VC2/2025/147 VC2/2025/158 VC2/2025/176 VC2/2025/177 VC2/2025/216 VC2/2025/229 VC2/2025/231 VC2/2025/238



### UFFICIO PROCEDURE POST AUTORIZZATIVE DETERMINAZIONE AAM/PPA N° 536/2025

# "AGGIORNAMENTO ANNUALE DEI CEPPI VIRALI DEI VACCINI INFLUENZALI PER LA STAGIONE 2025 - 2026"

#### **IL DIRIGENTE**

**Visti** gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, recante la "Riforma dell'organizzazione del Governo, a norma dell'articolo 11 della legge 15 marzo 1997, n. 59";

**Visto** l'art. 48 del decreto legge 30 settembre 2003 n. 269, recante "Disposizioni urgenti per favorire lo sviluppo e per la correzione dell'andamento dei conti pubblici", convertito, con modificazioni, nella legge 24 novembre 2003 n. 326, che ha istituito l'Agenzia Italiana del Farmaco;

Visto il Decreto 20 settembre 2004 n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze: "Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, a norma dell'articolo 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326", come da ultimo modificato dal Decreto 8 gennaio 2024, n.3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale, Serie Generale n. 11 del 15 gennaio 2024;

**Visti** il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal Consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, del Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, Serie Generale, n. 140 del 17 giugno 2016;

**Visto** il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante "Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche" e s.m.i.;

**Vista** la legge 15 luglio 2002, n. 145, recante "Disposizioni per il riordino della dirigenza statale e per favorire lo scambio di esperienze e l'interazione tra pubblico e privato";

**Vista** la determinazione direttoriale n. 337/2023 del 16/08/2023 con cui alla Dott.ssa Laura Braghiroli è stato conferito l'incarico di Dirigente dell'Ufficio Procedure Post Autorizzative con decorrenza dal 16/08/2023;

**Visto** il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante "Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE" e s.m.i.;

**Vista** la determinazione del Direttore Generale dell'AIFA n.DG/821/2018 del 24/05/2018 concernente "Criteri per l'applicazione delle disposizioni relative allo smaltimento delle scorte dei medicinali ai sensi dell'articolo 1, comma 164, della legge 4 agosto 2017, n. 124" n. DG/821/2018 del 24/05/2018, pubblicata nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, Serie Generale, n. 133 del 11 giugno 2018;

**Visto** il regolamento (CE) N. 1234/2008 della Commissione del 24 novembre 2008 e s.m.i. concernente l'esame delle variazioni dei termini delle autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano e di medicinali veterinari;

**Vista** la legge 24 dicembre 1993, n. 537, recante "Interventi correttivi di finanza pubblica" e, in particolare, l'articolo 8, comma 10;

**Visto** il decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, recante "Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute", convertito, con modificazioni, dalla legge 8 novembre 2012, n. 189, ed in particolare, l'articolo 12;

**Visto** l'art. 17, comma 10, lettera d), del decreto – legge 6 luglio 2011, n. 98 (convertito, con modificazioni, dalla legge 15 luglio 2011, n. 111), il quale ha introdotto "un diritto annuale a carico di ciascun titolare di autorizzazione all'immissione in commercio per il funzionamento, aggiornamento ed implementazione delle funzionalità informatiche della banca dati dei farmaci autorizzati o registrati ai fini della detta immissione, nonché per la gestione informatica delle relative pratiche autorizzative, con adeguata riduzione per le piccole e medie imprese di cui alla raccomandazione 2003/361/CE";

