

## KISA ÜRÜN BİLGİSİ

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Sağlık mesleği mensuplarının şüpheli advers reaksiyonları TÜFAM'a bildirmeleri beklenmektedir. Bakınız Bölüm 4.8 Advers reaksiyonlar nasıl raporlanır?

### 1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

FLUARIX TETRA 0.5 mL IM enjeksiyon için süspansiyon içeren kullanıma hazır enjektör  
Kuadrivalan influenza aşısı (split virion, inaktif)  
Steril

### 2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

#### Etkin maddeler:

Split influenza virüsü, inaktif, aşağıdaki suşlara eşdeğer antijen\* içerir:

A/California/7/2009 (H1N1) pdm09 - benzeri suş: A/Christchurch/16/2010 (NIB-74xp)	15 mikrogram **
A/Texas/50/2012 (H3N2)- benzeri suş: A/Texas/50/2012 (NYMC X-223A)	15 mikrogram **
B/Massachusetts/02/2012 benzeri suş: B/Massachusetts/02/2012 (NYMC BX-51B)	15 mikrogram **
B/Brisbane/60/2008 benzeri suş	15 mikrogram **

Belirtilen miktarlar 1 doz (0.5 mL) içindir.

\* Sağlıklı tavuk sürülerinden elde edilen döllenmiş tavuk yumurtalarında üretilmiştir.

\*\* Hemaglutinin

Bu aşı, 2014/2015 sezonu Dünya Sağlık Örgütü (Kuzey Yarımküre) önerileri ve Avrupa Birliği kararına uygundur.

#### Yardımcı maddeler:

Sodyum klorür	3,75 mg
Disodyum fosfat dodekahidrat	1,3 mg
Potasyum dihidrojen fosfat	0,2 mg
Potasyum klorür	0,1 mg

Yardımcı maddeler için 6.1'e bakınız.

FLUARIX TETRA, üretim prosesinde kullanılan, ovalbumin ve tavuk proteini gibi yumurtalar, formaldehit, gentamisin sülfat ve sodyum deoksikolat kalıntıları içerebilir (bkz. Bölüm 4.3).

### 3. FARMASÖTİK FORM

Enjeksiyon için süspansiyon içeren kullanıma hazır enjektör  
Renksiz-hafif opak bir süspansiyondur.

### 4. KLİNİK ÖZELLİKLER

#### 4.1. Terapötik endikasyonlar

FLUARIX TETRA, yetişkinler ve 3 yaşından büyük çocukların aşı içeriğinde bulunan influenza A ve B virüs tipleri sebebiyle oluşan grip hastalığından korunması amacıyla aktif bağışıklanmasında endikedir.

#### 4.2. Pozoloji ve uygulama şekli

##### Pozoloji

##### Yetişkinler:

FLUARIX TETRA tek bir 0,5 mL'lik enjeksiyon olarak uygulanmalıdır.

##### Pediyatrik popülasyon:

Daha önce influenzaya karşı hiç aşılanmamış 3 yaş üstü ve 9 yaş altı çocuklara, en az 4 hafta ara ile ikinci bir 0,5 mL'lik doz uygulanmalıdır.

##### Uygulama sıklığı ve süresi

Grip aşısı her yıl tek doz olarak uygulanmalıdır. Grip aşısının uygulanması için en önemli konu grip salgınının başlamamış olmasıdır. Grip salgınının başlangıcından önce (Eylül, Ekim, Kasım, Aralık) kullanımı önerilmektedir. Eğer kişi gribe yakalanmamış ise grip sezonunun sonuna kadar aşılama yapılabilir.

##### Uygulama şekli

FLUARIX TETRA intramüsküler enjeksiyon şeklinde, tercihen deltoid kasa veya anterolateral uyluğa (kas yoğunluğuna bağlı olarak) uygulanmalıdır.

##### Kullanıma hazır enjektörün kullanılışı:

Aşı kullanılmadan önce oda sıcaklığına getirilmelidir. Kullanmadan önce dolu enjektörü dikkatlice çalkalayınız.

Aşı uygulamadan önce herhangi bir yabancı madde ve/veya fiziksel durumda değişiklik açısından gözle incelenmelidir. Bunlardan herhangi birinin görülmesi halinde aşı kullanılmamalıdır.

##### Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler

##### Böbrek/Karaciğer yetmezliği:

Böbrek ve karaciğer yetmezliği olan kişilerdeki güvenilirlik ve etkinliği incelenmemiştir.

