuq data sad-data meta waqfet tingabar id-data tat-28 ta' Frar 2023 (ħin medjan ta' segwitu ta' 6.4 xhur).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doža *booster* kien simili għal dak osservat wara l-kors primarju. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena wara d-doža *booster* kienu wgiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 60\%$), għejha kbira ($> 30\%$), u ġiġi ta' ras ($> 20\%$), u ġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, ħmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($> 10\%$).

Adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi ta' segwitu tas-sigurtà fit-tul fi Studju 2, 2 260 adolexxenti (1,131 Comirnaty u 1 129 plaċebo) kellhom età minn 12 sa 15-il sena. Minn dawn, 1 559 adolexxenti (786 Comirnaty u 773 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li rċevew 2 doži kien u ġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 90\%$), għejha kbira u u ġiġi ta' ras ($> 70\%$), u ġiġi fil-muskoli u tkexkix ta' bard ($> 40\%$), artralġja u deni ($> 20\%$).

Parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fi Studju 2, total ta' 22 026 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew mill-inqas doža waħda ta' Comirnaty 30 mcg u total ta' 22 021 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew plaċebo (inkluzi 138 u 145 adolexxenti b'età ta' 16 u 17-il sena fil-gruppi tal-vaccin u tal-plaċebo, rispettivament). Total ta' 20 519 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew 2 doži ta' Comirnaty.

Fiż-żmien tal-analiżi ta' Studju 2 b'data meta waqfet tingabar id-data tat-13 ta' Marzu 2021 għall-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plaċebo li fihi il-parteċipanti ma kinux jafu liema sustanza qed tingħata sad-dati li fihom il-parteċipanti saru jafu liema sustanza kienet qed tingħata, total ta' 25 651 (58.2%) parteċipant (13 031 Comirnaty u 12 620 plaċebo) b'età ta' 16-il sena u aktar ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža. Dan inkluda total ta' 15 111-il parteċipant (7 704 Comirnaty u 7 407 plaċebo) b'età minn 16 sa 55 sena u total ta' 10 540 (5 327 Comirnaty u 5 213 plaċebo) parteċipant b'età ta' 56 sena jew aktar.

L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew 2 doži kien u ġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 80\%$), għejha kbira ($> 60\%$), u ġiġi ta' ras ($> 50\%$), u ġiġi fil-muskoli ($> 40\%$), tkexkix ta' bard ($> 30\%$), u ġiġi fil-ġogi ($> 20\%$), deni u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($> 10\%$) u ġeneralment kien hifief jew moderati fl-intensità u għaddew fi ftit jiem wara t-tilqima. Frekwenza kemmxejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattoġenċitā kienet assoċċjata ma' età akbar.

Il-profil tas-sigurtà f'545 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew Comirnaty, li kienu seropożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja bażi, kien simili għal dak osservat fil-popolazzjoni ġenerali.

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doža booster

Sottogrupp mill-partecipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 306 adulti b'età minn 18 sa 55 sena li temmew il-kors originali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doža *booster* ta' Comirnaty madwar 6 xhur (firxa ta' 4.8 sa 8.0 xhur) wara li rċevew Doža 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doža *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 8.3 xhur (firxa 1.1 sa 8.5 xhur) u 301 partecipant kienew ġew segwiti għal ≥ 6 xhur wara d-doža *booster* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (22 ta' Novembru 2021).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doža *booster* kien simili għal dak osservat wara 2 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena kienew uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għejha kbira (> 60%), uġiġi ta' ras (> 40%), uġiġi fil-muskoli (> 30%), tkexkix ta' bard u artralġja (> 20%).

Fi Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-*booster*, partecipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq reklutati minn Studju 2 irċevew doža *booster* ta' Comirnaty (5 081 partecipant), jew plaċebo (5 044 partecipant) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doža ta' Comirnaty. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doža *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 2.8 xhur (firxa 0.3 sa 7.5 xhur) wara d-doža *booster* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bil-plaċebo sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (8 ta' Frar 2022). Minn dawn, 1 281 partecipant (895 Comirnaty u 386 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara d-doža *booster* ta' Comirnaty. Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Doža booster wara tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għal COVID-19

F'5 studji indipendenti dwar l-użu ta' doža *booster* ta' Comirnaty f'individwi li kienu lestew it-tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doža *booster* eterologa), ma ġew identifikati l-ebda problemi ta' sigurtà ġoddha (ara sezzjoni 5.1).

Sottogrupp mill-partecipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 825 adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li temmew il-kors originali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doža *booster* ta' Comirnaty madwar 11.2 xhur (firxa ta' 6.3 sa 20.1 xahar) wara li rċevew Doža 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doža *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 9.5 xhur (firxa 1.5 sa 10.7 xhur) abbażi ta' *data* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (3 ta' Novembru 2022). Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Comirnaty adattat għal Omicron

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-booster (ir-raba' doža)

F'sottogrupp minn Studju 6 (Faži 3), 113-il partecipant b'età minn 5 snin sa 11-il sena li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mcg) 2.6 sa 8.5 xhur wara li rċevew Doža 3. Partecipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.6 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kienew uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għejha kbira (> 40%), uġiġi ta' ras (> 20%), u uġiġi fil-muskoli (> 10%).

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doža booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža)

F'sottogrupp minn Studju 5 (Faži 2/3), 107 partecipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 313-il partecipant b'età minn 18 sa 55 sena u 306 partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma) 5.4 sa 16.9 xhur wara li rċevew Doža 3. Partecipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.5 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn

12-il sena 'l fuq kienu uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 50%), uġiġħ ta' ras (> 40%), uġiġħ fil-muskoli (> 20%), tkexkix ta' bard (> 10%), u uġiġħ fil-ġogi (> 10%).

Lista f'tabbera ta' reazzjonijiet avversi minn studji kliniči ta' Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq ta' Comirnaty f'individwi b'età ta' 5 snin jew aktar

Reazzjonijiet avversi osservati waqt studji kliniči huma elenkti hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$), Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), Rari ħafna ($< 1/10\,000$), Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Tabella 1. Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči b'Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq b'Comirnaty f'individwi b'età ta' 5 snin jew aktar

Klassi tas-Sistemi u tal-Organ	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni	Limfadenopatija ^a
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (eż- raxx, ħakk, urtikarja ^b , angioedima ^b)
	Mhux magħrufa	Anafilassi
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni	Mhux komuni	Tnaqqis fl-apptit
Disturbi psikjatriċi	Mhux komuni	Insomnja
Disturbi fis-sistema nervuża	Komuni ħafna	Uġiġħ ta' ras
	Mhux komuni	Sturdament ^d ; letarġija
	Rari	Paralisi akuta periferali fil-wiċċ ^c
	Mhux magħrufa	Parestesija ^d ; ipoestesija ^d
Disturbi kardijaci	Rari ħafna	Mijkardite ^d ; perikardite ^d
Disturbi gastrointestinali	Komuni ħafna	Dijarea ^d
	Komuni	Dardir; rimettar ^d
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Mhux komuni	Għaraq eċċessiv; għaraq matul il-lejl
	Mhux magħrufa	Eritema multiforme ^d
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Uġiġħ fil-ġogi; uġiġħ fil-muskoli
	Mhux komuni	Uġiġħ fl-estremitajiet ^e
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mhux magħrufa	Emorraġija mestrwali qawwija ⁱ
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Uġiġħ fis-sit tal-injezzjoni; għeja kbira; tkexkix ta' bard; deni ^f ; nefha fis-sit tal-injezzjoni
	Komuni	Hmura fis-sit tal-injezzjoni ^h
	Mhux komuni	Astenja; telqa tal-ġisem mingħajr sinjalji jew sintomi ta' mard; ħakk fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux magħrufa	Nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaccin ^d ; nefha fil-wiċċ ^g

- a. F'parteċipanti b'età ta' 5 snin jew aktar, kienet irrapportata frekwenza oħla ta' limfadenopatija wara doža booster ($\leq 2.8\%$) milli wara d-doži primarji ($\leq 0.9\%$) tal-vaċċin.
- b. Il-kategorija tal-frekwenza għall-urtikarja u l-anġjoedima kienet rari.
- c. Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurtà tal-prova klinika sal-14 ta' Novembru 2020, ġiet irrapportata paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew palsy) minn erba' parteċipanti fil-grupp tat-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Il-bidu tal-paralisi fil-wiċċ kien Jum 37 wara l-ewwel Doža (il-partecipant ma rċeviex it-tieni Doža) u Jiem 3, 9, u 48 wara t-tieni Doža. Ma ġie rrappurtat l-ebda każ ta' paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew palsy) fil-grupp tal-plaċebo.
- d. Reazzjoni avversa determinata wara t-tqegħid fis-suq.
- e. Jirreferi għad-driegħ li fih ingħata l-vaccin.
- f. Frekwenza oħla ta' deni kienet osservata wara t-tieni doža meta mqabbel mal-ewwel doža.

- g. Ĝiet irrappurtata nefha fil-wiċċe f'persuni bi storja ta' injezzjonijiet ta' *filler* dermali li nghataw il-vaċċin fil-faži ta' wara t-tqegħid fis-suq.
- h. Hmura fis-sit tal-injezzjoni seħħet bi frekwenza ogħla (komuni ħafna) fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.
- i. Hafna mill-każijiet deħru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijokardite u perikardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim b'Comirnaty hija l-ogħla f'irġiel iżgħar (ara sejjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjoloġiči Ewropej kbar stma' ir-riskju eċċessiv f'irġiel iżgħar wara t-tieni doża ta' Comirnaty. Studju wieħed wera li f'perjodu ta' sebat ijiem wara t-tieni doża kien hemm madwar 0.265 (95 % CI 0.255 - 0.275) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju iehor, f'perjodu ta' 28 jum wara t-tieni doża kien hemm 0.56 (95 % CI 0.37 - 0.74) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u 1-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Data limitata tindika li r-riskju ta' mijokardite u perikardite wara t-tilqim b'Comirnaty fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena jidher li huwa aktar baxx milli fl-etajet ta' 12-il sena sa 17-il sena.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendix V](#) u jinkludu l-lott/numru tal-lott jekk disponibbli.

4.9 Doża eċċessiva

Data ta' doża eċċessiva hija disponibbli minn 52 partecipant fl-istudju inkluži fil-prova klinika li minħabba żball fid-dilwizzjoni rċevew 58 mikrogramma ta' Comirnaty. Ir-riċevituri tal-vaċċin ma rrappurtawx żieda fir-reattoġenicità jew fir-reazzjonijiet avversi.

F'każ ta' doża eċċessiva, huma rakkomandati monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u trattament sintomatiku possibbli.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: vaċċini, vaċċini virali, Kodici ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-messenger RNA b'nucleoside modifikat f'Comirnaty hija fformulata f'nanoparticelli ta' lipidi, li jippermettu t-twassil ta' RNA li ma tirreplikax f'ċelluli ospiti biex issir espressjoni diretta temporanja tal-antiġen ta' SARS-CoV-2 S. L-mRNA tikkodifika għal S ta' tul shih ankrat fil-membrana, b'żewġ mutazzjonijiet tal-punt (*point mutations*) gewwa l-helix centrali. Mutazzjoni ta' dawn iż-żewġ aċċidi amminiċi għal proline issakkar lil S f'konformazzjoni ta' prefużjoni antiġenikament preferuta. It-vaċċin iwassal kemm għal antikorp newtralizzanti kif ukoll għal risponsi immunitarji cellulari għall-antiġen spike (S), li jistgħu jikkontribwixxu ghall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċja

Comirnaty adattat għal Omicron

Immunogeničità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-booster (ir-raba' doża)

F'analizi interim ta' sottogrupp minn Studju 6, 103 parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li qabel kienu rċevew serje primarja ta' 2 doži u doża *booster* b'Comirnaty irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. Ir-riżultati jinkludu *data* dwar l-immunogeničità minn sottogrupp ta' paragun b'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena fi Studju 3 li rċevew 3 doži ta' Comirnaty. F'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew ir-raba' doża ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew it-tielet doża ta' Comirnaty, 57.3% u 58.4% kienu požittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja baži, rispettivament.

Ir-rispons immunitarju xahar wara doża *booster* (ir-raba' doża), ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal għal titri newtralizzanti specifiċi għal Omicron BA.4/BA.5 ġeneralment simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun li rċieva 3 doži ta' Comirnaty. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal ukoll għal titri ta' referenza specifiċi għar-razza simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun.

Ir-riżultati tal-immunogeničità tal-vaċċin wara doża *booster* f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena huma pprezentati fit-Tabella 2.

Tabella 2. Studju 6 – Proporzjon medju ġeometriku u Titri medji ġeometriċi – parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni – età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunogeničità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Grupp tal-Vaccin (kif Assenjat/Randomised)				
		Studju 6 Comirnaty (Original/Omicron BA.4/BA.5) 10 mcg Doża 4 u Xahar Wara Doża 4		Studju 3 Comirnaty 10 mcg Doża 3 u Xahar Wara Doża 3		Studju 6 Comirnaty (Original/Omicron BA.4/BA.5)/Comirnaty 10 mcg
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	488.3 (361.9, 658.8)	112	248.3 (187.2, 329.5)	-
	Wara xahar	102	2 189.9 (1 742.8, 2 751.7)	113	1 393.6 (1 175.8, 1 651.7)	1.12 (0.92, 1.37)
Razza ta' referenza - NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	2 904.0 (2 372.6, 3 554.5)	113	1 323.1 (1 055.7, 1 658.2)	-
	Wara xahar	102	8 245.9 (7 108.9, 9 564.9)	113	7 235.1 (6 331.5, 8 267.8)	-

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrom respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien specifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay specifikat fil-punt ta' żmien specifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. GMRs u CIs ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-Medji ta' LS għall-assay u s-CIs korrispondenti bbaži ta' analiżi tar-riżultati tal-assay trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni linear b'titri newtralizzanti tal-linjalbaži trasformati logaritmikament, l-istat ta' infezzjoni wara l-linjalbaži, u l-grupp tal-vaċċini bhala kovarjati.
- e. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).

Immunogenicità f'partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara l-booster (ir-raba' doża)
F'analizi ta' sottogrupp minn Studju 5, 105 partecipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 297 partecipant b'età minn 18 sa 55 sena u 286 partecipant b'età minn 56 sena 'l fuq li qabel kieni rċevel serje primarja ta' 2 doži u doża *booster* b'Comirnaty irċevel *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'partecipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 18 sa 55 sena u minn 56 sena 'l fuq, 75.2%, 71.7% u 61.5% kieni požittivi għal SARS-CoV-2 fil-linjal bażi, rispettivament.

Analizi tat-titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% *neutralizing antibody titres*) kontra Omicron BA.4-5 u kontra razza ta' referenza fost partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevel *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 imqabbla ma' sottogrupp ta' partecipanti minn Studju 4 li rċevel *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty uriet superiorità ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal Comirnaty abbażi tal-proporzjon medju ġemetriku (GMR, *geometric mean ratio*) u nuqqas ta' inferiorità bbażi ta' differenza fir-rati ta' rispons serologiku fir-rigward tar-rispons kontra Omicron BA.4-5, u nuqqas ta' inferiorità tar-rispons immunitarju kontra razza ta' referenza bbażi tal-GMR (Tabella 3).

Analizi ta' NT50 kontra Omicron BA.4/BA.5 fost partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena mqabbla ma' partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevel *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 uriet nuqqas ta' inferiorità tar-rispons kontra Omicron BA.4-5 fost partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena meta mqabbla ma' partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq kemm għal GMR kif ukoll għad-differenza fir-rati ta' rispons serologiku (Tabella 3).

L-istudju evalwa wkoll il-livell ta' NT50 ta' kontra Omicron BA.4-5 SARS-CoV-2 u razez ta' referenza qabel it-tilqim u xahar wara t-tilqim f'partecipanti li rċevel *booster* (ir-raba' doża) (Tabella 4).

Tabella 3. GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 u differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim – Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 minn Studju 5 u Comirnaty minn sottogrupp ta' Studju 4 – partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Studju 5 Comirnaty Original/Omicron BA.4-5		Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-vaċċin		≥ 56 sena Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 /Comirnaty
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		
	n ^a	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95%) ^b	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95%) ^b	GMR ^c (CI ta' 95%) ^c
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)	282	938.9 (802.3, 1 098.8)	0.98 (0.83, 1.16) ^e
Razza ta' Referenza – NT50 (titru) ^d	-	-	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)	289	10 415.5 (9 366.7, 11 581.8)	- (1.22, 1.56) ^g
Differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim							

	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5				Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty	Paragun tal- gruppi tal- età	Paragun tal- gruppi tal- vaċċin ≥ 56 sena	
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		Comirnaty Original/Omicro n BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56	Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 /Comirnaty
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^j)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	294	180 (61.2) (55.4, 66.8)	282	188 (66.7) (60.8, 72.1)	273	127 (46.5) (40.5, 52.6)	-3.03 (-9.68, 3.63) ^m	26.77 (19.59, 33.95) ⁿ

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta).

Nota: Ir-rispons serologiku huwa definit bhala kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja baži. Jekk il-kejl tal-linja baži huwa taht l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqim ta' ≥ 4 × LLOQ jitqies bhala rispons serologiku.

- a. n = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċificat fil-punt ta' żmien spċificat meta ttieħed il-kampjun.
- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal 0.5 × LLOQ.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-medji ta' LS u CIs korrispondenti bbaži ta' analizi ta' titri newtralizzanti trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni linear b'termini ta' titru newtralizzanti tal-linja baži (*log scale*) u l-grupp tal-vaċċin jew il-grupp ta' età.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).
- e. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67.
- f. Superjorità hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 1.
- g. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ta' ≥ 0.8.
- h. N = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċificat kemm fil-punt ta' hin ta' qabel it-tilqima kif ukoll fil-punt ta' hin meta ttieħed il-kampjun spċificat. Dan il-valur huwa d-denominatur għall-kalkolu tal-perċentwali.
- i. n = Numru ta' partecipanti b'rispons serologiku għall-assay spċificat fil-punt ta' hin meta ttieħed il-kampjun spċificat.
- j. CI eżatt ta' żewġ naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- k. Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bhala perċentwal.
- l. CI ta' żewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen stratifikat skond il-kategorija tat-titru newtralizzanti tal-linja baži (< medjan, ≥ medjan) għad-differenza fil-proporzjonijiet. Il-medjan tat-titri newtralizzanti tal-linja baži gie kkalkulat abbaži tad-data miġbura f'daqqa f'żewġ gruppi ta' paragun.
- m. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku huwa ta' > -10%.
- n. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku huwa ta' > -5%.

Tabella 4. Titri medji ġeometriċi – Sottogruppi ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ta'
Studju 5 – qabel u xahar wara l-*booster* (ir-raba' doža) – parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – b'evidenza ta' infezzjoni jew mingħajrha – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' žmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5					
		12 sa 17-il sena		18 sa 55 sena		56 sena jew aktar	
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	104	1 105.8 (835.1, 1 464.3)	294	569.6 (471.4, 688.2)	284	458.2 (365.2, 574.8)
	Wara xahar	105	8 212.8 (6 807.3, 9 908.7)	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)
Razza ta' Referenza – NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	105	6 863.3 (5 587.8, 8 430.1)	296	4 017.3 (3 430.7, 4 704.1)	284	3 690.6 (3 082.2, 4 419.0)
	Wara xahar	105	23 641.3 (20 473.1, 27 299.8)	296	16 323.3 (14 686.5, 18 142.6)	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku; LLOQ = lower limit of quantitation (il-limittu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrome respiratorja severa u akuta).

- a. Žmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat fil-punt ta' žmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ nahat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal 0.5 × LLOQ.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4-5).

Comirnaty

Studju 2 huwa studju b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, ta' Faži 1/2/3, randomised, ikkontrollat bil-plaċebo, biex tinstab id-doža t-tajba (*dose-finding*) li fih l-osservaturi ma kinux jafu x'doža ngħatat (*observer-blind*), biex jintgħażlu il-kandidati għall-vaċċin u dwar l-effikaċċja, f'parteċipanti b'età ta' 12-il sena jew aktar. Ir-randomisation kienet stratifikata skont l-età: 12 sa 15-il sena, 16 sa 55 sena, jew 56 sena u aktar, b'minimu ta' 40% tal-parteċipanti fil-grupp ta' ≥ 56 sena. L-istudju eskluda parteċipanti li kienu immunokompromessi u dawk li kellhom dijanjosi klinika jew mikrobiologika precedingenti tal-COVID-19. Parteċipanti b'mard stabbli eżistenti minn qabel, definit bħala mard li ma jeħtiegx bidla sinifikanti fit-terapija jew dħul l-isptar għall-aggravar tal-marda matul is-6 ġimħat qabel ir-registrazzjoni, ġew inkluzi, bħalma kienu inklużi parteċipanti b'infezzjoni stabbli magħrufa bil-virus tal-immunodeficiency umana (HIV, *human immunodeficiency virus*), il-virus tal-epatite C (HCV, *hepatitis C virus*) jew il-virus tal-epatite B (HBV, *hepatitis B virus*).

Effikaċċja f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fil-porzjon ta' Faži 2/3 ta' Studju 2, abbażi ta' data akkumulata sal-14 ta' Novembru 2020, madwar 44 000 parteċipant ġew randomised b'mod ugħalli u kellhom jirċievu 2 doži tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 approvat inizjalment jew plāċebo. L-analiżi tal-effikaċċja inkludew parteċipanti li rċevew it-tieni tilqima tagħħom fi żmien 19 sa 42 jum wara l-ewwel tilqima tagħħom. Il-maġġoranza (93.1%) tal-persuni li rċevew il-vaċċin irċevew it-tieni doža minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doža. Il-parteċipanti huma ppjanati li jiġi segwiti sa 24 xahar wara Doža 2, għall-valutazzjonijiet tas-sigurta u l-effikaċċja kontra l-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 14-il jum qabel u wara l-ghoti tal-vaċċin tal-influwenza sabiex jirċievu jew plāċebo jew il-vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall

minimu ta' 60 jum qabel jew wara li rċehev prodotti tad-demm/tal-plažma jew immunoglobulini matul u sa tmiem l-istudju sabiex jirċievu jew plačebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni għall-analizi tal-punt finali primarju tal-effikaċja kienet tinkludi 36 621 partecipant b'età ta' 12-il sena jew aktar (18 242 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 18 379 fil-grupp tal-plačebo) li ma kellhomx evidenza ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 sa 7 ijiem wara t-tieni doża. Barra minn hekk, 134 partecipant kellhom età ta' bejn 16 u 17-il sena (66 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 68 fil-grupp tal-plačebo) u 1 616-il partecipant kellhom età ta' 75 sena jew aktar (804 fil-grupp tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u 812 fil-grupp tal-plačebo).

Fiż-żmien tal-analizi primarja tal-effikaċja, il-partecipanti kienu gew segwiti għal COVID-19 sintomatika għal total ta' 2 214-il sena ta' persuna (*person-years*) għall-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u għal total ta' 2 222 sena ta' persuna fil-grupp tal-plačebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza klinika sinifikanti fl-effikaċja globali tal-vaċċin f'partecipanti li kienu f'riskju ta' COVID-19 severa inkluzi dawk b'komorbidità waħda jew aktar li jżidu r-riskju ta' COVID-19 severa (eż. ażżma, indiċi tal-massa tal-ġisem (BMI, *body mass index*) ta' $\geq 30 \text{ kg/m}^2$, mard kroniku tal-pulmun, dijabet mellitus, pressjoni għolja).

L-informazzjoni dwar l-effikaċja tat-tilqima hija ppreżentata fit-Tabella 5.

Tabella 5. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem)

Sottogrupp	Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 18 198 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plačebo N ^a = 18 325 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95%) ^e
Il-partecipanti kollha	8 2.214 (17 411)	162 2.222 (17 511)	95.0 (90.0, 97.9)
16 sa 64 sena	7 1.706 (13 549)	143 1.710 (13 618)	95.1 (89.6, 98.1)
65 sena jew aktar	1 0.508 (3 848)	19 0.511 (3 880)	94.7 (66.7, 99.9)
65 sa 74 sena	1 0.406 (3 074)	14 0.406 (3 095)	92.9 (53.1, 99.8)
75 sena jew aktar	0 0.102 (774)	5 0.106 (785)	100.0 (-13.1, 100.0)

Nota: Każijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 [*Definizzjoni tal-każ: (mill-inqas 1 minn) deni, soġħla ġdidha jew li marret għall-agħar, qtugħ ta' nifs ġdid jew li mar għall-agħar, tkexkix ta' bard, ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar għall-agħar, telf ġdid ta' toġħma jew xamm, ugħiġ fil-griżmejn, dijarea jew rimettar.]

* Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċehev l-aħħar doża) ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jigifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' testijiet ta' amplifikazzjoni ta' aċċidi nuklejiċi (NAAT, *nucleic acid amplification tests*) [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analizi.

- a. N = Numru ta' partecipanti fil-grupp spċċifikat.
- b. n1 = Numru ta' partecipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f' 1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa

- minn 7 ijem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- n2 = Numru ta' partecipanti f'riskju ghall-punt finali.
 - L-intervall ta' kunfidenza (CI, confidence interval) ta' žewġ naħħat ghall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza. CI mhux aġġustat ghall-multipliċità.

L-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijem wara t-tieni Doža meta mqabbla ma' plaċebo kienet ta' 94.6% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% ta' 89.6% sa 97.6%) f'partecipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni precedenti ta' SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, analizi tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u partecipanti b'komorbiditajiet medici assoċjati ma' riskju għoli ta' COVID-19 severa.

Analizi aġġornata tal-effikaċja twettqet b'każijiet addizzjonal kkonfermati ta' COVID-19 akkumulati waqt segwitu kkontrollat bil-plaċebo li fih il-partecipanti ma kinu xafu liema sustanza qed tingħata, li tirrappreżenta sa 6 xhur wara t-tieni Doža fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

L-informazzjoni aġġornata dwar l-effikaċja tal-vaċċin hija pprezentata fit-Tabella 6.

Tabella 6. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijem wara t-tieni Doža, skont is-sottogrupp tal-età - partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2* precedenti qabel 7 ijem wara t-tieni Doža - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-effikaċja (7 ijem) matul il-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plaċebo

Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 20 998 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a = 21 096 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ^e ta' 95%)
Il-partecipanti kollha ^f	77 6.247 (20 712)	850 6.003 (20 713)	91.3 (89.0, 93.2)
16 sa 64 sena	70 4.859 (15 519)	710 4.654 (15 515)	90.6 (87.9, 92.7)
65 sena jew aktar	7 1.233 (4 192)	124 1.202 (4 226)	94.5 (88.3, 97.8)
65 sa 74 sena	6 0.994 (3 350)	98 0.966 (3 379)	94.1 (86.6, 97.9)
75 sena jew aktar	1 0.239 (842)	26 0.237 (847)	96.2 (76.9, 99.9)

Nota: Każijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidda jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta' bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf-ġidid ta' toġħma jew xamm; uġiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta' infezzjoni precedenti ta' SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi ghall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negativ (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijem wara t-tieni Doža kienu inklużi fl-analizi.

- N = Numru ta' partecipanti fil-grupp spċċifikat.
- n1 = Numru ta' partecipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- Żmien totali ta' sorveljanza f' 1 000 sena ta' persuna ghall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien ghall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- n2 = Numru ta' partecipanti f'riskju ghall-punt finali.
- L-intervall ta' kunfidenza (CI, confidence interval) ta' 95% ta' žewġ naħħat ghall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

- f. Inkluži kažijiet ikkonfermati f'parteċipanti ta' età minn 12 sa 15-il sena: 0 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19; 16 fil-grupp tal-plaċebo.

Fl-analizi aġġornata tal-effikaċja, l-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla mal-plaċebo kienet ta' 91.1% (CI ta' 95% ta' 88.8% sa 93.0%) fil-perjodu meta l-varjanti Wuhan/tat-tip Selvaġġ u Alpha kienu r-razex predominant li kien qed jiċċirkolaw f'parteċipanti fil-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, l-analizi aġġornata tal-effikaċja skont is-sottogrupp urew stimi tal-punti tal-effikaċja simili bejn is-sessi, il-gruppi etniċi, il-ġeografija u l-parteċipanti b'komorbiditajiet mediċi u obeżiata assoċjati ma' riskju għoli ta' COVID-19 sever.

Effikaċja kontra COVID-19 severa

Analizi aġġornata tal-effikaċja tal-punti finali sekondarji tal-effikaċja appoġġjat il-benefiċċju tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni ta' COVID-19 severa.

Mit-13 ta' Marzu 2021, l-effikaċja tal-vaċċin kontra COVID-19 severa hija pprezentata biss għall-parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (Tabella 7) peress li l-ghadd ta' kažijiet ta' COVID-19 f'parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kien l-istess bħal dak f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kemm fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 kif ukoll fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 7. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 severa f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 abbażi tal-Food and Drug Administration (FDA)* wara l-ewwel Doża jew minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fil-perjodu ta' segwit u kkontrollat bi plaċebo

	Kažijiet bil-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Kažijiet bil-Plaċebo n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95% ^c)
Wara l-ewwel Doża ^d	1 8.439 ^e (22 505)	30 8.288 ^e (22 435)	96.7 (80.3, 99.9)
7 ijiem wara t-tieni Doża ^f	1 6.522 ^g (21 649)	21 6.404 ^g (21 730)	95.3 (70.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-aghjar; qtugħ ta' nifs ġdid jew li mar ghall-aghjar; tkexkix ta' bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-aghjar; telf ġdid ta' toghma jew xamm; uġiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Mard sever bil-COVID-19 kif definit mill-FDA huwa COVID-19 ikkonfermata u l-preżenza ta' mill-inqas 1 minn dawn li ġejjin:

- Sinjal kliniči waqt il-mistrieh li jindikaw mard sistemiku sever (rata respiratorja ta' ≥ 30 nifs kull minuta, rata ta' taħbi tal-qalb ta' ≥ 125 taħbiha kull minuta, saturazzjoni ta' ossigeno ta' $\leq 93\%$ fuq l-arja tal-kamra fil-livell tal-baħar, jew proporzjon ta' pressjoni parżjali ta' ossigeno fl-arterji għal ossigeno meħud 'il ġewwa frazzjonali < 300 mm Hg);
- Insuffiċjenza respiratorja [definita bhala l-htiega ta' ossigeno bi fluss għoli, ventilazzjoni mhux invażiva, ventilazzjoni mekkanika jew ossigenazzjoni ekstrakorporali b'membrana (ECMO, *Extracorporeal Membrane Oxygenation*)];
- Evidenza ta' xokk (pressjoni sistolika tad-demm < 90 mm Hg, pressjoni dijastolika tad-demm < 60 mm Hg, jew htiega ta' vasopressors);
- Disfunkzjoni akuta sinifikanti tal-kliewi, tal-fwied jew newroloġika;
- Dħul t-Taqsima ta' Kura Intensiva;
- Mewt.

a. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.

b. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.

c. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaġiż-żmien ta' sorveljanza.

- d. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni tal-effikaċja kollha disponibbli (intenżjoni li tiġi trattata modifikata) tal-ewwel Doża li kienet tħinkludi l-partecipanti randomised kollha li rēvew mill-inqas doża waħda tal-intervent tal-istudju.
- e. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f-kull grupp f-riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa mill-ewwel Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- f. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) li nkludiet il-partecipanti eligibbli randomised kollha magħżula li jirċievu d-doża(i) kollha tal-intervent tal-istudju kif randomised fil-perjodu definit minn qabel, li m'għandhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra tal-protokoll kif determinat mit-tabib.
- g. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f-kull grupp f-riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

Effikaċja u immunogeničità f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi inizjali ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena (li tirrappreżenta żmien ta' segwit medjan ta' > xahrejn wara d-Doża 2) mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda każ f'1 005 partecipanti li rēvew il-vaċċin u 16-il każ minn 978 li rēvew plačebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 75.3, 100.0). F'partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 każijiet fl-1 119 li rēvew il-vaċċin u 18-il każ fl-1 110 partecipanti li rēvew plačebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 78.1, 100.0).

Ġew imwettqa analizijiet tal-effikaċja aġġornati b'aktar każijiet ta' COVID-19 ikkonfermat akkumulati matul is-segwit kkontrollat bil-plačebo u blinded, li jirrappreżentaw sa 6 xhur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analizi tal-effikaċja aġġornata ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda każ f'1 057 partecipant li rēvew il-vaċċin u kien hemm 28 każ mill-1 030 li rēvew il-plačebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 86.8, 100.0) fil-perjodu meta l-varjant Alpha kien ir-razza predominantli li kienet qed tiċċirkola. F'partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 każijiet fl-1 119 li rēvew il-vaċċin u 30 każ fl-1 109 partecipanti li rēvew il-plačebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 87.5, 100.0).

Fi studju 2, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' SARS-CoV-2 xahar wara d-Doża 2 twettqet f'sottogrupp ta' partecipanti magħżula b'mod każwali li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni ta' SARS CoV-2 fil-passat sa xahar wara d-Doża 2, li qabbel ir-rispons f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena ($n = 190$) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena ($n = 170$).

Il-proporzjon tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) fil-grupp ta' età minn 12 sa 15-il sena meta mqabbel mal-grupp ta' età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.76, b'CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ta' 1.47 sa 2.10. Għalhekk, il-kriterju ta' nuqqas ta' inferjoritā ta' 1.5 darbiet intlaħaq hekk kif il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għall-proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*] kien ta' > 0.67.

Effikaċja u immunogeničità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži

Studju 3 huwa studju ta' Fażi 1/2/3 li jinkludi porzjon *open-label* biex tinstab id-doża t-tajba tal-vaċċin (Fażi 1) u porzjon dwar l-effikaċja b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, randomised, ikkontrollat b'soluzzjoni ta' ilma bil-melħ bhala plačebo, li fih l-osservaturi ma kinux jaflu x'doża ngħatat (*observer-blind*), (Fażi 2/3) li rregista partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Il-maġgoranza (94.4%) tal-persuni randomised li rēvew il-vaċċin irċevew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doża.

L-ewwel riżultati deskrittivi tal-effikaċja tal-vaċċin fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 huma ppreżentati fit-Tabella 8. F'partecipanti

b'evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 ma kien osservat l-ebda kaž ta' COVID-19, la fil-grupp tal-vacċin u lanqas fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 8. Effikaċja tal-vacċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża: Mingħajr evidenza ta' infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża – Fażi 2/3 – Popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja magħmula minn tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena

L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2*			
	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 10 mcg/doża N^a=1 305 Kažijiet n1^b Żmien ta' sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a=663 Kažijiet n1^b Żmien ta' sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vacċin % (CI ta' 95%)
Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena	3 0.322 (1 273)	16 0.159 (637)	90.7 (67.7, 98.3)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret għall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar għall-agħar; tkexkix ta' bard; uqīgħ fil-muskoli ġdid jew li mar għall-agħar; telf ġdid ta' toghma jew xamm; uqīgħ fil-griżżejn; dijarea; rimettar).

* Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jigifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta' partecipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta' partecipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmien tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' partecipanti f'riskju għall-punt finali.

Ġiet imwettqa analiżi tal-effikaċja speċifikata minn qabel immexxija minn ipoteżi b'aktar kažijiet ta' COVID-19 ikkonfermati akkumulati matul is-segwitu kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżenta sa 6 xħur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analiżi tal-effikaċja ta' Studju 3 fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, kien hemm 10 kažijiet f'2 703 partecipanti li rċevew il-vaċċin u 42 kaž mill-1 348 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 88.2% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 76.2, 94.7) fil-perjodu meta l-varjant Delta kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F-partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 12-il kaž fit-3 018 li rċevew il-vaċċin u 42 kaž fl-1 511-il partecipant li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 85.7% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 72.4, 93.2).

Fi Studju 3, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% *neutralising titres*) ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doża f'sottogrupp ta' partecipanti magħżula b'mod każwali wriet effettività permezz ta' immunobridging tar-risponsi immunitarji li qabbel tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 3 ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 2 li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew viroloġika ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara it-tieni Doża, li jissodisfaw il-kriterji ta' immunobridging speċifikati minn qabel kemm għall-proporzjon medju ġemetriku [GMR, *geometric mean ratio*] kif ukoll għad-differenza fir-rati tar-rispons serologiku b'rispons serologiku definit bħala kisba ta' zieda ta' mill-inqas 4 darbiet f'NT50 ta' SARS-CoV-2 mil-linjal baži (qabel l-ewwel Doża).

Il-GMR ta' NT50 ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) għal dak ta' adulti żgħażaq b'età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.04 (CI ta' 95% ta' żewġ naħat: 0.93, 1.18). Fost il-partecipanti mingħajr evidenza preċedenti ta' infel-żejja ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-tieni Doža, 99.2% tat-tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena u 99.2% tal-partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena kellhom rispons seroloġiku xahar wara it-tieni Doža. Id-differenza fil-proporzjonijiet ta' partecipanti li kellhom rispons seroloġiku bejn iż-żewġ gruppi ta' età (tfal - adulti żgħażaq) kienet ta' 0.0% (CI ta' 95% ta' żewġ naħat: -2.0%, 2.2%). Din l-informazzjoni hija pprezentata fit-Tabella 9.

Tabella 9. Sommarju tal-proporzjon medju ġeometriku għal titru newtralizzanti ta' 50% u differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons seroloġiku – paragun ta' tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (Studju 3) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena (Studju 2) – partecipanti mingħajr evidenza ta' infel-żejja ta' xahar wara t-tieni Doža – sottogrupp ta' immunobridging – Fażi 2/3 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

		Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19		5 snin sa 11-il sena/ 16 sa 25 sena	
	Punt ta' żmien ^b	10 mcg/doža 5 snin sa 11-il sena N ^a =264	30 mcg/doža 16 sa 25 sena N ^a =253	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)	Lahqu l-oġġettiv ta' immunobridging ^e (Y/N)
Titru newtralizz anti ta' 50% medju ġeometriku ^f (GMT ^c)	Xahar wara t-tieni Doža	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)		
Rata ta' rispons seroloġiku (%) għal titru newtralizz anti ta' 50%^f	Xahar wara t-tieni Doža	1 197.6 (1 106.1, 1 296.6)	1 146.5 (1 045.5, 1 257.2)	1.04 (0.93, 1.18)	Y
	Punt ta' żmien ^b	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	Differenza % ⁱ (CI ta' 95% ^j)	Lahqu l-oġġettiv ta' immunobridging k (Y/N)
	Xahar wara t-tieni Doža	262 (99.2) (97.3, 99.9)	251 (99.2) (97.2, 99.9)	0.0 (-2.0, 2.2)	Y

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NAAT = nucleic acid amplification test (test tal-amplifikazzjoni tal-aciidi nukleici); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (Coronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta -).

Nota: Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika (sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doža) ta' infel-żejja ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jigifieri negattivi għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] fil-vista tal-ewwel Doža u xahar wara t-tieni Doža, SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-visti tal-ewwel Doža u tat-tieni Doža, u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doža) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluži fl-analizi.

Nota: Rispons seroloġiku huwa definit bħala l-kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linjal baži (qabel l-ewwel Doža). Jekk il-kejl tal-linjal baži jkun taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqima ta' $\geq 4 \times \text{LLOQ}$ jitqies bħala rispons seroloġiku.

- a. N = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati qabel it-tilqim u xahar wara t-tieni Doża. Dawn il-valuri huma wkoll id-denominaturi wżati fil-kalkoli tal-perċentwali għar-rati ta' rispons serologiku.
- b. Żmien specifikat mill-Protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tat-titri (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).
- e. Immunobridging abbaži ta' GMT jiġi ddikjara jekk il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għal GMR huwa akbar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ≥ 0.8 .
- f. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 *mNeonGreen Virus Microneutralization Assay*. L-assay juža virus reporter fluorexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni tal-virus tingara fuq monosaffi tac-celluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni reċiproka tas-serum li fiha 50% tal-virus jigi newtralizzat.
- g. n = Numru ta' parteċipanti b'rispons serologiku abbaži ta' NT50 xahar wara t-tieni Doża.
- h. CI ta' żewġ naħat eż-żi huwa bbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- i. Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala perċentwali (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena).
- j. CI ta' żewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen għad-differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala persentaġġ.
- k. Immunobridging abbaži tar-rata ta' rispons serologiku huwa ddikjarat jekk il-limitu t'isfel tas-CI ta' 95% ta' 2 naħat għad-differenza fir-rispons serologiku ikun akbar minn -10.0%.

Immunoġeniċità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doża booster

Ingħatat doża booster ta' Comirnaty lil 401 parteċipant magħżula b'mod każwali fi Studju 3. L-effettivitā ta' doża booster fl-etajet minn 5 snin sa 11-il sena hija insinwata mill-immunoġeniċità. L-immunoġeniċità tagħha għiet ivvalutata permezz ta' NT50 kontra r-razza ta' referenza ta' SARS-CoV-2 (USA_WA1/2020). Analizjiet ta' NT50 xahar wara d-doża booster imqabbla ma' qabel id-doża booster urew żieda sostanzjali fil-GMTs f'individwi b'età minn 5 snin sa 11-il sena li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni passata ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-2 doża u d-doża booster. Din l-analiżi hija miġbura fil-qosor f'Tabu 10.

Tabella 10. Sommarju tat-titri medji ġeometriċi – NT50 – parteċipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni – fażi 2/3 – sett tal-immunoġeniċità – b'età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setghet tiġi evalwata għall-immunoġeniċità

Assay	Punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni ^a		
	Xahar wara d-doża booster (n ^b =67)	Xahar wara t-2 doża (n ^b =96)	Xahar wara d-doża booster/ Xahar wara t-2 doża
	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru)	2 720.9 (2 280.1, 3 247.0)	1 253.9 (1 116.0, 1 408.9)	2.17 (1.76, 2.68)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunkfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titre (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NT50 = 50% neutralizing titre (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (coronavirus tas-sindrom respiratorju akut gravi 2).

- a. Żmien specifikat mill-protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay specifikat bid-doża/punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni partikolari.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmi medji tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Ir-riżultati tal-assay taħt l-LLOQ kienu stabbiliti għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.

- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fil-logaritmi tat-titri (Xahar Wara t-2 Doża mnaqqas minn Xahar Wara d-Doża *Booster*) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini ddiferiet l-obbligu li jiġu pprezentati riżultati tal-istudji b'Comirnaty fil-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbaż fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Effett tossiku ġenerali

Firien li nghataw Comirnaty ġol-muskoli (li rċievew 3 doži shah tal-bniedem darba fil-ġimġha, li jiġgeneraw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem) urew xi edima u eritema fis-sit tal-injezzjoni u żidiet fiċ-ċelluli bojod tad-demm (inkluži basofili u eosinofili) konsistenti ma' rispons infjammatorju kif ukoll formazzjoni ta' spazji żgħar (*vacuoles*) f'epatoċċi portali mingħajr evidenza ta' hsara fil-fwied. L-effetti kollha kienu riversibbli.

Effett tossiku fuq il-ġeni/Riskju ta' kanċer

La saru studji dwar l-effett tossiku fuq il-ġeni u lanqas dwar ir-riskju ta' kanċer. Il-komponenti tal-vaccin (lipidi u mRNA) mhumix mistennija li jkollhom potenzjal ta' effett tossiku fuq il-ġeni.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp ġie investigat fil-firien fi studju kkombinat dwar l-effett tossiku fuq il-fertilità u l-iżvilupp fejn firien nisa kien mogħtija Comirnaty ġol-muskoli qabel it-tgħammir u waqt it-tqala (irċevew 4 doži shah tal-bniedem li jiġgeneraw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem, mifruxa minn jum 21 qabel it-tgħammir sa jum 20 tat-tqala). Ir-risponsi ta' antikorpi newtralizzanti għal SARS-CoV-2 kienu preżenti f'annimali materni minn qabel it-tgħammir sa tmiem l-istudju f'jum 21 wara t-twelid kif ukoll fil-feti u l-frieh. Ma kien hemm l-ebda effetti relatati mal-vaccin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, jew l-iżvilupp tal-embriju u l-fetu jew tal-frieh. M'hemmx *data* disponibbli dwar Comirnaty dwar it-trasferiment tal-vaccin mill-placenta jew dwar it-tnejħhija fil-ħalib tas-sider.

6. TAGĦRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)

2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)

1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

Kolesterol

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompattibiltajiet

Dan il-prodott medicinali m'għandux jithallat ma' prodotti medicinali oħrajn ħlief dawk imsemmija f' sezzjoni 6.6.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Kunjett mhux miftuħ

Kunjett iffrizat

Sentejn meta jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Il-vacċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Meta jiġi riċevut il-vacċin iffriżat jista' jinħażen jew f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vacċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 4 sīghat jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjett li nħall mis-silg

10 ġimħat ta' hażna u trasport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-sentejn li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vacċin jitmexxa għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vacċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi oriġinali għandha tiġi maqtugħha.
- Jekk il-vacċin jiġi riċevut f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost għet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-friġġ u d-data ta' meta jiskadi oriġinali suppost għet maqtugħha.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħa jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinħall mis-silg, il-vacċin m'għandux jerġa' jiġi ffriżat.

Immaniġġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura rakkomandata waqt hażna fil-friġġ

- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunnett mhux miftuħ huwa stabbli sa 10 ġimħat meta jinħażen f'temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, u fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimħat f'temperaturi bejn 2 °C u 8 °C.
- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunnett jista' jinħażen għal massimu ta' 24 siegħa f'temperaturi ta' 8 °C sa 30 °C, inkluż sa 12-il siegħa wara li jittaqqab għall-ewwel darba.

Din l-informazzjoni hija maħsuba biex tiggwida lill-professjonisti tal-kura tas-saħħha f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura rakkomandata biss.

Prodott medicinali dilwit

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu għet murija għal 12-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C, wara dilwizzjoni b'soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride, li jinkludu sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Mil-lat mikrobijoloġiku, sakemm il-metodu ta' dilwizzjoni ma jeskludix ir-riskju ta' kontaminazzjoni bil-mikrobi, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-hinijiet u l-kondizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

6.4 Prekawzjonijiet specjali għall-ħażna

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Waqt il-ħażna, evita kemm tista' l-esponentment għad-dawl tal-kamra, u evita esponentment għal dawl tax-xemx dirett u għal dawl ultravjola.

Għall-kondizzjonijiet ta' ħażna wara li jinhall mis-silg u d-dilwizzjoni tal-prodott mediċinali, ara sezzjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm go fih

1.3 mL ta' konċentrat għal dispersjoni f'kunjett trasparenti ta' 2 mL b'aktar minn doža waħda (ħġieg tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tal-plastik oranġo li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju. Kull kunjett fih 10 doži, ara sezzjoni 6.6.

Daqsijiet tal-pakkett: 10 kunjetti jew 195 kunjett.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet specjali għar-rimi u għal immaniġgar ieħor

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-sahħha permezz ta' teknika asettika biex tīgi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu għatu tal-plastik oranġo u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni (tfal minn 5 snin sa 11-il sena).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu 4 sħieħ biex jinhall mis-silg. Kun cert li l-kunjetti jkunu nħallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal ħażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C;** dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffrizati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silg jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silg jista' jkun fiha particelli amorfi opaki ta' lewnej abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silg għandha tīgi dilwita fil-kunjett oriġinali tagħha b'**1.3 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tneħħi l-labru mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 1.3 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojta.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.

- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bħala dispersjoni ta' lew abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżibbli. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kultur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġu mmarkati bid-data u l-ħin xierqa ta' meta għandhom jintremew.
- Wara d-dilwizzjoni**, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uža fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffrizax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi friġġ, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-użu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 2.6 mL li minnhom jistgħu jingħibdu 10 doži ta' 0.2 mL.
- Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselha antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Igħed 0.2 mL ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Sabiex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex jingħibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdji doža šiħha ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott mediciinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitbolu l-ligijiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
 An der Goldgrube 12
 55131 Mainz
 Il-Ġermanja
 Phone: +49 6131 9084-0
 Fax: +49 6131 9084-2121
 service@biontech.de

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/011
 EU/1/20/1528/012

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Diċembru 2020
 Data tal-aħħar tiġid: 10 ta' Ottubru 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

▼ Dan il-prodott medicijnali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIJNALI

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doża dispersjoni għall-injezzjoni Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'doża waħda jew b'aktar minn doża waħda b'għatu blu. Tiddilwix qabel l-użu.

Kunjett wieħed b'doża waħda fih doża waħda ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Kunjett wieħed b'aktar minn doża waħda (2.25 mL) fih 6 doži ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Doża waħda (0.3 mL) fiha 5 mikrogrammi ta' tozinameran u 5 mikrogrammi ta' famtozinameran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanopartiċelli tal-lipidi).

Tozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ċelluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) viral ta' SARS-CoV-2 (Original). Famtozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ċelluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) viral ta' SARS-CoV-2 (Omicron BA.4-5).

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Dispersjoni għall-injezzjoni.

Il-vaċċin huwa dispersjoni ffrizata, čara għal kemmxejn opalexxenti (pH: 6.9 - 7.9).

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doża dispersjoni għall-injezzjoni huwa indikat għal tilqim attiv biex jipprevjeni l-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2, fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri, b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena)

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jingħata ġol-muskoli bhala doża waħda ta' 0.3 mL għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena irrispettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19 (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Popolazzjoni immunokompromessa b'mod sever b'età minn 5 snin 'l fuq

Jistgħu jingħataw doži addizzjonali lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever skont ir-rakkomandazzjonijiet nazzjonali (ara sezzjoni 4.4).

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doža għandu jintuża biss għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Popolazzjoni pedjatrika

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Għad-dettalji, jekk jogħġbok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

Is-sigurtà u l-effikaċċja tal-vaċċin fi trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur għadhom ma ġewx determinati s'issa.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doža dispersjoni għall-injezzjoni għandu jingħata ġol-muskoli (ara sezzjoni 6.6). Tiddilwix qabel l-użu.

Is-sit preferut huwa l-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Tinjettax il-vaċċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew ġol-ġilda.

Il-vaċċin m'għandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vaċċini jew prodotti medicinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet dwar kif tholl mis-silġ, l-immaniġġar u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

Kunjetti b'doža waħda

Kunjetti b'doža waħda ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ikun fihom doža waħda ta' 0.3 mL tal-vaċċin.

- Iġbed doža waħda ta' 0.3 mL ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5.
- Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqeqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

Kunjetti b'aktar minn doža waħda ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ikun fihom 6 doži ta' 0.3 mL tal-vaċċin. Sabiex jingħibdu 6 doži minn kunjett wieħed, għandhom jintużaw siringi u/jew labar b'volum li ma jintużax żgħir. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labru b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex tingħibed is-sitt doža minn kunjett wieħed. Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doža għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovd idoža shiħa ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqeqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Tracċċabilità

Sabiex tittejjeb it-tracċċabilità tal-prodotti mediciinati bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati b'mod ċar.

Rakkomandazzjonijiet generali

Sensittività eċċessiva u anafilassi

Ġew irappurtati avvenimenti ta' anafilassi. Trattament mediku u sorveljanza xierqa għandhom dejjem ikunu disponibbli fil-pront f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ghotxi tal-vaċċin.

Osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta hija rakkomandata wara t-tilqima. M'għandhiex tingħata doża oħra tat-tilqima lil dawk li kellhom anafilassi wara doża preċedenti ta' Comirnaty.

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite u perikardite wara tilqim b'Comirnaty. Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ftit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss wara t-tieni tilqima, u aktar ta' spiss f'irġiel iż-ġħadha (ara sezzjoni 4.8). Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-każijiet jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtiegu appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom joqogħdu attenti għas-sinjalji u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma (inkluži ġenituri jew persuni li jieħdu ħsieb xi persuna oħra) għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifixtu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bħal uġiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta' nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom jikkonsultaw gwida u/jew speċjalisti biex jiddijanjostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluži reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress (eż. sturdament, palpitazzjonijiet, zidiet fir-rata ta' taħbit tal-qalb, bidliet fil-pressjoni tad-demm, parestesija, ipoestesija u għaraq) jistgħu jseħħu f'assocjazzjoni mal-proċess tat-tilqima innifsu. Reazzjonijiet relatati ma' stress huma temporanji u jgħaddu waħedhom. L-individwi għandhom jiġi avżati biex jiġibdu l-attenzjoni tal-fornitur tat-tilqim dwar dawn is-sintomi għall-evalwazzjoni. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat koriment ikkawżat minn haġġi hażin.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tiġi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infezzjoni akuta. Il-preżenza ta' infezzjoni żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Tromboċitopenja u disturbi fil-koagulazzjoni

Bħal b'injezzjonijiet ġol-muskoli oħra, il-vaċċin għandu jingħata b'attenzjoni f'individwi li jkunu qed jirċievu terapija kontra il-koagulazzjoni tad-demm jew dawk bi tromboċitopenja jew xi disturb fil-koagulazzjoni (bħal emofilja) għax f'dawn l-individwi jistgħu jseħħu fsada jew tbengħi wara għotxi gol-muskoli.

Individwi immunokompromessi

L-effikaċċja u s-sigurtà tal-vaċċin ma ġewx evalwati f'individwi immunokompromessi, inkluži dawk li jkunu qed jirċievu terapija immunosoppressiva. L-effikaċċja ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 tista' tkun inqas f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vaċċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn provi kliniči li għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bħal kull vaċċin, it-tilqima b'Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 tista' ma jipprotegix lil kull minn jircievi l-vaċċin. L-individwi jistgħu ma jkunux protetti kompletament sa 7 ijiem wara t-tilqima tagħhom.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediciinati oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ġħoti ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 flimkien ma' tilqim ieħor ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-tqala.

Madankollu, ammont kbir ta' data ta' osservazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz żieda fir-riżultati avversi tat-tqala. Filwaqt li data dwar ir-riżultati tat-tqala wara tilqim matul l-ewwel trimestru bħalissa hija limitata, ma kinitx osservata żieda fir-riskju ta' korriement. Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti ħażiena diretti jew indiretti fuq it-tqala, l-iżvilupp tal-embriju/fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-twelid (ara sezzjoni 5.3). Ibbażat fuq *data* disponibbli dwar varjanti oħra tal-vaċċin, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-tqala.

Treddiġħ

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-treddiġħ.

Madankollu, l-ebda effett fuq it-trabi tat-twelid/trabi li treddgħu ma hu mistenni peress li l-espożizzjoni sistemika għall-vaċċin hi żgħira hafna fil-mara li qeqħda tredd'. Data ta' osservazzjoni minn nisa li kienu qed ireddgħu wara t-tilqim bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi li treddgħu. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-treddiġħ.

Fertilità

Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti ħażiena diretti jew indiretti fir-rigward tal-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3)

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 m'għandu l-ebda effett jew ffit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaftettwaw il-ħila biex issuq jew thaddem magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Is-sigurtà ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 hija insinwata minn *data* dwar is-sigurtà minn Comirnaty u vaċċini adattati għal Omicron.

Comirnaty

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži
Fi Studju 3, total ta' 3 109 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew mill-inqas doża waħda tal-vaċċin ta' Comirnaty 10 mcg approvat inizjalment u total ta' 1 538 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew plaċebo. Fiż-żmien tal-analiżi ta' Studju 3 Fażi 2/3 b'data sa meta waqfet tingabar id-data tal-20 ta' Mejju 2022, 2 206 (1 481 Comirnaty 10 mcg u 725 plaċebo) tifel u tifla ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doża fil-perjodu ta' segwitu blinded ikkontrollat bil-plaċebo. L-evalwazzjoni tas-sigurtà fi Studju 3 għadha għaddejja.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew 2 doži kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 80\%$), għejja kbira ($> 50\%$), uġiġi ta' ras ($> 30\%$), īmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($\geq 20\%$), uġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, u dijarea ($> 10\%$).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doża booster

F'subsett minn Studju 3, total ta' 2 408 itfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena rċevew doża *booster* ta' Comirnaty 10 mcg mill-inqas 5 xhur (medda ta' bejn 5.3 u 19.4 xhur) wara li temmew is-serje primarja. L-analiżi tas-subsett ta' Fażi 2/3 ta' Studju 3 hija bbażata fuq *data* sad-data meta waqfet tingabar id-data tat-28 ta' Frar 2023 (hin medjan ta' segwitu ta' 6.4 xhur).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doża *booster* kien simili għal dak osservat wara l-kors primarju. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena wara d-doża *booster* kienu wgiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 60\%$), għejja kbira ($> 30\%$), uġiġi ta' ras ($> 20\%$), uġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, īmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($> 10\%$).

Adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi ta' segwitu tas-sigurtà fit-tul fi Studju 2, 2 260 adolexxenti (1,131 Comirnaty u 1 129 plaċebo) kellhom età minn 12 sa 15-il sena. Minn dawn, 1 559 adolexxenti (786 Comirnaty u 773 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doża.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li rċevew 2 doži kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 90\%$), għejja kbira u uġiġi ta' ras ($> 70\%$), uġiġi fil-muskoli u tkexkix ta' bard ($> 40\%$), artralgja u deni ($> 20\%$).

Parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fi Studju 2, total ta' 22 026 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew mill-inqas doża waħda ta' Comirnaty 30 mcg u total ta' 22 021 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew plaċebo (inkluži 138 u 145 adolexxenti b'età ta' 16 u 17-il sena fil-gruppi tal-vaċċin u tal-plaċebo, rispettivament). Total ta' 20 519 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew 2 doži ta' Comirnaty.

Fiż-żmien tal-analiżi ta' Studju 2 b'data meta waqfet tingabar id-data tat-13 ta' Marzu 2021 għall-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plaċebo li fih il-partēcipanti ma kinux jafu liema sustanza qed tingħata sad-dati li fihom il-partēcipanti saru jafu liema sustanza kienet qed tingħata, total ta' 25 651 (58.2%) parteċipant (13 031 Comirnaty u 12 620 plaċebo) b'età ta' 16-il sena u aktar ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doża. Dan inkluda total ta' 15 111-il parteċipant (7 704 Comirnaty u 7 407

plaċebo) b'età minn 16 sa 55 sena u total ta' 10 540 (5 327 Comirnaty u 5 213 plaċebo) parteċipant b'età ta' 56 sena jew aktar.

L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew 2 doži kienu uġiġ fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 60%), uġiġ ta' ras (> 50%), uġiġ fil-muskoli (> 40%), tkexxix ta' bard (> 30%), uġiġ fil-ġogi (> 20%), deni u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%) u ġeneralment kienu ħtief jew moderati fl-intensità u għaddew fi ftit jiem wara t-tilqima. Frekwenza kemmxejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattoġenicità kienet assoċjata ma' età akbar.

Il-profil tas-sigurtà f'545 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew Comirnaty, li kien seropożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja baži, kien simili għal dak osservat fil-popolazzjoni ġenerali.

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doża booster

Sottogrupp mill-parteċipanti ta' Studju 2 Fażi 2/3 ta' 306 adulti b'età minn 18 sa 55 sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 6 xhur (firxa ta' 4.8 sa 8.0 xhur) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 8.3 xhur (firxa 1.1 sa 8.5 xhur) u 301 parteċipant kienu ġew segwiti għal ≥ 6 xhur wara d-doża *booster* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (22 ta' Novembru 2021).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doża *booster* kien simili għal dak osservat wara 2 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena kien uġiġ fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 60%), uġiġ ta' ras (> 40%), uġiġ fil-muskoli (> 30%), tkexxix ta' bard u artralġja (> 20%).

Fi Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-*booster*, parteċipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq reklutati minn Studju 2 irċevew doża *booster* ta' Comirnaty (5 081 parteċipant), jew plaċebo (5 044 parteċipant) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doża ta' Comirnaty. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 2.8 xhur (firxa 0.3 sa 7.5 xhur) wara d-doża *booster* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bil-plaċebo sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (8 ta' Frar 2022). Minn dawn, 1 281 parteċipant (895 Comirnaty u 386 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara d-doża *booster* ta' Comirnaty. Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Sottogrupp mill-parteċipanti ta' Studju 2 Fażi 2/3 ta' 825 adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 11.2 xhur (firxa ta' 6.3 sa 20.1 xahar) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 9.5 xhur (firxa 1.5 sa 10.7 xhur) abbaži ta' *data* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (3 ta' Novembru 2022). Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Doża booster wara tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għal COVID-19

F'5 studji indipendenti dwar l-użu ta' doża *booster* ta' Comirnaty f'individwi li kienu lestew it-tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doża *booster* eterologa), ma ġew identifikati l-ebda problemi ta' sigurtà ġoddha.

Comirnaty adattat għal Omicron

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-booster (ir-raba' doża)

F'sottogrupp minn Studju 6 (Fażi 3), 113-il parteċipant b'età minn 5 snin sa 11-il sena li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mcg) 2.6 sa 8.5 xhur wara li rċevew Doża 3. Parteċipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.6 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doża) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kien uġiġ fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 40%), uġiġ ta' ras (> 20%), u uġiġ fil-muskoli (> 10%).

Partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doža booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža)

F'sottogrupp minn Studju 5 (Faži 2/3), 107 partecipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 313-il partecipant b'età minn 18 sa 55 sena u 306 partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

(15/15 mikrogramma) 5.4 sa 16.9 xhur wara li rċevel Doža 3. Partecipanti li rċevel booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom zmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.5 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 50%), uġiġi ta' ras (> 40%), uġiġi fil-muskoli (> 20%), tkexkix ta' bard (> 10%), u uġiġi fil-ġogji (> 10%).

Lista f'tabber ta' reazzjonijiet avversi minn studji kliniči ta' Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq ta' Comirnaty f'individwi b'età ta' 5 snin jew aktar

Reazzjonijiet avversi osservati waqt studji kliniči huma elenkti hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$), Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), Rari ħafna ($< 1/10\,000$), Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Tabella 1. Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči b'Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq b'Comirnaty f'individwi b'età ta' 5 snin jew aktar

Klassi tas-Sistemi u tal-Organ	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni	Limfadenopatija ^a
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (eż-raxx, īkk, urtikarja ^b , anġjoedima ^b)
	Mhux magħrufa	Anafilassi
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutrizzjoni	Mhux komuni	Tnaqqis fl-apptit
Disturbi psikjatriċi	Mhux komuni	Insomnja
Disturbi fis-sistema nervuża	Komuni ħafna	Uġiġi ta' ras
	Mhux komuni	Sturdament ^d ; letargija
	Rari	Paralisi akuta periferali fil-wiċċ ^c
	Mhux magħrufa	Parestesija ^d ; ipoestesija ^d
Disturbi kardijaci	Rari ħafna	Mijokardite ^d ; perikardite ^d
Disturbi gastrointestinali	Komuni ħafna	Dijarea ^d
	Komuni	Dardir; rimettar ^d
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Mhux komuni	Għaraq eċċessiv; għaraq matul il-lejl
	Mhux magħrufa	Eritema multiforme ^d
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Uġiġi fil-ġogi; uġiġi fil-muskoli
	Mhux komuni	Uġiġi fl-estremitajiet ^e
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mhux magħrufa	Emorraġja mestrwali qawwija ⁱ
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Uġiġi fis-sit tal-injezzjoni; għeja kbira; tkexkix ta' bard; denif ^f ; nefha fis-sit tal-injezzjoni

	Komuni	Hmura fis-sit tal-injezzjoni ^h
	Mhux komuni	Astenja; telqa tal-ġisem mingħajr sinjali jew sintomi ta' mard; ħakk fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux magħrufa	Nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaccin ^d ; nefha fil-wiċċ ^g

- a. F'parteċipanti b'età ta' 5 snin jew aktar, kienet irrapportata frekwenza oghla ta' limfadenopatija wara doža *booster* ($\leq 2.8\%$) milli wara d-doži primarji ($\leq 0.9\%$) tal-vaċċin.
- b. Il-kategorija tal-frekwenza ghall-urtikarja u l-anġjoedima kienet rari.
- c. Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurtà tal-prova klinika sal-14 ta' Novembru 2020, giet irrapportata paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) minn erba' parteċipanti fil-grupp tat-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19. Il-bidu tal-paralisi fil-wiċċ kien Jum 37 wara l-ewwel Doża (il-parteċipant ma rċeviex it-tieni Doża) u Jiem 3, 9, u 48 wara t-tieni Doża. Ma ġie rrappurtat l-ebda każ ta' paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) fil-grupp tal-plaċebo.
- d. Reazzjoni avversa determinata wara t-tqegħid fis-suq.
- e. Jirreferi għad-driegħ li fih ingħata l-vaċċin.
- f. Frekwenza oghla ta' deni kienet osservata wara t-tieni doža meta mqabbel mal-ewwel doža.
- g. Giet irrapportata nefha fil-wiċċ f'persuni bi storja ta' injezzjonijiet ta' *filler* dermali li nghataw il-vaċċin fil-faži ta' wara t-tqegħid fis-suq.
- h. Hmura fis-sit tal-injezzjoni seħhet bi frekwenza oghla (komuni hafna) fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.
- i. Hafna mill-każijiet deħru li ma kinu serji u kienu ta' natura temporanja.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijokardite u perikardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim b'Comirnaty hija l-ogħla f'irġiel iż-għar (ara sezzjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjoloġiči Ewropej kbar stħaw ir-riskju eċċessiv f'irġiel iż-għar wara t-tieni doža ta' Comirnaty. Studju wieħed wera li f'perjodu ta' sebat ijjem wara t-tieni doža kien hemm madwar 0.265 (95 % CI 0.255 - 0.275) każijiet žejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju iehor, f'perjodu ta' 28 jum wara t-tieni doža kien hemm 0.56 (95 % CI 0.37 - 0.74) każijiet žejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u l-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Data limitata tindika li r-riskju ta' mijokardite u perikardite wara t-tilqim b'Comirnaty fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena jidher li huwa aktar baxx milli fl-etaġġiet ta' 12-il sena sa 17-il sena.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi sospettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi sospettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa sospettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendix V](#) u jinkludu l-lott/numru tal-lott jekk disponibbli.

4.9 Doža eċċessiva

Data ta' doža eċċessiva hija disponibbli minn 52 partecipant fl-istudju inkluži fil-prova klinika li minħabba żball fid-dilwizzjoni rċevew 58 mikrogramma ta' Comirnaty. Ir-riċevituri tal-vaċċin ma rrappurtawx żieda fir-reattoġenicità jew fir-reazzjonijiet avversi.

F'każ ta' doža eċċessiva, huma rakkmandati monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u trattament sintomatiku possibbli.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĢIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiči

Kategorija farmakoterapewтика: vaċċini, vaċċini virali, Kodici ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-messenger RNA b'nucleoside modifikat f'Comirnaty hija fformulata f'nanoparticelli ta' lipidi, li jippermettu t-twassil ta' RNA li ma tirreplikax f'ċelluli ospiti biex issir espressjoni diretta temporanja tal-antiġen ta' SARS-CoV-2 S. L-mRNA tikkodifika għal S ta' tul shiħ ankrat fil-membrana, b'żewġ mutazzjonijiet tal-punt (*point mutations*) ġewwa l-helix centrali. Mutazzjoni ta' dawn iż-żewġ acidi amminiċi għal proline issakkar lil S f'konformazzjoni ta' prefużjoni antiġenikament preferuta. It-vacċin iwassal kemm għal antikorp newtralizzanti kif ukoll għal risponsi immunitarji cellulari għall-antiġen spike (S), li jistgħu jikkontribwixxu għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċċja

Comirnaty adattat għal Omicron

Immunoġeniċità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-booster (ir-raba' doża)

F'analizi interim ta' sottogrupp minn Studju 6, 103 partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li qabel kienu rċevew serje primarja ta' 2 doži u doża *booster* b'Comirnaty irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. Ir-riżultati jinkludu *data* dwar l-immunoġeniċità minn sottogrupp ta' paragun b'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena fi Studju 3 li rċevew 3 doži ta' Comirnaty. F'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew ir-raba' doża ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew it-tielet doża ta' Comirnaty, 57.3% u 58.4% kienu pozittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja bażi, rispettivament.

Ir-rispons immunitarju xahar wara doża *booster* (ir-raba' doża), ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal għal titri newtralizzanti specifiċi għal Omicron BA.4/BA.5 ġeneralment simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun li rċieva 3 doži ta' Comirnaty. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal ukoll għal titri ta' referenza specifiċi għar-razza simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun.

Ir-riżultati tal-immunoġeniċità tal-vaċċin wara doża *booster* f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena huma ppreżentati fit-Tabella 2.

Tabella 2. Studju 6 – Proporzjon medju ġeometriku u Titri medji ġeometriċi – parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni – età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Grupp tal-Vaċċin (kif Assenjat/Randomised)			
		Studju 6 Comirnaty (Original/Omicron BA.4/BA.5) 10 mcg Doža 4 u Xahar Wara Doža 4		Studju 3 Comirnaty 10 mcg Doža 3 u Xahar Wara Doža 3	
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	488.3 (361.9, 658.8)	112	248.3 (187.2, 329.5)
	Wara xahar	102	2 189.9 (1 742.8, 2 751.7)	113	1 393.6 (1 175.8, 1 651.7) 1.12 (0.92, 1.37)
Razza ta' referenza - NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	2 904.0 (2 372.6, 3 554.5)	113	1 323.1 (1 055.7, 1 658.2)
	Wara xahar	102	8 245.9 (7 108.9, 9 564.9)	113	7 235.1 (6 331.5, 8 267.8)

Taqsiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kufidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrome respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien spċifikat mill-Protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. GMRs u CIs ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-Medji ta' LS għall-assay u s-CIs korrispondenti bbażi ta' analizi tar-riżultati tal-assay trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni lineari b'titri newtralizzanti tal-linjal bażi trasformati logaritmikament, l-istat ta' infezzjoni wara l-linjal bażi, u l-grupp tal-vaċċini bhala kovarjati.
- e. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' pjattaforma valida ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f-Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).

Immunoġenicità f'parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara l-booster (ir-raba' doža)
F'analizi ta' sottogrupp minn Studju 5, 105 parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 297 parteċipant b'età minn 18 sa 55 sena u 286 parteċipant b'età minn 56 sena 'l fuq li qabel kienu rċevew serje primarja ta' 2 doži u doža booster b'Comirnaty irċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 18 sa 55 sena u minn 56 sena 'l fuq, 75.2%, 71.7% u 61.5% kienu pozittivi għal SARS-CoV-2 fil-linjal bażi, rispettivament.

Analizi tat-titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% neutralizing antibody titres) kontra Omicron BA.4-5 u kontra razza ta' referenza fost parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 imqabbla ma' sottogrupp ta' parteċipanti minn Studju 4 li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty uriet superiorità ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal Comirnaty abbażi tal-proporzjon medju ġeometriku (GMR, geometric mean ratio) u nuqqas ta' inferiorità bbażi ta' differenza fir-rati ta' respons seroloġiku fir-rigward tar-rispons kontra Omicron BA.4-5, u nuqqas ta' inferiorità tar-rispons immunitarju kontra razza ta' referenza bbażi tal-GMR (Tabella 3).

Analizi ta' NT50 kontra Omicron BA.4/BA.5 fost parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena mqabbla ma' parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 uriet nuqqas ta' inferiorità tar-rispons kontra Omicron BA.4-5 fost parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena meta mqabbla ma' parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq kemm għal GMR kif ukoll għad-differenza fir-rati ta' respons seroloġiku (Tabella 3).

L-istudju evalwa wkoll il-livell ta' NT50 ta' kontra Omicron BA.4-5 SARS-CoV-2 u razez ta' referenza qabel it-tilqim u xahar wara t-tilqim f'parteċipanti li rċevel booster (ir-raba' doža) (Tabella 4).

Tabella 3. GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 u differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku xahar wara l-kors ta' tilqim – Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 minn Studju 5 u Comirnaty minn sottogrupp ta' Studju 4 – parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Studju 5 Comirnaty Original/Omicron BA.4-5			Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-età	Paragun tal-gruppi tal-vacċin
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56 sena
	n ^a	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	GMR ^c (CI ta' 95% ^c)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)	282	938.9 (802.3, 1 098.8)	0.98 (0.83, 1.16) ^e
Razza ta Referenza – NT50 (titru) ^d	-	-	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)	289	10 415.5 (9 366.7, 11 581.8)	- (1.22, 1.56) ^g

Differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku xahar wara l-kors ta' tilqim

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5			Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-età	Paragun tal-gruppi tal-vacċin ≥ 56 sena	
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56	Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 /Comirnaty
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^j)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	294	180 (61.2) (55.4, 66.8)	282	188 (66.7) (60.8, 72.1)	273	127 (46.5) (40.5, 52.6)	-3.03 (-9.68, 3.63) ^m	26.77 (19.59, 33.95) ⁿ

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kufidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta).

Nota: Ir-rispons seroloġiku huwa definit bħala kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja baži. Jekk il-kejl tal-linja baži huwa taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqim ta' ≥ 4 × LLOQ jitqies bħala rispons seroloġiku.

- a. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spēċifikat fil-punt ta' zmien spēċifikat meta ttieħed il-kampjun.

- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewg naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal 0.5 × LLOQ.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewg naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-medji ta' LS u CIs korrispondenti bbaži ta' analizi ta' titri newtralizzanti trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni linear b'termini ta' titru newtralizzanti tal-linjal baži (*log scale*) u l-grupp tal-vaċċin jew il-grupp ta' età.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).
- e. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67.
- f. Superjorità hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 1.
- g. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ta' ≥ 0.8 .
- h. N = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat kemm fil-punt ta' ħin ta' qabel it-tilqima kif ukoll fil-punt ta' ħin meta ttieħed il-kampjun spċifikat. Dan il-valur huwa d-denominatur għall-kalkolu tal-perċentwali.
- i. n = Numru ta' partecipanti b'rispons serologiku għall-assay spċifikat fil-punt ta' ħin meta ttieħed il-kampjun spċifikat.
- j. CI eżatt ta' žewg naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- k. Differenza fil-proporzjonijiet, expressa bħala perċentwal.
- l. CI ta' žewg naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen stratifikat skond il-kategorija tat-titru newtralizzanti tal-linjal baži ($< \text{medjan}$, $\geq \text{medjan}$) għad-differenza fil-proporzjonijiet. Il-medjan tat-titru newtralizzanti tal-linjal baži gie kkalkulat abbaži tad-data miġbura f'daqqa f'żewg grupp ta' paragon.
- m. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku huwa ta' $> -10\%$.
- n. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku huwa ta' $> -5\%$.

Tabella 4. Titri medji ġeometriċi – Sottogruppi ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ta' Studju 5 – qabel u xahar wara l-*booster* (ir-raba' doża) – partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – b'evidenza ta' infelżzjoni jew mingħajrha – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5					
		12 sa 17-il sena		18 sa 55 sena		56 sena jew aktar	
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	104	1 105.8 (835.1, 1 464.3)	294	569.6 (471.4, 688.2)	284	458.2 (365.2, 574.8)
	Wara xahar	105	8 212.8 (6 807.3, 9 908.7)	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)
Razza ta' Referenza – NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	105	6 863.3 (5 587.8, 8 430.1)	296	4 017.3 (3 430.7, 4 704.1)	284	3 690.6 (3 082.2, 4 419.0)
	Wara xahar	105	23 641.3 (20 473.1, 27 299.8)	296	16 323.3 (14 686.5, 18 142.6)	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)

Taqsiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrom respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewg naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew

- isettjati għal $0.5 \times$ LLOQ.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4-5).

Comirnaty

Studju 2 huwa studju b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, ta' Faži 1/2/3, randomised, ikkontrollat bil-plaċebo, biex tinstab id-doża t-tajba (*dose-finding*) li fih l-observaturi ma kinux jafu x'doża nghatħat (*observer-blind*), biex jintgħażlu il-kandidati ghall-vaċċin u dwar l-effikaċja, f'parteċipanti b'età ta' 12-il sena jew aktar. Ir-randomisation kienet stratifikata skont l-età: 12 sa 15-il sena, 16 sa 55 sena, jew 56 sena u aktar, b'minimu ta' 40% tal-parteċipanti fil-grupp ta' ≥ 56 sena. L-istudju eskluda parteċipanti li kienu immunokompromessi u dawk li kellhom dijanjosi klinika jew mikrobiologika preċedenti tal-COVID-19. Parteċipanti b'mard stabbli eżistenti minn qabel, definit bħala mard li ma jeħtiegx bidla sinifikanti fit-terapija jew dħul l-isptar ghall-aggravar tal-marda matul is-6 ġimħat qabel ir-registrazzjoni, gew inkluži, bħalma kienu inkluži parteċipanti b'infezzjoni stabbli magħrufa bil-virus tal-immunodeficiency umana (HIV, *human immunodeficiency virus*), il-virus tal-epatite C (HCV, *hepatitis C virus*) jew il-virus tal-epatite B (HBV, *hepatitis B virus*).