Visto l'art. 4, comma 5, del decreto del Ministro della Salute, di concerto con il Ministro per la pubblica amministrazione e la semplificazione e il Ministro dell'economia e delle finanze, 29 marzo del 2012, n. 53, il quale ha previsto, per ciascuna autorizzazione all'immissione in commercio (AIC) in corso di validità, un diritto annuale a carico di ciascun titolare, stabilendo che tempi e modalità per la corresponsione sono fissati con delibera del Consiglio di Amministrazione (CdA) dell'AIFA; diritto annuale che è sottoposto agli incrementi di cui all'art. 9-duodecies, comma 3, del decreto-legge 19 giugno 2015, n. 78, convertito con modificazioni dalla L. 6 agosto 2015, n. 125, nonché aggiornato automaticamente sulla base delle variazioni annuali dell'indice ISTAT del costo della vita, di cui all'art. 3 del Decreto del Ministero della Salute 6 dicembre 2016, recante "Aggiornamento delle tariffe vigenti e determinazione delle tariffe relative a prestazioni non ancora tariffate";

**Considerato,** pertanto, che l'azienda titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (AIC) è informata, anche a mezzo del presente atto, dell'obbligo di versare un diritto annuale, ai sensi della normativa vigente, e che, al fine di consentire al titolare di adempiere ai prescritti obblighi, ogni informazione necessaria in merito è reperibile sul sito dell'AIFA, nella sezione all'uopo dedicata;

**Viste** le raccomandazioni dell'Organizzazione Mondiale della Sanità, del 28 febbraio 2025, relative alla composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2025-2026;

**Vista** la Circolare del Ministero della Salute del 25/07/2025: "Prevenzione e controllo dell'influenza: raccomandazioni per la stagione 2025-2026";

**Visto** il documento del Committee for Human Medicinal Products (CHMP) dell'EMA (European Medicines Agency) "Amended EU recommendations for the seasonal influenza vaccine composition for the season 2025/2025", dell'8 aprile 2025 relativo alla composizione del vaccino influenzale per la stagione 2025-2026 (EMA/78314/2025);

**Considerato** che, in base al citato documento del Ministero della Salute," la vaccinazione è la forma più efficace di prevenzione dell'influenza (...) L'OMS e il Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (PNPV) 2023-2025, riporta, tra gli obiettivi di copertura per la vaccinazione antinfluenzale il 75% come obiettivo minimo perseguibile e il 95% come obiettivo ottimale negli ultrasessantacinquenni";

**Considerato** inoltre che, in base al citato documento del Ministero della Salute, si rende necessario intensificare i programmi di vaccinazione e le misure di prevenzione, proteggendo in particolare la salute dei gruppi di popolazione più a rischio attraverso la vaccinazione contro l'influenza stagionale;

**Visti** gli obiettivi della campagna vaccinale stagionale contro l'influenza: riduzione del rischio individuale di malattia, ospedalizzazione e morte, riduzione del rischio di trasmissione a soggetti ad alto rischio di complicanze o ospedalizzazione, riduzione dei costi sociali connessi con morbosità e mortalità;

**Visti** i provvedimenti di autorizzazione all'immissione in commercio dei vaccini influenzali autorizzati con procedure nazionali e procedure europee, ai sensi del D. Lgs. 219/2006 e s.m.i.;

Vista la domanda e relativi allegati, con la quale la Società SANOFI WINTHROP INDUSTRIE (codice SIS 5884), con sede legale e domicilio fiscale in 82 Avenue Raspail CAP 94250 Gentilly Francia, ha chiesto di essere autorizzata all'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2025-2026, relativamente al medicinale VAXIGRIP TETRA (AIC n° 044898), codice pratica VC2/2025/147, nonché la notifica di fine della procedura europea DE/H/1949/001/II/045, trasmessa dalla competente autorità in Germania, in qualità di Stato Membro di Riferimento (RMS);

Vista la domanda e relativi allegati, con la quale la Società SANOFI WINTHROP INDUSTRIE (codice SIS 5884), con sede legale e domicilio fiscale in 82 Avenue Raspail CAP 94250 Gentilly Francia, ha chiesto di essere autorizzata all'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2025-2026, relativamente al medicinale VAXIGRIP (AIC n° 051670), codice pratica VC2/2025/158, nonché la notifica di fine della procedura europea DE/H/4923/001/II/004, trasmessa dalla competente autorità in Germania, in qualità di Stato Membro di Riferimento (RMS);

