



**federfarma**  
**federazione nazionale unitaria**  
**dei titolari di farmacia italiani**

Roma, 14 settembre 2022  
Uff.-Prot.n° UE. AA/13494/411/F7/PE  
Oggetto: Determina AIFA 31 agosto 2022:  
Aggiornamento annuale dei vaccini  
influenzali per la stagione 2022-2023.  
Pubblicazione in G.U.

ALLE ASSOCIAZIONI PROVINCIALI

ALLE UNIONI REGIONALI

Questa Federazione informa che sulla G.U. n. 211 del 9 settembre 2022, è stata pubblicata la Determina AIFA 31 agosto 2022 recante “Aggiornamento annuale dei ceppi virali dei vaccini influenzali per la stagione 2022-2023”.

Il provvedimento ha effetto dal giorno successivo a quello di pubblicazione, ossia dal 10 settembre 2022.

La scrivente ha cura di trasmettere in allegato l’elenco delle confezioni autorizzate (allegato n. 1).

I lotti dei vaccini influenzali prodotti con la composizione precedentemente autorizzata e recanti in etichetta l’indicazione della stagione 2021-2022 sono ritirati dal commercio e, comunque, non sono più vendibili al pubblico né utilizzabili.

Cordiali saluti.

IL SEGRETARIO  
Dott. Roberto TOBIA

IL PRESIDENTE  
Dott. Marco COSSOLO

**Allegato n. 1**

*La presente circolare viene resa disponibile anche per le farmacie sul sito internet [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it) contemporaneamente all’inoltro tramite e-mail alle organizzazioni territoriali.*

Notizie, informazioni, aggiornamenti sul mondo della farmacia ogni giorno su  
la [web TV di Federfarma](#)



**Via Emanuele Filiberto, 190 - 00185 ROMA**  
**Tel. (06) 70380.1 - Telefax (06) 70476587 - e-mail: [box@federfarma.it](mailto:box@federfarma.it)**  
**Cod. Fisc. 01976520583**

## DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

### AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

DETERMINA 31 agosto 2022.

**Aggiornamento annuale dei ceppi virali dei vaccini influenzali per la stagione 2022-2023.** (Determina AMM/PPA n. 652/2022).

#### IL DIRIGENTE

DELL'UFFICIO PROCEDURE POST AUTORIZZATIVE

Visti gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, recante la «Riforma dell'organizzazione del Governo, a norma dell'art. 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'art. 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326», così come modificato dal decreto 29 marzo 2012, n. 53 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri per la pubblica amministrazione e la semplificazione e dell'economia e delle finanze: «Modifica al regolamento e funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco (AIFA), in attuazione dell'art. 17, comma 10, del decreto-legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito, con modificazioni, dalla legge 15 luglio 2011, n. 111»;

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 nella *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 successive modificazioni ed integrazioni;

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 determina n. 112/2021 del 28 gennaio 2021, con cui il direttore generale dell'Agenzia italiana del farmaco ha conferito alla dott.ssa Giuseppa Pistrutto l'incarico di dirigente dell'Ufficio procedure post autorizzative con decorrenza dal 1° febbraio 2021 fino al 31 luglio 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 successive modificazioni ed integrazioni;

Visto il regolamento (UE) n. 712/2012 della Commissione del 3 agosto 2012, che modifica il regolamento (CE) n. 1234/2008 concernente l'esame delle variazioni dei termini delle autorizzazioni all'immissione in commercio di medicinali per uso umano e di medicinali veterinari;

Vista la linea guida CMDh/290/2013/Rev.2 March 2017 «Chapter 9 CMDh Best Practice Guide On Fast Track Procedure For The Annual Update Of Human Influenza Vaccines»;

Viste le raccomandazioni dell'organizzazione mondiale della sanità, del 25 febbraio 2022, relative alla composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2022-2023;

Viste le raccomandazioni del *Committee for Human Medicinal Products* (CHMP) dell'EMA (*European Medicines Agency*), del 24 marzo 2022, relative alla composizione del vaccino influenzale per la stagione 2022-2023 (EMA/CHMP/BWP/116744/2022);

Vista la circolare del Ministero della salute del 6 luglio 2022: «Prevenzione e controllo dell'influenza: raccomandazioni per la stagione 2022-2023»;

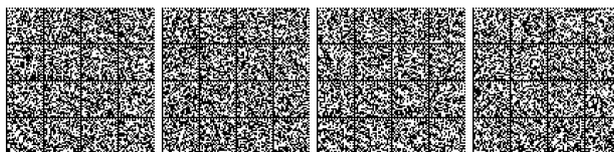
Considerato che, in base al citato documento del Ministero della salute, «anche per la stagione 2022-2023, vista l'attuale circolazione del virus SARS-CoV-2, al fine di ridurre la probabilità che l'eziologia della malattia sia il virus influenzale e quindi di facilitare la diagnosi differenziale nelle fasce d'età di maggiore rischio di malattia grave (...), per ridurre significativamente la morbosità per influenza e le sue complicanze, nonché la mortalità, è necessario raggiungere coperture elevate nei gruppi di popolazione *target* della vaccinazione, in particolare nei soggetti ad alto rischio di tutte le età»;