Effikaċja f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fil-porzjon ta' Faži 2/3 ta' Studju 2, abbaži ta' *data* akkumulata sal-14 ta' Novembru 2020, madwar 44 000 parteċipant gew randomised b'mod ugħalli u kellhom jirċievu 2 doži tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 approvat inizjalment jew plaċebo. L-analiżi tal-effikaċja inkludew parteċipanti li rċevew it-tieni tilqima tagħħom fi żmien 19 sa 42 jum wara l-ewwel tilqima tagħħom. Il-maġġoranza (93.1%) tal-persuni li rċevew il-vaċċin irċevew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doža. Il-parteċipanti huma ppjanati li jiġu segwiti sa 24 xahar wara Doža 2, ghall-valutazzjonijiet tas-sigurtà u l-effikaċja kontra l-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 14-il jum qabel u wara l-ghoti tal-vaċċin tal-influwenza sabiex jirċievu jew plaċebo jew il-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 60 jum qabel jew wara li rċevew prodotti tad-demm/tal-plażma jew immunoglobulini matul u sa tmiem l-istudju sabiex jirċievu jew plaċebo jew il-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni għall-analiżi tal-punt finali primarju tal-effikaċja kienet tinkludi 36 621 parteċipant b'età ta' 12-il sena jew aktar (18 242 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 18 379 fil-grupp tal-plaċebo) li ma kellhomx evidenza ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 sa 7 ijiem wara t-tieni doża. Barra minn hekk, 134 parteċipant kellhom età ta' bejn 16 u 17-il sena (66 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 68 fil-grupp tal-plaċebo) u 1 616-il parteċipant kellhom età ta' 75 sena jew aktar (804 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 u 812 fil-grupp tal-plaċebo).

Fiż-żmien tal-analiżi primarja tal-effikaċja, il-parteċipanti kienu gew segwiti għal COVID-19 sintomatika għal total ta' 2 214-il sena ta' persuna (*person-years*) għall-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 u għal total ta' 2 222 sena ta' persuna fil-grupp tal-plaċebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza klinika sinifikanti fl-effikaċja globali tal-vaċċin f'parteċipanti li kienu f'riskju ta' COVID-19 severa inkluži dawk b'komorbidità waħda jew aktar li jżidu r-riskju ta' COVID-19 severa (eż. ażżma, indiċi tal-massa tal-ġisem (BMI, *body mass index*) ta' $\geq 30 \text{ kg/m}^2$, mard kroniku tal-pulmun, dijabete mellitus, pressjoni għolja).

L-informazzjoni dwar l-effikaċja tat-tilqima hija ppreżentata fit-Tabella 5.

Tabella 5. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem)

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża f’parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 N^a = 18 198 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a = 18 325 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta’ 95%)^e
Il-parteċipanti kollha	8 2.214 (17 411)	162 2.222 (17 511)	95.0 (90.0, 97.9)
16 sa 64 sena	7 1.706 (13 549)	143 1.710 (13 618)	95.1 (89.6, 98.1)
65 sena jew aktar	1 0.508 (3 848)	19 0.511 (3 880)	94.7 (66.7, 99.9)
65 sa 74 sena	1 0.406 (3 074)	14 0.406 (3 095)	92.9 (53.1, 99.8)
75 sena jew aktar	0 0.102 (774)	5 0.106 (785)	100.0 (-13.1, 100.0)

Nota: Każijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 [*Definizzjoni tal-każ: (mill-inqas 1 minn) deni, sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar, qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar, tkexxix ta’ bard, ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar, telf ġdid ta’ toghma jew xamm, ugħiġ fil-grizmejn, dijarea jew rimettar.]

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew l-ahħar doża) ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jigħiġi negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ testijiet ta’ amplifikazzjoni ta’ acidi nuklejici (NAAT, *nucleic acid amplification tests*) [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna ghall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien ghall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju ghall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta’ żewġ naħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza. CI mhux aġġustat għall-multipliċità.

L-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla ma’ plaċebo kienet ta’ 94.6% (intervall ta’ kunfidenza ta’ 95% ta’ 89.6% sa 97.6%) f’parteċipanti b’età minn 16-il sena ’l fuq bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, analiżi tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u parteċipanti b’komorbiditajiet medici assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 severa.

Analiżi aġġornata tal-effikaċja twettqet b’każijiet addizzjonalni kkonfermati ta’ COVID-19 akkumulati waqt segwit u kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinu jafu liema sustanza qed tingħata, li tirrappreżenta sa 6 xhur wara t-tieni Doża fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

L-informazzjoni aġġornata dwar l-effikaċja tal-vaċċin hija ppreżentata fit-Tabella 6.

Tabella 6. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2* preċedenti qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) matul il-perjodu ta’ segwit u kkontrollat bil-plaċebo

Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 20 998 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a = 21 096 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ^e ta’ 95%)
Il-parteċipanti kollha ^f	77 6.247 (20 712)	850 6.003 (20 713)	91.3 (89.0, 93.2)
16 sa 64 sena	70 4.859 (15 519)	710 4.654 (15 515)	90.6 (87.9, 92.7)
65 sena jew aktar	7 1.233 (4 192)	124 1.202 (4 226)	94.5 (88.3, 97.8)
65 sa 74 sena	6 0.994 (3 350)	98 0.966 (3 379)	94.1 (86.6, 97.9)
75 sena jew aktar	1 0.239 (842)	26 0.237 (847)	96.2 (76.9, 99.9)

Nota: Każijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta’ Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta’ bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta’ toghma jew xamm; uġiġ fil-griżmejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inkluži fl-analizi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna għall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, confidence interval) ta’ 95% ta’ żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza.
- f. Inkluži każijiet ikkonfermati f’parteċipanti ta’ età minn 12 sa 15-il sena: 0 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19; 16 fil-grupp tal-plaċebo.

Fl-analizi aġġornata tal-effikaċja, l-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža meta mqabbla mal-plaċebo kienet ta’ 91.1% (CI ta’ 95% ta’ 88.8% sa 93.0%) fil-perjodu meta l-varjanti Wuhan/tat-tip Selvaġġ u Alpha kien r-razex predominant li kienu qed jiċċirkolaw f’parteċipanti fil-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, l-analizi aġġornata tal-effikaċja skont is-sottogrupp urew stimi tal-punti tal-effikaċja simili bejn is-sessi, il-gruppi etniċi, il-geografija u l-parteċipanti b’komorbiditajiet medici u obeżiżità assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 sever.

Effikaċja kontra COVID-19 severa

Analizi aġġornata tal-effikaċja tal-punti finali sekondarji tal-effikaċja appoġġjat il-benefiċċju tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni ta’ COVID-19 severa.

Mit-13 ta’ Marzu 2021, l-effikaċja tal-vaċċin kontra COVID-19 severa hija ppreżentata biss għall-parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (Tabella 7) peress li l-ġhadd ta’ każijiet ta’ COVID-19 f’parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 kien l-istess bħal

dak f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kemm fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 kif ukoll fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 7. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 severa f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 abbaži tal-Food and Drug Administration (FDA)* wara l-ewwel Doża jew minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fil-perjodu ta' segwitu kkontrollat bi plaċebo

	Kažijiet bil-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Kažijiet bil-Plaċebo n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95% ^c)
Wara l-ewwel Doża ^d	1 8.439 ^e (22 505)	30 8.288 ^e (22 435)	96.7 (80.3, 99.9)
7 ijiem wara t-tieni Doża ^f	1 6.522 ^g (21 649)	21 6.404 ^g (21 730)	95.3 (70.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexxix ta' bard; ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta' togħma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Mard sever bil-COVID-19 kif definit mill-FDA huwa COVID-19 ikkonfermata u l-preżenza ta' mill-inqas 1 minn dawn li ġejjin:

- Sinjal kliniči waqt il-mistrieh li jindikaw mard sistemiku sever (rata respiratorja ta' ≥ 30 nifs kull minuta, rata ta' taħbi tal-qalb ta' ≥ 125 taħbita kull minuta, saturazzjoni ta' ossigeno ta' $\leq 93\%$ fuq l-arja tal-kamra fil-livell tal-bahar, jew proporzjon ta' pressjoni parzjali ta' ossigeno fl-arterji għal ossigeno meħud 'il ġewwa frazzjonali < 300 mm Hg);
- Insuffiċjenza respiratorja [definita bħala l-ħtieġa ta' ossigeno bi fluss ġholi, ventilazzjoni mhux invażiva, ventilazzjoni mekkanika jew ossigenazzjoni ekstrakorporali b'membrana (ECMO, *Extracorporeal Membrane Oxygenation*)];
- Evidenza ta' xokk (pressjoni sistolika tad-demm < 90 mm Hg, pressjoni dijastolika tad-demm < 60 mm Hg, jew ħtieġa ta' vasopressors);
- Disfunkzjoni akuta sinifikanti tal-kliewi, tal-fwied jew newroloġika;
- Dħul t-Taqsima ta' Kura Intensiva;
- Mewt.

a. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.

b. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.

c. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

d. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni tal-effikaċja kollha disponibbi (intenzjoni li tiġi ttrattata modifikata) tal-ewwel Doża li kienet tinkludi l-partecipanti randomised kollha li rċevew mill-inqas doża waħda tal-intervent tal-istudju.

e. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa mill-ewwel Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

f. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) li nkludiet il-partecipanti eligibbi randomised kollha magħżula li jirċieva d-doża(i) kollha tal-intervent tal-istudju kif randomised fil-perjodu definit minn qabel, li m'għandhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra tal-protokoll kif determinat mit-tabib.

g. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

Effikaċja u immunoġenicità f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi inizjali ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena (li tirrappreżenta żmien ta' segwitu medjan ta' $>$ xahrejn wara d-Doża 2) mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda każ f'1 005 parteċipanti li rċevew il-vaċċin u 16-il każ minn 978 li rċevew plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 75.3, 100.0). F'partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kažijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 18-il każ fl-1 110 parteċipanti li rċevew plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 78.1, 100.0).

Ġew imwettqa analiziżiet tal-effikaċja aġġornati b'aktar kažijiet ta' COVID-19 ikkonfermat akkumulati matul is-segwit u kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżentaw sa 6 xhur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analiżi tal-effikaċja aġġornata ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f'1 057 partecipant li rċevew il-vaċċin u kien hemm 28 kaž mill-1 030 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt ghall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 86.8, 100.0) fil-perjodu meta l-varjant Alpha kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F'partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kažijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 30 kaž fil-1 109 partecipanti li rċevew il-plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt ghall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 87.5, 100.0).

Fi studju 2, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' SARS-CoV-2 xahar wara d-Doża 2 twettqet f'sottogrupp ta' partecipanti magħżula b'mod każwali li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni ta' SARS CoV-2 fil-passat sa xahar wara d-Doża 2, li qabbel ir-rispons f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena ($n = 190$) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena ($n = 170$).

Il-proporzjon tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) fil-grupp ta' età minn 12 sa 15-il sena meta mqabbel mal-grupp ta' età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.76, b'CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ta' 1.47 sa 2.10. Għalhekk, il-kriterju ta' nuqqas ta' inferjorità ta' 1.5 darbiet intlaħaq hekk kif il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għall-proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*] kien ta' > 0.67 .

Effikaċja u immunoġenicità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži

Studju 3 huwa studju ta' Fażi 1/2/3 li jinkludi porzjon *open-label* biex tinstab id-doża t-tajba tal-vaċċin (Fażi 1) u porzjon dwar l-effikaċja b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, randomised, ikkontrollat b'soluzzjoni ta' ilma bil-melh bhala plaċebo, li fih l-osservaturi ma kinux jafu x'doża nħħat (observer-blind), (Fażi 2/3) li rregistra partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Il-maġgoranza (94.4%) tal-persuni randomised li rċevew il-vaċċin irċevew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doża.

L-ewwel riżultati deskrittivi tal-effikaċja tal-vaċċin fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 huma ppreżentati fit-Tabella 8. F'partecipanti b'evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 ma kien osservat l-ebda kaž ta' COVID-19, la fil-grupp tal-vaċċin u lanqas fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 8. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża: Mingħajr evidenza ta' infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża – Fażi 2/3 – Popolazzjoni li setghet tiġi evalwata ghall-effikaċja magħmula minn tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena

Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 10 mcg/doża N ^a =1 305 Kažijiet n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a =663 Kažijiet n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95%)	
Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena	3 0.322 (1 273)	16 0.159 (637)	90.7 (67.7, 98.3)

Nota: Kažijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla gdida jew

li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta' bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġdid ta' togħma jew xamm; uġiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

- * Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi ghall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inklużi fl-analiżi.
- a. N = Numru ta' parteċipanti fil-grupp spċifikat.
- b. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partēcipanti kollha f-kull grupp f-riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kazijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' parteċipanti f-riskju għall-punt finali.

Ġiet imwettqa analiżi tal-effikaċċja spċifikata minn qabel immexxija minn ipoteżi b'aktar kazijiet ta' COVID-19 ikkonfermati akkumulati matul is-segwitu kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżenta sa 6 xhur wara d-Doža 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċċja.

Fl-analiżi tal-effikaċċja ta' Studju 3 fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, kien hemm 10 kazijiet f'2 703 parteċipanti li rċevew il-vacċin u 42 każ minn 1 348 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċċja hija 88.2% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 76.2, 94.7) fil-perjodu meta l-varjant Delta kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F-partēcipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 12-il każ fit-3 018 li rċevew il-vacċin u 42 każ fl-1 511-il partēcipant li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċċja hija 85.7% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 72.4, 93.2).

Fi Studju 3, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% *neutralising titres*) ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža f-sottogrupp ta' parteċipanti magħżula b'mod każwali wriet effettività permezz ta' immunobridging tar-risponsi immunitarji li qabbel tħalli b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 3 ma' parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 2 li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara it-tieni Doža, li jissodisfaw il-kriterji ta' immunobridging spċifikati minn qabel kemm għall-proporzjon medju ġemetriku [GMR, *geometric mean ratio*] kif ukoll għad-differenza fir-rati tar-rispons serologiku b'rispons serologiku definit bhala kisba ta' żieda ta' mill-inqas 4 darbiet f'NT50 ta' SARS-CoV-2 mil-linja bażi (qabel l-ewwel Doža).

Il-GMR ta' NT50 ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) għal dak ta' adulti żgħażaq b'età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.04 (CI ta' 95% ta' żewġ naħħat: 0.93, 1.18). Fost il-partēcipanti mingħajr evidenza preċedenti ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-tieni Doža, 99.2% tat-tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena u 99.2% tal-partēcipanti b'età minn 16 sa 25 sena kellhom rispons serologiku xahar wara it-tieni Doža. Id-differenza fil-proporzjonijiet ta' parteċipanti li kellhom rispons serologiku bejn iż-żewġ gruppi ta' età (tfal - adulti żgħażaq) kienet ta' 0.0% (CI ta' 95% ta' żewġ naħħat: -2.0%, 2.2%). Din l-informazzjoni hija ppreżentata fit-Tabella 9.

Tabella 9. Sommarju tal-proporzjon medju ġeometriku għal titru newtralizzanti ta' 50% u differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons serologiku – paragun ta' tħal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (Studju 3) ma' parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena (Studju 2) – parteċipanti mingħajr evidenza ta' infelazzjoni sa xahar wara t-tieni Doża – sottogrupp ta' immunobridging – Fażi 2/3 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunogeniċità

		Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19		5 snin sa 11-il sena/ 16 sa 25 sena	
		10 mcg/doża 5 snin sa 11-il sena N ^a =264	30 mcg/doża 16 sa 25 sena N ^a =253		
	Punt ta' żmien ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)	Lahqu l-oggettiv ta' immunobridging ^e (Y/N)
Titru newtralizzanti ta' 50% medju ġeometriku^f (GMT^c)	Xahar wara t-tieni Doża	1 197.6 (1 106.1, 1 296.6)	1 146.5 (1 045.5, 1 257.2)	1.04 (0.93, 1.18)	Y
	Punt ta' żmien ^b	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	Differenza % ⁱ (CI ta' 95% ^j)	Lahqu l-oggettiv ta' immunobridging k (Y/N)
Rata ta' rispons serologiku (%) għal titru newtralizzanti ta' 50%^f	Xahar wara t-tieni Doża	262 (99.2) (97.3, 99.9)	251 (99.2) (97.2, 99.9)	0.0 (-2.0, 2.2)	Y

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NAAT = nucleic acid amplification test (test tal-amplifikazzjoni tal-aċċidi nukleici); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (Coronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta -).

Nota: Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doża) ta' infelazzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] fil-vista tal-ewwel Doża u xahar wara t-tieni Doża, SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-visti tal-ewwel Doża u tat-tieni Doża, u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doża) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluzi fl-analizi.

Nota: Rispons serologiku huwa definit bhala l-kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linjal baži (qabel l-ewwel Doża). Jekk il-kejl tal-linjal baži jkun taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqima ta' $\geq 4 \times \text{LLOQ}$ jitqies bhala rispons serologiku.

- a. N = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati qabel it-tilqim u xahar wara t-tieni Doża. Dawn il-valuri huma wkoll id-denominaturi wżati fil-kalkoli tal-perċentwali għar-rati ta' rispons serologiku.
- b. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tat-titri (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena) u s-CI korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t).
- e. Immunobridging abbażi ta' GMT jiġi ddikjara jekk il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħħat għal GMR huwa akbar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ≥ 0.8 .
- f. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 mNeonGreen Virus Microneutralization Assay. L-assay juža virus reporter fluorexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni

- tal-virus tinqara fuq monosaffi taċ-ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni reċiproka tas-serum li fiha 50% tal-virus jigi newtralizzat.
- n = Numru ta' partecipanti b'rispons serologiku abbaži ta' NT50 xahar wara t-tieni Doża.
 - CI ta' żewġ naħat eżatt huwa bbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
 - Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala perċentwali (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena).
 - CI ta' żewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen għad-differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala persentagg.
 - Immunobridging abbaži tar-rata ta' rispons serologiku huwa ddikjarat jekk il-limitu t'isfel tas-CI ta' 95% ta' 2 naħat għad-differenza fir-rispons serologiku ikun akbar minn -10.0%.

Immunoġeniċità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doża booster

Ingħatat doża booster ta' Comirnaty lil 401 partecipant magħżula b'mod każwali fi Studju 3. L-effettività ta' doża booster fl-etajjiet minn 5 snin sa 11-il sena hija insinwata mill-immunoġeniċità. L-immunoġeniċità tagħha ġiet ivvalutata permezz ta' NT50 kontra r-razza ta' referenza ta' SARS-CoV-2 (USA_WA1/2020). Analizijiet ta' NT50 xahar wara d-doża booster imqabbla ma' qabel id-doża booster urew żieda sostanzjali fil-GMTs f'individwi b'età minn 5 snin sa 11-il sena li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni passata ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-2 doża u d-doża booster. Din l-analiżi hija miġbura fil-qosor f'Tabbera 10.

Tabella 10. Sommarju tat-titri medji ġeometriċi – NT50 – partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni – fażi 2/3 – sett tal-immunoġeniċità – b'età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġeniċità

Assay	Punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni ^a	Xahar wara d-doża booster (n ^b =67)	Xahar wara t-2 doża (n ^b =96)	Xahar wara d-doża booster/ Xahar wara t-2 doża GMR ^d (CI ta' 95% ^d)
		GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru)		2 720.9 (2 280.1, 3 247.0)	1 253.9 (1 116.0, 1 408.9)	2.17 (1.76, 2.68)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titre (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NT50 = 50% neutralizing titre (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (coronavirus tas-sindrom respiratorju akut gravi 2).

- Żmien spċifikat mill-protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- n = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati ghall-assay spċifikat bid-doża/punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni partikolari.
- GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmi medji tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Ir-riżultati tal-assay taħt l-LLOQ kienu stabbiliti għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fil-logaritmi tat-titri (Xahar Wara t-2 Doża mnaqqas minn Xahar Wara d-Doża Booster) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini ddiferiet l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b'Comirnaty fil-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Effett tossiku ġenerali

Firien li nghataw Comirnaty ġol-muskoli (li riċew 3 doži shah tal-bniedem darba fil-ġimgħa, li jiġi generaw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem) urew xi edima u eritema fis-sit tal-injezzjoni u żidiet fiċ-ċelluli bojod tad-demm (inkluži basofili u eosinofili) konsistenti ma' rispons infjammatorju kif ukoll formazzjoni ta' spazji żgħar (*vacuoles*) f'epatoċiti portali mingħajr evidenza ta' hxsara fil-fwied. L-effetti kollha kienu riversibbli.

Effett tossiku fuq il-ġeni/Riskju ta' kanċer

La saru studji dwar l-effett tossiku fuq il-ġeni u lanqas dwar ir-riskju ta' kanċer. Il-komponenti tal-vacċin (lipidi u mRNA) mhumiex mistennija li jkollhom potenzjal ta' effett tossiku fuq il-ġeni.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp ġie investigat fil-firien fi studju kkombinat dwar l-effett tossiku fuq il-fertilità u l-iżvilupp fejn firien nisa kien mogħtija Comirnaty ġol-muskoli qabel it-tħammir u waqt it-tqala (irċevew 4 doži shah tal-bniedem li jiġi generaw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem, mifruxa minn jum 21 qabel it-tħammir sa jum 20 tat-tqala). Ir-risponsi ta' antikorpi newtralizzanti għal SARS-CoV-2 kienu preżenti f'annimali materni minn qabel it-tħammir sa tniem l-istudju f'jum 21 wara t-twelid kif ukoll fil-feti u l-frieh. Ma kien hemm l-ebda effetti relatati mal-vacċin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, jew l-iżvilupp tal-embriju u l-fetu jew tal-frieh. M'hemmx *data* disponibbli dwar Comirnaty dwar it-trasferment tal-vacċin mill-plaċenta jew dwar it-tnejħiha fil-ħalib tas-sider.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)

2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)

1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

Kolesterol

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibbiltajiet

Dan il-prodott mediċinali m'għandux jithallat ma' prodotti mediċinali oħrajn.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Kunjett mhux miftuh

Kunjett iffrizat

18-il xahar meta jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Il-vacċin se jiġi riċevut ffrizat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut il-vacċin iffrizat jista' jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Kunjetti b'doża waħda

Meta jinhażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'doża waħda tal-vacċin jistgħu jinhallu mis-silġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew kunjetti individwali jistgħalli mis-silġ f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

Meta jinhażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'aktar minn doža waħda tal-vacċin jistgħalli mis-silġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 6 sīghat jew kunjetti individwali jistgħalli mis-silġ f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjett li nhall mis-silġ

10 ġimħat ta' hażna u trasport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-18-il xahar li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vacċin jitmexxa għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vacċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi oriġinali għandha tigi maqtugħha.
- Jekk il-vacċin jiġi riċevut f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost giet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-frigġ u d-data ta' meta jiskadi oriġinali suppost giet maqtugħha.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħa jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silġ jistgħu jiġi mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinhall mis-silġ, il-vacċin m'għandux jerġa' jiġi ffriżat.

Immaniġġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura rakkomandata waqt hażna fil-frigġ

- *Data* dwar l-istabbiltà tindika li l-kungett mhux miftuħ huwa stabbli sa 10 ġimħat meta jinħażen f'temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimħat f'temperatura bejn 2 °C u 8 °C.
- *Data* dwar l-istabbiltà tindika li l-kungett jista' jinħażen għal massimu ta' 24 siegħa f'temperaturi ta' 8 °C sa 30 °C, inkluż għal massimu ta' 12-il siegħa wara li l-kungett jittaqqab għall-ewwel darba.

Din l-informazzjoni hija maħsuba biex tiggwida lill-professjonisti tal-kura tas-saħħa f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura rakkomandata biss.

Kunjett miftuħ

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu giet murija għal 12-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C, li jinkludu sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Mil-lat mikrobijologiku, sakemm il-metodu tal-ftuħ ma jeskludix ir-riskji ta' kontaminazzjoni bil-mikrobi, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-hinijiet u l-kondizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fil-friza f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Waqt il-ħażna, evita kemm tista' l-esponenti għad-dawl tal-kamra, u evita esponenti għal dawl tax-xemx dirett u għal dawl ultravjola.

Għall-kondizzonijiet ta' hażna wara li jinhall mis-silġ u wara li jinfetaħ għall-ewwel darba, ara sejjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenitur u ta' dak li hemm gó fih

Dispersjoni ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 hija fornuta f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħgieg tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tal-plastik blu li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'siġill tal-aluminju.

Kunjett wieħed b'doża waħda fih doža waħda ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Kunjett wieħed b'aktar minn doža waħda (2.25 mL) fih 6 doži ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'doża waħda: 10 kunjetti.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'aktar minn doža waħda: 10 kunjetti.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġġar ieħor

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jigi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-sahħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħiż żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifika li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik blu u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doža dispersjoni għall-injezzjoni** (tfal minn 5 snin sa 11-il sena).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġbok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott ta' dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffrizziat dan għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffriżżati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg. Kun żgur li l-kunjetti nħallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
 - Kunjetti b'doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'doża waħda jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silg.
 - Kunjetti b'aktar minn doža waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'aktar minn doža waħda jista' jieħu 6 sigħat biex jinhall mis-silg.
- Meta cċaqlaq il-kunjetti għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C;** dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti individwali ffriżżati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.3 mL

- Qabel l-użu ġallat bil-mod billi taqleb il-kunjetti ta' taħt fuq għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Qabel thallat, id-dispersjoni li tkun inhallet mis-silg jista' jkun fiha partiċelli amorf i opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- Wara li thallat il-vacċin għandu jidher bhala dispersjoni čara sa kemmxejn opalex-xenti mingħajr l-ebda partiċelli viżibbli. Tużax il-vacċin jekk ikun hemm partiċelli jew tibdil fil-kulur.
- Iċċekkja jekk il-kunjett huwiex kunjett b'doża waħda inkella kunjett b'aktar minn doža waħda u segwi l-istruzzjonijiet applikabbli għall-immaniġġjar t'hawn taħt:
 - Kunjetti b'doża waħda
 - Igħbed doža waħda ta' 0.3 mL tal-vacċin.
 - Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.

- Kunjetti b'aktar minn doża waħda
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda fihom 6 doži ta' 0.3 mL kull waħda.
 - Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintuża darba u tintrema.
 - Igħed 0.3 mL ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Sabiex jingibdu 6 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex tingħibed is-sitt doża minn kunjett wieħed.

- Kull doża għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doża šiħha ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Irregista d-data/hin xierqa fuq il-kunjett. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat 12-il siegħha wara li l-kunjett ikun ittaqqab ghall-ewwel darba.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħiġiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
 An der Goldgrube 12
 55131 Mainz
 Il-Germanja
 Phone: +49 6131 9084-0
 Fax: +49 6131 9084-2121
 service@biontech.de

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Kunjetti b'doża waħda

EU/1/20/1528/015

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

EU/1/20/1528/016

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞ DID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Diċembru 2020
 Data tal-ahħar tiġid: 10 ta' ottubru 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Ägenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

▼ Dan il-prodott mediċinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġi rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĆINALI

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'aktar minn doża waħda b'għatu marun u għandu jiġi dilwit qabel l-użu.

Wara d-dilwizzjoni, kunjett wieħed (0.4 mL) fih 10 doži ta' 0.2 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Doża waħda (0.2 mL) fiha 1.5 mikrogrammi ta' tozinameran, u 1.5 mikrogrammi ta' famtozinameran,
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanopartīċelli tal-lipidi).

Tozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta'
traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ġellu mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina
spike (S) viral ta' SARS-CoV-2 (Original). Famtozinameran huwa 5'-capped messenger RNA
(mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ġellu mill-mudelli tad-
DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) viral ta' SARS-CoV-2 (Omicron BA.4-5).

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni (konċentrat sterili).

Il-vaċċin huwa dispersjoni ffrizata ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9).

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni huwa indikat għal tilqim attiv biex jipprevjeni l-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2,
fi trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

4.2 Pożoloġija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin mingħajr storja ta' t-testija ta' kors primarju tal-COVID-19
jew infezzjoni preċċidenti kkawżata minn SARS-CoV-2

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mikrogrammi)/doża jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bhala kors primarju ta' 3 doži (0.2 mL kull waħda). Huwa rakkommandat li tagħti t-tieni
doża 3 ġimħat wara l-ewwel doża segwita mit-tielet doża mogħtija mill-inqas 8 ġimħat wara t-tieni
doża (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Jekk it-tifel/tifla jagħlaq/tagħlaq 5 snin fil-perjodu ta' bejn id-doži tagħhom waqt il-kors primarju, huwa/hija għandu/ha jlesti/tlesti il-kors primarju bl-istess livell tad-doža ta' 3 mikrogrammi jew 1.5/1.5 mikrogrammi.

Trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin bi storja ta' tlestija ta' kors primarju tal-COVID-19 jew infel-żonja precedenti kkawżata minn SARS-CoV-2

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mikrogrammi/doža) jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bhala doža waħda ta' 0.2 mL għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Popolazzjoni immunokompromessa b'mod sever b'età minn 6 xhur sa 4 snin

Jistgħu jingħataw doži addizzjonal li huma immunokompromessi b'mod sever skont ir-rakkomandazzjonijiet nazzjonali (ara sezzjoni 4.4).

Bidla ma' tilqim ieħor

Il-kors primarju jista' jikkonsisti minn Comirnaty, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5, jew Comirnaty Omicron XBB.1.5 (jew taħlita) iżda li ma jaqbiżx in-numru totali ta' doži meħtieġa bhala kors primarju. Il-kors primarju għandu jingħata darba biss.

Bidla ta' Comirnaty ma' vaċċini tal-COVID-19 minn manifatturi oħra ma ġietx stabbilita.

Popolazzjoni pedjatrika

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

Is-sigurtà u l-effikaċċja tal-vaċċin fi trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur għadhom ma ġewx determinati s'issa.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mikrogrammi)/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni għandu jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni (ara sezzjoni 6.6).

Wara d-dilwizzjoni, kunjetti ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ikun fihom 10 doži ta' 0.2 mL tal-vaċċin. Sabiex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed, għandhom jintużaw siringi u/jew labar b'volum li ma jintużax żgħir. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labura b'volum li ma jistax jintużza tgħidha għandu jkollha volum li ma jistax jintużza ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed.

Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža shiħa ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqquqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Is-sit preferut huwa l-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Fi trabi b'età minn 6 xhur sa anqas minn 12-il xahar, is-sit tal-injezzjoni rakkomandat huwa n-naħha anterolaterali tal-koxxa. F'individwi b'età minn sena 'l fuq, is-sit tal-injezzjoni rakkomandat huwa n-naħha anterolaterali tal-koxxa jew il-muskolu deltojde.

Tinjettax il-vaċċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew ġol-ġilda.

Il-vaċċin m'għandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vaċċini jew prodotti mediciinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet fuq kif tholl mis-silġ, l-immaniġġar u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti mediciinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati b'mod ċar.

Rakkomandazzjonijiet ġenerali

Sensittività eċċessiva u anafilassi

Ġew irrapportati avvenimenti ta' anafilassi. Trattament mediku u sorveljanza xierqa għandhom dejjem ikunu disponibbli fil-pront f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ghoti tal-vaċċin.

Osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta hija rakkomandata wara t-tilqima. M'għandhiex tingħata doża oħra tat-tilqima lil dawk li kellhom anafilassi wara doża preċedenti ta' Comirnaty.

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite u perikardite wara tilqim b'Comirnaty. Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ftit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss wara t-tieni tilqima, u aktar ta' spiss f'irġiel iż-ġebla (ara sezzjoni 4.8). Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-każijiet jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom joqogħdu attenti għas-sinjalji u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma (inkluži ġenituri jew persuni li jieħdu ħsieb xi persuna oħra) għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifittxu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bhal uġiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta"nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom jikkonsultaw gwida u/jew speċjalisti biex jiddijanostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluži reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iper-ventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress (eż. sturdament, palpitazzjonijiet, zidiet fir-rata ta' taħbi tal-qalb, bidliet fil-pressjoni tad-demm, parestesija, ipoestesija u għaraq) jistgħu jseħħu f'assocjazzjoni mal-proċess tat-tilqima innifsu. Reazzjonijiet relatati ma' stress huma temporanji u jgħaddu waħedhom. L-individwi għandhom jiġi avżati biex jiġibdu l-attenzjoni tal-fornitur tat-tilqim dwar dawn is-sintomi għall-evalwazzjoni. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat koriment ikkawżat minn haġġi hażin.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tīgi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infezzjoni akuta. Il-preżenza ta' infezzjoni żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Trombocitopenija u disturbi fil-koagulazzjoni

Bhal b'injezzjonijiet gol-muskoli oħra, il-vaċċin għandu jingħata b'attenzjoni f'individwi li jkunu qed jircievu terapija kontra il-koagulazzjoni tad-demm jew dawk bi tromboċitopenija jew xi disturb fil-

koagulazzjoni (bħal emofilja) għax f'dawn l-individwi jistgħu jseħħu fsada jew tbenġil wara għoti ġol-muskoli.

Individwi immunokompromessi

L-effikaċja u s-sigurtà tal-vaċċin ma ġewx evalwati f'individwi immunokompromessi, inkluži dawk li jkunu qed jirċievu terapija immunosoppressiva. L-effikaċja ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 tista' tkun inqas f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vaċċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn provi kliniči li għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bħal kull vaċċin, it-tilqima b'Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 tista' ma jipproteġix lil kull minn jirċievi l-vaċċin. L-individwi jistgħu ma jkun ux protetti kompletament sa 7 ijiem wara t-tilqima tagħhom.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediciinati oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ġhoti ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 flimkien ma' tilqim ieħor ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mħuwiex maħsub għal individwi li għandhom età ta' aktar minn 5 snin.

Għal dettalji dwar l-użu f'individwi b'et à ta' aktar minn 5 snin, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 m'għandu l-ebda effett jew fiti li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq vetturi, issuq rota, u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaffettaw il-ħila biex issuq vetturi, issuq rota, jew thaddem magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Is-sigurtà ta' doża ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 hija insinwata minn *data* dwar is-sigurtà minn Comirnaty u vaċċini adattati għal Omicron.

Comirnaty

Trabi b'et à minn 6 xħur sa 23 xahar – wara 3 doži

F'analizi ta' Studju 3 (Fażi 2/3), 2 176 tarbija (1 458 Comirnaty 3 mcg approvat inizjalment u 718 plaċebo) kellhom età minn 6 xħur sa 23 xahar. Abbażi ta' *data* fil-perjodu ta' segwit *blinded* ikkontrollat bi plaċebo sad-data meta waqfet tingabar id-*data* tat-28 ta' Frar 2023, 720 tarbija b'et à minn 6 xħur sa 23 xahar li rċevew kors primarju ta' 3 doži (483 Comirnaty 3 mcg u 237 plaċebo) gew segwiti għal medjan ta' 1.7 xħur wara t-tielet doża.

L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi trabi b'et à minn 6 xħur sa 23 xahar li rċevew kwalunkwe doża tal-kors primarju kienu jinkludu irritabilità (> 60%), ġedla ta' nħas (> 40%), tnaqqis fl-apptit (> 30%), sensittività fis-sit tal-injezzjoni (> 20%), ħmura fis-sit tal-injezzjoni u deni (> 10%).

Tfal b'età minn sentejn sa 4 snin – wara 3 doži

F'analizi ta' Studju 3 (Faži 2/3), 3 541 tifel u tifla (2 368 Comirnaty 3 mcg u 1 173 placebo) kellhom età minn sentejn sa 4 snin. Abbaži ta' *data* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bi plačebo sad-data meta waqfet tingabar id-*data* tat-28 ta' Frar 2023, 1 268 tifel u tifla b'età minn sentejn sa 4 snin li rċevew kors primarju ta' 3 doži (863 Comirnaty 3 mcg u 405 plačebo) ġew segwiti għal medjan ta' 2.2 xhur wara t-tielet doža.

L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn sentejn sa 4 snin li rċevew kwalunkwe doža tal-kors primarju kienu jinkludu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni u għeja kbira (> 40%), īmura fis-sit tal-injezzjoni u deni (> 10%).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži

Fi Studju 3, total ta' 3 109 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew mill-inqas doža waħda ta' Comirnaty 10 mcg u total ta' 1 538 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew plačebo. Fiż-żmien tal-analiżi ta' Studju 3 Faži 2/3 b'data sa meta waqfet tingabar id-data tal-20 ta' Mejju 2022, 2 206 (1 481 Comirnaty 10 mcg u 725 plačebo) tifel u tifla ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža fil-perjodu ta' segwitu blinded ikkontrollat bil-plačebo. L-evalwazzjoni tas-sigurtà fi Studju 3 għadha għaddejja.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew 2 doži kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 50%), uġiġi ta' ras (> 30%), īmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($\geq 20\%$), uġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, u dijarea (> 10%).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doža booster

F'subsett minn Studju 3, total ta' 2 408 itfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena rċevew doža *booster* ta' Comirnaty 10 mcg mill-inqas 5 xhur (medda ta' bejn 5.3 u 19.4 xhur) wara li temmew is-serje primarja. L-analiżi tas-subsett ta' Faži 2/3 ta' Studju 3 hija bbażata fuq *data* sad-data meta waqfet tingabar id-*data* tat-28 ta' Frar, 2023 (ħin medjan ta' segwitu ta' 6.4 xhur).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doža *booster* kien simili għal dak osservat wara l-kors primarju. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena wara d-doža *booster* kienu wgiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 30%), uġiġi ta' ras (> 20%), uġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, īmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%).

Adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi ta' segwitu tas-sigurtà fit-tul fi Studju 2, 2 260 adolexxenti (1 131 Comirnaty u 1 129 plačebo) kellhom età minn 12 sa 15-il sena. Minn dawn, 1 559 adolexxenti (786 Comirnaty u 773 plačebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li rċevew 2 doži kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 90%), għeja kbira u uġiġi ta' ras (> 70%), uġiġi fil-muskoli u tkexkix ta' bard (> 40%), artralġja u deni (> 20%).

Parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fi Studju 2, total ta' 22 026 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew mill-inqas doža waħda ta' Comirnaty 30 mcg u total ta' 22 021 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew plačebo (inkluži 138 u 145 adolexxenti b'età ta' 16 u 17-il sena fil-gruppi tal-vaċċin u tal-plačebo, rispettivament). Total ta' 20 519 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew 2 doži ta' Comirnaty.

Fiż-żmien tal-analiżi ta' Studju 2 b'data meta waqfet tingabar id-*data* tat-13 ta' Marzu 2021 għall-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plačebo li fiha il-parteċipanti ma kinu jafu liema sustanza qed

tingħata sad-dati li fihom il-partecipanti saru jafu liema sustanza kienet qed tingħata, total ta' 25 651 (58.2%) partecipant (13 031 Comirnaty u 12 620 plaċebo) b'età ta' 16-il sena u aktar ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža. Dan inkluda total ta' 15 111-il partecipant (7 704 Comirnaty u 7 407 plaċebo) b'età minn 16 sa 55 sena u total ta' 10 540 (5 327 Comirnaty u 5 213 plaċebo) partecipant b'età ta' 56 sena jew aktar.

L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew 2 doži kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 80\%$), għejja kbira ($> 60\%$), uġiġi ta' ras ($> 50\%$), uġiġi fil-muskoli ($> 40\%$), tkexkix ta' bard ($> 30\%$), uġiġi fil-ġogi ($> 20\%$), deni u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($> 10\%$) u ġeneralment kienu ħtief jew moderati fl-intensità u għaddew fi ftit jiem wara t-tilqima. Frekwenza kemmxejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattogeničità kienet assoċjata ma' età akbar.

Il-profil tas-sigurtà f'545 partecipant b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew Comirnaty, li kien seropożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linjal baži, kien simili għal dak osservat fil-popolazzjoni ġenerali.

Partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doža booster

Sottogrupp mill-partecipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 306 adulti b'età minn 18 sa 55 sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doža *booster* ta' Comirnaty madwar 6 xhur (firxa ta' 4.8 sa 8.0 xhur) wara li rċevew Doža 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doža *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 8.3 xhur (firxa 1.1 sa 8.5 xhur) u 301 partecipant kienu ġew segwiti għal ≥ 6 xhur wara d-doža *booster* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (22 ta' Novembru 2021).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doža *booster* kien simili għal dak osservat wara 2 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 80\%$), għejja kbira ($> 60\%$), uġiġi ta' ras ($> 40\%$), uġiġi fil-muskoli ($> 30\%$), tkexkix ta' bard u artralġja ($> 20\%$).

Fi Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-*booster*, partecipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq reklutati minn Studju 2 irċevew doža *booster* ta' Comirnaty (5 081 partecipant), jew plaċebo (5 044 partecipant) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doža ta' Comirnaty. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doža *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 2.8 xhur (firxa 0.3 sa 7.5 xhur) wara d-doža *booster* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bil-plaċebo sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (8 ta' Frar 2022). Minn dawn, 1 281 partecipant (895 Comirnaty u 386 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara d-doža *booster* ta' Comirnaty. Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Sottogrupp mill-partecipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 825 adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doža *booster* ta' Comirnaty madwar 11.2 xhur (firxa ta' 6.3 sa 20.1 xahar) wara li rċevew Doža 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doža *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 9.5 xhur (firxa 1.5 sa 10.7 xhur) abbażi ta' *data* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (3 ta' Novembru 2022). Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Doža booster wara tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għal COVID-19

F'5 studji indipendenti dwar l-użu ta' doža *booster* ta' Comirnaty f'individwi li kienu lestew it-tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doža *booster* eterologa), ma ġew identifikati l-ebda problemi ta' sigurtà ġoddha (ara sezzjoni 5.1).

Comirnaty adattat għal Omicron

Trabi b'età minn 6 xhur sa 23 xahar – wara l-*booster* (ir-raba' doža)

F'sottogrupp minn Studju 6 (Faži 3), 39 partecipant b'età minn 6 xhur sa 23 xahar li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mcg) 2.1 sa 8.6 xhur wara li rċevew Doža 3. Partecipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.7 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar kienu irritabilità (> 20%), tnaqqis fl-apptit (> 10%), u ngħas (> 10%).

Tfal b'età minn sentejn sa 4 snin – wara l-booster (ir-raba' doža)

F'sottogrupp minn Studju 6 (Fażi 3), 124 parteċipant b'età minn sentejn sa 4 snin li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mcg) 2.2 sa 8.6 xhur wara li rċevew Doža 3. Parteċipanti li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.8 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn sentejn sa 4 snin kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 30%) u għeja kbira (> 20%).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-booster (ir-raba' doža)

F'sottogrupp minn Studju 6 (Fażi 3), 113-il parteċipant b'età minn 5 snin sa 11-il sena li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mcg) 2.6 sa 8.5 xhur wara li rċevew Doža 3. Parteċipanti li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.6 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 40%), uġiġi ta' ras (> 20%), u uġiġi fil-muskoli (> 10%).

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doža booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža)

F'sottogrupp minn Studju 5 (Fażi 2/3), 107 parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 313-il parteċipant b'età minn 18 sa 55 sena u 306 parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma) 5.4 sa 16.9 xhur wara li rċevew Doža 3. Parteċipanti li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.5 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 50%), uġiġi ta' ras (> 40%), uġiġi fil-muskoli (> 20%), tkexkix ta' bard (> 10%), u uġiġi fil-ġogji (> 10%).

Lista f'tabber ta' reazzjonijiet avversi minn studji kliniči ta' Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqeħid fis-suq f'individwi b'età ta' 6 xhur jew aktar

Reazzjonijiet avversi osservati waqt studji kliniči huma elenkti hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$), Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), Rari ħafna ($< 1/10\,000$), Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbi).

Tabella 1. Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči b'Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq b'Comirnaty f'individwi b'età ta' 6 xhur jew aktar

Klassi tas-Sistemi u tal-Organ	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni	Limfadenopatija ^a
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (eż. raxxi, ħakk, urtikarja, angjoedima ^b)
	Mhux magħrufa	Anafilassi
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni	Mhux komuni	Tnaqqis fl-aplit ^j
	Komuni ħafna	Irritabilità ^k
Disturbi psikjatriċi	Mhux komuni	Insomnja
	Komuni ħafna	Uġigħ ta' ras; ħedla ta' ngħas ^k
	Mhux komuni	Sturdament ^d ; letargija
	Rari	Paralisi akuta periferali fil-wiċċ ^c
Disturbi fis-sistema nervuża	Mhux magħrufa	Parestesija ^d ; ipoestesija ^d
	Rari ħafna	Mijokardite ^d ; perikardite ^d
	Komuni ħafna	Dijarea ^d
	Komuni	Dardir; rimettar ^d
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Mhux komuni	Għaraq eċċessiv; għaraq matul il-lejl
	Mhux magħrufa	Eritema multiforme ^d
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Uġigħ fil-ġogħi; uġigħ fil-muskoli
	Mhux komuni	Uġigħ fl-estremitajiet ^e
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mhux magħrufa	Emoragijsa mestrwali qawwija ^f
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Uġigħ fis-sit tal-injezzjoni; sensittività fis-sit tal-injezzjoni ^k ; għejja kbira; tkexxix ta' bard; deni ^f ; nefha fis-sit tal-injezzjoni
	Komuni	Hmura fis-sit tal-injezzjoni ^h
	Mhux komuni	Astenja; telqa tal-ġisem mingħajr sinjalji jew sintomi ta' mard; ħakk fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux magħrufa	Nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaccin ^d ; nefha fil-wiċċ ^g

- a. F'parteċipanti b'età ta' 5 snin jew aktar, kienet irrapportata frekwenza oħġla ta' limfadenopatija wara doža *booster* ($\leq 2.8\%$) milli wara d-doži primarji ($\leq 0.9\%$) tal-vaċċin.
- b. Il-kategorija tal-frekwenza ghall-angħoedima kienet rari.
- c. Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurtà tal-prova klinika sal-14 ta' Novembru 2020, għiet irrapportata paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) minn erba' parteċipanti fil-grupp tat-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Il-bidu tal-paralisi fil-wiċċ kien Jum 37 wara l-ewwel Doža (il-partecipant ma rċeviex it-tieni Doža) u Jiem 3, 9, u 48 wara t-tieni Doža. Ma ġie rrappurtat l-ebda każ ta' paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) fil-grupp tal-plaċebo.
- d. Reazzjoni avversa determinata wara t-tqegħid fis-suq.
- e. Jirreferi għad-driegħ li fih ingħata l-vaccin.
- f. Frekwenza oħġla ta' deni kienet osservata wara t-tieni doža meta mqabbel mal-ewwel doža.
- g. Ĝiet irrapportata nefha fil-wiċċ f'persuni bi storja ta' *filler* dermali li nghataw il-vaċċin fil-faži ta' wara t-tqegħid fis-suq.
- h. Hmura fis-sit tal-injezzjoni seħħet bi frekwenza oħġla (komuni ħafna) f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 11-il sena.
- i. Il-kategorija tal-frekwenza għal raxx kienet komuni f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar.
- j. Il-kategorija tal-frekwenza għal tnaqqis fl-aplit kienet komuni ħafna f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar.
- k. Irritabilità, sensittività fis-sit tal-injezzjoni, u ħedla ta' ngħas jappartjenu għall-partecipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar.
- l. Ħafna mill-każijiet dehru li ma kinu serji u kienu ta' natura temporanja.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijokardite u perikardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim b'Comirnaty hija l-ogħla f'irġiel iżgħar (ara sezzjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjoloġiči Ewropej kbar stħaw ir-riskju eċċessiv f'irġiel iżgħar wara t-tieni doża ta' Comirnaty. Studju wieħed wera li f'perjodu ta' sebat ijiem wara t-tieni doża kien hemm madwar 0.265 (95 % CI 0.255 – 0.275) kažijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju iehor, f'perjodu ta' 28 jum wara t-tieni doża kien hemm 0.56 (95 % CI 0.37 – 0.74) kažijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u l-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Data limitata tindika li r-riskju ta' mijokardite u perikardite wara t-tilqim b'Comirnaty fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena jidher li huwa aktar baxx milli fl-etagħnejha ta' 12-il sena sa 17-il sena.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi sospettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi sospettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa sospettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendix V](#) u jinkludu l-lott/numru tal-lott jekk disponibbli.

4.9 Doża eċċessiva

Data ta' doża eċċessiva hija disponibbli minn 52 partecipant fl-istudju inkluži fil-prova klinika li minħabba żball fid-dilwizzjoni rċevew 58 mikrogramma ta' Comirnaty. Ir-riċevituri tal-vaċċin ma rrappurtawx żieda fir-reattogenicità jew fir-reazzjonijiet avversi.

F'każ ta' doża eċċessiva, huma rakkomandati monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u trattament sintomatiku possibbli.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: vaċċini, vaċċini virali, Kodiċi ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-messenger RNA b'nucleoside modifikat f'Comirnaty hija fformulata f'nanoparticelli ta' lipidi, li jippermettu t-twassil ta' RNA li ma tirreplikax f'ċelluli ospiti biex issir espressjoni diretta temporanja tal-antiġen ta' SARS-CoV-2 S. L-mRNA tikkodifika għal S ta' tul shiħ ankrat fil-membrana, b'żewġ mutazzjonijiet tal-punt (*point mutations*) ġewwa l-helix centrali. Mutazzjoni ta' dawn iż-żewġ aċċidi amminiċi għal proline issakkar lil S f'konformazzjoni ta' prefużjoni antiġenikament preferuta. It-vaċċin iwassal kemm għal antikorp newtralizzanti kif ukoll għal risponsi immunitarji cellulari għall-antiġen spike (S), li jistgħu jikkontribwixxu għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effiċċajja

Comirnaty adattat għal Omicron

Immunogenicità fi trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin – wara l-booster (ir-raba' doża)

F'analizi ta' sottogrupp minn Studju 6, 60 partecipant b'età minn 6 xhur sa 4 snin irċevew booster (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mcg) wara li rċevew 3 doži preċedenti ta' Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni. Ir-riżultati jinkludu data dwar l-

immunoġenicità minn sottogrupp ta' paragun ta' parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin fi Studju 3 li rċeveli 3 doži ta' Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni.

Xahar wara d-doża *booster* (ir-raba' doża), doża *booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mcg) wassal għal titri newtralizzanti spċifici oħħla ta' Omicron BA.4-5 (irrispettivament mill-istat ta' SARS-CoV-2 fil-linja bażi) meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun li rċeveli 3 doži ta' Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mcg) wassal ukoll għal titri ta' referenza spċifici għar-razza simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun.

Ir-riżultati tal-immunoġenicità tal-vaċċin wara doża *booster* f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin huma pprezentati fit-Tabella 2.

Tabella2. Titri medji ġeometriċi – Sottogrupp ta' studju 6 – parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni – età minn 6 xhur sa 4 snin– popolazzjoni li setghet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Grupp tal-età	Punt ta' żmien meta tħieħed il-kampjun ^a	Grupp tal-Vaċċin (kif Assenjat/Randomised)			
			Studju 6 Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 1.5/1.5 mcg		Studju 3 Comirnaty 3 mcg Doża 3 u xahar wara Doża 3	
			n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)
Omicron BA.4-5 -- NT50 (titru) ^d	6 xhur sa 4 snin	Qabel it-tilqima	54	192.5 (120.4, 307.8)	54	70.5 (51.1, 97.2)
		Wara xahar	58	1 695.2 (1 151.8, 2 494.9)	54	607.9 (431.1, 857.2)
Razza ta' referenza -- NT50 (titru) ^d	6 xhur sa 4 snin	Qabel it-tilqima	57	2 678.1 (1 913.0, 3 749.2)	53	776.8 (536.4, 1 125.0)
		Wara xahar	58	9 733.0 (7 708.2, 12 289.6)	53	9 057.3 (7 223.4, 11 356.8)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMT = geometric mean titre (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrome respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien spċifikat meta tħieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f-Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).

Immunoġenicità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-booster (ir-raba' doża)

F'analizi interim ta' sottogrupp minn Studju 6, 103 parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li qabel kieni rċeveli serje primaria ta' 2 doži u doża *booster* b'Comirnaty irċeveli *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. Ir-riżultati jinkludu *data* dwar l-immunoġenicità minn sottogrupp ta' paragun b'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena fi Studju 3 li rċeveli 3 doži ta' Comirnaty. F'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċeveli ir-raba' doża ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċeveli it-tielet doża ta' Comirnaty, 57.3% u 58.4% kieni pozittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja bażi, rispettivament.

Ir-rispons immunitarju xahar wara doża *booster* (ir-raba' doża), ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal għal titri newtralizzanti spċifici għal Omicron BA.4/BA.5 ġeneralment simili meta

mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun li rċieva 3 doži ta' Comirnaty. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal ukoll għal titri ta' referenza spċifici ġħar-razza simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun.

Ir-riżultati tal-immunoġenicità tal-vaċċin wara doża *booster* f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena huma pprezentati fit-Tabella 3.

Tabella 3. Studju 6 – Proporzjon medju ġeometriku u Titri medji ġeometriċi – parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni – età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Grupp tal-Vaċċin (kif Assenjat/Randomised)				
		Studju 6 Comirnaty (Original/Omicron BA.4/BA.5) 10 mcg Doża 4 u Xahar Wara Doża 4		Studju 3 Comirnaty 10 mcg Doża 3 u Xahar Wara Doża 3		Studju 6 Comirnaty (Original/Omicron BA.4/BA.5)/Comirnaty 10 mcg
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)
Omicron BA.4-5 -- NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	488.3 (361.9, 658.8)	112	248.3 (187.2, 329.5)	-
	Wara xahar	102	2 189.9 (1 742.8, 2 751.7)	113	1 393.6 (1 175.8, 1 651.7)	1.12 (0.92, 1.37)
Razza ta' referenza -- NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	2 904.0 (2 372.6, 3 554.5)	113	1 323.1 (1 055.7, 1 658.2)	-
	Wara xahar	102	8 245.9 (7 108.9, 9 564.9)	113	7 235.1 (6 331.5, 8 267.8)	-

Taqṣiriet: CI = *confidence interval* (intervall ta' kunfidenza); GMR = *geometric mean ratio* (proporzjon medju ġeometriku); GMT = *geometric mean titer* (titru medju ġeometriku); LLOQ = *lower limit of quantitation* (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = *severe acute respiratory syndrome coronavirus 2* (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrom respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien spċifikat mill-Protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati ghall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal 0.5 × LLOQ.
- d. GMRs u CIs ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-Medji ta' LS ghall-assay u s-CIs korrispondenti bbażi ta' analiżi tar-riżultati tal-assay trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni lineari b'titri newtralizzanti tal-linjal bażi trasformati logaritmikament, l-istat ta' infezzjoni wara l-linjal bażi, u l-grupp tal-vaċċini bhala kovarjati.
- e. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).

Immunoġenicità f'parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara l-booster (ir-raba' doża)

F'analizi ta' sottogrupp minn Studju 5, 105 parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 297 parteċipant b'età minn 18 sa 55 sena u 286 parteċipant b'età minn 56 sena 'l fuq li qabel kienu rċevew serje primarja ta' 2 doži u doża *booster* b'Comirnaty irċeċew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 18 sa 55 sena u minn 56 sena 'l fuq, 75.2%, 71.7% u 61.5% kienu pozittivi għal SARS-CoV-2 fil-linjal bażi, rispettivament.

Analizi tat-titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% neutralizing antibody titres) kontra Omicron BA.4-5 u kontra razza ta' referenza fost parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 imqabbla ma' sottogrupp ta' parteċipanti minn Studju 4 li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty uriet superiorità ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal Comirnaty abbażi tal-proporzjon medju ġeometriku (GMR, geometric mean ratio) u nuqqas ta' inferiorità bbażi ta' differenza fir-rati ta' rispons serologiku fir-

rigward tar-rispons kontra Omicron BA.4-5, u nuqqas ta' inferjorità tar-rispons immunitarju kontra razza ta' referenza bbaži tal-GMR (Tabella 4).

Analizi ta' NT50 kontra Omicron BA.4/BA.5 fost partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena mqabbla ma' partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevel booster (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 uriet nuqqas ta' inferjorità tar-rispons kontra Omicron BA.4-5 fost partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena meta mqabbla ma' partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq kemm għal GMR kif ukoll għad-differenza fir-rati ta' rispons serologiku (Tabella 4).

L-istudju evalwa wkoll il-livell ta' NT50 ta' kontra Omicron BA.4-5 SARS-CoV-2 u razez ta' referenza qabel it-tilqim u xahar wara t-tilqim f'partecipanti li rċevel booster (ir-raba' doża) (Tabella 5).

Tabella 4. GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 u differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim – Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 minn Studju 5 u Comirnaty minn sottogrupp ta' Studju 4 – partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Studju 5 Comirnaty Original/Omicron BA.4-5			Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-età	Paragun tal-gruppi tal-vaccin
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar	56 sena jew aktar		Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56 sena	≥ 56 sena Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 /Comirnaty
	n ^a	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	GMR ^c (CI ta' 95% ^c)
Omicron BA.4-5 -- NT50 (titru) ^d	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)	282	938.9 (802.3, 1 098.8)	0.98 (0.83, 1.16) ^e
Razza ta Referenza – NT50 (titru) ^d	-	-	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)	289	10 415.5 (9 366.7, 11 581.8)	- (1.22, 1.56) ^g

Differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5			Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-età	Paragun tal-gruppi tal-vaccin ≥ 56 sena	
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar	56 sena jew aktar		Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 /Comirnaty	
N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^j)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)	
Omicron BA.4-5 -- NT50 (titru) ^d	294	180 (61.2) (55.4, 66.8)	282	188 (66.7) (60.8, 72.1)	273	127 (46.5) (40.5, 52.6)	-3.03 (-9.68, 3.63) ^m	26.77 (19.59, 33.95) ⁿ

Taqsiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kufidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limittu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrome respiratorja severa u akuta).

Nota: Ir-rispons seroloġiku huwa definit bhala kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja baži. Jekk il-kejl tal-linja baži huwa taht l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqim ta' $\geq 4 \times$ LLOQ jitqies bhala rispons seroloġiku.

- n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati ghall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ nahat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times$ LLOQ.
- GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ nahat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-medji ta' LS u CIs korrispondenti bbaži ta' analizi ta' titri newtralizzanti trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni linear b'termini ta' titru newtralizzanti tal-linja baži (*log scale*) u l-grupp tal-vaċċin jew il-grupp ta' età.
- NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).
- Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limittu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ nahat ghall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67.
- Superiorità hija ddikjarata jekk il-limittu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ nahat ghall-GMR huwa ta' aktar minn 1.
- Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limittu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ nahat ghall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ta' ≥ 0.8 .
- N = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati ghall-assay spċifikat kemm fil-punt ta' hin ta' qabel it-tilqima kif ukoll fil-punt ta' hin meta ttieħed il-kampjun spċifikat. Dan il-valur huwa d-denominatur ghall-kalkolu tal-perċentwali.
- n = Numru ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku ghall-assay spċifikat fil-punt ta' hin meta ttieħed il-kampjun spċifikat.
- CI eż-żott ta' żewġ nahat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bhala perċentwal.
- CI ta' żewġ nahat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen stratifikat skond il-kategorija tat-titru newtralizzanti tal-linja baži (< medjan, \geq medjan) għad-differenza fil-proporzjonijiet. Il-medjan tat-titri newtralizzanti tal-linja baži ġie kkalkulat abbaži tad-data miġbura f'daqqa f'żewġ grupperi ta' paragun.
- Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limittu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ nahat ghad-differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku huwa ta' $> -10\%$.
- Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limittu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ nahat ghad-differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku huwa ta' $> -5\%$.

Tabella 5. Titri medji ġeometriċi – Sottogruppi ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ta' Studju 5 – qabel u xahar wara l-boosters (ir-raba' doża) – parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – b'evidenza ta' infezzjoni jew mingħajrha – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5					
		12 sa 17-il sena		18 sa 55 sena		56 sena jew aktar	
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)
Omicron BA.4-5 -- NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	104	1 105.8 (835.1, 1 464.3)	294	569.6 (471.4, 688.2)	284	458.2 (365.2, 574.8)
	Wara xahar	105	8 212.8 (6 807.3, 9 908.7)	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)
Razza ta' Referenza -- NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	105	6 863.3 (5 587.8, 8 430.1)	296	4 017.3 (3 430.7, 4 704.1)	284	3 690.6 (3 082.2, 4 419.0)
	Wara xahar	105	23 641.3 (20 473.1, 27 299.8)	296	16 323.3 (14 686.5, 18 142.6)	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)

Taqsiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kufidenza); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limittu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrome respiratorja severa u akuta).

- Żmien spċifikat mill-Protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati ghall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.

- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4-5).

Comirnaty

Studju 2 huwa studju b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, ta' Faži 1½3, randomised, ikkontrollat bil-plačebo, biex tinstab id-doża t-tajba (*dose-finding*) li fih l-observaturi ma kinux jafu x'doża ngħatat (*observer-blind*), biex jintgħażlu il-kandidati ghall-vaccin u dwar l-effikaċja, f'parteċipanti b'età ta' 12-il sena jew aktar. Ir-randomisation kienet stratifikata skont l-età: 12 sa 15-il sena, 16 sa 55 sena, jew 56 sena u aktar, b'minimu ta' 40% tal-parteċipanti fil-grupp ta' ≥ 56 sena. L-istudju eskluda parteċipanti li kienu immunokompromessi u dawk li kellhom dijanjosi klinika jew mikrobiologika preċedenti tal-COVID-19. Parteċipanti b'mard stabbli eżistenti minn qabel, definit bħala mard li ma jeħtiegx bidla sinifikanti fit-terapija jew dhul l-isptar ghall-aggravar tal-marda matul is-6 ġimħat qabel ir-registrazzjoni, ġew inkluži, bħalma kienu inkluži parteċipanti b'infezzjoni stabbli magħrufa bil-virus tal-immunodeficiency umana (HIV, *human immunodeficiency virus*), il-virus tal-epatite C (HCV, *hepatitis C virus*) jew il-virus tal-epatite B (HBV, *hepatitis B virus*).

Effikaċja f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fil-porzjon ta' Faži 2/3 ta' Studju 2, abbaži ta' *data* akkumulata sal-14 ta' Novembru 2020, madwar 44 000 parteċipant ġew randomised b'mod ugħali u kellhom jirċievu 2 doži tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 approvat inizjalment jew plačebo. L-analiżi tal-effikaċja inkludew parteċipanti li rċevew it-tieni tilqima tagħhom fi żmien 19 sa 42 jum wara l-ewwel tilqima tagħhom. Il-maġgoranza (93.1%) tal-persuni li rċevew il-vaccin irċevew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doża. Il-parteċipanti huma ppjanati li jiġi segwiti sa 24 xahar wara Doża 2, ghall-valutazzjonijiet tas-sigurtà u l-effikaċja kontra l-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 14-il jum qabel u wara l-ghoti tal-vaccin tal-influwenza sabiex jirċievu jew plačebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 60 jum qabel jew wara li rċevew prodotti tad-demm/tal-plażma jew immunoglobulini matul u sa tmiem l-istudju sabiex jirċievu jew plačebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni ghall-analiżi tal-punt finali primarju tal-effikaċja kienet tinkludi 36 621 parteċipant b'età ta' 12-il sena jew aktar (18 242 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 18 379 fil-grupp tal-plačebo) li ma kellhomx evidenza ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 sa 7 ijiem wara t-tieni doża. Barra minn hekk, 134 parteċipant kellhom età ta' bejn 16 u 17-il sena (66 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 68 fil-grupp tal-plačebo) u 1 616-il parteċipant kellhom età ta' 75 sena jew aktar (804 fil-grupp tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u 812 fil-grupp tal-plačebo).

Fiż-żmien tal-analiżi primarja tal-effikaċja, il-parteċipanti kienu ġew segwiti għal COVID-19 sintomatika għal total ta' 2 214-il sena ta' persuna (*person-years*) ghall-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u għal total ta' 2 222 sena ta' persuna fil-grupp tal-plačebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza klinika sinifikanti fl-effikaċja globali tal-vaccin f'parteċipanti li kienu f'riskju ta' COVID-19 severa inkluži dawk b'komorbidità waħda jew aktar li jżidu r-riskju ta' COVID-19 severa (eż. ażżma, indiċi tal-massa tal-ġisem (BMI, *body mass index*) ta' $\geq 30 \text{ kg/m}^2$, mard kroniku tal-pulmun, dijabete mellitus, pressjoni għolja).

L-informazzjoni dwar l-effikaċja tat-tilqima hija ppreżentata fit-Tabella 6.

Tabella 6. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età --parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża --popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem)

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża f’parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 N^a = 18 198 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a = 18 325 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta’ 95%)^e
Il-parteċipanti kollha	8 2.214 (17 411)	162 2.222 (17 511)	95.0 (90.0, 97.9)
16 sa 64 sena	7 1.706 (13 549)	143 1.710 (13 618)	95.1 (89.6, 98.1)
65 sena jew aktar	1 0.508 (3 848)	19 0.511 (3 880)	94.7 (66.7, 99.9)
65 sa 74 sena	1 0.406 (3 074)	14 0.406 (3 095)	92.9 (53.1, 99.8)
75 sena jew aktar	0 0.102 (774)	5 0.106 (785)	100.0 (-13.1, 100.0)

Nota: Każijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 [*Definizzjoni tal-każ: (mill-inqas 1 minn) deni, sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar, qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar, tkexxix ta’ bard, ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar, telf ġdid ta’ toghma jew xamm, ugħiġ fil-grizmejn, dijarea jew rimettar.]

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew l-ahħar doża) ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jigħiġi negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ testijiet ta’ amplifikazzjoni ta’ acidi nuklejici (NAAT, *nucleic acid amplification tests*) [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna ghall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien ghall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju ghall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta’ żewġ naħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza. CI mhux aġġustat għall-multipliċità.

L-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla ma’ plaċebo kienet ta’ 94.6% (intervall ta’ kunfidenza ta’ 95% ta’ 89.6% sa 97.6%) f’parteċipanti b’età minn 16-il sena ’l fuq bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, analiżi tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u parteċipanti b’komorbiditajiet medici assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 severa.

Analizi aġġornata tal-effikaċja twettqet b’każijiet addizzjonalni kkonfermati ta’ COVID-19 akkumulati waqt segwitu kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinu jafu liema sustanza qed tingħata, li tirrappreżenta sa 6 xhur wara t-tieni Doża fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

L-informazzjoni aġġornata dwar l-effikaċja tal-vaċċin hija ppreżentata fit-Tabella 7.

Tabella 7. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2* preċedenti qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) matul il-perjodu ta’ segwit u kkontrollat bil-plaċebo

Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 20 998 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a = 21 096 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ^e ta’ 95%)
Il-parteċipanti kollha ^f	77 6.247 (20 712)	850 6.003 (20 713)	91.3 (89.0, 93.2)
16 sa 64 sena	70 4.859 (15 519)	710 4.654 (15 515)	90.6 (87.9, 92.7)
65 sena jew aktar	7 1.233 (4 192)	124 1.202 (4 226)	94.5 (88.3, 97.8)
65 sa 74 sena	6 0.994 (3 350)	98 0.966 (3 379)	94.1 (86.6, 97.9)
75 sena jew aktar	1 0.239 (842)	26 0.237 (847)	96.2 (76.9, 99.9)

Nota: Każijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta’ Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta’ bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta’ toghma jew xamm; uġiġ fil-griżmejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inkluži fl-analizi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna għall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, confidence interval) ta’ 95% ta’ žewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza.
- f. Inkluži każijiet ikkonfermati f’parteċipanti ta’ età minn 12 sa 15-il sena: 0 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19; 16 fil-grupp tal-plaċebo.

Fl-analizi aġġornata tal-effikaċja, l-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža meta mqabbla mal-plaċebo kienet ta’ 91.1% (CI ta’ 95% ta’ 88.8% sa 93.0%) fil-perjodu meta l-varjanti Wuhan/tat-tip Selvaġġ u Alpha kien r-razex predominant li kienu qed jiċċirkolaw f’parteċipanti fil-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, l-analizi aġġornata tal-effikaċja skont is-sottogrupp urew stimi tal-punti tal-effikaċja simili bejn is-sessi, il-gruppi etniċi, il-geografija u l-parteċipanti b’komorbiditajiet medici u obeżiżità assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 sever.

Effikaċja kontra COVID-19 severa

Analizi aġġornata tal-effikaċja tal-punti finali sekondarji tal-effikaċja appoġġjat il-benefiċċju tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni ta’ COVID-19 severa.

Mit-13 ta’ Marzu 2021, l-effikaċja tal-vaċċin kontra COVID-19 severa hija ppreżentata biss għall-parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (Tabella 8) peress li l-ġhadd ta’ każijiet ta’ COVID-19 f’parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 kien l-istess bħal

dak f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kemm fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 kif ukoll fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 8. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 severa f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 abbaži tal-Food and Drug Administration (FDA)* wara l-ewwel Doża jew minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fil-perjodu ta' segwitu kkontrollat bi plaċebo

	Kažijiet bil-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Kažijiet bil-Plaċebo n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95% ^c)
Wara l-ewwel Doża ^d	1 8.439 ^e (22 505)	30 8.288 ^e (22 435)	96.7 (80.3, 99.9)
7 ijiem wara t-tieni Doża ^f	1 6.522 ^g (21 649)	21 6.404 ^g (21 730)	95.3 (70.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexxix ta' bard; ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta' togħma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Mard sever bil-COVID-19 kif definit mill-FDA huwa COVID-19 ikkonfermata u l-preżenza ta' mill-inqas 1 minn dawn li ġejjin:

- Sinjal kliniči waqt il-mistrieh li jindikaw mard sistemiku sever (rata respiratorja ta' ≥ 30 nifs kull minuta, rata ta' taħbi tal-qalb ta' ≥ 125 taħbita kull minuta, saturazzjoni ta' ossigeno ta' $\leq 93\%$ fuq l-arja tal-kamra fil-livell tal-bahar, jew proporzjon ta' pressjoni parzjali ta' ossigeno fl-arterji għal ossigeno meħud 'il ġewwa frazzjonal < 300 mm Hg);
- Insuffiċjenza respiratorja [definita bħala l-ħtieġa ta' ossigeno bi fluss ġholi, ventilazzjoni mhux invażiva, ventilazzjoni mekkanika jew ossigenazzjoni ekstrakorporali b'membrana (ECMO, *Extracorporeal Membrane Oxygenation*)];
- Evidenza ta' xokk (pressjoni sistolika tad-demm < 90 mm Hg, pressjoni dijastolika tad-demm < 60 mm Hg, jew ħtieġa ta' vasopressors);
- Disfunkzjoni akuta sinifikanti tal-kliewi, tal-fwied jew newroloġika;
- Dħul t-Taqsima ta' Kura Intensiva;
- Mewt.

a. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.

b. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.

c. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

d. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni tal-effikaċja kollha disponibbi (intenzjoni li tiġi ttrattata modifikata) tal-ewwel Doża li kienet tinkludi l-partēcipanti randomised kollha li rċevew mill-inqas doża waħda tal-intervent tal-istudju.

e. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partēcipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa mill-ewwel Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

f. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) li nkludiet il-partēcipanti eligibbi randomised kollha magħżula li jirċieva d-doża(i) kollha tal-intervent tal-istudju kif randomised fil-perjodu definit minn qabel, li m'għandhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra tal-protokoll kif determinat mit-tabib.

g. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partēcipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

Effikaċja u immunoġenicità f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi inizjali ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena (li tirrappreżenta żmien ta' segwitu medjan ta' > xahrejn wara d-Doża 2) mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda każ f'1 005 parteċipanti li rċevew il-vaċċin u 16-il każ minn 978 li rċevew plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 75.3, 100.0). F'partēcipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kažijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 18-il każ fl-1 110 parteċipanti li rċevew plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 78.1, 100.0).

Ġew imwettqa analiżijiet tal-effikaċja aġġornati b'aktar kažijiet ta' COVID-19 ikkonfermat akkumulati matul is-segwit u kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżentaw sa 6 xhur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analiżi tal-effikaċja aġġornata ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f'1 057 partecipant li rċevew il-vaċċin u kien hemm 28 kaž mill-1 030 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt ghall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 86.8, 100.0) fil-perjodu meta l-varjant Alpha kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F'partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kažijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 30 kaž fil-1 109 partecipanti li rċevew il-plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt ghall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 87.5, 100.0).

Fi studju 2, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' SARS-CoV-2 xahar wara d-Doża 2 twettqet f'sottogrupp ta' partecipanti magħżula b'mod każwali li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni ta' SARS CoV-2 fil-passat sa xahar wara d-Doża 2, li qabbel ir-rispons f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena ($n = 190$) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena ($n = 170$).

Il-proporzjon tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) fil-grupp ta' età minn 12 sa 15-il sena meta mqabbel mal-grupp ta' età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.76, b'CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ta' 1.47 sa 2.10. Għalhekk, il-kriterju ta' nuqqas ta' inferjorità ta' 1.5 darbiet intlaħaq hekk kif il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għall-proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*] kien ta' > 0.67 .

Effikaċja u immunoġenicità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži

Studju 3 huwa studju ta' Faži 1/2/3 li jinkludi porzjon *open-label* biex tinstab id-doża t-tajba tal-vaċċin (Faži 1) u porzjon dwar l-effikaċja b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, randomised, ikkontrollat b'soluzzjoni ta' ilma bil-melh bhala plaċebo, li fih l-observaturi ma kinux jaġfu x'doża nħħat (observer-blind), (Faži 2/3) li rregistra partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Il-maġgoranza (94.4%) tal-persuni randomised li rċevew il-vaċċin irċevew it-tieni doža minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doža.

L-ewwel riżultati deskrittivi tal-effikaċja tal-vaċċin fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 huma ppreżentati fit-Tabella 9. F'partecipanti b'evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 ma kien osservat l-ebda kaž ta' COVID-19, la fil-grupp tal-vaċċin u lanqas fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 9. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža: Mingħajr evidenza ta' infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža – Faži 2/3 – Popolazzjoni li setghet tiġi evalwata ghall-effikaċja magħmula minn tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena

Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 10 mcg/doža N ^a =1 305 Kažijiet n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a =663 Kažijiet n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95%)	
Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena	3 0.322 (1 273)	16 0.159 (637)	90.7 (67.7, 98.3)

Nota: Kažijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla gdida jew

li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta' bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġdid ta' togħma jew xamm; uġiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

- * Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inklużi fl-analiżi.
 - a. N = Numru ta' parteċipanti fil-grupp spċifikat.
 - b. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
 - c. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f-kull grupp f-riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kazijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
 - d. n2 = Numru ta' parteċipanti f-riskju għall-punt finali.

Ġiet imwettqa analiżi tal-effikaċċja spċifikata minn qabel immexxija minn ipoteżi b'aktar kazijiet ta' COVID-19 ikkonfermati akkumulati matul is-segwitu kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżenta sa 6 xhur wara d-Doža 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċċja.

Fl-analiżi tal-effikaċċja ta' Studju 3 fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, kien hemm 10 kazijiet f'2,703 parteċipanti li rċevew il-vacċin u 42 każ minn 1 348 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċċja hija 88.2% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 76.2, 94.7) fil-perjodu meta l-varjant Delta kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F-parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 12-il każ fit-3 018 li rċevew il-vacċin u 42 każ fl-1 511-il parteċipant li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċċja hija 85.7% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 72.4, 93.2).

Fi Studju 3, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% *neutralising titres*) ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža f-sottogrupp ta' parteċipanti magħżula b'mod każwali wriet effettività permezz ta' immunobridging tar-risponsi immunitarji li qabblet tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 3 ma' parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 2 li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara it-tieni Doža, li jissodisfaw il-kriterji ta' immunobridging spċifikati minn qabel kemm għall-proporzjon medju ġemetriku [GMR, *geometric mean ratio*] kif ukoll għad-differenza fir-rati tar-rispons serologiku b'rispons serologiku definit bhala kisba ta' żieda ta' mill-inqas 4 darbiet f'NT50 ta' SARS-CoV-2 mil-linja bażi (qabel l-ewwel Doža).

Il-GMR ta' NT50 ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) għal dak ta' adulti żgħażaq b'età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.04 (CI ta' 95% ta' żewġ naħħat: 0.93, 1.18). Fost il-parteċipanti mingħajr evidenza preċedenti ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-tieni Doža, 99.2% tat-tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena u 99.2% tal-parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena kellhom rispons serologiku xahar wara it-tieni Doža. Id-differenza fil-proporzjonijiet ta' parteċipanti li kellhom rispons serologiku bejn iż-żewġ gruppi ta' età (tfal - adulti żgħażaq) kienet ta' 0.0% (CI ta' 95% ta' żewġ naħħat: -2.0%, 2.2%). Din l-informazzjoni hija ppreżentata fit-Tabella 10.

Tabella 10. Sommarju tal-proporzjon medju ġeometriku għal titru newtralizzanti ta' 50% u differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons serologiku – paragun ta' tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (Studju 3) ma' parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena (Studju 2) – partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni sa xahar wara t-tieni Doża – sottogrupp ta' immunobridging – Fażi 2/3 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

		Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19		5 snin sa 11-il sena/ 16 sa 25 sena	
		10 mcg/doża 5 snin sa 11-il sena N ^a =264	30 mcg/doża 16 sa 25 sena N ^a =253		
	Punt ta' żmien ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)	Lahqu l-oggettiv ta' immunobridging ^e (Y/N)
Titru newtralizzanti ta' 50% medju ġeometriku^f (GMT^c)	Xahar wara t-tieni Doża	1 197.6 (1 106.1, 1 296.6)	1 146.5 (1 045.5, 1 257.2)	1.04 (0.93, 1.18)	Y
	Punt ta' żmien ^b	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	Differenza % ⁱ (CI ta' 95% ^j)	Lahqu l-oggettiv ta' immunobridging k (Y/N)
Rata ta' rispons serologiku (%) għal titru newtralizzanti ta' 50%^f	Xahar wara t-tieni Doża	262 (99.2) (97.3, 99.9)	251 (99.2) (97.2, 99.9)	0.0 (-2.0, 2.2)	Y

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NAAT = nucleic acid amplification test (test tal-amplifikazzjoni tal-aċċidi nukleici); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (Coronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta -).