Vista la domanda e relativi allegati, con la quale la Società SANOFI WINTHROP INDUSTRIE (codice SIS 5884), con sede legale e domicilio fiscale in 82 Avenue Raspail CAP 94250 Gentilly Francia, ha chiesto di essere autorizzata all'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2025-2026, relativamente al medicinale EFLUELDA TETRA (AIC n°048644), codice pratica VC2/2025/176, nonché la notifica di fine della procedura europea NL/H/4757/001/II/034, trasmessa dalla competente autorità nei Paesi Bassi, in qualità di Stato Membro di Riferimento (RMS);

Vista la domanda e relativi allegati, con la quale la Società SANOFI WINTHROP INDUSTRIE (codice SIS 5884), con sede legale e domicilio fiscale in 82 Avenue Raspail CAP 94250 Gentilly Francia, ha chiesto di essere autorizzata all'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2025-2026, relativamente al medicinale EFLUELDA (AIC n°051634), codice pratica VC2/2025/177, nonché la notifica di fine della procedura europea NL/H/6089/001/II/008, trasmessa dalla competente autorità nei Paesi Bassi, in qualità di Stato Membro di Riferimento (RMS);

Vista la domanda e relativi allegati, con la quale la Società VIATRIS HEALTHCARE LIMITED (codice SIS 8627) con sede legale e domicilio fiscale in Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda, ha chiesto di essere autorizzata all'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2025-2026, relativamente al medicinale INFLUVAC S TETRA (AIC n°045452) codice pratica VC2/2025/216, nonché la notifica di fine della procedura europea NL/H/3844/001/II/035, trasmessa dalla competente autorità nei Paesi Bassi, in qualità di Stato Membro di Riferimento (RMS);

Vista la domanda e relativi allegati, con la quale la Società **GLAXOSMITHKLINE S.p.A.**, (codice SIS 200) con sede legale e domicilio fiscale in Viale dell'Agricoltura, 7 – 37135 Verona, ha chiesto di essere autorizzata all'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2025-2026, relativamente al medicinale **FLUARIX** (AIC n° 051402), codice pratica VC2/2025/229, nonché la notifica di fine procedura N° DE/H/4925/001/II/001, trasmessa dalla competente autorità in Germania, in qualità di Stato Membro di Riferimento (RMS);

Vista la domanda e relativi allegati, con la quale la Società GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS S.A., (codice SIS 231) con sede legale e domicilio fiscale in Rue de l'Institute, 89 – Rixensart, B-1330, Belgio, ha chiesto di essere autorizzata all'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2025-2026, relativamente al medicinale FLUARIX TETRA (AIC n° 043132), codice pratica VC2/2025/231, nonché la notifica di fine procedura N° DE/H/1939/001/II/091, trasmessa dalla competente autorità in Germania, in qualità di Stato Membro di Riferimento (RMS);

Vista la domanda e relativi allegati, con la quale la Società VIATRIS HEALTHCARE LIMITED (codice SIS 8627) con sede legale e domicilio fiscale in Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda, ha chiesto di essere autorizzata all'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2025-2026, relativamente al medicinale INFLUVAC S (AIC n°051260) codice pratica VC2/2025/238, nonché la notifica di fine della procedura europea NL/H/0137/001/II/128, trasmessa dalla competente autorità nei Paesi Bassi, in qualità di Stato Membro di Riferimento (RMS);

**Visto** l'art. 80 comma 1 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. relativo alla redazione in doppia lingua (italiano e tedesco) delle etichette e del foglio illustrativo dei medicinali;

Visto il parere dell'Ufficio Valutazione Medicinali Biologici;

Visto l'elenco allegato, parte integrante della presente determinazione;

Visti gli atti d'Ufficio;

#### DETERMINA

#### ART. 1

### Autorizzazione dell'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini antinfluenzali per la stagione 2025-2026

(e divieto di vendita della formulazione 2024-2025)

È autorizzata la modifica della composizione, specificata al successivo comma 2, dei vaccini antinfluenzali elencati nell'Allegato 1, parte integrante della presente determinazione, in accordo alla raccomandazione: "Amended EU recommendations for the seasonal influenza vaccine composition for the season 2025/2026" (EMA/78314/2025):

#### Vaccini trivalenti ottenuti in uova embrionate di pollo

- A/Victoria/4897/2022 (H1N1) pdm09-like virus;
- A/Croazia/10136RV/2023 (H3N2)-like virus; e
- B/Austria/1359417/2021-like virus (lignaggio B/Victoria).