Considerato inoltre che, in base al citato documento del Ministero della salute, «vista l'attuale situazione epidemiologica (...) si raccomanda di anticipare la conduzione delle campagne di vaccinazione antinfluenzale a partire dall'inizio di ottobre e offrire la vaccinazione ai soggetti eleggibili in qualsiasi momento della stagione influenzale, anche se si presentano in ritardo le per la vaccinazione»;

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 decreto legislativo n. 219/2006 e successive modificazioni ed integrazioni;

Vista la domanda e relativi allegati, con la quale la società Sanofi Pasteur Europe (codice SIS 4285), con sede legale e domicilio fiscale in 14 Espace Henry Vallée, 69007 Lione, Francia, ha chiesto di essere autorizzata all'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2022-2023, relativamente al medicinale «VAXIGRIP TETRA» (A.I.C. n. 044898), codice pratica VC2/2022/204, nonché la notifica di fine della procedura europea DE/H/1949/001/II/035, trasmessa dalla competente autorità tedesca in qualità di Stato membro di riferimento (RMS);



Vista la domanda e relativi allegati, con la quale la società Mylan Ire Healthcare Limited (codice SIS 4749) con sede legale e domicilio fiscale in Unit 35/36 Grange Parade, Baldoyle Industrial Estate, Dublin 13, Dublin, Irlanda, ha chiesto di essere autorizzata all'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2022-2023, relativamente al medicinale «INFLUVAC S TETRA» (A.I.C. n. 045452) codice pratica VC2/2022/273, nonché la notifica di fine della procedura europea NL/H/3844/001/II/025, trasmessa dalla competente autorità olandese 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 2022-2023, relativamente al medicinale «FLUARIX TETRA» (A.I.C. n. 043132), codice pratica VC2/2022/320, nonché la notifica di fine procedura n. DE/H/1939/001/II/069, trasmessa dalla competente autorità tedesca in qualità di Stato membro di riferimento (RMS);

Vista la domanda e relativi allegati, con la quale la società Sanofi Pasteur (codice SIS 1634), con sede legale e domicilio fiscale in 14 Espace Henry Vallée, 69007 Lione, Francia, ha chiesto di essere autorizzata all'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2022-2023, relativamente al medicinale «EFLUELDA» (A.I.C. n. 048644), codice pratica VC2/2022/324, nonché la notifica di fine della procedura europea NL/H/4757/001/II/016, trasmessa dalla competente autorità olandese in qualità di Stato membro di riferimento (RMS);

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

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

Visti gli atti d'ufficio;

Determina:

Art. 1.

*Autorizzazione dell'aggiornamento annuale della composizione dei vaccini influenzali per la stagione 2022-2023 e divieto di vendita della formulazione 2021-2022.*

1. È autorizzata la modifica della composizione, specificata al successivo comma 2, dei vaccini influenzali elencati nell'Allegato 1, parte integrante della presente determina, in accordo alla raccomandazione: «Amended EU recommendations for the seasonal influenza vaccine composition for the season 2022-2023» (EMA/CHMP/BWP/116744/2022 del 24 marzo 2022).

I vaccini influenzali quadrivalenti sono costituiti, per la stagione 2022-2023, da antigeni virali preparati in base ai seguenti ceppi: vaccino quadrivalente per l'emisfero settentrionale nella stagione 2022/2023:

Vaccini ottenuti in uova embrionate di pollo

A/Victoria/2570/2019 (H1N1) pdm09-like virus

A/Darwin/9/2021 (H3N2)-like virus

B/Austria/1359417/2021-like virus (lineaggio B/Victoria); e

B/Phuket/3073/2013-like virus (lineaggio B/Yamagata)

Nel caso dei vaccini trivalenti, l'OMS raccomanda l'inserimento del ceppo B/Austria/1359417/2021-like virus (lineaggio B/Victoria), in aggiunta ai due ceppi di tipo A sopramenzionati.

Vaccini ottenuti su colture cellulari o ricombinanti

A/Wisconsin/588/2019 (H1N1) pdm09-like virus

A/Darwin/9/2021 (H3N2)-like virus

B/Austria/1359417/2021-like virus (lineaggio B/Victoria); e

B/Phuket/3073/2013-like virus (lineaggio B/Yamagata).

Nel caso dei vaccini trivalenti, l'OMS raccomanda l'inserimento del ceppo B/Austria/1359417/2021-like virus (lineaggio B/Victoria), in aggiunta ai due ceppi di tipo A sopramenzionati.

2. Un 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 influenzali devono essere sottoposti alle procedure di controllo di stato, lotto per lotto, di cui all'art. 138 del decreto legislativo 219/2006 e successive modificazioni ed integrazioni e risultare conformi alla Farmacopea europea e alle relative A.I.C.

