



**Vaccini antinfluenzali per la stagione 2025-2026 registrati secondo la procedura centralizzata dell'Agenzia Europea dei Medicinali (European Medicines Agency, EMA)**

- 1) Vaccino antinfluenzale (vivo attenuato) **FLUENZ®** della società Astrazeneca AB, variazione EMA/VR/0000272922 relativa all'aggiornamento annuale dei ceppi virali per la stagione 2025-2026, che ha ricevuto parere positivo dell'EMA del 3 luglio 2025, approvato con decisione della Commissione europea n. 4775 del 9 luglio 2025, è autorizzato in Italia nelle confezioni sotto riportate:

A.I.C. n.: 051223016/E (EU/1/24/1816/001) 0.2 ml - Spray nasale, sospensione - Uso nasale - Nebulizzatore (vetro) 0.2 ml - 1 nebulizzatore

A.I.C. n.: 051223028/E (EU/1/24/1816/002) 0.2 ml - Spray nasale, sospensione - Uso nasale - Nebulizzatore (vetro) 0.2 ml - 10 nebulizzatori

Indicazione terapeutica: profilassi dell'influenza in bambini e adolescenti di età compresa tra 2 e 18 anni.

- 2) Vaccino antinfluenzale (antigene di superficie, inattivato, prodotto in colture cellulari) **FLUCELVAX®** della società Seqirus Netherlands B.V., variazione EMA/VR/0000272954 relativa all'aggiornamento annuale dei ceppi virali per la stagione 2025-2026, che ha ricevuto parere positivo dell'EMA il 3 luglio 2025, approvato con decisione della Commissione europea n. 4777 del 9 luglio 2025, è autorizzato in Italia nelle confezioni sotto riportate:

A.I.C. n. 051752018/E (EU/1/24/1879/001) 0,5 ml - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) senza ago 0,5 ml - 10 siringhe preriempite

A.I.C. n.: 051752020/E (EU/1/24/1879/002) 0,5 ml - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) con ago 0,5 ml - 1 siringa preriempita

A.I.C. n.: 051752032/E (EU/1/24/1879/003) 0,5 ml - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) con ago 0,5 ml - 10 siringhe preriempite

A.I.C. n.: 051752044/E (EU/1/24/1879/004) 0,5 ml - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) senza ago 0,5 ml - 1 siringa preriempita

Indicazione terapeutica: profilassi dell'influenza in adulti e bambini da 6 mesi di età.

- 3) Vaccino antinfluenzale (antigene di superficie, inattivato, adiuvato) **FLUAD®** della società Seqirus Netherlands B.V., variazione EMA/VR/0000272403 relativa all'aggiornamento annuale dei ceppi virali per la stagione 2025-2026, che ha ricevuto parere positivo dell'EMA il 3 luglio 2025, approvato con decisione della Commissione europea n. 4776 del 9 luglio 2025, è autorizzato in Italia nelle confezioni sotto riportate:

A.I.C. n. 051753010/E (EU/1/24/1878/001) 0,5 ml - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) con ago 0,5 mL - 1 siringa preriempita

A.I.C. n: 051753022/E (EU/1/24/1878/002) 0,5 ml - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) senza ago 0,5 mL - 1 siringa preriempita

A.I.C. n: 051753034/E (EU/1/24/1878/003) 0,5 ml - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) con ago 0,5 mL - 10 siringhe preriempite

A.I.C. n: 051753046/E (EU/1/24/1878/004) 0,5 ml - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) senza ago 0,5 mL - 10 siringhe preriempite

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

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