#### Vaccini trivalenti ottenuti su colture cellulari o ricombinanti o acidi nucleici

- A/Wisconsin/67/2022 (H1N1) pdm09-like virus;
- A/Distretto di Columbia/27/2023 (H3N2)-like virus; e
- B/Austria/1359417/2021-like virus (lignaggio B/Victoria).

Nel caso dei vaccini quadrivalenti, l'OMS raccomanda l'inserimento del ceppo B/Phuket/3073/2013-like (lineaggio B/Yamagata), in aggiunta ai ceppi sopramenzionati.

Il vaccino aggiornato conterrà, dunque, nuove varianti antigeniche di tipo A, sottotipo H3N2, (A/Croazia/10136RV/2023 e A/Distretto di Columbia/27/2023), che sostituiranno i ceppi A/Thailand/8/2022 e A/Massachusetts/18/2022, rispettivamente nei vaccini ottenuti in uova embrionate di pollo ed in quelli ottenuti su colture cellulari.

- 2.Il riassunto delle caratteristiche dei vaccini antinfluenzali disponibili in Italia è riportato sul sito dell'AIFA (http://www.agenziafarmaco.gov.it/). Per informazioni complete sulle indicazioni è possibile consultare il foglio illustrativo o le informazioni contenute nelle schede tecniche dei prodotti autorizzati disponibili nel database dei prodotti farmaceutici dell'AIFA.
- 3. Prima della loro distribuzione i vaccini antinfluenzali devono essere sottoposti alle procedure di controllo di stato, lotto per lotto, di cui all'art. 138 del D. Lgs. 219/2006 e s.m.i. e risultare conformi alla Farmacopea europea e alle relative AIC.
- 4. I lotti di tutti i vaccini antinfluenzali prodotti con la composizione precedentemente autorizzata e recanti in etichetta l'indicazione della stagione 2024-2025, sono ritirati dal commercio e, comunque, non sono più vendibili al pubblico né utilizzabili.

### ART. 2 (Stampati)

- 1. Il riassunto delle caratteristiche del prodotto, il foglio illustrativo e le etichettature (di seguito: stampati) dei vaccini riportati nell'allegato 1 sono modificati conformemente e limitatamente a quanto previsto dal precedente articolo 1.
- 2. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

### ART. 3 (Disposizioni finali)

La presente determinazione, che ha effetto a partire dal giorno successivo alla sua pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, sarà notificata alle società titolari delle autorizzazioni all'immissione in commercio o ai loro rappresentanti in Italia.

Roma

Il Dirigente

Laura Braghiroli

Documento firmato digitalmente ai sensi del c.d. Codice dell'Amministrazione digitale e norme ad esso connesse