##### Pediyatrik popülasyon:

3 yaşından küçük çocuklardaki güvenilirlik ve etkinliği incelenmemiştir. Bu nedenle 3 yaşından küçük çocuklarda kullanılmamalıdır.

**Geriyatrik popülasyon:**

Yaşlılarda etkinliği ve güvenilirliği incelenmiştir ve talimatlara uygun olarak kullanılması tavsiye edilmektedir.

**Diğer:**

Endojen ya da iyatrojenik immünsüpresyonu olan hastalarda antikor yanıtı yetersiz olabilir.

**4.3. Kontrendikasyonlar**

Etkin maddelere, yardımcı maddelerden herhangi birine, veya yumurta (ovalbumin, tavuk proteinleri), formaldehit, gentamisin sülfat ve sodyum deoksikolat gibi eser miktarda bulanabilecek bileşenlere karşı aşırı duyarlılık.

Ateşli hastalık ya da akut enfeksiyon geçiren hastalarda aşılama ertelenmelidir.

**4.4. Özel kullanım uyarıları ve önlemleri**

**FLUARIX TETRA, hiçbir koşulda damar içine, deri içine ya da deri altına uygulanmamalıdır.**

Bağışıklama öncesi tıbbi geçmişin gözden geçirilmesi (özellikle daha önceki bağışıklama ve istenmeyen olayların ortaya çıkma ihtimali ile ilişkili olarak) ve bir klinik muayene, iyi klinik uygulamaların bir parçasıdır.

Tüm enjektabl aşılarla olduğu gibi aşının uygulanmasını takiben görülebilecek anafilaktik olaylar için gerekli tıbbi tedavi ve gözetim hazır bulundurulmalıdır.

Diğer aşılarla olduğu gibi akut ciddi ateşli hastalığı olan bireylerde FLUARIX TETRA uygulaması ertelenmelidir. Soğuk algınlığı gibi minör bir enfeksiyonun varlığı aşılamanın ertelenmesine sebep olmamalıdır.

Bağışıklık sistemini baskılayan tedavi gören veya bağışıklık sistemi yetersizliği olan hastalarda yeterli bağışıklık yanıtının alınmaması beklenebilir.

FLUARIX TETRA influenza virüsünün tüm mevcut suşlarına karşı etkili değildir. FLUARIX TETRA aşının hazırlandığı suşlara ve yakından alakalı suşlara karşı koruma sağlamak için tasarlanmıştır.

Tüm aşılarla olduğu gibi, aşılanan tüm bireylerde bir koruyucu bağışıklık yanıtı meydana gelmeyebilir.

İntramüsküler uygulanan diğer aşılarla olduğu gibi, trombositopenisi veya herhangi bir pıhtılaşma bozukluğu olan kişilerde intramüsküler uygulamanın ardından kanama oluşabileceğinden, bu kişilere FLUARIX TETRA dikkatle uygulanmalıdır.

Özellikle adolesanlarda, iğne ile enjeksiyona karşı bir psikojenik yanıt olarak aşılamanın ardından, hatta aşılama öncesinde senkop (bayılma) görülebilir. Buna geçici görme bozukluğu, parestezi ve iyileşme sırasında tonik-klonik hareketler gibi birçok nörolojik belirti eşlik edebilir. Bayılma sebebiyle oluşabilecek yaralanmaları önlemek için gerekli prosedürlerin hazır olması önemlidir.

FLUARIX TETRA Sodyum klorür, disodyum fosfat dodekahidrat, potasyum (klorür, dihidrojen fosfat) içerir. FLUARIX TETRA 0.5 ml'lik dozunda 23 mg'dan daha az sodyum ve 39 mg'dan daha az potasyum ihtiva eder. Sodyum ve potasyuma bağlı herhangi bir etki beklenmez.

#### **4.5. Diğer tıbbi ürünler ile etkileşim ve diğer etkileşim şekilleri**

Hiçbir etkileşim çalışması yapılmamıştır. Eğer FLUARIX TETRA diğer enjektabl aşular ile aynı anda verilecekse, aşular her zaman farklı enjeksiyon bölgelerine uygulanmalıdır.