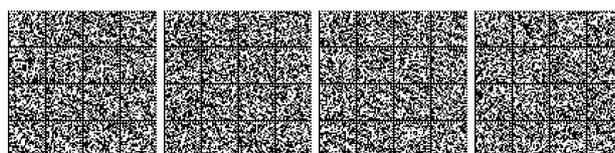
4. I lotti di tutti i vaccini influenzali prodotti con la composizione precedentemente autorizzata e recanti in etichetta l'indicazione della stagione 2021-2022, sono ritirati dal commercio e, comunque, non sono più vendibili al pubblico né utilizzabili.

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 art. 1.

2. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni ed integrazioni 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'A.I.C. 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 determina, 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, 31 agosto 2022

*Il dirigente:* PISTRITTO

ALLEGATO I

AGGIORNAMENTO ANNUALE DEI CEPPI VIRALI DEI VACCINI INFLUENZALI PER LA STAGIONE 2022-2023

Titolare A.I.C.	Medicinale	Cod. A.I.C.	Confezione
Sanofi Pasteur Europe	<b>Vaxigrip Tetra</b>	044898 017	«0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita» 1 siringa in vetro con ago
Sanofi Pasteur Europe	<b>Vaxigrip Tetra</b>	044898 029	«0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita» 10 siringhe in vetro con ago
Sanofi Pasteur Europe	<b>Vaxigrip Tetra</b>	044898 031	«0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita» 20 siringhe in vetro con ago
Sanofi Pasteur Europe	<b>Vaxigrip Tetra</b>	044898 043	«0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita» 1 siringa in vetro senza ago
Sanofi Pasteur Europe	<b>Vaxigrip Tetra</b>	044898 056	«0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita» 10 siringhe in vetro senza ago
Sanofi Pasteur Europe	<b>Vaxigrip Tetra</b>	044898 068	«0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita» 20 siringhe in vetro senza ago
Mylan Ire Healthcare Limited	<b>Influvac S Tetra</b>	045452 012	«sospensione iniettabile per uso intramuscolare o sottocutaneo» 1 siringa preriempita in vetro da 0,5 ml con ago
Mylan Ire Healthcare Limited	<b>Influvac S Tetra</b>	045452 024	«sospensione iniettabile per uso intramuscolare o sottocutaneo» 1 siringa preriempita in vetro da 0,5 ml senza ago
Mylan Ire Healthcare Limited	<b>Influvac S Tetra</b>	045452 036	«sospensione iniettabile per uso intramuscolare o sottocutaneo» 10 siringhe preriempite in vetro da 0,5 ml con ago
Mylan Ire Healthcare Limited	<b>Influvac S Tetra</b>	045452 048	«sospensione iniettabile per uso intramuscolare o sottocutaneo» 10 siringhe preriempite in vetro da 0,5 ml senza ago
Glaxosmithkline Biologicals S.A.	<b>Fluarix Tetra</b>	043132 036	«0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa preriempita» 1 siringa preriempita senza ago
Glaxosmithkline Biologicals S.A.	<b>Fluarix Tetra</b>	043132 048	«0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa preriempita» 10 siringhe preriempite senza ago
Glaxosmithkline Biologicals S.A.	<b>Fluarix Tetra</b>	043132 051	«0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa preriempita» 1 siringa preriempita con 1 ago
Glaxosmithkline Biologicals S.A.	<b>Fluarix Tetra</b>	043132 063	«0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa preriempita» 10 siringhe preriempite con 10 aghi
Glaxosmithkline Biologicals S.A.	<b>Fluarix Tetra</b>	043132 075	«0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa preriempita» 1 siringa preriempita con 2 aghi
Sanofi Pasteur	<b>Efluelda</b>	048644 013	«60 microgrammi/ha sospensione iniettabile in siringa preriempita» 1 siringa da 0,7 ml in vetro senza ago
Sanofi Pasteur	<b>Efluelda</b>	048644 025	«60 microgrammi/ha sospensione iniettabile in siringa preriempita» 5 siringhe da 0,7 ml in vetro senza ago
Sanofi Pasteur	<b>Efluelda</b>	048644 037	«60 microgrammi/ha sospensione iniettabile in siringa preriempita» 10 siringhe da 0,7 ml in vetro senza ago
Sanofi Pasteur	<b>Efluelda</b>	048644 049	«60 microgrammi/ha sospensione iniettabile in siringa preriempita» 1 siringa da 0,7 ml in vetro con ago separato
Sanofi Pasteur	<b>Efluelda</b>	048644 052	«60 microgrammi/ha sospensione iniettabile in siringa preriempita» 5 siringhe da 0,7 ml in vetro con ago separato
Sanofi Pasteur	<b>Efluelda</b>	048644 064	«60 microgrammi/ha sospensione iniettabile in siringa preriempita» 10 siringhe da 0,7 ml in vetro con ago separato