Nota: Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doża) ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] fil-vista tal-ewwel Doża u xahar wara t-tieni Doża, SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-visti tal-ewwel Doża u tat-tieni Doża, u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doża) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluzi fl-analizi.

Nota: Rispons serologiku huwa definit bhala l-kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linjal baži (qabel l-ewwel Doża). Jekk il-kejl tal-linjal baži jkun taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqima ta' $\geq 4 \times \text{LLOQ}$ jitqies bhala rispons serologiku.

- a. N = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati qabel it-tilqim u xahar wara t-tieni Doża. Dawn il-valuri huma wkoll id-denominaturi wżati fil-kalkoli tal-perċentwali għar-rati ta' rispons serologiku.
- b. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tat-titri (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena) u s-CI korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t).
- e. Immunobridging abbażi ta' GMT jiġi ddikjara jekk il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħħat għal GMR huwa akbar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ≥ 0.8 .
- f. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 mNeonGreen Virus Microneutralization Assay. L-assay juža virus reporter fluorexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni

- tal-virus tinqara fuq monosaffi taċ-ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni reċiproka tas-serum li fiha 50% tal-virus jigi newtralizzat.
- n = Numru ta' partecipanti b'rispons serologiku abbaži ta' NT50 xahar wara t-tieni Doża.
 - CI ta' żewġ naħat eżatt huwa bbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
 - Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala perċentwali (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena).
 - CI ta' żewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen għad-differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala persentagg.
 - Immunobridging abbaži tar-rata ta' rispons serologiku huwa ddikjarat jekk il-limitu t'isfel tas-CI ta' 95% ta' 2 naħat għad-differenza fir-rispons serologiku ikun akbar minn -10.0%.

Immunoġeniċità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa ingas minn 12-il sena) – wara doża booster

Ingħatat doża booster ta' Comirnaty lil 401 partecipant magħżula b'mod każwali fi Studju 3. L-effettività ta' doża booster fl-etajjiet minn 5 snin sa 11-il sena hija insinwata mill-immunoġeniċità. L-immunoġeniċità tagħha ġiet ivvalutata permezz ta' NT50 kontra r-razza ta' referenza ta' SARS-CoV-2 (USA_WA1/2020). Analizijiet ta' NT50 xahar wara d-doża booster imqabbla ma' qabel id-doża booster urew żieda sostanzjali fil-GMTs f'individwi b'età minn 5 snin sa 11-il sena li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni passata ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-2 doża u d-doża booster. Din l-analiżi hija miġbura fil-qosor f'Tabu 11.

Tabella 11. Sommarju tat-titri medji ġeometriċi – NT50 – partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni – fażi 2/3 – sett tal-immunoġeniċità – b'età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġeniċità

	Punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni ^a		
Assay	Xahar wara d-doża booster (n ^b =67) GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	Xahar wara t-2 doża (n ^b =96) GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	Xahar wara d-doża booster/ Xahar wara t-2 doża GMR ^d (CI ta' 95% ^d)
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru)	2 720.9 (2 280.1, 3 247.0)	1 253.9 (1 116.0, 1 408.9)	2.17 (1.76, 2.68)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titre (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NT50 = 50% neutralizing titre (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (coronavirus tas-sindrom respiratorju akut gravi 2).

- Żmien spċifikat mill-protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- n = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati ghall-assay spċifikat bid-doża/punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni partikolari.
- GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmi medji tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Ir-riżultati tal-assay taħt l-LLOQ kienu stabbiliti għal 0.5 × LLOQ.
- GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fil-logaritmi tat-titri (Xahar Wara t-2 Doża mnaqqas minn Xahar Wara d-Doża Booster) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).

Effikaċja u immunoġeniċità ta' kors primarju ta' 3 doži fi trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin

L-analiżi tal-effikaċja ta' Studju 3 twettqet fil-popolazzjoni kkombinata ta' partecipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin abbaži ta' każijiet ikkonfermati fost 873 partecipant fil-grupp tal-vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 u 381 partecipant fil-grupp tal-plaċebo (proporzjon ta' randomisation 2:1) li rċevew it-3 doži kollha tal-intervent tal-istudju matul il-perjodu ta' segwitu blinded meta l-varjant Omicron ta' SARS-CoV-2 (BA.2) kien il-varjant predominant fiċ-ċirkolazzjoni (data meta waqfet tingabar id-data ta' 17 ta' Ġunju 2022).

Ir-riżultati tal-effikaċja tal-vaċċin wara it-tielet Doża f'partecipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin huma ppreżzentati fit-Tabu 12.

Tabella 12. Effikaċja tal-Vaċċin – L-ewwel Okkorrenza ta’ COVID-19 Minn 7 Ijiem Wara t-Tielet Doża – Perjodu ta’ Segwitu *Blinded* – Parteċipanti Mingħajr Evidenza ta’ Infezzjoni Qabel 7 Ijiem Wara t-Tielet Doża – Fażi 2/3 – Età minn 6 Xhur sa 4 Snin – Popolazzjoni li Setgħet Tiġi Evalwata ghall-Effikaċja (3 Doži)

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tielet Doża f’parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 3 mcg/Doża N^a=873 Każijiet n1^b Żmien ta’ Sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a=381 Każijiet n1^b Żmien ta’ Sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-Vaċċin % (CI ta’ 95%^e)
6 xhur sa 4 snin ^e	13 0.124 (794)	21 0.054 (351)	73.2 (43.8, 87.6)
sentejn sa 4 snin	9 0.081 (498)	13 0.033 (204)	71.8 (28.6, 89.4)
6 xhur sa 23 xahar	4 0.042 (296)	8 0.020 (147)	75.8 (9.7, 94.7)

Taqṣiriet: NAAT = *nucleic acid amplification test* (test tal-amplifikazzjoni tal-aċċidi nukleici); N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; SARS-CoV-2 = *severe acute respiratory syndrome coronavirus 2* (sindrome respiratorja severa u akuta ikkawwżata mill-koronavirus 2); VE = effikaċja tal-vaċċin.

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew it-tielet Doża) ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2 fil-passat (jigifieri riżultat negattivi għall-antikorp li jintrabat ma’ N [serum] fil-visti tal-ewwel Doża, ta’ xahar wara t-tieni Doża (jekk disponibbli), tat-tielet Doża (jekk disponibbli), SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-visti tal-istudju tal-ewwel Doża, tat-tieni Doża, u li kellhom riżultat NAAT negattiv [kampjun mill-imnieħer] fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara li rċevew it-tielet Doża) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta’ COVID-19 ġew inklużi fl-analizi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna għall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tielet Doża sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta’ 95% ta’ żewġ naħħat għall-VE huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza.

L-effikaċja tal-vaċċin f’parteċipanti b’infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 jew mingħajrha kienet simili għal dik ta’ parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Kriterji ta’ COVID-19 severa (kif deskritti fil-protokoll, abbaži tad-definizzjoni tal-FDA u modifikati għat-tfal) ġew sodisfatti għal 12-il każ (8 rċevew Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 u 4 plaċebo) fost il-parteċipanti b’età minn 6 xhur sa 4 snin. Fost il-parteċipanti b’età minn 6 xhur sa 23 xahar, kriterji ta’ COVID-19 severa ġew sodisfatti għal 3 każijiet (2 irċevew Vaċċini tal-mRNA tal-COVID-19 u wieħed plaċebo).

Twettqet analiżi tal-immunoġenitā fis-sottogrupp tal-immunobridging ta’ 82 partecipant ta’ Studju 3 b’età minn 6 xhur sa 23 xahar u 143 partecipant ta’ Studju 3 b’età minn sentejn sa 4 snin mingħajr evidenza ta’ infezzjoni sa xahar wara t-tielet Doża abbaži ta’ data meta waqfet tingabar id-data ta’ 29 ta’ April 2022.

Titri ta’ antikorpi newtralizzanti ta’ 50% (NT50, 50% *neutralizing antibody titers*) kontra SARS-CoV-2 ġew imqabbla bejn sottogrupp tal-immunoġenitā ta’ parteċipanti fil-Fażi 2/3 b’età minn 6 xhur sa 23 xahar u minn sentejn sa 4 snin minn Studju 3 xahar wara l-kors primarju ta’ 3 doži u sottogrupp magħżul b’mod każwali minn parteċipanti fil-Fażi 2/3 ta’ Studju 2 b’età minn 16 sa

25 sena xahar wara l-kors primarju ta' 2 doži, bl-užu ta' assay ta' mikroneutralizzazzjoni kontra razza ta' referenza (USA_WA1/2020).

L-analizi primarji tal-immunobridging qabblu r-rati tat-titri medji ġeometriċi (bl-užu ta' proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*]) u r-rispons serologiku (definit bħala kisba ta' žieda ta' mill-inqas 4 darbiet f'NT50 ta' SARS-CoV-2 minn qabel l-ewwel Doža) fil-popolazzjoni li setgħet tīgi evalwata għall-immunoġenicità ta' parteċipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-tielet Doža f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar u minn sentejn sa 4 snin u sa xahar wara t-tieni Doža f'parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena. Il-kriterji spċifikati minn qabel tal-immunobridging intlaħqu kemm għall-GMR kif ukoll għad-differenza fir-rispons serologiku għaż-żewġ gruppi ta' età (Tabella 13).

Tabella 13. GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 u d-differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim – sottogrupp tal-immunobridging - parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin (Studju 3) xahar wara t-tielet Doža u parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena (Studju 2) xahar wara t-tieni Doža – mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 – popolazzjoni li setgħet tīgi evalwata għall-immunoġenicità

GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru) ^e							
Età	N ^a =	GMT ^b (CI ta' 95% ^b) (xahar wara t-tielet doža)	Età	N ^a =	GMT ^b (CI ta' 95% ^b) (xahar wara t-tieni doža)	Età	GMR ^{c,d} (CI ta' 95%)
sentejn sa 4 snin	143	1 535.2 (1 388.2, 1 697.8)	Età ta' 16 sa 25 sena	170	1 180.0 (1 066.6, 1 305.4)	Età ta' sentejn sa 4 snin/ 16 sa 25 sena	1.30 (1.13, 1.50)
6 xhur sa 23 xahar	82	1 406.5 (1 211.3, 1 633.1)	Età ta' ta'16 sa 25 sena	170	1 180.0 (1 066.6, 1 305.4)	Età ta' 6 xhur sa 23 xahar/ 16 sa 25 sena	1.19 (1.00, 1.42)
Differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru) ^e							
Età	N ^a =	n ^f (%) (CI ta' 95% ^g) (xahar wara t-tielet Doža)	Età	N ^a =	n ^f (%) (CI ta' 95% ^g) (xahar wara t-tieni Doža)	Età	Differenza fir-rati ta' respons serologiku % ^h (CI ta' 95% ^{i,j})
sentejn sa 4 snin	141	141(100.0) (97.4, 100.0)	Età ta' 16 sa 25 sena	170	168 (98.8) (95.8, 99.9)	Età ta' sentejn sa 4 snin/ 16 sa 25 sena	1.2 (1.5, 4.2)
6 xhur sa 23 xahar	80	80 (100.0) (95.5, 100.0)	Età ta' ta'16 sa 25 sena	170	168 (98.8) (95.8, 99.9)	Età ta' 6 xhur sa 23 xahar/ 16 sa 25 sena	1.2 (3.4, 4.2)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titre (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limittu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NAAT = nucleic acid amplification test (test tal-amplifikazzjoni tal-acidi nukleici); N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (sindrome respiratorja severa u akuta ikkawżata mill-koronavirus 2).

Nota: Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew viroloġika [(sal-ġbir tal-kampjun tad-demm sa xahar wara t-tieni doža (Studju 2) jew sa xahar wara t-tielet doža (Studju 3))] ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat [(jiġifieri, riżultat negattiv għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] waqt iż-żjara tal-ewwel Doža, tat-tielet Doža (Studju 3) u xahar wara t-tieni Doža (Studju 2) jew xahar wara t-tielet Doža (Studju 3), SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieher] fil-visti tal-istudju tal-ewwel Doža, tat-tieni Doža, u tat-tielet Doža (Studju 3), u li kellhom riżultat NAAT negattiv [kampjun mill-imnieher] fi kwalunkwe vista]

mħux skedata sal-ġbir tal-kampjun tad-demm ta' xahar wara t-tieni Doża (Studju 2) jew ta' xahar wara t-tielet Doża (Studju 3)) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluži fl-analizi.

Nota: Rispons serologiku huwa definit bħala kisba ta' zieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linjha bażi (qabel l-ewwel Doża). Jekk il-kejl fil-linjha bażi huwa taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqim ta' $\geq 4 \times$ LLOQ jitqies bħala rispons serologiku.

- a. $N =$ Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u definiti għall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien partikolari tad-doża/teħid tal-kampjuni għal GMTs u numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u definiti għall-assay spċifikat kemm fil-linjha bażi kif ukoll fil-punt ta' żmien partikolari tad-doża/teħid tal-kampjuni għar-rati ta' rispons serologiku.
- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmi medji tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Ir-riżultati tal-assay taħt l-LLOQ kienu stabbiliti għal $0.5 \times$ LLOQ.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fil-logaritmi tat-titri (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-grupp ta' età iżgħar) u s-CI korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t).
- d. Għal kull grupp ta' età iżgħar (sentejn sa 4 snin, 6 xhur sa 23 xahar), immunobridging abbażi ta' GMR jiġi ddikjarat jekk il-limitu t'isfel ta' CI ta' 95% fuq 2 naħat għall-proporzjon tal-GMR huwa akbar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ≥ 0.8 .
- e. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 *mNeonGreen Virus Microneutralization Assay*. Dan l-assay juža virus reporter fluworexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u newtralizzazzjoni tal-virus tinqara fuq saffī singoli taċ-ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni reċiproka tas-serum li fiha 50% tal-virus jiġi newtralizzat.
- f. $n =$ Numru ta' parteċipanti b'rispons serologiku għall-assay spċifikat fid-doża/fil-punt ta' ġin meta ttieħed il-kampjun spċifikati.
- g. CI eżatt ta' żewġ naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- h. Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala persentagg (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-grupp ta' età iżgħar).
- i. CI ta' żewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen għad-differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala persentagg.
- j. Għal kull grupp ta' età iżgħar (sentejn sa 4 snin, 6 xhur sa 23 xahar), immunobridging abbażi tar-rata ta' rispons serologiku jiġi ddikjarat jekk il-limitu t'isfel ta' CI ta' 95% fuq 2 naħat għad-differenza fil-proporzjonijiet huwa akbar minn -10.0% sakemm il-kriterji tal-immunobridging abbażi ta' GMR gew sodisfatti.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini ddiferiet l-obbligu li jiġu pprezentati riżultati tal-istudji b'Comirnat fil-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sejjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mħux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnadmin.

Effett tossiku ġenerali

Firien li nghataw Comirnaty ġol-muskoli (li rċivew 3 doži shah tal-bniedem darba fil-ġimgħa, li jiġi generaw livelli relativament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem) urew xi edima u eritema fis-sit tal-injezzjoni u zidiet fiċ-ċelluli bojod tad-demm (inkluži basofili u eosinofili) konsistenti ma' rispons infjammatorju kif ukoll formazzjoni ta' spazji żgħar (*vacuoles*) f'epatoċċiti portali mingħajr evidenza ta' hsara fil-fwied. L-effetti kollha kienu riversibbli.

Effett tossiku fuq il-ġeni/Riskju ta' kanċer

La saru studji dwar l-effett tossiku fuq il-ġeni u lanqas dwar ir-riskju ta' kanċer. Il-komponenti tal-vaċċin (lipidi u mRNA) mhumiex mistennija li jkollhom potenzjal ta' effett tossiku fuq il-ġeni.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp ġie investigat fil-firien fi studju kkombinat dwar l-effett tossiku fuq il-fertilità u l-iżvilupp fejn firien nisa kienu mogħtija Comirnaty ġol-muskoli qabel it-tgħammir u waqt it-tqala (irċevew 4 doži shah tal-bniedem li jiġgeneraw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem, mifruxa minn jum 21 qabel it-tgħammir sa jum 20 tat-tqala). Ir-risponsi ta' antikorpi newtralizzanti għal SARS-CoV-2 kienu preżenti f'annimali materni minn qabel it-tgħammir sa tmiem l-istudju f'jum 21 wara t-twelid kif ukoll fil-feti u l-frieh. Ma kien hemm l-ebda effetti relatati mal-vacċin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, jew l-iżvilupp tal-embriju u l-fetu jew tal-frieh. M'hemmx *data* disponibbli dwar Comirnaty dwar it-trasferiment tal-vaċċin mill-plaċenta jew dwar it-tnejħha fil-ħalib tas-sider.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)

2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)

1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

Kolesterol

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatabilitajiet

Dan il-prodott mediciinali m'għandux jitħallat ma' prodotti mediciinali oħrajn ħlief dawk imsemmja f'sezzjoni 6.6.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali

Kunjett mhux miftuħ

Kunjett iffrizat

Sentejn meta jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Il-vacċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Meta jiġi riċevut il-vacċin iffrizat jista' jinħażen jew f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew kunjetti individwali jistgħalli f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjett li nħall mis-silg

10 ġimħat ta' hażna u trasport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-sentejn li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vaċċin jitmexxa għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vaċċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi oriġinali għandha tigi maqtugħha.

- Jekk il-vacċin jiġi riċevut f' temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinħażen f' temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost giet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-frigġ u d-data ta' meta jiskadi oriġinali suppost giet maqtugħha.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f' temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silġ jistgħu jiġu mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinħall mis-silġ, il-vacċin m'għandux jerġa' jiġi ffrizat.

Immanigġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura rakkomandata waqt hażna fil-frigġ

- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunjett mhux miftuħ huwa stabbli sa 10 ġimħat metà jinħażen f' temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, u fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimħat f' temperaturi bejn 2 °C u 8 °C.
- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunjett jista' jinħażen għal massimu ta' 24 siegħa f' temperaturi ta' 8 °C sa 30 °C, inkluż sa 12-il siegħa wara li jittaqqab għall-ewwel darba.

Din l-informazzjoni hija maħsuba biex tiggwida lill-professjonisti tal-kura tas-saħħha f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura rakkomandata biss.

Prodott medicinali dilwit

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu għet murija għal 12-il siegħa f' temperatura ta' 2 °C sa 30 °C, wara dilwizzjoni b'soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride, li jinkludu sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Mil-lat mikrobijologiku, sakemm il-metodu ta' dilwizzjoni ma jesklidix ir-riskju ta' kontaminazzjoni bil-mikrobi, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-hinijiet u l-kondizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fil-friża f' temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Waqt il-ħażna, evita kemm tista' l-esponentiment għad-dawl tal-kamra, u evita esponentiment għal dawl tax-xemx dirett u għal dawl ultravjola.

Għall-kondizzjonijiet ta' hażna wara li jinħall mis-silġ u d-dilwizzjoni tal-prodott medicinali, ara sezzjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm go fih

0.4 mL ta' konċentrat għal dispersjoni f'kunjett trasparenti ta' 2 mL b'aktar minn doža waħda (ħġieg tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tal-plastik marun li jitneħħha b'daqqa ta' saba' b'siġġ tal-aluminju. Kull kunjett fih 10 doži, ara sezzjoni 6.6.

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immanigġgar iehor

Istruzzjonijiet dwar l-immanigġgar qabel l-użu

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tiġi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu għatu tal-plastik marun u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mikrogrammi)/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni (trabi u tfal minn 6 xhur sa 4 snin).**

- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffrizat għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu sagħtejn biex jinhallu mis-silg. Kun ġert li l-kunjetti jkunu nħallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuha jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffrizati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuh jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġu mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silg jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silg jista' jkun fiha partiċelli amorf opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silg għandha tīgi dilwita fil-kunjett originali tagħha b'**2.2 mL ta' soluzzjoni ghall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tneħħi l-labra mit-tapp tal-kunjett billi tigħbed 2.2 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojta.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bhala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżżejjeb. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kulur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġu mmarkati bid-**data u l-hin xierqa ta' meta għandhom jintremew**.
- **Wara d-dilwizzjoni**, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uża fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffrizax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi frigġ, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-użu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 2.6 mL li minnhom jistgħu jingibdu 10 doži ta' 0.2 mL.
- Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselha antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Igħbed 0.2 mL ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal trabi u tfal b'età minn 6 xħur sa 4 snin.
- Sabiex jingibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex jingibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža sħiħa ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott mediciñali li ma jkunx intuža jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
An der Goldgrube 12
55131 Mainz
Il-Ġermanja
Phone: +49 6131 9084-0
Fax: +49 6131 9084-2121
service@biontech.de

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/017

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Diċembru 2020
Data tal-ahħar tiġid: 10 ta' Ottubru 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciñali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

▼ Dan il-prodott medicijnali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrapprtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIÑALI

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doža dispersjoni ghall-injezzjoni
Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doža dispersjoni ghall-injezzjoni f'siringa mimlija
għal-lest
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'doża waħda jew b'aktar minn doža waħda, jew siringa mimlija għal-lest b'doża waħda. Il-kunjett b'doża waħda u dak b'aktar minn doža waħda għandhom ġħatru griż. Tiddilwix qabel l-użu.

**Tabella 1. Ghamlha kwalitattiva u kwantitattiva għal Comirnaty Omicron XBB.1.5
30 mikrogramma/doža**

Preżentazzjoni tal-prodott	Kontenitur	Doža/i f'kull kontenitur (ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6)	Kontenut f'kull doža
Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doža dispersjoni ghall-injezzjoni	Kunjett b'doża waħda	Doža waħda ta' 0.3 mL	Doža waħda (0.3 mL) fiha 30 mikrogramma ta' raxtozinameran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanoparticelli tal- lipidi).
	Kunjett b'aktar minn doža waħda (2.25 mL)	6 doži ta' 0.3 mL	
Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doža dispersjoni ghall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest	Siringa mimlija għal-lest	Doža waħda ta' 0.3 mL	

Raxtozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ċelluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) virali ta' SARS-CoV-2 (Omicron XBB.1.5).

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Dispersjoni ghall-injezzjoni.

Il-vaċċin huwa dispersjoni ffriżata ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9).

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doža dispersjoni ghall-injezzjoni huwa indikat għal tilqim attiv biex jipprevjeni l-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2, f'individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar.

L-užu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkmandazzjonijiet ufficjali.

4.2 Pożoġi u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożoġi

Individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doża jingħata ġol-muskoli bħala doża waħda ta' 0.3 mL għal individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar irrisspettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19 (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jingħata mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doża reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Popolazzjoni immunokompromessa b'mod sever b'età minn 12-il sena 'l fuq

Jistgħu jingħataw doži addizzjonal li huma immunokompromessi b'mod sever skont ir-rakkmandazzjonijiet nazzjonali (ara sezzjoni 4.4).

Popolazzjoni pedjatrika

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi b'età minn 6 xħur 'il fuq u tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġebok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

Is-sigurtà u l-effikaċċja tal-vaċċin fi trabi b'età ta' inqas minn 6 xħur għadhom ma ġewx determinati s'issa.

Popolazzjoni anzjana

Mħux meħtieg aġġustament fid-doża f'individwi anzjani b'età ta' ≥ 65 sena.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doża dispersjoni ghall-injezzjoni għandu jingħata ġol-muskoli (ara sezzjoni 6.6). Tiddilwix qabel l-užu.

Is-sit preferut huwa l-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Tinjettax il-vaċċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew ġol-ġilda.

Il-vaċċin m'għandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vaċċini jew prodotti mediciinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet dwar kif tħoll mis-silġ, l-immaniġġar u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

Kunjetti b'doża waħda

Kunjetti b'doża waħda ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 ikun fihom doża waħda ta' 0.3 mL tal-vaċċin.

- Igħbed doża waħda ta' 0.3 mL ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5.
- Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqquqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doża waħda ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 ikun fihom 6 doži ta' 0.3 mL tal-vaċċin. Sabiex jingħibdu 6 doži minn kunjett wieħed, għandhom jintużaw siringi u/jew labar b'volum li ma jintużax żgħir. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar

standard, jista' ma jkunx hemm volum sufficjenti biex tingibed is-sitt doža minn kunjett wieħed.

Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doža għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža šiħa ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqqadax vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Siringi mimlja għal-lest

- Kull siringa mimlja għal-lest b'doža waħda ta' Comirnat Omicron XBB.1.5 fiha doža waħda ta' 0.3 mL ta' vaċċin.
- Waħħal labra adattata għall-injezzjoni ġol-muskoli u agħti l-volum kollu.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijologici, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod ċar.

Rakkmandazzjonijiet generali

Sensittività eċċessiva u anafilassi

Ġew irrapportati avvenimenti ta' anafilassi. Trattament mediku u sorveljanza xierqa għandhom dejjem ikunu disponibbli fil-pront f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ghoti tal-vaċċin.

Osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta hija rakkmandata wara t-tilqima. M'għandhiex tingħata doža oħra tat-tilqima lil dawk li kellhom anafilassi wara doža precedingenti ta' Comirnaty.

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite u perikardite wara tilqim b'Comirnaty. Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ffit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss wara t-tieni tilqima, u aktar ta' spiss f'irġiel iż-ġeħġi (ara sezzjoni 4.8). Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-każijiet jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħa għandhom joqogħdu attenti għas-sinjal u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma (inkluži ġenituri jew persuni li jieħdu ħsieb xi persuna oħra) għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifittxu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bħal ugħiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta"nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħa għandhom jikkonsultaw gwida u/jew speċjalisti biex jiddijanjostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluži reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress (eż, sturdament, palpitazzjonijiet, żidiet fir-rata ta' taħbi tal-qalb, bidliet fil-pressjoni tad-demm, parestesija, ipoestesija u għaraq) jistgħu jseħħu f'assoċjazzjoni mal-process tat-tilqima innifsu. Reazzjonijiet relatati ma' stress huma temporanji u jgħaddu waħedhom. L-individwi għandhom jiġi avżati biex jiġibdu l-attenzjoni tal-fornitur tat-tilqim dwar dawn is-sintomi ghall-evalwazzjoni. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat korriement ikkawżat minn haġġi.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tiġi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infel-żejja akuta. Il-preżenza ta' infel-żejja żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Tromboċitopenija u disturb fil-koagulazzjoni

Bħal b'injezzjonijiet ġol-muskoli oħra, il-vacċin għandu jingħata b'attenzjoni f'individwi li jkunu qed jirċievu terapija kontra il-koagulazzjoni tad-demm jew dawk bi tromboċitopenija jew xi disturb fil-koagulazzjoni (bħal emofilja) għax f'dawn l-individwi jistgħu jseħħu fsada jew tbengil wara għoti ġol-muskoli.

Individwi immunokompromessi

L-effikaċja u s-sigurtà tal-vacċin ma ġewx evalwati f'individwi immunokompromessi, inkluži dawk li jkunu qed jirċievu terapija immunosoppressiva. L-effikaċja ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' tkun inqas f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vacċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn provi kliniči li għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vacċin

Bħal kull vaċċin, it-tilqima b'Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' ma jipproteġix lil kull minn jirċievi l-vacċin. L-individwi jistgħu ma jkunux protetti kompletament sa 7 ijiem wara t-tilqima tagħhom.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ġħoti ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 flimkien ma' tilqim ieħor ma giex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-tqala.

Madankollu, ammont kbir ta' data ta' osservazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vacċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz żieda fir-riżultati avversi tat-tqala. Filwaqt li data dwar ir-riżultati tat-tqala wara tilqim matul l-ewwel trimestru bħalissa hija limitata, ma kinitx osservata żieda fir-riskju ta' korriġment. Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti hżiena diretti jew indiretti fuq it-tqala, l-iżvilupp tal-embriju/fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-tweliż (ara sezzjoni 5.3). Ibbażat fuq *data* disponibbli dwar varjanti oħra tal-vacċin, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-tqala.

Treddiġħ

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-treddiġħ.

Madankollu, l-ebda effett fuq it-trabi tat-tweliż/trabi li treddgħu ma hu mistenni peress li l-espożizzjoni sistemika għall-vaċċin hi żgħira ħafna fil-mara li qiegħda treddha'. Data ta' osservazzjoni minn nisa li kienu qed ireddgħu wara t-tilqim bil-vacċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz

riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi li treddgħu. Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-treddiġħ.

Fertilità

Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti hžiena diretti jew indiretti fir-rigward tal-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3)

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Comirnaty Omicron XBB.1.5 m'għandu l-ebda effett jew ffit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaftettwaw il-ħila biex issuq jew thaddem magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Is-sigurtà ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 hija insinwata minn *data* dwar is-sigurtà tal-vaccini precedenti ta' Comirnaty.

Comirnaty 30 mcg

Parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fi Studju 2, total ta' 22 026 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew mill-inqas doža waħda tal-vaccin ta' Comirnaty approvat inizjalment u total ta' 22 021 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew plaċebo (inkluži 138 u 145 adolexxenti b'età ta' 16 u 17-il sena fil-gruppi tal-vaccin u tal-plaċebo, rispettivament). Total ta' 20 519 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew 2 doži ta' Comirnaty.

Fiż-żmien tal-analizi ta' Studju 2 b'data meta waqfet tingabar id-data tat-13 ta' Marzu 2021 għall-perjodu ta' segwit u kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinu jafu liema sustanza qed tingħata sad-dati li fihom il-parteċipanti saru jafu liema sustanza kienet qed tingħata, total ta' 25 651 (58.2%) parteċipant (13 031 Comirnaty u 12 620 plaċebo) b'età ta' 16-il sena u aktar ġew segwiti għal- ≥ 4 xhur wara t-tieni doža. Dan inkluda total ta' 15 111-il parteċipant (7 704 Comirnaty u 7 407 plaċebo) b'età minn 16 sa 55 sena u total ta' 10 540 (5 327 Comirnaty u 5 213 plaċebo) parteċipant b'età ta' 56 sena jew aktar.

L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew 2 doži kien u uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 80\%$), għejja kbira ($> 60\%$), u uġiġi ta' ras ($> 50\%$), u uġiġi fil-muskoli ($> 40\%$), tkexkix ta' bard ($> 30\%$), u uġiġi fil-ġogi ($> 20\%$), deni u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($> 10\%$) u ġeneralment kien hifief jew moderati fl-intensità u ghaddew fi ffit jiem wara t-tilqima. Frekwenza kemmxejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattoġenicità kienet assoċċjata ma' età akbar.

Il-profil tas-sigurtà f'545 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew Comirnaty, li kienu seropożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja bażi, kien simili għal dak osservat fil-popolazzjoni ġenerali.

Adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi ta' segwit u kkontrollat bil-plaċebo fi Studju 2, 2 260 adolexxenti (1 131 Comirnaty u 1 129 plaċebo) kellhom età minn 12 sa 15-il sena. Minn dawn, 1 559 adolexxenti (786 Comirnaty u 773 plaċebo) ġew segwiti għal- ≥ 4 xhur wara t-tieni doža ta' Comirnaty.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li rċevew 2 doži kien u uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 90\%$), għejja kbira u uġiġi ta' ras ($> 70\%$), u uġiġi fil-muskoli u tkexkix ta' bard ($> 40\%$), artralġja u deni ($> 20\%$).

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doża booster

Sottogrupp mill-partecipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 306 adulti b'età minn 18 sa 55 sena li temmew il-kors originali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 6 xhur (firxa ta' 4.8 sa 8.0 xhur) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 8.3 xhur (firxa 1.1 sa 8.5 xhur) u 301 partecipant kienu ġew segwiti għal ≥ 6 xhur wara d-doża *booster* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (22 ta' Novembru 2021).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doża *booster* kien simili għal dak osservat wara 2 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għejha kbira (> 60%), uġiġi ta' ras (> 40%), uġiġi fil-muskoli (> 30%), tkexkix ta' bard u artralġja (> 20%).

Fi Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-*booster*, partecipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq reklutati minn Studju 2 irċevew doża *booster* ta' Comirnaty (5 081 partecipant), jew plaċebo (5 044 partecipant) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doża ta' Comirnaty. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 2.8 xhur (firxa 0.3 sa 7.5 xhur) wara d-doża *booster* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bil-plaċebo sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (8 ta' Frar 2022). Minn dawn, 1 281 partecipant (895 Comirnaty u 386 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara d-doża *booster* ta' Comirnaty. Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Sottogrupp mill-partecipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 825 adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li temmew il-kors originali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 11.2 xhur (firxa ta' 6.3 sa 20.1 xahar) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 9.5 xhur (firxa 1.5 sa 10.7 xhur) abbażi ta' *data* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (3 ta' Novembru 2022). Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doži booster sussegamenti

Is-sigurtà ta' doża *booster* ta' Comirnaty f'partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq hija insinwata minn *data* dwar is-sigurtà minn studji ta' doża *booster* ta' Comirnaty f'partecipanti b'età minn 18-il sena 'l fuq.

Sottogrupp ta' 325 adult b'età minn 18 sa ≤ 55 sena li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty 90 sa 180 jum wara li rċevew Doża 3 Il-partecipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 1.4 xhur sad-data ta' meta waqfet tingabar id-*data* tal-11 ta' Marzu 2022. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'dawn il-partecipanti kien simili għal dak osservat wara l-*booster* (ittielet doża) ta' Comirnaty. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età ta' > 55 sena kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 70%), għejha kbira (> 60%), uġiġi ta' ras (> 40%), uġiġi fil-muskoli u tkexkix ta' bard (> 20%), u artralġja (> 10%).

F'sottogrupp minn Studju 4 (Faži 3), 305 adulti b'età ta' > 55 sena li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty 5 xhur sa 12-il xahar wara li rċevew Doża 3. Il-partecipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.7 xhur sa data meta waqfet tingabar id-*data* tas-16 ta' Mejju 2022. Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty kien simili għal dak osservat wara l-*booster* (ittielet doża) ta' Comirnaty. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età ta' > 55 sena kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għejha kbira (> 40%), uġiġi ta' ras (> 20%), uġiġi fil-muskoli u tkexkix ta' bard (> 10%).

Doża booster wara tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għal COVID-19

F'5 studji indipendenti dwar l-użu ta' doża *booster* ta' Comirnaty f'individwi li kienu lestew it-tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doża *booster* eterologa), ma ġew identifikati l-ebda problemi ta' sigurtà ġoddha (ara sejjoni 5.1).

Comirnaty adattat għal Omicron

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doża booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doża)

F'sottogrupp minn Studju 5 (Faži 2/3), 107 partecipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 313-il partecipant b'età minn 18 sa 55 sena u 306 partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma) 5.4 sa 16.9 xhur wara li rċevel Doža 3. Partecipanti li rċevel *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.5 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq kienu uġiġ fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għejha kbira (> 50%), uġiġ ta' ras (> 40%), uġiġ fil-muskoli (> 20%), tkexkix ta' bard (> 10%), u uġiġ fil-ġġog (> 10%).

Lista f'tabber ta' reazzjonijiet avversi minn studji kliniči b'Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq b'Comirnaty f'individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar

Reazzjonijiet avversi osservati waqt studji kliniči huma elenkti hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$), Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), Rari ħafna ($< 1/10\,000$), Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Tabella 2. Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči b'Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq b'Comirnaty f'individwi b'età ta' 12-il sena jew aktar

Klassi tas-Sistemi u tal-Organ	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni	Limfadenopatija ^a
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva (eż- raxx, ħakk, urtikarja ^b , anġjoedima ^b)
	Mhux magħrufa	Anafilassi
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni	Mhux komuni	Tnaqqis fl-aplit
Disturbi psikjatriċi	Mhux komuni	Insomnja
Disturbi fis-sistema nervuża	Komuni ħafna	Uġiġ ta' ras
	Mhux komuni	Sturdament ^d ; letargija
	Rari	Paralisi akuta periferali fil-wiċċ ^c
	Mhux magħrufa	Parestesija ^d ; ipoestesija ^d
Disturbi kardijaċi	Rari ħafna	Mijokardite ^d ; perikardite ^d
Disturbi gastrointestinali	Komuni ħafna	Dijarea ^d
	Komuni	Dardir; rimettar ^d
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Mhux komuni	Għaraq eċċessiv; għaraq matul il-lejl
	Mhux magħrufa	Eritema multiforme ^d
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Uġiġ fil-ġġog; uġiġ fil-muskoli
	Mhux komuni	Uġiġ fl-estremitajiet ^e
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mhux magħrufa	Emorraġija mestrwali qawwija ^h
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Uġiġ fis-sit tal-injezzjoni; għejha kbira; tkexkix ta' bard; deni ^f ; nefha fis-sit tal-injezzjoni

	Komuni	Hmura fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux komuni	Astenja; telqa tal-ġisem mingħajr sinjali jew sintomi ta' mard; ġakk fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux magħrufa	Nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaccin ^d ; nefha fil-wiċċ ^g

- a. F'parteċipanti b'età ta' 5 snin jew aktar, kienet irrapportata frekwenza oghla ta' limfadenopatija wara doža *booster* ($\leq 2.8\%$) milli wara d-doži primarji ($\leq 0.9\%$) tal-vaċċin.
- b. Il-kategorija tal-frekwenza ghall-urtikarja u l-anġjoedima kienet rari.
- c. Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurtà tal-prova klinika sal-14 ta' Novembru 2020, giet irrapportata paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) minn erba' parteċipanti fil-grupp tat-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19. Il-bidu tal-paralisi fil-wiċċ kien Jum 37 wara l-ewwel Doża (il-partecipant ma rċeviex it-tieni Doża) u Jiem 3, 9, u 48 wara t-tieni Doża. Ma ġie rrapportat l-ebda każ ta' paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) fil-grupp tal-plaċebo.
- d. Reazzjoni avversa determinata wara t-tqegħid fis-suq.
- e. Jirreferi għad-driegħ li fih ingħata l-vaccin.
- f. Frekwenza oghla ta' deni kienet osservata wara t-tieni doža meta mqabbel mal-ewwel doža.
- g. Giet irrapportata nefha fil-wiċċ f'persuni bi storja ta' injezzjonijiet ta' *filler* dermali li nghataw il-vaċċin fil-faži ta' wara t-tqegħid fis-suq.
- h. Hafna mill-każijiet deħru li ma kinu serji u kienu ta' natura temporanja.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijokardite u perikardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim b'Comirnaty hija l-ogħla f'irġiel iż-għar (ara sezzjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjoloġici Ewropej kbar stħaw ir-riskju eċċessiv f'irġiel iż-għar wara t-tieni doža ta' Comirnaty. Studju wieħed wera li f'perjodu ta' sebat ijiem wara t-tieni doža kien hemm madwar 0.265 (95 % CI 0.255 - 0.275) każijiet žejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju ieħor, f'perjodu ta' 28 jum wara t-tieni doža kien hemm 0.56 (95 % CI 0.37 - 0.74) każijiet žejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u l-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Data limitata tindika li r-riskju ta' mijokardite u perikardite wara t-tilqim b'Comirnaty fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena jidher li huwa aktar baxx milli fl-etaġġiet ta' 12-il sena sa 17-il sena.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi sospettati

Huwa importanti li jiġu rrapportati reazzjonijiet avversi sospettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa sospettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżzla f'[Appendix V](#) u jinkludu l-lott/numru tal-lott jekk disponibbli.

4.9 Doža eċċessiva

Data ta' doža eċċessiva hija disponibbli minn 52 partecipant fl-istudju inkluži fil-prova klinika li minħabba żball fid-dilwizzjoni rċevew 58 mikrogramma ta' Comirnaty. Ir-riċevituri tal-vaċċin ma rrapportawx żieda fir-reattogenicità jew fir-reazzjonijiet avversi.

F'każ ta' doža eċċessiva, huma rakkomandati monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u trattament sintomatiku possibbli.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: vaċċini, vaċċini virali, Kodici ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-messenger RNA b'nucleoside modifikat f'Comirnaty hija fformulata f'nanoparticelli ta' lipidi, li jippermettu t-twassil ta' RNA li ma tirreplikax f'celluli ospiti biex issir espressjoni diretta temporanja tal-antiġen ta' SARS-CoV-2 S. L-mRNA tikkodifika għal S ta' tul shiħ ankrat fil-membrana, b'żewġ mutazzjonijiet tal-punt (*point mutations*) ġewwa l-helix centrali. Mutazzjoni ta' dawn iż-żewġ aċċidi amminiċi għal proline issakkar lil S f'konformazzjoni ta' prefużjoni antiġenikament preferuta. It-vacċin iwassal kemm għal antikorp newtralizzanti kif ukoll għal risponsi immunitarji cellulari għall-antiġen spike (S), li jistgħu jikkontribwixxu għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċċja

Comirnaty adattat għal Omicron

Immunoġeniċità f'parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara l-booster (ir-raba' doża)
F'analizi ta' sottogrupp minn Studju 5, 105 partecipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 297 partecipant b'età minn 18 sa 55 sena u 286 partecipant b'età minn 56 sena 'l fuq li qabel kienu rċevew serje primarja ta' 2 doži u doža *booster* b'Comirnaty irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 18 sa 55 sena u minn 56 sena 'l fuq, 75.2%, 71.7% u 61.5% kieno pozittivi għal SARS-CoV-2 fil-linjalba bażi, rispettivament.

Analizi tat-titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, *50% neutralizing antibody titres*) kontra Omicron BA.4-5 u kontra razza ta' referenza fost partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 imqabbla ma' sottogrupp ta' partecipanti minn Studju 4 li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty uriet superiorità ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal Comirnaty abbażi tal-proporzjon medju ġemetriku (GMR, *geometric mean ratio*) u nuqqas ta' inferiorità bbażi ta' differenza fir-rati ta' rispons seroloġiku fir-rigward tar-rispons kontra Omicron BA.4-5, u nuqqas ta' inferiorità tar-rispons immunitarju kontra razza ta' referenza bbażi tal-GMR (Tabella 3).

Analizi ta' NT50 kontra Omicron BA.4/BA.5 fost partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena mqabbla ma' partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 uriet nuqqas ta' inferiorità tar-rispons kontra Omicron BA.4-5 fost partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena meta mqabbla ma' partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq kemm għal GMR kif ukoll għad-differenza fir-rati ta' rispons seroloġiku (Tabella 3).

L-istudju evalwa wkoll il-livell ta' NT50 ta' kontra Omicron BA.4-5 SARS-CoV-2 u razez ta' referenza qabel it-tilqim u xahar wara t-tilqim f'parteċipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doża) (Tabella 4).

Tabella 3. GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 u differenza fil-percentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim – Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 minn Studju 5 u Comirnaty minn sottogrupp ta' Studju 4 – partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Studju 5 Comirnaty Original/Omicron BA.4-5			Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-età	Paragun tal-gruppi tal-vaccin
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56 sena
	n ^a	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	GMR ^c (CI ta' 95% ^e)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)	282	938.9 (802.3, 1 098.8)	0.98 (0.83, 1.16) ^e
Razza ta Referenza – NT50 (titru) ^d	-	-	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)	289	10 415.5 (9 366.7, 11 581.8)	- (1.22, 1.56) ^g

Differenza fil-percentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim

	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5				Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-vaccin
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		≥ 56 sena
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^j)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	294	180 (61.2) (55.4, 66.8)	282	188 (66.7) (60.8, 72.1)	273	127 (46.5) (40.5, 52.6)	-3.03 (-9.68, 3.63) ^m

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrom respiratorja severa u akuta).

Nota: Ir-rispons serologiku huwa definit bħala kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja baži. Jekk il-kejl tal-linja baži huwa taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqim ta' ≥ 4 × LLOQ jitqies bħala rispons serologiku.

- a. n = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċċifikat fil-punt ta' żmien spċċifikat meta tħieħed il-kampjun.
- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal 0.5 × LLOQ.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-medji ta' LS u CIs korrispondenti bbaži ta' analizi ta' titri newtralizzanti trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni linear b'termini ta' titru newtralizzanti tal-linja baži (*log scale*) u l-grupp tal-vaccin jew il-grupp ta' età.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).

- e. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewġ naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67.
- f. Superjorità hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewġ naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 1.
- g. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewġ naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ta' ≥ 0.8 .
- h. N = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat kemm fil-punt ta' ħin ta' qabel it-tilqima kif ukoll fil-punt ta' ħin meta ttieħed il-kampjun spċifikat. Dan il-valur huwa d-denominatur għall-kalkolu tal-perċentwali.
- i. n = Numru ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku għall-assay spċifikat fil-punt ta' ħin meta ttieħed il-kampjun spċifikat.
- j. CI eżatt ta' žewġ naħat ibbaż fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- k. Differenza fil-proporzjonijiet, expressa bħala perċentwal.
- l. CI ta' žewġ naħat, ibbaż fuq il-metodu Miettinen u Nurminen stratifikat skond il-kategorija tat-titru newtralizzanti tal-linjal baži ($<$ medjan, \geq medjan) għad-differenza fil-proporzjonijiet. Il-medjan tat-titru newtralizzanti tal-linjal baži għie kkalkulat abbaži tad-data miġbura f'daqqa f'żewġ grupp ta' paragun.
- m. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewġ naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku huwa ta' $> -10\%$.
- n. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewġ naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku huwa ta' $> -5\%$.

Tabella 4. Titri medji ġeometriċi – Sottogruppi ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ta' Studju 5 – qabel u xahar wara l-*booster* (ir-raba' doża) – parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – b'evidenza ta' infezzjoni jew mingħajrha – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġeniċità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5					
		12 sa 17-il sena		18 sa 55 sena		56 sena jew aktar	
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	104	1 105.8 (835.1, 1 464.3)	294	569.6 (471.4, 688.2)	284	458.2 (365.2, 574.8)
	Wara xahar	105	8 212.8 (6 807.3, 9 908.7)	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)
Razza ta' Referenza - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	105	6 863.3 (5 587.8, 8 430.1)	296	4 017.3 (3 430.7, 4 704.1)	284	3 690.6 (3 082.2, 4 419.0)
	Wara xahar	105	23 641.3 (20 473.1, 27 299.8)	296	16 323.3 (14 686.5, 18 142.6)	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrom respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponentjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal 0.5 × LLOQ.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4-5).

Comirnaty 30 mcg

Studju 2 huwa studju b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, ta' Fażi 1/2/3, randomised, ikkontrollat bil-plaċebo, biex tinstab id-doża t-tajba (dose-finding) li fih l-osservaturi ma kinux jafu x-doża ngħatat (observer-blind), biex jintgħażlu il-kandidati għall-vaċċin u dwar l-effikaċċja,

f'parteċipanti b'età ta' 12-il sena jew aktar. Ir-randomisation kienet stratifikata skont l-età: 12 sa 15-il sena, 16 sa 55 sena, jew 56 sena u aktar, b'minimu ta' 40% tal-parteċipanti fil-grupp ta' ≥ 56 sena. L-istudju eskluda parteċipanti li kienu immunokompromessi u dawk li kellhom dijanjosi klinika jew mikrobiologika preċedenti tal-COVID-19. Parteċipanti b'mard stabbli ezistenti minn qabel, definit bħala mard li ma jeħtieġx bidla sinifikanti fit-terapija jew dħul l-isptar għall-aggravar tal-marda matul is-6 ġimħat qabel ir-registrazzjoni, ġew inkluži, bħalma kienu inkluži parteċipanti b'infezzjoni stabbli magħrufa bil-virus tal-immunodeficiency umana (HIV, *human immunodeficiency virus*), il-virus tal-epatite C (HCV, *hepatitis C virus*) jew il-virus tal-epatite B (HBV, *hepatitis B virus*).

Effikaċja f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fil-porzjon ta' Fażi 2/3 ta' Studju 2, abbaži ta' *data* akkumulata sal-14 ta' Novembru 2020, madwar 44 000 parteċipant ġew randomised b'mod ugħali u kellhom jirċievu 2 doži tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 approvat inizjalment jew plaċebo. L-analiżi tal-effikaċja inkludew parteċipanti li rċevew it-tieni tilqima tagħħom fi żmien 19 sa 42 jum wara l-ewwel tilqima tagħħom. Il-maġgoranza (93.1%) tal-persuni li rċevew il-vaccin irċevew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doža. Il-parteċipanti huma ppjanati li jiġu segwiti sa 24 xahar wara Doža 2, għall-valutazzjonijiet tas-sigurtà u l-effikaċja kontra l-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 14-il jum qabel u wara l-ghoti tal-vaċċin tal-influwenza sabiex jirċievu jew plaċebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 60 jum qabel jew wara li rċevew prodotti tad-demm/tal-plażma jew immunoglobulini matul u sa tmiem l-istudju sabiex jirċievu jew plaċebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni għall-analiżi tal-punt finali primarju tal-effikaċja kienet tinkludi 36 621 parteċipant b'età ta' 12-il sena jew aktar (18 242 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 18 379 fil-grupp tal-plaċebo) li ma kellhomx evidenza ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 sa 7 ijiem wara t-tieni doża.

Barra minn hekk, 134 parteċipant kellhom età ta' bejn 16 u 17-il sena (66 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 68 fil-grupp tal-plaċebo) u 1 616-il parteċipant kellhom età ta' 75 sena jew aktar (804 fil-grupp tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u 812 fil-grupp tal-plaċebo).

Fiż-żmien tal-analiżi primarja tal-effikaċja, il-parteċipanti kienu ġew segwiti għal COVID-19 sintomatika għal total ta' 2 214-il sena ta' persuna (*person-years*) għall-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u għal total ta' 2 222 sena ta' persuna fil-grupp tal-plaċebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza klinika sinifikanti fl-effikaċja globali tal-vaċċin f'parteċipanti li kienu f'riskju ta' COVID-19 severa inkluži dawk b'komorbidità waħda jew aktar li jżidu r-riskju ta' COVID-19 severa (eż. ażżma, indiċi tal-massa tal-ġisem (BMI, *body mass index*) ta' $\geq 30 \text{ kg/m}^2$, mard kroniku tal-pulmun, dijabet mellitus, pressjoni għolja).

L-informazzjoni dwar l-effikaċja tat-tilqima hija ppreżentata fit-Tabella 5.

Tabella 5. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem)

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża f’parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 N^a = 18 198 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a = 18 325 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta’ 95%)^e
Il-parteċipanti kollha	8 2.214 (17 411)	162 2.222 (17 511)	95.0 (90.0, 97.9)
16 sa 64 sena	7 1.706 (13 549)	143 1.710 (13 618)	95.1 (89.6, 98.1)
65 sena jew aktar	1 0.508 (3 848)	19 0.511 (3 880)	94.7 (66.7, 99.9)
65 sa 74 sena	1 0.406 (3 074)	14 0.406 (3 095)	92.9 (53.1, 99.8)
75 sena jew aktar	0 0.102 (774)	5 0.106 (785)	100.0 (-13.1, 100.0)

Nota: Każijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 [*Definizzjoni tal-każ: (mill-inqas 1 minn) deni, sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar, qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar, tkexxix ta’ bard, ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar, telf ġdid ta’ toghma jew xamm, ugħiġ fil-grizmejn, dijarea jew rimettar.]

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew l-ahħar doża) ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jigħiġi negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ testijiet ta’ amplifikazzjoni ta’ acidi nuklejici (NAAT, *nucleic acid amplification tests*) [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna ghall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien ghall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju ghall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta’ żewġ naħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza. CI mhux aġġustat għall-multipliċità.

L-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla ma’ plaċebo kienet ta’ 94.6% (intervall ta’ kunfidenza ta’ 95% ta’ 89.6% sa 97.6%) f’parteċipanti b’età minn 16-il sena ’l fuq bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, analiżi tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u parteċipanti b’komorbiditajiet medici assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 severa.

Analiżi aġġornata tal-effikaċja twettqet b’każijiet addizzjonalni kkonfermati ta’ COVID-19 akkumulati waqt segwit u kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinu jafu liema sustanza qed tingħata, li tirrappreżenta sa 6 xhur wara t-tieni Doża fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

L-informazzjoni aġġornata dwar l-effikaċja tal-vaċċin hija ppreżentata fit-Tabella 6.

Tabella 6. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2* preċedenti qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) matul il-perjodu ta’ segwit u kkontrollat bil-plaċebo

Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 20 998 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a = 21 096 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ^e ta’ 95%)
Il-parteċipanti kollha ^f	77 6.247 (20 712)	850 6.003 (20 713)	91.3 (89.0, 93.2)
16 sa 64 sena	70 4.859 (15 519)	710 4.654 (15 515)	90.6 (87.9, 92.7)
65 sena jew aktar	7 1.233 (4 192)	124 1.202 (4 226)	94.5 (88.3, 97.8)
65 sa 74 sena	6 0.994 (3 350)	98 0.966 (3 379)	94.1 (86.6, 97.9)
75 sena jew aktar	1 0.239 (842)	26 0.237 (847)	96.2 (76.9, 99.9)

Nota: Każijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta’ Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta’ bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta’ toghma jew xamm; uġiġ fil-griżmejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inkluži fl-analizi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna għall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, confidence interval) ta’ 95% ta’ žewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza.
- f. Inkluži każijiet ikkonfermati f’parteċipanti ta’ età minn 12 sa 15-il sena: 0 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19; 16 fil-grupp tal-plaċebo.

Fl-analizi aġġornata tal-effikaċja, l-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža meta mqabbla mal-plaċebo kienet ta’ 91.1% (CI ta’ 95% ta’ 88.8% sa 93.0%) fil-perjodu meta l-varjanti Wuhan/tat-tip Selvaġġ u Alpha kien r-razex predominanti li kienu qed jiċċirkolaw f’parteċipanti fil-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, l-analizi aġġornata tal-effikaċja skont is-sottogrupp urew stimi tal-punti tal-effikaċja simili bejn is-sessi, il-gruppi etniċi, il-geografija u l-parteċipanti b’komorbiditajiet medici u obeżiżità assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 sever.

Effikaċja kontra COVID-19 severa

Analizi aġġornata tal-effikaċja tal-punti finali sekondarji tal-effikaċja appoġġjat il-benefiċċju tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni ta’ COVID-19 severa.

Mit-13 ta’ Marzu 2021, l-effikaċja tal-vaċċin kontra COVID-19 severa hija ppreżentata biss għall-parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (Tabella 7) peress li l-ġhadd ta’ każijiet ta’ COVID-19 f’parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 kien l-istess bħal

dak f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kemm fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 kif ukoll fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 7. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 severa f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 abbaži tal-Food and Drug Administration (FDA)* wara l-ewwel Doża jew minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fil-perjodu ta' segwitu kkontrollat bi plaċebo

	Kažijiet bil-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Kažijiet bil-Plaċebo n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95% ^c)
Wara l-ewwel Doża ^d	1 8.439 ^e (22 505)	30 8.288 ^e (22 435)	96.7 (80.3, 99.9)
7 ijiem wara t-tieni Doża ^f	1 6.522 ^g (21 649)	21 6.404 ^g (21 730)	95.3 (70.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexxix ta' bard; ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta' togħma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Mard sever bil-COVID-19 kif definit mill-FDA huwa COVID-19 ikkonfermata u l-preżenza ta' mill-inqas 1 minn dawn li ġejjin:

- Sinjal kliniči waqt il-mistrieh li jindikaw mard sistemiku sever (rata respiratorja ta' ≥ 30 nifs kull minuta, rata ta' taħbi tal-qalb ta' ≥ 125 taħbita kull minuta, saturazzjoni ta' ossigħu ta' $\leq 93\%$ fuq l-arja tal-kamra fil-livell tal-bahar, jew proporzjon ta' pressjoni parżjali ta' ossigħu fl-arterji għal ossigħu meħud 'il ġewwa frazzjonali < 300 mm Hg);
- Insuffiċjenza respiratorja [definita bħala l-ħtieġa ta' ossigħu bi fluss ġħoli, ventilazzjoni mhux invażiva, ventilazzjoni mekkanika jew ossigenazzjoni ekstrakorporali b'membrana (ECMO, *Extracorporeal Membrane Oxygenation*)];
- Evidenza ta' xokk (pressjoni sistolika tad-demm < 90 mm Hg, pressjoni dijastolika tad-demm < 60 mm Hg, jew ħtieġa ta' vasopressors);
- Disfunkzjoni akuta sinifikanti tal-kliewi, tal-fwied jew newroloġika;
- Dħul t-Taqsima ta' Kura Intensiva;
- Mewt.

a. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.

b. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.

c. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

d. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni tal-effikaċja kollha disponibbli (intenzjoni li tiġi ttrattata modifikata) tal-ewwel Doża li kienet tħinkludi l-partēcipanti randomised kollha li rċevew mill-inqas doża waħda tal-intervent tal-istudju.

e. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partēcipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa mill-ewwel Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

f. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) li nkludiet il-partēcipanti eligibbli randomised kollha magħżula li jirċievu d-doża(i) kollha tal-intervent tal-istudju kif randomised fil-perjodu definit minn qabel, li m'għandhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra tal-protokoll kif determinat mit-tabib.

g. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partēcipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

Effikaċja u immunoġenicità f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi inizjali ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena (li tirrappreżenta żmien ta' segwitu medjan ta' $>$ xahrejn wara d-Doża 2) mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda każ f'1 005 parteċipanti li rċevew il-vaċċin u 16-il każ minn 978 li rċevew plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 75.3, 100.0). F'partēcipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kažijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 18-il każ fl-1 110 parteċipanti li rċevew plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 78.1, 100.0).

Ġew imwettqa analiziċijet tal-effikaċja aġġornati b'aktar kažijiet ta' COVID-19 ikkonfermat akkumulati matul is-segwit u kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżentaw sa 6 xhur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analiżi tal-effikaċja aġġornata ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f'1 057 partecipant li rċevew il-vaċċin u kien hemm 28 kaž mill-1 030 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt ghall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 86.8, 100.0) fil-perjodu meta l-varjant Alpha kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F'partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kažijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 30 kaž fil-1 109 partecipanti li rċevew il-plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt ghall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 87.5, 100.0).

Fi studju 2, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' SARS-CoV-2 xahar wara d-Doża 2 twettqet f'sottogrupp ta' partecipanti magħżula b'mod każwali li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni ta' SARS CoV-2 fil-passat sa xahar wara d-Doża 2, li qabbel ir-rispons f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena ($n = 190$) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena ($n = 170$).

Il-proporzjon tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) fil-grupp ta' età minn 12 sa 15-il sena meta mqabbel mal-grupp ta' età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.76, b'CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ta' 1.47 sa 2.10. Għalhekk, il-kriterju ta' nuqqas ta' inferjorità ta' 1.5 darbiet intlaħaq hekk kif il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ghall-proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*] kien ta' > 0.67 .

Immunoġenicità f'partecipanti b'età minn 18-il sena 'l fuq - wara doża booster
 L-effettività ta' doża booster ta' Comirnaty kienet ibbażata fuq valutazzjoni ta' titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% neutralizing antibody titers) kontra SARS-CoV-2 (USA_WA1/2020) fi Studju 2. F'dan l-istudju, id-doża booster ingħatat 5 sa 8 xhur (medjan 7 xhur) wara t-tieni doża. Fi Studju 2, analiżi ta' NT50 xahar wara d-doża booster imqabbla ma' xahar wara s-serje primarja f'individwi b'età minn 18 sa 55 sena li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat sa xahar wara t-tilqima booster uriet nuqqas ta' inferjorità kemm ghall-proporzjon medju ġeometriku (GMR, *geometric mean ratio*) kif ukoll għad-differenza fir-rati tar-rispons serologiku. Ir-rispons serologiku għal partecipant kien definit bħala kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet f'NT50 mil-linja bażi (qabel is-serje primarja). Dawn l-analiżi huma miġbura fil-qosor fit-Tabella 8.

Tabella 8. Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru)[†] (SARS-CoV-2 USA_WA1/2020) – paragun tal-GMT u tar-rata ta' rispons serologiku ta' xahar wara doża booster ma' xahar wara s-serje primarja - partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni sa xahar wara doża booster* - popolazzjoni li setghet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità tad-doża booster[‡]

	n	Xahar wara d-doża booster (CI ta' 95%)	Xahar wara s-serje primarja (CI ta' 95%)	Xahar wara d-doża booster - xahar wara s-serje primarja (CI ta' 97.5%)	L-ghan ta' nuqqas ta' inferjorità intlaħaq (Y/N)
Titru newtralizzanti ta' 50% medju ġeometriku (GMT^b)	212 ^a	2 466.0 ^b (2 202.6, 2 760.8)	755.7 ^b (663.1, 861.2)	3.26 ^c (2.76, 3.86)	Y ^d
Rata ta' rispons serologiku (%) għal titru newtralizzanti ta' 50%[†]	200 ^e	199 ^f 99.5% (97.2%, 100.0%)	190 ^f 95.0% (91.0%, 97.6%)	4.5% ^g (1.0%, 7.9% ^h)	Y ⁱ

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-

limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NAAT = *nucleic acid amplification test* (test tal-amplifikazzjoni tal-acidi nukleiċi); NT50 = *50% neutralizing titer* (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = *severe acute respiratory syndrome coronavirus 2* (sindrome respiratorja severa u akuta ikkawżata mill-koronavirus 2); Y/N = yes/no (iva/le).

- † NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-užu ta' SARS-CoV-2 *mNeonGreen Virus Microneutralization Assay*. L-assay juža virus reporter fluorexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni tal-virus tinqara fuq saffi waħdanin ta' ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni tas-serum reciproku li fi 50% tal-virus huwa newtralizzat.
- * Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (sa xahar wara li rċevew doża *booster* ta' Comirnaty) ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri negattivi ghall-antikorp li jintrabat ma' N [serum] u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata sa xahar wara d-doża *booster* kienu inkluži fl-analizi.
- ± Il-partecipanti eligibbli kollha li kienu rċevew 2 dozi ta' Comirnaty kif randomised inizjalment, bid-Doża 2 riċevuta fil-perjodu definit minn qabel (fi żmien 19 sa 42 jum wara d-Doża 1), irċevew doża *booster* ta' Comirnaty, kellhom mill-inqas riżultat wieħed validu u definit tal-immunoġenicità wara doża *booster* minn ġbir ta' demm f'perjodu xieraq (fi żmien 28 sa 42 jum wara d-doża *booster*), u ma kellhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra mill-protokoll kif determinat mit-tabib.
- a. n = Numru ta' parteċipanti b'rīzultati validi u definiti tal-*assay* fiż-żewġ punti ta' hin ta' teħid tal-kampjuni fil-perjodu speċifikat.
- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-*assay* inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- c. GMRs u CIs ta' 97.5% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tal-*assay* u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).
- d. Nuqqas ta' inferjorità hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 97.5% ta' żewġ naħat ghall-GMR huwa ta' > 0.67 u l-istima f'punt ta' hin tal-GMR hija ta' ≥ 0.80 .
- e. n = Numru ta' parteċipanti b'rīzultati tal-*assay* validi u definiti ghall-*assay* speċifikat fil-linjal baži, xahar wara d-Doża 2 u xahar wara d-doża booster fil-perjodu speċifikat. Dawn il-valuri huma d-denominaturi ghall-kalkoli percentwali.
- f. Numru ta' parteċipanti b'rispons serologiku ghall-*assay* speċifikat bid-doża/punt ta' hin meta ttieħed il-kampjun speċifikati. CI eżżat ta' żewġ naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- g. Differenza fil-proporzjonijiet, expressa bhala persentaġġ (xahar wara d-doża *booster* – xahar wara d-Doża 2).
- h. CI ta' Wald ta' 2 naħat aġġustat għad-differenza fil-proporzjonijiet, express bhala persentaġġ.
- i. Nuqqas ta' inferjorità hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 97.5% ta' żewġ naħat għad-differenza percentwali huwa ta' $> -10\%$.

Effikaċċja relativa tal-vaċċin f'parteċipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq - wara doża booster
 Analizi interim tal-effikaċċja ta' Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-*booster* li twettaq fuq madwar 10 000 parteċipant b'età minn 16-il sena 'l fuq li gew reklutati minn studju 2, evalwat każijiet ikkonfermati ta' COVID-19 akkumulati minn tal-inqas 7 ijiem wara tilqim *booster* sad-data ta' meta waqfet tingabar id-*data* tal-5 ta' Ottubru 2021, li tirrappreżenta medjan ta' 2.5 xhur ta' segwit wara l-*booster*. Id-doża *booster* ingħatat minn 5 xhur sa 13-il xahar (medjan 11-il xahar) wara t-tieni doża. Ĝiet evalwata l-effikaċċja tal-vaċċin tad-doża *booster* ta' Comirnaty wara s-serje primarja meta mqabbla mal-grupp tal-*booster* plaċebo li rċieva biss id-doża tas-serje primarja.

L-informazzjoni dwar l-effikaċċja relativa tal-vaċċin għal parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar mingħajr evidenza preċedenti ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 hija pprezentata fit-Tabella 9. L-effikaċċja relativa tal-vaċċin f'parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kienet ta' 94.6% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% ta' 88.5% sa 97.9%), simili għal dak osservat f'dawk il-partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti. Każijiet primarji ta' COVID-19 osservati minn 7 ijiem wara t-tilqima *booster* kienu 7 każijiet primarji fil-grupp ta' Comirnaty, u 124 każ primarju fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 9. Effikaċja tal-vaccin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tilqima booster - parteċipanti b’età ta’ 16-il sena jew aktar mingħajr evidenza ta’ infezzjoni - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-effikaċja

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara d-doża booster f’parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
	Comirnaty N ^a =4 695 Każ n1 ^b Żmien ta’ Sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a =4 671 Każ n1 ^b Żmien ta’ Sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja Relattiva tal-Vaccin ^e % (CI ta’ 95% ^f)
L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tilqima booster	6 0.823 (4 659)	123 0.792 (4 614)	95.3 (89.5, 98.3)

Nota: Kazijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-aghjar; qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-aghjar; tkexxix ta’ bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-aghjar; telf ġdid ta’ toghma jew xamm; uġiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew it-tilqima booster) ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jigifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1, u li kellhom NAAT negattiv [kampjun mill-imnieħer] fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tilqima booster) kienu inklużi fl-analiżi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp spċificat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna ghall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f’kull grupp f’riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tilqima booster sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju ghall-punt finali.
- e. Effikaċja relattiva tal-vaccin tal-grupp b’booster ta’ Comirnaty meta mqabbla mal-grupp tal-plaċebo (mingħajr booster).
- f. L-intervall ta’ kufidienza (CI, confidence interval) ta’ żewġ nahat għall-effikaċja relattiva tal-vaccin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza.

Immunogeničità ta’ doża booster wara tilqim primarju b’vaccin ieħor awtorizzat għall-COVID-19
 Tagħrif dwar l-effettività ta’ doża booster ta’ Comirnaty (30 mcg) f’individwi li lestew it-tilqim primarju b’vaccin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doża booster eterologa) inkiseb minn data dwar l-immunoġenicità minn prova klinika *open label* ta’ faži 1/2 (NCT04889209) ta’ studju indipendent tal-Istituti Nazzjonali tas-Saħħa (NIH, National Institutes of Health) li saret fl-Istati Uniti. F’dan l-istudju, aduli (firxa ta’ 19 sa 80 sena) li kienu lestew it-tilqim primarju b’sensiela ta’ 2 doži ta’ Moderna 100 mcg (N = 51, età medja 54±17), doża waħda ta’ Janssen (N = 53, età medja 48±14), jew sensiela ta’ 2 doži ta’ Comirnaty 30 mcg (N = 50, età medja 50±18) mill-inqas 12-il għimgħa qabel ma rregistraw fl-istudju u li ma rrappurtaw l-ebda passat ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2 irċevew doża booster ta’ Comirnaty (30 mcg). Il-booster ta’ Comirnaty wassal għal žieda ta’ 36, 12, u 20 darba il-GMR fit-titri newtralizzanti wara d-doži primarji ta’ Janssen, Moderna, u Comirnaty, rispettivament.

L-ghoti ta’ booster eterologu b’Comirnaty gie evalwat ukoll fl-istudju CoV-BOOST (EudraCT 2021-002175-19), prova ta’ faži 2 b’aktar minn centrū wieħed, *randomised*, ikkontrollata tat-tielet doża bħala tilqima booster kontra COVID-19, li fiha 107 parteċipanti aduli (età medjana ta’ 71 sena, firxa interkwartili ta’ 54 sa 77 sena) gew randomised mill-inqas 70 jum wara 2 doži ta’ Vaccin tal-AstraZeneca għall-COVID-19. Wara s-sensiela primarja ta’ Vaccin tal-AstraZeneca għall-COVID-19, id-drabi ta’ bidla tal-GMR fl-antikorpi newtralizzanti NT50 għall-pseudovirus (tip selvaġġ), żdiedet b’21.6 darbiet b’booster eterologu ta’ Comirnaty (n = 95).

Immunogeničità f’parteċipanti b’età ta’ > 55 sena – wara doża booster (ir-raba’ doża) ta’ Comirnaty (30 mcg)

F’analizi interim ta’ sottogrupp minn Studju 4 (Sottostudju E), 305 parteċipanti b’età ta’ > 55 sena li kienu lestew serje ta’ 3 doži ta’ Comirnaty irċevew Comirnaty (30 mcg) bħala doża booster (ir-raba’

doža) 5 xħur sa 12-il xahar wara li rċevel Doža 3. Għad-data tas-sottogrupp tal-immunoġenicità ara Tabella 7.

Immunoġenicità f'partecipanti b'età minn 18 sa ≤ 55 sena – wara doža booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty (30 mcg)

F'Sottostudju D [sottogrupp minn Studju 2 (Faži 3) u Studju 4 (Faži 3)], 325 partecipanti b'età minn 18 sa ≤ 55 sena li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty irċevel Comirnaty (30 mcg) bħala doža *booster* (ir-raba' doža) 90 sa 180 jum wara li rċevel Doža 3. Għad-data tas-sottogrupp tal-immunoġenicità ara Tabella 10.

Tabella 10. Sommarju tad-data tal-immunoġenicità minn partecipanti f'C4591031 Sottostudju D (sett estiż b'mod shiħ ta' koorti 2) u Sottostudju E (sottogrupp tal-immunoġenicità tal-koorti estiż) li rċevel Comirnaty 30 mcg bħala *booster* (ir-raba' doža) - partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni sa xahar wara d-doža *booster* – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

	Doža/ punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Sottostudju D (età ta' 18 sa ≤ 55 sena) Comirnaty 30 mcg		Sottostudju E (età ta' > 55 sena) Comirnaty 30 mcg	
GMT		N ^b	GMT (CI ta' 95% ^d)	N ^b	GMT (CI ta' 95% ^d)
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 – Omicron BA.1 – NT50 (titru)	1/Prevax	226	315.0 (269.0, 368.9)	167	67.5 (52.9, 86.3)
	1/Xahar	228	1 063.2 (935.8, 1 207.9)	163	455.8 (365.9, 567.6)
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - razza ta' referenza – NT50 (titru)	1/Prevax	226	3 999.0 (3 529.5, 4 531.0)	179	1 389.1 (1 142.1, 1 689.5)
	1/Xahar	227	12 009.9 (10 744.3, 13 424.6)	182	5 998.1 (5 223.6, 6 887.4)
Rata ta' rispons seroloġiku xahar wara Doža 4		N ^c	n^e (%) (CI ta' 95%^f)	N ^c	n^e (%) (CI ta' 95%^f)
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 – Omicron BA.1 – NT50 (titru)	1/Xahar	226	91 (40.3%) (33.8, 47.0)	149	85 (57.0%) (48.7, 65.1)
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - razza ta' referenza - NT50 (titru)	1/Xahar	225	76 (33.8%) (27.6, 40.4)	179	88 (49.2%) (41.6, 56.7)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NAAT = nucleic acid amplification test (test tal-amplifikazzjoni tal-acidi nukleici); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (sindrome respiratorja severa u akuta ikkawwata mill-koronavirus 2).

Nota: Iż-żmien medjan mid-Doža 3 sad-Doža 4 ta' Comirnaty 30 mcg huwa ta' 4.0 xħur għas-Sottostudju D Koorti 2 u ta' 6.3 xħur għall-koorti estiżha ta' Sottostudju E.

Nota: Grupp Estiż b'Mod Shiħ ta' Sottostudju D = Koorti 2 minbarra l-grupp ta' sorveljanza; Sottogrupp tal-Immunogenită ta' Sottostudju E = kampjun każwali ta' 230 partecipant f'kull grupp ta' vaċċini magħżul mill-koorti estiżha.

Nota: Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika (sal-ġbir tal-kampjun tad-demm ta' xahar wara t-tilqima tal-istudju) ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri, riżultat negattiv għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] waqt iż-żjara tat-tilqima tal-istudju u ż-żjara ta' xahar wara t-tilqima tal-

istudju, riżultat NAAT [kampjun mill-imnieħer] negattiv waqt iż-żjara tat-tilqima tal-istudju u fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel il-ġbir tal-kampjun tad-demm ta' xahar wara t-tilqima tal-istudju) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluzi fl-analizi.

Nota: Rispons seroloġiku huwa definit bħala l-kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja baži (qabel it-tilqima tal-istudju). Jekk il-kejl tal-linja baži jkun taħt l-LLOQ, il-kejl ta' wara t-tilqima ta' $\geq 4 \times \text{LLOQ}$ jitqies bħala rispons seroloġiku.

- a. Żmien speċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. N = Numru ta' parteċipanti b'rīzultati tal-assay validi u determinati għall-assay speċifikat fil-punt ta' żmien speċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. N = Numru ta' parteċipanti b'rīzultati tal-assay validi u determinati għall-assay speċifikat kemm fil-punt ta' żmien ta' qabel it-tilqima kif ukoll fil-punt ta' żmien speċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- d. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issetjtati għal 0.5 \times LLOQ.
- e. n = Numru ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku għall-assay speċifikat fil-punt ta' żmien speċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- f. CI eż-żatt ta' żewġ naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzijsa Ewropea għall-Mediċini ddiferiet l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b'Comirnaty fil-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Effett tossiku ġenerali

Firien li nghataw Comirnaty ġol-muskoli (li rċievew 3 doži shaħ tal-bniedem darba fil-ġimgħa, li jiġġeneraw livelli relativament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem) urew xi edima u eritema fis-sit tal-injejjzjoni u żidiet fiċ-ċelluli bojod tad-demm (inkluži basofili u eosinofili) konsistenti ma' rispons infjammatorju kif ukoll formazzjoni ta' spazji żgħar (*vacuoles*) f'epatoċiti portali mingħajr evidenza ta' hsara fil-fwied. L-effetti kollha kienu riversibbli.

Effett tossiku fuq il-ġeni/Riskju ta' kanċer

La saru studji dwar l-effett tossiku fuq il-ġeni u lanqas dwar ir-riskju ta' kanċer. Il-komponenti tal-vaċċin (lipidi u mRNA) mhumix mistennija li jkollhom potenzjal ta' effett tossiku fuq il-ġeni.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp ġie investigat fil-firien fi studju kkombinat dwar l-effett tossiku fuq il-fertilità u l-iżvilupp fejn firien nisa kien mogħtija Comirnaty ġol-muskoli qabel it-tħammir u waqt it-tqala (irċevew 4 doži shaħ tal-bniedem li jiġġeneraw livelli relativamente oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem, mifruxa minn jum 21 qabel it-tħammir sa jum 20 tat-tqala). Ir-risponsi ta' antikorpi newtralizzanti għal SARS-CoV-2 kienu preżenti f'annimali materni minn qabel it-tħammir sa tmiem l-istudju f'jum 21 wara t-twelid kif ukoll fil-feti u l-frieħ. Ma kien hemm l-ebda effetti relatati mal-vaċċin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, jew l-iżvilupp tal-embriju u l-fetu jew tal-frieħ. M'hemmx data disponibbli dwar Comirnaty dwar it-trasferment tal-vaċċin mill-plaċenta jew dwar it-tnejħhija fil-ħalib tas-sider.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)

2-[polyethylene glycol]-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)

1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

Kolesterol

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibbiltajiet

Dan il-prodott medicinali m'għandux jitħallat ma' prodotti medicinali oħrajn.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Kunjetti

Kunjett mhux miftuħ

Kunjett iffrizat

18-il xahar meta jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Il-vacċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut il-vacċin iffriżat jista' jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Kunjetti b'doża wahda: Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'doża waħda tal-vacċin jistgħu jinhallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew kunjetti individwali jistgħu jinhallu mis-silg f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti b'aktar minn doža wahda: Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'aktar minn doža waħda tal-vacċin jistgħu jinhallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 6 sħigħat jew kunjetti individwali jistgħu jinhallu mis-silg f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjett li nhall mis-silg

10 ġimġħat ta' hażna u trasport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-18-il xahar li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vacċin jitmexxa għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vacċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi originali għandha tiġi maqtugħha.
- Jekk il-vacċin jiġi riċevut f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost ġiet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-frigg u d-data ta' meta jiskadi originali suppost ġiet maqtugħha.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il sieħha f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinhall mis-silġ, il-vaċċin m'għandux jerġa' jiġi ffriżat.

Immaniġġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura rakkomandata waqt hażna fil-frigġ

- *Data* dwar l-istabbiltà tindika li l-kunġett mhux miftuħ huwa stabbli sa 10 ġimġħat meta jinħażen f' temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimġħat f' temperatura bejn 2 °C u 8 °C.
- *Data* dwar l-istabbiltà tindika li l-kunġett jista' jinħażen għal massimu ta' 24 siegħa f' temperaturi ta' 8 °C sa 30 °C, inkluż għal massimu ta' 12-il siegħa wara li l-kunġett jitraqqab għall-ewwel darba.

Din l-informazzjoni hija maħsuba biex tiggwida lill-professjonisti tal-kura tas-saħħha f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura rakkomandata biss.

Kunjett miftuħ

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu giet murija għal 12-il siegħa f' temperatura ta' 2 °C sa 30 °C, li jinkludu sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Mil-lat mikrobijologiku, sakemm il-metodu tal-ftuħ ma jesklidix ir-riskji ta' kontaminazzjoni bil-mikrobi, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-hinijiet u l-kondizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

Siringi mimlja għal-lest

Ikkonferma l-kondizzjonijiet tal-ħażna elenkti għas-siringa mimlja għal-lest.

Siringi mimlja għal-lest tal-plastik iffrizati

12-il xahar meta jinħażnu f' temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Pakkett b'10 siringi mimlja għal-lest iffriżati għandu jinhall fil-kartuna oriġinali f' temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew f' temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 60 minuta.

Waqt it-12-il xahar li fihom idum tajjeb il-prodott, is-siringi mimlja għal-lest li nħallu mis-silġ (li qabel kienu ffriżati) jistgħu jinħażnu f' temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal perjodu sa 10 ġimġħat.

Siringi mimlja għal-lest tal-plastik li nħallu mis-silġ (li qabel kienu ffriżati)

10 ġimġħat ta' hażna u trasport f' temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-12-il xahar li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vaċċin jitmexxa għal hażna f' temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vaċċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi oriġinali għandha tigħi maqtugħha.
- Jekk il-vaċċin jiġi riċevut f' temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinħażen f' temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost giet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-frigġ u d-data ta' meta jiskadi oriġinali suppost giet maqtugħha.

Qabel l-użu, is-siringi mimlja għal-lest li nħallu mis-silġ jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f' temperaturi bejn 8 °C u 30 °C u jistgħu jiġi mmaniġġati f' kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinhall mis-silġ, il-vaċċin m'għandux jerġa' jiġi ffriżat.

Immaniġġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura waqt hażna fil-frigġ

L-informazzjoni li ġejja hija maħsuba biex tiggwida lill-professjonisti tal-kura tas-saħħha f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura biss.

Jekk siringa mimlja għal-lest iffriżata individwali tinhall f' temperatura tal-kamra (sa 30 °C) barra mill-kartuna, is-siringa mimlja għal-lest m'għandhiex tinhā u għandha tintuża immedjatament.

Data dwar l-istabbiltà tindika li s-siringa mimlja għal-lest hija stabbli għal massimu ta' 10 ġimġħat meta tinhażen f'temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimġħat f'temperatura bejn 2 °C u 8 °C.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fil-friza f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Waqt il-ħażna, evita kemm tista' l-esponiment għad-dawl tal-kamra, u evita esponiment għal dawl tax-xemx dirett u għal dawl ultravjola.

Għall-kondizzjonijiet ta' hażna wara li jinħall mis-silg u wara li jinfetah għall-ewwel darba, ara sezzjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm ġo fi

Kunjett b'doża waħda u b'aktar minn doža waħda

Fornut f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieg tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tal-plastik griżi li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju.

Kunjett wieħed b'doża waħda fih doža waħda ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Kunjett wieħed b'aktar minn doža waħda (2.25 mL) fih 6 doži ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'doża waħda: 10 kunjetti.

Daqsijiet tal-pakketti ta' kunjett b'aktar minn doža waħda: 10 kunjetti jew 195 kunjett.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Siringi mimlja għal-lest

Siringi mimlja għal-lest tal-plastik

Fornut f'siringa mimlja għal-lest b'doża waħda (siringa tal-plastik cyclic-olefin copolymer twila 1 mL) b'tapp tal-planger (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tat-tarf (lastku sintetiku tal-bromobutyl) mingħajr labra.

Daqs tal-pakkett: 10 siringi mimlja għal-lest.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġġar iehor

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħiż żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

Istruzzjonijiet applikabbi għal kunjetti b'doża waħda u b'aktar minn doža waħda

- **Ivverifika** li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik griżi u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Omicron XBB.1.5 (30 mikrogramma)/doža dispersjoni għall-injezzjoni** (minn 12-il sena '1 fuq).
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġebok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott ta' dik il-formulazzjoni.

- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat dan għandu jinħall mis-silġ qabel l-użu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġi ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinħallu mis-silġ. Kun żgur li l-kunjetti nħallu kompletament mis-silġ qabel l-użu.
 - Kunjetti b'doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'doża waħda jista' jieħu sagħtejn biex jinħall mis-silġ.
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'aktar minn doża waħda jista' jieħu 6 sigħat biex jinħall mis-silġ.
- Meta cċaqlaq il-kunjetti għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuha jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C;** dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti individwali ffrizati jistgħu jinħallu mis-silġ għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silġ jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.3 mL

- Qabel l-użu ħallat bil-mod billi taqleb il-kunjetti ta' taħt fuq għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Qabel thallat, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silġ jista' jkun fiha partiċelli amorf i opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- Wara li thallat il-vaċċin għandu jidher bhala dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżibbli. Tużax il-vaċċin jekk ikun hemm partiċelli jew tibdil fil-kulur.
- Iċċekkja jekk il-kunjett huwiex kunjett b'doża waħda inkella kunjett b'aktar minn doża waħda u segwi l-istruzzjonijiet applikabbli għall-immaniġġjar t'hawn taħt:
 - Kunjetti b'doża waħda
 - Igħbed doža waħda ta' 0.3 mL tal-vaċċin.
 - Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda fihom 6 doži ta' 0.3 mL kull waħda.
 - Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselha antisettika li tintuża darba u tintrema.
 - Igħbed 0.3 mL ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5.
- Sabiex jingħibdu 6 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir.** Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex tingħibed is-sitt doża minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovd id-doža shiħha ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Irregistra d-data/hin xierqa fuq il-kunjett b'aktar minn doża waħda. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat 12-il siegħa wara li l-kunjett ikun ittaqqab għall-ewwel darba.

Istruzzjonijiet applikabbli għal siringi mimlja għal-lest

Siringi mimlja għal-lest tal-plastik iffriżati

- Siringi mimlja għal-lest iffriżati iridu jkunu nħallu kompletament mis-silġ qabel l-użu.
 - Pakkett ta' 10 siringi mimlja għal-lest jista' jinħall mis-silġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Jista' jieħu sagħtejn biex jinħall mis-silġ.
 - Inkella, kartuna ta' 10 siringi mimlja għal-lest iffriżati tista' tinħall mis-silġ għal 60 minuta f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C).
- Jekk siringa mimlja għal-lest individwali tinħall mis-silġ barra mill-kartuna f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C), din għandha tintuża immedjatament.

- Meta tmexxi s-siringi mimlija għal-lest għal īażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna. Jekk waslet f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, iċċekkja li d-data ta' meta jiskadi giet aġġornata.
- Siringi mimlija għal-lest li nhallu mis-silg (li qabel kienu ffriżati) jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimgħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Ladarba jinħall mis-silg, il-vacċin ma jistax jiġi ffriżat mill-ġdid.
- Qabel l-użu, is-siringi mimlija għal-lest li nhallu mis-silg jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C u jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.
- Neħħi l-għatu tat-tarf billi ddawwar l-għatu bil-mod lejn ix-xellug. Thawwadx. Waħħal labra xierqa għall-injezzjoni ġol-muskoli u agħti l-volum kollu.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħejiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
 An der Goldgrube 12
 55131 Mainz
 Il-Germanja
 Phone: +49 6131 9084-0
 Fax: +49 6131 9084-2121
 service@biontech.de

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Kunjetti b'doża waħda

EU/1/20/1528/018

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

EU/1/20/1528/019
 EU/1/20/1528/020

Siringi mimlija għal-lest

EU/1/20/1528/025

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞ DID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Diċembru 2020
 Data tal-aħħar tiġid: 10 ta' Ottubru 2022

10. DATA TA' REVĪŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Ägenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

▼ Dan il-prodott mediciinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIINALI

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'aktar minn doża waħda b'għatu oranġo u għandu jiġi dilwit qabel l-użu.

Wara d-dilwizzjoni, kunjett wieħed (1.3 mL) fi 10 doži ta' 0.2 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Doża waħda (0.2 mL) fiha 10 mikrogrammi ta' raxtozinameran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanopartiċelli tal-lipidi).

Raxtozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ċelluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) viral ta' SARS-CoV-2 (Omicron XBB.1.5).

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni (konċentrat sterili).

Il-vaċċin huwa dispersjoni ffrizata ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9).

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni huwa indikat għal tilqim attiv biex jipprevjeni l-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2, fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċċali.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri, b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena)

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doża jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bħala doża waħda ta' 0.2 mL għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena irrisspettivament mill-istat ta' tilqim preċċidenti tal-COVID-19 (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doża reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Popolazzjoni immunokompromessa b'mod sever b'età minn 5 snin 'l fuq

Jistgħu jingħataw doži addizzjonali lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever skont ir-rakkomandazzjonijiet nazzjonali (ara sezzjoni 4.4).

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doža għandu jintuża biss għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Popolazzjoni pedjatrika

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Għad-dettalji, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

Is-sigurtà u l-effikaċċja tal-vaċċin fi trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur għadhom ma ġewx determinati s'issa.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni għandu jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni (ara sezzjoni 6.6).

Wara d-dilwizzjoni, kunjetti ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 ikun fihom 10 doži ta' 0.2 mL tal-vaċċin. Sabiex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed, għandhom jintużaw siringi u/jew labar b'volum li ma jintużax żgħir. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labura b'volum li ma jistax jintużza tħalli għall-ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni (35 mikrolitru). Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed.

Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža sħiħa ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqquqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Is-sit preferut huwa l-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Tinjettax il-vaċċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew ġol-ġilda.

Il-vaċċin m'ghandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vaċċini jew prodotti medicinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet fuq kif tkoll mis-silġ, l-immaniġġar u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod ċar.

Rakkomandazzjonijiet generali

Sensittività ecćessiva u anafilassi

Ġew irappurtati avvenimenti ta' anafilassi. Trattament mediku u sorveljanza xierqa għandhom dejjem ikunu disponibbli fil-pront f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ġħoti tal-vaċċin.

Osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta hija rakkomandata wara t-tilqima. M'għandhiex tingħata doża oħra tat-tilqima lil dawk li kellhom anafilassi wara doża preċedenti ta' Comirnaty.

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite u perikardite wara tilqim b'Comirnaty. Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ftit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss wara t-tieni tilqima, u aktar ta' spiss f'irġiel iż-ġebla (ara sezzjoni 4.8). Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-każijiet jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom joqogħdu attenti għas-sinjalji u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma (inkluži ġenituri jew persuni li jieħdu hsieb xi persuna oħra) għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifixxu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bħal uġiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta"nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professjonisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom jikkonsultaw gwida u/jew speċjalisti biex jiddijanostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluži reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress (eż. sturdament, palpitazzjonijiet, żidiet fir-rata ta' taħbit tal-qalb, bidliet fil-pressjoni tad-demm, parestesija, ipoestesija u għaraq) jistgħu jseħħu f'assoċjazzjoni mal-proċess tat-tilqima innifsu. Reazzjonijiet relatati ma' stress huma temporanji u jgħaddu waħedhom. L-individwi għandhom jiġu avżati biex jiġibdu l-attenzjoni tal-fornitur tat-tilqim dwar dawn is-sintomi ghall-evalwazzjoni. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat koriment ikkawżat minn ħass hażin.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tīgi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infezzjoni akuta. Il-preżenza ta' infezzjoni żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Tromboċitopenija u disturbi fil-koagulazzjoni

Bħal b'injezzjonijiet gol-muskoli oħra, il-vaċċin għandu jingħata b'attenzjoni f'individwi li jkunu qed jircieu terapija kontra il-koagulazzjoni tad-demm jew dawk bi tromboċitopenija jew xi disturb fil-koagulazzjoni (bħal emofilja) għax f'dawn l-individwi jistgħu jseħħu fsada jew tbengil wara għoti gol-muskoli.

Individwi immunokompromessi

L-effikaċja u s-sigurtà tal-vaċċin ma ġewx evalwati f'individwi immunokompromessi, inkluži dawk li jkunu qed jircieu terapija immunosoppressiva. L-effikaċja ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' tkun inqas f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vaċċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn provi kliniči li għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bħal kull vaċċin, it-tilqima b'Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' ma jipproteġix lil kull minn jircieu l-vaċċin. L-individwi jistgħu ma jkunux protetti kompletament sa 7 ijiem wara t-tilqima tagħihom.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediciinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ghoti ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 flimkien ma' tilqim ieħor ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Tqala

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-tqala.

Madankollu, ammont kbir ta' data ta' osservazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz żieda fir-riżultati avversi tat-tqala. Filwaqt li data dwar ir-riżultati tat-tqala wara tilqim matul l-ewwel trimestru bhalissa hija limitata, ma kinitx osservata żieda fir-riskju ta' korriġent. Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti ħażiena diretti jew indiretti fuq it-tqala, l-iżvilupp tal-embriju/fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-twelid (ara sezzjoni 5.3). Ibbażat fuq *data* disponibbli dwar varjanti oħra tal-vaċċin, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-tqala.

Treddiġħ

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-treddiġħ.

Madankollu, l-ebda effett fuq it-trabi tat-twelid/trabi li treddgħu ma hu mistenni peress li l-espozizzjoni sistemika għall-vaċċin hi żgħira ħafna fil-mara li qeqħda tredda'. Data ta' osservazzjoni minn nisa li kienu qed ireddgħu wara t-tilqim bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi li treddgħu. Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-treddiġħ.

Fertilità

Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti ħażiena diretti jew indiretti fir-rigward tal-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3)

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Comirnaty Omicron XBB.1.5 m'għandu l-ebda effett jew ffit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaffettwaw il-ħila biex issuq jew thaddem magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Is-sigurtà ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 hija insinwata minn *data* dwar is-sigurtà tal-vaċċin preċedenti ta' Comirnaty.

Comirnaty

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži
Fi Studju 3, total ta' 3 109 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew mill-inqas doža waħda tal-vaċċin ta' Comirnaty 10 mcg approvat inizjalment u total ta' 1 538 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew plāċebo. Fiż-żmien tal-analizi ta' Studju 3 Fażi 2/3 b'data sa meta waqfet tingabar id-data tal-20 ta' Mejju 2022, 2 206 (1 481 Comirnaty 10 mcg u 725 plāċebo) tifel u tifla ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža fil-perjodu ta' segwitu blinded ikkontrollat bil-plāċebo. L-evalwazzjoni tas-sigurtà fi Studju 3 għadha għaddejja.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew 2 doži kien u ġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għejha kbira (> 50%), u ġiġi ta' ras (> 30%), īmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($\geq 20\%$), u ġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, u dijarea (> 10%).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doża booster

F'subsett minn Studju 3, total ta' 2 408 itfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena rċevew doża *booster* ta' Comirnaty 10 mcg mill-inqas 5 xhur (medda ta' bejn 5.3 u 19.4 xhur) wara li temmew is-serje primarja. L-analiżi tas-subsett ta' Fażi 2/3 ta' Studju 3 hija bbażata fuq *data* sad-data meta waqfet tingħabar id-*data* tat-28 ta' Frar 2023 (hin medjan ta' segwitu ta' 6.4 xhur).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doża *booster* kien simili għal dak osservat wara l-kors primarju. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena wara d-doża *booster* kienu wgiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għejha kbira (> 30%), u ġiġi ta' ras (> 20%), u ġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, īmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%).

Adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi ta' segwitu tas-sigurtà fit-tul fi Studju 2, 2 260 adolexxenti (1 131 Comirnaty u 1 129 plaċebo) kellhom età minn 12 sa 15-il sena. Minn dawn, 1 559 adolexxenti (786 Comirnaty u 773 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doża.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li rċevew 2 doži kien u ġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 90%), għejha kbira u ġiġi ta' ras (> 70%), u ġiġi fil-muskoli u tkexkix ta' bard (> 40%), artralġja u deni (> 20%).

Parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fi Studju 2, total ta' 22 026 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew mill-inqas doża waħda ta' Comirnaty 30 mcg u total ta' 22 021 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew plaċebo (inkluži 138 u 145 adolexxenti b'età ta' 16 u 17-il sena fil-gruppi tal-vacċin u tal-plaċebo, rispettivament). Total ta' 20 519 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew 2 doži ta' Comirnaty.

Fiż-żmien tal-analiżi ta' Studju 2 b'data meta waqfet tingħabar id-*data* tat-13 ta' Marzu 2021 għall-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinux jafu liema sustanza qed tingħata sad-dati li fihom il-parteċipanti saru jafu liema sustanza kienet qed tingħata, total ta' 25 651 (58.2%) parteċipant (13 031 Comirnaty u 12 620 plaċebo) b'età ta' 16-il sena u aktar ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doża. Dan inkluda total ta' 15 111-il parteċipant (7 704 Comirnaty u 7 407 plaċebo) b'età minn 16 sa 55 sena u total ta' 10 540 (5 327 Comirnaty u 5 213 plaċebo) parteċipant b'età ta' 56 sena jew aktar.

L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew 2 doži kien u ġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għejha kbira (> 60%), u ġiġi ta' ras (> 50%), u ġiġi fil-muskoli (> 40%), tkexkix ta' bard (> 30%), u ġiġi fil-ġogi (> 20%), deni u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%) u ġeneralment kienu ħtief jew moderati fl-intensità u għaddew fi ftit jiem wara t-tilqima. Frekwenza kemmxnejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattogeničità kienet assoċjata ma' età akbar.

Il-profil tas-sigurtà f'545 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew Comirnaty, li kien seropożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja baži, kien simili għal dak osservat fil-popolazzjoni ġenerali.

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doża booster

Sottogrupp mill-parteċipanti ta' Studju 2 Fażi 2/3 ta' 306 adulti b'età minn 18 sa 55 sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 6 xhur (firxa ta' 4.8 sa 8.0 xhur) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom

żmien medjan ta' segwitu ta' 8.3 xhur (firxa 1.1 sa 8.5 xhur) u 301 parteċipant kienu ġew segwiti għal ≥ 6 xhur wara d-doża *booster* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (22 ta' Novembru 2021).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doża *booster* kien simili għal dak osservat wara 2 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 80\%$), għejha kbira ($> 60\%$), uġiġi ta' ras ($> 40\%$), uġiġi fil-muskoli ($> 30\%$), tkexkix ta' bard u artralġja ($> 20\%$).

Fi Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-*booster*, parteċipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq reklutati minn Studju 2 irċevew doża *booster* ta' Comirnaty (5 081 parteċipant), jew plaċebo (5,044 parteċipant) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doża ta' Comirnaty. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 2.8 xhur (firxa 0.3 sa 7.5 xhur) wara d-doża *booster* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bil-plaċebo sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (8 ta' Frar 2022). Minn dawn, 1 281 parteċipant (895 Comirnaty u 386 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara d-doża *booster* ta' Comirnaty. Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Sottogrupp mill-parteċipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 825 adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li temmew il-kors originali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 11.2 xhur (firxa ta' 6.3 sa 20.1 xahar) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 9.5 xhur (firxa 1.5 sa 10.7 xhur) abbaži ta' *data* sad-data ta' meta waqfu jiġi segwiti (3 ta' Novembru 2022). Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Doża booster wara tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għal COVID-19
F'5 studji indipendenti dwar l-użu ta' doża *booster* ta' Comirnaty f'individwi li kienu lestew it-tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doża *booster* eterologa), ma ġew identifikati l-ebda problemi ta' sigurtà ġoddha (ara sejjoni 5.1).

Comirnaty adattat għal Omicron

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-booster (ir-raba' doża)
F'sottogrupp minn Studju 6 (Faži 3), 113-il parteċipant b'età minn 5 snin sa 11-il sena li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mcg) 2.6 sa 8.5 xhur wara li rċevew Doża 3. Parteċipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.6 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doża) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 60\%$), għejha kbira ($> 40\%$), uġiġi ta' ras ($> 20\%$), u uġiġi fil-muskoli ($> 10\%$).

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doża booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doża)
F'sottogrupp minn Studju 5 (Faži 2/3), 107 parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 313-il parteċipant b'età minn 18 sa 55 sena u 306 parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma) 5.4 sa 16.9 xhur wara li rċevew Doża 3. Parteċipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.5 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doża) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 60\%$), għejha kbira ($> 50\%$), uġiġi ta' ras ($> 40\%$), uġiġi fil-muskoli ($> 20\%$), tkexkix ta' bard ($> 10\%$), u uġiġi fil-ġogi ($> 10\%$).

Lista f'tabolla ta' reazzjonijiet avversi minn studji kliniči ta' Comirnaty u Comirnaty

Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq ta' Comirnaty f'individwi b'età ta' 5 snin jew aktar

Reazzjonijiet avversi osservati waqt studji kliniči huma elenkati hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$), Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), Rari ħafna ($< 1/10\,000$), Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Tabella 1. Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči b'Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq b'Comirnaty f'individwi b'età ta' 5 snin jew aktar

Klassi tas-Sistemi u tal-Organi	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni	Limfadenopatija ^a
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Reazzjonijiet ta' sensitività eċċessiva (eż-raxx, ħakk, urtikarja ^b , angħoedima ^b)
	Mhux magħrufa	Anafilassi
Disturbi fil-metabolizmu u nutrizzjoni	Mhux komuni	Tnaqqis fl-aplit
Disturbi psikjatriċi	Mhux komuni	Insomnja
Disturbi fis-sistema nervuża	Komuni ħafna	Uġiġħ ta' ras
	Mhux komuni	Sturdament ^d ; letarġija
	Rari	Paralisi akuta periferali fil-wiċċ ^c
	Mhux magħrufa	Parestesija ^d ; ipoestesija ^d
Disturbi kardijaci	Rari ħafna	Mijokardite ^d ; perikardite ^d
Disturbi gastrointestinali	Komuni ħafna	Dijarea ^d
	Komuni	Dardir; rimettar ^d
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Mhux komuni	Għaraq eċċessiv; għaraq matul il-lejl
	Mhux magħrufa	Eritema multiforme ^d
Disturbi muskolu-skeletriċi u tatt-tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Uġiġ fil-ġogi; uġiġ fil-muskoli
	Mhux komuni	Uġiġ fl-estremitajiet ^e
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mhux magħrufa	Emorraġja mestrwali qawwija ⁱ
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Uġiġ fis-sit tal-injezzjoni; għejha kbira; tkexkix ta' bard; deni ^f ; nefha fis-sit tal-injezzjoni
	Komuni	Hmura fis-sit tal-injezzjoni ^h
	Mhux komuni	Astenja; telqa tal-ġisem mingħajr sinjalji jew sintomi ta' mard; ħakk fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux magħrufa	Nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vacċin ^d ; nefha fil-wiċċ ^g

- a. F'parteċipanti b'età ta' 5 snin jew aktar, kienet irrapportata frekwenza oħħla ta' limfadenopatija wara doža booster ($\leq 2.8\%$) milli wara d-doži primarji ($\leq 0.9\%$) tal-vaċċin.
- b. Il-kategorija tal-frekwenza ghall-urtikarja u l-angħoedima kienet rari.
- c. Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurtà tal-prova klinika sal-14 ta' Novembru 2020, ġiet irrapportata paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew palsy) minn erba' parteċipanti fil-grupp tat-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Il-bidu tal-paralisi fil-wiċċ kien Jum 37 wara l-ewwel Doża (il-parteċipant ma rċeviex it-tieni Doża) u Jiem 3, 9, u 48 wara t-tieni Doża. Ma ġie rrappurtat l-ebda każ ta' paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew palsy) fil-grupp tal-plaċebo.
- d. Reazzjoni avversa determinata wara t-tqegħid fis-suq.
- e. Jirreferi għad-driegħ li fih ingħata l-vacċin.
- f. Frekwenza oħħla ta' deni kienet osservata wara t-tieni doža meta mqabbel mal-ewwel doža.
- g. Ĝiet irrapportata nefha fil-wiċċ f'persuni bi storja ta' injezzjonijiet ta' filler dermali li nghataw il-vacċin fil-fażi ta' wara t-tqegħid fis-suq.
- h. Hmura fis-sit tal-injezzjoni seħħet bi frekwenza oħħla (komuni ħafna) fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.
- i. Hafna mill-każijiet deħru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijokardite u perikardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim b'Comirnaty hija l-ogħla f'irġiel iżgħar (ara sezzjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjoloġiči Ewropej kbar stma' ir-riskju eċċessiv f'irġiel iżgħar wara t-tieni doża ta' Comirnaty. Studju wieħed wera li f-perjodu ta' sebat ijiem wara t-tieni doża kien hemm madwar 0.265 (95 % CI 0.255 - 0.275) kažijiet žejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju ieħor, f-perjodu ta' 28 jum wara t-tieni doża kien hemm 0.56 (95 % CI 0.37 - 0.74) kažijiet žejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u l-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Data limitata tindika li r-riskju ta' mijokardite u perikardite wara t-tilqim b'Comirnaty fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena jidher li huwa aktar baxx milli fl-etajet ta' 12-il sena sa 17-il sena.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġi rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrappurtaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendix V](#) u jinkludu l-lott/numru tal-lott jekk disponibbli.

4.9 Doża eċċessiva

Data ta' doża eċċessiva hija disponibbli minn 52 partecipant fl-istudju inkluži fil-prova klinika li minħabba żball fid-dilwizzjoni rċevew 58 mikrogramma ta' Comirnaty. Ir-riċevituri tal-vaċċin ma rrappurtawx żieda fir-reattoġenicità jew fir-reazzjonijiet avversi.

F'każ ta' doża eċċessiva, huma rakkmandati monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u trattament sintomatiku possibbli.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewтика: vaċċini, vaċċini virali, Kodici ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-messenger RNA b'nucleoside modifikat f'Comirnaty hija fformulata f'nanopartiċelli ta' lipidi, li jippermettu t-twassil ta' RNA li ma tirreplikax f'ċelluli ospiti biex issir espressjoni diretta temporanja tal-antiġen ta' SARS-CoV-2 S. L-mRNA tikkodifika għal S ta' tul shiħ ankrat fil-membrana, b'żewġ mutazzjonijiet tal-punt (*point mutations*) ġewwa l-helix centrali. Mutazzjoni ta' dawn iż-żewġ aċċidi amminiċi għal proline issakkar lil S f'konformazzjoni ta' prefużjoni antiġenikament preferuta. It-vacċin iwassal kemm għal antikorp newtralizzanti kif ukoll għal risponsi immunitarji cellulari għall-antiġen spike (S), li jistgħu jikkontribwixxu għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċja

Comirnaty adattat għal Omicron

Immunogeničità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-booster (ir-raba' doża)

F'analizi interim ta' sottogrupp minn Studju 6, 103 parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li qabel kienu rċevew serje primarja ta' 2 doži u doża *booster* b'Comirnaty irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. Ir-riżultati jinkludu *data* dwar l-immunogeničità minn sottogrupp ta' paragun b'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena fi Studju 3 li rċevew 3 doži ta' Comirnaty. F'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew ir-raba' doża ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew it-tielet doża ta' Comirnaty, 57.3% u 58.4% kienu požittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja baži, rispettivament.

Ir-rispons immunitarju xahar wara doża *booster* (ir-raba' doża), ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal għal titri newtralizzanti specifiċi għal Omicron BA.4/BA.5 ġeneralment simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun li rċieva 3 doži ta' Comirnaty. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal ukoll għal titri ta' referenza specifiċi għar-razza simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun.

Ir-riżultati tal-immunogeničità tal-vaċċin wara doża *booster* f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena huma pprezentati fit-Tabella 2.

Tabella 2. Studju 6 – Proporzjon medju ġeometriku u Titri medji ġeometriċi – parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni – età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunogeničità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Grupp tal-Vaccin (kif Assenjat/Randomised)				
		Studju 6 Comirnaty (Original/Omicron BA.4/BA.5) 10 mcg Doża 4 u Xahar Wara Doża 4		Studju 3 Comirnaty 10 mcg Doża 3 u Xahar Wara Doża 3		Studju 6 Comirnaty (Original/Omicron BA.4/BA.5)/Comirnaty 10 mcg
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	488.3 (361.9, 658.8)	112	248.3 (187.2, 329.5)	-
	Wara xahar	102	2 189.9 (1 742.8, 2 751.7)	113	1 393.6 (1 175.8, 1 651.7)	1.12 (0.92, 1.37)
Razza ta' referenza - NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	2 904.0 (2 372.6, 3 554.5)	113	1 323.1 (1 055.7, 1 658.2)	-
	Wara xahar	102	8 245.9 (7 108.9, 9 564.9)	113	7 235.1 (6 331.5, 8 267.8)	-

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrom respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien specifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay specifikat fil-punt ta' żmien specifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal 0.5 × LLOQ.
- d. GMRs u CIs ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-Medji ta' LS għall-assay u s-CIs korrispondenti bbaži ta' analiżi tar-riżultati tal-assay trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni linear b'titri newtralizzanti tal-linjalbaži trasformati logaritmikament, l-istat ta' infezzjoni wara l-linjalbaži, u l-grupp tal-vaċċini bhala kovarjati.
- e. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza oriġinali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).

Immunogenicità f'partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara l-booster (ir-raba' doża)
F'analizi ta' sottogrupp minn Studju 5, 105 partecipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 297 partecipant b'età minn 18 sa 55 sena u 286 partecipant b'età minn 56 sena 'l fuq li qabel kieni rċevel serje primarja ta' 2 doži u doża *booster* b'Comirnaty irċevel *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'partecipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 18 sa 55 sena u minn 56 sena 'l fuq, 75.2%, 71.7% u 61.5% kieni požittivi għal SARS-CoV-2 fil-linjal bażi, rispettivament.

Analizi tat-titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% *neutralizing antibody titres*) kontra Omicron BA.4-5 u kontra razza ta' referenza fost partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevel *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 imqabbla ma' sottogrupp ta' partecipanti minn Studju 4 li rċevel *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty uriet superiorità ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal Comirnaty abbażi tal-proporzjon medju ġemetriku (GMR, *geometric mean ratio*) u nuqqas ta' inferiorità bbażi ta' differenza fir-rati ta' rispons serologiku fir-rigward tar-rispons kontra Omicron BA.4-5, u nuqqas ta' inferiorità tar-rispons immunitarju kontra razza ta' referenza bbażi tal-GMR (Tabella 3).

Analizi ta' NT50 kontra Omicron BA.4/BA.5 fost partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena mqabbla ma' partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevel *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 uriet nuqqas ta' inferiorità tar-rispons kontra Omicron BA.4-5 fost partecipanti b'età minn 18 sa 55 sena meta mqabbla ma' partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq kemm għal GMR kif ukoll għad-differenza fir-rati ta' rispons serologiku (Tabella 3).

L-istudju evalwa wkoll il-livell ta' NT50 ta' kontra Omicron BA.4-5 SARS-CoV-2 u razez ta' referenza qabel it-tilqim u xahar wara t-tilqim f'partecipanti li rċevel *booster* (ir-raba' doża) (Tabella 4).

Tabella 3. GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 u differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim – Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 minn Studju 5 u Comirnaty minn sottogrupp ta' Studju 4 – partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 xahar wara l-kors ta' tilqim						
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Studju 5 Comirnaty Original/Omicron BA.4-5		Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty	Paragun tal- gruppi tal- età	Paragun tal- gruppi tal- vaċċin	
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar	56 sena jew aktar	Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56 sena	≥ 56 sena Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 /Comirnaty
	n ^a	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95%) ^b	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95%) ^b
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)	282	938.9 (802.3, 1 098.8)
Razza ta Referenza – NT50 (titru) ^d	-	-	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)	289	10 415.5 (9 366.7, 11 581.8)
Differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku xahar wara l-kors ta' tilqim						

	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5				Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty	Paragun tal- gruppi tal- età	Paragun tal- gruppi tal- vaċċin ≥ 56 sena	
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		Comirnaty Original/Omicro n BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56	Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 /Comirnaty
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^j)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	294	180 (61.2) (55.4, 66.8)	282	188 (66.7) (60.8, 72.1)	273	127 (46.5) (40.5, 52.6)	-3.03 (-9.68, 3.63) ^m	26.77 (19.59, 33.95) ⁿ

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta).

Nota: Ir-rispons serologiku huwa definit bhala kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja baži. Jekk il-kejl tal-linja baži huwa taht l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqim ta' ≥ 4 × LLOQ jitqies bhala rispons serologiku.

- a. n = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċificat fil-punt ta' żmien spċificat meta ttieħed il-kampjun.
- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal 0.5 × LLOQ.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-medji ta' LS u CIs korrispondenti bbaži ta' analizi ta' titri newtralizzanti trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni linear b'termini ta' titru newtralizzanti tal-linja baži (*log scale*) u l-grupp tal-vaċċin jew il-grupp ta' età.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).
- e. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67.
- f. Superjorità hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 1.
- g. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ta' ≥ 0.8.
- h. N = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċificat kemm fil-punt ta' hin ta' qabel it-tilqima kif ukoll fil-punt ta' hin meta ttieħed il-kampjun spċificat. Dan il-valur huwa d-denominatur għall-kalkolu tal-perċentwali.
- i. n = Numru ta' partecipanti b'rispons serologiku għall-assay spċificat fil-punt ta' hin meta ttieħed il-kampjun spċificat.
- j. CI eżatt ta' żewġ naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- k. Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bhala perċentwal.
- l. CI ta' żewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen stratifikat skond il-kategorija tat-titru newtralizzanti tal-linja baži (< medjan, ≥ medjan) għad-differenza fil-proporzjonijiet. Il-medjan tat-titri newtralizzanti tal-linja baži gie kkalkulat abbaži tad-data miġbura f'daqqa f'żewġ gruppi ta' paragun.
- m. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku huwa ta' > -10%.
- n. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' żewġ naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku huwa ta' > -5%.

Tabella 4. Titri medji ġeometriċi – Sottogruppi ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ta' Studju 5 – qabel u xahar wara l-*booster* (ir-raba' doża) – parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – b'evidenza ta' infezzjoni jew mingħajrha – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5					
		12 sa 17-il sena		18 sa 55 sena		56 sena jew aktar	
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	104	1 105.8 (835.1, 1 464.3)	294	569.6 (471.4, 688.2)	284	458.2 (365.2, 574.8)
	Wara xahar	105	8 212.8 (6 807.3, 9 908.7)	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)
Razza ta' Referenza - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	105	6 863.3 (5 587.8, 8 430.1)	296	4 017.3 (3 430.7, 4 704.1)	284	3 690.6 (3 082.2, 4 419.0)
	Wara xahar	105	23 641.3 (20 473.1, 27 299.8)	296	16 323.3 (14 686.5, 18 142.6)	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)

Taqṣiriet: CI = *confidence interval* (intervall ta' kunfidenza); GMT = *geometric mean titer* (titru medju ġeometriku); LLOQ = *lower limit of quantitation* (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni; NT50 = 50% *neutralizing titer* (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = *severe acute respiratory syndrome coronavirus 2* (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrom respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien speċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'rīzultati tal-assay validi u determinati għall-assay speċifikat fil-punt ta' żmien speċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Rīzultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal 0.5 × LLOQ.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza oriġinali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4-5).

Comirnaty

Studju 2 huwa studju b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, ta' Faži 1/2/3, randomised, ikkontrollat bil-plaċebo, biex tinstab id-doża t-tajba (*dose-finding*) li fih l-osservaturi ma kinux jafu x'doża ngħatat (*observer-blind*), biex jintgħażlu il-kandidati għall-vaccin u dwar l-effikaċċja, f'parteċipanti b'età ta' 12-il sena jew aktar. Ir-randomisation kienet stratifikasiata skont l-età: 12 sa 15-il sena, 16 sa 55 sena, jew 56 sena u aktar, b'minimu ta' 40% tal-parteċipanti fil-grupp ta' ≥ 56 sena. Listudju eskluda parteċipanti li kienu immunokompromessi u dawk li kellhom dijanjosi klinika jew mikrobijologika preċedenti tal-COVID-19. Parteċipanti b'mard stabbli eżistenti minn qabel, definit bħala mard li ma jeħtiegħ bidla sinifikanti fit-terapija jew dħul l-isptar għall-aggravar tal-marda matul is-6 ġimħat qabel ir-registrazzjoni, gew inkluži, bħalma kienu inkluži parteċipanti b'infezzjoni stabbli magħrufa bil-virus tal-immunodeficienċja umana (HIV, *human immunodeficiency virus*), il-virus tal-epatite Ċ (HCV, *hepatitis C virus*) jew il-virus tal-epatite B (HBV, *hepatitis B virus*).

Effikaċċja f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fil-porzjon ta' Faži 2/3 ta' Studju 2, abbaži ta' data akkumulata sal-14 ta' Novembru 2020, madwar 44 000 parteċipant gew randomised b'mod ugħalli u kellhom jircieu 2 doži tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 approvat inizjalment jew plaċebo. L-analiżi tal-effikaċċja inkludew parteċipanti li rċevew it-tieni tilqima tagħħom fi żmien 19 sa 42 jum wara l-ewwel tilqima tagħħom. Il-maġġoranza (93.1%) tal-persuni li rċevew il-vaccin irċevew it-tieni doža minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doža. Il-parteċipanti huma ppjanati li jigu segwiti sa 24 xahar wara Doža 2, għall-valutazzjonijiet tas-sigurta u l-effikaċċja kontra l-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 14-il jum qabel u wara l-ghoti tal-vaccin tal-influwenza sabiex jircieu jew plaċebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall

minimu ta' 60 jum qabel jew wara li rċehev prodotti tad-demm/tal-plažma jew immunoglobulini matul u sa tmiem l-istudju sabiex jirċievu jew plačebo jew il-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni għall-analizi tal-punt finali primarju tal-effikaċja kienet tinkludi 36 621 partecipant b'età ta' 12-il sena jew aktar (18 242 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 18 379 fil-grupp tal-plačebo) li ma kellhomx evidenza ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 sa 7 ijiem wara t-tieni doża. Barra minn hekk, 134 partecipant kellhom età ta' bejn 16 u 17-il sena (66 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 68 fil-grupp tal-plačebo) u 1 616-il partecipant kellhom età ta' 75 sena jew aktar (804 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 u 812 fil-grupp tal-plačebo).

Fiż-żmien tal-analizi primarja tal-effikaċja, il-partecipanti kienu gew segwiti għal COVID-19 sintomatika għal total ta' 2 214-il sena ta' persuna (*person-years*) għall-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 u għal total ta' 2 222 sena ta' persuna fil-grupp tal-plačebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza klinika sinifikanti fl-effikaċja globali tal-vaċċin f'partecipanti li kienu f'riskju ta' COVID-19 severa inkluzi dawk b'komorbidità waħda jew aktar li jżidu r-riskju ta' COVID-19 severa (eż. ażżma, indiċi tal-massa tal-ġisem (BMI, *body mass index*) ta' $\geq 30 \text{ kg/m}^2$, mard kroniku tal-pulmun, dijabet mellitus, pressjoni għolja).

L-informazzjoni dwar l-effikaċja tat-tilqima hija ppreżentata fit-Tabella 5.

Tabella 5. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem)

Sottogrupp	Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 18 198 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plačebo N ^a = 18 325 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95%) ^e
Il-partecipanti kollha	8 2.214 (17 411)	162 2.222 (17 511)	95.0 (90.0, 97.9)
16 sa 64 sena	7 1.706 (13 549)	143 1.710 (13 618)	95.1 (89.6, 98.1)
65 sena jew aktar	1 0.508 (3 848)	19 0.511 (3 880)	94.7 (66.7, 99.9)
65 sa 74 sena	1 0.406 (3 074)	14 0.406 (3 095)	92.9 (53.1, 99.8)
75 sena jew aktar	0 0.102 (774)	5 0.106 (785)	100.0 (-13.1, 100.0)

Nota: Każijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 [*Definizzjoni tal-każ: (mill-inqas 1 minn) deni, soġħla ġdidha jew li marret għall-agħar, qtugħ ta' nifs ġdid jew li mar għall-agħar, tkexkix ta' bard, ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar għall-agħar, telf ġdid ta' toghhma jew xamm, ugħiġ fil-griżmejn, dijarea jew rimettar.]

* Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċehev l-aħħar doża) ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jigifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' testijiet ta' amplifikazzjoni ta' aċċidi nuklejiċi (NAAT, *nucleic acid amplification tests*) [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluzi fl-analizi.

- N = Numru ta' partecipanti fil-grupp spċċifikat.
- n1 = Numru ta' partecipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa

- minn 7 ijem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- n2 = Numru ta' partecipanti f'riskju ghall-punt finali.
 - L-intervall ta' kunfidenza (CI, confidence interval) ta' žewġ naħħat ghall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza. CI mhux aġġustat ghall-multipliċità.

L-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijem wara t-tieni Doža meta mqabbla ma' plaċebo kienet ta' 94.6% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% ta' 89.6% sa 97.6%) f'partecipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni precedenti ta' SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, analizi tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u partecipanti b'komorbiditajiet medici assoċjati ma' riskju għoli ta' COVID-19 severa.

Analizi aġġornata tal-effikaċja twettqet b'każijiet addizzjonal kkonfermati ta' COVID-19 akkumulati waqt segwitu kkontrollat bil-plaċebo li fih il-partecipanti ma kinu xafu liema sustanza qed tingħata, li tirrappreżenta sa 6 xhur wara t-tieni Doža fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

L-informazzjoni aġġornata dwar l-effikaċja tal-vaċċin hija pprezentata fit-Tabella 6.

Tabella 6. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijem wara t-tieni Doža, skont is-sottogrupp tal-età - partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2* precedenti qabel 7 ijem wara t-tieni Doža - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-effikaċja (7 ijem) matul il-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plaċebo

Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 20 998 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a = 21 096 Każ n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ^e ta' 95%)
Il-partecipanti kollha ^f	77 6.247 (20 712)	850 6.003 (20 713)	91.3 (89.0, 93.2)
16 sa 64 sena	70 4.859 (15 519)	710 4.654 (15 515)	90.6 (87.9, 92.7)
65 sena jew aktar	7 1.233 (4 192)	124 1.202 (4 226)	94.5 (88.3, 97.8)
65 sa 74 sena	6 0.994 (3 350)	98 0.966 (3 379)	94.1 (86.6, 97.9)
75 sena jew aktar	1 0.239 (842)	26 0.237 (847)	96.2 (76.9, 99.9)

Nota: Każijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidda jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexxik ta' bard; ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf-ġidid ta' toġħma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta' infezzjoni precedenti ta' SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi ghall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negativ (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijem wara t-tieni Doža kienu inklużi fl-analizi.

- N = Numru ta' partecipanti fil-grupp spċċifikat.
- n1 = Numru ta' partecipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna ghall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien ghall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- n2 = Numru ta' partecipanti f'riskju ghall-punt finali.
- L-intervall ta' kunfidenza (CI, confidence interval) ta' 95% ta' žewġ naħħat ghall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

- f. Inkluži kažijiet ikkonfermati f'parteċipanti ta' età minn 12 sa 15-il sena: 0 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19; 16 fil-grupp tal-plaċebo.

Fl-analizi aġġornata tal-effikaċja, l-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla mal-plaċebo kienet ta' 91.1% (CI ta' 95% ta' 88.8% sa 93.0%) fil-perjodu meta l-varjanti Wuhan/tat-tip Selvaġġ u Alpha kienu r-razex predominant li kien qed jiċċirkolaw f'parteċipanti fil-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, l-analizi aġġornata tal-effikaċja skont is-sottogrupp urew stimi tal-punti tal-effikaċja simili bejn is-sessi, il-gruppi etniċi, il-ġeografija u l-parteċipanti b'komorbiditajiet mediċi u obeżiata assoċjati ma' riskju għoli ta' COVID-19 sever.

Effikaċja kontra COVID-19 severa

Analizi aġġornata tal-effikaċja tal-punti finali sekondarji tal-effikaċja appoġġjat il-benefiċċju tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni ta' COVID-19 severa.

Mit-13 ta' Marzu 2021, l-effikaċja tal-vaċċin kontra COVID-19 severa hija pprezentata biss għall-parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (Tabella 7) peress li l-ghadd ta' kažijiet ta' COVID-19 f'parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kien l-istess bħal dak f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kemm fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 kif ukoll fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 7. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 severa f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 abbażi tal-Food and Drug Administration (FDA)* wara l-ewwel Doża jew minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fil-perjodu ta' segwit u kkontrollat bi plaċebo

	Kažijiet bil-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Kažijiet bil-Plaċebo n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95% ^c)
Wara l-ewwel Doża ^d	1 8.439 ^e (22 505)	30 8.288 ^e (22 435)	96.7 (80.3, 99.9)
7 ijiem wara t-tieni Doża ^f	1 6.522 ^g (21 649)	21 6.404 ^g (21 730)	95.3 (70.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-aghjar; qtugħ ta' nifs ġdid jew li mar ghall-aghjar; tkexkix ta' bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-aghjar; telf ġdid ta' toghma jew xamm; uġiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Mard sever bil-COVID-19 kif definit mill-FDA huwa COVID-19 ikkonfermata u l-preżenza ta' mill-inqas 1 minn dawn li ġejjin:

- Sinjal kliniči waqt il-mistrieh li jindikaw mard sistemiku sever (rata respiratorja ta' ≥ 30 nifs kull minuta, rata ta' taħbi tal-qalb ta' ≥ 125 taħbiha kull minuta, saturazzjoni ta' ossigeno ta' $\leq 93\%$ fuq l-arja tal-kamra fil-livell tal-baħar, jew proporzjon ta' pressjoni parżjali ta' ossigeno fl-arterji għal ossigeno meħud 'il ġewwa frazzjonali < 300 mm Hg);
- Insuffiċjenza respiratorja [definita bhala l-htiega ta' ossigeno bi fluss għoli, ventilazzjoni mhux invażiva, ventilazzjoni mekkanika jew ossigenazzjoni ekstrakorporali b'membrana (ECMO, *Extracorporeal Membrane Oxygenation*)];
- Evidenza ta' xokk (pressjoni sistolika tad-demm < 90 mm Hg, pressjoni dijastolika tad-demm < 60 mm Hg, jew htiega ta' vasopressors);
- Disfunkzjoni akuta sinifikanti tal-kliewi, tal-fwied jew newroloġika;
- Dħul t-Taqsima ta' Kura Intensiva;
- Mewt.

a. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.

b. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.

c. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaġiż-żmien ta' sorveljanza.

- d. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni tal-effikaċja kollha disponibbli (intenzjoni li tiġi ttrattata modifikata) tal-ewwel Doża li kienet tinkludi l-partecipanti randomised kollha li rēvew mill-inqas doża waħda tal-intervent tal-istudju.
- e. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa mill-ewwel Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- f. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) li nkludiet il-partecipanti eligibbli randomised kollha magħżula li jirċievu d-doża(i) kollha tal-intervent tal-istudju kif randomised fil-perjodu definit minn qabel, li m'għandhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra tal-protokoll kif determinat mit-tabib.
- g. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

Effikaċja u immunogeničità f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi inizjali ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena (li tirrappreżenta żmien ta' segwit medjan ta' > xahrejn wara d-Doża 2) mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda każ f'1 005 partecipanti li rēvew il-vaċċin u 16-il każ minn 978 li rēvew plačebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 75.3, 100.0). F'partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 każijiet fl-1 119 li rēvew il-vaċċin u 18-il każ fl-1 110 partecipanti li rēvew plačebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 78.1, 100.0).

Ġew imwettqa analizijiet tal-effikaċja aġġornati b'aktar każijiet ta' COVID-19 ikkonfermat akkumulati matul is-segwit kkontrollat bil-plačebo u blinded, li jirrappreżentaw sa 6 xhur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analizi tal-effikaċja aġġornata ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda każ f'1 057 partecipant li rēvew il-vaċċin u kien hemm 28 każ mill-1 030 li rēvew il-plačebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 86.8, 100.0) fil-perjodu meta l-varjant Alpha kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F'partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 każijiet fl-1 119 li rēvew il-vaċċin u 30 każ fl-1 109 partecipanti li rēvew il-plačebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 87.5, 100.0).

Fi studju 2, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' SARS-CoV-2 xahar wara d-Doża 2 twettqet f'sottogrupp ta' partecipanti magħżula b'mod każwali li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni ta' SARS CoV-2 fil-passat sa xahar wara d-Doża 2, li qabbel ir-rispons f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena ($n = 190$) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena ($n = 170$).

Il-proporzjon tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) fil-grupp ta' età minn 12 sa 15-il sena meta mqabbel mal-grupp ta' età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.76, b'CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ta' 1.47 sa 2.10. Għalhekk, il-kriterju ta' nuqqas ta' inferjoritā ta' 1.5 darbiet intlaħaq hekk kif il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għall-proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*] kien ta' > 0.67.

Effikaċja u immunogeničità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži

Studju 3 huwa studju ta' Fażi 1/2/3 li jinkludi porzjon *open-label* biex tinstab id-doża t-tajba tal-vaċċin (Fażi 1) u porzjon dwar l-effikaċja b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, randomised, ikkontrollat b'soluzzjoni ta' ilma bil-melħ bhala plačebo, li fih l-osservaturi ma kinux jaflu x'doża ngħatat (*observer-blind*), (Fażi 2/3) li rregista partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Il-maġgoranza (94.4%) tal-persuni randomised li rēvew il-vaċċin irċevew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doża.

L-ewwel riżultati deskrittivi tal-effikaċja tal-vaċċin fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 huma ppreżentati fit-Tabella 8. F'partecipanti

b'evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 ma kien osservat l-ebda każ ta' COVID-19, la fil-grupp tal-vacċin u lanqas fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 8. Effikaċja tal-vacċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża: Mingħajr evidenza ta' infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża – Fażi 2/3 – Popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja magħmula minn tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena

L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2*			
	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 10 mcg/doża N^a=1 305 Kažijiet n1^b Żmien ta' sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a=663 Kažijiet n1^b Żmien ta' sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vacċin % (CI ta' 95%)
Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena	3 0.322 (1 273)	16 0.159 (637)	90.7 (67.7, 98.3)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret għall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar għall-agħar; tkexkix ta' bard; uqīgħ fil-muskoli ġdid jew li mar għall-agħar; telf ġdid ta' toghma jew xamm; uqīgħ fil-griżżejn; dijarea; rimettar).

* Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jigifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta' partecipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta' partecipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmien tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' partecipanti f'riskju għall-punt finali.

Ġiet imwettqa analiżi tal-effikaċja speċifikata minn qabel immexxija minn ipoteżi b'aktar kažijiet ta' COVID-19 ikkonfermati akkumulati matul is-segwitu kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżenta sa 6 xħur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analiżi tal-effikaċja ta' Studju 3 fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, kien hemm 10 kažijiet f'2 703 partecipanti li rċevew il-vaċċin u 42 każ mill-1 348 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 88.2% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 76.2, 94.7) fil-perjodu meta l-varjant Delta kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F-partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 12-il każ fit-3 018 li rċevew il-vaċċin u 42 każ fl-1 511-il partecipant li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 85.7% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 72.4, 93.2).

Fi Studju 3, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% *neutralising titres*) ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doża f'sottogrupp ta' partecipanti magħżula b'mod każwali wriet effettività permezz ta' immunobridging tar-risponsi immunitarji li qabbel tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 3 ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 2 li ma kellhom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara it-tieni Doża, li jiġi disfaw il-kriterji ta' immunobridging speċifikati minn qabel kemm għall-proporzjon medju ġemetriku [GMR, *geometric mean ratio*] kif ukoll għad-differenza fir-rati tar-rispons seroloġiku b'rispons seroloġiku definit bħala kisba ta' zieda ta' mill-inqas 4 darbiet f'NT50 ta' SARS-CoV-2 mil-linjal bażi (qabel l-ewwel Doża).

Il-GMR ta' NT50 ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) għal dak ta' adulti żgħażaq b'età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.04 (CI ta' 95% ta' żewġ naħat: 0.93, 1.18). Fost il-partecipanti mingħajr evidenza preċedenti ta' infenzjoni ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-tieni Doža, 99.2% tat-tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena u 99.2% tal-partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena kellhom rispons serologiku xahar wara it-tieni Doža. Id-differenza fil-proporzjonijiet ta' partecipanti li kellhom rispons serologiku bejn iż-żewġ gruppi ta' età (tfal - adulti żgħażaq) kienet ta' 0.0% (CI ta' 95% ta' żewġ naħat: -2.0%, 2.2%). Din l-informazzjoni hija pprezentata fit-Tabella 9.

Tabella 9. Sommarju tal-proporzjon medju ġeometriku għal titru newtralizzanti ta' 50% u differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku – paragun ta' tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (Studju 3) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena (Studju 2) – partecipanti mingħajr evidenza ta' infenzjoni sa xahar wara t-tieni Doža – sottogrupp ta' immunobridging – Fażi 2/3 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

		Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19		5 snin sa 11-il sena/ 16 sa 25 sena	
		10 mcg/doža 5 snin sa 11-il sena N ^a =264	30 mcg/doža 16 sa 25 sena N ^a =253		
	Punt ta' żmien ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)	Lahqu l-oġġettiv ta' immunobridging ^e (Y/N)
Titru newtralizzanti ta' 50% medju ġeometriku^f (GMT^c)	Xahar wara t-tieni Doža	1 197.6 (1 106.1, 1 296.6)	1 146.5 (1 045.5, 1 257.2)	1.04 (0.93, 1.18)	Y
	Punt ta' żmien ^b	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	Differenza % ⁱ (CI ta' 95% ^j)	Lahqu l-oġġettiv ta' immunobridging k (Y/N)
Rata ta' rispons serologiku (%) għal titru newtralizzanti ta' 50%^f	Xahar wara t-tieni Doža	262 (99.2) (97.3, 99.9)	251 (99.2) (97.2, 99.9)	0.0 (-2.0, 2.2)	Y

Taqsiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NAAT = nucleic acid amplification test (test tal-amplifikazzjoni tal-aċċidi nukleici); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (Coronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta -).

Nota: Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doža) ta' infenzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jigifieri negattivi għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] fil-vista tal-ewwel Doža u xahar wara t-tieni Doža, SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieher] fil-visti tal-ewwel Doža u tat-tieni Doža, u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieher) fi kwalunkwe vista mhux skedata sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doža) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluzi fl-analiżi.

Nota: Rispons serologiku huwa definit bħala l-kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linjal baži (qabel l-ewwel Doža). Jekk il-kejl tal-linjal baži jkun taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqima ta' $\geq 4 \times \text{LLOQ}$ jitqies bħala rispons serologiku.

a. N = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati qabel it-tilqim u xahar wara t-tieni Doža.

Dawn il-valuri huma wkoll id-denominaturi wżati fil-kalkoli tal-perċentwali għar-rati ta' rispons serologiku.

b. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.

- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal $0.5 \times$ LLOQ.
- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fil-logaritmi tat-titri (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).
- e. Immunobridging abbaži ta' GMT jiġi ddikjara jekk il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għal GMR huwa akbar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ≥ 0.8 .
- f. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 *mNeonGreen Virus Microneutralization Assay*. L-assay juža virus reporter fluorexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni tal-virus tinqara fuq monosaffi taċ-ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni reċiproka tas-serum li fiha 50% tal-virus jiġi newtralizzat.
- g. n = Numru ta' partecipanti b'rispons serologiku abbaži ta' NT50 xahar wara t-tieni Doża.
- h. CI ta' žewġ naħat eż-żarr fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- i. Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala perċentwali (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena).
- j. CI ta' žewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen għad-differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala persentagg.
- k. Immunobridging abbaži tar-rata ta' rispons serologiku huwa ddikjarat jekk il-limitu t'isfel tas-CI ta' 95% ta' 2 naħat għad-differenza fir-rispons serologiku ikun akbar minn -10.0%.

Immunoġenicità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doża booster

Ingħatat doża booster ta' Comirnaty lil 401 partecipant magħżula b'mod każwali fi Studju 3. L-effettività ta' doża booster fl-etajet minn 5 snin sa 11-il sena hija insinwata mill-immunoġenicità. L-immunoġenicità tagħha ġiet ivvalutata permezz ta' NT50 kontra r-razza ta' referenza ta' SARS-CoV-2 (USA_WA1/2020). Analizijiet ta' NT50 xahar wara d-doża booster imqabbla ma' qabel id-doża booster urew żieda sostanzjali fil-GMTs f'individwi b'età minn 5 snin sa 11-il sena li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni passata ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-2 doża u d-doża booster. Din l-analiżi hija miġbura fil-qosor f'Tabbera 10.

Tabella 10. Sommarju tat-titri medji ġeometriċi – NT50 – partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni – fażi 2/3 – sett tal-immunoġenicità – b'età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setghet tigi evalwata ghall-immunoġenicità

Assay	Punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni ^a		
	Xahar wara d-doża booster (n ^b =67)	Xahar wara t-2 doża (n ^b =96)	Xahar wara d-doża booster/ Xahar wara t-2 doża
	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru)	2 720.9 (2 280.1, 3 247.0)	1 253.9 (1 116.0, 1 408.9)	2.17 (1.76, 2.68)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titre (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NT50 = 50% neutralizing titre (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (coronavirus tas-sindrom respiratorju akut gravi 2).

- a. Żmien spċifikat mill-protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati ghall-assay spċifikat bid-doża/punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni partikolari.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmi medji tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Ir-riżultati tal-assay taħt l-LLOQ kienu stabilliti għal $0.5 \times$ LLOQ.
- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fil-logaritmi tat-titri (Xahar Wara t-2 Doża mnaqqas minn Xahar Wara d-Doża Booster) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini ddiferiet l-obbligu li jiġu ppreżentati riżultati tal-istudji b'Comirnaty fil-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-užu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-užu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Effett tossiku ġenerali

Firien li nghataw Comirnaty ġol-muskoli (li rċivew 3 doži shah tal-bniedem darba fil-ġimgħa, li jiġi generaw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem) urew xi edima u eritema fis-sit tal-injezzjoni u żidiet fiċ-ċelluli bojod tad-demm (inkluži basofili u eosinofili) konsistenti ma' rispons infjammatorju kif ukoll formazzjoni ta' spazji żgħar (*vacuoles*) f'epatoċiti portali mingħajr evidenza ta' hsara fil-fwied. L-effetti kollha kienu riversibbli.

Effett tossiku fuq il-ġeni/Riskju ta' kanċer

La saru studji dwar l-effett tossiku fuq il-ġeni u lanqas dwar ir-riskju ta' kanċer. Il-komponenti tal-vacċin (lipidi u mRNA) mhumiekk mistennija li jkollhom potenzjal ta' effett tossiku fuq il-ġeni.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp ġie investigat fil-firien fi studju kkombinat dwar l-effett tossiku fuq il-fertilità u l-iżvilupp fejn firien nisa kien mogħtija Comirnaty ġol-muskoli qabel it-tħammir u waqt it-tqala (irċevew 4 doži shah tal-bniedem li jiġi generaw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem, mifruxa minn jum 21 qabel it-tħammir sa jum 20 tat-tqala). Ir-risponsi ta' antikorpi newtralizzanti għal SARS-CoV-2 kienu preżenti f'annimali materni minn qabel it-tħammir sa tniem l-istudju f'jum 21 wara t-twelid kif ukoll fil-feti u l-frieh. Ma kien hemm l-ebda effetti relatati mal-vacċin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, jew l-iżvilupp tal-embriju u l-fetu jew tal-frieh. M'hemmx *data* disponibbli dwar Comirnaty dwar it-trasferiment tal-vacċin mill-plaċenta jew dwar it-tnejħħija fil-ħalib tas-sider.

6. TAGĦRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)

2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)

1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

Kolesterol

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibbiltajiet

Dan il-prodott mediciinali m'għandux jithallat ma' prodotti mediciinali oħrajn ħlief dawk imsemmija f'sezzjoni 6.6.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali

Kunjett mhux miftuħ

Kunjett iffrizat

18-il xahar meta jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Il-vaċċin se jiġi riċevut ffrizat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Meta jiġi riċevut il-vaċċin iffriżat jista' jinħażen jew f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffrizati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 4 sīghat jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjett li nhall mis-silg

10 ġimħat ta' hażna u trasport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-18-il xahar li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vaċċin jitmexxa għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vaċċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi originali għandha tiġi maqtugħha.
- Jekk il-vaċċin jiġi ricevut f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost għet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-friġġ u d-data ta' meta jiskadi originali suppost għet maqtugħha.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinhall mis-silg, il-vaċċin m'għandux jerġa' jiġi ffriżat.

Immaniġġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura rakkodata waqt hażna fil-frigġ

- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunnett mhux miftuħ huwa stabbli sa 10 ġimħat meta jinħażen f'temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, u fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimħat f'temperaturi bejn 2 °C u 8 °C.
- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunnett jista' jinħażen għal massimu ta' 24 siegħa f'temperaturi ta' 8 °C sa 30 °C, inkluż sa 12-il siegħa wara li jittaqqab ghall-ewwel darba.

Din l-informazzjoni hija maħsuba biex tiggwida lill-professjonisti tal-kura tas-saħħha f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura rakkodata biss.

Prodott mediciinali dilwit

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu għet murija għal 12-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C, wara dilwizzjoni b'soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride, li jinkludu sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Mil-lat mikrobijologiku, sakemm il-metodu ta' dilwizzjoni ma jeskludix ir-riskju ta' kontaminazzjoni bil-mikrobi, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-ħinijiet u l-kondizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fil-friżza f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Waqt il-ħażna, evita kemm tista' l-esponiment għad-dawl tal-kamra, u evita esponiment għal dawl tax-xemx dirett u għal dawl ultravjola.

Għall-kondizzjonijiet ta' ħażna wara li jinhall mis-silġ u d-dilwizzjoni tal-prodott medicinali, ara sezzjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm ġo fih

1.3 mL ta' konċentrat għal dispersjoni f'kunjett trasparenti ta' 2 mL b'aktar minn doża waħda (ħġieg tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tal-plastik oranġjo li jitneħħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju. Kull kunjett fih 10 doži, ara sezzjoni 6.6.

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġġar ieħor

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tigi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifika li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik oranġjo u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Omicron XBB.1.5 (10 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni** (tfal minn 5 snin sa 11-il sena).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffrizat għandu jinhall mis-silġ qabel l-użu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silġ; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu 4 sīghat biex jinhall mis-silġ. Kun cert li l-kunjetti jkunu nħallu kompletament mis-silġ qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffrizati jistgħu jinhallu mis-silġ għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silġ jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silġ jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silġ jista' jkun fiha partiċelli amorf opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silġ għandha tigi dilwita fil-kunjett originali tagħha b'**1.3 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tnejħi l-labro mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 1.3 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojta.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bhala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżibbli. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kulur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġi mmarkati bid-data u l-hin xierqa ta' meta għandhom **jintremew**.
- Wara d-dilwizzjoni, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uža fi żmien **12-il siegħa**.

- Tiffriżax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpogġa fi frigġ, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-užu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 2.6 mL li minnhom jistgħu jingibdu 10 doži ta' 0.2 mL.
- Bl-užu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Igbed 0.2 mL ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Sabiex jingibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex jingibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža sħiħa ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott mediciinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħid lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
 An der Goldgrube 12
 55131 Mainz
 Il-Ġermanja
 Phone: +49 6131 9084-0
 Fax: +49 6131 9084-2121
 service@biontech.de

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/021

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞ DID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Diċembru 2020
 Data tal-ahħar tiġid: 10 ta' Ottubru 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Àgenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

▼ Dan il-prodott mediciinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIINALI

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doża dispersjoni għall-injezzjoni
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Dan huwa kunjett b'doża waħda jew b'aktar minn doża waħda b'għatu blu. Tiddilwix qabel l-użu.

Kunjett wieħed b'doża waħda fih doża waħda ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Kunjett wieħed b'aktar minn doża waħda (2.25 mL) fi 6 doži ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Doża waħda (0.3 mL) fiha 10 mikrogrammi ta' raxtozinameran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanoparticelli tal-lipidi).

Raxtozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ċelluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) virali ta' SARS-CoV-2 (Omicron XBB.1.5).

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Dispersjoni għall-injezzjoni.

Il-vaċċin huwa dispersjoni ffrizata, čara għal kemmxejn opalexxenti (pH: 6.9 - 7.9).

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doża dispersjoni għall-injezzjoni huwa indikat għal tilqim attiv biex jipprevjeni l-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2, fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkmandazzjonijiet uffiċjali.

4.2 Pożologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Pożologija

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri, b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena)

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doża dispersjoni għall-injezzjoni jingħata ġol-muskoli bhala doża waħda ta' 0.3 mL għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena irrisspettivament mill-istat ta' tilqim precedenti tal-COVID-19 (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doża reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Popolazzjoni immunokompromessa b'mod sever b'età minn 5 snin 'l fuq

Jistgħu jingħataw doži addizzjonal li huma immunokompromessi b'mod sever skont ir-rakkomandazzjonijiet nazzjonali (ara sezzjoni 4.4).

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doža għandu jintuża biss għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Popolazzjoni pedjatrika

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Għad-dettalji, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

Is-sigurtà u l-effikaċċja tal-vaċċin fi trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur għadhom ma ġewx determinati s'issa.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doža dispersjoni għall-injezzjoni għandu jingħata ġol-muskoli (ara sezzjoni 6.6). Tiddilwix qabel l-użu.

Is-sit preferut huwa l-muskolu deltojde tal-parti ta' fuq tad-driegħ.

Tinjettax il-vaċċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew ġol-ġilda.

Il-vaċċin m'għandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vaċċimi jew prodotti medicinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vaċċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet dwar kif tholl mis-silg, l-imma niġi u r-rimi tal-vaċċin, ara sezzjoni 6.6.

Kunjetti b'doža waħda

Kunjetti b'doža waħda ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 ikun fihom doža waħda ta' 0.3 mL tal-vaċċin.

- Igħbed doža waħda ta' 0.3 mL ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5.
- Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqeqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

Kunjetti b'aktar minn doža waħda ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 ikun fihom 6 doži ta' 0.3 mL tal-vaċċin. Sabiex jingħibdu 6 doži minn kunjett wieħed, għandhom jintużaw siringi u/jew labar b'volum li ma jintużax żgħir. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex tingħibed is-sitt doža minn kunjett wieħed. Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doža għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovd doža shiħha ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqeqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenka fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Tracċċabilità

Sabiex tittejjeb it-tracċċabilità tal-prodotti mediciinati bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati b'mod ċar.

Rakkomandazzjonijiet generali

Sensittività eċċessiva u anafilassi

Ġew irappurtati avvenimenti ta' anafilassi. Trattament mediku u sorveljanza xierqa għandhom dejjem ikunu disponibbli fil-pront f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ghotxi tal-vaċċin.

Osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta hija rakkomandata wara t-tilqima. M'għandhiex tingħata doża oħra tat-tilqima lil dawk li kellhom anafilassi wara doża preċedenti ta' Comirnaty.

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite u perikardite wara tilqim b'Comirnaty. Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ftit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss wara t-tieni tilqima, u aktar ta' spiss f'irġiel iż-ġħadha (ara sezzjoni 4.8). Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-każijiet jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtiegu appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom joqogħdu attenti għas-sinjalji u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma (inkluži ġenituri jew persuni li jieħdu ħsieb xi persuna oħra) għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifixtu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bħal uġiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta' nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom jikkonsultaw gwida u/jew speċjalisti biex jiddijanjostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluži reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress (eż. sturdament, palpitazzjonijiet, zidiet fir-rata ta' taħbit tal-qalb, bidliet fil-pressjoni tad-demm, parestesija, ipoestesija u għaraq) jistgħu jseħħu f'assocjazzjoni mal-proċess tat-tilqima innifsu. Reazzjonijiet relatati ma' stress huma temporanji u jgħaddu waħedhom. L-individwi għandhom jiġi avżati biex jiġibdu l-attenzjoni tal-fornitur tat-tilqim dwar dawn is-sintomi għall-evalwazzjoni. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat koriment ikkawżat minn haġġi hażin.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tiġi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infelżzjoni akuta. Il-preżenza ta' infelżzjoni żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Tromboċitopenja u disturbi fil-koagulazzjoni

Bħal b'injezzjonijiet ġol-muskoli oħra, il-vaċċin għandu jingħata b'attenzjoni f'individwi li jkunu qed jirċievu terapija kontra il-koagulazzjoni tad-demm jew dawk bi tromboċitopenja jew xi disturb fil-koagulazzjoni (bħal emofilja) għax f'dawn l-individwi jistgħu jseħħu fsada jew tbengħi wara għotxi gol-muskoli.

Individwi immunokompromessi

L-effikaċċja u s-sigurtà tal-vaċċin ma ġewx evalwati f'individwi immunokompromessi, inkluži dawk li jkunu qed jirċievu terapija immunosoppressiva. L-effikaċċja ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' tkun inqas f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vaċċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn provi kliniči li għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bħal kull vaċċin, it-tilqima b'Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' ma jipprotegix lil kull minn jircievi l-vaċċin. L-individwi jistgħu ma jkunux protetti kompletament sa 7 ijiem wara t-tilqima tagħhom.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ghoti ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 flimkien ma' tilqim ieħor ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġ

Tqala

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-tqala.

Madankollu, ammont kbir ta' data ta' osservazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz żieda fir-riżultati avversi tat-tqala. Filwaqt li data dwar ir-riżultati tat-tqala wara tilqim matul l-ewwel trimestru bħalissa hija limitata, ma kinitx osservata żieda fir-riskju ta' korriġment. Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti hžiena diretti jew indiretti fuq it-tqala, l-iżvilupp tal-embriju/fetu, il-ħlas jew l-iżvilupp ta' wara t-twelid (ara sezzjoni 5.3). Ibbażat fuq *data* disponibbli dwar varjanti oħra tal-vaċċin, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-tqala.

Treddiġ

S'issa m'hemm l-ebda *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-treddiġ.

Madankollu, l-ebda effett fuq it-trabi tat-twelid/trabi li treddgħu ma hu mistenni peress li l-espozizzjoni sistemika għall-vaċċin hi żgħira ħafna fil-mara li qeqħda tredda'. Data ta' osservazzjoni minn nisa li kienu qed ireddgħu wara t-tilqim bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi li treddgħu. Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-treddiġ.

Fertilità

Studji fuq l-annimali ma jindikawx effetti hžiena diretti jew indiretti fir-rigward tal-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva (ara sezzjoni 5.3)

4.7 Effetti fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni

Comirnaty Omicron XBB.1.5 m'għandu l-ebda effett jew ffit li xejn għandu effett fuq il-ħila biex issuq u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taht is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaftettwaw il-ħila biex issuq jew thaddem magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Is-sigurtà ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 hija insinwata minn *data* dwar is-sigurtà tal-vaċċin preċedenti ta' Comirnaty.

Comirnaty

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži
Fi Studju 3, total ta' 3 109 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew mill-inqas doża waħda tal-vaċċin ta' Comirnaty 10 mcg approvat inizjalment u total ta' 1 538 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew plaċebo. Fiż-żmien tal-analizi ta' Studju 3 Faži 2/3 b'data sa meta waqfet tingabar id-data tal-20 ta' Mejju 2022, 2 206 (1 481 Comirnaty 10 mcg u 725 plaċebo) tifel u tifla ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doża fil-perjodu ta' segwitu blinded ikkontrollat bil-plaċebo. L-evalwazzjoni tas-sigurtà fi Studju 3 għadha għaddejja.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew 2 doži kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 80\%$), għejja kbira ($> 50\%$), uġiġi ta' ras ($> 30\%$), ħmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($\geq 20\%$), uġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, u dijarea ($> 10\%$).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doža booster

F'subsett minn Studju 3, total ta' 2 408 itfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena rċevew doža *booster* ta' Comirnaty 10 mcg mill-inqas 5 xhur (medda ta' bejn 5.3 u 19.4 xhur) wara li temmew is-serje primarja. L-analizi tas-subsett ta' Faži 2/3 ta' Studju 3 hija bbażata fuq *data* sad-data meta waqfet tingabar id-data tat-28 ta' Frar 2023 (hin medjan ta' segwitu ta' 6.4 xhur).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doža *booster* kien simili għal dak osservat wara l-kors primarju. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena wara d-doža *booster* kienu wgiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 60\%$), għejja kbira ($> 30\%$), uġiġi ta' ras ($> 20\%$), uġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, ħmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($> 10\%$).

Adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi ta' segwitu tas-sigurtà fit-tul fi Studju 2, 2 260 adolexxenti (1,131 Comirnaty u 1 129 plaċebo) kellhom età minn 12 sa 15-il sena. Minn dawn, 1 559 adolexxenti (786 Comirnaty u 773 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doża.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li rċevew 2 doži kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni ($> 90\%$), għejja kbira u uġiġi ta' ras ($> 70\%$), uġiġi fil-muskoli u tkexkix ta' bard ($> 40\%$), artralgja u deni ($> 20\%$).

Parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fi Studju 2, total ta' 22 026 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew mill-inqas doża waħda ta' Comirnaty 30 mcg u total ta' 22 021 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew plaċebo (inkluži 138 u 145 adolexxenti b'età ta' 16 u 17-il sena fil-gruppi tal-vaċċin u tal-plaċebo, rispettivament). Total ta' 20 519 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew 2 doži ta' Comirnaty.

Fiż-żmien tal-analizi ta' Studju 2 b'data meta waqfet tingabar id-data tat-13 ta' Marzu 2021 għall-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plaċebo li fih il-partēcipanti ma kinux jafu liema sustanza qed tingħata sad-dati li fihom il-partēcipanti saru jafu liema sustanza kienet qed tingħata, total ta' 25 651 (58.2%) parteċipant (13 031 Comirnaty u 12 620 plaċebo) b'età ta' 16-il sena u aktar ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doża. Dan inkluda total ta' 15 111-il parteċipant (7 704 Comirnaty u 7 407

plaċebo) b'età minn 16 sa 55 sena u total ta' 10 540 (5 327 Comirnaty u 5 213 plaċebo) parteċipant b'età ta' 56 sena jew aktar.

L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew 2 doži kieni u ġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 60%), u ġiġi ta' ras (> 50%), u ġiġi fil-muskoli (> 40%), tkexxix ta' bard (> 30%), u ġiġi fil-ġogi (> 20%), deni u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%) u ġeneralment kieni ħtief jew moderati fl-intensità u għaddew fi ftit jiem wara t-tilqima. Frekwenza kemmxejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattoġeniċità kienet assoċjata ma' età akbar.

Il-profil tas-sigurtà f'545 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew Comirnaty, li kieni seropożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja baži, kien simili għal dak osservat fil-popolazzjoni ġenerali.

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doża booster

Sottogrupp mill-parteċipanti ta' Studju 2 Fażi 2/3 ta' 306 adulti b'età minn 18 sa 55 sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 6 xhur (firxa ta' 4.8 sa 8.0 xhur) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 8.3 xhur (firxa 1.1 sa 8.5 xhur) u 301 parteċipant kieni ġew segwiti għal ≥ 6 xhur wara d-doża *booster* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (22 ta' Novembru 2021).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doża *booster* kien simili għal dak osservat wara 2 doži. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena kieni u ġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 60%), u ġiġi ta' ras (> 40%), u ġiġi fil-muskoli (> 30%), tkexxix ta' bard u artralġja (> 20%).

Fi Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-*booster*, parteċipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq reklutati minn Studju 2 irċevew doża *booster* ta' Comirnaty (5 081 parteċipant), jew plaċebo (5 044 parteċipant) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doża ta' Comirnaty. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 2.8 xhur (firxa 0.3 sa 7.5 xhur) wara d-doża *booster* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bil-plaċebo sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (8 ta' Frar 2022). Minn dawn, 1 281 parteċipant (895 Comirnaty u 386 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara d-doża *booster* ta' Comirnaty. Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Sottogrupp mill-parteċipanti ta' Studju 2 Fażi 2/3 ta' 825 adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li temmew il-kors oriġinali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 11.2 xhur (firxa ta' 6.3 sa 20.1 xahar) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-parteċipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 9.5 xhur (firxa 1.5 sa 10.7 xhur) abbaži ta' *data* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (3 ta' Novembru 2022). Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġoddha ta' Comirnaty.

Doża booster wara tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għal COVID-19

F'5 studji indipendenti dwar l-użu ta' doża *booster* ta' Comirnaty f'individwi li kienu lestew it-tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doża *booster* eterologa), ma ġew identifikati l-ebda problemi ta' sigurtà ġoddha.

Comirnaty adattat għal Omicron

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-booster (ir-raba' doża)

F'sottogrupp minn Studju 6 (Fażi 3), 113-il parteċipant b'età minn 5 snin sa 11-il sena li kieni lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mcg) 2.6 sa 8.5 xhur wara li rċevew Doża 3. Parteċipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.6 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doża) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kieni u ġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 40%), u ġiġi ta' ras (> 20%), u u ġiġi fil-muskoli (> 10%).

Partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doža booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža)

F'sottogrupp minn Studju 5 (Faži 2/3), 107 partecipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 313-il partecipant b'età minn 18 sa 55 sena u 306 partecipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma) 5.4 sa 16.9 xhur wara li rċevel Doža 3. Partecipanti li rċevel booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom zmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.5 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq kien u ġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għejja kbira (> 50%), u ġiġi ta' ras (> 40%), u ġiġi fil-muskoli (> 20%), tkexxix ta' bard (> 10%), u ugħiġi fil-ġogji (> 10%).

Lista f'tabber ta' reazzjonijiet avversi minn studji kliniči ta' Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq ta' Comirnaty f'individwi b'età ta' 5 snin jew aktar

Reazzjonijiet avversi osservati waqt studji kliniči huma elenkti hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$), Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), Rari ħafna ($< 1/10\,000$), Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Tabella 1. Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči b'Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqegħid fis-suq b'Comirnaty f'individwi b'età ta' 5 snin jew aktar

Klassi tas-Sistemi u tal-Organji	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni	Limfadenopatija ^a
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (eż- raxx, ħakk, urtikarja ^b , anġjoedima ^b)
	Mhux magħrufa	Anafilassi
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni	Mhux komuni	Tnaqqis fl-apptit
Disturbi psikjatriċi	Mhux komuni	Insomnja
Disturbi fis-sistema nervuża	Komuni ħafna	Ugħiġi ta' ras
	Mhux komuni	Sturdament ^d ; letargija
	Rari	Paralisi akuta periferali fil-wiċċ ^c
	Mhux magħrufa	Parestesija ^d ; ipoestesija ^d
Disturbi kardijaci	Rari ħafna	Mijokardite ^d ; perikardite ^d
Disturbi gastrointestinali	Komuni ħafna	Dijarea ^d
	Komuni	Dardir; rimettar ^d
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Mhux komuni	Għaraq eċċessiv; għaraq matul il-lejl
	Mhux magħrufa	Eritema multiforme ^d
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Ugħiġi fil-ġogi; ugħiġi fil-muskoli
	Mhux komuni	Ugħiġi fl-estremitajiet ^e
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mhux magħrufa	Emorraġja mestrwali qawwija ⁱ
Disturbi ġenerali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Ugħiġi fis-sit tal-injezzjoni; għejja kbira; tkexxix ta' bard; denif ^f ; nefha fis-sit tal-injezzjoni

	Komuni	Hmura fis-sit tal-injezzjoni ^h
	Mhux komuni	Astenja; telqa tal-ġisem mingħajr sinjali jew sintomi ta' mard; ġakk fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux magħrufa	Nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaccin ^d ; nefha fil-wiċċ ^g

- a. F'parteċipanti b'età ta' 5 snin jew aktar, kienet irrapportata frekwenza oghla ta' limfadenopatija wara doža *booster* ($\leq 2.8\%$) milli wara d-doži primarji ($\leq 0.9\%$) tal-vaċċin.
- b. Il-kategorija tal-frekwenza ghall-urtikarja u l-anġjoedima kienet rari.
- c. Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurtà tal-prova klinika sal-14 ta' Novembru 2020, giet irrapportata paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) minn erba' parteċipanti fil-grupp tat-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19. Il-bidu tal-paralisi fil-wiċċ kien Jum 37 wara l-ewwel Doża (il-parteċipant ma rċeviex it-tieni Doża) u Jiem 3, 9, u 48 wara t-tieni Doża. Ma ġie rrapportat l-ebda każ ta' paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) fil-grupp tal-plaċebo.
- d. Reazzjoni avversa determinata wara t-tqegħid fis-suq.
- e. Jirreferi għad-driegħ li fih ingħata l-vaċċin.
- f. Frekwenza oghla ta' deni kienet osservata wara t-tieni doža meta mqabbel mal-ewwel doža.
- g. Giet irrapportata nefha fil-wiċċ f'persuni bi storja ta' injezzjonijiet ta' *filler* dermali li nghataw il-vaċċin fil-faži ta' wara t-tqegħid fis-suq.
- h. Hmura fis-sit tal-injezzjoni seħhet bi frekwenza oghla (komuni hafna) fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.
- i. Hafna mill-każijiet deħru li ma kinu serji u kienu ta' natura temporanja.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijokardite u perikardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim b'Comirnaty hija l-ogħla f'irġiel iż-għar (ara sezzjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjoloġiči Ewropej kbar stħaw ir-riskju eċċessiv f'irġiel iż-għar wara t-tieni doža ta' Comirnaty. Studju wieħed wera li f'perjodu ta' sebat ijjem wara t-tieni doža kien hemm madwar 0.265 (95 % CI 0.255 - 0.275) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju iehor, f'perjodu ta' 28 jum wara t-tieni doža kien hemm 0.56 (95 % CI 0.37 - 0.74) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u l-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Data limitata tindika li r-riskju ta' mijokardite u perikardite wara t-tilqim b'Comirnaty fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena jidher li huwa aktar baxx milli fl-etaġġiet ta' 12-il sena sa 17-il sena.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi sospettati

Huwa importanti li jiġu rrapportati reazzjonijiet avversi sospettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti tal-kura tas-saħħa huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa sospettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendix V](#) u jinkludu l-lott/numru tal-lott jekk disponibbli.

4.9 Doža eċċessiva

Data ta' doža eċċessiva hija disponibbli minn 52 partecipant fl-istudju inkluži fil-prova klinika li minħabba żball fid-dilwizzjoni rċevew 58 mikrogramma ta' Comirnaty. Ir-riċevituri tal-vaċċin ma rrapportawx żieda fir-reattoġenicità jew fir-reazzjonijiet avversi.

F'każ ta' doža eċċessiva, huma rakkmandati monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u trattament sintomatiku possibbli.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĢIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiči

Kategorija farmakoterapewтика: vaċċini, vaċċini virali, Kodici ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-messenger RNA b'nucleoside modifikat f'Comirnaty hija fformulata f'nanoparticelli ta' lipidi, li jippermettu t-twassil ta' RNA li ma tirreplikax f'ċelluli ospiti biex issir espressjoni diretta temporanja tal-antiġen ta' SARS-CoV-2 S. L-mRNA tikkodifika għal S ta' tul shiħ ankrat fil-membrana, b'żewġ mutazzjonijiet tal-punt (*point mutations*) ġewwa l-helix centrali. Mutazzjoni ta' dawn iż-żewġ acidi amminiċi għal proline issakkar lil S f'konformazzjoni ta' prefużjoni antiġenikament preferuta. It-vacċin iwassal kemm għal antikorp newtralizzanti kif ukoll għal risponsi immunitarji cellulari għall-antiġen spike (S), li jistgħu jikkontribwixxu għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effikaċċja

Comirnaty adattat għal Omicron

Immunoġeniċità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-booster (ir-raba' doża)

F'analizi interim ta' sottogrupp minn Studju 6, 103 partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li qabel kienu rċevew serje primarja ta' 2 doži u doża *booster* b'Comirnaty irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. Ir-riżultati jinkludu *data* dwar l-immunoġeniċità minn sottogrupp ta' paragun b'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena fi Studju 3 li rċevew 3 doži ta' Comirnaty. F'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew ir-raba' doża ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew it-tielet doża ta' Comirnaty, 57.3% u 58.4% kienu pozittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja bażi, rispettivament.

Ir-rispons immunitarju xahar wara doża *booster* (ir-raba' doża), ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal għal titri newtralizzanti specifiċi għal Omicron BA.4/BA.5 ġeneralment simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun li rċieva 3 doži ta' Comirnaty. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal ukoll għal titri ta' referenza specifiċi għar-razza simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun.

Ir-riżultati tal-immunoġeniċità tal-vaċċin wara doża *booster* f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena huma ppreżentati fit-Tabella 2.

Tabella 2. Studju 6 – Proporzjon medju ġeometriku u Titri medji ġeometriċi – parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni – età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Grupp tal-Vaċċin (kif Assenjat/Randomised)				
		Studju 6 Comirnaty (Original/Omicron BA.4/BA.5) 10 mcg Doža 4 u Xahar Wara Doža 4		Studju 3 Comirnaty 10 mcg Doža 3 u Xahar Wara Doža 3		
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	488.3 (361.9, 658.8)	112	248.3 (187.2, 329.5)	-
	Wara xahar	102	2 189.9 (1 742.8, 2 751.7)	113	1 393.6 (1 175.8, 1 651.7)	1.12 (0.92, 1.37)
Razza ta' referenza - NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	2 904.0 (2 372.6, 3 554.5)	113	1 323.1 (1 055.7, 1 658.2)	-
	Wara xahar	102	8 245.9 (7 108.9, 9 564.9)	113	7 235.1 (6 331.5, 8 267.8)	-

Taqsiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kufidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrome respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien spċifikat mill-Protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Rizultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. GMRs u CIs ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-Medji ta' LS għall-assay u s-CIs korrispondenti bbażi ta' analizi tar-riżultati tal-assay trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni lineari b'titri newtralizzanti tal-linjal bażi trasformati logaritmikament, l-istat ta' infezzjoni wara l-linjal bażi, u l-grupp tal-vaċċini bhala kovarjati.
- e. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f-Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).

Immunoġenicità f'parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara l-booster (ir-raba' doža)
F'analizi ta' sottogrupp minn Studju 5, 105 parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 297 parteċipant b'età minn 18 sa 55 sena u 286 parteċipant b'età minn 56 sena 'l fuq li qabel kienu rċevew serje primarja ta' 2 doži u doža booster b'Comirnaty irċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 18 sa 55 sena u minn 56 sena 'l fuq, 75.2%, 71.7% u 61.5% kienu pozittivi għal SARS-CoV-2 fil-linjal bażi, rispettivament.

Analizi tat-titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% neutralizing antibody titres) kontra Omicron BA.4-5 u kontra razza ta' referenza fost parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 imqabbla ma' sottogrupp ta' parteċipanti minn Studju 4 li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty uriet superiorità ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal Comirnaty abbażi tal-proporzjon medju ġeometriku (GMR, geometric mean ratio) u nuqqas ta' inferjorità bbażi ta' differenza fir-rati ta' respons seroloġiku fir-rigward tar-rispons kontra Omicron BA.4-5, u nuqqas ta' inferjorità tar-rispons immunitarju kontra razza ta' referenza bbażi tal-GMR (Tabella 3).

Analizi ta' NT50 kontra Omicron BA.4/BA.5 fost parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena mqabbla ma' parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 uriet nuqqas ta' inferjorità tar-rispons kontra Omicron BA.4-5 fost parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena meta mqabbla ma' parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq kemm għal GMR kif ukoll għad-differenza fir-rati ta' respons seroloġiku (Tabella 3).

L-istudju evalwa wkoll il-livell ta' NT50 ta' kontra Omicron BA.4-5 SARS-CoV-2 u razez ta' referenza qabel it-tilqim u xahar wara t-tilqim f'parteċipanti li rċevel booster (ir-raba' doža) (Tabella 4).

Tabella 3. GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 u differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku xahar wara l-kors ta' tilqim – Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 minn Studju 5 u Comirnaty minn sottogrupp ta' Studju 4 – parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Studju 5 Comirnaty Original/Omicron BA.4-5			Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-età	Paragun tal-gruppi tal-vacċin
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56 sena
	n ^a	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	GMR ^c (CI ta' 95% ^c)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)	282	938.9 (802.3, 1 098.8)	0.98 (0.83, 1.16) ^e
Razza ta Referenza – NT50 (titru) ^d	-	-	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)	289	10 415.5 (9 366.7, 11 581.8)	- (1.22, 1.56) ^g

Differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku xahar wara l-kors ta' tilqim

	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5			Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-età	Paragun tal-gruppi tal-vacċin ≥ 56 sena	
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56	Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 /Comirnaty
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^j)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	294	180 (61.2) (55.4, 66.8)	282	188 (66.7) (60.8, 72.1)	273	127 (46.5) (40.5, 52.6)	-3.03 (-9.68, 3.63) ^m	26.77 (19.59, 33.95) ⁿ

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kufidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta).

Nota: Ir-rispons seroloġiku huwa definit bħala kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja baži. Jekk il-kejl tal-linja baži huwa taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqim ta' ≥ 4 × LLOQ jitqies bħala rispons seroloġiku.

a. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spēċifikat fil-punt ta' żmien spēċifikat meta ttieħed il-kampjun.

- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewg naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewg naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-medji ta' LS u CIs korrispondenti bbaži ta' analiżi ta' titri newtralizzanti trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni linear b'termini ta' titru newtralizzanti tal-linja baži (*log scale*) u l-grupp tal-vaċċin jew il-grupp ta' età.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).
- e. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67.
- f. Superjorità hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 1.
- g. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ta' ≥ 0.8 .
- h. N = Numru ta' partecipanti b'rīzultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat kemm fil-punt ta' ħin ta' qabel it-tilqima kif ukoll fil-punt ta' ħin meta ttieħed il-kampjun spċifikat. Dan il-valur huwa d-denominatur għall-kalkolu tal-perċentwali.
- i. n = Numru ta' partecipanti b'rispons serologiku għall-assay spċifikat fil-punt ta' ħin meta ttieħed il-kampjun spċifikat.
- j. CI eżatt ta' žewg naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- k. Differenza fil-proporzjonijiet, expressa bħala perċentwal.
- l. CI ta' žewg naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen stratifikat skond il-kategorija tat-titru newtralizzanti tal-linjal baži ($< \text{medjan}$, $\geq \text{medjan}$) għad-differenza fil-proporzjonijiet. Il-medjan tat-titru newtralizzanti tal-linjal baži gie kkalkulat abbaži tad-data miġbura f'daqqa f'żewg grupp ta' paragon.
- m. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku huwa ta' $> -10\%$.
- n. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku huwa ta' $> -5\%$.

Tabella 4. Titri medji ġeometriċi – Sottogruppi ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ta' Studju 5 – qabel u xahar wara l-booster (ir-raba' doża) – partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – b'evidenza ta' infejjzjoni jew mingħajrha – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġeniċità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5					
		12 sa 17-il sena		18 sa 55 sena		56 sena jew aktar	
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	104	1 105.8 (835.1, 1 464.3)	294	569.6 (471.4, 688.2)	284	458.2 (365.2, 574.8)
	Wara xahar	105	8 212.8 (6 807.3, 9 908.7)	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)
Razza ta' Referenza - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	105	6 863.3 (5 587.8, 8 430.1)	296	4 017.3 (3 430.7, 4 704.1)	284	3 690.6 (3 082.2, 4 419.0)
	Wara xahar	105	23 641.3 (20 473.1, 27 299.8)	296	16 323.3 (14 686.5, 18 142.6)	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrom respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' partecipanti b'rīzultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.

- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4-5).

Comirnaty

Studju 2 huwa studju b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, ta' Faži 1/2/3, randomised, ikkontrollat bil-plačebo, biex tinstab id-doża t-tajba (*dose-finding*) li fih l-observaturi ma kinux jafu x'doża ngħatat (*observer-blind*), biex jintgħażlu il-kandidati ghall-vaccin u dwar l-effikaċja, f'parteċipanti b'età ta' 12-il sena jew aktar. Ir-randomisation kienet stratifikata skont l-età: 12 sa 15-il sena, 16 sa 55 sena, jew 56 sena u aktar, b'minimu ta' 40% tal-parteċipanti fil-grupp ta' ≥ 56 sena. L-istudju eskluda parteċipanti li kienu immunokompromessi u dawk li kellhom dijanjosi klinika jew mikrobiologika preċedenti tal-COVID-19. Parteċipanti b'mard stabbli eżistenti minn qabel, definit bħala mard li ma jeħtiegx bidla sinifikanti fit-terapija jew dhul l-isptar ghall-aggravar tal-marda matul is-6 ġimħat qabel ir-registrazzjoni, ġew inkluži, bħalma kienu inkluži parteċipanti b'infezzjoni stabbli magħrufa bil-virus tal-immunodeficiency umana (HIV, *human immunodeficiency virus*), il-virus tal-epatite C (HCV, *hepatitis C virus*) jew il-virus tal-epatite B (HBV, *hepatitis B virus*).

Effikaċja f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fil-porzjon ta' Faži 2/3 ta' Studju 2, abbaži ta' *data* akkumulata sal-14 ta' Novembru 2020, madwar 44 000 parteċipant ġew randomised b'mod ugħalli u kellhom jirċievu 2 doži tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 approvat inizjalment jew plačebo. L-analiżi tal-effikaċja inkludew parteċipanti li rċevew it-tieni tilqima tagħhom fi żmien 19 sa 42 jum wara l-ewwel tilqima tagħhom. Il-maġgoranza (93.1%) tal-persuni li rċevew il-vaccin irċevew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doża. Il-parteċipanti huma ppjanati li jiġi segwiti sa 24 xahar wara Doża 2, ghall-valutazzjonijiet tas-sigurtà u l-effikaċja kontra l-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 14-il jum qabel u wara l-ghoti tal-vaccin tal-influwenza sabiex jirċievu jew plačebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 60 jum qabel jew wara li rċevew prodotti tad-demm/tal-plażma jew immunoglobulini matul u sa tmiem l-istudju sabiex jirċievu jew plačebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni ghall-analiżi tal-punt finali primarju tal-effikaċja kienet tinkludi 36 621 parteċipant b'età ta' 12-il sena jew aktar (18 242 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 18 379 fil-grupp tal-plačebo) li ma kellhomx evidenza ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 sa 7 ijiem wara t-tieni doża. Barra minn hekk, 134 parteċipant kellhom età ta' bejn 16 u 17-il sena (66 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 68 fil-grupp tal-plačebo) u 1 616-il parteċipant kellhom età ta' 75 sena jew aktar (804 fil-grupp tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u 812 fil-grupp tal-plačebo).

Fiż-żmien tal-analiżi primarja tal-effikaċja, il-parteċipanti kienu ġew segwiti għal COVID-19 sintomatika għal total ta' 2 214-il sena ta' persuna (*person-years*) ghall-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u għal total ta' 2 222 sena ta' persuna fil-grupp tal-plačebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza klinika sinifikanti fl-effikaċja globali tal-vaccin f'parteċipanti li kienu f'riskju ta' COVID-19 severa inkluži dawk b'komorbidità waħda jew aktar li jżidu r-riskju ta' COVID-19 severa (eż. ażżma, indiċi tal-massa tal-ġisem (BMI, *body mass index*) ta' $\geq 30 \text{ kg/m}^2$, mard kroniku tal-pulmun, dijabet mellitus, pressjoni għolja).

L-informazzjoni dwar l-effikaċja tat-tilqima hija ppreżentata fit-Tabella 5.

Tabella 5. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem)

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża f’parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 N^a = 18 198 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a = 18 325 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta’ 95%)^e
Il-parteċipanti kollha	8 2.214 (17 411)	162 2.222 (17 511)	95.0 (90.0, 97.9)
16 sa 64 sena	7 1.706 (13 549)	143 1.710 (13 618)	95.1 (89.6, 98.1)
65 sena jew aktar	1 0.508 (3 848)	19 0.511 (3 880)	94.7 (66.7, 99.9)
65 sa 74 sena	1 0.406 (3 074)	14 0.406 (3 095)	92.9 (53.1, 99.8)
75 sena jew aktar	0 0.102 (774)	5 0.106 (785)	100.0 (-13.1, 100.0)

Nota: Każijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 [*Definizzjoni tal-każ: (mill-inqas 1 minn) deni, sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar, qtugħi ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar, tkexxix ta’ bard, ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar, telf ġdid ta’ toghma jew xamm, ugħiġ fil-grizmejn, dijarea jew rimettar.]

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew l-ahħar doża) ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jigħiġi negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ testijiet ta’ amplifikazzjoni ta’ acidi nuklejici (NAAT, *nucleic acid amplification tests*) [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna ghall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien ghall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju ghall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta’ żewġ naħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza. CI mhux aġġustat għall-multipliċità.

L-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla ma’ plaċebo kienet ta’ 94.6% (intervall ta’ kunfidenza ta’ 95% ta’ 89.6% sa 97.6%) f’parteċipanti b’età minn 16-il sena ’l fuq bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, analiżi tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u parteċipanti b’komorbiditajiet medici assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 severa.

Analiżi aġġornata tal-effikaċja twettqet b’każijiet addizzjonalni kkonfermati ta’ COVID-19 akkumulati waqt segwit u kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinu jafu liema sustanza qed tingħata, li tirrappreżenta sa 6 xhur wara t-tieni Doża fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

L-informazzjoni aġġornata dwar l-effikaċja tal-vaċċin hija ppreżentata fit-Tabella 6.

Tabella 6. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2* preċedenti qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) matul il-perjodu ta’ segwit u kkontrollat bil-plaċebo

Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 20 998 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a = 21 096 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ^e ta’ 95%)
Il-parteċipanti kollha ^f	77 6.247 (20 712)	850 6.003 (20 713)	91.3 (89.0, 93.2)
16 sa 64 sena	70 4.859 (15 519)	710 4.654 (15 515)	90.6 (87.9, 92.7)
65 sena jew aktar	7 1.233 (4 192)	124 1.202 (4 226)	94.5 (88.3, 97.8)
65 sa 74 sena	6 0.994 (3 350)	98 0.966 (3 379)	94.1 (86.6, 97.9)
75 sena jew aktar	1 0.239 (842)	26 0.237 (847)	96.2 (76.9, 99.9)

Nota: Każijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta’ Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta’ bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta’ toghma jew xamm; uġiġ fil-griżmejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inkluži fl-analizi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna għall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, confidence interval) ta’ 95% ta’ žewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza.
- f. Inkluži każijiet ikkonfermati f’parteċipanti ta’ età minn 12 sa 15-il sena: 0 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19; 16 fil-grupp tal-plaċebo.

Fl-analizi aġġornata tal-effikaċja, l-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža meta mqabbla mal-plaċebo kienet ta’ 91.1% (CI ta’ 95% ta’ 88.8% sa 93.0%) fil-perjodu meta l-varjanti Wuhan/tat-tip Selvaġġ u Alpha kien r-razex predominant li kienu qed jiċċirkolaw f’parteċipanti fil-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, l-analizi aġġornata tal-effikaċja skont is-sottogrupp urew stimi tal-punti tal-effikaċja simili bejn is-sessi, il-gruppi etniċi, il-geografija u l-parteċipanti b’komorbiditajiet medici u obeżiżità assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 sever.

Effikaċja kontra COVID-19 severa

Analizi aġġornata tal-effikaċja tal-punti finali sekondarji tal-effikaċja appoġġjat il-benefiċċju tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni ta’ COVID-19 severa.

Mit-13 ta’ Marzu 2021, l-effikaċja tal-vaċċin kontra COVID-19 severa hija ppreżentata biss għall-parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (Tabella 7) peress li l-ġhadd ta’ każijiet ta’ COVID-19 f’parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 kien l-istess bħal

dak f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kemm fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 kif ukoll fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 7. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 severa f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 abbaži tal-Food and Drug Administration (FDA)* wara l-ewwel Doża jew minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fil-perjodu ta' segwitu kkontrollat bi plaċebo

	Kažijiet bil-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Kažijiet bil-Plaċebo n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95% ^c)
Wara l-ewwel Doża ^d	1 8.439 ^e (22 505)	30 8.288 ^e (22 435)	96.7 (80.3, 99.9)
7 ijiem wara t-tieni Doża ^f	1 6.522 ^g (21 649)	21 6.404 ^g (21 730)	95.3 (70.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexxix ta' bard; ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta' togħma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Mard sever bil-COVID-19 kif definit mill-FDA huwa COVID-19 ikkonfermata u l-preżenza ta' mill-inqas 1 minn dawn li ġejjin:

- Sinjal kliniči waqt il-mistrieh li jindikaw mard sistemiku sever (rata respiratorja ta' ≥ 30 nifs kull minuta, rata ta' taħbi tal-qalb ta' ≥ 125 taħbita kull minuta, saturazzjoni ta' ossigħu ta' $\leq 93\%$ fuq l-arja tal-kamra fil-livell tal-bahar, jew proporzjon ta' pressjoni parżjali ta' ossigħu fl-arterji għal ossigħu meħud 'il ġewwa frazzjonali < 300 mm Hg);
- Insuffiċjenza respiratorja [definita bħala l-ħtieġa ta' ossigħu bi fluss ġholi, ventilazzjoni mhux invażiva, ventilazzjoni mekkanika jew ossigenazzjoni ekstrakorporali b'membrana (ECMO, *Extracorporeal Membrane Oxygenation*)];
- Evidenza ta' xokk (pressjoni sistolika tad-demm < 90 mm Hg, pressjoni dijastolika tad-demm < 60 mm Hg, jew ħtieġa ta' vasopressors);
- Disfunkzjoni akuta sinifikanti tal-kliewi, tal-fwied jew newroloġika;
- Dħul t-Taqsima ta' Kura Intensiva;
- Mewt.

a. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.

b. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.

c. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

d. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni tal-effikaċja kollha disponibbli (intenzjoni li tiġi ttrattata modifikata) tal-ewwel Doża li kienet tħinkludi l-partēcipanti randomised kollha li rċevew mill-inqas doża waħda tal-intervent tal-istudju.

e. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partēcipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa mill-ewwel Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

f. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) li nkludiet il-partēcipanti eligibbli randomised kollha magħżula li jirċievu d-doża(i) kollha tal-intervent tal-istudju kif randomised fil-perjodu definit minn qabel, li m'għandhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra tal-protokoll kif determinat mit-tabib.

g. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partēcipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

Effikaċja u immunoġenicità f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi inizjali ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena (li tirrappreżenta żmien ta' segwitu medjan ta' $>$ xahrejn wara d-Doża 2) mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda każ f'1 005 parteċipanti li rċevew il-vaċċin u 16-il każ minn 978 li rċevew plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 75.3, 100.0). F'partēcipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kažijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 18-il każ fl-1 110 parteċipanti li rċevew plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 78.1, 100.0).

Ġew imwettqa analiżijiet tal-effikaċja aġġornati b'aktar kažijiet ta' COVID-19 ikkonfermat akkumulati matul is-segwit u kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżentaw sa 6 xhur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analiżi tal-effikaċja aġġornata ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f'1 057 partecipant li rċevew il-vaċċin u kien hemm 28 kaž mill-1 030 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt ghall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 86.8, 100.0) fil-perjodu meta l-varjant Alpha kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F'partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 0 kažijiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 30 kaž fil-1 109 partecipanti li rċevew il-plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt ghall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 87.5, 100.0).

Fi studju 2, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' SARS-CoV-2 xahar wara d-Doża 2 twettqet f'sottogrupp ta' partecipanti magħżula b'mod każwali li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni ta' SARS CoV-2 fil-passat sa xahar wara d-Doża 2, li qabbel ir-rispons f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena ($n = 190$) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena ($n = 170$).

Il-proporzjon tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) fil-grupp ta' età minn 12 sa 15-il sena meta mqabbel mal-grupp ta' età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.76, b'CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat ta' 1.47 sa 2.10. Għalhekk, il-kriterju ta' nuqqas ta' inferjorità ta' 1.5 darbiet intlaħaq hekk kif il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għall-proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*] kien ta' > 0.67 .

Effikaċja u immunoġeniċità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži

Studju 3 huwa studju ta' Fażi 1/2/3 li jinkludi porzjon *open-label* biex tinstab id-doża t-tajba tal-vaċċin (Fażi 1) u porzjon dwar l-effikaċja b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, randomised, ikkontrollat b'soluzzjoni ta' ilma bil-melh bhala plaċebo, li fih l-observaturi ma kinux jaġfu x'doża ngħatat (*observer-blind*), (Fażi 2/3) li rregistra partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Il-maġgoranza (94.4%) tal-persuni randomised li rċevew il-vaċċin irċevew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doża.

L-ewwel riżultati deskrittivi tal-effikaċja tal-vaċċin fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 huma ppreżentati fit-Tabella 8. F'partecipanti b'evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 ma kien osservat l-ebda kaž ta' COVID-19, la fil-grupp tal-vaċċin u lanqas fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 8. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża: Mingħajr evidenza ta' infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża – Fażi 2/3 – Popolazzjoni li setghet tiġi evalwata ghall-effikaċja magħmula minn tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena

Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 10 mcg/doża N ^a =1 305 Kažijiet n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a =663 Kažijiet n1 ^b Żmien ta' sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95%)	
Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena	3 0.322 (1 273)	16 0.159 (637)	90.7 (67.7, 98.3)

Nota: Kažijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla gdida jew

li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta' bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġdid ta' togħma jew xamm; uġiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

- * Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inklużi fl-analiżi.
- a. N = Numru ta' parteċipanti fil-grupp spċifikat.
- b. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partēcipanti kollha f-kull grupp f-riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kazijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' parteċipanti f-riskju għall-punt finali.

Ġiet imwettqa analiżi tal-effikaċċja spċifikata minn qabel immexxija minn ipoteżi b'aktar kazijiet ta' COVID-19 ikkonfermati akkumulati matul is-segwit kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżenta sa 6 xhur wara d-Doža 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċċja.

Fl-analiżi tal-effikaċċja ta' Studju 3 fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, kien hemm 10 kazijiet f'2 703 parteċipanti li rċevew il-vacċin u 42 każ minn 1 348 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċċja hija 88.2% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 76.2, 94.7) fil-perjodu meta l-varjant Delta kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F-partēcipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 12-il każ fit-3 018 li rċevew il-vacċin u 42 każ fl-1 511-il partēcipant li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċċja hija 85.7% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 72.4, 93.2).

Fi Studju 3, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% *neutralising titres*) ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža f-sottogrupp ta' parteċipanti magħżula b'mod każwali wriet effettività permezz ta' immunobridging tar-risponsi immunitarji li qabblet tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 3 ma' parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 2 li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara it-tieni Doža, li jissodisfaw il-kriterji ta' immunobridging spċifikati minn qabel kemm għall-proporzjon medju ġemetriku [GMR, *geometric mean ratio*] kif ukoll għad-differenza fir-rati tar-rispons serologiku b'rispons serologiku definit bhala kisba ta' żieda ta' mill-inqas 4 darbiet f'NT50 ta' SARS-CoV-2 mil-linja bażi (qabel l-ewwel Doža).

Il-GMR ta' NT50 ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) għal dak ta' adulti żgħażaq b'età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.04 (CI ta' 95% ta' żewġ naħħat: 0.93, 1.18). Fost il-partēcipanti mingħajr evidenza preċedenti ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-tieni Doža, 99.2% tat-tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena u 99.2% tal-partēcipanti b'età minn 16 sa 25 sena kellhom rispons serologiku xahar wara it-tieni Doža. Id-differenza fil-proporzjonijiet ta' parteċipanti li kellhom rispons serologiku bejn iż-żewġ gruppi ta' età (tfal - adulti żgħażaq) kienet ta' 0.0% (CI ta' 95% ta' żewġ naħħat: -2.0%, 2.2%). Din l-informazzjoni hija ppreżentata fit-Tabella 9.

Tabella 9. Sommarju tal-proporzjon medju ġeometriku għal titru newtralizzanti ta' 50% u differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons serologiku – paragun ta' tħal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (Studju 3) ma' parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena (Studju 2) – parteċipanti mingħajr evidenza ta' infelazzjoni sa xahar wara t-tieni Doża – sottogrupp ta' immunobridging – Fażi 2/3 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunogeniċità

		Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19		5 snin sa 11-il sena/ 16 sa 25 sena	
		10 mcg/doża 5 snin sa 11-il sena N ^a =264	30 mcg/doża 16 sa 25 sena N ^a =253		
Titru newtralizzanti ta' 50% medju ġeometriku ^f (GMT ^c)	Punt ta' żmien ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)	Lahqu l-oggettiv ta' immunobridging ^e (Y/N)
	Xahar wara t-tieni Doża	1 197.6 (1 106.1, 1 296.6)	1 146.5 (1 045.5, 1 257.2)	1.04 (0.93, 1.18)	Y
Rata ta' rispons serologiku (%) għal titru newtralizzanti ta' 50% ^f	Punt ta' żmien ^b	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	Differenza % ⁱ (CI ta' 95% ^j)	Lahqu l-oggettiv ta' immunobridging k (Y/N)
	Xahar wara t-tieni Doża	262 (99.2) (97.3, 99.9)	251 (99.2) (97.2, 99.9)	0.0 (-2.0, 2.2)	Y

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NAAT = nucleic acid amplification test (test tal-amplifikazzjoni tal-aċċidi nukleici); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (Coronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta -).

Nota: Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doża) ta' infelazzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] fil-vista tal-ewwel Doża u xahar wara t-tieni Doża, SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-visti tal-ewwel Doża u tat-tieni Doża, u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doża) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluzi fl-analizi.

Nota: Rispons serologiku huwa definit bhala l-kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linjal baži (qabel l-ewwel Doża). Jekk il-kejl tal-linjal baži jkun taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqima ta' $\geq 4 \times \text{LLOQ}$ jitqies bhala rispons serologiku.

- a. N = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati qabel it-tilqim u xahar wara t-tieni Doża. Dawn il-valuri huma wkoll id-denominaturi wżati fil-kalkoli tal-perċentwali għar-rati ta' rispons serologiku.
- b. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tat-titri (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena) u s-CI korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t).
- e. Immunobridging abbażi ta' GMT jiġi ddikjara jekk il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħħat għal GMR huwa akbar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ≥ 0.8 .
- f. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 mNeonGreen Virus Microneutralization Assay. L-assay juža virus reporter fluworexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni

- tal-virus tinqara fuq monosaffi taċ-ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni reċiproka tas-serum li fiha 50% tal-virus jigi newtralizzat.
- n = Numru ta' partecipanti b'rispons serologiku abbaži ta' NT50 xahar wara t-tieni Doża.
 - CI ta' żewġ naħat eżatt huwa bbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
 - Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala perċentwali (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena).
 - CI ta' żewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen għad-differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala persentagg.
 - Immunobridging abbaži tar-rata ta' rispons serologiku huwa ddikjarat jekk il-limitu t'isfel tas-CI ta' 95% ta' 2 naħat għad-differenza fir-rispons serologiku ikun akbar minn -10.0%.

Immunoġenicità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doża booster

Ingħatat doża booster ta' Comirnaty lil 401 partecipant magħżula b'mod każwali fi Studju 3. L-effettivitā ta' doża booster fl-etajet minn 5 snin sa 11-il sena hija insinwata mill-immunoġenicità. L-immunoġenicità tagħha ġiet ivvalutata permezz ta' NT50 kontra r-razza ta' referenza ta' SARS-CoV-2 (USA_WA1/2020). Analizijiet ta' NT50 xahar wara d-doża booster imqabbla ma' qabel id-doża booster urew żieda sostanzjali fil-GMTs f'individwi b'età minn 5 snin sa 11-il sena li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infezzjoni passata ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-2 doża u d-doża booster. Din l-analizi hija miġbura fil-qosor f'Tabbera 10.

Tabella 10. Sommarju tat-titri medji ġeometriċi – NT50 – partecipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni – fażi 2/3 – sett tal-immunoġenicità – b'età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

Assay	Punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni ^a		Xahar wara d-doża booster/ Xahar wara t-2 doża
	Xahar wara d-doża booster (n ^b =67)	Xahar wara t-2 doża (n ^b =96)	
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c) 2 720.9 (2 280.1, 3 247.0)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c) 1 253.9 (1 116.0, 1 408.9)	GMR ^d (CI ta' 95% ^d) 2.17 (1.76, 2.68)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzione medju ġeometriku); GMT = geometric mean titre (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NT50 = 50% neutralizing titre (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (coronavirus tas-sindrom respiratorju akut gravi 2).

- Żmien spċifikat mill-protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- n = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat bid-doża/punt ta' żmien tat-teħid tal-kampjuni partikolari.
- GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmi medji tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Ir-riżultati tal-assay taħt l-LLOQ kienu stabilliti għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fil-logaritmi tat-titri (Xahar Wara t-2 Doża mnaqqas minn Xahar Wara d-Doża Booster) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini ddiferi l-obbligu li jiġu pprezentati riżultati tal-istudji b'Comirnaty fil-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sejjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali għall-bnedmin.

Effett tossiku ġenerali

Firien li nghataw Comirnaty ġol-muskoli (li rċievew 3 doži shah tal-bniedem darba fil-ġimgħa, li jiġi generaw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem) urew xi edima u eritema fis-sit tal-injezzjoni u żidiet fiċ-ċelluli bojod tad-demm (inkluži basofili u eosinofili) konsistenti ma' rispons infjammatorju kif ukoll formazzjoni ta' spazji żgħar (*vacuoles*) f'epatoċiti portali mingħajr evidenza ta' hxsara fil-fwied. L-effetti kollha kienu riversibbli.

Effett tossiku fuq il-ġeni/Riskju ta' kanċer

La saru studji dwar l-effett tossiku fuq il-ġeni u lanqas dwar ir-riskju ta' kanċer. Il-komponenti tal-vaċċin (lipidi u mRNA) mhumiex mistennija li jkollhom potenzjal ta' effett tossiku fuq il-ġeni.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp ġie investigat fil-firien fi studju kkombinat dwar l-effett tossiku fuq il-fertilità u l-iżvilupp fejn firien nisa kien mogħtija Comirnaty ġol-muskoli qabel it-tħammir u waqt it-tqala (irċevew 4 doži shah tal-bniedem li jiġi generaw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem, mifruxa minn jum 21 qabel it-tħammir sa jum 20 tat-tqala). Ir-risponsi ta' antikorpi newtralizzanti għal SARS-CoV-2 kienu preżenti f'annimali materni minn qabel it-tħammir sa tniem l-istudju f'jum 21 wara t-twelid kif ukoll fil-feti u l-frieh. Ma kien hemm l-ebda effetti relatati mal-vaċċin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, jew l-iżvilupp tal-embriju u l-fetu jew tal-frieh. M'hemmx *data* disponibbli dwar Comirnaty dwar it-trasferiment tal-vaċċin mill-plaċenta jew dwar it-tnejħiha fil-ħalib tas-sider.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)

2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)

1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

Kolesterol

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibbiltajiet

Dan il-prodott mediċinali m'għandux jithallat ma' prodotti mediċinali oħrajn.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Kunjett mhux miftuh

Kunjett iffrizat

18-il xahar meta jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Il-vaċċin se jiġi riċevut ffrizat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut il-vaċċin iffrizat jista' jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Kunjetti b'doża waħda

Meta jinhażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'doża waħda tal-vacċin jistgħu jinhallu mis-silġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew kunjetti individwali jistgħalli mis-silġ f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

Meta jinhażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'aktar minn doža waħda tal-vacċin jistgħalli mis-silġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 6 sīghat jew kunjetti individwali jistgħalli mis-silġ f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjett li nhall mis-silġ

10 ġimħat ta' hażna u trasport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-18-il xahar li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vacċin jitmexxa għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vacċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi oriġinali għandha tigi maqtugħha.
- Jekk il-vacċin jiġi riċevut f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost giet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-friġġ u d-data ta' meta jiskadi oriġinali suppost giet maqtugħha.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħa jistgħalli jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silġ jistgħu jiġi mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinhall mis-silġ, il-vacċin m'għandux jerġa' jiġi ffriżat.

Immaniġġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura rakkomandata waqt hażna fil-friġġ

- *Data* dwar l-istabbiltà tindika li l-kungett mhux miftuħ huwa stabbli sa 10 ġimħat meta jinħażen f'temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimħat f'temperatura bejn 2 °C u 8 °C.
- *Data* dwar l-istabbiltà tindika li l-kungett jista' jinħażen għal massimu ta' 24 siegħa f'temperaturi ta' 8 °C sa 30 °C, inkluż għal massimu ta' 12-il siegħa wara li l-kungett jittaqqab għall-ewwel darba.

Din l-informazzjoni hija maħsuba biex tiggwida lill-professjonisti tal-kura tas-saħħa f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura rakkomandata biss.

Kunjett miftuħ

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu giet murija għal 12-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C, li jinkludu sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Mil-lat mikrobijologiku, sakemm il-metodu tal-ftuħ ma jeskludix ir-riskji ta' kontaminazzjoni bil-mikrobi, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-hinijiet u l-kondizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Waqt il-ħażna, evita kemm tista' l-esponenti għad-dawl tal-kamra, u evita esponenti għal dawl tax-xemx dirett u għal dawl ultravjola.

Għall-kondizzonijiet ta' hażna wara li jinhall mis-silġ u wara li jinfetaħ għall-ewwel darba, ara sejjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenitur u ta' dak li hemm gó fih

Dispersjoni ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 hija fornuta f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieġ tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tal-plastik blu li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju.

Kunjett wieħed b'doża waħda fih doža waħda ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Kunjett wieħed b'aktar minn doža waħda (2.25 mL) fih 6 doži ta' 0.3 mL, ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'doża waħda: 10 kunjetti.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'aktar minn doža waħda: 10 kunjetti.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet specjalni għar-rimi u għal immaniġgar ieħor

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħiż żgurata l-sterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik blu u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Omicron XBB.1.5 (10 mikrogrammi)/doža dispersjoni għall-injezzjoni** (tfal minn 5 snin sa 11-il sena).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott ta' dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffrizziat dan għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffrizziati għandhom jiġi ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg. Kun żgur li l-kunjetti nħallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
 - Kunjetti b'doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'doża waħda jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silg.
 - Kunjetti b'aktar minn doža waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'aktar minn doža waħda jista' jieħu 6 sigħat biex jinhall mis-silg.
- Meta cċaqlaq il-kunjetti għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti individwali ffrizziati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħha f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.3 mL

- Qabel l-użu ġallat bil-mod billi taqleb il-kunjetti ta' taħt fuq għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Qabel thallat, id-dispersjoni li tkun inhallet mis-silg jista' jkun fiha partiċelli amorf i opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- Wara li thallat il-vacċin għandu jidher bhala dispersjoni čara sa kemmxejn opalex-xenti mingħajr l-ebda partiċelli viżibbli. Tużax il-vacċin jekk ikun hemm partiċelli jew tibdil fil-kulur.
- Iċċekkja jekk il-kunjett huwiex kunjett b'doża waħda inkella kunjett b'aktar minn doža waħda u segwi l-istruzzjonijiet applikabbli għall-immaniġġjar t'hawn taħt:
 - Kunjetti b'doża waħda
 - Igħbed doža waħda ta' 0.3 mL tal-vacċin.
 - Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.

- Kunjetti b'aktar minn doża waħda
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda fihom 6 doži ta' 0.3 mL kull waħda.
 - Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintuża darba u tintrema.
 - Igħed 0.3 mL ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Sabiex jingibdu 6 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex tingħibed is-sitt doża minn kunjett wieħed.

- Kull doża għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doża šiħha ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Irregista d-data/hin xierqa fuq il-kunjett. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat 12-il siegħha wara li l-kunjett ikun ittaqqab ghall-ewwel darba.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħiġiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
 An der Goldgrube 12
 55131 Mainz
 Il-Germanja
 Phone: +49 6131 9084-0
 Fax: +49 6131 9084-2121
 service@biontech.de

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Kunjetti b'doża waħda

EU/1/20/1528/022

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

EU/1/20/1528/023

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞ DID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Diċembru 2020

Data tal-ahħar tiġid: 10 ta' ottubru 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Ägenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

▼ Dan il-prodott mediciinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni gdida dwar is-sigurtà. Il-professjonisti tal-kura tas-saħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata. Ara sezzjoni 4.8 dwar kif għandhom jiġu rappurtati reazzjonijiet avversi.

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICIINALI

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kontenitür	Doži f'kull kontenitür (ara sezzjonijiet 4.2 u 6.6)	Kontenut f'kull doża
Kunjett b'aktar minn doża waħda (0.4 mL) (ghatu marun)	10 doži ta' 0.2 mL wara d-dilwizzjoni	Doża waħda (0.2 mL) fiha 3 mikrogrammi ta' raxtozinameran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanoparticelli tal-lipidi).
Kunjett b'aktar minn doża waħda (0.48 mL) (ghatu isfar)	3 doži ta' 0.3 mL wara d-dilwizzjoni	Doża waħda (0.3 mL) fiha 3 mikrogrammi ta' raxtozinameran, Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat, inkorporat f'nanoparticelli tal-lipidi).

Raxtozinameran huwa 5'-capped messenger RNA (mRNA) b'katina waħda magħmul bl-użu ta' traskrizzjoni *in vitro* mingħajr ċelluli mill-mudelli tad-DNA li jikkorrispondu, li jikkodifika l-proteina spike (S) virali ta' SARS-CoV-2 (Omicron XBB.1.5).

Għal-lista shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni (konċentrat sterili).

Il-vaccin huwa dispersjoni ffrizata ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9).

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni huwa indikat għal tilqim attiv biex jipprevjeni l-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2, fi trabi u tfal b'età minn 6 xħur sa 4 snin.

L-użu ta' dan il-vaccin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet ufficjali.

4.2 Požologija u metodu ta' kif għandu jingħata

Požologija

Trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin mingħajr storja ta' tlestija ta' kors primarju tal-COVID-19 jew infel-jejjoni preċedenti kkawżata minn SARS-CoV-2

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doża jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bħala kors primarju ta' 3 doži. Huwa rakkommandat li tagħti t-tieni doża 3 ġimġħat wara l-ewwel doża segwita mit-tielet doża mogħtija mill-inqas 8 ġimġħat wara t-tieni doża (ara sezzjonijiet 4.4 u 5.1).

Jekk it-tifel/tifla jagħlaq/tagħlaq 5 snin fil-perjodu ta' bejn id-doži tagħhom waqt il-kors primarju, huwa/hija għandu/ha jlesti/tlesti il-kors primarju bl-istess livell tad-doża ta' 3 mikrogrammi.

Trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin bi storja ta' tlestija ta' kors primarju tal-COVID-19 jew infel-jejjoni preċedenti kkawżata minn SARS-CoV-2

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doża jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bħala doża waħda għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doża reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Popolazzjoni immunokompromessa b'mod sever b'età minn 6 xhur sa 4 snin

Jistgħu jingħataw doži addizzjonali lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever skont ir-rakkomandazzjonijiet nazzjonali (ara sezzjoni 4.4).

Bidla ma' tilqim ieħor

Il-kors primarju jista' jikkonsisti minn Comirnaty, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5, jew Comirnaty Omicron XBB.1.5 (jew taħlita) iżda li ma jaqbix in-numru totali ta' doži meħtieġa bħala kors primarju. Il-kors primarju għandu jingħata darba biss.

Bidla ta' Comirnaty ma' vaċċini tal-COVID-19 minn manifatturi oħra ma ġietx stabbilita.

Popolazzjoni pedjatrika

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġgbok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra..

Is-sigurtà u l-effikaċċa tal-vaċċin fi trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur għad-dilhom ma ġewx determinati s'issa.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni għandu jingħata ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni (ara sezzjoni 6.6).

Għatu marun (kunjett ta' 10 doži)

Wara d-dilwizzjoni, kunjetti b'**għatu marun** ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 ikun fihom **10 doži ta' 0.2 mL** tal-vaċċin. Sabiex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed, għandhom jintużaw siringi u/jew labar b'volum li ma jintużax żgħir. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labura b'volum li ma jistax jintużza żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintużza ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed. Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doža għandu jkun fiha **0.2 mL** ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža sħiħa ta' **0.2 mL**, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Tgħaqquqadx vaċċin żejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Għatu isfar (kunjett ta' 3 doži)

Wara d-dilwizzjoni, kunjetti b'**għatu isfar** ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 ikun fihom **3 doži ta'** **0.3 mL** tal-vacċin. Jistgħu jintużaw siringi u labar standard biex jingħibdu 3 doži minn kunjett wieħed. Irrispettivament mit-tip ta' siringa u labra:

- Kull doža għandu jkun fiha **0.3 mL** ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža shiħa ta' **0.3 mL**, armi l-kunjett u kwalunkwe volum jejjed.
- Tgħaqeqadx vaċċin jejjed minn aktar minn kunjett wieħed.

Fi trabi b'et à minn 6 xhur sa anqas minn 12-il xahar, is-sit tal-injezzjoni rakkommandat huwa n-naħha anterolaterali tal-koxxa. F'individwi b'et à minn sena 'l fuq, is-sit tal-injezzjoni rakkommandat huwa n-naħha anterolaterali tal-koxxa jew il-muskolu deltojde.

Tinjettax il-vacċin ġol-vini jew l-arterji, taħt il-ġilda jew ġol-ġilda.

Il-vacċin m'għandux jithallat fl-istess siringa ma' xi vacċini jew prodotti medicinali oħrajn.

Għal prekawzjonijiet li għandhom jittieħdu qabel tagħti l-vacċin, ara sezzjoni 4.4.

Għal istruzzjonijiet fuq kif tholl mis-silg, l-immaniġġar u r-rimi tal-vacċin, ara sezzjoni 6.6.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet ghall-użu

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijologici, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati b'mod ċar.

Rakkomandazzjonijiet ġenerali

Sensittività eċċessiva u anafilassi

Ċew irrapportati avvenimenti ta' anafilassi. Trattament mediku u sorveljanza xierqa għandhom dejjem ikunu disponibbli fil-pront f'każ ta' reazzjoni anafilattika wara l-ghoti tal-vacċin.

Osservazzjoni mill-qrib għal mill-inqas 15-il minuta hija rakkomanda wara t-tilqima. M'għandhiex tingħata doža oħra tat-tilqima lil dawk li kellhom anafilassi wara doža preċedenti ta' Comirnaty.

Mijokardite u perikardite

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite u perikardite wara tilqim b'Comirnaty. Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien f'tit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar ta' spiss wara t-tieni tilqima, u aktar ta' spiss f'irġiel iż-ġebha (ara sezzjoni 4.8). Id-data disponibbli tindika li l-biċċa l-kbira tal-każijiet jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom joqogħdu attenti għas-sinjalji u s-sintomi ta' mijokardite u perikardite. Il-persuni mlaqqma (inklużi ġenituri jew persuni li jieħdu hsieb xi persuna oħra) għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifixtu attenzjoni medika immedjata jekk jiżviluppaw sintomi li jindikaw mijokardite jew perikardite bhal uġiġ (akut u persistenti) fis-sider, qtugħi ta' nifs, jew palpitazzjonijiet wara t-tilqim.

Il-professionisti fil-qasam tal-kura tas-saħħha għandhom jikkonsultaw gwida u/jew speċjalisti biex jiddijanostikaw u jittrattaw din il-kundizzjoni.

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà

Reazzjonijiet relatati mal-ansjetà, inkluži reazzjonijiet vasovagali (sinkope), iperventilazzjoni jew reazzjonijiet relatati ma' stress (eż. sturdament, palpitazzjoni, židet fir-rata ta' taħbit tal-qalb, bidliet fil-pressjoni tad-dem, parestesija, ipoestesija u għaraq) jistgħu jseħħu f'assocjazzjoni mal-proċess tat-tilqima innifsu. Reazzjonijiet relatati ma' stress huma temporanji u jgħaddu waħedhom. L-individwi għandhom jiġu avžati biex jiġibdu l-attenzjoni tal-fornitur tat-tilqim dwar dawn is-sintomi għall-evalwazzjoni. Huwa importanti li jittieħdu prekawzjonijiet biex jiġi evitat koriment ikkawżat minn hass hażin.

Mard fl-istess waqt

It-tilqima għandha tiġi posposta f'individwi li jkollhom mard bid-deni akut u sever jew infezzjoni akuta. Il-preżenza ta' infezzjoni żgħira u/jew deni ta' grad baxx m'għandhomx jittardjaw it-tilqima.

Tromboċitopenija u disturbi fil-koagulazzjoni

Bhal b'injezzjonijiet göl-muskoli oħra, il-vaċċin għandu jingħata b'attenzjoni f'individwi li jkunu qed jirċievu terapija kontra il-koagulazzjoni tad-dem jew dawk bi tromboċitopenija jew xi disturb fil-koagulazzjoni (bħal emofilja) għax f'dawn l-individwi jistgħu jseħħu fsada jew tbengil wara għoti għol-muskoli.

Individwi immunokompromessi

L-effikċja u s-sigurtà tal-vaċċin ma ġewx evalwati f'individwi immunokompromessi, inkluži dawk li jkunu qed jirċievu terapija immunosoppressiva. L-effikċja ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' tkun inqas f'individwi immunokompromessi.

Tul ta' żmien tal-protezzjoni

It-tul ta' żmien tal-protezzjoni mogħti mill-vaċċin mhux magħruf peress li għadu qed jiġi determinat minn provi kliniči li għaddejjin.

Limitazzjonijiet tal-effettività tal-vaċċin

Bhal kull vaċċin, it-tilqima b'Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' ma jipproteġix lil kull minn jirċievi l-vaċċin. L-individwi jistgħu ma jkunux protetti kompletament sa 7 ijiem wara t-tilqima tagħhom.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Ma twettaq l-ebda studju ta' interazzjoni.

L-ghoti ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 flimkien ma' tilqim ieħor ma ġiex studjat.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mhuwiex mahsub għal individwi li għandhom età ta' aktar minn 5 snin.

Għal dettalji dwar l-użu f'individwi b'et-ta' aktar minn 5 snin, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal formulazzjonijiet oħra.

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Comirnaty Omicron XBB.1.5 m'għandu l-ebda effett jew ftit li xejn għandu effett fuq il-hila biex issuq vetturi, issuq rota, u thaddem magni. Madankollu, uħud mill-effetti msemmija taħt is-sezzjoni 4.8 jistgħu jaffettwaw il-hila biex issuq vetturi, issuq rota, jew thaddem magni b'mod temporanju.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Is-sigurtà ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 hija insinwata minn *data* dwar is-sigurtà tal-vaċċini preċedenti ta' Comirnaty.

Comirnaty

Trabi b'età minn 6 xhur sa 23 xahar – wara 3 doži

F'analizi ta' Studju 3 (Faži 2/3), 2 176 tarbija (1 458 Comirnaty 3 mcg approvat inizjalment u 718 plaċebo) kellhom età minn 6 xhur sa 23 xahar. Abbaži ta' *data* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bi plaċebo sad-data meta waqfet tingabar id-data tat-28 ta' Frar 2023, 720 tarbija b'età minn 6 xhur sa 23 xahar li rċevew kors primarju ta' 3 doži (483 Comirnaty 3 mcg u 237 plaċebo) ġew segwiti għal medjan ta' 1.7 xhur wara t-tielet doža.

L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi trabi b'età minn 6 xhur sa 23 xahar li rċevew kwalunkwe doža tal-kors primarju kienu jinkludu irritabilità (> 60%), ġedla ta' ngħas (> 40%), tnaqqis fl-apptit (> 30%), sensittività fis-sit tal-injezzjoni (> 20%), ħmura fis-sit tal-injezzjoni u deni (> 10%).

Tfal b'età minn sentejn sa 4 snin – wara 3 doži

F'analizi ta' Studju 3 (Faži 2/3), 3 541 tifel u tifla (2 368 Comirnaty 3 mcg u 1 173 placebo) kellhom età minn sentejn sa 4 snin. Abbaži ta' *data* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bi plaċebo sad-data meta waqfet tingabar id-data tat-28 ta' Frar 2023, 1 268 tifel u tifla b'età minn sentejn sa 4 snin li rċevew kors primarju ta' 3 doži (863 Comirnaty 3 mcg u 405 plaċebo) ġew segwiti għal medjan ta' 2.2 xhur wara t-tielet doža.

L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn sentejn sa 4 snin li rċevew kwalunkwe doža tal-kors primarju kienu jinkludu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni u għeja kbira (> 40%), ħmura fis-sit tal-injezzjoni u deni (> 10%).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži
Fi Studju 3, total ta' 3 109 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew mill-inqas doža waħda ta' Comirnaty 10 mcg u total ta' 1 538 tifel u tifla b'età minn 5 snin sa 11-il sena irċevew plaċebo. Fiż-żmien tal-analizi ta' Studju 3 Faži 2/3 b'data sa meta waqfet tingabar id-data tal-20 ta' Mejju 2022, 2 206 (1 481 Comirnaty 10 mcg u 725 placebo) tifel u tifla ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doža fil-perjodu ta' segwitu blinded ikkontrollat bil-plaċebo. L-evalwazzjoni tas-sigurtà fi Studju 3 għadha għaddejja.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'parteċipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew 2 doži kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 50%), uġiġi ta' ras (> 30%), ħmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni ($\geq 20\%$), uġiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard u dijarea (> 10%).

Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doża booster

F'subsett minn Studju 3, total ta' 2 408 itfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena rċevew doża *booster* ta' Comirnaty 10 mcg mill-inqas 5 xhur (medda ta' bejn 5.3 u 19.4 xhur) wara li temmew is-serje primarja. L-analizi tas-subsett ta' Fażi 2/3 ta' Studju 3 hija bbażata fuq *data* sad-data meta waqfet tingabar id-*data* tat-28 ta' Frar 2023 (ħin medjan ta' segwitu ta' 6.4 xhur).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doża *booster* kien simili għal dak osservat wara l-kors primarju. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena wara d-doża *booster* kienu wġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 30%), ugiġi ta' ras (> 20%), ugiġi fil-muskoli, tkexkix ta' bard, ħmura u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%).

Adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi ta' segwitu tas-sigurtà fit-tul fi Studju 2, 2 260 adolexxenti (1 131 Comirnaty u 1 129 plaċebo) kellhom età minn 12 sa 15-il sena. Minn dawn, 1 559 adolexxenti (786 Comirnaty u 773 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doża.

Il-profil tas-sigurtà globali ta' Comirnaty f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena kien simili għal dak osservat f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li rċevew 2 doži kieni ugiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 90%), għeja kbira u ugiġi ta' ras (> 70%), ugiġi fil-muskoli u tkexkix ta' bard (> 40%), artralġja u deni (> 20%).

Parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fi Studju 2, total ta' 22 026 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew mill-inqas doża wahda ta' Comirnaty 30 mcg u total ta' 22 021 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew plaċebo (inkluži 138 u 145 adolexxenti b'età ta' 16 u 17-il sena fil-gruppi tal-vaċċin u tal-plaċebo, rispettivament). Total ta' 20 519 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar irċevew 2 doži ta' Comirnaty.

Fiż-żmien tal-analizi ta' Studju 2 b'data meta waqfet tingabar id-*data* tat-13 ta' Marzu 2021 għall-perjodu ta' segwitu kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinux jafu liema sustanza qed tingħata sad-dati li fihom il-parteċipanti saru jafu liema sustanza kienet qed tingħata, total ta' 25 651 (58.2%) parteċipant (13 031 Comirnaty u 12 620 plaċebo) b'età ta' 16-il sena u aktar ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara t-tieni doża. Dan inkluda total ta' 15 111-il parteċipant (7 704 Comirnaty u 7 407 plaċebo) b'età minn 16 sa 55 sena u total ta' 10 540 (5 327 Comirnaty u 5 213 plaċebo) parteċipant b'età ta' 56 sena jew aktar.

L-iktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew 2 doži kieni ugiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 80%), għeja kbira (> 60%), ugiġi ta' ras (> 50%), ugiġi fil-muskoli (> 40%), tkexkix ta' bard (> 30%), ugiġi fil-ġogi (> 20%), deni u nefha fis-sit tal-injezzjoni (> 10%) u ġeneralment kieni ħrif jew moderati fl-intensità u għaddew fi ffit jiem wara t-tilqima. Frekwenza kemmxejn aktar baxxa ta' avvenimenti ta' reattogeničità kienet assoċjata ma' età akbar.

Il-profil tas-sigurtà f'545 parteċipant b'età ta' 16-il sena jew aktar li rċevew Comirnaty, li kieni seropożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linjal baži, kien simili għal dak osservat fil-popolazzjoni ġenerali.

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l-fuq – wara doża booster

Sottogrupp mill-parteċipanti ta' Studju 2 Fażi 2/3 ta' 306 adulti b'età minn 18 sa 55 sena li temmew il-kors originali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 6 xhur (firxa ta' 4.8 sa 8.0 xhur) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 8.3 xhur (firxa 1.1 sa 8.5 xhur) u 301 parteċipant kieni ġew segwiti għal ≥ 6 xhur wara d-doża *booster* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (22 ta' Novembru 2021).

Il-profil tas-sigurtà globali għad-doża *booster* kien simili għal dak osservat wara 2 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena kieni ugiġi fis-sit tal-injezzjoni

(> 80%), għeja kbira (> 60%), uġiġi ta' ras (> 40%), uġiġi fil-muskoli (> 30%), tkexkix ta' bard u artralġja (> 20%).

Fi Studju 4, studju kkontrollat bi plaċebo dwar il-*booster*, partecipanti b'età minn 16-il sena 'l fuq reklutati minn Studju 2 irċevew doża *booster* ta' Comirnaty (5 081 partecipant), jew plaċebo (5 044 partecipant) mill-inqas 6 xhur wara t-tieni doża ta' Comirnaty. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 2.8 xhur (firxa 0.3 sa 7.5 xhur) wara d-doża *booster* fil-perjodu ta' segwitu *blinded* ikkontrollat bil-plaċebo sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (8 ta' Frar 2022). Minn dawn, 1 281 partecipant (895 Comirnaty u 386 plaċebo) ġew segwiti għal ≥ 4 xhur wara d-doża *booster* ta' Comirnaty. Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġodda ta' Comirnaty.

Sottogrupp mill-partecipanti ta' Studju 2 Faži 2/3 ta' 825 adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena li temmew il-kors originali ta' 2 doži ta' Comirnaty, irċevew doża *booster* ta' Comirnaty madwar 11.2 xhur (firxa ta' 6.3 sa 20.1 xahar) wara li rċevew Doża 2. B'mod globali, il-partecipanti li rċevew doża *booster*, kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' 9.5 xhur (firxa 1.5 sa 10.7 xhur) abbażi ta' *data* sad-data ta' meta waqfu jiġu segwiti (3 ta' Novembru 2022). Ma ġewx identifikati reazzjonijiet avversi ġodda ta' Comirnaty.

Doża booster wara tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għal COVID-19

F'5 studji indipendenti dwar l-użu ta' doża *booster* ta' Comirnaty f'individwi li kienu lestew it-tilqim primarju b'vaċċin ieħor awtorizzat għall-COVID-19 (doża *booster* eterologa), ma ġew identifikati l-ebda problemi ta' sigurtà ġodda (ara sezzjoni 5.1).

Comirnaty adattat għal Omicron

*Trabi b'età minn 6 xhur sa 23 xahar – wara l-*booster* (ir-raba' doża)*

F'sottogrupp minn Studju 6 (Faži 3), 39 partecipant b'età minn 6 xhur sa 23 xahar li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mcg) 2.1 sa 8.6 xhur wara li rċevew Doża 3. Partecipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.7 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doża) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar kienu irritabilità (> 20%), tnaqqis fl-apptit (> 10%), u ngħas (> 10%).

*Tfal b'età minn sentejn sa 4 snin – wara l-*booster* (ir-raba' doża)*

F'sottogrupp minn Studju 6 (Faži 3), 124 partecipant b'età minn sentejn sa 4 snin li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mcg) 2.2 sa 8.6 xhur wara li rċevew Doża 3. Partecipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.8 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doża) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn sentejn sa 4 snin kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 30%) u għeja kbira (> 20%).

*Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jiġifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-*booster* (ir-raba' doża)*

F'sottogrupp minn Studju 6 (Faži 3), 113-il partecipant b'età minn 5 snin sa 11-il sena li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mcg) 2.6 sa 8.5 xhur wara li rċevew Doża 3. Partecipanti li rċevew *booster* (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.6 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doża) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għeja kbira (> 40%), uġiġi ta' ras (> 20%), u uġiġi fil-muskoli (> 10%).

Parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara doža booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža)

F'sottogrupp minn Studju 5 (Faži 2/3), 107 parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 313-il parteċipant b'età minn 18 sa 55 sena u 306 parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li kienu lestew 3 doži ta' Comirnaty, irċevew *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma) 5.4 sa 16.9 xhur wara li rċevel Doža 3. Parteċipanti li rċevel *booster* (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 kellhom żmien medjan ta' segwitu ta' mill-inqas 1.5 xhur.

Il-profil tas-sigurtà globali għall-*booster* ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (ir-raba' doža) kien simili għal dak osservat wara 3 doži. L-aktar reazzjonijiet avversi frekwenti f'parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq kienu uġiġi fis-sit tal-injezzjoni (> 60%), għejja kbira (> 50%), uġiġi ta' ras (> 40%), uġiġi fil-muskoli (> 20%), tkexxix ta' bard (> 10%), u uġiġi fil-ġogi (> 10%).

Lista f'tabber ta' reazzjonijiet avversi minn studji kliniči ta' Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqeħid fis-suq ta' Comirnaty f'individwi b'età ta' 6 xhur jew aktar

Reazzjonijiet avversi osservati waqt studji kliniči huma elenkati hawn taħt skont il-kategoriji ta' frekwenza li ġejjin: Komuni ħafna ($\geq 1/10$), Komuni ($\geq 1/100$ sa $< 1/10$), Mhux komuni ($\geq 1/1\,000$ sa $< 1/100$), Rari ($\geq 1/10\,000$ sa $< 1/1\,000$), Rari ħafna ($< 1/10\,000$), Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-*data* disponibbi).

Tabella 1. Reazzjonijiet avversi minn provi kliniči b'Comirnaty u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u mill-esperjenza ta' wara t-tqeħid fis-suq b'Comirnaty f'individwi b'età ta' 6 xhur jew aktar

Klassi tas-Sistemi u tal-Organ	Frekwenza	Reazzjonijiet avversi
Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika	Komuni	Limfadenopatija ^a
Disturbi fis-sistema immuni	Mhux komuni	Reazzjonijiet ta' sensittività eċċessiva (eż. raxx ⁱ , ħakk, urtikarja, angħoedima ^b)
	Mhux magħrufa	Anafilassi
Disturbi fil-metabolizmu u n-nutriżzjoni	Mhux komuni	Tnaqqis fl-apptit ^j
	Komuni ħafna	Irritabilità ^k
Disturbi psikjatriċi	Mhux komuni	Insomnja
	Komuni ħafna	Uġiġi ta' ras; ħedla ta' ngħas ^k
	Mhux komuni	Sturdament ^d ; letargija
	Rari	Paralisi akuta periferali fil-wiċċe ^c
Disturbi fis-sistema nervuża	Mhux magħrufa	Parestesija ^d ; ipoestesija ^d
	Rari ħafna	Mijkardite ^d ; perikardite ^d
	Komuni ħafna	Dijarea ^d
	Komuni	Dardir; rimettar ^d
Disturbi fil-ġilda u fit-tessuti ta' taħt il-ġilda	Mhux komuni	Għaraq eċċessiv; għaraq matul il-lejl
	Mhux magħrufa	Eritema multiforme ^d
Disturbi muskolu-skeletriċi u tat-tessuti konnettivi	Komuni ħafna	Uġiġ fil-ġogi; uġiġ fil-muskoli
	Mhux komuni	Uġiġ fl-estremitajiet ^e
Disturbi fis-sistema riproduttiva u fis-sider	Mhux magħrufa	Emorraġja mestrwali qawwija ^f
Disturbi generali u kondizzjonijiet ta' mnejn jingħata	Komuni ħafna	Uġiġ fis-sit tal-injezzjoni; sensitività fis-sit tal-injezzjoni ^k ; għejja kbira; tkexxix ta' bard; denif ^f ; nefha fis-sit tal-injezzjoni

	Komuni	Hmura fis-sit tal-injezzjoni ^h
	Mhux komuni	Astenja; telqa tal-ġisem mingħajr sinjali jew sintomi ta' mard; ħakk fis-sit tal-injezzjoni
	Mhux magħrufa	Nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaccin ^d ; nefha fil-wiċċ ^g

- a. F'parteċipanti b'età ta' 5 snin jew aktar, kienet irrapportata frekwenza oħħla ta' limfadenopatija wara doža *booster* ($\leq 2.8\%$) milli wara d-doži primarji ($\leq 0.9\%$) tal-vaċċin.
- b. Il-kategorija tal-frekwenza ghall-anġjoedima kienet rari.
- c. Matul il-perjodu ta' segwitu tas-sigurtà tal-prova klinika sal-14 ta' Novembru 2020, giet irrapportata paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) minn erba' parteċipanti fil-grupp tat-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19. Il-bidu tal-paralisi fil-wiċċ kien Jum 37 wara l-ewwel Doża (il-parteċipant ma rċeviex it-tieni Doża) u Jiem 3, 9, u 48 wara t-tieni Doża. Ma ġie rrappurtat l-ebda każ ta' paralisi akuta periferali fil-wiċċ (jew *palsy*) fil-grupp tal-plaċebo.
- d. Reazzjoni avversa determinata wara t-tqegħid fis-suq.
- e. Jirreferi għad-driegħ li fih ingħata l-vaċċin.
- f. Frekwenza oħħla ta' deni kienet osservata wara t-tieni doža meta mqabbel mal-ewwel doža.
- g. Giet irrapportata nefha fil-wiċċ f'persuni bi storja ta' injezzjonijiet ta' *filler* dermali li nghataw il-vaċċin fil-faži ta' wara t-tqegħid fis-suq.
- h. Hmura fis-sit tal-injezzjoni seħhet bi frekwenza oħħla (komuni ħafna) f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 11-il sena.
- i. Il-kategorija tal-frekwenza għal raxx kienet komuni f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar.
- j. Il-kategorija tal-frekwenza għal tnaqqis fl-apptit kienet komuni ħafna f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar.
- k. Irritabilità, sensitività fis-sit tal-injezzjoni, u ġedla ta' ngħas jappartjenu għall-parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar.
- l. Hafna mill-każijiet deħru li ma kinu serji u kienu ta' natura temporanja.

Deskrizzjoni tar-reazzjonijiet avversi magħżula

Mijokardite u perikardite

Iż-żieda fir-riskju ta' mijokardite wara t-tilqim b'Comirnaty hija l-ogħla f'irġiel iż-ġħar (ara sezzjoni 4.4).

Żewġ studji farmakoepidemjoloġici Ewropej kbar stħaw ir-riskju eċċessiv f'irġiel iż-ġħar wara t-tieni doža ta' Comirnaty. Studju wieħed wera li f'perjodu ta' sebat ijiem wara t-tieni doža kien hemm madwar 0.265 (95 % CI 0.255 - 0.275) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn it-12 u d-29 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti. Fi studju iehor, f'perjodu ta' 28 jum wara t-tieni doža kien hemm 0.56 (95 % CI 0.37 - 0.74) każijiet żejda ta' mijokardite f'irġiel ta' bejn is-16 u l-24 sena għal kull 10 000 meta mqabbla ma' persuni mhux esposti.

Data limitata tindika li r-riskju ta' mijokardite u perikardite wara t-tilqim b'Comirnaty fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena jidher li huwa aktar baxx milli fl-etaġġiet ta' 12-il sena sa 17-il sena.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

Huwa importanti li jiġu rrappurtati reazzjonijiet avversi suspettati wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott medicinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott medicinali. Il-professionisti tal-kura tas-saħħha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspettata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendix V](#) u jinkludu l-lott/numru tal-lott jekk disponibbli.

4.9 Doža eċċessiva

Data ta' doža eċċessiva hija disponibbli minn 52 partecipant fl-istudju inkluži fil-prova klinika li minħabba żball fid-dilwizzjoni rċevew 58 mikrogramma ta' Comirnaty. Ir-riċevituri tal-vaċċin ma rrapportawx żieda fir-reattoġenicità jew fir-reazzjonijiet avversi.

F'każ ta' doża eċċessiva, huma rakkomandati monitoraġġ tal-funzjonijiet vitali u trattament sintomatiku possibbli.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĞIĊI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: vaċċini, vaċċini virali, Kodici ATC: J07BN01

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Il-messenger RNA b'nucleoside modifikat f'Comirnaty hija fformulata f'nanopartiċelli ta' lipidi, li jippermettu t-twassil ta' RNA li ma tirreplikax f'ċelluli ospiti biex issir espressjoni diretta temporanja tal-antiġen ta' SARS-CoV-2 S. L-mRNA tikkodifika għal S ta' tul shih ankrat fil-membrana, b'żewġ mutazzjonijiet tal-punt (*point mutations*) ġewwa l-helix centrali. Mutazzjoni ta' dawn iż-żewġ aċċidi amminiċi għal proline issakkar lil S f'konformazzjoni ta' prefużjoni antiġenikament preferuta. It-vaċċin iwassal kemm għal antikorp newtralizzanti kif ukoll għal risponsi immunitarji cellulari għall-antiġen spike (S), li jistgħu jikkontribwixxu għall-protezzjoni kontra l-COVID-19.

Effiċċajja

Comirnaty adattat għal Omicron

Immunogeničità fi trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin – wara l-booster (ir-raba' doża)

F'analizi ta' sottogrupp minn Studju 6, 60 parteċipant b'età minn 6 xhur sa 4 snin irċevew booster (ir-raba' doża) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mcg) wara li rċevew 3 doži preċedenti ta' Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni. Ir-riżultati jinkludu data dwar l-immunoġenicità minn sottogrupp ta' paragun ta' parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin fi Studju 3 li rċevew 3 doži ta' Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni.

Xahar wara d-doża booster (ir-raba' doża), doża booster ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mcg) wasslet għal titri newtralizzanti speċifiċi oħla ta' Omicron BA.4-5 (irrispettivament mill-istat ta' SARS-CoV-2 fil-linjalba bażi) meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun li rċevew 3 doži ta' Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mcg) wassal ukoll għal titri ta' referenza speċifiċi għar-razza simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta' paragun.

Ir-riżultati tal-immunoġenicità tal-vaċċin wara doża booster f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin huma ppreżentati fit-Tabella 2.

Tabella2. Titri medji ġeometriċi – Sottogrupp ta’ studju 6 – parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni – età minn 6 xhur sa 4 snin– popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

Assay ta’ newtralizzazzjoni ta’ SARS-CoV-2	Grupp tal-età	Punt ta’ żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Grupp tal-Vaċċin (kif Assenjat/Randomised)			
			Studju 6 Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 1.5/1.5 mcg		Studju 3 Comirnaty 3 mcg Doża 3 u xahar wara Doża 3	
			n ^b	GMT ^c (CI ta’ 95% ^c)	n ^b	GMT ^c (CI ta’ 95% ^c)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	6 xhur sa 4 snin	Qabel it-tilqima	54	192.5 (120.4, 307.8)	54	70.5 (51.1, 97.2)
		Wara xahar	58	1 695.2 (1 151.8, 2 494.9)	54	607.9 (431.1, 857.2)
Razza ta’ referenza - NT50 (titru) ^d	6 xhur sa 4 snin	Qabel it-tilqima	57	2 678.1 (1 913.0, 3 749.2)	53	776.8 (536.4, 1 125.0)
		Wara xahar	58	9 733.0 (7 708.2, 12 289.6)	53	9 057.3 (7 223.4, 11 356.8)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta’ kunfidenza); GMT = geometric mean titre (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta’ kwantifikazzjoni); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta’ 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrome respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien spċifikat mill-Protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta’ parteċipanti b’riżultati tal-assay validi u determinati ghall-assay spċifikat fil-punt ta’ żmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta’ 95% ta’ żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta’ esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. NT50 ta’ SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta’ pjattaforma validata ta’ 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f’Jannar 2020] u s-subvarjant ta’ Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).

Immunogeniċità fi tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b’età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara l-booster (ir-raba’ doża)

F’analizi interim ta’ sottogrupp minn Studju 6, 103 parteċipanti b’età minn 5 snin sa 11-il sena li qabel kienu rċevew serje primarja ta’ 2 doži u doża booster b’Comirnaty irċevew booster (ir-raba’ doża) ta’ Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. Ir-riżultati jinkludu data dwar l-immunoġenicità minn sottogrupp ta’ paragun b’parteċipanti b’età minn 5 snin sa 11-il sena fi Studju 3 li rċevew 3 doži ta’ Comirnaty. F’parteċipanti b’età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew ir-raba’ doża ta’ Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u parteċipanti b’età minn 5 snin sa 11-il sena li rċevew it-tielet doża ta’ Comirnaty, 57.3% u 58.4% kienu pożittivi għal SARS-CoV-2 fil-linja baži, rispettivament.

Ir-rispons immunitarju xahar wara doża booster (ir-raba’ doża), ta’ Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal għal titri newtralizzanti spċifici għal Omicron BA.4/BA.5 ġeneralment simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta’ paragun li rċieva 3 doži ta’ Comirnaty. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wassal ukoll għal titri ta’ referenza spċifici għar-razza simili meta mqabbla mat-titri fil-grupp ta’ paragun.

Ir-riżultati tal-immunoġenicità tal-vaċċin wara doża booster f’parteċipanti b’età minn 5 snin sa 11-il sena huma preżentati fit-Tabella 3.