Grip aşısının ardından HIV1, Hepatit C ve özellikle HTLV1 antikorlarını saptamak için ELISA yöntemi kullanılarak yapılan serolojik testlerde yalancı pozitif sonuçlar gözlenmiştir. Western Blot tekniği ELISA ile alınan yalancı pozitif test sonuçlarının aksini ispatlar. Geçici yalancı pozitif reaksiyonlar aşuya karşı gelişen IgM yanıtına bağlı olabilir.

#### **4.6. Gebelik ve laktasyon**

##### **Genel tavsiye**

Gebelik kategorisi: B

##### **Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar / Doğum kontrolü (Kontrasepsiyon)**

Doğum kontrolüyle ilgili klinik veri mevcut değildir.

##### **Gebelik dönemi**

Hamile kadınlara uygulandığında FLUARIX TETRA'nın güvenilirliği değerlendirilmemiştir.

FLUARIX TETRA ile hayvanlar üzerinde yapılan çalışmalar, üreme ve gelişimsel toksisite ile ilgili doğrudan ya da dolaylı zararlı etkiler olduğunu göstermemektedir (bkz. Klinik öncesi güvenlilik verileri).

FLUARIX TETRA gebelik esnasında sadece açıkça gerekli olduğu durumlarda ve söz konusu yararların fõtusa olan muhtemel risklerden daha fazla olduğunda kullanılmalıdır.

İnaktif influenza aşuları gebeliğin bütün evrelerinde kullanılabilir. İlk trimester ile karşılaştırıldığında gebeliğin ikinci ve üçüncü trimesteri için daha çok sayıda güvenlilik verisi mevcut olmakla birlikte inaktif influenza aşularının kullanımına ilişkin tüm dünyadan elde edilen veriler aşı ile ilişkili herhangi bir advers fetal veya maternal sonuç göstermemektedir.

FLUARIX TETRA ile hayvanlar üzerinde yapılan çalışmalar, üreme ve gelişimsel toksisite ile ilgili doğrudan ya da dolaylı zararlı etkiler olduğunu göstermemektedir (bkz. Klinik öncesi güvenlilik verileri).

FLUARIX TETRA gebelik esnasında sadece açıkça gerekli olduğu durumlarda ve söz konusu yararların fõtusa olan muhtemel risklerden daha fazla olduğunda kullanılmalıdır.

##### **Laktasyon dönemi**

Emziren kadınlara uygulandığında FLUARIX TETRA'nın güvenilirliği değerlendirilmemiştir. FLUARIX TETRA'nın anne sütüne geçip geçmediği bilinmemektedir.

FLUARIX TETRA laktasyon döneminde sadece söz konusu yararlar fôtusa olan muhtemel risklerden daha fazla olduğunda kullanılmalıdır.

### **Üreme yeteneđi / Fertilité**

Üreme yeteneđini etkileyip etkilemediđi bilinmemektedir.

### **4.7. Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler**

Aşının araç ve makine kullanımı üzerinde etkisi yoktur.

### **4.8. İstenmeyen etkiler**

#### **Klinik çalışmalar**

#### **Güvenilirlik profili özeti**

18 yaş ve üstü sağlıklı yetişkinler ve 3-17 yaş aralığındaki sağlıklı çocuklarda yapılan iki çalışmada FLUARIX TETRA (3000 yetişkinden ve 900 çocuktan daha fazla) veya GlaxoSmithKline trivalan influenza aşısı Fluarix™ (1000 yetişkinden ve 900 çocuktan daha fazla) verilmiştir.

FLUARIX TETRA ve Fluarix™ ile aşılanelarda önceden belirlenerek raporlanması istenilen yan etkiler benzer oranlarda gözlenmiştir.

Tüm yaş gruplarında aşılamanın ardından en sık rapor edilen lokal advers reaksiyon enjeksiyon bölgesinde ağrı (%36.4 'den % 40.9'a kadar) olmuştur.

18 yaş ve üzeri yetişkinlerde aşılamanın ardından en sık rapor edilen genel advers reaksiyonlar yorgunluk (%11.1), başağrısı (%9.2) ve miyalji (%11.8) olmuştur.

6-17 yaş arasındaki çocuklarda aşılamanın ardından en sık rapor edilen genel advers reaksiyonlar yorgunluk (%12.6), miyalji (%10.9) ve baş ağrısı (%8.0) olmuştur.

3-5 yaş arası çocuklarda aşılamanın ardından en sık rapor edilen genel advers reaksiyonlar sersemlik (%9,8) ve irritabilite (%11.3) olmuştur.