Imposta di bollo assolta ai sensi della normativa vigente

#### **ALLEGATO 1**

## AGGIORNAMENTO ANNUALE DEI CEPPI VIRALI DEI VACCINI INFLUENZALI PER LA STAGIONE

### 2025-2026

TITOLARE AIC	MEDICINALE	CODICE AIC		CONFEZIONE
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP TETRA	044898	017	"0,5 mL sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa in vetro con sistema luer lock con ago
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP TETRA	044898	029	-"0,5 mL sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe in vetro con sistema luer lock con ago
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP TETRA	044898	031	"0,5 mL sospensione iniettabile in siringa preriempita" 20 siringhe in vetro con sistema luer lock con ago
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP TETRA	044898	043	"0,5 mL sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa in vetro con sistema luer lock senza ago
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP TETRA	044898	056	"0,5 mL sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe in vetro s con sistema luer lock senza ago
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP TETRA	044898	068	"0,5 mL sospensione iniettabile in siringa preriempita" 20 siringhe in vetro con sistema luer lock senza ago
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP TETRA	044898	070	"0,5 ML SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA IN VETRO CON SISTEMA LUER LOCK CON AGO DI SICUREZZA
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP TETRA	044898	082	"0,5 ML SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 10 SIRINGHE IN VETRO CON SISTEMA LUER LOCK CON AGO DI SICUREZZA
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP	051670	014	"Sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa da 0,5 mL in vetro con ago
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP	051670	026	" Sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe da 0,5 mL in vetro con ago
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP	051670	038	" Sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa da 0,5 mL in vetro senza ago
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP	051670	040	" Sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe da 0,5 mL in vetro senza ago
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP	051670	053	" Sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa da 0,5 mL in vetro con ago separato
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	VAXIGRIP	051670	065	" Sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe da 0,5 mL in vetro con ago separato

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA TETRA	048644	013	"60 Microgrammi/HA Sospensione Iniettabile In Siringa Preriempita" 1 Siringa Da 0,7 mL In Vetro Senza Ago con sistema Luer Lock
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA TETRA	048644	025	"60 Microgrammi/HA Sospensione Iniettabile In Siringa Preriempita" 5 Siringhe Da 0,7 mL In Vetro Senza Ago con sistema Luer Lock
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA TETRA	048644	037	"60 Microgrammi/HA Sospensione Iniettabile In Siringa Preriempita" 10 Siringhe Da 0,7 mL In Vetro Senza Ago con sistema Luer Lock
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA TETRA	048644	049	"«60 Microgrammi/HA Sospensione Iniettabile In siringa Preriempita» 1 Siringa Da 0,7 mL In Vetro Con Ago Separato con sistema Luer Lock
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA TETRA	048644	052	«60 Microgrammi/HA Sospensione Iniettabile In siringa Preriempita» 5 Siringhe Da 0,7 mL In Vetro Con Ago Separato con sistema Luer Lock
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA TETRA	048644	064	«60 Microgrammi/HA Sospensione Iniettabile In siringa Preriempita» 10 Siringhe Da 0,7 mL In Vetro Con Ago Separato con sistema Luer Lock
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA TETRA	048644	138	"60 microgrammi/HA sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa da 0,7 ml in vetro con sistema Luer Lock con 1 ago di sicurezza
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA TETRA	048644	140	"60 microgrammi/HA sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe da 0,7 ml in vetro con sistema Luer Lock con 10 aghi di sicurezza
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA	051634	018	"60 MICROGRAMMI/HA SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA DA 0,5 ML IN VETRO SENZA AGO CON SISTEMA LUER LOCK
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA	051634	020	"60 MICROGRAMMI/HA SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 5 SIRINGHE DA 0,5 ML IN VETRO SENZA AGO CON SISTEMA LUER LOCK
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA	051634	032	"60 MICROGRAMMI/HA SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 10 SIRINGHE DA 0,5 ML IN VETRO SENZA AGO CON SISTEMA LUER LOCK
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA	051634	044	"60 MICROGRAMMI/HA SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA DA 0,5 ML IN VETRO CON AGO SEPARATO CON SISTEMA LUER LOCK
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA	051634	057	"60 MICROGRAMMI/HA SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 5 SIRINGHE DA 0,5 ML IN VETRO CON AGO SEPARATO CON SISTEMA LUER LOCK
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA	051634	069	"60 MICROGRAMMI/HA SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 10 SIRINGHE DA 0,5 ML IN VETRO CON AGO SEPARATO CON SISTEMA LUER LOCK
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA	051634	071	"60 MICROGRAMMI/HA SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 1 SIRINGA DA 0,5 ML IN VETRO CON SISTEMA LUER LOCK CON 1 AGO DI SICUREZZA
SANOFI WINTHROP INDUSTRIE	EFLUELDA	051634	083	"60 MICROGRAMMI/HA SOSPENSIONE INIETTABILE IN SIRINGA PRERIEMPITA" 10 SIRINGHE DA 0,5 ML IN VETRO CON SISTEMA LUER LOCK CON 10 AGHI DI SICUREZZA