Tabella 3. Studju 6 – Proporzjon medju ġeometriku u Titri medji ġeometriċi – parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni – età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Grupp tal-Vaċċin (kif Assenjat/Randomised)			
		Studju 6 Comirnaty (Original/Omicron BA.4/BA.5) 10 mcg Doža 4 u Xahar Wara Doža 4		Studju 3 Comirnaty 10 mcg Doža 3 u Xahar Wara Doža 3	
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	488.3 (361.9, 658.8)	112	248.3 (187.2, 329.5)
	Wara xahar	102	2 189.9 (1 742.8, 2 751.7)	113	1 393.6 (1 175.8, 1 651.7) 1.12 (0.92, 1.37)
Razza ta' referenza - NT50 (titru) ^e	Qabel it-tilqima	102	2 904.0 (2 372.6, 3 554.5)	113	1 323.1 (1 055.7, 1 658.2)
	Wara xahar	102	8 245.9 (7 108.9, 9 564.9)	113	7 235.1 (6 331.5, 8 267.8)

Taqsiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kufidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrome respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien spċifikat mill-Protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat fil-punt ta' żmien spċifikat meta ttieħed il-kampjun.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. GMRs u CIs ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-Medji ta' LS għall-assay u s-CIs korrispondenti bbażi ta' analizi tar-riżultati tal-assay trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni lineari b'titri newtralizzanti tal-linjal bażi trasformati logaritmikament, l-istat ta' infezzjoni wara l-linjal bażi, u l-grupp tal-vaċċini bhala kovarjati.
- e. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).

Immunoġenicità f'parteċipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – wara l-booster (ir-raba' doža)
F'analizi ta' sottogrupp minn Studju 5, 105 parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 297 parteċipant b'età minn 18 sa 55 sena u 286 parteċipant b'età minn 56 sena 'l fuq li qabel kienu rċevew serje primarja ta' 2 doži u doža booster b'Comirnaty irċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'parteċipanti b'età minn 12 sa 17-il sena, 18 sa 55 sena u minn 56 sena 'l fuq, 75.2%, 71.7% u 61.5% kienu pozittivi għal SARS-CoV-2 fil-linjal bażi, rispettivament.

Analizi tat-titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% neutralizing antibody titres) kontra Omicron BA.4-5 u kontra razza ta' referenza fost parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 imqabbla ma' sottogrupp ta' parteċipanti minn Studju 4 li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty uriet superiorità ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal Comirnaty abbażi tal-proporzjon medju ġeometriku (GMR, geometric mean ratio) u nuqqas ta' inferjorità bbażi ta' differenza fir-rati ta' respons seroloġiku fir-rigward tar-rispons kontra Omicron BA.4-5, u nuqqas ta' inferjorità tar-rispons immunitarju kontra razza ta' referenza bbażi tal-GMR (Tabella 4).

Analizi ta' NT50 kontra Omicron BA.4/BA.5 fost parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena mqabbla ma' parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq li rċevew booster (ir-raba' doža) ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 fi Studju 5 uriet nuqqas ta' inferjorità tar-rispons kontra Omicron BA.4-5 fost parteċipanti b'età minn 18 sa 55 sena meta mqabbla ma' parteċipanti b'età minn 56 sena 'l fuq kemm għal GMR kif ukoll għad-differenza fir-rati ta' respons seroloġiku (Tabella 4).

L-istudju evalwa wkoll il-livell ta' NT50 ta' kontra Omicron BA.4-5 SARS-CoV-2 u razez ta' referenza qabel it-tilqim u xahar wara t-tilqim f'parteċipanti li rċevel booster (ir-raba' doża) (Tabella 5).

Tabella 4. GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 u differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku xahar wara l-kors ta' tilqim – Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 minn Studju 5 u Comirnaty minn sottogrupp ta' Studju 4 – parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Studju 5 Comirnaty Original/Omicron BA.4-5			Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-età	Paragun tal-gruppi tal-vacċin
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56 sena
	n ^a	GMT ^c (CI ta' 95% ^e)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	n ^a	GMT ^b (CI ta' 95% ^b)	GMR ^c (CI ta' 95% ^c)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)	282	938.9 (802.3, 1 098.8)	0.98 (0.83, 1.16) ^e
Razza ta Referenza – NT50 (titru) ^d	-	-	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)	289	10 415.5 (9 366.7, 11 581.8)	- (1.22, 1.56) ^g

Differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku xahar wara l-kors ta' tilqim

	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5			Sottogrupp ta' Studju 4 Comirnaty		Paragun tal-gruppi tal-età	Paragun tal-gruppi tal-vacċin ≥ 56 sena	
	18 sa 55 sena		56 sena jew aktar		56 sena jew aktar		Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 età minn 18 sa 55 sena/≥ 56	Comirnaty Original/ Omicron BA.4-5 /Comirnaty
Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^k)	N ^h	n ⁱ (%) (CI ta' 95% ^j)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)	Differenza ^k (CI ta' 95% ^l)
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	294	180 (61.2) (55.4, 66.8)	282	188 (66.7) (60.8, 72.1)	273	127 (46.5) (40.5, 52.6)	-3.03 (-9.68, 3.63) ^m	26.77 (19.59, 33.95) ⁿ

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kufidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); LS = least square; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta).

Nota: Ir-rispons seroloġiku huwa definit bħala kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja baži. Jekk il-kejl tal-linja baži huwa taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqim ta' ≥ 4 × LLOQ jitqies bħala rispons seroloġiku.

a. n = Numru ta' parteċipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati għall-assay spēċifikat fil-punt ta' żmien spēċifikat meta ttieħed il-kampjun.

- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewg naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewg naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenza tal-medji ta' LS u CIs korrispondenti bbaži ta' analiżi ta' titri newtralizzanti trasformati logaritmikament bl-użu ta' mudell ta' rigressjoni linear b'termini ta' titru newtralizzanti tal-linjal baži (*log scale*) u l-grupp tal-vaċċin jew il-grupp ta' età.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4/BA.5).
- e. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67.
- f. Superjorità hija ddikjarata jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 1.
- g. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għall-GMR huwa ta' aktar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ta' ≥ 0.8 .
- h. $N = \text{Numru ta' partecipanti b'rīzultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat kemm fil-punt ta' } \bar{N} \text{ ta' qabel it-tilqima kif ukoll fil-punt ta' } \bar{N} \text{ meta ttieħed il-kampjun spċifikat. Dan il-valur huwa d-denominatur għall-kalkolu tal-perċentwali.}$
- i. $n = \text{Numru ta' partecipanti b'rīspors serologiku għall-assay spċifikat fil-punt ta' } \bar{n} \text{ meta ttieħed il-kampjun spċifikat.}$
- j. CI eżatt ta' žewg naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- k. Differenza fil-proporzjonijiet, expressa bħala perċentwal.
- l. CI ta' žewg naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen stratifikat skond il-kategorija tat-titru newtralizzanti tal-linjal baži ($< \text{medjan}$, $\geq \text{medjan}$) għad-differenza fil-proporzjonijiet. Il-medjan tat-titru newtralizzanti tal-linjal baži gie kkalkulat abbaži tad-data miġbura f'daqqa f'żewg grupp ta' paragon.
- m. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rīspors serologiku huwa ta' $> -10\%$.
- n. Nuqqas ta' inferjorità huwa ddikjarat jekk il-limitu l-aktar baxx tas-CI ta' 95% ta' žewg naħat għad-differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rīspors serologiku huwa ta' $> -5\%$.

Tabella 5. Titri medji ġeometriċi – Sottogruppi ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ta' Studju 5 – qabel u xahar wara l-booster (ir-raba' doża) – partecipanti b'età minn 12-il sena 'l fuq – b'evidenza ta' infejjzjoni jew mingħajrha – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġeniċità

Assay ta' newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2	Punt ta' żmien meta ttieħed il-kampjun ^a	Comirnaty Original/Omicron BA.4-5					
		12 sa 17-il sena		18 sa 55 sena		56 sena jew aktar	
		n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c	n ^b	GMT ^c (CI ta' 95%) ^c
Omicron BA.4-5 - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	104	1 105.8 (835.1, 1 464.3)	294	569.6 (471.4, 688.2)	284	458.2 (365.2, 574.8)
	Wara xahar	105	8 212.8 (6 807.3, 9 908.7)	297	4 455.9 (3 851.7, 5 154.8)	284	4 158.1 (3 554.8, 4 863.8)
Razza ta' Referenza - NT50 (titru) ^d	Qabel it-tilqima	105	6 863.3 (5 587.8, 8 430.1)	296	4 017.3 (3 430.7, 4 704.1)	284	3 690.6 (3 082.2, 4 419.0)
	Wara xahar	105	23 641.3 (20 473.1, 27 299.8)	296	16 323.3 (14 686.5, 18 142.6)	286	16 250.1 (14 499.2, 18 212.4)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku; LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni; NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (koronavirus 2 li jikkawża s-sindrom respiratorja severa u akuta).

- a. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. $n = \text{Numru ta' partecipanti b'rīzultati tal-assay validi u determinati għall-assay spċifikat fil-punt ta' } \bar{n} \text{ meta ttieħed il-kampjun spċifikat meta ttieħed il-kampjun.}$

- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ ġew issettjati għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' pjattaforma validata ta' 384-well assay (razza originali [USA-WA1/2020, iżolata f'Jannar 2020] u s-subvarjant ta' Omicron B.1.1.529 BA.4-5).

Comirnaty

Studju 2 huwa studju b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, ta' Faži 1/2/3, randomised, ikkontrollat bil-plačebo, biex tinstab id-doża t-tajba (*dose-finding*) li fih l-observaturi ma kinux jafu x'doża ngħatat (*observer-blind*), biex jintgħażlu il-kandidati ghall-vaccin u dwar l-effikaċja, f'parteċipanti b'età ta' 12-il sena jew aktar. Ir-randomisation kienet stratifikata skont l-età: 12 sa 15-il sena, 16 sa 55 sena, jew 56 sena u aktar, b'minimu ta' 40% tal-parteċipanti fil-grupp ta' ≥ 56 sena. L-istudju eskluda parteċipanti li kienu immunokompromessi u dawk li kellhom dijanjosi klinika jew mikrobiologika preċedenti tal-COVID-19. Parteċipanti b'mard stabbli eżistenti minn qabel, definit bħala mard li ma jeħtiegx bidla sinifikanti fit-terapija jew dhul l-isptar ghall-aggravar tal-marda matul is-6 ġimħat qabel ir-registrazzjoni, ġew inkluži, bħalma kienu inkluži parteċipanti b'infezzjoni stabbli magħrufa bil-virus tal-immunodeficiency umana (HIV, *human immunodeficiency virus*), il-virus tal-epatite C (HCV, *hepatitis C virus*) jew il-virus tal-epatite B (HBV, *hepatitis B virus*).

Effikaċja f'parteċipanti b'età ta' 16-il sena jew aktar – wara 2 doži

Fil-porzjon ta' Faži 2/3 ta' Studju 2, abbaži ta' *data* akkumulata sal-14 ta' Novembru 2020, madwar 44 000 parteċipant ġew randomised b'mod ugħali u kellhom jirċievu 2 doži tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 approvat inizjalment jew plačebo. L-analiżi tal-effikaċja inkludew parteċipanti li rċevew it-tieni tilqima tagħhom fi żmien 19 sa 42 jum wara l-ewwel tilqima tagħhom. Il-maġgoranza (93.1%) tal-persuni li rċevew il-vaccin irċevew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doża. Il-parteċipanti huma ppjanati li jiġi segwiti sa 24 xahar wara Doża 2, ghall-valutazzjonijiet tas-sigurtà u l-effikaċja kontra l-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 14-il jum qabel u wara l-ghoti tal-vaccin tal-influwenza sabiex jirċievu jew plačebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19. Fl-istudju kliniku, il-parteċipanti kienu meħtieġa josservaw intervall minimu ta' 60 jum qabel jew wara li rċevew prodotti tad-demm/tal-plażma jew immunoglobulini matul u sa tmiem l-istudju sabiex jirċievu jew plačebo jew il-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19.

Il-popolazzjoni ghall-analiżi tal-punt finali primarju tal-effikaċja kienet tinkludi 36 621 parteċipant b'età ta' 12-il sena jew aktar (18 242 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 18 379 fil-grupp tal-plačebo) li ma kellhomx evidenza ta' infezzjoni preċedenti bis-SARS-CoV-2 sa 7 ijiem wara t-tieni doża. Barra minn hekk, 134 parteċipant kellhom età ta' bejn 16 u 17-il sena (66 fil-grupp tat-Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 u 68 fil-grupp tal-plačebo) u 1 616-il parteċipant kellhom età ta' 75 sena jew aktar (804 fil-grupp tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u 812 fil-grupp tal-plačebo).

Fiż-żmien tal-analiżi primarja tal-effikaċja, il-parteċipanti kienu ġew segwiti għal COVID-19 sintomatika għal total ta' 2 214-il sena ta' persuna (*person-years*) ghall-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 u għal total ta' 2 222 sena ta' persuna fil-grupp tal-plačebo.

Ma kien hemm l-ebda differenza klinika sinifikanti fl-effikaċja globali tal-vaccin f'parteċipanti li kienu f'riskju ta' COVID-19 severa inkluži dawk b'komorbidità waħda jew aktar li jżidu r-riskju ta' COVID-19 severa (eż. ażżma, indiċi tal-massa tal-ġisem (BMI, *body mass index*) ta' $\geq 30 \text{ kg/m}^2$, mard kroniku tal-pulmun, dijabet mellitus, pressjoni għolja).

L-informazzjoni dwar l-effikaċja tat-tilqima hija ppreżentata fit-Tabella 6.

Tabella 6. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem)

L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża f’parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Tilqima tal-mRNA tal-COVID-19 N^a = 18 198 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a = 18 325 Każ n1^b Żmien ta’ sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta’ 95%)^e
Il-parteċipanti kollha	8 2.214 (17 411)	162 2.222 (17 511)	95.0 (90.0, 97.9)
16 sa 64 sena	7 1.706 (13 549)	143 1.710 (13 618)	95.1 (89.6, 98.1)
65 sena jew aktar	1 0.508 (3 848)	19 0.511 (3 880)	94.7 (66.7, 99.9)
65 sa 74 sena	1 0.406 (3 074)	14 0.406 (3 095)	92.9 (53.1, 99.8)
75 sena jew aktar	0 0.102 (774)	5 0.106 (785)	100.0 (-13.1, 100.0)

Nota: Każijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta’ *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 [*Definizzjoni tal-każ: (mill-inqas 1 minn) deni, sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar, qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar, tkexxix ta’ bard, ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar, telf ġdid ta’ toghma jew xamm, ugħiġ fil-grizmejn, dijarea jew rimettar.]

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (qabel 7 ijiem wara li rċevew l-ahħar doża) ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jigħiġi negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ testijiet ta’ amplifikazzjoni ta’ acidi nuklejici (NAAT, *nucleic acid amplification tests*) [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doża kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna ghall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju ghall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien ghall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju ghall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta’ żewġ naħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza. CI mhux aġġustat għall-multipliċità.

L-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doża meta mqabbla ma’ plaċebo kienet ta’ 94.6% (intervall ta’ kunfidenza ta’ 95% ta’ 89.6% sa 97.6%) f’parteċipanti b’età minn 16-il sena ’l fuq bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, analiżi tas-sottogrupp tal-punt finali primarju tal-effikaċja wrew stimi tal-punt tal-effikaċja simili bejn is-sessi, gruppi etniċi, u parteċipanti b’komorbiditajiet medici assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 severa.

Analiżi aġġornata tal-effikaċja twettqet b’każijiet addizzjonalni kkonfermati ta’ COVID-19 akkumulati waqt segwit u kkontrollat bil-plaċebo li fih il-parteċipanti ma kinu jafu liema sustanza qed tingħata, li tirrappreżenta sa 6 xhur wara t-tieni Doża fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

L-informazzjoni aġġornata dwar l-effikaċja tal-vaċċin hija ppreżentata fit-Tabella 7.

Tabella 7. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža, skont is-sottogrupp tal-età - parteċipanti mingħajr evidenza ta’ infezzjoni ta’ SARS-CoV-2* preċedenti qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža - popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) matul il-perjodu ta’ segwit u kkontrollat bil-plaċebo

Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 N ^a = 20 998 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a = 21 096 Każ n1 ^b Żmien ta’ sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ^e ta’ 95%)
Il-parteċipanti kollha ^f	77 6.247 (20 712)	850 6.003 (20 713)	91.3 (89.0, 93.2)
16 sa 64 sena	70 4.859 (15 519)	710 4.654 (15 515)	90.6 (87.9, 92.7)
65 sena jew aktar	7 1.233 (4 192)	124 1.202 (4 226)	94.5 (88.3, 97.8)
65 sa 74 sena	6 0.994 (3 350)	98 0.966 (3 379)	94.1 (86.6, 97.9)
75 sena jew aktar	1 0.239 (842)	26 0.237 (847)	96.2 (76.9, 99.9)

Nota: Każijiet ikkonfermati gew determinati permezz ta’ Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħ ta’ nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta’ bard; uġiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta’ toghma jew xamm; uġiġ fil-griżmejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta’ NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inkluži fl-analizi.

- a. N = Numru ta’ parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta’ parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta’ sorveljanza f’1 000 sena ta’ persuna għall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f’kull grupp f’riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta’ żmien għall-akkumulazzjoni ta’ każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta’ sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta’ parteċipanti f’riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta’ kunfidenza (CI, confidence interval) ta’ 95% ta’ žewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta’ sorveljanza.
- f. Inkluži każijiet ikkonfermati f’parteċipanti ta’ età minn 12 sa 15-il sena: 0 fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19; 16 fil-grupp tal-plaċebo.

Fl-analizi aġġornata tal-effikaċja, l-effikaċja tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni tal-ewwel okkorrenza ta’ COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža meta mqabbla mal-plaċebo kienet ta’ 91.1% (CI ta’ 95% ta’ 88.8% sa 93.0%) fil-perjodu meta l-varjanti Wuhan/tat-tip Selvaġġ u Alpha kien r-razex predominant li kienu qed jiċċirkolaw f’parteċipanti fil-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja bi jew mingħajr evidenza ta’ infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2.

Barra minn hekk, l-analizi aġġornata tal-effikaċja skont is-sottogrupp urew stimi tal-punti tal-effikaċja simili bejn is-sessi, il-gruppi etniċi, il-geografija u l-parteċipanti b’komorbiditajiet medici u obeżiżità assoċjati ma’ riskju għoli ta’ COVID-19 sever.

Effikaċja kontra COVID-19 severa

Analizi aġġornata tal-effikaċja tal-punti finali sekondarji tal-effikaċja appoġġjat il-benefiċċju tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 fil-prevenzjoni ta’ COVID-19 severa.

Mit-13 ta’ Marzu 2021, l-effikaċja tal-vaċċin kontra COVID-19 severa hija ppreżentata biss għall-parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 (Tabella 8) peress li l-ġhadd ta’ każijiet ta’ COVID-19 f’parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta’ SARS-CoV-2 kien l-istess bħal

dak f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 kemm fil-grupp tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 kif ukoll fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 8. Effikaċja tal-vaċċin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 severa f'parteċipanti bi jew mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 abbaži tal-Food and Drug Administration (FDA)* wara l-ewwel Doża jew minn 7 ijiem wara t-tieni Doża fil-perjodu ta' segwitu kkontrollat bi plaċebo

	Kažijiet bil-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Kažijiet bil-Plaċebo n1 ^a Żmien ta' sorveljanza (n2 ^b)	Effikaċja tal-vaċċin % (CI ta' 95% ^c)
Wara l-ewwel Doża ^d	1 8.439 ^e (22 505)	30 8.288 ^e (22 435)	96.7 (80.3, 99.9)
7 ijiem wara t-tieni Doża ^f	1 6.522 ^g (21 649)	21 6.404 ^g (21 730)	95.3 (70.9, 99.9)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla ġidha jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs ġdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta' bard; ugħiġ fil-muskoli ġdid jew li mar ghall-agħar; telf ġidid ta' togħma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejnejn; dijarea; rimettar).

* Mard sever bil-COVID-19 kif definit mill-FDA huwa COVID-19 ikkonfermata u l-preżenza ta' mill-inqas 1 minn dawn li ġejjin:

- Sinjal kliniči waqt il-mistieħ li jindikaw mard sistemiku sever (rata respiratorja ta' ≥ 30 nifs kull minuta, rata ta' taħbi tal-qalb ta' ≥ 125 taħbita kull minuta, saturazzjoni ta' ossigħu ta' $\leq 93\%$ fuq l-arja tal-kamra fil-livell tal-bahar, jew proporzjon ta' pressjoni parżjali ta' ossigħu fl-arterji għal ossigħu meħud 'il ġewwa frazzjonali < 300 mm Hg);
- Insuffiċjenza respiratorja [definita bħala l-ħtieġa ta' ossigħu bi fluss ġħoli, ventilazzjoni mhux invażiva, ventilazzjoni mekkanika jew ossigenazzjoni ekstrakorporali b'membrana (ECMO, *Extracorporeal Membrane Oxygenation*)];
- Evidenza ta' xokk (pressjoni sistolika tad-demm < 90 mm Hg, pressjoni dijastolika tad-demm < 60 mm Hg, jew ħtieġa ta' vasopressors);
- Disfunzjoni akuta sinifikanti tal-kliewi, tal-fwied jew newroloġika;
- Dħul t-Taqsima ta' Kura Intensiva;
- Mewt.

a. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.

b. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.

c. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' żewġ naħħat għall-effikaċja tal-vaċċin huwa derivat abbaži tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

d. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni tal-effikaċja kollha disponibbli (intenzjoni li tiġi ttrattata modifikata) tal-ewwel Doża li kienet tinkludi l-partēcipanti randomised kollha li rċevew mill-inqas doża waħda tal-intervent tal-istudju.

e. Żmien totali ta' sorveljanza f' 1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partēcipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa mill-ewwel Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

f. L-effikaċja evalwata abbaži tal-popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja (7 ijiem) li nkludiet il-partēcipanti eligibbli randomised kollha magħżula li jirċievu d-doża(i) kollha tal-intervent tal-istudju kif randomised fil-perjodu definit minn qabel, li m'għandhom l-ebda devjazzjoni importanti oħra tal-protokoll kif determinat mit-tabib.

g. Żmien totali ta' sorveljanza f' 1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-partēcipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.

Effikaċja u immunoġeniċità f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena – wara 2 doži

F'analizi inizjali ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena (li tirrappreżenta żmien ta' segwitu medjan ta' > xahrejn wara d-Doża 2) mingħajr evidenza ta' infelizzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f'1 005 parteċipanti li rċevew il-vaċċin u 16-il kaž minn 978 li rċevew plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunkfidenza ta' 95% 75.3, 100.0). F'parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infelizzjoni minn qabel kien hemm 0 kažiġiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 18-il kaž fl-1 110 parteċipanti li rċevew plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunkfidenza ta' 95% 78.1, 100.0).

Ġew imwettqa analiżiżiet tal-effikaċja aġġornati b'aktar kažiġiet ta' COVID-19 ikkonfermat akkumulati matul is-segwit u kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżentaw sa 6 xhur wara d-Doża 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analizi tal-effikaċja aġġornata ta' Studju 2 f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena mingħajr evidenza ta' infelizzjoni minn qabel, ma kien hemm l-ebda kaž f'1 057 parteċipant li rċevew il-vaċċin u kien hemm 28 kaž mill-1 030 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunkfidenza ta' 95% 86.8, 100.0) fil-perjodu meta l-varjant Alpha kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F'parteċipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infelizzjoni minn qabel kien hemm 0 kažiġiet fl-1 119 li rċevew il-vaċċin u 30 kaž fl-1 109 parteċipanti li rċevew il-plaċebo. Dan jindika wkoll li l-istima tal-punt għall-effikaċja hija 100% (intervall ta' kunkfidenza ta' 95% 87.5, 100.0).

Fi studju 2, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' SARS-CoV-2 xahar wara d-Doża 2 twettqet f'sottogrupp ta' partecipanti magħżuġla b'mod każwali li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika ta' infelizzjoni ta' SARS CoV-2 fil-passat sa xahar wara d-Doża 2, li qabblit ir-rispons f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena ($n = 190$) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena ($n = 170$).

Il-proporzjon tat-titri medji ġeometriċi (GMT, *geometric mean titres*) fil-grupp ta' età minn 12 sa 15-il sena meta mqabbel mal-grupp ta' età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.76, b'CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħħat ta' 1.47 sa 2.10. Għalhekk, il-kriterju ta' nuqqas ta' inferjorità ta' 1.5 darbiet intlaħaq hekk kif il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħħat għall-proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*] kien ta' > 0.67.

Effikaċja u immunoġeniċità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigħifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara 2 doži

Studju 3 huwa studju ta' Fażi 1/2/3 li jinkludi porzjon *open-label* biex tinstab id-doża t-tajba tal-vaċċin (Fażi 1) u porzjon dwar l-effikaċja b'aktar minn ċentru wieħed, multinazzjonali, randomised, ikkontrollat b'soluzzjoni ta' ilma bil-melħ bhala plaċebo, li fih l-osservaturi ma kinux jaflu x'doża ngħħat (observer-blind), (Fażi 2/3) li rregista partecipanti b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Il-maġgoranza (94.4%) tal-persuni randomised li rċevew il-vaċċin irċeċew it-tieni doża minn 19-il jum sa 23 jum wara l-ewwel Doża.

L-ewwel riżultati deskrittivi tal-effikaċja tal-vaċċin fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infelizzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 huma ppreżentati fit-Tabella 9. F'parteċipanti b'evidenza ta' infelizzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 ma kien osservat l-ebda kaž ta' COVID-19, la fil-grupp tal-vaċċin u lanqas fil-grupp tal-plaċebo.

Tabella 9. Effikaċja tal-vaccin – L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža: Mingħajr evidenza ta' infezzjoni qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža – Fażi 2/3 – Popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-effikaċja magħmula minn tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena

L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tieni Doža fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2*			
	Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 10 mcg/doža N^a=1 305 Kažijiet n1^b Żmien ta' sorveljanza^c (n2^d)	Plaċebo N^a=663 Kažijiet n1^b Żmien ta' sorveljanza^c (n2^d)	Effikaċja tal-vaccin % (CI ta' 95%)
Tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena	3 0.322 (1 273)	16 0.159 (637)	90.7 (67.7, 98.3)

Nota: Kažijiet ikkonfermati ġew determinati permezz ta' *Reverse Transcription-Polymerase Chain Reaction* (RT-PCR) u mill-inqas sintomu wieħed konsistenti mal-COVID-19 (is-sintomi inkludew: deni; sogħla gdida jew li marret ghall-agħar; qtugħi ta' nifs gdid jew li mar ghall-agħar; tkexkix ta' bard; ugħiġ fil-muskoli gdid jew li mar ghall-agħar; telf gdid ta' toghma jew xamm; ugħiġ fil-griżżejn; dijarea; rimettar).

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 (jigifieri negattivi għall-antikorp li jorbot N (*N-binding antibody*) [serum] fil-Vista 1 u SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-Visti 1 u 2), u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) f'i kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara t-tieni Doža kienu inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta' parteċipanti fil-grupp spċifikat.
- b. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħi fil-partecipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' kažijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tieni Doža sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.

Ġiet imwettqa analiżi tal-effikaċja spċifikata minn qabel immexxija minn ipoteżi b'aktar kažijiet ta' COVID-19 ikkonfermati akkumulati matul is-segwitu kkontrollat bil-plaċebo u blinded, li jirrappreżenta sa 6 xħur wara d-Doža 2 fil-popolazzjoni tal-effikaċja.

Fl-analiżi tal-effikaċja ta' Studju 3 fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel, kien hemm 10 kažijiet f'2 703 parteċipanti li rċevew il-vaccin u 42 każ mill-1 348 li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 88.2% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 76.2, 94.7) fil-perjodu meta l-varjant Delta kien ir-razza predominant li kienet qed tiċċirkola. F-partecipanti bi jew mingħajr evidenza ta' infezzjoni minn qabel kien hemm 12-il każ fit-3 018 li rċevew il-vaccin u 42 każ fl-1 511-il parteċipant li rċevew il-plaċebo. L-istima tal-punt għall-effikaċja hija 85.7% (intervall ta' kunfidenza ta' 95% 72.4, 93.2).

Fi Studju 3, analiżi tat-titri newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% *neutralising titres*) ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža f'sottogrupp ta' parteċipanti magħżula b'mod każwali wriet effettività permezz ta' immunobridging tar-risponsi immunitarji li qabbel tħalli b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 3 ma' parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena fil-parti ta' Fażi 2/3 ta' Studju 2 li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew viroloġika ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara it-tieni Doža, li jissodis faw il-kriterji ta' immunobridging spċifikati minn qabel kemm għall-proporzjon medju ġemetriku [GMR, *geometric mean ratio*] kif ukoll għad-differenza fir-rati tar-rispons serologiku b'rispons serologiku definit bhala kisba ta' żieda ta' mill-inqas 4 darbiet f'NT50 ta' SARS-CoV-2 mil-linja bażi (qabel l-ewwel Doža).

Il-GMR ta' NT50 ta' SARS-CoV-2 xahar wara t-tieni Doža fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) għal dak ta' adulti żgħażaq b'età minn 16 sa 25 sena kien ta' 1.04 (CI ta' 95% ta' żewġ naħħat: 0.93, 1.18). Fost il-partecipanti mingħajr evidenza preċedenti ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-tieni Doža, 99.2% tat-tfal b'età minn 5 snin

sa 11-il sena u 99.2% tal-partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena kellhom rispons serologiku xahar wara it-tieni Doža. Id-differenza fil-proporzjonijiet ta' partecipanti li kellhom rispons serologiku bejn iż-żewġ gruppi ta' età (tfal - adulti żgħażaq) kienet ta' 0.0% (CI ta' 95% ta' žewġ naħat: -2.0%, 2.2%). Din l-informazzjoni hija ppreżentata fit-Tabella 10.

Tabella 10. Sommarju tal-proporzjon medju ġeometriku għal titru newtralizzanti ta' 50% u differenza fil-perċentwali ta' partecipanti b'rispons serologiku – paragun ta' tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (Studju 3) ma' partecipanti b'età minn 16 sa 25 sena (Studju 2) – partecipanti mingħajr evidenza ta' infelazzjoni sa xahar wara t-tieni Doža – sottogrupp ta' immunobridging – Fażi 2/3 – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata għall-immunoġenicità

		Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19		5 snin sa 11-il sena/ 16 sa 25 sena	
		10 mcg/doža 5 snin sa 11-il sena N ^a =264	30 mcg/doža 16 sa 25 sena N ^a =253	GMR ^d (CI ta' 95% ^d)	Lahqu l-oggettiv ta' immunobridging ^e (Y/N)
Punt ta' żmien ^b	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	Differenza % ⁱ (CI ta' 95% ^j)	Punt ta' żmien ^b n ^g (%) (CI ta' 95% ^h)	
Titru newtralizzanti ta' 50% medju ġeometriku^f (GMT^c)	Xahar wara t-tieni Doža 1 197.6 (1 106.1, 1 296.6)	1 146.5 (1 045.5, 1 257.2)	1.04 (0.93, 1.18)	Y	
Rata ta' rispons serologiku (%) għal titru newtralizzanti ta' 50%^f	Xahar wara t-tieni Doža 262 (99.2) (97.3, 99.9)	251 (99.2) (97.2, 99.9)	0.0 (-2.0, 2.2)	Y	

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titer (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NAAT = nucleic acid amplification test (test tal-amplifikazzjoni tal-acidi nukleici); NT50 = 50% neutralizing titer (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (Coronavirus 2 li jikkawża sindrome respiratorja severa u akuta -).

Nota: Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika (sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doža) ta' infelazzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri negattivi għall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] fil-vista tal-ewwel Doža u xahar wara t-tieni Doža, SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-visti tal-ewwel Doža u tat-tieni Doža, u li kellhom NAAT negattiv (kampjun mill-imnieħer) fi kwalunkwe vista mhux skedata sa xahar wara l-ġbir ta' kampjuni tad-demm wara t-tieni doža) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluzi fl-analizi.

Nota: Rispons serologiku huwa definit bhala l-kisba ta' żieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linjal bażi (qabel l-ewwel Doža). Jekk il-kejjl tal-linjal bażi jkun taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqima ta' $\geq 4 \times \text{LLOQ}$ jitqies bhala rispons serologiku.

a. N = Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u determinati qabel it-tilqim u xahar wara t-tieni Doža. Dawn il-valuri huma wkoll id-denominaturi wżati fil-kalkoli tal-perċentwali għar-rati ta' rispons serologiku.

b. Żmien spċifikat mill-Protokoll għall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.

c. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmu medju tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbażi tad-distribuzzjoni Student t). Riżultati tal-assay inqas mill-LLOQ gew issettjati għal 0.5 × LLOQ.

- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tat-titri (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsas mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).
- e. Immunobridging abbaži ta' GMT jiġi ddikjara jekk il-limitu l-baxx ta' CI ta' 95% fuq iż-żewġ naħat għal GMR huwa akbar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ≥ 0.8 .
- f. NT50 ta' SARS-CoV-2 ġew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 *mNeonGreen Virus Microneutralization Assay*. L-assay juža virus reporter fluorexxenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni tal-virus tinqara fuq monosaffi taċ-ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bħala d-dilwizzjoni reċiproka tas-serum li fiha 50% tal-virus jiġi newtralizzat.
- g. n = Numru ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku abbaži ta' NT50 xahar wara t-tieni Doża.
- h. CI ta' žewġ naħat eż-żarru bbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- i. Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala perċentwali (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsas mill-età ta' 5 snin sa 11-il sena).
- j. CI ta' žewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen għad-differenza fil-proporzjonijiet, espressa bħala persentaġġ.
- k. Immunobridging abbaži tar-rata ta' rispons seroloġiku huwa ddikjarat jekk il-limitu t'isfel tas-CI ta' 95% ta' 2 naħat għad-differenza fir-rispons seroloġiku ikun akbar minn -10.0%.

Immunogeničità fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena (jigifieri b'età minn 5 snin sa inqas minn 12-il sena) – wara doża booster

Inghatat doża *booster* ta' Comirnaty lil 401 parteċipant magħżula b'mod każwali fi Studju 3. L-effettività ta' doża *booster* fl-etajet minn 5 snin sa 11-il sena hija insinwata mill-immunoġenicità. L-immunoġenicità tagħha għiet ivvalutata permezz ta' NT50 kontra r-razza ta' referenza ta' SARS-CoV-2 (USA_WA1/2020). Analizjiet ta' NT50 xahar wara d-doża *booster* imqabbla ma' qabel id-doża *booster* urew żieda sostanzjali fil-GMTs f'individwi b'età minn 5 snin sa 11-il sena li ma kellhom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika ta' infezzjoni passata ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-2 doża u d-doża *booster*. Din l-analiżi hija miġbura fil-qosor f'Tabbera 11.

Tabella 11. Sommarju tat-titri medji ġeometriċi – NT50 – parteċipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni – fażi 2/3 – sett tal-immunoġenicità – b'età minn 5 snin sa 11-il sena – popolazzjoni li setgħet tiġi evalwata ghall-immunoġenicità

Assay	Punt ta' žmien tat-teħid tal-kampjuni ^a		Xahar wara d-doża <i>booster</i> / Xahar wara t-2 doża GMR ^d (CI ta' 95% ^d)
	Xahar wara d-doża <i>booster</i> (n ^b =67) GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	Xahar wara t-2 doża GMT ^c (CI ta' 95% ^c)	
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru)	2 720.9 (2 280.1, 3 247.0)	1 253.9 (1 116.0, 1 408.9)	2.17 (1.76, 2.68)

Taqṣiriet: CI = confidence interval (intervall ta' kunkfidenza); GMR = geometric mean ratio (proporzjon medju ġeometriku); GMT = geometric mean titre (titru medju ġeometriku); LLOQ = lower limit of quantitation (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NT50 = 50% neutralizing titre (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (coronavirus tas-sindrom respiratorju akut gravi 2).

- a. Žmien specifikat mill-protokoll ghall-ġbir tal-kampjuni tad-demm.
- b. n = Numru ta' parteċipanti b'risultati tal-assay validi u determinati għall-assay specifikat bid-doża/punt ta' žmien tat-teħid tal-kampjuni partikolari.
- c. GMTs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmi medji tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Ir-riżultati tal-assay taħħid l-LLOQ kienu stabbiliti għal $0.5 \times \text{LLOQ}$.
- d. GMRs u CIs ta' 95% ta' žewġ naħat ġew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fl-logaritmi tat-titri (Xahar Wara t-2 Doża mnaqqas minn Xahar Wara d-Doża *Booster*) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).

Effikaċja u immunogeničità ta' kors primarju ta' 3 doži fi trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin
L-analiżi tal-effikaċja ta' Studju 3 twettqet fil-popolazzjoni kkombinata ta' parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin abbaži ta' każijiet ikkonfermati fost 873 parteċipant fil-grupp tal-vacċin tal-mRNA tal-COVID-19 u 381 parteċipant fil-grupp tal-plaċebo (proporzjon ta' randomisation 2:1) li rċevew it-

3 doži kollha tal-intervent tal-istudju matul il-perjodu ta' segwitu blinded meta l-varjant Omicron ta' SARS-CoV-2 (BA.2) kien il-varjant predominant fiċ-ċirkolazzjoni (data meta waqfet tingabar id-data ta' 17 ta' Gunju 2022).

Ir-riżultati tal-effikaċja tal-vaċċin wara it-tielet Doża f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin huma ppreżentati fit-Tabella 12.

Tabella 12. Effikaċja tal-Vaċċin – L-ewwel Okkorrenza ta' COVID-19 Minn 7 Ijiem Wara t-Tielet Doża – Perjodu ta' Segwitu *Blinded* – Parteċipanti Mingħajr Evidenza ta' Infezzjoni Qabel 7 Ijiem Wara t-Tielet Doża – Fażi 2/3 – Età minn 6 Xhur sa 4 Snin – Popolazzjoni li Setgħet Tiġi Evalwata għall-Effikaċja (3 Doži)

L-ewwel okkorrenza ta' COVID-19 minn 7 ijiem wara t-tielet Doża f'parteċipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2*			
Sottogrupp	Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 3 mcg/Doża N ^a =873 Każijiet n1 ^b Żmien ta' Sorveljanza ^c (n2 ^d)	Plaċebo N ^a =381 Każijiet n1 ^b Żmien ta' Sorveljanza ^c (n2 ^d)	Effikaċja tal-Vaċċin % (CI ta' 95% ^e)
6 xhur sa 4 snin ^e	13 0.124 (794)	21 0.054 (351)	73.2 (43.8, 87.6)
sentejn sa 4 snin	9 0.081 (498)	13 0.033 (204)	71.8 (28.6, 89.4)
6 xhur sa 23 xahar	4 0.042 (296)	8 0.020 (147)	75.8 (9.7, 94.7)

Taqṣiriet: NAAT = *nucleic acid amplification test* (test tal-amplifikazzjoni tal-aċċidi nukleici); N-binding = irbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; SARS-CoV-2 = *severe acute respiratory syndrome coronavirus 2* (sindrome respiratorja severa u akuta ikkawwżata mill-koronavirus 2); VE = effikaċja tal-vaċċin.

* Parteċipanti li ma kellhom l-ebda evidenza seroloġika jew viroloġika (qabel 7 ijiem wara li rċevew it-tielet Doża) ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat (jiġifieri riżultat negattivi ghall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] fil-visti tal-ewwel Doża, ta' xahar wara t-tieni Doża (jekk disponibbli), tat-tielet Doża (jekk disponibbli), SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieħer] fil-visti tal-istudju tal-ewwel Doża, tat-tieni Doża, u tat-tielet Doża, u li kellhom riżultat NAAT negattiv [kampjun mill-imnieħer] fi kwalunkwe vista mhux skedata qabel 7 ijiem wara li rċevew it-tielet Doża) u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 ġew inkluži fl-analiżi.

- a. N = Numru ta' parteċipanti fil-grupp speċifikat.
- b. n1 = Numru ta' parteċipanti li laħqu d-definizzjoni tal-punt finali.
- c. Żmien totali ta' sorveljanza f'1 000 sena ta' persuna għall-punt finali mogħti fil-parteċipanti kollha f'kull grupp f'riskju għall-punt finali. Il-perjodu ta' żmien għall-akkumulazzjoni ta' każijiet tal-COVID-19 huwa minn 7 ijiem wara t-tielet Doża sat-tmiem tal-perjodu ta' sorveljanza.
- d. n2 = Numru ta' parteċipanti f'riskju għall-punt finali.
- e. L-intervall ta' kunfidenza (CI, *confidence interval*) ta' 95% ta' żewġ naħħat għall-VE huwa derivat abbażi tal-metodu Clopper u Pearson aġġustat għaż-żmien ta' sorveljanza.

L-effikaċja tal-vaċċin f'parteċipanti b'infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 jew mingħajrha kienet simili għal dik ta' parteċipanti mingħajr infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2.

Kriterji ta' COVID-19 severa (kif deskritti fil-protokoll, abbażi tad-definizzjoni tal-FDA u modifikati għat-tfal) ġew sodisfatti għal 12-il każ (8 rċevew Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 u 4 plaċebo) fost il-parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Fost il-parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar, kriterji ta' COVID-19 severa ġew sodisfatti għal 3 każijiet (2 irċevew Vaċċini tal-mRNA tal-COVID-19 u wieħed plaċebo).

Twettqet analiżi tal-immunoġenicità fis-sottogrupp tal-immunobridging ta' 82 parteċipant ta' Studju 3 b'età minn 6 xhur sa 23 xahar u 143 parteċipant ta' Studju 3 b'età minn sentejn sa 4 snin mingħajr evidenza ta' infezzjoni sa xahar wara t-tielet Doża abbażi ta' data meta waqfet tingabar id-data ta' 29 ta' April 2022.

Titri ta' antikorpi newtralizzanti ta' 50% (NT50, 50% *neutralizing antibody titers*) kontra SARS-CoV-2 gew imqabbla bejn sottogrupp tal-immunoġeniċità ta' parteċipanti fil-Faži 2/3 b'età minn 6 xhur sa 23 xahar u minn sentejn sa 4 snin minn Studju 3 xahar wara l-kors primarju ta' 3 doži u sottogrupp magħżul b'mod każwali minn parteċipanti fil-Faži 2/3 ta' Studju 2 b'età minn 16 sa 25 sena xahar wara l-kors primarju ta' 2 doži, bl-użu ta' *assay* ta' mikroneutralizzazzjoni kontra razza ta' referenza (USA_WA1/2020).

L-analizi primarji tal-immunobridging qabblu r-rati tat-titri medji ġeometriċi (bl-użu ta' proporzjon medju ġeometriku [GMR, *geometric mean ratio*]) u r-rispons seroloġiku (definit bħala kisba ta' żieda ta' mill-inqas 4 darbiet f'NT50 ta' SARS-CoV-2 minn qabel l-ewwel Doža) fil-popolazzjoni li setgħet tīgi evalwata għall-immunoġeniċità ta' parteċipanti mingħajr evidenza ta' infezzjoni preċedenti ta' SARS-CoV-2 sa xahar wara t-tielet Doža f'parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 23 xahar u minn sentejn sa 4 snin u sa xahar wara t-tieni Doža f'parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena. Il-kriterji spċifikati minn qabel tal-immunobridging intlaħqu kemm għall-GMR kif ukoll għad-differenza fir-rispons seroloġiku għaż-żewġ gruppi ta' età (Tabella 13).

Tabella 13. GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 u d-differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku xahar wara l-kors ta' tilqim – sottogrupp tal-immunobridging - parteċipanti b'età minn 6 xhur sa 4 snin (Studju 3) xahar wara t-tielet Doža u parteċipanti b'età minn 16 sa 25 sena (Studju 2) xahar wara t-tieni Doža – mingħajr evidenza ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 – popolazzjoni li setgħet tīgi evalwata għall-immunoġeniċità

GMTs (NT50) ta' SARS-CoV-2 xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru) ^e							
Età	N ^{a=}	GMT ^b (CI ta' 95% ^b) (xahar wara t-tielet doža)	Età	N ^{a=}	GMT ^b (CI ta' 95% ^b) (xahar wara t-tieni doža)	Età	GMR ^{c,d} (CI ta' 95%)
sentejn sa 4 snin	143	1 535.2 (1 388.2, 1 697.8)	Età ta' 16 sa 25 sena	170	1 180.0 (1 066.6, 1 305.4)	Età ta' sentejn sa 4 snin/ 16 sa 25 sena	1.30 (1.13, 1.50)
6 xhur sa 23 xahar	82	1 406.5 (1 211.3, 1 633.1)	Età ta' 16 sa 25 sena	170	1 180.0 (1 066.6, 1 305.4)	Età ta' 6 xhur sa 23 xahar/ 16 sa 25 sena	1.19 (1.00, 1.42)
Differenza fil-perċentwali ta' parteċipanti b'rispons seroloġiku xahar wara l-kors ta' tilqim							
Assay tan-newtralizzazzjoni ta' SARS-CoV-2 - NT50 (titru) ^e							
Età	N ^{a=}	n ^f (%) (CI ta' 95% ^g) (xahar wara t-tielet Doža)	Età	N ^{a=}	n ^f (%) (CI ta' 95% ^g) (xahar wara t-tieni Doža)	Età	Differenza fir-rati ta' rispons seroloġiku % ^h (CI ta' 95% ⁱ) ^j
sentejn sa 4 snin	141	141(100.0) (97.4, 100.0)	Età ta' 16 sa 25 sena	170	168 (98.8) (95.8, 99.9)	Età ta' sentejn sa 4 snin/ 16 sa 25 sena	1.2 (1.5, 4.2)
6 xhur sa 23 xahar	80	80 (100.0) (95.5, 100.0)	Età ta' 16 sa 25 sena	170	168 (98.8) (95.8, 99.9)	Età ta' 6 xhur sa 23 xahar/ 16 sa 25 sena	1.2 (3.4, 4.2)

Taqdiriet: CI = *confidence interval* (intervall ta' kunfidenza); GMR = *geometric mean ratio* (proporzjon medju geometriku); GMT = *geometric mean titre* (titru medju geometriku); LLOQ = *lower limit of quantitation* (il-limitu l-aktar baxx ta' kwantifikazzjoni); NAAT = *nucleic acid amplification test* (test tal-amplifikazzjoni tal-acidi nukleici); N-binding = iorbit tan-nucleoprotein SARS-CoV-2; NT50 = 50% *neutralizing titer* (titru newtralizzanti ta' 50%); SARS-CoV-2 = *severe acute respiratory syndrome coronavirus 2* (sindrome respiratoria severa u akuta ikkawżata mill-koronavirus 2).

Nota: Partecipanti li ma kellhom l-ebda evidenza serologika jew virologika [(sal-ġbir tal-kampjun tad-demmin sa xahar wara t-tieni doža (Studju 2) jew sa xahar wara t-tielet doža (Studju 3))] ta' infezzjoni ta' SARS-CoV-2 fil-passat [(jigifieri, riżultat negattiv ghall-antikorp li jinrabat ma' N [serum] waqt iż-żjara tal-ewwel Doža, tat-tielet Doža (Studju 3) u xahar wara t-tieni Doža (Studju 2) jew xahar wara t-tielet Doža (Studju 3), SARS-CoV-2 mhux osservat permezz ta' NAAT [kampjun mill-imnieher] fil-visti tal-istudju tal-ewwel Doža, tat-tieni Doža, u tat-tielet Doža (Studju 3), u li kellhom riżultat NAAT negattiv [kampjun mill-imnieher] fi kwalunkwe vista mhux skedata sal-ġbir tal-kampjun tad-demmin ta' xahar wara t-tieni Doža (Studju 2) jew ta' xahar wara t-tielet Doža (Studju 3)] u li ma kellhom l-ebda storja medika ta' COVID-19 gew inkluzi fl-analizi.

Nota: Rispons serologiku huwa definit bhala kisba ta' žieda ta' ≥ 4 darbiet mil-linja baži (qabel l-ewwel Doža). Jekk il-kejl fil-linja baži huwa taħt l-LLOQ, riżultat tal-assay ta' wara t-tilqim ta' $\geq 4 \times$ LLOQ jitqies bhala rispons serologiku.

- a. $N =$ Numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u definiti ghall-assay spċifikat fil-punt ta' žmien partikolari tad-doža/teħid tal-kampjuni għal GMTs u numru ta' partecipanti b'riżultati tal-assay validi u definiti ghall-assay spċifikat kemm fil-linja baži kif ukoll fil-punt ta' žmien partikolari tad-doža/teħid tal-kampjuni għar-rati ta' rispons serologiku.
- b. GMTs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tal-logaritmi medji tat-titri u s-CIs korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t). Ir-riżultati tal-assay taħt l-LLOQ kienu stabbiliti għal $0.5 \times$ LLOQ.
- c. GMRs u CIs ta' 95% ta' żewġ naħat gew ikkalkulati permezz ta' esponenzjazzjoni tad-differenzi medji fil-logaritmi tat-titri (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-grupp ta' età iżgħar) u s-CI korrispondenti (abbaži tad-distribuzzjoni Student t).
- d. Għal kull grupp ta' età iżgħar (sentejn sa 4 snin, 6 xhur sa 23 xahar), immunobridging abbaži ta' GMR jiġi ddikjarat jekk il-limitu t'isfel ta' CI ta' 95% fuq 2 naħat ghall-proporzjon tal-GMR huwa akbar minn 0.67 u l-istima tal-punt tal-GMR hija ≥ 0.8 .
- e. NT50 ta' SARS-CoV-2 gew determinati bl-użu ta' SARS-CoV-2 *mNeonGreen Virus Microneutralization Assay*. Dan l-assay juža virus reporter fluworexenti derivat mir-razza USA_WA1/2020 u n-newtralizzazzjoni tal-virus tinqara fuq saffi singoli taċ-ċelluli Vero. Il-kampjun NT50 huwa definit bhala d-dilwizzjoni reċiproka tas-serum li fiha 50% tal-virus jiġi newtralizzat.
- f. $n =$ Numru ta' partecipanti b'rispons serologiku ghall-assay spċifikat fid-doža/fil-punt ta' ħin meta ttieħed il-kampjun spċifikati.
- g. CI eż-żarr ta' żewġ naħat ibbażat fuq il-metodu Clopper u Pearson.
- h. Differenza fil-proporzjonijiet, espressa bhala persentagg (età minn 16 sa 25 sena mnaqqsa mill-grupp ta' età iżgħar).
- i. CI ta' żewġ naħat, ibbażat fuq il-metodu Miettinen u Nurminen għad-differenza fil-proporzjonijiet, espressa bhala persentagg.
- j. Għal kull grupp ta' età iżgħar (sentejn sa 4 snin, 6 xhur sa 23 xahar), immunobridging abbaži tar-rata ta' rispons serologiku jiġi ddikjarat jekk il-limitu t'isfel ta' CI ta' 95% fuq 2 naħat ghad-differenza fil-proporzjonijiet huwa akbar minn -10.0% sakemm il-kriterji tal-immunobridging abbaži ta' GMR gew sodisfatti.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenċija Ewropea għall-Mediċini ddiferi l-obbligu li jiġi pprezentati riżultati tal-istudji b'Comirnatu fil-popolazzjoni pedjatrika fil-prevenzjoni tal-COVID-19 (ara sejjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Mhux applikabbli.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Tagħrif mhux kliniku ibbażat fuq studji konvenzjonali ta' effett tossiku minn doži ripetuti u effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp, ma juri l-ebda periklu speċjali ghall-bnedmin.

Effett tossiku ġenerali

Firien li nghataw Comirnaty ġol-muskoli (li riċewew 3 doži shah tal-bniedem darba fil-ġimġha, li jiġgeneraw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem) urew xi edima u eritema fis-sit tal-injezzjoni u żidiet fiċ-ċelluli bojod tad-demm (inkluži basofili u eosinofili) konsistenti ma' rispons infjammatorju kif ukoll formazzjoni ta' spazji żgħar (*vacuoles*) f'epatoċiti portali mingħajr evidenza ta' hsara fil-fwied. L-effetti kollha kienu riversibbli.

Effett tossiku fuq il-ġeni/Riskju ta' kanċer

La saru studji dwar l-effett tossiku fuq il-ġeni u lanqas dwar ir-riskju ta' kanċer. Il-komponenti tal-vaċċin (lipidi u mRNA) mhumiex mistennija li jkollhom potenzjal ta' effett tossiku fuq il-ġeni.

Effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva

L-effett tossiku fuq is-sistema riproduttiva u l-iżvilupp ġie investigat fil-firien fi studju kkombinat dwar l-effett tossiku fuq il-fertilità u l-iżvilupp fejn firien nisa kienu mogħtija Comirnaty ġol-muskoli qabel it-tħammir u waqt it-tqala (irċevew 4 doži shah tal-bniedem li jiġgeneraw livelli relattivament oħla fil-firien minħabba d-differenzi fil-piż tal-ġisem, mifruxa minn jum 21 qabel it-tħammir sa jum 20 tat-tqala). Ir-risponsi ta' antikorpi newtralizzanti għal SARS-CoV-2 kienu preżenti f'annimali materni minn qabel it-tħammir sa tmiem l-istudju f'jum 21 wara t-twelid kif ukoll fil-feti u l-frieh. Ma kien hemm l-ebda effetti relatati mal-vaċċin fuq il-fertilità tan-nisa, it-tqala, jew l-iżvilupp tal-embriju u l-fetu jew tal-frieh. M'hemmx *data* disponibbli dwar Comirnaty dwar it-trasferiment tal-vaċċin mill-plaċenta jew dwar it-tnejħhija fil-ħalib tas-sider.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)

2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)

1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)

Kolesterol

Trometamol

Trometamol hydrochloride

Sucrose

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibbiltajiet

Dan il-prodott medicinali m'għandux jithallat ma' prodotti medicinali oħra jn-hi kieni hawn imsemmija f'sezzjoni 6.6.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Kunjett mhux miftuħ

Kunjett iffriżat

18-il xahar meta jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Il-vaċċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Meta jiġi riċevut il-vaċċin iffriżat jista' jinħażen jew f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjett li nhall mis-silġ

10 ġimħat ta' hażna u trasport f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C waqt it-18-il xahar li fihom idum tajjeb il-prodott.

- Meta l-vacċin jitmexxa għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, id-data ta' meta jiskadi aġġornata għandha tinkiteb fuq il-kartuna ta' barra u l-vacċin għandu jintuża jew jintrema sad-data ta' meta jiskadi aġġornata. Id-data ta' meta jiskadi oriġinali għandha tigi maqtugħha.
- Jekk il-vacċin jiġi riċevut f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għandu jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Id-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna ta' barra suppost giet aġġornata biex tirrifletti d-data ta' meta jiskadi fil-frigġ u d-data ta' meta jiskadi oriġinali suppost giet maqtugħha.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silġ jistgħu jiġu mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Ladarba jinħall mis-silġ, il-vacċin m'għandux jerġa' jiġi ffrizat.

Immanigġjar ta' devjazzjonijiet mit-temperatura rakkomandata waqt hażna fil-frigġ

- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunjett mhux miftuħ huwa stabbli sa 10 ġimħat meta jinħażen f'temperaturi minn -2 °C sa 2 °C, u fil-perjodu ta' hażna ta' 10 ġimħat f'temperaturi bejn 2 °C u 8 °C.
- Data dwar l-istabbiltà tindika li l-kunjett jista' jinħażen għal massimu ta' 24 siegħa f'temperaturi ta' 8 °C sa 30 °C, inkluż sa 12-il siegħa wara li jittaqqab għall-ewwel darba.

Din l-informazzjoni hija maħsuba biex tiggwida lill-professjonisti tal-kura tas-saħħha f'każ ta' devjazzjoni temporanja mit-temperatura rakkomandata biss.

Prodott medicinali dilwit

L-istabbiltà kimika u fizika waqt l-użu għet murija għal 12-il siegħa f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C, wara dilwizzjoni b'soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride, li jinkludu sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Mil-lat mikrobijologiku, sakemm il-metodu ta' dilwizzjoni ma jeskludix ir-riskju ta' kontaminazzjoni bil-mikrobi, il-prodott għandu jintuża immedjatament. Jekk ma jintużax immedjatament, il-hinijiet u l-kondizzjonijiet tal-ħażna waqt l-użu huma r-responsabbiltà ta' min qed jagħmel użu minnu.

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Waqt il-ħażna, evita kemm tista' l-esponenti għad-dawl tal-kamra, u evita esponenti għal dawl tax-xemx dirett u għal dawl ultravjola.

Għall-kondizzjonijiet ta' hażna wara li jinħall mis-silġ u d-dilwizzjoni tal-prodott medicinali, ara sezzjoni 6.3.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm go fi

Għatu marun (kunjett ta' 10 doži)

0.4 mL ta' konċentrat għal dispersjoni f'kunjett trasparenti ta' 2 mL b'aktar minn doža waħda (ħġieg tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għħatu tal-plastik marun li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'siġill tal-aluminju. Kull kunjett fiha **10 doži**, ara sezzjoni 6.6.

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti

Għatu isfar (kunjett ta' 3 doži)

0.48 mL ta' konċentrat għal dispersjoni f'kunjett trasparenti ta' 2 mL b'aktar minn doża waħda (ħġieg tat-tip I) b'tapp (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u **għatu tal-plastik isfar li jitneħha b'daqqa ta' saba'** b'sigill tal-aluminju. Kull kunjett fih **3 doži**, ara sezzjoni 6.6.

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġgar ieħor

Għatu marun (kunjett ta' 10 doži)

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu għal kunjett b'għatu marun

Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jiġi ppreparat minn professorist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tiġi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik marun** u li **l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Omicron XBB.1.5 (3 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni** (trabi u tfal minn 6 xhur sa 4 snin).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta jew għatu ta' kultur differenti, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffriżati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silg. Kun cert li l-kunjetti jkunu nħallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffriżati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħu jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni għal kunjett b'għatu marun

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silg jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silg jista' jkun fiha partċelli amorfi opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silg għandha tiġi dilwita fil-kunjett oriġinali tagħha b'**2.2 mL ta' soluzzjoni ghall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tnejħi l-labru mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 2.2 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojt.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bħala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partċelli viżżejjeb. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kultur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġu mmarkati bid-data u **l-hin xierqa ta' meta għandhom jintremew**.
- **Wara d-dilwizzjoni**, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uża fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffrizax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi frigg, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-użu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL bl-užu ta' kunjett b'għatu marun

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 2.6 mL li minnhom jistgħu jingibdu **10 doži ta' 0.2 mL**.
- Bl-užu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselha antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Igbed **0.2 mL** ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 għal trabi u tfal b'et à minn 6 xħur sa 4 snin. Sabiex jingibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex jingibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha **0.2 mL** ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovd idożha shiħa ta' **0.2 mL**, armi l-kunjett u kwalunkwe volum jejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Għatu isfar (kunjett ta' 3 doži)

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-užu għal kunjett b'għatu isfar

Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tigi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi** li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik isfar** u li **l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Omicron XBB.1.5 (3 mikrogrammi)/doža konċentrat għal dispersjoni ghall-injezzjoni** (trabi u tfal minn 6 xħur sa 4 snin).
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta jew għatu ta' kurur differenti, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat għandu jinhall mis-silg qabel l-užu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġi ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silg. Kun cert li l-kunjetti jkunu nhallu kompletament mis-silg qabel l-užu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuha jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffrizati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-užu, il-kunjett mhux miftuħ jiasta' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni għal kunjett b'għatu isfar

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silg jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silg jista' jkun fiha particelli amorfi opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silg għandha tigi dilwita fil-kunjett originali tagħha b'**1.1 mL ta' soluzzjoni ghall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-užu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tnejhi l-labro mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 1.1 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojt.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bħala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda particelli viżżeppi. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kulur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġi mmarkati bid-data u l-ħin xierqa ta' meta għandhom **jintremew**.

- **Wara d-dilwizzjoni**, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uža fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffrizax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi frigġ, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-użu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.3 mL bl-užu ta' kunjett b'għatu isfar

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 1.58 mL li minnhom jistgħu jingibdu **3 doži ta' 0.3 mL**.
- Bl-užu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintuża darba u jintrema.
- Igħed **0.3 mL** ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Jistgħu jintużaw **siringi u/jew labar standard** biex jingibdu 3 doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha **0.3 mL** ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovd id-ożja sħiħa ta' **0.3 mL**, armi l-kunjett u kwalunkwe volum jejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
 An der Goldgrube 12
 55131 Mainz
 Il-Ġermanja
 Phone: +49 6131 9084-0
 Fax: +49 6131 9084-2121
 service@biontech.de

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/024
 EU/1/20/1528/026

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 21 ta' Diċembru 2020
 Data tal-ahħar tiġid: 10 ta' Ottubru 2022

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Ägenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

ANNESS II

- A. MANIFATTURI TAS-SUSTANZI BIJOLOġIĊI ATTIVI U
MANIFATTURI RESPONSABBLI GHALL-HRUġ TAL-
LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD
IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-
AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-
RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT
MEDIĆINALI**

**A. MANIFATTURI TAS-SUSTANZI BIJOLOGIČI ATTIVI U MANIFATTURI
RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**

Isem u indirizz tal-manifatturi tas-sustanza/i bijologika/ċi attiva/i

BioNTech Manufacturing Marburg GmbH
Emil-von-Behring-Strasse 76
35041 Marburg
Il-Ġermanja

Pfizer Ireland Pharmaceuticals
Grange Castle Business Park
Clondalkin
Dublin 22
L-Irlanda

Wyeth BioPharma Division of Wyeth Pharmaceuticals LLC
1 Burtt Road
Andover, MA 01810
L-Istati Uniti tal-Amerika

Isem u indirizz tal-manifatturi responsabbbli għall-hruġ tal-lott

BioNTech Manufacturing GmbH
Kupferbergterrasse 17 - 19
55116 Mainz
Il-Ġermanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV
Rijksweg 12
Puurs-Sint-Amants, 2870
Il-Belġju

Fuq il-fuljett ta' tagħrif tal-prodott medicinali għandu jkun hemm l-isem u l-indirizz tal-manifattur responsabbbli għall-hruġ tal-lott ikkonċernat.

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU

Prodott medicinali li jingħata bir-riċetta tat-tabib.

• Hruġ tal-lott uffiċjali

Skont l-Artikolu 114 tad-Direttiva 2001/83/KE, il-hruġ tal-lott uffiċjali għandu jsir minn laboratorju tal-istat jew laboratorju ieħor li jintgħażel għal dak il-ghan.

C. KONDIZZJONIJIET U REKWIZITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

• Rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà (PSURs)

Ir-rekwiziti biex jiġu pprezentati PSURs għal dan il-prodott medicinali huma mniżzla fil-lista tad-dati ta' referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u kwalunkwe aġġornament sussegwenti ppubblikat fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediċini.

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jippreżenta l-ewwel PSUR għal dan il-prodott fi żmien 6 xhur mill-awtorizzazzjoni.

D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDICINALI

- Pjan tal-ġestjoni tar-riskju (RMP)**

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-aktivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakoviġilanza dettaljati fl-RMP maqbul ippreżentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

- Meta l-Aġenċja Ewropea ghall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata specjalment minħabba li tasal informazzjoni ġdidha li tista' twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minħabba li jintlaħaq għan importanti (farmakoviġilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

KARTUNA (10 kunjetti)

TIKKETTA FUQ IL-KAXXA (195 kunjett)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

COMIRNATY 30 mikrogramma/doża dispersjoni għall-injezzjoni
adulti u adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kunjetti b'doża waħda

Kull kunjett fiċċa doža waħda ta' 0.3 mL.

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

Kull kunjett fiċċa 6 doži ta' 0.3 mL.

3. LISTA TA' ECČIPJENTI

Eċċipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose,
ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Dispersjoni għall-injezzjoni

Kunjetti b'doża waħda

10 kunjetti b'doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

10 kunjetti b'aktar minn doža waħda

195 kunjett b'aktar minn doža waħda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal ġol-muskoli.

Tiddilwix qabel l-użu.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja għal aktar informazzjoni.

6. TWISSIJA SPEĆJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:

(Massimu ta' 10 ġimġħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li tirċevi ahżen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tiffrizah.
Ahżen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Wara li l-kunjett jittaqqab ghall-ewwel darba, ahżen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u užah fi żmien 12-il siegħa.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

Kunjetti b'doża waħda

EU/1/20/1528/013

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

EU/1/20/1528/002 10 kunjetti b'aktar minn doża waħda

EU/1/20/1528/003 195 kunjett b'aktar minn doża waħda

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSIFIKAZZJONI GENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN

TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY 30 µg injekzjoni
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

Tiddilwix

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

Kunjetti b'doża waħda
doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doża waħda
6 doži 30 mcg

6. OHRAJN

Kunjetti b'aktar minn doża waħda
Hin meta jintrema:

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

KARTUNA (10 kunjetti)

TIKKETTA FUQ IL-KAXXA (195 kunjett)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

COMIRNATY 10 mikrogrammi/doża koncentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
tfal minn 5 snin sa 11-il sena
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Wara d-dilwizzjoni, kull kunjett fih 10 doži ta' 0.2 mL.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċcipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose,
ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
10 kunjetti b'aktar minn doża waħda
195 kunjett b'aktar minn doża waħda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja għal aktar informazzjoni.
www.comirnatyglobal.com

Qabel l-użu, iddilwi kull kunjett b'1.3 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:

(Massimu ta' 10 ġimħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li jiġi riċevut aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tpoġgi fil-friża.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/004 10 kunjetti b'aktar minn doża waħda

EU/1/20/1528/005 195 kunjett b'aktar minn doża waħda

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija accettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN

NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY 10 µg konċentrat sterili
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

10 doži 10 mcg wara d-dilwizzjoni

6. OHRAJN

Hin meta jintrema:

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

KARTUNA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

COMIRNATY 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni tfal minn 6 xhur sa 4 snin
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Wara d-dilwizzjoni, kull kunjett fih 10 doži ta' 0.2 mL.

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

Eċcipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose,
ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
10 kunjetti b'aktar minn doža waħda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja għal aktar informazzjoni.
www.comirnatyglobal.com

Qabel l-użu, iddilwi kull kunjett b'2.2 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:

(Massimu ta' 10 ġimħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li jiġi riċevut aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tpoġġi fil-friża.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/010

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY 3 µg konċentrat sterili
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

10 doži 3 mcg wara d-dilwizzjoni

6. OHRAJN

Hin meta jintrema:

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA (10 kunjetti)

TIKKETTA FUQ IL-KAXXA (195 kunjett)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma)/doża dispersjoni għall-injezzjoni adulti u adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq
Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran/famtozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Doża waħda fiha 15-il mikrogramma tozinameran u 15-il mikrogramma famtozinameran.

Kunjetti b'doża waħda

Kull kunjett fih doża waħda ta' 0.3 mL.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Kull kunjett fih 6 doži ta' 0.3 mL.

3. LISTA TA' ECĆIPJENTI

Eċċipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose, ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Dispersjoni għall-injezzjoni

Kunjetti b'doża waħda

10 kunjetti b'doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

10 kunjetti b'aktar minn doża waħda

195 kunjett b'aktar minn doża waħda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal ġol-muskoli.
Tiddilwix qabel l-użu
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja għal aktar informazzjoni.
www.comirnatyglobal.com

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)
Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:
(Massimu ta' 10 ġimġħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li tirċeih aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tiffrizah.
Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Wara li l-kunjett jitraqqab ghall-ewwel darba, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa.

10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
An der Goldgrube 12
55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Kunjetti b'doża waħda

EU/1/20/1528/014

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

EU/1/20/1528/008 10 kunjetti b'aktar minn doža waħda

EU/1/20/1528/009 195 kunjett b'aktar minn doža waħda

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN

NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 15/15 µg injezzjoni
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran/famtozinameran
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

Tiddilwix

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

Kunjetti b'doża waħda
doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doża waħda
6 doži 15/15 mcg

6. OHRAJN

Kunjetti b'aktar minn doża waħda
Hin meta jintrema:

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA (10 kunjetti)

TIKKETTA FUQ IL-KAXXA (195 kunjett)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doża konċentrat għall-injezzjoni ġħalli-tfal minn 5 snin sa 11-il sena
vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran/famtozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Wara d-dilwizzjoni, kull kunjett fih 10 doži ta' 0.2 mL.
Doża waħda fiha 5 mikrogrammi tozinameran u 5 mikrogrammi famtozinameran.

3. LISTA TA' EĆČIPJENTI

Eċċipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose, ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni

10 kunjetti b'aktar minn doża waħda

195 kunjett b'aktar minn doża waħda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal gol-muskoli wara d-dilwizzjoni.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja għal aktar informazzjoni.

www.comirnatyglobal.com

Qabel l-użu, iddilwi kull kunjett b'1.3 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride.

6. TWISSIJA SPEĆJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŽAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:

(Massimu ta' 10 ġimħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li jiġi riċevut ahżen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tpoġgi fil-friża.

Aħżen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Wara d-dilwizzjoni, ahżen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħha.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/011 10 kunjetti b'aktar minn doża waħda

EU/1/20/1528/012 195 kunjett b'aktar minn doża waħda

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU**

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN

NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 5/5 mcg konċentrat sterili
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran/famtozinameran
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

10 doži 5/5 mcg wara d-dilwizzjoni

6. OHRAJN

Hin meta jintrema:

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doža dispersjoni għall-injezzjoni
tfal minn minn 5 snin sa 11-il sena
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran/famtozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Doža waħda fiha 5 mikrogrammi tozinameran u 5 mikrogrammi famtozinameran.

Kunjetti b'doža waħda

Kull kunjett fih doža waħda ta' 0.3 mL.

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

Kull kunjett fih 6 doži ta' 0.3 mL.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċcipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose, ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Dispersjoni għall-injezzjoni

Kunjetti b'doža waħda

10 kunjetti b'doža waħda

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

10 kunjetti b'aktar minn doža waħda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal ġol-muskoli.

Tiddilwix qabel l-użu.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja l-kowd għal aktar informazzjoni.

6. TWISSIJA SPEĆJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:

(Massimu ta' 10 ġimġħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li tirċevi ahžen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tiffrizah.

Ahžen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Wara li l-kunjett jittaqqab ghall-ewwel darba, ahžen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u užah fi żmien 12-il siegħa.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Kunjetti b'doża waħda

EU/1/20/1528/015

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

EU/1/20/1528/016

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSEFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 5/5 µg injejzjoni
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran/famtozinameran
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

Tiddilwix

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

Kunjetti b'doża waħda
doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doża waħda
6 doži 5/5 mcg

6. OHRAJN

Kunjetti b'aktar minn doża waħda
Hin meta jintrema:

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

KARTUNA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni
għall-injezzjoni
tfal minn 6 xhur sa 4 snin
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran/famtozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Wara d-dilwizzjoni, kull kunjett fih 10 doži ta' 0.2 mL.
Doża waħda fiha 1.5 mikrogrammi tozinameran u 1.5 mikrogrammi famtozinameran.

3. LISTA TA' ECČIPJENTI

Ecċipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose,
ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
10 kunjetti b'aktar minn doża wahda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal gol-muskoli wara d-dilwizzjoni.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja għal aktar informazzjoni.

Qabel l-użu, iddilwi kull kunjett b'2.2 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:

(Massimu ta' 10 ġimħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li jiġi riċevut aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tpoġgi fil-friża.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/017

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN

NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY Original/Omicron BA.4-5 1.5/1.5 µg konċentrat sterili
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran/famtozinameran
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

10 doži 1.5/1.5 mcg wara d-dilwizzjoni

6. OHRAJN

Hin meta jintrema:

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

KARTUNA (10 kunjetti)

TIKKETTA FUQ IL-KAXXA (195 kunjett)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doża dispersjoni għall-injezzjoni
adulti u adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq
Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Doża waħda fiha 30 mikrogramma raxtozinameran.

Kunjetti b'doża waħda

Kull kunjett fih doża waħda ta' 0.3 mL.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Kull kunjett fih 6 doži ta' 0.3 mL.

3. LISTA TA' ECČIPJENTI

Eċcipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose,
ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Dispersjoni għall-injezzjoni

Kunjetti b'doża waħda

10 kunjetti b'doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

10 kunjetti b'aktar minn doża waħda

195 kunjett b'aktar minn doża waħda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal-ġol-muskoli.

Tiddilwix qabel l-użu.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja għal aktar informazzjoni.
www.comirnatyglobal.com

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:

(Massimu ta' 10 ġimħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li tirċevih aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tiffrizah.
Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Wara li l-kunnett jittaqqab ghall-ewwel darba, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa.

10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
An der Goldgrube 12
55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Kunjetti b'doża waħda
EU/1/20/1528/018

Kunjetti b'aktar minn doža waħda

EU/1/20/1528/019 10 kunjetti b'aktar minn doža waħda

EU/1/20/1528/020 195 kunjett b'aktar minn doža waħda

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSEFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN

NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 30 µg injejzjoni
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

Tiddilwix

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

Kunjetti b'doża waħda
doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doża waħda
6 doži 30 mcg

6. OHRAJN

Kunjetti b'aktar minn doża waħda
Hin meta jintrema:

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

KARTUNA (siringa mimlja għal-lest)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doža dispersjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlja għal-lest
adulti u adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq
Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull siringa mimlja għal-lest fiha doža waħda ta' 0.3 mL. Doža waħda fiha 30 mikrogramma raxtozinameran.

3. LISTA TA' ECČIPJENTI

Ecċipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose, ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Dispersjoni għall-injezzjoni
10 siringi mimlja għal-lest

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal-għol-muskoli.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu ta' darba waħda



Skennja għal aktar informazzjoni.
www.comirnatyglobal.com

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)
Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:
(Massimu ta' 10 ġimħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li tirċevih aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tiffrizah.
Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

BioNTech Manufacturing GmbH
An der Goldgrube 12
55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/025

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGħrif Minimu li Ghandu Jidher Fuq il-Pakketti Ż-Żgħar ewlenin

TIKKETTA (siringa mimlija għal-lest)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 30 µg injejżzjoni

Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19

raxtozinameran

IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

doża waħda

6. OHRAJN

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni tfal minn 5 snin sa 11-il sena
Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Wara d-dilwizzjoni, kull kunjett fih 10 doži ta' 0.2 mL.
Doża waħda fiha 10 mikrogrammi raxtozinameran.

3. LISTA TA' ECĆIPJENTI

Ecċipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose,
ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
10 kunjetti b'aktar minn doža wahda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal gol-muskoli wara d-dilwizzjoni.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja għal aktar informazzjoni.
www.comirnatyglobal.com

Qabel l-użu, iddilwi kull kunjett b'1.3 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride.

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:

(Massimu ta' 10 ġimħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li jiġi riċevut aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tpoġgi fil-friża.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/021

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN

NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 10 µg konċentrat sterili
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

10 doži 10 mcg wara d-dilwizzjoni

6. OHRAJN

Hin meta jintrema:

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KARTUNA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doża dispersjoni għall-injezzjoni
tfal minn minn 5 snin sa 11-il sena
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Doża waħda fiha 10 mikrogrammi raxtozinameran.

Kunjetti b'doża waħda

Kull kunjett fih doża waħda ta' 0.3 mL.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Kull kunjett fih 6 doži ta' 0.3 mL.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċċipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose, ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Dispersjoni għall-injezzjoni

Kunjetti b'doża waħda

10 kunjetti b'doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

10 kunjetti b'aktar minn doża waħda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal-għol-muskoli.

Tiddilwix qabel l-użu.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja għal aktar informazzjoni.
www.comirnatyglobal.com

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

8. DATA TA' SKADENZA

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:

(Massimu ta' 10 gimħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li tirċevih aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tiffrizah.
Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Wara li l-kunnett jittaqqab ghall-ewwel darba, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa.

10. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

BioNTech Manufacturing GmbH
An der Goldgrube 12
55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Kunjetti b'doża waħda
EU/1/20/1528/022

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN

NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 10 µg injekzjoni

Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19

raxtozinameran

IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

Tiddilwix

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

Kunjetti b'doża waħda

doża waħda

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

6 doži 10 mcg

6. OHRAJN

Kunjetti b'aktar minn doża waħda

Hin meta jintrema:

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

KARTUNA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni tfal minn 6 xhur sa 4 snin
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Wara d-dilwizzjoni, kull kunjett fih **10 doži ta' 0.2 mL**.
Doža waħda fiha 3 mikrogrammi raxtozinameran.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċcipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose, ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
10 kunjetti b'aktar minn doža waħda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja għal aktar informazzjoni.
www.comirnatyglobal.com

Qabel l-użu, iddilwi kull kunjett b'**2.2 mL** ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:

(Massimu ta' 10 ġimħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li jiġi riċevut aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tpoġġi fil-friża.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/024

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 3 µg konċentrat sterili
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

10 doži ta' **0.2 mL** wara d-dilwizzjoni

6. OHRAJN

Hin meta jintrema:

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra

KARTUNA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni tfal minn 6 xhur sa 4 snin
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Wara d-dilwizzjoni, kull kunjett fih **3 doži ta' 0.3 mL**.
Doża waħda fiha 3 mikrogrammi raxtozinameran.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

Eċcipjenti: ALC-0315, ALC-0159, DSPC, kolesterol, trometamol, trometamol hydrochloride, sucrose,
ilma għall-injezzjonijiet

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

Konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
10 kunjetti b'aktar minn doża waħda

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Użu għal ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.



Skennja għal aktar informazzjoni.
www.comirnatyglobal.com

Qabel l-użu, iddilwi kull kunjett b'**1.1 mL** ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride.