#### **İstenmeyen etkilerin listesi**

Bir doz FLUARIX TETRA için bildirilen advers reaksiyonlar aşağıdaki sıklık derecelerine göre sıralanmıştır:

Çok yaygın (  $\geq 1/10$ ); Yaygın (  $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$  ); Yaygın değil (  $\geq 1/1.000$ ,  $< 1/100$ ); Seyrek ( $\geq 1/10.000$ ,  $< 1/1.000$ ); Çok seyrek ( $< 1/10.000$ ), izole bildirimler dahil.

#### **Metabolizma ve beslenme hastalıkları**

Yaygın: iştah kaybı<sup>1</sup>

#### **Psikiyatrik hastalıkları**

Çok yaygın: irritabilite<sup>1</sup>

**Sinir sistemi hastalıkları**

Yaygın: sersemlik<sup>1</sup>, baş ağrısı

Yaygın değil: baş dönmesi<sup>2</sup>

**Gastrointestinal hastalıkları**

Yaygın: mide-bağırsak semptomları (bulantı, kusma, ishal ve/veya karın ağrısı dahil)

**Deri ve deri altı doku hastalıkları**

Yaygın olmayan: döküntü<sup>3</sup>

**Kas-iskelet bozukluklar, bağ doku ve kemik hastalıkları**

Çok yaygın: miyalji

Yaygın: artralji

**Genel bozukluklar ve uygulama bölgesine ilişkin hastalıkları**

Çok yaygın: Enjeksiyon bölgesinde ağrı, yorgunluk

Yaygın: enjeksiyon bölgesinde kızarıklık<sup>4</sup>, enjeksiyon bölgesinde şişme<sup>4</sup>, titreme, ateş

Yaygın olmayan: enjeksiyon bölgesinde hematoma<sup>2</sup>, enjeksiyon bölgesinde kaşıntı

<sup>1</sup>6 yaşından küçük çocuklarda önceden belirlenmiş semptomlar olarak rapor edilmiştir.

<sup>2</sup>Yetişkinlerde rapor edilmiştir.

<sup>3</sup>3 yaş -17 yaş aralığındaki çocuklarda rapor edilmiştir.

<sup>4</sup>3 yaş – 17 yaş aralığındaki çocuklarda çok yaygındır.

Ek olarak daha önceki Fluarix çalışmalarında aşağıdaki advers reaksiyonlar rapor edilmiştir.

**Deri ve deri altı doku hastalıkları**

Yaygın: terleme

**Genel bozukluklar ve uygulama bölgesine ilişkin hastalıkları**

Yaygın: Enjeksiyon bölgesinde sertlik

**Pazarlama sonrası veriler**

FLUARIX TETRA kullanımına dair pazarlama sonrası rapor mevcut değildir. Ancak, Fluarix™ içerisindeki üç influenza suşunun tümü FLUARIX TETRA içinde bulunduğu için, Fluarix™ için pazarlama sonrası takip esnasında gözlenen aşağıdaki advers olaylar, onaylanmasının ardından FLUARIX TETRA kullanan hastalarda görülebilir.

**Kan ve lenf sistemi hastalıkları**

Seyrek: geçici lenfadenopati

**Bağışıklık sistemi hastalıkları**

Seyrek: alerjik reaksiyonlar (anafilaktik reaksiyonlar dahil)

**Sinir sistemi hastalıkları**

Seyrek: nörit (sinir inflamasyonu), akut dissemine ensefalomyelit, Guillain-Barré sendromu\*

\* Fluarix ile aşılamanın ardından spontan Guillain-Barré sendromu raporları alınmıştır; ancak aşılama ve Guillain Barré sendromu arasındaki ilişki ortaya konmamıştır.

### **Deri ve deri altı doku hastalıkları**

Seyrek: ürtiker, kaşıntı, eritem, anjiyoödem

### **Genel bozukluklar ve uygulama bölgesine ilişkin hastalıkları**

Seyrek: influenza benzeri hastalık, kırıklık

### **Şüpheli advers reaksiyonların raporlanması**

Ruhsatlandırma sonrası şüpheli ilaç advers reaksiyonlarının raporlanması büyük önem taşımaktadır. Raporlama yapılması, ilacın yarar / risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlar. Sağlık mesleği mensuplarının herhangi bir şüpheli advers reaksiyonu Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne bildirmeleri gerekmektedir. (www.titck.gov.tr; e- posta: tufam@titck.gov.tr; tel: 0 800 314 00 08; faks: 0 312 218 35 99)

#### **4.9. Doz aşımı ve tedavisi**

Doz aşımı halinde herhangi bir istenmeyen veya olumsuz etki görülmesi olası değildir.