\#ATDIC !!!! ALT!!!!!!	121511111466	045450	043	<i>u</i>	7
VIATRIS HEALTHCARE	INFLUVAC S	045452	012	"sospensione iniettabile per uso intramuscolare o	
Limited	TETRA			sottocutaneo" 1 siringa preriempita in vetro da 0,5 ml con ago	
VIATRIS HEALTHCARE	INFLUVAC S	045452	024	"sospensione iniettabile per uso intramuscolare o	_
Limited	TETRA	043432	024	sospensione injectablie per uso intramuscolare o	
Lillited	ILINA			ml senza ago	
VIATRIS HEALTHCARE	INFLUVAC S	045452	036	"sospensione iniettabile per uso intramuscolare o	
Limited	TETRA			sottocutaneo" 10 siringhe preriempite in vetro da	
				0,5 ml con ago	
VIATRIS HEALTHCARE	INFLUVAC S	045452	048	"sospensione iniettabile per uso intramuscolare o	
Limited	TETRA			sottocutaneo" 10 siringhe preriempite in vetro da	
				0,5 ml senza ago	
GLAXOSMITHKLINE	FLUARIX	051402	016	"sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa	
S.p.A.				preriempita in vetro da 0,5 ml con ago	
GLAXOSMITHKLINE	FLUARIX	051402	028	"sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe	T
S.p.A.				preriempite in vetro da 0,5 ml con ago	
GLAXOSMITHKLINE	FLUARIX	051402	030	"sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa	Ħ
S.p.A.				preriempita in vetro da 0,5 ml con 2 aghi	
GLAXOSMITHKLINE	FLUARIX	051402	042	"sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa	H
S.p.A	. 207	031402	0.2	preriempita in vetro da 0,5 ml senza ago	
-	FLUARIX	051402	055	"sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe	
GLAXOSMITHKLINE	FLUARIA	051402	055	preriempite in vetro da 0,5 ml con ago051402028	
S.p.A.					
GLAXOSMITHKLINE	FLUARIX	043132	036	"0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa	
BIOLOGICALS S.A.	TETRA			preriempita" 1 siringa preriempita senza ago	
GLAXOSMITHKLINE	FLUARIX	043132	048	"0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa	
BIOLOGICALS S.A.	TETRA			preriempita" 10 siringhe preriempite senza ago	
GLAXOSMITHKLINE	FLUARIX	043132	051	"0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa	
BIOLOGICALS S.A.	TETRA			preriempita" 1 siringa preriempita con 1 ago	
GLAXOSMITHKLINE	FLUARIX	043132	063	"0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa	
BIOLOGICALS S.A.	TETRA			preriempita" 10 siringhe preriempite con 10 aghi	
GLAXOSMITHKLINE	FLUARIX	043132	075	"0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa	1
BIOLOGICALS S.A.	TETRA			preriempita" 1 siringa preriempita con 2 aghi	
VIATRIS HEALTHCARE	INFLUVAC S	051260	014	"sospensione iniettabile" 1 siringa preriempita in	
Limited		552200		vetro da 0,5 ml con ago	
				100.0 00 0/0 mm 00m ago	
VIATRIS HEALTHCARE	INFLUVAC S	051260	026	"sospensione iniettabile" 1 siringa preriempita in	1
Limited				vetro da 0,5 ml senza ago	
VIATRIS HEALTHCARE	INFLUVAC S	051260	038	"sospensione iniettabile" 10 siringhe preriempite in	1
Limited				vetro da 0,5 ml con ago	
VIATRIS HEALTHCARE	INFLUVAC S	051260	040	"sospensione iniettabile" 10 siringhe preriempite in	1
Limited	INFLOVACS	031200	040	vetro da 0,5 ml senza ago	
Limited				עכנוס עם טיט וווו אכוובם מבט	]