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA**8. DATA TA' SKADENZA**

JIS (f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C)

Data ta' skadenza f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C:

(Massimu ta' 10 ġimħat. Ingassa d-data ta' skadenza ta' qabel.)

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŻEN

Wara li jiġi riċevut aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Terġax tpoġġi fil-friża.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa.

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM BŻONN**11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz, Il-Ġermanja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/1/20/1528/026

13. NUMRU TAL-LOTT

LOT

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA**15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU****16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE**

Il-ġustifikazzjoni biex ma jkunx inkluż il-Braille hija aċċettata.

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC

SN

NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN
TIKKETTA TAL-KUNJETT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI U MNEJN GHANDU JINGHATA

COMIRNATY Omicron XBB.1.5 3 µg konċentrat sterili
Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran
IM

2. METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

LOT

5. IL-KONTENUT SKONT IL-PIŻ, IL-VOLUM, JEW PARTI INDIVIDWALI

3 doži ta' **0.3 mL** wara d-dilwizzjoni

6. OHRAJN

Hin meta jintrema:

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni ghall-utent

Comirnaty 30 mikrogramma/doža dispersjoni ghall-injezzjoni Adulti u adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 tozinameran

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonali. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġdida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollok. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tirċievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tirċievi Comirnaty
3. Kif jingħata Comirnaty
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty u għalxiex jintuża

Comirnaty huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2.

Comirnaty 30 mikrogramma/doža dispersjoni ghall-injezzjoni jingħata lil adulti u adolexxenti b'età minn 12-il sena 'l fuq.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tipproduc i antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty ma fihx il-virus biex jiproduci l-immunità, ma jistax jagħtik COVID-19.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tirċievi Comirnaty

Comirnaty m'għandux jingħata

- jekk inti allerġiku għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek qabel ma tingħata dan il-vaċċin jekk:

- qatt kellek reazzjoni allerġika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta' kwalunkwe vaċċin ieħor jew wara li ngħatajt dan il-vaċċin fil-passat.
- qed thossok nervuż dwar il-proċess tat-tilqim jew jekk xi darba intlift minn sensik wara kwalunkwe injezzjoni b'l-abra.
- għandek marda severa jew infel-żejja b'deni għoli. Madankollu, tista' tieħu t-tilqima tiegħek

- jekk ikollok deni ħafif jew infezzjoni ħafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.
- għandek problema ta' ħruġ ta' demm, titbenġel malajr jew tuża mediċina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandek sistema immuni mdgħajfa, minħabba marda bħal infezzjoni bl-HIV jew mediċina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni tiegħek.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ffit jaem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iżgħar fl-eta. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbla mal-etagħejiet ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqghod attent għal sinjalji ta' mijokardite u perikardite, bħal qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġi fis-sider, u tfitħex attenzjoni medika immedjata jekk dawn iseħħu.

Bħal kull vaċċin, Comirnaty jista' ma jipproteġix b'mod shiħ lil dawk kollha li jirċevuh u mhux magħruf kemm ser iddu protett.

L-effikaċja ta' Comirnaty tista' tkun inqas f'nies li huma immunokompromessi. Jekk inti immunokompromess/a, tista' tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty. F'dawn il-każijiet, għandek tkompli tieħu prekawzjonijiet fiżiċi biex tħalli tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin tiegħek għandhom jiġu mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tiegħek.

Tfal

Comirnaty 30 mikrogramma/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi b'età minn 6 xhur 'il fuq u tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġebok irreferi għall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vaċċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Medicini oħra u Comirnaty

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tuża, użajt dan l-aħħar jew tista' xi mediċini oħra jew jekk riċentement irċevejt xi vacċin iehor.

Tqala u treddiġi

Jekk inti tqila jew taħseb li tista' tkun tqila għid lit-tabib, lill-infermier jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tirċievi dan il-vaċċin.

Comirnaty jista' jintuża waqt it-tqala. Ammont kbir ta' informazzjoni minn nisa tqal imlaqqma b'Comirnaty matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz effetti negattivi fuq it-tqala jew fuq it-tarbija tat-tweldi. Filwaqt li l-informazzjoni dwar l-effetti fuq it-tqala jew fuq it-tarbija tat-tweldi wara tilqim matul l-ewwel trimestru hija limitata, ma dehret l-ebda bidla fir-riskju ta' korriġment.

Comirnaty jista' jingħata waqt it-treddiġi.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uħud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettaww b'mod temporanju l-ħila tiegħek li ssuq jew thaddem magni. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma ssuq jew thaddem magni.

3. Kif jingħata Comirnaty

Comirnaty jingħata bħala injezzjoni ta' 0.3 mL go muskolu fin-naħha ta' fuq tad-driegħ tiegħek.

Inti ser tirċievi injezzjoni waħda, irrisspettivament jekk irċevejtx vaċċin tal-COVID-19 qabel.

Jekk kont imlaqqam qabel b'vaċċin tal-COVID-19, m'għandekx tirċievi doża ta' Comirnaty qabel mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doża riċenti.

Jekk inti immunokompromess/a, tista' tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vaċċin ieħor, Comirnaty jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhru f'kulhadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- sit tal-injezzjoni: uġiġħ, nefha
- għejja, uġiġħ ta' ras
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogħi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Uħud minn dawn l-effetti sekondarji kienu kemmxejn aktar frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena milli fl-adulti.

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- ħmura fis-sit tal-injezzjoni
- dardir, rimettar
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doża *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossox ma' tiflaħx, thossox dghajnejew b'nuqqas ta' enerġija/bi ngħas
- uġiġħ fid-dirghajn
- insomnja
- hakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allergiċi bħal raxx jew ġakk
- tnaqqis fl-apptit
- sturdament
- għaraq eċċessiv, għaraq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħha waħda tal-wiċċi tiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allergiċi bħal ħorriqja jew nefha fil-wiċċi

Effetti sekondarji rari hafna: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijokardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġħ fis-sider

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- reazzjoni allerġika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaċċin
- nefha fil-wiċċi (neħħa fil-wiċċi tista' sseħħ f'pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċi)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja' homor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit

- jew “bulls-eye” b’centru aħħmar skur imdawwar bi ċrieiki ħomor čari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnijm jew sensazzjoni ta’ xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emorraġija mestrwali qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta’ natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f’ dan il-fuljett. Tista’ wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta’ rappurtar nazzjonali mniżżla f’[Appendix V](#) u nkludi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista’ tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta’ din il-mediċina.

5. Kif tahżeen Comirnaty

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta’ meta tiskadi u l-użu u l-immaniġġar huwa maħsub ghall-professjonisti tal-kura tas-sahħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta’ meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta’ meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta’ dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friża f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa’ mid-dawl.

Il-vaccin se jiġi riċevut ffrizat f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut il-vaccin iffriżat jista’ jinhażen f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C jew f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C.

Kunjetti b’doża waħda: Meta jinhażnu ffriżati f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C, pakketti b’10 kunjetti b’doża waħda tal-vaċċin jistgħu jinhallu mis-silg f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew kunjetti individwali jistgħu jinhallu mis-silg f’temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti b’aktar minn doža waħda: Meta jinhażnu ffriżati f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C, pakketti b’10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinhallu mis-silg f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C għal 6 sīġħat jew kunjetti individwali jistgħu jinhallu mis-silg f’temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti li nhallu mis-silg: Ladarba jitneħha mill-friża, il-kunjett mhux miftuħ jista’ jinhażen u jiġi ttrasportat fil-frigħ f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta’ 10 ġimħat; dan m’għandux jaqbeż id-data ta’ meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta’ barra għandha tiġi mmarkata bid-data ta’ meta jiskadi l-ġidha jekk jinhażen f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinhall mis-silg, il-vaċċin ma jistax jerġa’ jiġi ffrizat.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinhallu jinhajnej għal massimu ta’ 12-il siegħa f’temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġjati f’kondizzjonijiet ta’ dawl tal-kamra.

Kunjetti miftuħha: Wara li l-kunjett jittaqqab għall-ewwel darba, aħżeen il-vaċċin f’temperatura ta’ 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sīġħat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat.

Tużax dan il-vaċċin jekk tinnota partċelli jew bidla fil-kulur.

Tarmix medicini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispizjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fi Comirnaty

- Is-sustanza attiva tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) hija msejħha tozinameran.
 - Kunjett b'doża waħda ikun fih doža waħda ta' 0.3 mL bi 30 mikrogramma ta' tozinameran kull wieħed.
 - Kunjett b'aktar minn doža waħda ikun fih 6 doži ta' 0.3 mL bi 30 mikrogramma ta' tozinameran kull wieħed.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma għall-injezzjonijiet

Kif jidher Comirnaty u l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9) improvdut f':

- Kunjett b'doża waħda ta' doža waħda f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħgieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik griżi li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju; jew
- Kunjett b'aktar minn doža waħda ta' 6 doži f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħgieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik griżi li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'doża waħda: 10 kunjetti

Daqsijiet tal-pakketti ta' kunjett b'aktar minn doža waħda: 10 kunjetti jew 195 kunjett

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja

Phone: +49 6131 9084-0

Fax: +49 6131 9084-2121

service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH

Kupferbergterrasse 17 - 19

55116 Mainz

Il-Ġermanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Rijksweg 12

Puurs-Sint-Amants, 2870

Il-Belġju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filial, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiale Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b' *mobile* biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-sahħha biss:

Agħti Comirnaty ġol-muskoli bhala doža waħda ta' 0.3 mL irrispettivament mill-istat ta' tilqim preċċenti tal-COVID-19.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Doži addizzjonalji jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijoloġiċi, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod čar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġgar qabel l-użu

Comirnaty għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-sahħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu **ghatu tal-plastik griż u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty 30 mikrogramma/doža dispersjoni ghall-injejjzjoni** (minn 12-il sena 'l fuq).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott ta' dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat dan għandu jinħall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinħallu mis-silg. Kun żgur li l-kunjetti nħallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
 - Kunjetti b'doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'doża waħda jista' jieħu sagħtejn biex jinħall mis-silg.
 - Kunjetti b'aktar minn doža waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'aktar minn doža waħda jista' jieħu 6 sigħat biex jinħall mis-silg.
- Meta ċċaqlaq il-kunjetti għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti individwali ffrizati jistgħu jinħallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C. Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħha f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.3 mL

- Qabel l-użu hallat bil-mod billi taqleb il-kunjetti ta' taħbi fuq għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Qabel thallat, id-dispersjoni li tkun inħalliet mis-silg jista' jkun fiha partiċelli amorf i opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ mingħajr l-ebda particelli viżżejjbli. Tużax il-vaċċin jekk ikun hemm particelli jew tibdil fil-kulur.
- Wara li thallat il-vaċċin għandu jidher bhala dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ mingħajr l-ebda particelli viżżejjbli. Tużax il-vaċċin jekk ikun hemm particelli jew tibdil fil-kulur.
- Iċċekkja jekk il-kunjett huwiex kunjett b'doża waħda inkella kunjett b'aktar minn doža waħda u segwi l-istruzzjonijiet applikabbli għall-immaniġġjar t'hawn taħbi:
 - Kunjetti b'doża waħda
 - Igħbed doža waħda ta' 0.3 mL tal-vaċċin.
 - Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
 - Kunjetti b'aktar minn doža waħda
 - Kunjetti b'aktar minn doža waħda fihom 6 doži ta' 0.3 mL kull waħda.
 - Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselha antisettika li tintuża darba u tintrema.
 - Igħbed 0.3 mL ta' Comirnaty.

Sabiex jingibdu 6 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk

jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex tingibed is-sitt doża minn kunjett wieħed.

- Kull doża għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doża šiħha ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Irregistra d-data/hin xierqa fuq il-kunjett. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat 12-il siegħa wara li l-kunjett ikun ittaqqab għall-ewwel darba.

Rimi

Kull fdal tal-prodott mediciinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

Comirnaty 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni Tfal minn 5 snin sa 11-il sena Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 tozinameran

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollu/ha t-tifel jew it-tifla tiegħek. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel it-tifel/tifla tiegħek jircievi/tirċievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għat-tifel/tifla tiegħek.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.
- Jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tirċievi Comirnaty
3. Kif jingħata Comirnaty
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty u għalxiex jintuża

Comirnaty huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2.

Comirnaty 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni jingħata lil tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tipproduc i antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty ma fihx il-virus biex jiproduci l-immunità, ma jistax jagħti COVID-19 lit-tifel jew lit-tifla tiegħek.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkmandazzjonijiet uffiċjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tirċievi Comirnaty

Comirnaty m'għandux jingħata

- jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek huwa/hija allergiku/a għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-medicina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jingħata/tingħata dan il-vaċċin jekk it-tifel/tifla tiegħek:

- qatt kellu/kellha reazzjoni allerġika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta'

- kwalunkwe vaċċin ieħor jew wara li ngħata/ingħatat dan il-vaċċin fil-passat.
- qed iħossu/iħossha nervuż/a dwar il-process tat-tilqim jew jekk xi darba intilef/intilfet minn sensihha wara kwalunkwe infezzjoni b'labra.
- għandu/għandha marda severa jew infezzjoni b'deni għoli. Madankollu, it-tifel/tifla tiegħek jista'/tista' jieħu/tiehu t-tilqima tiegħek jekk ikollu/ha deni ħafif jew infezzjoni ħafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.
- għandu/għandha problema ta' ħruġ ta' demm, jitbenġel/titbenġel malajr jew juža/tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandu/għandha sistema immuni mdghajfa, minħabba marda bħal infezzjoni bl-HIV jew medicina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppa fi żmien ffit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iżgħar fl-eta. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbla mal-etajiet ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqghod attent għal sinjal ta' mijokardite u perikardite, bħal qtuġħ ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġħ fis-sider, u tfittex attenzjoni medika immedjata jekk dawn iseħħu.

Bħal kull vacċin, Comirnaty jista' ma jipproteġix b'mod shiħl lil dawk kollha li jircēvuh u mhux magħruf kemm it-tifel/tifla ser idum/iddum protett/a.

L-effikacija ta' Comirnaty, tista' tkun aktar baxxa f'nies li huma immunokompromessi. Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, huwa/hija jista'/tista' tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty. F'dawn il-każijiet, it-tifel/tifla għandu/ha jkompli/tkompli jieħu/tieħu prekawzjonijiet fizċi biex tgħin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin it-tifel/tifla tiegħek għandhom jiġu mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tat-tifel/tifla tiegħek.

Tfal

Comirnaty 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-infezzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età ta' inqas minn 5 snin.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Għad-dettalji, jekk jogħġebok irreferi ghall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vaċċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Mediċini oħra u Comirnaty

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tat-tifel/tifla tiegħek jekk it-tifel/tifla tiegħek qed juža/tuża, uža/użat dan l-ahħar jew jista'/tista' juža/tuża xi mediċini oħra jew jekk riċementement irċieva/irċeviet xi vaċċin ieħor.

Tqala u treddiġ

Jekk it-tifla tiegħek hija tqila, għid lit-tabib, lill-infermier jew lill-ispiżjar tat-tifla tiegħek qabel it-tifla tiegħek tirċievi dan il-vaċċin.

Comirnaty jista' jintuża waqt it-tqala. Ammont kbir ta' informazzjoni minn nisa tqal imlaqqma b'Comirnaty matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietx effetti negattivi fuq it-tqala jew fuq it-tarbijsa tat-tweliż. Filwaqt li l-informazzjoni dwar l-effetti fuq it-tqala jew fuq it-tarbijsa tat-tweliż wara tilqim matul l-ewwel trimestru hija limitata, ma dehret l-ebda bidla fir-riskju ta' korriġment.

Comirnaty jista' jingħata waqt it-treddiġ.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uħud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettwaw b'mod temporanju l-ħila tat-tifel/tifla tiegħek li jhaddem/thaddem magni jew li jwettaq/twettaq attivitajiet bħal li jsuq/issuq rota. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma tkompli b'attivitajiet li jeħtieġu l-attenzjoni shiħa tat-tifel/tifla tiegħek.

3. Kif jingħata Comirnaty

Comirnaty jingħata wara d-dilwizzjoni bhala injezzjoni ta' 0.2 mL ġo muskolu fin-naħha ta' fuq tad-driegħ tat-tifel/tifla tiegħek.

It-tifel/tifla tiegħek ser jirċievi/tirċievi injezzjoni waħda, irrisspettivament minn jekk huwa/hija rċeviex/irċevietx vaċċin tal-COVID-19 qabel.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek kien/ kienet imlaqqam/imlaqqma qabel b'vaċċin tal-COVID-19, huwa/hija m'għandux/ix xirċievi/tirċievi doża ta' Comirnaty qabel mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doża riċenti.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, jista'/tista' jirċievi/tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vaċċin ieħor, Comirnaty jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- sit tal-injezzjoni: uġiġħ, nefha
- għejja, uġiġħ ta' ras
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- dardir, rimettar
- ħmura fis-sit tal-injezzjoni ('komuni hafna' fl-età ta' 5 snin sa 11-il sena)
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doża *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossok ma' tiflaħx, thossok dghajnejew b'nuqqas ta' energija/bi ngħas
- uġiġħ fid-dirghajn
- insomnja
- ħakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allergiċi bħal raxx jew ħakk
- tnaqqis fl-apptit
- sturdament
- għaraq eċċessiv, għaraq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħha waħda tal-wiċċi tiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allergiċi bħal ħorriqija jew nefha fil-wiċċi

Effetti sekondarji rari hafna: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijokardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġi fis-sider

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- reazzjoni allergika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaċċin
- nefha fil-wiċċ (nefha fil-wiċċ tista' sseħħ f-pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċ)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja ħomor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit jew “bulls-eye” b’ċentru aħmar skur imdawwar bi ċrieiki ħomor čari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnim jew sensazzjoni ta’ xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emorraġija mestrwali qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta’ natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta’ rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendix V](#) u nkludi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta’ din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta’ meta tiskadi u l-użu u l-immaniġġar huwa maħsub għall-professjonisti tal-kura tas-sahħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta’ meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta’ meta tiskadi tirreferi għall-ahħar għurnata ta’ dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friža f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa’ mid-dawl.

Il-vaċċin se jiġi riċevut ffriżat f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut vaċċin ifriżat jista’ jinhażen f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C jew f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C.

Meta jinhażnu ffriżati f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C, pakketti b’10 kunjetty tal-vaċċin jistgħu jinhallu mis-silg f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C għal 4 sīghat jew kunjetty individwali jistgħu jinhallu f’temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Ladarba jitneħħha mill-friža, il-kunjetti mhux miftuħ jista’ jinhażen u jiġi ttrasportat fi frigġ f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta’ 10 ġimħat; dan m’għandux jaqbeż id-data ta’ meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta’ barra għandha tiġi mmarkata bid-data l-ġdidha li fiha għandu jintrema jekk jinhażen f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinhall mis-silg, il-vaċċin ma jistax jiġi ffriżat mill-ġdid.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinhażnu għal massimu ta’ 12-il siegħa f’temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġjati f’kondizzjonijiet ta’ dawl tal-kamra.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen il-vacċin f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sigħat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Arm i kwalunkwe vaċċin mhux użat.

Tużax dan il-vacċin jekk tinnota partiċelli fid-dilwizzjoni jew bidla fil-kulur.

Tarmix mediciċini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediciċini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Comirnaty

- Is-sustanza attiva tal-Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) hija msejħa tozinameran. Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 10 doži ta' 0.2 mL b'10 mikrogrammi ta' tozinameran kull wieħed.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma ghall-injezzjonijiet

Kif jidher Comirnaty u l-kontenut tal-pakkett

Il-vacċin huwa dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9) ipprovdut f'kunjett b'aktar minn doža waħda ta' 10 doži f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħgieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik oranġġo li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju.

Daqsijiet tal-pakkett: 10 kunjetti jew 195 kunjett

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja

Phone: +49 6131 9084-0

Fax: +49 6131 9084-2121

service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH

Kupferbergterrasse 17 --19

55116 Mainz

Il-Ġermanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Rijksweg 12

Puurs-Sint-Amants, 2870

Il-Belġju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filial, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b' *mobile* biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha biss:

Agħti Comirnaty ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bhala doża waħda ta' 0.2 mL irrispettivament mill-istat ta' tilqim preċċidenti tal-COVID-19.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doża reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Doži addizzjonali jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod čar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġgar qabel l-użu

Comirnaty għandu jiġi ppreparat minn professorist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifika li l-kunjett għandu **ghatu tal-plastik oranġjo u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni** (tfal minn 5 snin sa 11-il sena).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat għandu jinhall mis-silġ qabel l-użu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silġ; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu 4 sīħat biex jinhall mis-silġ. Kun cert li l-kunjetti jkunu nħallu kompletament mis-silġ qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffrizati jistgħu jinhallu mis-silġ għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silġ jistgħu jiġi mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silġ jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silġ jista' jkun fiha particelli amorfi opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silġ għandha tīgħi dilwita fil-kunjett originali tagħha b'**1.3 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tneħħi l-labram mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 1.3 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojta.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bhala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda particelli viżżejjibbi. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kultur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġu mmarkati bid-data u l-ħin xierqa ta' meta għandhom jintremew.
- **Wara d-dilwizzjoni**, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uža fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffriżax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi frigg, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-użu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fi 2.6 mL li minnhom jistgħu jingħibdu 10 doži ta' 0.2 mL.

- Bl-užu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Igbed 0.2 mL ta' Comirnaty għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.
Sabiex jingibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex jingibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža šiħha ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott mediciinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni Trabi u tfal minn 6 xhur sa 4 snin Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 tozinameran

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollu/ha t-tifel jew it-tifla tiegħek. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel it-tifel/tifla tiegħek jircievi/tirċievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għat-tifel/tifla tiegħek.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.
- Jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tirċievi Comirnaty
3. Kif jingħata Comirnaty
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty u għalxiex jintuża

Comirnaty huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2.

Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni jingħata lil trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tipproduc i antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty ma fihx il-virus biex jiproduci l-immunità, ma jistax jagħti COVID-19 lit-tifel jew lit-tifla tiegħek.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkmandazzjonijiet ufficjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tirċievi Comirnaty

Comirnaty m'għandux jingħata

- jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek huwa/hija allergiku/a għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jingħata/tingħata dan il-vaċċin jekk it-tifel/tifla tiegħek:

- qatt kellu/kellha reazzjoni allerġika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta' kwalunkwe vaċċin ieħor jew wara li ngħata/ingħata dan il-vaċċin fil-passat.

- qed iħossu/iħossha nervuż/a dwar il-proċess tat-tilqim jew jekk xi darba intilef/intilfet minn sensih/ha wara kwalunkwe infezzjoni b'labra.
- għandu/għandha marda severa jew infezzjoni b'deni ġholi. Madankollu, it-tifel/tifla tiegħek jista'/tista' jieħu/tieħu t-tilqima tiegħek jekk ikollu/ha deni ħafif jew infezzjoni ħafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal rih.
- għandu/għandha problema ta' ħruġ ta' demm, jitbengel/titbengel malajr jew juža/tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandu/għandha sistema immuni mdghajfa, minħabba marda bħal infezzjoni bl-HIV jew mediciċina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppa fi żmien ffit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iżgħar fl-età. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbla mal-etajet ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jehtieg appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqgħod attent għal sinjalji ta' mijokardite u perikardite, bħal qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġi fis-sider, u tfitħex attenzjoni medika immedjata jekk dawn isehħu.

Bħal kull vaċċin, Comirnaty jista' ma jipproteġix b'mod shiħ lil dawk kollha li jirċevuh u mhux magħruf kemm it-tifel/tifla ser idum/iddum protett/a.

L-effikaċja ta' Comirnaty, tista' tkun aktar baxxa f'nies li huma immunokompromessi. Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, huwa/hija jista'/tista' tircievi doži addizzjonali ta' Comirnaty. F'dawn il-każijiet, it-tifel/tifla għandu/ha jkompli/tkompli jieħu/tieħu prekawzjonijiet fiziċi biex tgħin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni vicin it-tifel/tifla tiegħek għandhom jiġu mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tat-tifel/tifla tiegħek.

Tfal

Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-infezzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġgbok irreferi ghall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vaċċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Mediċini oħra u Comirnaty

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tat-tifel/tifla tiegħek jekk it-tifel/tifla tiegħek qed juža/tuża, uža/użat dan l-ahħar jew jista'/tista' juža/tuża xi medicini oħra jew jekk riċentement irċieva/irċeviet xi vaċċin ieħor.

Tqala u treddiġ

Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-infezzjoni mħuwiex maħsub għal individwi li għandhom aktar minn 5 snin.

Għal dettalji dwar l-użu f'individwi b'età ta' aktar minn 5 snin, jekk jogħġgbok irreferi ghall-Fuljett ta' Tagħrif ta' formulazzjonijiet oħra.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uħud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbi) jistgħu jaffettaww b'mod temporanju l-hila tat-tifel/tifla tiegħek li jhaddem/thaddem magni jew li jwettaq/twettaq attivitajiet bħal li jsuq/issuq rota. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma tkompli b'attivitàajiet li jeħtieġ l-attenzjoni shiħa tat-tifel/tifla tiegħek.

3. Kif jingħata Comirnaty

Jekk it-tarbija tiegħek għandha età minn 6 xhur sa inqas minn 12-il xahar, huwa/hija ser jingħata/tingħata Comirnaty wara d-dilwizzjoni bhala injezzjoni ta' 0.2 mL ġo muskolu fil-koxxa. Jekk it-tarbija jew tifel/tifla tiegħek għandu/ha età ta' sena jew aktar, huwa/hija ser jingħata/tingħata Comirnaty wara d-dilwizzjoni bhala injezzjoni ta' 0.2 mL f'muskolu fil-koxxa jew f'muskolu fin-naħha ta' fuq tad-driegħ.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ma lestiex/lestietx kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 jew ma kienx/kinitx infettat/a bil-COVID-19 fil-passat, it-tifel/tifla tiegħek ser jirċievi/tirċievi massimu ta' 3 injezzjonijiet (in-numru totali ta' doži meħtieġa bhala kors primarju). Huwa rakkommandat li tirċievi t-tieni doža 3 ġimħat wara l-ewwel doža segwita mit-tielet doža mill-inqas 8 ġimħat wara t-tieni doža biex jittlest l-kors primarju.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek lesta kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 qabel jew kellu/ha l-COVID-19, it-tifel/tifla tiegħek ser jirċievi/tirċievi injezzjoni waħda. Jekk it-tifel/tifla tiegħek kien/kienet imlaqqam/imlaqqma qabel b'vaċċin tal-COVID-19, it-tifel/tifla tiegħek m'għandux/hiex jirċievi/tirċievi doža ta' Comirnaty qabel mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža riċenti.

Jekk tifel/tifla tiegħek jagħlqu 5 snin bejn id-doži tagħhom waqt il-kors primarju, huwa/hija għandhu/ha jkompli/tkompli l-kors primarju fl-istess livell tad-doža ta' 3 mikrogrammi.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, jista'/tista' jirċievi/tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty.

Bidla ma' tilqim ieħor

It-tifel/tifla tiegħek jista'/tista' jirċievi/tirċievi Comirnaty, Comirnaty Original/Omicron BA.4.5, jew Comirnaty Omicron XBB.1.5 (jew taħlita) għall-kors primarju. It-tifel/tifla tiegħek m'għandux/hiex jirċievi/tirċievi aktar min-numru totali ta' doži meħtieġa bhala kors primarju. It-tifel/tifla tiegħek għandu/ha jingħata/tingħata l-kors primarju darba biss.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbi

Bħal kull vaċċin ieħor, Comirnaty jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhru f'kulhadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- irritabilità (6 xhur sa < sentejn)
- sit tal-injezzjoni: uġiġħ/sensittivită, nefħa
- għeja, uġiġħ ta' ras
- ġedla ta' ngħas (6 xhur sa < sentejn)
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- dardir, rimettar
- ħmura fis-sit tal-injezzjoni ('komuni hafna' fl-ġebla ta' 6 xhur sa 11-il sena)
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doža *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossox ma' tiflaħx, thossox dghajnejew b'nuqqas ta' enerġija/bi ngħas
- uġiġħ fid-dirghajn
- insomnja

- hakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allerġici bħal raxx ('komuni' fl-ġebla ta' 6 xhur sa < sentejn) jew hakk tnaqqis fl-apptit ('komuni ħafna' fl-ġebla ta' 6 xhur sa < sentejn)
- sturdament
- għaraq eċċessiv, għaraq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettaww sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħha waħda tal-wiċċi tiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allerġici bħal ħorriqja jew nefha fil-wiċċi

Effetti sekondarji rari ħafna: jistgħu jaffettaww sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijokardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġi fis-sider

Mħux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- reazzjoni allerġika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vacċin
- nefha fil-wiċċi (nefha fil-wiċċi tista' sseħħ f'pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċi)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja ħomor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit jew "bulls-eye" b'ċentru aħmar skur imdawwar bi ċieki ħomor čari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnimm jew sensazzjoni ta' xi ħaġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emorraġija mestrwal qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendix V](#) u nkludi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tīgi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta' meta tiskadi u l-użu u l-immaniġgar huwa maħsub ghall-professjonisti tal-kura tas-saħħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-ahħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Il-vacċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut vaċċin iffrizat jista' jinħażu f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Ladarba jitneħħa mill-friża, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen u jiġi ttrasportat fi friġġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta' 10 ġimħat; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta' barra għandha tiġi mmarkata bid-data l-ġdida li fiha għandu jintrema jekk jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinħall mis-silġ, il-vaċċin ma jistax jiġi ffriżat mill-ġdid.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħa jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silġ jistgħu jiġu mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen il-vaċċin f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat.

Tużax dan il-vaċċin jekk tinnota partiċelli fid-dilwizzjoni jew bidla fil-kulur.

Tarmix medicini mal-ilma tad-drañaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispizjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fi Comirnaty

- Is-sustanza attiva tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) hija msejħha tozinameran. Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 10 doži ta' 0.2 mL bi 3 mikrogrammi ta' tozinameran kull wieħed.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma għall-injezzjonijiet

Kif jidher Comirnaty u l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9) ipprovdut f'kunjett b'aktar minn doža waħda ta' 10 doži f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieġ tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik marun li jitneħħa b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju.

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja

Phone: +49 6131 9084-0

Fax: +49 6131 9084-2121

service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH

Kupferbergterrassse 17 -19

55116 Mainz

Il-Ġermanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV
Rijksweg 12
Puurs-Sint-Amants, 2870
Il-Belġju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filial, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b'mobile biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Ägenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss ghall-professjonisti tal-kura tas-sahha biss:

Jekk it-tifel/tifla ma lestiex/lestietx kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 jew ma kienx/kinitx infettat/a b'SARS-CoV-2 fil-passat, agħti Comirnaty ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bhala kors primarju ta' massimu ta' 3 doži (in-numru totali ta' doži meħtieġa bhala kors primarju) (0.2 mL kull waħda); it-tieni doża mogħtija 3 ġimħat wara l-ewwel doża segwita mit-tielet doża mill-inqas 8 ġimħat wara t-tieni doża biex jitlesta l-kors primarju.

Jekk it-tifel/tifla lesta kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 qabel, jew għandu/ha storja medika ta' infezzjoni preċedenti b'SARS-CoV-2, agħti Comirnaty ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni ta' doža waħda ta' 0.2 mL. Jekk l-individwu kien imlaqqam qabel b'vaċċin tal-COVID-19, l-individwu għandu jirċievi doża ta' Comirnaty mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doża riċenti.

Doži addizzjonali jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejeb it-traċċabilità tal-prodotti mediciinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod čar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty għandu jiġi ppreparat minn professorist tal-kura tas-sahha permezz ta' teknika asettika biex tiġi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik marun u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni** (trabi u tfal minn 6 xħur sa' 4 snin).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat għandu jinħall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffriżati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambient b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinħallu mis-silg; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu sagħtejn biex jinħall mis-silg. Kun cert li l-kunjetti jkunu nhallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuha jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffriżati jistgħu jinħallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silg jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silg jista' jkun fiha partiċelli amorf opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silg għandha tiġi dilwita fil-kunjett originali tagħha b'**2.2 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tneħħi l-labru mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 2.2 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojta.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bhala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżżejjeb. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kulur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġi mmarkati bid-**data u l-hin xierqa ta' meta għandhom jintremew.**

- **Wara d-dilwizzjoni**, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uža fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffriżax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi frigġ, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-užu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 2.6 mL li minnhom jistgħu jingibdu 10 doži ta' 0.2 mL.
- Bl-užu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Igbed 0.2 mL ta' Comirnaty għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin.
Sabiex jingibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex jingibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža sħiħa ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolbu l-liġijiet lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni ghall-utent

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma)/doża dispersjoni ghall-injezzjoni Adulti u adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 tozinameran/famtozinameran

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollok. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tirċievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tirċievi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
3. Kif jingħata Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u għalxiex jintuża

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2. Dan jingħata lil adulti u adolexxenti b'età minn 12-il sena 'l fuq.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tipproduc i antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ma fihx il-virus biex jiproduci l-immunità, ma jistax jagħtik COVID-19.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkmandazzjonijiet uffiċjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tirċievi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 m'għandux jingħata

- jekk inti allerġiku għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek qabel ma tingħata dan il-vaċċin jekk:

- qatt kellek reazzjoni allerġika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta' kwalunkwe vaċċin iehor jew wara li nghatajt dan il-vaċċin fil-passat.
- qed thossok nervuż dwar il-proċess tat-tilqim jew jekk xi darba intlift minn sensik wara kwalunkwe injezzjoni b'labra.
- għandek marda severa jew infel-żejja b'deni għoli. Madankollu, tista' tieħu t-tilqima tiegħek jekk ikollok deni ħafif jew infel-żejja ħafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.

- għandek problema ta' ħruġ ta' demm, titbenġel malajr jew tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandek sistema immuni mdgħajfa, minħabba marda bħal infezzjoni bl-HIV jew medicina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni tiegħek.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ffit jaem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iżgħar fl-età. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbla mal-etajiet ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jehtieġu appogġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqghod attent għal sinjal ta' mijokardite u perikardite, bħal qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġi fis-sider, u tfitħex attenzjoni medika immedjata jekk dawn iseħħu.

Bħal kull vacċin, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' ma jipproteġix b'mod shiħ lil dawk kollha li jirċevuh u mhux magħruf kemm ser iddum protett.

L-effikċja ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 tista' tkun inqas f'nies li huma immunokompromessi. Jekk inti immunokompromess/a, tista' tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'dawn il-każijiet, għandek tkompli tieħu prekawzjonijiet fiżiċi biex tgħin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin tiegħek għandhom jiġu mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tiegħek.

Tfal

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma)/doża koncentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi b'età minn 6 xhur 'il fuq u tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġebok irreferi għall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vacċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Medicini oħra u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tuża, użajt dan l-ahħar jew tista' tuża xi medicini oħra jew jekk riċementement irċevejt xi vaċċin ieħor.

Tqala u treddiġ

Jekk inti tqila jew taħseb li tista' tkun tqila għid lit-tabib, lill-infermier jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tirċievi dan il-vacċin.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-tqala. Madankollu, ammont kbir ta' informazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz effetti negattivi fuq it-tqala jew fuq it-tarbija tat-tweliż. Filwaqt li l-informazzjoni dwar l-effetti fuq it-tqala jew fuq it-tarbija tat-tweliż wara tilqim matul l-ewwel trimestru hija limitata, ma dehret l-ebda bidla fir-riskju ta' korriġment. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-tqala.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-treddiġ. Madankollu, mhux mistennija effetti fuq it-tarbija tat-tweliż/tarbija li qed tiġi mreddgħa. *Data* minn nisa li kienu qed ireddgħu wara li kienu mlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-tweliż/trabi mredda'. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-treddiġ.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uhud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettwaw b'mod temporanju l-hila tiegħek li ssuq jew thaddem magni. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma ssuq jew thaddem magni.

3. Kif jingħata Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jingħata bħala injezzjoni ta' 0.3 mL ġo muskolu fin-naħha ta' fuq tad-driegħ tiegħek.

Inti ser tirċievi injezzjoni waħda, irrispettivament jekk irčevejtx vaċċin tal-COVID-19 qabel.

Jekk kont imlaqqam qabel b'vaċċin tal-COVID-19, m'għandekx tirċievi doža ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 qabel mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doža riċenti.

Jekk inti immunokompromess/a, tista' tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vaċċin ieħor, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulħadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- sit tal-injezzjoni: uġiġħ, nefha
- għeja, uġiġħ ta' ras
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogħi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Uhud minn dawn l-effetti sekondarji kienu kemmxejn aktar frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena milli fl-adulti.

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- ħmura fis-sit tal-injezzjoni
- dardir, rimettar
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doža *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossok ma' tiflaħx, thossok dghajnejew b'nuqqas ta' enerġija/bi ngħas
- uġiġħ fid-dirġħajn
- insomnja
- ħakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allergiċi bħal raxx jew ħakk
- tnaqqis fl-apptit
- sturdament
- gharaq eċċessiv, gharaq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħha waħda tal-wiċċ tiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allergiċi bħal ħorriqija jew nefha fil-wiċċ

Effetti sekondarji rari hafna: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijkardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġi fis-sider

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- reazzjoni allergika severa
- neħha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaċċin
- neħha fil-wiċċ (neħha fil-wiċċ tista' sseħħ f-pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċ)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja ħomor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit jew "bulls-eye" b'ċentru aħmar skur imdawwar bi ċieki ħomor čari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnim jew sensazzjoni ta' xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnejis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emorraġija mestrwali qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżeż f'[Appendix V](#) u nkludi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tigi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurta ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta' meta tiskadi u l-użu u l-immaniġġar huwa mahsub għall-professjonisti tal-kura tas-sahħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-ahħar għurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friža f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Il-vaċċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut il-vaċċin iffriżat jista' jinhażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Kunjetti b'doża waħda: Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'doża waħda tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħnejn jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda: Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 6 sīghat jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti li nhallu mis-silg: Ladarba jitneħha mill-friža, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen u jiġi ttrasportat fil-frigħ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta' 10 ġimgħat; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta' barra għandha tigi mmarkata bid-data ta' meta jiskadi l-ġdidha jekk jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinħall mis-silg, il-vaċċin ma jistax jerġa' jiġi ffriżat.

Qabel l-užu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nħallu mis-silġ jistgħu jiġu mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Kunjetti miftuħha: Wara li l-kunjett jittaqqab għall-ewwel darba, aħżeen il-vaċċin f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat.

Tużax dan il-vaċċin jekk tinnota partiċelli jew bidla fil-kulur.

Tarmix medicini mal-ilma tad-drañaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispizjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

- Is-sustanzi attivi tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) huma msejħha tozinameran u famtozinameran.
 - Kunjett b'doża waħda ikun fih doža waħda ta' 0.3 mL bi 15-il mikrogramma ta' tozinameran (Original) u 15-il mikrogramma ta' famtozinameran (Omicron BA.4-5) f'kull doža.
 - Kunjett b'aktar minn doža waħda ikun fih 6 doži ta' 0.3 mL bi 15-il mikrogramma ta' tozinameran (Original) u 15-il mikrogramma ta' famtozinameran (Omicron BA.4-5) f'kull doža.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma għall-injezzjonijiet

Kif jidher Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa dispersjoni ta' lewnej abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 – 7.9) ipprovdut f':

- Kunjett b'doża waħda ta' doža waħda f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik griżi li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju; jew
- Kunjett b'aktar minn doža waħda ta' 6 doži f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik griżi li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'doża waħda: 10 kunjetti

Daqsijiet tal-pakketti ta' kunjetti b'aktar minn doža waħda: 10 kunjetti jew 195 kunjett

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja

Phone: +49 6131 9084-0

Fax: +49 6131 9084-2121

service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH
Kupferbergterrassse 17 - 19
55116 Mainz
Il-Germanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV
Rijksweg 12
Puurs-Sint-Amants, 2870
Il-Belgju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filial, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiale Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b'mobile biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenċija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha biss:

Aqli Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ġol-muskoli bhala doża waħda ta' 0.3 mL irrispettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jingħata mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doża reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Doži addizzjonali jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijologici, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġi rekordjati b'mod ċar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġgar qabel l-użu

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu għatu tal-plastik griż u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (15/15 mikrogramma)/doża dispersjoni għall-injezzjoni (minn 12-il sena 'l fuq).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott iehor fuq it-tikketta, jekk jogħibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott ta' dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat dan għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffriżati għandhom jiġi ttrasferiti għal ambient b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg. Kun żgur li l-kunjetti nħallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
 - Kunjetti b'doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'doża waħda jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silg.
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'aktar minn doża waħda jista' jieħu 6 sīgħat biex jinhall mis-silg.
- Meta ċċaqlaq il-kunjetti għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C;** dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti individwali ffriżati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuh jiġi jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.3 mL

- Qabel l-użu ħallat bil-mod billi taqleb il-kunjetti ta' taħt fuq għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Qabel thallat, id-dispersjoni li tkun inhallet mis-silg jista' jkun fiha partiċelli amorfi opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- Wara li thallat il-vaċċin għandu jidher bħala dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżżeppi. Tużax il-vaċċin jekk ikun hemm partiċelli jew tibdil fil-kulur.
- Iċċekkja jekk il-kunjett huwiex kunjett b'doża waħda inkella kunjett b'aktar minn doża waħda u segwi l-istruzzjonijiet applikabbli għall-immaniġġjar t'hawn taħt:
 - Kunjetti b'doża waħda
 - Igħbed doża waħda ta' 0.3 mL tal-vaċċin.
 - Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.

- Kunjetti b'aktar minn doža waħda
 - Kunjetti b'aktar minn doža waħda fihom 6 doži ta' 0.3 mL kull waħda.
 - Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintuża darba u tintrema.
 - Igħbed 0.3 mL ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5.
- Sabiex jingibdu 6 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex tingħibed is-sitt doža minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vaċċin.
 - Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža shiħa ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
 - Irregistra d-data/ħin xierqa fuq il-kunjett. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat 12-il siegħa wara li l-kunjett ikun ittaqqab għall-ewwel darba.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

**Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni
għall-injezzjoni**

**Tfal minn 5 snin sa 11-il sena
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran/famtozinameran**

▼ Dan il-prodott mediciinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonali. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollu/ha t-tifel jew it-tifla tiegħek. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel it-tifel/tifla tiegħek jircievi/tirċievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għat-tifel/tifla tiegħek.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.
- Jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tirċievi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
3. Kif jingħata Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif tahzen Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u għalxiex jintuża

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2. Dan jingħata lil tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tipproduċi antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ma fihx il-virus biex jiproduċi l-immunità, ma jistax jaġhti COVID-19 lit-tifel jew lit-tifla tiegħek.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet ufficjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tirċievi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 m'għandux jingħata

- jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek huwa/hija allergiku/a għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediciċina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jingħata/tingħata dan il-vaċċin jekk it-tifel/tifla tiegħek:

- qatt kellu/kellha reazzjoni allergika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta'

- kwalunkwe vaċċin ieħor jew wara li ngħata/ingħatat dan il-vaċċin fil-passat.
- qed iħossu/iħossha nervuż/a dwar il-process tat-tilqim jew jekk xi darba intilef/intilfet minn sensihha wara kwalunkwe infezzjoni b'labra.
- għandu/għandha marda severa jew infezzjoni b'deni għoli. Madankollu, it-tifel/tifla tiegħek jiġi tista' jieħu/tiehu t-tilqima jekk ikollu/ha deni ħafif jew infezzjoni ħafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.
- għandu/għandha problema ta' ħruġ ta' demm, jitbenġel/titbenġel malajr jew juža/tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandu/għandha sistema immuni mdghajfa, minħabba marda bħal infezzjoni bl-HIV jew medicina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppa fi żmien ftit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iżgħar fl-eta. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbila mal-etajiet ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqghod attent għal sinjal ta' mijokardite u perikardite, bħal qтуġħ ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġħ fis-sider, u tfittex attenzjoni medika immedjata jekk dawn iseħħu.

Bħal kull vacċin, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' ma jipproteġix b'mod shiħ lil dawk kollha li jirċevuh u mhux magħruf kemm it-tifel/tifla ser idum/iddum protett/a.

L-effikċja ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 tista' tkun aktar baxxa f'nies li huma immunokompromessi. Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, huwa/hija jiġi tista' jirċievi/tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'dawn il-każijiet, it-tifel/tifla għandu/ha jkompli/thompli jieħu/tiehu prekawzjonijiet fizċi biex tgħin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin it-tifel/tifla tiegħek għandhom jiġi mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tat-tifel/tifla tiegħek.

Tfal

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni għall-infezzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età ta' inqas minn 5 snin.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Għad-dettalji, jekk jogħġibok irreferi għall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vaċċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Mediċini oħra u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tat-tifel/tifla tiegħek jekk it-tifel/tifla tiegħek qed juža/tuża, uža/użat dan l-aħħar jew jista' tista' juža/tuża xi mediċini oħra jew jekk riċentement irċieva/irċeviet xi vaċċin ieħor.

Tqala u treddiġ

Jekk it-tifla tiegħek hija tqila, għid lit-tabib, lill-infermier jew lill-ispiżjar tat-tifla tiegħek qabel it-tifla tiegħek tirċievi dan il-vaċċin.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-tqala. Madankollu, ammont kbir ta' informazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz effetti negattivi fuq it-tqala jew fuq it-tarbijsa tat-tweliż. Filwaqt li l-informazzjoni dwar l-effetti fuq it-tqala jew fuq it-tarbijsa tat-tweliż wara tilqim matul l-ewwel trimestru hija limitata, ma dehret l-ebda bidla fir-riskju ta' korriġment. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-tqala.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-užu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-treddigh. Madankollu, mhux mistennija effetti fuq it-tarbijs tat-twelid/tarbijs li qed tigi mreddgħha. *Data* minn nisa li kienu qed ireddgħu wara li kienu mlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi mredda'. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-treddigh.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uħud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettwaw b'mod temporanju l-ħila tat-tifel/tifla tiegħek li jħaddem/thaddem magni jew li jwettaq/twettaq attivitajiet bħal li jsuq/issuq rota. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma tkompli b'attivitajiet li jeħtieġ l-attenzjoni shiħa tat-tifel/tifla tiegħek.

3. Kif jingħata Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jingħata wara d-dilwizzjoni bhala injezzjoni ta' 0.2 mL ġo muskolu fin-naħha ta' fuq tad-driegħ tat-tifel/tifla tiegħek.

It-tifel/tifla tiegħek ser jirċieci/tirċievi injezzjoni waħda, irrisspettivament jekk irċeviex/irċevietx vaccin tal-COVID-19 qabel.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek kien(et) imlaqqam/imlaqqma qabel b'vaċċin tal-COVID-19, m'għandux/hiex jirċievi/tirċievi doża ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 qabel mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doża riċenti.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, huwa/hija jista' /tista' jirċievi/tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-užu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vaċċin ieħor, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd.

Effetti sekondarji komuni ħafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- sit tal-injezzjoni: uġiġħ, nefha
- għeja, uġiġħ ta' ras
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- dardir, rimettar
- ħmura fis-sit tal-injezzjoni ('komuni ħafna' fl-ġebla ta' 5 snin sa 11-il sena)
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doża *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossok ma' tiflaħx, thossok dghajnejew b'nuqqas ta' energija/bi ngħas
- uġiġħ fid-dirghajn
- insomnja
- ħakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allergiċi bħal raxx jew ħakk
- tnaqqis fl-apptit

- sturdament
- ġħaraq eċċessiv, ġħaraq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħha waħda tal-wiċċ tiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allerġiċi bħal ħorriqja jew nefha fil-wiċċ

Effetti sekondarji rari ħafna: jistgħu jaffettaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijkardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġi fis-sider

Mħux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- reazzjoni allerġika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vacċin
- nefha fil-wiċċ (nefha fil-wiċċ tista' sseħħ f' pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċ)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja' homor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit jew "bulls-eye" b'centru aħmar skur imdawwar bi ċieki homor ċari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnim jew sensazzjoni ta' xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emoragijsa mestrwali qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinu serji u kienu ta' natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendix V](#) u nkludi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tīgi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta' meta tiskadi u l-użu u l-immaniġġar huwa maħsub ghall-professionisti tal-kura tas-saħħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Il-vacċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut vaċċin iffriżat jista' jinħażu f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vacċin jistgħu jinħallu mis-silġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 4 sīghat jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Ladarba jitneħha mill-friża, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażu u jiġi ttrasportat fi frigg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta' 10 gimħiġ; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta' barra għandha tīgi mmarkata bid-data l-ġdidha li fiha għandu

jintrema jekk jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinħall mis-silg, il-vacċin ma jistax jiġi ffriżat mill-ġdid.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġu mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen il-vacċin f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Arm kwalunkwe vaċċin mhux użat.

Tużax dan il-vacċin jekk tinnota particelli fid-dilwizzjoni jew bidla fil-kulur.

Tarmix medicini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

- Is-sustanzi attivi tal-Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) huma msejħha tozinameran u famtozinameran. Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 10 doži ta' 0.2 mL b'5 mikrogrammi ta' tozinameran (Original) u 5 mikrogrammi ta' famtozinameran (Omicron BA.4-5) f'kull doža.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma għall-injejjzonijiet

Kif jidher Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u l-kontenut tal-pakkett

Il-vacċin huwa dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9) ipprovdut f'kunjett b'aktar minn doža waħda ta' 10 doži f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħgieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik orangżo li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju.

Daqsijiet tal-pakkett: 10 kunjetti jew 195 kunjett
Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja

Phone: +49 6131 9084-0

Fax: +49 6131 9084-2121

service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH

Kupferbergterrasse 17 - 19

55116 Mainz

Il-Ġermanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV
Rijksweg 12
Puurs-Sint-Amants, 2870
Il-Belġju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filial, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b'mobile biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-sahħha biss:

Aġħi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bhala doża waħda ta' 0.2 mL irrispettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jingħata mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doża reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Doži addizzjonalji jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti mediciinali bijologiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod ċar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-sahħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu **ghatu tal-plastik oranġo** u li **l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni ghall-injezzjoni** (tfal minn 5 snin sa 11-il sena).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat għandu jinħall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinħallu mis-silg; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu 4 sigħat biex jinħall mis-silg. Kun cert li l-kunjetti jkunu nħallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħha jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffrizati jistgħu jinħallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħha jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silg jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silg jista' jkun fiha partiċelli amorfi opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silg għandha tīgħi dilwita fil-kunjett oriġinali tagħha b'**1.3 mL ta' soluzzjoni ghall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tneħħi l-labro mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 1.3 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojt.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bhala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżżejjeb. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kultur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġu mmarkati bid-data u **l-hin xierqa ta' meta għandhom jintremew**.
- **Wara d-dilwizzjoni**, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uża fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffrizax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi frigg, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-użu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fi 2.6 mL li minnhom jistgħu jingħibdu 10 doži ta' 0.2 mL.

- Bl-užu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Igbed 0.2 mL ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Sabiex jingibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex jingibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža šiħha ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott mediciinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-užu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħiġiet lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni ghall-utent

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doża dispersjoni ghall-injezzjoni Tfal minn 5 snin sa 11-il sena Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 tozinameran/famtozinameran

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonali. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollu/ha t-tifel jew it-tifla tiegħek. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel it-tifel/tifla tiegħek jircievi/tircievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għat-tifel/tifla tiegħek.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.
- Jekk it-tifel/tifla tiegħek ikollu/jkollha xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel/tifla tiegħek jircievi/tircievi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
3. Kif jingħata Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u għalxiex jintuża

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2. Dan jingħata lil tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tiproduċi antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ma fihx il-virus biex jiproduċi l-immunità, ma jistax jagħti COVID-19 lit-tifel jew lit-tifla tiegħek.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tircievi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 m'għandux jingħata

- jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek huwa/hija allergiku/a għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jingħata/tingħata dan il-vaċċin jekk it-tifel/tifla tiegħek:

- qatt kellu/kellha reazzjoni allerġika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta' kwalunkwe vaċċin ieħor jew wara li ngħata/ingħata dan il-vaċċin fil-passat.

- qed iħossu/iħossha nervuż/a dwar il-proċess tat-tilqim jew jekk xi darba intilef/intilfet minn sensih/ha wara kwalunkwe infezzjoni b'labra.
- għandu/għandha marda severa jew infezzjoni b'deni għoli. Madankollu, it-tifel/tifla tiegħek jista'/tista' jieħu/tieħu t-tilqima jekk ikollu/ha deni hafif jew infezzjoni hafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.
- għandu/għandha problema ta' ħruġ ta' demm, jitbengel/titbengel malajr jew juža/tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandu/għandha sistema immuni mdghajfa, minħabba marda bħal infezzjoni bl-HIV jew mediciċina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni tiegħek.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppa fi żmien ffit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iżgħar fl-età. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbla mal-etajet ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jehtieg appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqgħod attent għal sinjalji ta' mijokardite u perikardite, bħal qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġ fis-sider, u tfitħex attenzjoni medika immedjata jekk dawn isehħu.

Bħal kull vaċċin, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' ma jipproteġix b'mod sħiħ lil dawk kollha li jirċevuh u mhux magħruf kemm it-tifel/tifla ser idum/iddum protett/a.

L-effikaċja ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 tista' tkun inqas f'nies li huma immunokompromessi. Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, huwa/hija jista'/tista' jirċevi/tirċevi doži addizzjonal ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'dawn il-każijiet, it-tifel/tifla għandu/ha jkompli/thompli jieħu/tieħu prekawzjonijiet fizċi biex tgħin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin it-tifel/tifla tiegħek għandhom jiġu mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tat-tifel/tifla tiegħek.

Tfal

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi)/doža konċentrat għal dispersjoni għall-infezzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età ta' inqas minn 5 snin.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Għad-dettalji, jekk jogħġebok irreferi ghall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vaċċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Mediċini oħra u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tat-tifel/tifla tiegħek jekk it-tifel/tifla tiegħek qed juža/tuża, uža/użat dan l-ahħar jew jista'/tista' juža/tuża xi mediċini oħra jew jekk riċementement irċieva/irċeviet xi vaċċin iehor.

Tqala u treddiġħ

Jekk it-tifla tiegħek hija tqila, għid lit-tabib, lill-infermier jew lill-ispiżjar tat-tifla tiegħek qabel it-tifla tiegħek tirċevi dan il-vaċċin.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-tqala. Madankollu, ammont kbir ta' informazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz effetti negattivi fuq it-tqala jew fuq it-tarbija tat-tweliż. Filwaqt li l-informazzjoni dwar l-effetti fuq it-tqala jew fuq it-tarbija tat-tweliż wara tilqim matul l-ewwel trimestru hija limitata, ma dehret l-ebda bidla fir-riskju ta' korriġment. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-tqala.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 waqt it-treddiġ. Madankollu, mhux mistennija effetti fuq it-tarbija tat-tweliż/tarbija li qed tiġi mreddgħha.

Data minn nisa li kienu qed ireddgħu wara li kien mlaqqma bil-vaccin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi mredda'. Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jintuża waqt it-treiddiġi.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uhud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettwaw b'mod temporanju l-ħila tat-tifel/tifla tiegħek li jħaddem/thaddem magni jew li jwettaq/twettaq attivitajiet bhal li jsuq/issuq rota. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma tkompli b'attivitajiet li jeħtieġ l-attenzjoni shiha tat-tifel/tifla tiegħek.

3. Kif jingħata Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jingħata bħala injezzjoni ta' 0.3 mL ġo muskolu fin-naħha ta' fuq tad-drieġħ tat-tifel/tifla tiegħek.

It-tifel/tifla tiegħek ser jircieci/tirċievi injezzjoni waħda, irrispettivament jekk irċeviex/irċevietx vaċċin tal-COVID-19 qabel.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek kien(et) imlaqqam/imlaqqma qabel b'vaċċin tal-COVID-19, m'għandux/hiex jircievi/tirċievi doža ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 qabel mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža riċenti.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, it-tifel/tifla tiegħek jista' /tista' jircievi/tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vaċċin iehor, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhru f'kulhadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- sit tal-injezzjoni: uġiġħ, nefħa
- għeja, uġiġħ ta' ras
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- dardir, rimettar
- ħmura fis-sit tal-injezzjoni ('komuni hafna' fl-ġebla ta' 5 snin sa 11-il sena)
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doža *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossox ma' tiflaħx, thossox dghajnejew b'nuqqas ta' enerġija/bi ngħas
- uġiġħ fid-dirghajn
- insomnja
- ħakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allergiċi bħal raxx jew ħakk
- tnaqqis fl-appti
- sturdament
- ġħaraq eċċessiv, ġħaraq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħha waħda tal-wiċċ tiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allergiċi bħal ħorriqija jew nefha fil-wiċċ

Effetti sekondarji rari hafna: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijkardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirrizulta fi qtugħ ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġi fis-sider

Mħux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- reazzjoni allerġika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vacċin
- nefha fil-wiċċ (nefha fil-wiċċ tista' sseħħ f'pazjenti li kellhom *fillers* dermalii tal-wiċċ)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja ħomor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit jew “bulls-eye” b’centru aħmar skur imdawwar bi ċrieiki ħomor ċari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnim jew sensazzjoni ta' xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emorraġja mestrwali qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendici V](#) u nkludi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta' meta tiskadi u l-użu u l-immaniġġar huwa maħsub għall-professionisti tal-kura tas-sahħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Il-vacċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut il-vacċin iffriżat jista' jinħażu f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Kunjetti b'doża waħda: Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'doża waħda tal-vacċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħnejn jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti b'aktar minn doža waħda: Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vacċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 6 sigħat jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti li nhallu mis-silġ: Ladarba jitneħħa mill-friża, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen u jiġi ttrasportat fil-frigħ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta' 10 ġimħat; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta' barra għandha tiġi mmarkata bid-data ta' meta jiskadi l-ġidha jekk jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinħall mis-silġ, il-vaċċin ma jistax jerġa' jiġi ffrizat.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħa jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silġ jistgħu jiġu mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Kunjetti miftuħa: Wara li l-kunjett jittaqqab ghall-ewwel darba, aħżeen il-vaċċin f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fī żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat.

Tużax dan il-vaċċin jekk tinnota partiċelli jew bidla fil-kulur.

Tarmix medicini mal-ilma tad-drañaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

- Is-sustanzi attivi tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) huma msejħha tozinameran u famtozinameran.
 - Kunjett b'doża waħda ikun fih doža waħda ta' 0.3 mL bi 5 mikrogrammi ta' tozinameran (Original) u 5 mikrogrammi ta' famtozinameran (Omicron BA.4-5) f'kull doža.
 - Kunjett b'aktar minn doža waħda ikun fih 6 doži ta' 0.3 mL b'5 mikrogrammi ta' tozinameran (Original) u 5 mikrogrammi ta' famtozinameran (Omicron BA.4-5) f'kull doža.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma għall-injezzjonijiet

Kif jidher Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa dispersjoni čara għal kemmxejn opalexxenti (pH: 6.9 - 7.9) ipprovdut f':

- Kunjett b'doża waħda ta' doža waħda f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik blu li jitneħħa b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju; jew
- Kunjett b'aktar minn doža waħda ta' 6 doži f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik blu li jitneħħa b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'doża waħda: 10 kunjetti

Daqs tal-pakketti ta' kunjett b'aktar minn doža waħda: 10 kunjetti

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsejji kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja
Phone: +49 6131 9084-0
Fax: +49 6131 9084-2121
service@biontech.de

Manifatturi
BioNTech Manufacturing GmbH
Kupferbergterrasse 17 - 19
55116 Mainz
Il-Ġermanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV
Rijksweg 12
Puurs-Sint-Amants, 2870
Il-Belġju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filial, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b'mobile biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha biss:

Agħti Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ġol-muskoli bhala doża waħda ta' 0.3 mL irrispettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jingħata mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doża recenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Doži addizzjonal i-jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijologici, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġi rekordjati b'mod ċar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tiġi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik blu u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (5/5 mikrogrammi/doża dispersjoni għall-injejjoni** (tfal minn 5 snin sa 11-il sena).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott ta' dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat dan għandu jinhall mis-silġ qabel l-użu. Kunjetti ffriżati għandhom jiġi ttrasferiti għal ambient b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silġ. Kun żgur li l-kunjetti nħallu kompletament mis-silġ qabel l-użu.
 - Kunjetti b'doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'doża waħda jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silġ.
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'aktar minn doża waħda jista' jieħu 6 sigħat biex jinhall mis-silġ.
- Meta cċaqlaq il-kunjetti għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuha jistgħu **jinħażu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C;** dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti individwali ffriżati jistgħu jinhallu mis-silġ għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħha f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silġ jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.3 mL

- Qabel l-użu hallat bil-mod billi taqleb il-kunjetti ta' taħt fuq għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Qabel thallat, id-dispersjoni li tkun inhallet mis-silġ jista' jkun fiha partiċelli amorfi opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- Wara li thallat il-vaċċin għandu jidher bhala dispersjoni čara sa kemmxejn opalex-xenti mingħajr l-ebda partiċelli viżibbli. Tużax il-vaċċin jekk ikun hemm partiċelli jew tibdil fil-kulur.

- Iċċekkja jekk il-kunjett huwiex kunjett b’doża waħda inkella kunjett b’aktar minn doża waħda u segwi l-istruzzjonijiet applikabbi għall-immaniġġjar t’hawn taħt:
 - Kunjetti b’doża waħda
 - Igħbed doża waħda ta’ 0.3 mL tal-vaċċin.
 - Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
 - Kunjetti b’aktar minn doża waħda
 - Kunjetti b’aktar minn doża waħda fihom 6 doži ta’ 0.3 mL kull waħda.
 - Bl-użu ta’ teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b’imselha antisettika li tintużza darba u tintrema.
 - Igħbed 0.3 mL ta’ Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal tfal b’età minn 5 snin sa 11-il sena.
- Sabiex jingibdu 6 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b’volum li ma jistax jintuża żgħir.** Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b’volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta’ mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista’ ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex tingħibed is-sitt doża minn kunjett wieħed.
- Kull doża għandu jkun fiha 0.3 mL ta’ vaċċin.
 - Jekk l-ammont ta’ vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doża šiħa ta’ 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
 - Irreġistra d-data/hin xierqa fuq il-kunjett. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat 12-il siegħa wara li l-kunjett ikun ittaqqab għall-ewwel darba.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa’ wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-igħixha lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

**Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni
għall-injezzjoni**

**Trabi u tfal minn 6 xhur sa 4 snin
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19
tozinameran/famtozinameran**

▼ Dan il-prodott mediciinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonali. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollu/ha t-tifel jew it-tifla tiegħek. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel it-tifel/tifla tiegħek jircievi/tirċievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għat-tifel/tifla tiegħek.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.
- Jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tirċievi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
3. Kif jingħata Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty Original/Omicron BA.4-5
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u għalxiex jintuża

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2.

Huwa jingħata lil trabi u tfal b'et à minn 6 xhur sa 4 snin.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tipproduċi antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ma fihx il-virus biex tipproduċi l-immunità, ma jistax jaġhti COVID-19 lit-tifel jew lit-tifla tiegħek.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tirċievi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 m'għandux jingħata

- jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek huwa/hija allergiku/a għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediciċina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jingħata/tingħata dan il-vaċċin jekk it-tifel/tifla tiegħek:

- qatt kellu/kellha reazzjoni allergika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta' kwalunkwe vaċċin ieħor jew wara li nghata/ingħatat dan il-vaċċin fil-passat.
- qed iħossu/iħossha nervuż/a dwar il-process tat-tilqim jew jekk xi darba intilef/intilfet minn sensihha wara kwalunkwe injezzjoni b'labra.
- għandu/għandha marda severa jew infel-żejja b'deni għoli. Madankollu, it-tifel/tifla tiegħek jista'/tista' jieħu/tieħu t-tilqima tiegħek jekk ikollu/ha deni ħaffi jew infel-żejja ħafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.
- għandu/għandha problema ta' ħruġ ta' demm, jitbenġel/titbenġel malajr jew juža/tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandu/għandha sistema immuni mdghajfa, minħabba marda bħal infel-żejja bl-HIV jew medicina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ffit jaġi biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iżgħar fl-eta. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbbla mal-etagħnej tħalli ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqghod attent għal sinjal ta' mijokardite u perikardite, bħal qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġi fis-sider, u tfittex attenzjoni medika immedjata jekk dawn iseħħu.

Bħal kull vaċċin, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jista' ma jipproteġix b'mod shiħ lil dawk kollha li jirċevuh u mhux magħruf kemm it-tifel/tifla ser idum/iddum protett/a.

L-effikaċja ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5, tista' tkun aktar baxxa f'nieś li huma immunokompromessi. Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, huwa/hija jista'/tista' jirċevi/tirċevi doži addizzjonali ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5. F'dawn il-każijiet, it-tifel/tifla għandu/ha jkompli/tkompli jieħu/tieħu prekawzjonijiet fizċi biex tgħin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin it-tifel/tifla tiegħek għandhom jiġu mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tat-tifel/tifla tiegħek.

Tfal

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1/5/1.5 mikrogrammi)/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġebok irreferi għall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vaċċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Mediċini oħra u Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tat-tifel/tifla tiegħek jekk it-tifel/tifla tiegħek qed juža/tuża, uža/użat dan l-aħħar jew jista'/tista' juža/tuża xi mediċini oħra jew jekk riċentement irċieva/irċeviet xi vaċċin ieħor.

Tqala u treddiġ

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mikrogrammi)/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni muħwiex maħsub għal individwi li għandhom aktar minn 5 snin.

Għal dettalji dwar l-użu f'individwi b'età ta' aktar minn 5 snin, jekk jogħġebok irreferi għall-Fuljett ta' Tagħrif ta' formulazzjonijiet oħra.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uħud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettwaw b'mod temporanju l-ħila tat-tifel/tifla tiegħek li jhaddem/thaddem magni jew li jwettaq/twettaq attivitajiet bħal li jsuq/issuq rota. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma tkompli b'attivitajiet li jeħtieġu l-attenzjoni shiħa tat-tifel/tifla tiegħek.

3. Kif jingħata Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Jekk it-tarbija tiegħek għandha età minn 6 xhur sa inqas minn 12-il xahar, huwa/hija ser jingħata/tingħata Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wara d-dilwizzjoni bhala injezzjoni ta' 0.2 mL ġo muskolu fil-koxxa. Jekk it-tarbija jew tifel/tifla tiegħek għandu/ha età ta' sena jew aktar, huwa/hija ser jingħata/tingħata Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 wara d-dilwizzjoni bhala injezzjoni ta' 0.2 mL f'muskolu fil-koxxa jew f'muskolu fin-naħha ta' fuq tad-driegħ.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ma leſtiex/leſtietx kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 jew ma kienx/kinitx infettat/a bil-COVID-19 fil-passat, it-tifel/tifla tiegħek ser jirċievi/tirċievi massimu ta' 3 injezzjonijiet (in-numru totali ta' doži meħtieġa bhala kors primarju).

Huwa rakkmandat li tirċievi t-tieni doža 3 ġimħat wara l-ewwel doža segwit mit-tielet doža mill-inqas 8 ġimħat wara t-tieni doža biex tlesti l-kors primarju.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek lesta/leſtiet kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 qabel jew kellu/ha l-COVID-19, it-tifel/tifla tiegħek ser jirċievi/tirċievi injezzjoni waħda. Jekk it-tifel/tifla tiegħek kien/kienet imlaqqam/imlaqqma qabel b'vaċċin tal-COVID-19, it-tifel/tifla tiegħek m'għandux/hiex jirċievi/tirċievi doža ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 qabel mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža riċenti.

Jekk tifel/tifla tiegħek jagħlqu 5 snin bejn id-doži tagħhom waqt il-kors primarju, huwa/hija għandu/ha jkompli/tkompli l-kors primarju fl-istess livell tad-doža ta' 3 mikrogrammi.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, jiista'/tista' jirċievi/tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5.

Bidla ma' tilqim ieħor

It-tifel/tifla tiegħek jiċċista' jirċievi/tirċievi Comirnaty jew Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (jew taħlita tat-tnejn) għall-kors primarju. It-tifel/tifla tiegħek m'għandux/hiex jirċievi/tirċievi aktar min-numru totali ta' doži meħtieġa bhala kors primarju. It-tifel/tifla tiegħek għandu/ha jingħata/tingħata l-kors primarju darba biss.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vaċċin ieħor, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 jiċċista' jikkawża effetti sekondarji, ghalkemm ma jidhrux f'kulħadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- irritabilità (6 xhur sa < sentejn)
- sit tal-injezzjoni: uġiġħ/sensittività, nefha
- għeja, uġiġħ ta' ras
- ġedla ta' ngħas (6 xhur sa < sentejn)
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- dardir, rimettar
- ħmura fis-sit tal-injezzjoni ('komuni ħafna' fl-età ta' 6 xhur sa 11-il sena)
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doża *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossox ma' tiflaħx, thossox dghajnejew b'nuqqas ta' energija/bi ngħas
- uġiġi fid-dirghajn
- insomnja
- ħakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allergiċi bħal raxx ('komuni' fl-età ta' 6 xhur sa < sentejn) jew ħakk
- tnaqqis fl-apptit ('komuni ħafna' fl-età ta' 6 xhur sa < sentejn)
- sturdament
- għaraaq eċċessiv, għaraaq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħa waħda tal-wiċċi tiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allergiċi bħal ħorriqja jew nefha fil-wiċċi

Effetti sekondarji rari ħafna: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijkardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġi fis-sider

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- reazzjoni allergika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vacċin
- nefha fil-wiċċi (neħħa fil-wiċċi tista' sseħħi f'pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċi)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja' ħomor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit jew "bulls-eye" b'ċentru aħmar skur imdawwar bi ċrieiki ħomor čari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnim jew sensazzjoni ta' xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emorraqija mestrwal qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendix V](#) u nkludi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħha mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta' meta tiskadi u l-użu u l-immaniġġar huwa maħsub ghall-professjonisti tal-kura tas-sahħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-ahħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Il-vaċċin se jiġi riċevut f'friżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut vaċċin iffriżat jista' jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħtejn jew kunjetti individwali jistgħalli f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Ladarba jitneħħha mill-friža, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen u jiġi ttrasportat fi frigġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta' 10 ġimġħat; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta' barra għandha tīgħi mmarkata bid-data l-ġdidha li fiha għandu jintrema jekk jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinħall mis-silg, il-vaċċin ma jistax jiġi ffriżat mill-ġdid.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażen għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nħallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen il-vaċċin f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sīgħat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat.

Tużax dan il-vaċċin jekk tinnota partiċelli fid-dilwizzjoni jew bidla fil-kulur.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fiċċ Comirnaty Original/Omicron BA.4-5

- Is-sustanzi attivi tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) huma msejħha tozinameran u famtozinameran. Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 10 doži ta' 0.2 mL b'1.5 mikrogrammi ta' tozinameran (Original) u 1.5 mikrogrammi ta' famtozinameran (Omicron BA.4-5) f'kull doža.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma għall-injezzjonijiet

Kif jidher Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 u l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9) ipprovdut f'kunjett b'aktar minn doža waħda ta' 10 doži f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieġ tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik marun li jitneħħha b'daqqa ta' saba' b'siġġ tal-aluminju.

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja

Phone: +49 6131 9084-0

Fax: +49 6131 9084-2121

service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH

Kupferbergterrasse 17 - 19

55116 Mainz

Il-Ġermanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Rijksweg 12

Puurs-Sint-Amants, 2870

Il-Belġju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiala, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiale Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skenna l-kowd b'mobile biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss ghall-professjonisti tal-kura tas-sahha biss:

Jekk it-tifel/tifla ma lestix/lestietx kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 jew ma kienx/kinitx infettat/a b'SARS-CoV-2 fil-passat, aghħi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bhala kors primarju ta' massimu ta' 3 doži (in-numru totali ta' doži meħtieġa bhala kors primarju) (0.2 mL kull waħda); it-tieni doża mogħtija 3 ġimħat wara l-ewwel doża segwita mit-tielet doża mill-inqas 8 ġimħat wara t-tieni doża biex jitlesta l-kors primarju.

Jekk it-tifel/tifla lesta kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 qabel, jew għandu/ha storja medika ta' infezzjoni preċedenti b'SARS-CoV-2, aghħi Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni ta' doża waħda ta' 0.2 mL. Jekk l-individwu kien imlaqqam qabel b'vacċin tal-COVID-19, l-individwu għandu jirċievi doża ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doża riċenti.

Doži addizzjonali jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rekordjati b'mod čar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġgar qabel l-użu

Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għandu jiġi ppreparat minn professorist tal-kura tas-sahha permezz ta' teknika asettika biex tīgħi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifikasi li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik marun u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 (1.5/1.5 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni ghall-injezzjoni** (trabi u tfal minn 6 xħur sa 4 snin).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffrizat għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġi ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silg. Kun cert li l-kunjetti jkunu nhallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffrizati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuh jiġi jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni

- Halli l-kunjett li jkun inhall mis-silġ jilhaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inhallet mis-silġ jista' jkun fiha particelli amorf opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inhallet mis-silġ għandha tīgħi dilwita fil-kunjett originali tagħha b'**2.2 mL ta' soluzzjoni ghall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tneħhi l-labra mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 2.2 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojta.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bħala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda particelli viżibbli. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kulur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġu mmarkati bid-**data u l-hin xierqa ta' meta għandhom jintremew**.
- **Wara d-dilwizzjoni, aħżeen f' temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uža fi żmien 12-il siegħa.**
- Tiffrizax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi frigġ, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-użu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fi 2.6 mL li minnhom jistgħu jingħibdu 10 doži ta' 0.2 mL.
- Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselha antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Igħbed 0.2 mL ta' Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 għal trabi u tfal b'età minn 6 xħur sa 4 snin.
Sabiex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċċenti biex jingħibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovd idożza sħiħa ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolbu l-liġijiet lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni ghall-utent

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doża dispersjoni għall-injezzjoni Adulti u adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 raxtozinameran

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollok. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tirċievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollo aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.
- Jekk ikollo xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tirċievi Comirnaty Omicron XBB.1.5
3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża

Comirnaty Omicron XBB.1.5 huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2.

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doża dispersjoni għall-injezzjoni jingħata lil adulti u adolexxenti b'età minn 12-il sena 'l fuq.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tipproduċi antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty Omicron XBB.1.5 ma fihx il-virus biex jipproduċi l-immunità, ma jistax jagħtik COVID-19.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tirċievi Comirnaty Omicron XBB.1.5

Comirnaty Omicron XBB.1.5 m'għandux jingħata

- jekk inti allerġiku għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek qabel ma tingħata dan il-vaċċin jekk:

- qatt kellek reazzjoni allergika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta' kwalunkwe vaċċin iehor jew wara li nghatajt dan il-vaċċin fil-passat.
- qed thossok nervuż dwar il-proċess tat-tilqim jew jekk xi darba intlift minn sensik wara

- kwalunkwe injejzjoni b'labra.
- għandek marda severa jew infel-żejżi b'deni għoli. Madankollu, tista' tieħu t-tilqima tiegħek jekk ikkollok deni ħafif jew infel-żejżi ħafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.
- għandek problema ta' ħruġ ta' demm, titbenġel malajr jew tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandek sistema immuni mdghajfa, minħabba marda bħal infel-żejżi bl-HIV jew medicina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni tiegħek.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ffit jiem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iżgħar fl-età. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbla mal-etajiet ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jehtieġu appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqgħod attent għal sinjalji ta' mijokardite u perikardite, bħal qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġi fis-sider, u tfitħex attenzjoni medika immedjata jekk dawn iseħħu.

Bħal kull vaċċin, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' ma jipproteġix b'mod shiħ lil dawk kollha li jirċevuh u mhux magħruf kemm ser iddum protett.

L-effikaċċja ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' tkun inqas f'nies li huma immunokompromessi. Jekk inti immunokompromess/a, tista' tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5. F'dawn il-każijiet, għandek tkompli tiehu prekawzjonijiet fizċi biex tgħin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin tiegħek għandhom jiġu mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tiegħek.

Tfal

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injejjzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi b'età minn 6 xhur 'il fuq u tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġebok irreferi għall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet ohra.

Il-vaċċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Mediċini oħra u Comirnaty Omicron XBB.1.5

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tuża, użajt dan l-aħħar jew tista' tuża xi mediċini oħra jew jekk riċentement irċevejt xi vaċċin ieħor.

Tqala u treddiġħ

Jekk inti tqila jew taħseb li tista' tkun tqila għid lit-tabib, lill-infermier jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tirċievi dan il-vaċċin.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-tqala. Madankollu, ammont kbir ta' informazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz effetti negattivi fuq it-tqala jew fuq it-tarbija tat-tweliż. Filwaqt li l-informazzjoni dwar l-effetti fuq it-tqala jew fuq it-tarbija tat-tweliż wara tilqim matul l-ewwel trimestru hija limitata, ma dehret l-ebda bidla fir-riskju ta' korriġment. Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-tqala.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-treddiġ. Madankollu, mhux mistennija effetti fuq it-tarbija tat-tweliż/tarbija li qed tiġi mreddgħa. *Data* minn nisa li kienu qed ireddgħu wara li kienu mlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-tweliż/trabi mredda'. Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-treddiġ.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uħud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettwaw b'mod temporanju l-ħila tiegħek li ssuq jew thaddem magni. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma ssuq jew thaddem magni.