## **5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER**

### **5.1. Farmakodinamik özellikler**

Farmakoterapötik grubu: Grip aşısı

ATC Kodu: J07B B02

FLUARIX TETRA, aşı içerisinde bulunan dört adet influenza virüs suşuna (iki adet A alttipi ve iki adet B tipi) karşı aktif bağışıklanma sağlar. FLUARIX TETRA hemagglutininlere karşı humoral antikorları indükler. Bu antikorlar influenza virüslerini etkisiz hale getirir.

İnaktif influenza virüsü aşısı ile aşılamanın ardından oluşan özel hemagglutin-inhibisyonu (HI) antikor titresi seviyeleri ile grip hastalığından korunma ilişkilendirilmemiştir ancak HI antikor titreleri aşı aktivitesinin bir ölçüsü olarak kullanılmıştır. Bazı insan uyarma (challenge) çalışmalarında, 1:40'a eşit veya büyük olan HI antikor titrelerine, kişilerin %50'si kadarında grip hastalığından korunma eşlik etmiştir.

Güncel aşı ile her yıl aşılama tavsiye edilir çünkü aşılama sonrası yıl içerisinde bağışıklık azalır ve dolaşan influenza virüsü suşları yıldan yıla değişir.

### **Farmakodinamik etkiler**

#### **FLUARIX TETRA'nın immünojenitesinin Fluarix™ ile karşılaştırılması**

Yetişkinlerde (D-QIV-001 ve D-QIV-008) ve 3 – 17 yaş arasındaki çocuklarda (D-QIV-003) yapılan klinik çalışmalar, 21. Gün (yetişkinler için) ve 28. Gündeki (çocuklar için) HI geometrik ortalama antikor titresi (GMT) ve HI serokonversiyon oranı (karşılıklı titrede 4-kat artış veya tayin edilemeyen miktardan [ $<10$ ] 40 veya daha fazla karşılıklı titreye değişim) açısından FLUARIX TETRA ile Fluarix™'nin eşdeğerliğini değerlendirmiştir.

Tüm çalışmalarda, üç ortak suş için FLUARIX TETRA'nın oluşturduğu bağışıklık yanıtı, Fluarix™ ile eşit etkinlik göstermiştir. FLUARIX TETRA, içeriğinde bulunan ilave B suşu için Fluarix™'den daha üstün bağışıklık yanıtı ortaya çıkartmıştır.

### 18 yaş ve üzeri yetişkinler

D-QIV-008 klinik çalışmasında 18 yaş ve üzerinde yaklaşık 1800 yetişkin tek doz FLUARIX TETRA ve yaklaşık 600 yetişkin tek doz Fluarix<sup>TM</sup> almıştır.

**Aşılama sonrası GMT ve serokonversiyon oranları aşağıdadır:**

18 yaş ve üzerindeki yetişkinler	FLUARIX TETRA N=1809	Fluarix <sup>TM</sup> <sup>1</sup> N=608
<b>GMT (%95 güven aralığı)</b>		
A/H1N1	201.1 (188.1;215.1)	218.4 (194.2;245.6)
A/H3N2	314.7 (296.8;333.6)	298.2 (268.4;331.3)
B (Victoria) <sup>2</sup>	404.6 (386.6;423.4)	393.8 (362.7;427.6)
B (Yamagata) <sup>3</sup>	601.8 (573.3;631.6)	386.6 (351.5;425.3)
<b>Serokonversiyon oranı (%95 güven aralığı)</b>		
A/H1N1	%77.5 (75.5;79.4)	%77.2 (73.6;80.5)
A/H3N2	%71.5 (69.3;73.5)	%65.8 (61.9;69.6)
B (Victoria)	%58.1 (55.8;60.4)	%55.4 (51.3;59.4)
B (Yamagata)	%61.7 (59.5;64.0)	%45.6 (41.6;49.7)

<sup>1</sup>A/H1N1, A/H3N2 ve B (Victoria kökeninden) içerir

<sup>2</sup>2010-2011sezonu esnasında DSÖ tarafından önerilen suş

<sup>3</sup>2008-2009 sezonunda tavsiye edilen ve FLUARIX TETRA içerisinde bulunan ilave B suşu

Aşılama sonrası FLUARIX TETRA için seroproteksiyon oranları (21. Günde karşılıklı titre  $\geq$  40) A/H1N1'e karşı %91.3, A/H3N2'ye karşı %96.8, B (Victoria)'ye karşı %98.8 ve B (Yamagata)'ye karşı %91.8 olmuştur.

