

Vaccini influenzali per la stagione 2017-2018 registrati secondo la procedura Centralizzata dell'Agenzia Europea dei Medicinali (European Medicines Agency, EMA)

1) Vaccino trivalente INTANZA della società Sanofi Europe approvato con decisione della Commissione Europea C (2009)/1349 del 24/02/2009, autorizzato in Italia nelle confezioni sotto riportate:

INTANZA 039425 044/E "15 microgrammi/ceppo sospensione iniettabile per uso intradermico" 1 siringa (vetro) preriempita da 0,1 ml

INTANZA 039425 057/E "15 microgrammi/ceppo sospensione iniettabile per uso intradermico" 10 siringhe (vetro) preriempite da 0,1 ml

INTANZA 039425 069/E "15 microgrammi/ceppo sospensione iniettabile per uso intradermico" 20 siringhe (vetro) preriempite da 0,1 ml

La variazione EMEA/H/C/000957/II/0054 relativa all'aggiornamento annuale dei ceppi virali per la stagione 2017-2018, è stata approvata con decisione della Commissione Europea C (2017)6146 del 07/09/2017

2) Vaccino tetravalente FLUENZ TETRA della società AstraZeneca AB approvato con decisione della Commissione Europea C (2013)/8894 cor. del 04/12/2013, autorizzato in Italia nelle confezioni sotto riportate:

FLUENZ TETRA 043173 018/E "10.000.000 unità fluorescenti/ceppo sospensione spray per uso nasale" 10 nebulizzatori (vetro) da 0,2 ml

FLUENZ TETRA 043173 020/E "10.000.000 unità fluorescenti/ceppo sospensione spray per uso nasale" 1 nebulizzatore (vetro) da 0,2 ml

FLUENZ TETRA 043173 032/E "10.000.000 unità fluorescenti/ceppo sospensione spray per uso nasale" 1 nebulizzatore (vetro) da 0,2 ml in scatola con lembi pieghevoli

FLUENZ TETRA 043173 044/E "10.000.000 unità fluorescenti/ceppo sospensione spray per uso nasale" 10 nebulizzatori (vetro) da 0,2 ml in scatola con lembi pieghevoli

La variazione EMEA/H/C/002617/II/72 relativa all'aggiornamento annuale dei ceppi virali per la stagione 2017-2018, è stata approvata con decisione della Commissione Europea C (2017)5938 del 24/08/2017