3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5

Comirnaty Omicron XBB.1.5 jingħata bhala injezzjoni ta' 0.3 mL ġo muskolu fin-naħha ta' fuq tad-driegħ tiegħek.

Inti ser tirċievi injezzjoni waħda, irrispettivament jekk irċevejtx vaċċin tal-COVID-19 qabel.

Jekk kont imlaqqam qabel b'vaċċin tal-COVID-19, m'għandekx tirċievi doža ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 qabel mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža riċenti.

Jekk inti immunokompromess/a, tista' tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5, staqsi lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vaċċin ieħor, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulħadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- sit tal-injezzjoni: uġiġħ, nefha
- għeja, uġiġħ ta' ras
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogħi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Uħud minn dawn l-effetti sekondarji kienu kemmxejn aktar frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena milli fl-adulti.

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- ħmura fis-sit tal-injezzjoni
- dardir, rimettar
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doža *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossok ma' tiflaħx, thossok dghajnejew b'nuqqas ta' enerġija/bi ngħas
- uġiġħ fid-dirġħajn
- insomnja
- ħakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allergiċi bħal raxx jew ħakk
- tnaqqis fl-apptit
- sturdament
- gharaq eċċessiv, gharaq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħha waħda tal-wiċċ tiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allergiċi bħal horriqija jew nefha fil-wiċċ

Effetti sekondarji rari hafna: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijkardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġi fis-sider

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- reazzjoni allergika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaċċin
- nefha fil-wiċċ (nefha fil-wiċċ tista' sseħħ f-pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċ)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja ħomor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit jew “bulls-eye” b’ċentru aħmar skur imdawwar bi ċieki ħomor čari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnim jew sensazzjoni ta’ xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emorraġija mestrwali qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinu serji u kienu ta’ natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta’ rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendix V](#) u nkludi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tigi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurta ta’ din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta’ meta tiskadi u l-użu u l-immaniġġar huwa mahsub għall-professjonisti tal-kura tas-sahħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta’ meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta’ meta tiskadi tirreferi għall-ahħar għurnata ta’ dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friżza f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa’ mid-dawl.

Il-vaċċin se jiġi riċevut ffriżat f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut il-vaċċin iffriżat jista’ jinhażen f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C jew f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C.

Kunjetti b’doża waħda: Meta jinħażnu ffriżati f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C, pakketti b’10 kunjetti b’doża waħda tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C għal sagħnejn jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu mis-silg f’temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti b’aktar minn doža waħda: Meta jinħażnu ffriżati f’temperatura ta’ -90 °C sa -60 °C, pakketti b’10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C għal 6 sīghat jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu mis-silg f’temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti li nhallu mis-silg: Ladarba jitneħha mill-friżza, il-kunjett mhux miftuħ jista’ jinħażen u jiġi ttrasportat fil-frigħ f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta’ 10 ġimgħat; dan m’għandux jaqbeż id-data ta’ meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta’ barra għandha tigi mmarkata bid-data ta’ meta jiskadi l-ġdidha jekk jinħażen f’temperatura ta’ 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinħall mis-silg, il-vaċċin ma jistax jerġa’ jiġi ffriżat.

Qabel l-užu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f' temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nħallu mis-silġ jistgħu jiġi mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Kunjetti miftuħha: Wara li l-kunjett jittaqqab għall-ewwel darba, aħżeen il-vaċċin f' temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat.

Tużax dan il-vaċċin jekk tinnota partiċelli jew bidla fil-kulur.

Tarmix medicini mal-ilma tad-drañaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispizjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fi Comirnaty Omicron XBB.1.5

- Is-sustanza attiva tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) hija msejħha raxtozinameran.
 - Kunjett b'doża waħda ikun fih doża waħda ta' 0.3 mL bi 30 mikrogramma ta' raxtozinameran kull wieħed.
 - Kunjett b'aktar minn doża waħda ikun fih 6 doži ta' 0.3 mL bi 30 mikrogramma ta' raxtozinameran kull wieħed.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma għall-injejjzonijiet

Kif jidher Comirnaty Omicron XBB.1.5 u l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9) improvdut f':

- Kunjett b'doża waħda ta' doża waħda f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħgieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik griż li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju; jew
- Kunjett b'aktar minn doża waħda ta' 6 doži f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħgieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik griż li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'doża waħda: 10 kunjetti

Daqsijiet tal-pakketti ta' kunjett b'aktar minn doża waħda: 10 kunjetti jew 195 kunjett

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja

Phone: +49 6131 9084-0

Fax: +49 6131 9084-2121

service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH

Kupferbergterrasse 17 - 19
55116 Mainz
Il-Germanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV
Rijksweg 12
Puurs-Sint-Amants, 2870
Il-Belgju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Pfайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filial, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b'mobile biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss ghall-professjonisti tal-kura tas-saħħha biss:

Agħti Comirnaty Omicron XBB.1.5 ġol-muskoli bhala doža waħda ta' 0.3 mL irrispettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Dozi addizzjonali jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti mediċinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod ċar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tiġi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifika** li l-kunjett għandu **ghatu tal-plastik griż u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Omicron XBB.1.5 (30 mikrogramma)/doža dispersjoni ghall-injezzjoni** (minn 12-il sena '1 fuq).
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott ta' dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat dan għandu jinhall mis-silġ qabel l-użu. Kunjetti ffrizjati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silġ. Kun żgur li l-kunjetti nħallu kompletament mis-silġ qabel l-użu.
 - Kunjetti b'doža waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'doža waħda jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silġ.
 - Kunjetti b'aktar minn doža waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'aktar minn doža waħda jista' jieħu 6 sigħat biex jinhall mis-silġ.
- Meta ċċaqlaq il-kunjetti għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C;** dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti individwali ffrizjati jistgħu jinhallu mis-silġ għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silġ jistgħu jiġi mmanigġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.3 mL

- Qabel l-użu ħallat bil-mod billi taqleb il-kunjetti ta' taħt fuq għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Qabel thallat, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silġ jista' jkun fiha partiċelli amorf i opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- Wara li thallat il-vaċċin għandu jidher bhala dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżibbli. Tużax il-vaċċin jekk ikun hemm partiċelli jew tibdil fil-kulur.
- Iċċekkja jekk il-kunjett huwiex kunjett b'doža waħda inkella kunjett b'aktar minn doža waħda u segwi l-istruzzjonijiet applikabbli għall-immaniġġjar t'hawn taħt:
 - Kunjetti b'doža waħda
 - Igħed doža waħda ta' 0.3 mL tal-vaċċin.
 - Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.

- Kunjetti b'aktar minn doża waħda
 - Kunjetti b'aktar minn doża waħda fihom 6 doži ta' 0.3 mL kull waħda.
 - Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintużha darba u tintrema.
 - Igħbed 0.3 mL ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5.
- Sabiex jingibdu 6 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintużza żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintużza żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintużza ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex tingħibed is-sitt doża minn kunjett wieħed.
- Kull doża għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vaċċin.
 - Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doża shiħa ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
 - Irreġistra d-data/ħin xierqa fuq il-kunjett. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat 12-il siegħa wara li l-kunjett ikun ittaqqab għall-ewwel darba.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intużza jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni ghall-utent

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doža dispersjoni għall-injezzjoni f'siringa mimlija għal-lest

Adulti u adolexxenti minn 12-il sena 'l fuq

Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19

raxtozinameran

▼ Dan il-prodott mediciċinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonali. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollok. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tirċievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tirċievi Comirnaty Omicron XBB.1.5
3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża

Comirnaty Omicron XBB.1.5 huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2.

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doža dispersjoni għall-injezzjoni jingħata lil adulti u adolexxenti b'età minn 12-il sena 'l fuq.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tipproduc ċikku antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty Omicron XBB.1.5 ma fihx il-virus biex tipproduc ċikku l-immunità, ma jistax jagħtik COVID-19.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkmandazzjonijiet ufficjalji.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tirċievi Comirnaty Omicron XBB.1.5

Comirnaty Omicron XBB.1.5 m'għandux jingħata

- jekk inti allergiku għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediciċina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek qabel ma tingħata dan il-vaċċin jekk:

- qatt kellek reazzjoni allergika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta' kwalunkwe vaċċin iehor jew wara li nghatajt dan il-vaċċin fil-passat.

- qed thossok nervuż dwar il-proċess tat-tilqim jew jekk xi darba intlift minn sensik wara kwalunkwe injezzjoni b'labra.
- għandek marda severa jew infezzjoni b'deni ġholi. Madankollu, tista' tieħu t-tilqima tiegħek jekk ikkollok deni ħafif jew infezzjoni ħafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.
- għandek problema ta' ħruġ ta' demm, titbenġel malajr jew tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandek sistema immuni mdgħajfa, minħabba marda bħal infezzjoni bl-HIV jew medicina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni tiegħek.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien fiti jaem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iżgħar fl-età. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbila mal-etajjet ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jeftieġu appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqghod attent għal sinjal ta' mijokardite u perikardite, bħal qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġi fis-sider, u tfitħex attenzjoni medika immedjata jekk dawn iseħħu.

Bħal kull vaċċin, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' ma jipprotegix b'mod šiħl lil dawk kollha li jirċevuh u mhux magħruf kemm ser iddu protett.

L-effikċja ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' tkun inqas f'nies li huma immunokompromessi. Jekk inti immunokompromess/a, tista' tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5. F'dawn il-każijiet, għandek tkompli tieħu prekawzjonijiet fizċi biex tgħin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin tiegħek għandhom jiġu mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tiegħek.

Tfal

Comirnaty Omicron XBB.1.5 30 mikrogramma/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi b'età minn 6 xhur 'il fuq u tfal b'età ta' inqas minn 12-il sena. Għad-dettalji, jekk jogħġebok irreferi għall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vaċċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Mediċini oħra u Comirnaty Omicron XBB.1.5

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek jekk qed tuża, użajt dan l-aħħar jew tista' tuża xi mediċini oħra jew jekk riċementement irċevejt xi vaċċin ieħor.

Tqala u treddiġ

Jekk inti tqila jew taħseb li tista' tkun tqila għid lit-tabib, lill-infermier jew lill-ispiżjar tiegħek qabel tirċievi dan il-vaċċin.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-tqala. Madankollu, ammont kbir ta' informazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz effetti negattivi fuq it-tqala jew fuq it-tarbija tat-tweliż. Filwaqt li l-informazzjoni dwar l-effetti fuq it-tqala jew fuq it-tarbija tat-tweliż wara tilqim matul l-ewwel trimestru hija limitata, ma dehret l-ebda bidla fir-riskju ta' korriġment. Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-tqala.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-treddiġ. Madankollu, mhux mistennija effetti fuq it-tarbija tat-tweliż/tarbija li qed tiġi mreddgħha. *Data* minn nisa li kieni qed ireddgħu wara li kieni mlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma

wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi mredda'. Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-treddiġħ.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uhud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettwaw b'mod temporanju l-ħila tiegħek li ssuq jew thaddem magni. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma ssuq jew thaddem magni.

3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5

Comirnaty Omicron XBB.1.5 jingħata bħala injezzjoni ta' 0.3 mL go muskolu fin-naħha ta' fuq tad-driegħ tiegħek.

Inti ser tirċievi injezzjoni waħda, irrispettivament jekk irčevejtx vaċċin tal-COVID-19 qabel.

Jekk kont imlaqqam qabel b'vaċċin tal-COVID-19, m'għandekx tirċievi doža ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 qabel mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doža riċenti.

Jekk inti immunokompromess/a, tista' tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vaċċin ieħor, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- sit tal-injezzjoni: uġiġħ, nefha
- għeja, uġiġħ ta' ras
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Uhud minn dawn l-effetti sekondarji kienu kemmxejn aktar frekwenti f'adolexxenti b'età minn 12 sa 15-il sena milli fl-adulti.

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- ħmura fis-sit tal-injezzjoni
- dardir, rimettar
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doža *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossox ma' tiflaħx, thossox dghajnejf jew b'nuqqas ta' energija/bi ngħas
- uġiġħ fid-dirghajn
- insomnja
- ġakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allergiċi bħal raxx jew ġakk
- tnaqqis fl-apptit
- sturdament
- ġħaraq eċċessiv, ġħaraq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħha waħda tal-wiċċi tiddendel b'mod temporanju

- reazzjonijiet allergici bħal ġorriqja jew nefha fil-wiċċ

Effetti sekondarji rari hafna: jistgħu jaffettaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijkardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħ ta' nifs, palpazzjonijiet jew uġiġi fis-sider

Mħux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- reazzjoni allergika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaċċin
- nefha fil-wiċċ (nefha fil-wiċċ tista' ssenh f'pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċ)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja' homor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit jew "bulls-eye" b'ċentru aħmar skur imdawwar bi crieiki homor čari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnim jew sensazzjoni ta' xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emoragijsa mestrwali qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżzla f'[Appendix V](#) u nkludi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurta ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta' meta tiskadi u l-użu u l-immaniġgar huwa maħsub għall-professionisti tal-kura tas-sahħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreperi għall-ahħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Il-vaċċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut il-vaċċin iffriżat jista' jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Siringi mimlja għal-lest tal-plastik iffriżati: Iridu jkunu nhallu mis-silg qabel l-użu. Pakkett ta' 10 siringi mimlja għal-lest jista' jinħall mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Jista' jieħu sagħtejn biex jinħall mis-silg. Kun cert li s-siringi mimlja għal-lest jkunu nhallu kompletament mis-silg qabel l-użu.

Inkella, pakkett ta' 10 siringi mimlja għal-lest jista' jinħall mis-silg għal 60 minuta f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C).

Jekk siringa mimlja għal-lest individwali tinħall mis-silg barra mill-kartuna f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C), is-siringa mimlja għal-lest għandha tintuża immedjatamente.

Siringi mimlja għal-lest tal-plastik li nhallu mis-silg: Ladarba jitneħħew mill-friža, is-siringi mimlja għal-lest jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimġħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C; dan m'għandux

jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Meta tmexxi s-siringi mimlija għal-lest għal ġażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' skadenza fuq il-kartuna. Jekk waslet f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, iċċekkja li d-data ta' meta jiskadi ġiet aġġornata. Ladarba jinħall mis-silg, il-vacċin ma jistax jiġi ffriżat mill-ġdid.

Qabel l-użu, is-siringi mimlija għal-lest li nhallu mis-silg jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C u jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Tużax dan il-vacċin jekk tinnota partiċelli jew bidla fil-kulur.

Tarmix mediciċini mal-ilma tad-drañaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispizjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediciċini li m'għadekx tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Comirnaty Omicron XBB.1.5

- Is-sustanza attiva tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) hija msejħha raxtozinameran.
 - Kull siringa mimlija għal-lest ikun fiha doža waħda ta' 0.3 mL bi 30 mikrogramma ta' raxtozinameran.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma għall-injezzjonijiet

Kif jidher Comirnaty Omicron XBB.1.5 u l-kontenut tal-pakkett

Il-vacċin huwa dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9) ipprovdut f'siringa mimlija għal-lest (siringa tal-plastik cyclic-olefin copolymer twila 1 mL) b'tapp tal-planġer (lastku sintetiku tal-bromobutyl) u għatu tat-tarf (lastku sintetiku tal-bromobutyl) mingħajr labra.

Daqs tal-pakkett: 10 siringi mimlija għal-lest.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja

Phone: +49 6131 9084-0

Fax: +49 6131 9084-2121

service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH

Kupferbergterrasse 17 - 19

55116 Mainz

Il-Ġermanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Rijksweg 12

Puurs-Sint-Amants, 2870

Il-Belġju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filial, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b' *mobile* biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha biss:

Aġħi Comirnaty Omicron XBB.1.5 ġol-muskoli bħala doža waħda ta' 0.3 mL irrispettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jingħata mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Doži addizzjonalji jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti medicinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod čar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġgar qabel l-użu

Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

Istruzzjonijiet applikabbli għal siringi mimlja għal-lest

Siringa mimlja għal-lest tal-plastik iffriżata

- Siringi mimlja għal-lest iffriżati iridu jkunu nhallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
 - Pakkett ta' 10 siringi mimlja għal-lest jista' jinhall mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silg.
 - Inkella, kartuna ta' 10 siringi mimlja għal-lest iffriżati tista' tinħall mis-silg għal 60 minuta f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C).
- Jekk siringa mimlja għal-lest individwali tinħall mis-silg barra mill-kartuna f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C), din għandha tintuża immedjatamente.
- Meta tmexxi s-siringi mimlja għal-lest għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna. Jekk waslet f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, iċċekkja li d-data ta' meta jiskadi għejt aġġornata.
- Siringi mimlja għal-lest li nhallu mis-silg (li qabel kienu ffrizati) jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimgħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Ladarba jinhall mis-silg, il-vaċċin ma jistax jiġi ffrizat mill-ġdid.
- Qabel l-użu, is-siringi mimlja għal-lest li nhallu mis-silg jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12 il-siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C u jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.
- Neħhi l-ġħatu tat-tarf billi ddawwar l-ġħatu bil-mod lejn ix-xellug. Thawwadx. Waħħal labra xierqa għall-injezzjoni ġol-muskoli u aġħti l-volum kollu.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħiġiet lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni

Tfal minn 5 snin sa 11-il sena

Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19

raxtozinameran

▼ Dan il-prodott mediciinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonali. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollu/ha t-tifel jew it-tifla tiegħek. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel it-tifel/tifla tiegħek jirċievi/tirċievi dan il-vaccin peress li fih informazzjoni importanti għat-tifel/tifla tiegħek.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.
- Jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jirċievi/tirċievi Comirnaty Omicron XBB.1.5
3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża

Comirnaty Omicron XBB.1.5 huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2.

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni jingħata lil tfal b'et à minn 5 snin sa 11-il sena.

Il-vaccin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tiproduċi antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty Omicron XBB.1.5 ma fihx il-virus biex jiproduċi l-immunità, ma jistax jagħti COVID-19 lit-tifel jew lit-tifla tiegħek.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jirċievi/tirċievi Comirnaty Omicron XBB.1.5

Comirnaty Omicron XBB.1.5 m'għandux jingħata

- jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek huwa/hija allerġiku/a għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediciina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jingħata/tingħata dan il-vaċċin jekk it-tifel/tifla tiegħek:

- qatt kellu/kellha reazzjoni allerġika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta' kwalunkwe vaċċin ieħor jew wara li nghata/ingħata dan il-vaċċin fil-passat.
- qed iħossu/iħossha nervuż/a dwar il-process tat-tilqim jew jekk xi darba intilef/intilfet minn sensihha wara kwalunkwe injezzjoni b'labra.
- għandu/għandha marda severa jew infel-żejja b'deni għoli. Madankollu, it-tifel/tifla tiegħek jista'/tista' jieħu/tieħu t-tilqima tiegħek jekk ikollu/ha deni ħaffi jew infel-żejja ħafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.
- għandu/għandha problema ta' ħruġ ta' demm, jitbenġel/titbenġel malajr jew juža/tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandu/għandha sistema immuni mdghajfa, minħabba marda bħal infel-żejja bl-HIV jew medicina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ffit jaem biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iżgħar fl-eta. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbbla mal-etagħnej tħalli ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqghod attent għal sinjal ta' mijokardite u perikardite, bħal qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġi fis-sider, u tfittex attenzjoni medika immedjata jekk dawn iseħħu.

Bħal kull vaċċin, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' ma jipproteġix b'mod shiħ lil dawk kollha li jirċevuh u mhux magħruf kemm it-tifel/tifla ser idum/iddum protett/a.

L-effikaċja ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' tkun aktar baxxa f'nes li huma immunokompromessi. Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, huwa/hija jista'/tista' tirċievi dożi addizzjonal ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5. F'dawn il-każijiet, it-tifel/tifla għandu/ha jkompli/tkompli jieħu/tieħu prekawzjonijiet fizżeji biex tgħin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin it-tifel/tifla tiegħek għandhom jiġu mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkomandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tat-tifel/tifla tiegħek.

Tfal

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mhux rakkomandat għal tfal b'età ta' inqas minn 5 snin.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Għad-dettalji, jekk jogħġibok irreferi ghall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vaċċin mhux rakkomandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Mediċini oħra u Comirnaty Omicron XBB.1.5

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tat-tifel/tifla tiegħek jekk it-tifel/tifla tiegħek qed juža/tuża, uža/użat dan l-aħħar jew jista'/tista' juža/tuża xi mediċini oħra jew jekk riċentement irċieva/irċeviet xi vaċċin ieħor.

Tqala u treddiġ

Jekk it-tifla tiegħek hija tqila, għid lit-tabib, lill-infermier jew lill-ispiżjar tat-tifla tiegħek qabel it-tifla tiegħek tirċievi dan il-vaċċin.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-tqala. Madankollu, ammont kbir ta' informazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz effetti negattivi fuq it-tqala jew fuq it-tarbijsa tat-tweld. Filwaqt li l-informazzjoni dwar l-effetti fuq it-tqala jew fuq it-tarbijsa tat-tweld wara

tilqim matul l-ewwel trimestru hija limitata, ma dehret l-ebda bidla fir-riskju ta' korriement. Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-tqala.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-treddiġħ. Madankollu, mhux mistennija effetti fuq it-tarbijs tat-twelid/tarbijs li qed tiġi mreḍdġha. *Data* minn nisa li kienu qed ireddiġħu wara li kienu mlaqqma bil-vacċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-twelid/trabi mreḍda'. Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-treddiġħ.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uħud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettaw b'mod temporanju l-ħila tat-tifel/tifla tiegħek li jħaddem/thaddem magni jew li jwettaq/twettaq attivitajiet bhal li jsuq/issuq rota. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma tkompli b'attivitajiet li jeħtieġ l-attenzjoni shiħa tat-tifel/tifla tiegħek.

3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5

Comirnaty Omicron XBB.1.5 jingħata wara d-dilwizzjoni bhala injezzjoni ta' 0.2 mL ġo muskolu fin-naha ta' fuq tad-driegħ tat-tifel/tifla tiegħek.

It-tifel/tifla tiegħek ser jirċievi/tirċievi injezzjoni waħda, irrispettivament minn jekk huwa/hija rċeviex/irċevietx vacċin tal-COVID-19 qabel.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek kien/ kienet imlaqqam/imlaqqma qabel b'vacċin tal-COVID-19, huwa/hija m'għandux/ixx jirċievi/tirċievi doža ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 qabel mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doža riċenti.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, jista'/tista' jirċievi/tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vacċin ieħor, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- sit tal-injezzjoni: uġiġħ, nefha
- għeja, uġiġħ ta' ras
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettaw sa persuna waħda minn kull 10

- dardir, rimettar
- ħmura fis-sit tal-injezzjoni ('komuni hafna' fl-eti ta' 5 snin sa 11-il sena)
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doža *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossok ma' tiflaħx, thossok dghajjef jew b'nuqqas ta' enerġija/bi ngħas
- uġiġħ fid-dirġħajn
- insomnja

- hakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allerġici bħal raxx jew hakk
- tnaqqis fl-apptit
- sturdament
- għaraq eċċessiv, għaraq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħa waħda tal-wiċċ tiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allerġici bħal ħorriqija jew nefha fil-wiċċ

Effetti sekondarji rari hafna: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijkardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħ ta' nifs, palpitàzzjonijiet jew uġiġħ fis-sider

Mħux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- reazzjoni allerġika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vacċin
- nefha fil-wiċċ (nefha fil-wiċċ tista' sseħħ f'pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċ)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja' homor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit jew "bulls-eye" b'ċentru aħmar skur imdawwar bi ċrieiki homor ċari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnim jew sensazzjoni ta' xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, specjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emorraġja mestrwali qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendix V](#) u nkludi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tiġi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta' meta tiskadi u l-użu u l-immaniġgar huwa maħsub ghall-professionisti tal-kura tas-saħħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex tilqa' mid-dawl.

Il-vaċċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut vaċċin iffrizat jista' jinħażu f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetty tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 4 sīgħat jew kunjetty individwali jistgħu jinħallu f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Ladarba jitneħħha mill-friża, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen u jiġi ttrasportat fi friġġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta' 10 ġimħat; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta' barra għandha tiġi mmarkata bid-data l-ġidida li fiha għandu jintrema jekk jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinħall mis-silg, il-vaċċin ma jistax jiġi ffriżat mill-ġdid.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġu mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen il-vaċċin f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat.

Tużax dan il-vaċċin jekk tinnota partiċelli fid-dilwizzjoni jew bidla fil-kulur.

Tarmix medicini mal-ilma tad-drañaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispizjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fi Comirnaty Omicron XBB.1.5

- Is-sustanza attiva tal-Vacċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) hija msejħha raxtozinameran. Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 10 doži ta' 0.2 mL b'10 mikrogrammi ta' raxtozinameran kull wieħed.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma għall-injezzjoni jiet

Kif jidher Comirnaty Omicron XBB.1.5 u l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9) ipprovdut f'kunjett b'aktar minn doža waħda ta' 10 doži f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieġ tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik oranġġo li jitneħħha b'daqqa ta' saba' b'sigill tal-aluminju.

Daqsijiet tal-pakkett: 10 kunjetti jew 195 kunjett
Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja

Phone: +49 6131 9084-0

Fax: +49 6131 9084-2121

service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH

Kupferbergterrasse 17 - 19

55116 Mainz
Il-Ġermanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV
Rijksweg 12
Puurs-Sint-Amants, 2870
Il-Belġju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filial, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b' *mobile* biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss ghall-professjonisti tal-kura tas-saħħha biss:

Agħti Comirnaty Omicron XBB.1.5 ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bhala doža waħda ta' 0.2 mL irrisspettivament mill-istat ta' tilqim preċedenti tal-COVID-19.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jingħata mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doža reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Dozi addizzjonali jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti mediċinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod ċar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tiġi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifika** li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik oranġjo** u li **l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Omicron XBB.1.5 (10 mikrogrammi)/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni** (tfal minn 5 snin sa 11-il sena).
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffrizat għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetti ffrizati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu 4 sīġħat biex jinhallu mis-silg. Kun cert li l-kunjetti jkunu nhallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuha jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C**; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti ndividwali ffrizati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuh jiġi jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silg jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.
- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silg jista' jkun fiha partiċelli amorfi opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silg għandha tigi dilwita fil-kunjett originali tagħha b'**1.3 mL ta' soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tnejhi l-labru mit-tapp tal-kunjett billi tigħid 1.3 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojta.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bhala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżibbli. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kulur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġi mmarkati bid-data u **l-hin xierqa ta' meta għandhom jintremew**.
- **Wara d-dilwizzjoni**, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uża fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffriżax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi friġġ, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-użu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 2.6 mL li minnhom jistgħu jingħibdu 10 doži ta' 0.2 mL.
- Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselha antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Igbed 0.2 mL ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.
Sabiex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex jingħibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha 0.2 mL ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža shiħa ta' 0.2 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum jejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligħejiet lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doža dispersjoni għall-injezzjoni Tfal minn 5 snin sa 11-il sena Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 raxtozinameran

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollu/ha t-tifel jew it-tifla tiegħek. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel it-tifel/tifla tiegħek jircievi/tircievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għat-tifel/tifla tiegħek.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.
- Jekk it-tifel/tifla tiegħek ikollu/jkollha xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel/tifla tiegħek jircievi/tircievi Comirnaty Omicron XBB.1.5
3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża

Comirnaty Omicron XBB.1.5 huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2.

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doža dispersjoni għall-injezzjoni jingħata lil tfal b'et à minn 5 snin sa 11-il sena.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difizi naturali tal-ġisem) biex tipproduci antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty Omicron XBB.1.5 ma fihx il-virus biex jiproduci l-immunità, ma jistax jagħti COVID-19 lit-tifel jew lit-tifla tiegħek.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tircievi Comirnaty Omicron XBB.1.5

Comirnaty Omicron XBB.1.5 m'għandux jingħata

- jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek huwa/hija allergiku/a għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jingħata/tingħata dan il-vaċċin jekk it-tifel/tifla tiegħek:

- qatt kellu/kellha reazzjoni allerġika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta' kwalunkwe vaċċin ieħor jew wara li nghata/ingħata dan il-vaċċin fil-passat.
- qed iħossu/iħossha nervuż/a dwar il-process tat-tilqim jew jekk xi darba intilef/intilfet minn sensihha wara kwalunkwe injezzjoni b'labra.
- għandu/għandha marda severa jew infel-żejja b'deni għoli. Madankollu, it-tifel/tifla tiegħek jista'/tista' jieħu/tieħu t-tilqima jekk ikollu/ha deni ħafif jew infel-żejja ħafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.
- għandu/għandha problema ta' ħruġ ta' demm, jitbenġel/titbenġel malajr jew juža/tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandu/għandha sistema immuni mdghajfa, minħabba marda bħal infel-żejja bl-HIV jew medicina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni tiegħek.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ffit jaġi biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iżgħar fl-eta. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbbla mal-etagħnej tħalli ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqghod attent għal sinjal ta' mijokardite u perikardite, bħal qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġi fis-sider, u tfittex attenzjoni medika immedjata jekk dawn iseħħu.

Bħal kull vaċċin, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' ma jipproteġix b'mod shiħ lil dawk kollha li jircēvuh u mhux magħruf kemm it-tifel/tifla ser idum/iddum protett/a.

L-effikaċja ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 tista' tkun inqas f'nieś li huma immunokompromessi. Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, huwa/hija jista'/tista' jirċievi/tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5. F'dawn il-każijiet, it-tifel/tifla għandu/ha jkompli/tkompli jieħu/tieħu prekawzjonijiet fiżiċċi biex tgħin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin it-tifel/tifla tiegħek għandhom jiġu mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tat-tifel/tifla tiegħek.

Tfal

Comirnaty Omicron XBB.1.5 10 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età ta' inqas minn 5 snin.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Għad-dettalji, jekk jogħġibok irreferi ghall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vaċċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Mediċini oħra u Comirnaty Omicron XBB.1.5

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tat-tifel/tifla tiegħek jekk it-tifel/tifla tiegħek qed juža/tuża, uža/użat dan l-aħħar jew jista'/tista' juža/tuża xi mediċini oħra jew jekk riċentement irċieva/irċeviet xi vaċċin ieħor.

Tqala u treddiġi

Jekk it-tifla tiegħek hija tqila, għid lit-tabib, lill-infermier jew lill-ispiżjar tat-tifla tiegħek qabel it-tifla tiegħek tirċievi dan il-vaċċin.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-tqala. Madankollu, ammont kbir ta' informazzjoni minn nisa tqal imlaqqma bil-vaċċin ta' Comirnaty approvat inizjalment matul it-tieni u t-tielet trimestru ma wrietz effetti negattivi fuq it-tqala jew fuq it-tarbijsa tat-tweld. Filwaqt li l-informazzjoni dwar l-effetti fuq it-tqala jew fuq it-tarbijsa tat-tweld wara

tilqim matul l-ewwel trimestru hija limitata, ma dehret l-ebda bidla fir-riskju ta' korriente. Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-tqala.

S'issa m'hemmx *data* disponibbli dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 waqt it-treddiġħ. Madankollu, mhux mistennija effetti fuq it-tarbijs tat-tweliđ/tarbijs li qed tiġi mreḍdġha. *Data* minn nisa li kienu qed ireddiġħu wara li kienu mlaqqma bil-vacċin ta' Comirnaty approvat inizjalment ma wrietz riskju ta' effetti avversi fi trabi tat-tweliđ/trabi mreḍda'. Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jintuża waqt it-treddiġħ.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uħud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettaw b'mod temporanju l-ħila tat-tifel/tifla tiegħek li jħaddem/thaddem magni jew li jwettaq/twettaq attivitajiet bhal li jsuq/issuq rota. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma tkompli b'attivitajiet li jeħtieġ l-attenzjoni shiħa tat-tifel/tifla tiegħek.

3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5

Comirnaty Omicron XBB.1.5 jingħata bħala injezzjoni ta' 0.3 mL ġo muskolu fin-naħha ta' fuq tad-driegħ tat-tifel/tifla tiegħek.

It-tifel/tifla tiegħek ser jirċieci/tirċievi injezzjoni waħda, irrispettivament jekk irċeviex/irċevietx vacċin tal-COVID-19 qabel.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek kien(et) imlaqqam/imlaqqma qabel b'vacċin tal-COVID-19, m'għandux/hiex jirċievi/tirċievi doža ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 qabel mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doža riċenti.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, huwa/hija jista'/tista' jirċievi/tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vacċin ieħor, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhru f'kulhadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- sit tal-injezzjoni: uġiġħ, nefha
- għeja, uġiġħ ta' ras
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettaw sa persuna waħda minn kull 10

- dardir, rimettar
- ħmura fis-sit tal-injezzjoni ('komuni hafna' fl-eti ta' 5 snin sa 11-il sena)
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doža *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossok ma' tiflaħx, thossok dghajjef jew b'nuqqas ta' enerġija/bi ngħas
- uġiġħ fid-dirġħajn
- insomnja

- hakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allerġici bħal raxx jew hakk
- tnaqqis fl-apptit
- sturdament
- għaraq eċċessiv, għaraq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħa waħda tal-wiċċ ċiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allerġici bħal ħorriqja jew nefha fil-wiċċ

Effetti sekondarji rari hafna: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijokardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġi fis-sider

Mħux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- reazzjoni allerġika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vacċin
- nefha fil-wiċċ (nefha fil-wiċċ tista' sseħħ f'pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċ)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja homor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit jew “bulls-eye” b’ċentru aħmar skur imdawwar bi ċieki homor čari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnim jew sensazzjoni ta' xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emorraġija mestrwal qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendix V](#) u nkludi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tīgi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta' meta tiskadi u l-użu u l-immaniġgar huwa maħsub ghall-professjonisti tal-kura tas-saħħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-ahħar għidha.

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Il-vacċin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut il-vacċin iffriżat jista' jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Kunjetti b'doża waħda: Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti b'doża waħda tal-vacċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħnejn jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti b'aktar minn doża waħda: Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal 6 sīghat jew kunjetti individwali jistgħu jinħallu mis-silġ f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Kunjetti li nhallu mis-silġ: Ladarba jitneħha mill-friža, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen u jiġi ttransportat fil-frigħ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta' 10 ġimgħat; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta' barra għandha tiġi mmarkata bid-data ta' meta jiskadi l-ġidida jekk jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinħall mis-silġ, il-vaċċin ma jistax jerġa' jiġi ffriżat.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażnu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silġ jistgħu jiġu mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Kunjetti miftuħha: Wara li l-kunjett jittaqqab ghall-ewwel darba, aħżeen il-vaċċin f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sīghat li matulhom il-prodott jiġi trasportat. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat.

Tużax dan il-vaċċin jekk tinnota partiċelli jew bidla fil-kulur.

Tarmix mediciċini mal-ilma tad-drañaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispizjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediciċini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fi Comirnaty Omicron XBB.1.5

- Is-sustanza attiva tal-Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) hija msejħha raxtozinameran.
 - Kunjett b'doża waħda ikun fih doża waħda ta' 0.3 mL b'10 mikrogrammi ta' raxtozinameran f'kull doża.
 - Kunjett b'aktar minn doża waħda ikun fih 6 doži ta' 0.3 mL b'10 mikrogrammi ta' raxtozinameran f'kull doża.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma ghall-injezzjoniċi

Kif jidher Comirnaty Omicron XBB.1.5 u l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa dispersjoni čara għal kemmxejn opalexxenti (pH: 6.9 - 7.9) improvdut f':

- Kunjett b'doża waħda ta' doża waħda f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik blu li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'siġill tal-aluminju; jew
- Kunjett b'aktar minn doża waħda ta' 6 doži f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħġieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u għatu tal-plastik blu li jitneħha b'daqqa ta' saba' b'siġill tal-aluminju.

Daqs tal-pakkett ta' kunjett b'doża waħda: 10 kunjetti

Daqs tal-pakketti ta' kunjett b'aktar minn doża waħda: 10 kunjetti

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ğermanja

Phone: +49 6131 9084-0

Fax: +49 6131 9084-2121

service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH

Kupferbergterrasse 17 - 19

55116 Mainz

Il-Ğermanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV

Rijksweg 12

Puurs-Sint-Amants, 2870

Il-Belġju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiala, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiale Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b'mobile biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss ghall-professjonisti tal-kura tas-saħħha biss:

Aġħi Comirnaty Omicron XBB.1.5 ġol-muskoli bhala doža waħda ta' 0.3 mL irrispettivament mill-istat ta' tilqim precedenti tal-COVID-19.

Għal individwi li qabel kienu mlaqqma b'vaċċin tal-COVID-19, Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jingħata mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doža reċenti ta' vaċċin tal-COVID-19.

Dozi addizzjonali jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejjeb it-traċċabilità tal-prodotti mediċinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod ċar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-saħħha permezz ta' teknika asettika biex tiġi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **Ivverifika** li l-kunjett għandu **ghatu tal-plastik blu** u li **l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Omicron XBB.1.5 (10 mikrogrammi)/doža dispersjoni ghall-injezzjoni** (tfal minn 5 snin sa 11-il sena).
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott ta' dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat dan għandu jinhall mis-silġ qabel l-użu. Kunjetti ffriżati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silġ. Kun żgur li l-kunjetti nħallu kompletament mis-silġ qabel l-użu.
 - Kunjetti b'doža waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'doža waħda jista' jieħu sagħtejn biex jinhall mis-silġ.
 - Kunjetti b'aktar minn doža waħda: Pakkett ta' 10 kunjetti b'aktar minn doža waħda jista' jieħu 6 sigħat biex jinhall mis-silġ.
- Meta ċċaqlaq il-kunjetti għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetti mhux miftuħa jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C;** dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetti individwali ffriżati jistgħu jinhallu mis-silġ għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuh jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetti li nħallu mis-silġ jistgħu jiġi mmanigġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Preparazzjoni ta' dozi ta' 0.3 mL

- Qabel l-użu ħallat bil-mod billi taqleb il-kunjetti ta' taħt fuq ġhal 10 darbiet. Thawwadx.

- Qabel thallat, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silġ jista' jkun fiha partiċelli amorfī opaki ta' lew abjad sa abjad maħmuġ.
- Wara li thallat il-vacċin għandu jidher bħala dispersjoni čara sa kemmxejn opalex-xenti mingħajr l-ebda partiċelli viżibbli. Tużax il-vacċin jekk ikun hemm partiċelli jew tibdil fil-kulur.
- Iċċekkja jekk il-kunjett huwiex kunjett b'doża waħda inkella kunjett b'aktar minn doža waħda u segwi l-istruzzjonijiet applikabbli għall-immaniġġjar t'hawn taħt:
 - Kunjetti b'doża waħda
 - Igħbed doža waħda ta' 0.3 mL tal-vacċin.
 - Armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
 - Kunjetti b'aktar minn doža waħda
 - Kunjetti b'aktar minn doža waħda fihom 6 doži ta' 0.3 mL kull waħda.
 - Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintużza darba u tintrema.
 - Igħbed 0.3 mL ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Sabiex jingibdu 6 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex tingħibed is-sitt doža minn kunjett wieħed.

- Kull doža għandu jkun fiha 0.3 mL ta' vacċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovdi doža shiħa ta' 0.3 mL, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Irregistra d-data/hin xierqa fuq il-kunjett. Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat 12-il siegħa wara li l-kunjett ikun ittaqqab għall-ewwel darba.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-utent

**Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
Trabi u tfal minn 6 xhur sa 4 snin
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran**

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollu/ha t-tifel jew it-tifla tiegħek. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel it-tifel/tifla tiegħek jircievi/tircievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għat-tifel/tifla tiegħek.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.
- Jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tircievi Comirnaty Omicron XBB.1.5
3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża

Comirnaty Omicron XBB.1.5 huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2.

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni jingħata lil trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tipproduc i antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty Omicron XBB.1.5 ma fihx il-virus biex tipproduc i l-immunità, ma jistax jagħti COVID-19 lit-tifel jew lit-tifla tiegħek.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tircievi Comirnaty Omicron XBB.1.5

Comirnaty Omicron XBB.1.5 m'għandux jingħata

- jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek huwa/hija allergiku/a għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jingħata/tingħata dan il-vaċċin jekk it-tifel/tifla tiegħek:

- qatt kellu/kellha reazzjoni allerġika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta' kwalunkwe vaċċin ieħor jew wara li nghata/ingħatāt dan il-vaċċin fil-passat.
- qed iħossu/iħossha nervuż/a dwar il-process tat-tilqim jew jekk xi darba intilef/intilfet minn sensihha wara kwalunkwe injezzjoni b'labra.
- għandu/għandha marda severa jew infel-żejja b'deni għoli. Madankollu, it-tifel/tifla tiegħek jiġi /tista' jieħu/tieħu t-tilqima tiegħek jekk ikollu/ha deni ħaffi jew infel-żejja ħafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.
- għandu/għandha problema ta' ħruġ ta' demm, jitbenġel/titbenġel malajr jew juža/tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandu/għandha sistema immuni mdgħajfa, minħabba marda bħal infel-żejja bl-HIV jew medicina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppa fì żmien ffit jaġi biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iż-ġgħar fl-eta. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbbla mal-etagħnejet ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqghod attent għal sinjal ta' mijokardite u perikardite, bħal qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġi fis-sider, u tfittex attenzjoni medika immedjata jekk dawn iseħħu.

Bħal kull vaċċin, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' ma jipproteġix b'mod shiħl lil dawk kollha li jirċevuh u mhux magħruf kemm it-tifel/tifla ser idum/iddum protett/a.

L-effikaċja ta' Comirnaty, tista' tkun aktar baxxa f'nes li huma immunokompromessi. Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, huwa/hija jista' /tista' tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty. F'dawn il-każijiet, it-tifel/tifla għandu/ha jkompli/tkompli jieħu/tieħu prekawzjonijiet fiziċċi biex tgħlin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin it-tifel/tifla tiegħek għandhom jiġu mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tat-tifel/tifla tiegħek.

Tfal

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Ghad-dettalji, jekk jogħġbok irreferi ghall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vaċċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Mediċini oħra u Comirnaty Omicron XBB.1.5

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tat-tifel/tifla tiegħek jekk it-tifel/tifla tiegħek qed juža/tuża, uža/użat dan l-aħħar jew jista' /tista' juža/tuża xi mediċini oħra jew jekk riċentement irċieva/irċeviet xi vaċċin ieħor.

Tqala u treddiġ

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mħuwiex maħsub għal individwi li għandhom aktar minn 5 snin.

Għal dettalji dwar l-użu f'individwi b'età ta' aktar minn 5 snin, jekk jogħġgbok irreferi ghall-Fuljett ta' Tagħrif ta' formulazzjonijiet oħra.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uħud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettwaw b'mod temporanju l-ħila tat-tifel/tifla tiegħek li jhaddem/thaddem magni jew li jwettaq/twettaq attivitajiet bħal li jsuq/issuq rota. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma tkompli b'attivitajiet li jeħtieġu l-attenzjoni shiħa tat-tifel/tifla tiegħek.

3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5

Jekk it-tarbija tiegħek għandha età minn 6 xhur sa inqas minn 12-il xahar, huwa/hija ser jingħata/tingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5 b'**għatu marun** wara d-dilwizzjoni bħala injezzjoni ta' **0.2 mL** ġo muskolu fil-koxxa. Jekk it-tarbija jew tifel/tifla tiegħek għandu/ha età ta' sena jew aktar, huwa/hija ser jingħata/tingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5 b'**għatu marun** wara d-dilwizzjoni bħala injezzjoni ta' **0.2 mL** f'muskolu fil-koxxa jew f'muskolu fin-naħha ta' fuq tad-driegħ.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ma lestiex/lestietx kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 jew ma kienx/kinitx infettat/a bil-COVID-19 fil-passat, it-tifel/tifla tiegħek ser jirċievi/tirċievi massimu ta' 3 injezzjonijiet (in-numru totali ta' doži meħtieġa bħala kors primarju). Huwa rakkommandat li tirċievi t-tieni doža 3 ġimħat wara l-ewwel doža segwita mit-tielet doža mill-inqas 8 ġimħat wara t-tieni doža biex jitlesta l-kors primarju.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek lesta kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 qabel jew kellu/ha l-COVID-19, it-tifel/tifla tiegħek ser jirċievi/tirċievi injezzjoni waħda. Jekk it-tifel/tifla tiegħek kien/kienet imlaqqam/imlaqqma qabel b'vacċin tal-COVID-19, it-tifel/tifla tiegħek m'għandux/hiex jirċievi/tirċievi doža ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 qabel mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža riċenti.

Jekk tifel/tifla tiegħek jagħlqu 5 snin bejn id-doži tagħhom waqt il-kors primarju, huwa/hija għandhu/ha jkompli/tkompli l-kors primarju fl-istess livell tad-doža ta' 3 mikrogrammi.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, jista'/tista' jirċievi/tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5.

Bidla ma' tilqim ieħor

It-tifel/tifla tiegħek jista'/tista' jirċievi/tirċievi Comirnaty, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5, jew Comirnaty Omicron XBB.1.5 (jew taħlita) għall-kors primarju. It-tifel/tifla tiegħek m'għandux/hiex jirċievi/tirċievi aktar min-numru totali ta' doži meħtieġa bħala kors primarju. It-tifel/tifla tiegħek għandu/ha jingħata/tingħata l-kors primarju darba biss.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5, staqsi lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vacċin ieħor, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulħadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- irritabilità (6 xhur sa < sentejn)
- sit tal-injezzjoni: uġiġħ/sensittività, nefha
- għeja, uġiġħ ta' ras
- hedla ta' ngħas (6 xhur sa < sentejn)
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- dardir, rimettar
- ħmura fis-sit tal-injezzjoni ('komuni ħafna' fl-età ta' 6 xhur sa 11-il sena)
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doża *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossox ma' tiflaħx, thossox dghajnejew b'nuqqas ta' enerġija/bi ngħas
- uġiġi fid-dirghajn
- insomnja
- ħakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allergiċi bħal raxx ('komuni' fl-età ta' 6 xhur sa < sentejn) jew ħakk tnaqqis fl-apptit ('komuni ħafna' fl-età ta' 6 xhur sa < sentejn)
- sturdament
- għaraq eċċessiv, għaraq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħa waħda tal-wiċċ tiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allergiċi bħal ħorriqija jew nefha fil-wiċċ

Effetti sekondarji rari ħafna: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijkardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġi fis-sider

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-*data* disponibbli)

- reazzjoni allerġika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaċċin
- nefha fil-wiċċ (nefha fil-wiċċ tista' sseħħ f'pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċ)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja' homor fuq il-ġilda, li jistgħu jidhru bħal targit jew "bulls-eye" b'ċentru aħmar skur imdawwar bi ċieki homor ċari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnim jew sensazzjoni ta' xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emorragija mestrwali qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet dehru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muħwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendici V](#) u nkłudi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tīgi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta' meta tiskadi u l-użu u l-immaniġġar huwa maħsub għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar għurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Il-vaccin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut vaccin iffriżat jista' jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħnejn jew kunjetti individwali jistgħalli jinħallu f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Ladarba jitneħħha mill-friža, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen u jiġi ttrasportat fi frigġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta' 10 ġimħat; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta' barra għandha tiġi mmarkata bid-data l-ġidida li fiha għandu jintrema jekk jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinħall mis-silg, il-vaccin ma jistax jiġi ffriżat mill-ġdid.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen il-vaccin f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sigħat li matulhom il-prodott jigi trasportat. Armi kwalunkwe vacċin mhux użat.

Tużax dan il-vaċċin jekk tinnota partiċelli fid-dilwizzjoni jew bidla fil-kulur.

Tarmix medicini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fi Comirnaty Omicron XBB.1.5

- Is-sustanza attiva tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) hija msejħha raxtozinameran. Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett b'**għatu marun** ikun fih **10 doži ta' 0.2 mL** bi 3 mikrogrammi ta' raxtozinameran kull wieħed.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma għall-injezzjonijiet

Kif jidher Comirnaty Omicron XBB.1.5 u l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9) ipprovdut f'kunjett b'aktar minn doża waħda ta' **10 doži** f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħgieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u **għatu tal-plastik marun li jitneħħha b'daqqa ta' saba'** b'sigill tal-aluminju.

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja

Phone: +49 6131 9084-0
Fax: +49 6131 9084-2121
service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH
Kupferbergterrasse 17 - 19
55116 Mainz
Il-Germanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV
Rijksweg 12
Puurs-Sint-Amants, 2870
Il-Belgju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filial, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b' *mobile* biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-sahħha biss:

Jekk it-tifel/tifla ma lestix/lestietx kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 jew ma kienx/kinitx infattat/a b'SARS-CoV-2 fil-passat, aghti Comirnaty Omicron XBB.1.5 b'**għatu marun** ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bhala kors primarju ta' massimu ta' 3 doži (in-numru totali ta' doži meħtieġa bhala kors primarju); it-tieni doża mogħtija 3 ġimħat wara l-ewwel doża segwita mit-tielet doża mill-inqas 8 ġimħat wara t-tieni doża biex jittlesta l-kors primarju.

Jekk it-tifel/tifla lesta kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 qabel, jew għandu/ha storja medika ta' infel-żejja preċedenti b'SARS-CoV-2, aghti Comirnaty Omicron XBB.1.5 b'**għatu marun** ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni ta' doża waħda ta' **0.2 mL**. Jekk l-individwu kien imlaqqam qabel b'veċċin tal-COVID-19, l-individwu għandu jirċievi doża ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doża riċenti.

Doži addizzjonali jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejeb it-traċċabilità tal-prodotti mediċinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod čar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-sahħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **İvverifikasi li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik marun** u li **l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Omicron XBB.1.5 (3 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni** (trabi u tfal minn 6 xħur sa 4 snin).**
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta jew għatu ta' kulur differenti, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetty ffrizati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu sagħtejn biex jinhallu mis-silg. Kun cert li l-kunjetti jkunu nhallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetty mhux miftuha jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C;** dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetty ndividwali ffrizati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetty li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni għal kunjett b'għatu marun****

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silg jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.

- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silġ jista' jkun fiha partiċelli amorf opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silġ għandha tigi dilwita fil-kunjett originali tagħha b'**2.2 mL ta' soluzzjoni ghall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tneħħi l-labra mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 2.2 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojta.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bhala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżibbli. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kulur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġu mmarkati bid-**data u l-hin xierqa ta' meta għandhom jintremew.**
- **Wara d-dilwizzjoni**, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uža fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffrizax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi friġġ, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-użu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.2 mL bl-użu ta' kunjett b'għatu marun

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 2.6 mL li minnhom jistgħu jingħibdu **10 doži ta' 0.2 mL**.
- Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselħa antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Igħed **0.2 mL** ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Sabiex jingħibdu 10 doži minn kunjett wieħed għandhom jintużaw **siringi u/jew labar b'volum li ma jistax jintuża żgħir**. Il-kombinazzjoni tas-siringa u tal-labra b'volum li ma jistax jintuża żgħir għandu jkollha volum li ma jistax jintuża ta' mhux aktar minn 35 mikrolitru. Jekk jintużaw siringi u labar standard, jista' ma jkunx hemm volum suffiċjenti biex jingħibdu għaxar doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha **0.2 mL** ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovd idoż-za sħiħa ta' **0.2 mL**, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolbu l-ligijiet lokali.

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni ghall-utent

**Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni
Trabi u tfal minn 6 xhur sa 4 snin
Vaċċin tal-mRNA tal-COVID-19
raxtozinameran**

▼ Dan il-prodott medicinali huwa suġġett għal monitoraġġ addizzjonal. Dan ser jippermetti identifikazzjoni ta' malajr ta' informazzjoni ġidida dwar is-sigurtà. Inti tista' tgħin billi tirrapporta kwalunkwe effett sekondarju li jista' jkollu/ha t-tifel jew it-tifla tiegħek. Ara t-tmiem ta' sezzjoni 4 biex tara kif għandek tirrapporta effetti sekondarji.

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel it-tifel/tifla tiegħek jircievi/tircievi dan il-vaċċin peress li fih informazzjoni importanti għat-tifel/tifla tiegħek.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrab.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.
- Jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tircievi Comirnaty Omicron XBB.1.5
3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Comirnaty Omicron XBB.1.5 u għalxiex jintuża

Comirnaty Omicron XBB.1.5 huwa vaċċin użat għall-prevenzjoni tal-COVID-19 ikkawżata minn SARS-CoV-2.

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni jingħata lil trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin.

Il-vaċċin jikkawża s-sistema immuni (id-difiżi naturali tal-ġisem) biex tipproduc i antikorpi u ċelluli tad-demm li jaħdmu kontra l-virus, u b'hekk tagħti protezzjoni kontra l-COVID-19.

Peress li Comirnaty Omicron XBB.1.5 ma fihx il-virus biex tipproduc i l-immunità, ma jistax jagħti COVID-19 lit-tifel jew lit-tifla tiegħek.

L-użu ta' dan il-vaċċin għandu jkun skont ir-rakkomandazzjonijiet uffiċjali.

2. X'għandek tkun taf qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jircievi/tircievi Comirnaty Omicron XBB.1.5

Comirnaty Omicron XBB.1.5 m'għandux jingħata

- jekk it-tifel jew it-tifla tiegħek huwa/hija allergiku/a għas-sustanza attiva jew għal xi sustanza oħra ta' din il-mediċina (imniżżla fis-sezzjoni 6)

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek qabel ma t-tifel jew it-tifla tiegħek jingħata/tingħata dan il-vaċċin jekk it-tifel/tifla tiegħek:

- qatt kellu/kellha reazzjoni allerġika severa jew problemi bin-nifs wara l-injezzjoni ta' kwalunkwe vaċċin ieħor jew wara li nghata/ingħata dan il-vaċċin fil-passat.
- qed iħossu/iħossha nervuż/a dwar il-process tat-tilqim jew jekk xi darba intilef/intilfet minn sensihha wara kwalunkwe injezzjoni b'labra.
- għandu/għandha marda severa jew infel-żejja b'deni għoli. Madankollu, it-tifel/tifla tiegħek jiġi /tista' jieħu/tieħu t-tilqima tiegħek jekk ikollu/ha deni ħaffi jew infel-żejja hafifa tal-parti ta' fuq tal-passaġġ tan-nifs bħal riħ.
- għandu/għandha problema ta' ħruġ ta' demm, jitbenġel/titbenġel malajr jew juža/tuża medicina biex tipprevjeni emboli tad-demm.
- għandu/għandha sistema immuni mdghajfa, minħabba marda bħal infel-żejja bl-HIV jew medicina bħal kortikosterojdi li taffettwa s-sistema immuni.

Hemm żieda fir-riskju ta' mijokardite (infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb) u perikardite (infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb) wara tilqim b'Comirnaty (ara sezzjoni 4). Dawn il-kundizzjonijiet jistgħu jiżviluppaw fi żmien ffit jaġi biss wara t-tilqim u seħħew primarjament fi żmien 14-il jum. Dawn ġew osservati aktar spiss wara t-tieni tilqima, u aktar spiss f'irġiel iż-ġgħar fl-eta. Ir-riskju ta' mijokardite u perikardite jidher li huwa aktar baxx fi tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena meta mqabbbla mal-etajet ta' 12-il sena sa 17-il sena. Il-biċċa l-kbira tal-każijiet ta' mijokardite u perikardite jirkupraw. Xi każijiet kienu jeħtieġ appoġġ ta' kura intensiva u ġew osservati każijiet fatali. Wara t-tilqim, għandek toqghod attent għal sinjal ta' mijokardite u perikardite, bħal qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet u wġiġi fis-sider, u tfittex attenzjoni medika immedjata jekk dawn iseħħu.

Bħal kull vaċċin, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' ma jipproteġix b'mod shiħl lil dawk kollha li jirċevuh u mhux magħruf kemm it-tifel/tifla ser idum/iddum protett/a.

L-effikaċja ta' Comirnaty, tista' tkun aktar baxxa f'nes li huma immunokompromessi. Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, huwa/hija jista' /tista' tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty. F'dawn il-każijiet, it-tifel/tifla għandu/ha jkompli/tkompli jieħu/tieħu prekawzjonijiet fiziċċi biex tgħlin tipprevjeni l-COVID-19. Barra minn hekk, persuni viċin it-tifel/tifla tiegħek għandhom jiġi mlaqqma kif xieraq. Iddiskuti rakkmandazzjonijiet individwali xierqa mat-tabib tat-tifel/tifla tiegħek.

Tfal

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mhux rakkmandat għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena.

Hemm formulazzjonijiet pedjatriċi disponibbli għal tfal b'età minn 5 snin sa 11-il sena. Ghad-dettalji, jekk jogħġbok irreferi ghall-Fuljett ta' Tagħrif għal formulazzjonijiet oħra.

Il-vaċċin mhux rakkmandat għal trabi b'età ta' inqas minn 6 xhur.

Mediċini oħra u Comirnaty Omicron XBB.1.5

Għid lit-tabib jew lill-ispiżjar tat-tifel/tifla tiegħek jekk it-tifel/tifla tiegħek qed juža/tuża, uža/użat dan l-aħħar jew jista' /tista' juža/tuża xi mediċini oħra jew jekk riċentement irċieva/irċeviet xi vaċċin ieħor.

Tqala u treddiġ

Comirnaty Omicron XBB.1.5 3 mikrogrammi/doža konċentrat għal dispersjoni għall-injezzjoni mħuwiex maħsub għal individwi li għandhom aktar minn 5 snin.

Għal dettalji dwar l-użu f'individwi b'età ta' aktar minn 5 snin, jekk jogħġgbok irreferi ghall-Fuljett ta' Tagħrif ta' formulazzjonijiet oħra.

Sewqan u thaddim ta' magni

Uħud mill-effetti tat-tilqima msemmija fis-sezzjoni 4 (Effetti sekondarji possibbli) jistgħu jaffettwaw b'mod temporanju l-ħila tat-tifel/tifla tiegħek li jhaddem/thaddem magni jew li jwettaq/twettaq attivitajiet bħal li jsuq/issuq rota. Stenna sakemm dawn l-effetti jgħaddu qabel ma tkompli b'attivitajiet li jeħtieġu l-attenzjoni shiħa tat-tifel/tifla tiegħek.

3. Kif jingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5

Jekk it-tarbija tiegħek għandha età minn 6 xhur sa inqas minn 12-il xahar, huwa/hija ser jingħata/tingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5 b'**għatu isfar** wara d-dilwizzjoni bħala injezzjoni ta' **0.3 mL** ġo muskolu fil-koxxa. Jekk it-tarbija jew tifel/tifla tiegħek għandu/ha età ta' sena jew aktar, huwa/hija ser jingħata/tingħata Comirnaty Omicron XBB.1.5 b'**għatu isfar** wara d-dilwizzjoni bħala injezzjoni ta' **0.3 mL** f'muskolu fil-koxxa jew f'muskolu fin-naħha ta' fuq tad-driegħ.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ma leſtiex/leſtietx kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 jew ma kienx/kinitx infettat/a bil-COVID-19 fil-passat, it-tifel/tifla tiegħek ser jirċievi/tirċievi massimu ta' 3 injezzjonijiet (in-numru totali ta' doži meħtieġa bħala kors primarju). Huwa rakkommandat li tirċievi t-tieni doža 3 ġimħat wara l-ewwel doža segwita mit-tielet doža mill-inqas 8 ġimħat wara t-tieni doža biex jittlesta l-kors primarju.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek lesta kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 qabel jew kellu/ha l-COVID-19, it-tifel/tifla tiegħek ser jirċievi/tirċievi injezzjoni waħda. Jekk it-tifel/tifla tiegħek kien/kienet imlaqqam/imlaqqma qabel b'vacċin tal-COVID-19, it-tifel/tifla tiegħek m'għandux/hiex jirċievi/tirċievi doža ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 qabel mill-inqas 3 xhur wara l-aktar doža riċenti.

Jekk tifel/tifla tiegħek jagħlqu 5 snin bejn id-doži tagħhom waqt il-kors primarju, huwa/hija għandhu/ha jkompli/tkompli l-kors primarju fl-istess livell tad-doža ta' 3 mikrogrammi.

Jekk it-tifel/tifla tiegħek huwa/hija immunokompromess/a, jista'/tista' jirċievi/tirċievi doži addizzjonali ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5.

Bidla ma' tilqim ieħor

It-tifel/tifla tiegħek jista'/tista' jirċievi/tirċievi Comirnaty, Comirnaty Original/Omicron BA.4-5, jew Comirnaty Omicron XBB.1.5 (jew taħlita) għall-kors primarju. It-tifel/tifla tiegħek m'għandux/hiex jirċievi/tirċievi aktar min-numru totali ta' doži meħtieġa bħala kors primarju. It-tifel/tifla tiegħek għandu/ha jingħata/tingħata l-kors primarju darba biss.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5, staqsi lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull vacċin ieħor, Comirnaty Omicron XBB.1.5 jista' jikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulħadd.

Effetti sekondarji komuni hafna: jistgħu jaffettwaw aktar minn persuna waħda minn kull 10

- irritabilità (6 xhur sa < sentejn)
- sit tal-injezzjoni: uġiġħ/sensittività, nefha
- għeja, uġiġħ ta' ras
- hedla ta' ngħas (6 xhur sa < sentejn)
- uġiġħ fil-muskoli, uġiġħ fil-ġogi
- tkexkix ta' bard, deni
- dijarea

Effetti sekondarji komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10

- dardir, rimettar
- ħmura fis-sit tal-injezzjoni ('komuni ħafna' fl-età ta' 6 xhur sa 11-il sena)
- glandoli limfatiċi minfuha (osservati b'mod aktar frekwenti wara d-doża *booster*)

Effetti sekondarji mhux komuni: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 100

- thossox ma' tiflaħx, thossox dghajnejew b'nuqqas ta' enerġija/bi ngħas
- uġiġi fid-dirghajn
- insomnja
- ħakk fis-sit tal-injezzjoni
- reazzjonijiet allergiċi bħal raxx ('komuni' fl-età ta' 6 xhur sa < sentejn) jew ħakk tnaqqis fl-apptit ('komuni ħafna' fl-età ta' 6 xhur sa < sentejn)
- sturdament
- għaraq eċċessiv, għaraq matul il-lejl

Effetti sekondarji rari: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 1 000

- naħa waħda tal-wiċċ tiddendel b'mod temporanju
- reazzjonijiet allergiċi bħal ħorriqija jew nefha fil-wiċċ

Effetti sekondarji rari ħafna: jistgħu jaffettwaw sa persuna waħda minn kull 10 000

- infjammazzjoni tal-muskolu tal-qalb (mijkardite) jew infjammazzjoni tar-rita barra mill-qalb (perikardite) li tista' tirriżulta fi qtugħi ta' nifs, palpitazzjonijiet jew uġiġi fis-sider

Mhux magħruf (ma tistax tittieħed stima mid-*data* disponibbli)

- reazzjoni allerġika severa
- nefha estensiva fid-driegħ li fih ingħata l-vaċċin
- nefha fil-wiċċ (nefha fil-wiċċ tista' sseħħ f'pazjenti li kellhom *fillers* dermali tal-wiċċ)
- reazzjoni tal-ġilda li tikkawża tikek jew rqajja' homor fuq il-ġilda, li jistgħu jidħru bħal targit jew "bulls-eye" b'ċentru aħmar skur imdawwar bi ċieki homor ċari (eritema multiforme)
- sensazzjoni mhux tas-soltu fil-ġilda, bħal tnemnim jew sensazzjoni ta' xi haġa miexja fuq il-ġilda (parestesija)
- tnaqqis fis-sensazzjoni jew fis-sensittività, speċjalment fil-ġilda (ipoestesija)
- emorragija mestrwali qawwija (il-parti l-kbira tal-każijiet deħru li ma kinux serji u kienu ta' natura temporanja)

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk it-tifel/tifla tiegħek ikollu/ha xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tat-tifel/tifla tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li muħwiex elenkat f'dan il-fuljett. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżla f'[Appendici V](#) u nkłudi n-numru tal-lott/Lot jekk disponibbli. Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tīgi pprovduta aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif taħżeen Comirnaty Omicron XBB.1.5

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

It-tagħrif li ġej dwar il-ħażna, d-data ta' meta tiskadi u l-użu u l-immaniġġar huwa maħsub għall-professjonisti tal-kura tas-saħħha.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-kartuna u t-tikketta wara JIS. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Aħżeen fil-friża f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C.

Aħżeen fil-pakkett originali sabiex tilqa' mid-dawl.

Il-vaccin se jiġi riċevut ffriżat f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C. Wara li jiġi riċevut vaccin iffriżat jista' jinħażen f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C jew f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C.

Meta jinħażnu ffriżati f'temperatura ta' -90 °C sa -60 °C, pakketti b'10 kunjetti tal-vaċċin jistgħu jinħallu mis-silg f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal sagħnejn jew kunjetti individwali jistgħalli jinħallu f'temperatura tal-kamra (sa 30 °C) għal 30 minuta.

Ladarba jitneħħha mill-friža, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen u jiġi ttrasportat fi frigġ f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C għal perjodu massimu ta' 10 ġimħat; dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS). Il-kartuna ta' barra għandha tiġi mmarkata bid-data l-ġidida li fiha għandu jintrema jekk jinħażen f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C. Ladarba jinħall mis-silg, il-vaccin ma jistax jiġi ffriżat mill-ġdid.

Qabel l-użu, il-kunjetti mhux miftuħha jistgħu jinħażu għal massimu ta' 12-il siegħa f'temperaturi bejn 8 °C u 30 °C.

Kunjetti li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġjati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Wara d-dilwizzjoni, aħżeen il-vaccin f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u użah fi żmien 12-il siegħa, dan jinkludi sa 6 sigħat li matulhom il-prodott jigi trasportat. Armi kwalunkwe vacċin mhux użat.

Tużax dan il-vaċċin jekk tinnota partiċelli fid-dilwizzjoni jew bidla fil-kulur.

Tarmix medicini mal-ilma tad-dranaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi medicini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħinu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fi Comirnaty Omicron XBB.1.5

- Is-sustanza attiva tal-Vaccin tal-mRNA tal-COVID-19 (b'nucleoside modifikat) hija msejħha raxtozinameran. Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett b'**għatu isfar** ikun fih **3 doži ta' 0.3 mL** bi 3 mikrogrammi ta' raxtozinameran kull wieħed.
- Is-sustanzi mhux attivi l-oħra huma:
 - ((4-hydroxybutyl)azanediyl)bis(hexane-6,1-diyl)bis(2-hexyldecanoate) (ALC-0315)
 - 2-[(polyethylene glycol)-2000]-N,N-ditetradecylacetamide (ALC-0159)
 - 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholine (DSPC)
 - kolesterol
 - trometamol
 - trometamol hydrochloride
 - sucrose
 - ilma għall-injezzjonijiet

Kif jidher Comirnaty Omicron XBB.1.5 u l-kontenut tal-pakkett

Il-vaċċin huwa dispersjoni ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ (pH: 6.9 - 7.9) ipprovdut f'kunjett b'aktar minn doža waħda ta' **3 doži** f'kunjett trasparenti ta' 2 mL (ħgieg tat-tip I), b'tapp tal-lastku u **għatu tal-plastik isfar li jitneħħha b'daqqa ta' saba'** b'siġill tal-aluminju.

Daqs tal-pakkett: 10 kunjetti

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

BioNTech Manufacturing GmbH

An der Goldgrube 12

55131 Mainz

Il-Ġermanja

Phone: +49 6131 9084-0
Fax: +49 6131 9084-2121
service@biontech.de

Manifatturi

BioNTech Manufacturing GmbH
Kupferbergterrasse 17 - 19
55116 Mainz
Il-Germanja

Pfizer Manufacturing Belgium NV
Rijksweg 12
Puurs-Sint-Amants, 2870
Il-Belgju

Għal kull tagħrif dwar din il-mediċina, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

- **België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg:** Pfizer S.A./N.V.,
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11
- **България:** Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон, България, Тел: +359 2 970 4333
- **Česká republika:** Pfizer, spol. s r.o., Tel: +420 283 004 111
- **Danmark:** Pfizer ApS, Tlf: +45 44 201 100
- **Deutschland:** BioNTech Manufacturing GmbH, Tel: +49 6131 90840
- **Eesti:** Pfizer Luxembourg SARL Eesti filial, Tel: +372 666 7500
- **Ελλάδα:** Pfizer Ελλάς Α.Ε., Τηλ.: +30 210 6785 800
- **España:** Pfizer, S.L., Tel: +34914909900
- **France:** Pfizer, Tél +33 1 58 07 34 40
- **Hrvatska:** Pfizer Croatia d.o.o., Tel: +385 1 3908 777
- **Ireland:** Pfizer Healthcare Ireland, Tel: 1800 633 363 (toll free), +44 (0)1304 616161
- **Ísland:** Icepharma hf, Simi: +354 540 8000
- **Italia:** Pfizer S.r.l., Tel: +39 06 33 18 21
- **Κύπρος:** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch), Τηλ: +357 22 817690
- **Latvija:** Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā, Tel.: +371 670 35 775
- **Lietuva:** Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje, Tel. +370 52 51 4000
- **Magyarország:** Pfizer Kft, Tel: +36 1 488 3700
- **Malta:** Vivian Corporation Ltd., Tel: +35621 344610
- **Norge:** Pfizer AS, Tlf: +47 67 526 100
- **Nederland:** Pfizer BV, Tel: +31 (0)10 406 43 01
- **Österreich:** Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H, Tel: +43 (0)1 521 15-0
- **Polska:** Pfizer Polska Sp. z o.o., Tel.: +48 22 335 61 00
- **Portugal:** Laboratórios Pfizer, Lda., Tel: +351 21 423 5500
- **România:** Pfizer Romania S.R.L, Tel: +40 (0) 21 207 28 00
- **Slovenija:** Pfizer Luxembourg SARL, Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, Ljubljana, Tel.: +386 (0) 1 52 11 400
- **Slovenská republika:** Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka, Tel: +421 2 3355 5500
- **Suomi/Finland:** Pfizer Oy, Puh/Tel: +358 (0)9 430 040
- **Sverige:** Pfizer AB, Tel: +46 (0)8 550 520 00
- **United Kingdom (Northern Ireland):** Pfizer Limited, Tel: +44 (0) 1304 616161

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'

Skennja l-kowd b' *mobile* biex tikseb il-fuljett ta' tagħrif f'lingwi differenti.



URL: www.comirnatyglobal.com

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.

It-tagħrif li jmiss qed jingħata biss għall-professjonisti tal-kura tas-sahħha biss:

Jekk it-tifel/tifla ma lestix/lestietx kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 jew ma kienx/kinitx infattat/a b'SARS-CoV-2 fil-passat, aghti Comirnaty Omicron XBB.1.5 b'**għatu isfar** ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni bhala kors primarju ta' massimu ta' 3 doži (in-numru totali ta' doži meħtieġa bhala kors primarju); it-tieni doża mogħtija 3 ġimħat wara l-ewwel doża segwita mit-tielet doża mill-inqas 8 ġimħat wara t-tieni doża biex jtitlesta l-kors primarju.

Jekk it-tifel/tifla lesta kors ta' tilqim primarju kontra l-COVID-19 qabel, jew għandu/ha storja medika ta' infekzjoni preċedenti b'SARS-CoV-2, aghti Comirnaty Omicron XBB.1.5 b'**għatu isfar** ġol-muskoli wara d-dilwizzjoni ta' doża waħda ta' **0.3 mL**. Jekk l-individwu kien imlaqqam qabel b'veċċin tal-COVID-19, l-individwu għandu jirċievi doża ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 mill-inqas 3 xħur wara l-aktar doża riċenti.

Doži addizzjonali jistgħu jingħataw lil individwi li huma immunokompromessi b'mod sever.

Traċċabilità

Sabiex tittejeb it-traċċabilità tal-prodotti mediċinali bijoloġiči, l-isem u n-numru tal-lott tal-prodott amministrat għandhom jiġu rrekordjati b'mod čar.

Istruzzjonijiet dwar l-immaniġġar qabel l-użu

Comirnaty Omicron XBB.1.5 għandu jiġi ppreparat minn professjonist tal-kura tas-sahħha permezz ta' teknika asettika biex tīgħi żgurata l-isterilità tad-dispersjoni ppreparata.

- **İvverifikasi** li l-kunjett għandu **għatu tal-plastik isfar u li l-isem tal-prodott huwa Comirnaty Omicron XBB.1.5 (3 mikrogrammi)/doża konċentrat għal dispersjoni għall-injejjoni** (trabi u tfal minn 6 xħur sa 4 snin).
- Jekk il-kunjett għandu isem tal-prodott ieħor fuq it-tikketta jew għatu ta' kulur differenti, jekk jogħġibok irreferi għas-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott għal dik il-formulazzjoni.
- Jekk il-kunjett jinħażen iffriżat għandu jinhall mis-silg qabel l-użu. Kunjetty ffrizati għandhom jiġu ttrasferiti għal ambjent b'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C biex jinhallu mis-silg; pakkett ta' 10 kunjetti jista' jieħu sagħtejn biex jinhallu mis-silg. Kun cert li l-kunjetti jkunu nhallu kompletament mis-silg qabel l-użu.
- Meta l-kunjetti jitmexxew għal hażna f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C, aġġorna d-data ta' meta jiskadi fuq il-kartuna.
- Kunjetty mhux miftuha jistgħu **jinħażnu għal massimu ta' 10 ġimħat f'temperatura ta' 2 °C sa 8 °C;** dan m'għandux jaqbeż id-data ta' meta jiskadi stampata (JIS).
- Inkella, kunjetty ndividwali ffrizati jistgħu jinhallu mis-silg għal 30 minuta f'temperaturi sa 30 °C.
- Qabel l-użu, il-kunjett mhux miftuħ jista' jinħażen għal perjodu sa 12-il siegħa f'temperaturi sa 30 °C. Kunjetty li nhallu mis-silg jistgħu jiġi mmaniġġati f'kondizzjonijiet ta' dawl tal-kamra.

Dilwizzjoni għal kunjett b'għatu isfar

- Halli l-kunjett li jkun inħall mis-silg jilħaq it-temperatura tal-kamra u aqilbu bil-mod ta' taħt fuq għal 10 darbiet qabel id-dilwizzjoni. Thawwadx.

- Qabel id-dilwizzjoni, id-dispersjoni li tkun inħallet mis-silġ jista' jkun fiha partiċelli amorf opaki ta' lewn abjad sa abjad maħmuġ.
- It-tilqima li tkun inħallet mis-silġ għandha tigi dilwita fil-kunjett originali tagħha **b'1.1 mL ta' soluzzjoni ghall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride**, bl-użu ta' labra b'daqs ta' 21 gauge jew idjaq u tekniki asettici.
- Ugwalizza l-pressjoni fil-kunjett qabel ma tneħħi l-labra mit-tapp tal-kunjett billi tiġbed 1.1 mL ta' arja fis-siringa tad-dilwent vojta.
- Aqleb id-dispersjoni dilwita ta' taħt fuq bil-mod għal 10 darbiet. Thawwadx.
- Il-vaċċin dilwit għandu jidher bhala dispersjoni ta' lewn abjad għal abjad maħmuġ mingħajr l-ebda partiċelli viżibbli. Tużax il-vaċċin dilwit jekk ikun hemm frak jew tibdil fil-kulur.
- Il-kunjetti dilwiti għandhom jiġu mmarkati bid-**data u l-hin xierqa ta' meta għandhom jintremew.**
- **Wara d-dilwizzjoni**, aħżeen f'temperatura ta' 2 °C sa 30 °C u uža fi żmien **12-il siegħa**.
- Tiffrizax u thawwadx id-dispersjoni dilwita. Jekk titpoġġa fi friġġ, halli id-dispersjoni dilwita tilhaq it-temperatura tal-kamra qabel l-użu.

Preparazzjoni ta' doži ta' 0.3 mL bl-użu ta' kunjett b'għatu isfar

- Wara d-dilwizzjoni, il-kunjett ikun fih 1.58 mL li minnhom jistgħu jingħibdu **3 doži ta' 0.3 mL**.
- Bl-użu ta' teknika asettika, naddaf it-tapp tal-kunjett b'imselha antisettika li tintuża darba u tintrema.
- Igħbed **0.3 mL** ta' Comirnaty Omicron XBB.1.5 għal trabi u tfal b'età minn 6 xhur sa 4 snin. Jistgħu jintużaw **siringi u/jew labar standard** biex jingħibdu 3 doži minn kunjett wieħed.
- Kull doža għandu jkun fiha **0.3 mL** ta' vaċċin.
- Jekk l-ammont ta' vaċċin li jifdal fil-kunjett ma jistax jipprovd idożha sħiħa ta' **0.3 mL**, armi l-kunjett u kwalunkwe volum żejjed.
- Armi kwalunkwe vaċċin mhux użat fi żmien 12-il siegħa wara d-dilwizzjoni.

Rimi

Kull fdal tal-prodott medicinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitkolu l-ligijiet lokali.