D-QIV-001 klinik çalışmasında (2007-2008 sezonunun aşı bileşimi), aşılama sonrası seroproteksiyon oranı FLUARIX TETRA için A/H1N1'e karşı %92.3, A/H3N2'ye karşı %97.1, B (Victoria)'ye karşı %97.1 ve B (Yamagata)'ye karşı %98.1 olmuştur.

### 3-17 yaş arası çocuklar

Klinik çalışmada (D-QIV-003), 3-17 yaş aralığında yaklaşık 900 çocuk sırasıyla bir veya iki doz FLUARIX TETRA veya Fluarix<sup>TM</sup> almışlardır.



**Aşılama sonrası GMT ve serokonversiyon oranları aşağıdadır:**

<b>3 yaş 17 yaş arası çocuklar</b>	<b>FLUARIX TETRA N=791</b>	<b>Fluarix™<sup>1</sup> N=818</b>
	<b>GMT (%95 güvenlik aralığı)</b>	
<b>A/H1N1</b>	386.2 (357.3;417.4)	433.2 (401.0;468.0)
<b>A/H3N2</b>	228.8 (215.0;243.4)	227.3 (213.3;242.3)
<b>B (Victoria)<sup>2</sup></b>	244.2 (227.5;262.1)	245.6 (229.2;263.2)
<b>B (Yamagata)<sup>3</sup></b>	569.6 (533.6;608.1)	224.7 (207.9;242.9)
	<b>Serokonversiyon oranı (%95 güvenlik aralığı)</b>	
<b>A/H1N1</b>	%91.4 (89.2;93.3)	%89.9 (87.6;91.8)
<b>A/H3N2</b>	%72.3 (69.0;75.4)	%70.7 (67.4;73.8)
<b>B (Victoria)</b>	%70.0 (66.7;73.2)	%68.5 (65.2;71.6)
<b>B (Yamagata)</b>	%72.5 (69.3;75.6)	%37.0 (33.7;40.5)

<sup>1</sup>A/H1N1, A/H3N2 ve B (Victoria kökeninden) içerir

<sup>2</sup>2010-2011 sezonu esnasında DSÖ tarafından önerilen suş

<sup>3</sup>2008-2009 sezonunda tavsiye edilen ve FLUARIX TETRA içerisinde bulunan ilave B suşu

Aşılama sonrası FLUARIX TETRA için seroproteksiyon oranları A/H1N1'e karşı %96.6, A/H3N2'ye karşı %98.0, B (Victoria)'ye karşı %97.3 ve B (Yamagata)'ye karşı %99.2 olmuştur.

## **5.2. Farmakokinetik özellikler**

Aşılar için farmakokinetik özelliklerin değerlendirilmesi gerekmemektedir.

## **5.3. Klinik öncesi güvenlilik verileri**

Yapılan konvensiyonel akut toksisite, lokal tolerans, tekrar doz toksisitesi ve üreme/gelişim toksisitesi çalışmalarına dayanan klinik öncesi veriler insanlar için hiçbir özel tehlike ortaya koymamaktadır.

## **6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER**

### **6.1. Yardımcı maddelerin listesi**

Sodyum klorür  
Disodyum fosfat dodekahidrat  
Potasyum dihidrojen fosfat  
Potasyum klorür  
Magnezyum klorür heksahidrat  
 $\alpha$ -tokoferil hidrojen süksinat  
Polisorbat 80  
Oktoksinol 10  
Enjeksiyonluk su.

Artık maddeler: hidrokortizon, gentamisin sülfat, ovalbumin, formaldehid ve sodyum deoksikolat

## 6.2. Geçimsizlikler

Bu tıbbi ürüne ait geçimlilik çalışmaları olmadığından diğer tıbbi ürünlerle karıştırılarak kullanılmamalıdır.

## 6.3. Raf ömrü

12 aydır.

## 6.4. Saklamaya yönelik özel uyarılar

Buzdolabında (2 °C - 8 °C) saklayınız.

Dondurmayınız.

Işıktan korumak için kendi ambalajı içinde saklayınız.

