

Vaccini antiinfluenzali per la stagione 2026-2027 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/0000349203 relativa all'aggiornamento annuale dei ceppi virali, per la stagione 2026-2027, che ha ricevuto parere positivo dell'EMA del 10 luglio 2026, approvata con decisione della Commissione europea n. 5187 del 15 luglio 2026, è autorizzato in Italia nelle confezioni sotto riportate:
 - AIC n. 051223016 (EU/1/24/1816/001) 0.2 mL - spray nasale, sospensione - uso nasale - nebulizzatore (vetro) 0.2 mL - 1 nebulizzatore;
 - AIC n. 051223028 (EU/1/24/1816/002) 0.2 mL - spray nasale, sospensione - uso nasale - nebulizzatore (vetro) 0.2 mL - 10 nebulizzatori

Indicazione terapeutica: immunizzazione attiva per la prevenzione della malattia influenzale 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/0000349146 relativa all'aggiornamento annuale dei ceppi virali per la stagione 2026-2027, che ha ricevuto parere positivo dell'EMA il 10 luglio 2026, approvato con decisione della Commissione europea n. 5188 del 15 luglio 2026, è autorizzato in Italia nelle confezioni sotto riportate:
 - AIC n. 051752018 (EU/1/24/1879/001) 0,5 mL - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) senza ago 0,5 mL - 10 siringhe preriempite
 - AIC n. 051752020 (EU/1/24/1879/002) 0.5 mL - sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) con ago 0,5 mL - 1 siringa preriempita
 - AIC n. 051752032 (EU/1/24/1879/003) 0,5 mL - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) con ago 0,5 mL - 10 siringhe preriempite
 - AIC n. 051752044 (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 negli adulti e nei bambini dai 6 mesi di età.

- 3) Vaccino antinfluenzale (antigene di superficie, inattivato, adiuvato) **FLUAD®** della società Seqirus Netherlands B.V., variazione EMA/VR/0000349104 relativa all'aggiornamento annuale dei ceppi virali per la stagione 2026-2027, che ha ricevuto parere positivo dell'EMA il 10 luglio 2026, approvato con decisione della Commissione europea n. 5186 del 15 luglio 2026, è autorizzato in Italia nelle confezioni sotto riportate:
 - AIC n. 051753010 (EU/1/24/1878/001) 0,5 mL - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare - Siringa preriempita (vetro) con ago 0,5 mL - 1 siringa preriempita

- AIC n. 051753022 (EU/1/24/1878/002) 0,5 mL - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare
- Siringa preriempita (vetro) senza ago 0,5 mL - 1 siringa preriempita
- AIC n. 051753034 (EU/1/24/1878/003) 0,5 mL - Sospensione iniettabile - Uso intramuscolare
- Siringa preriempita (vetro) con ago 0,5 mL - 10 siringhe preriempite
- AIC n. 051753046 (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.