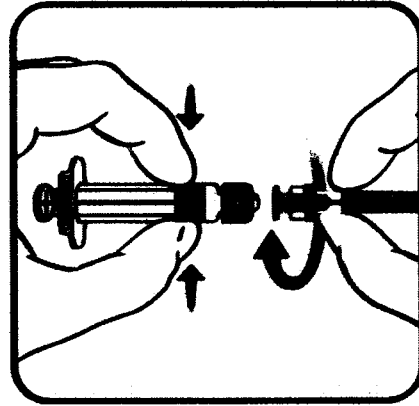
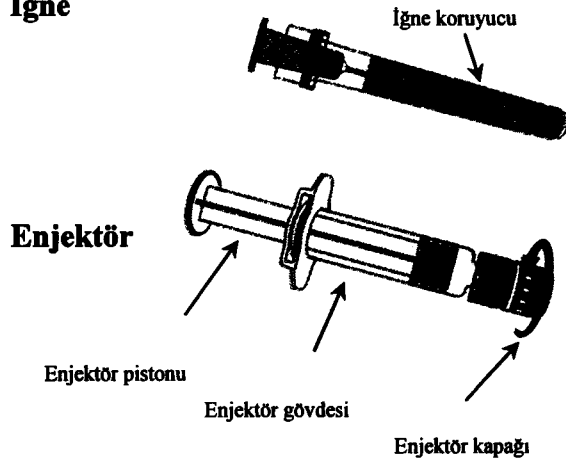
## 6.5. Ambalajın niteliği ve içeriği

Kutuda; kilitli adaptöre ve sert plastik enjektör kapaklarına sahip, iğne takılı olmayan veya gri butil kauçuk koruyuculu, iğne takılı renksiz kullanıma hazır Tip I cam enjektör (1'lik ve 10'luk ambalajlarda)

Bütün ticari şekiller piyasada bulunmayabilir.

## 6.6. Tıbbi ürünlerden arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel önlemler

### İğne



1. Enjektör gövdesini bir elde tutarak (enjektör pistonundan tutmaktan sakınınız), enjektör kapağını saat yönünün tersine çevirerek açınız.
2. İğneyi enjektöre takmak için, iğneyi saat yönünde kilitlenene kadar çeviriniz (Bkz. resim)
3. İğnenin koruyucu kapağını çıkartınız, bazen biraz sert olabilir.

Tüm enjektabl aşılarda olduğu gibi aşının uygulanmasını takiben görülebilecek anafilaktik olaylar için gerekli tıbbi tedavi ve gözetim hazır bulundurulmalıdır.

Aşı kas içine enjeksiyon olarak uygulanmalıdır. FLUARIX TETRA hiçbir koşulda intravasküler olarak uygulanmamalıdır.

FLUARIX TETRA diğer aşılarla aynı anda uygulanabilir. Aşılama farklı uzuvlara yapılmalıdır.

Kullanıma hazır enjektör tek kullanım içindir ve birden fazla aşılama için kullanılmamalıdır.

Kullanmadan önce aşının oda sıcaklığına gelmesi sağlanmalıdır.

Aşı tedarik edildiği şekliyle kullanılmalıdır; seyreltme veya hazırlama gerekmez.  
Aşının önerilen tam dozu kullanılmalıdır.

Kullanmadan önce enjektör şalkalanmalıdır ve herhangi bir yabancı madde ve/veya fiziksel durumda değişiklik açısından gözle incelenmelidir. Bunlardan herhangi birinin görülmesi halinde aşı kullanılmamalıdır.

Kullanılmamış olan ürünler ya da atık materyaller “Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliđi” ve “Ambalaj ve Ambalaj Atıklarının Kontrolü Yönetmeliđi”ne uygun olarak imha edilmelidir.

## **7. RUHSAT SAHİBİ**

GlaxoSmithKline İlaçları Sanayi ve Ticaret A.ř.  
Büyükdere Cad. No:173 1.Levent Plaza B Blok  
34394, 1.Levent / İSTANBUL  
Tel no: 0 212 339 44 00  
Faks no: 0 212 339 45 00

## **8. RUHSAT NUMARASI:**

2014/200

## **9. İLK RUHSAT TARİHİ / RUHSAT YENİLEME TARİHİ:**

İlk ruhsat tarihi: 21.02.2014

Ruhsat yenileme tarihi:

## **10. KÜB'ÜN YENİLENME TARİHİ:**