ANEXO I FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, lo que agilizará la detección de nueva información sobre su seguridad. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas. Ver la sección 4.8, en la que se incluye información sobre cómo notificarlas.

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Trumenba suspensión inyectable en jeringa precargada

Vacuna frente al meningococo del grupo B (recombinante, adsorbida)

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Una dosis (0,5 ml) contiene:

fHbp de la subfamilia A de *Neisseria meningitidis* del serogrupo B^{1,2,3} 60 microgramos

fHbp de la subfamilia B de *Neisseria meningitidis* del serogrupo B^{1,2,3} 60 microgramos

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión inyectable.

Suspensión líquida blanca.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

Trumenba está indicada para la inmunización activa de individuos de 10 años de edad y mayores para prevenir la enfermedad meningocócica invasiva causada por *Neisseria meningitidis* del serogrupo B.

Ver la sección 5.1 para consultar información sobre la respuesta inmune frente a cepas específicas del serogrupo B.

Esta vacuna debe utilizarse de acuerdo con las recomendaciones oficiales.

4.2 Posología y forma de administración

<u>Posología</u>

Serie primaria

Dos dosis (0,5 ml cada una) administradas a intervalos de 6 meses (ver sección 5.1).

Tres dosis: 2 dosis (0,5 ml cada una) administradas con al menos 1 mes de intervalo, seguidas de una tercera dosis al menos 4 meses después de la segunda dosis (ver sección 5.1).

¹ fHbp lipidada recombinante (proteína de unión al factor H)

² producida en células de *Escherichia coli* mediante tecnología de ADN recombinante

³ adsorbida en fosfato de aluminio (0,25 miligramos de aluminio por dosis)

Dosis de recuerdo

Se debe valorar administrar una dosis de recuerdo siguiendo cualquiera de los dos pautas posológicas en individuos con riesgo continuado de enfermedad meningocócica invasiva (ver sección 5.1).

Otras poblaciones pediátricas

No se ha establecido la seguridad y eficacia de Trumenba en niños menores de 10 años. No se dispone de datos

Forma de administración

Únicamente mediante inyección intramuscular. La zona de elección para la inyección es el músculo deltoides en la parte superior del brazo.

Para consultar las instrucciones de manipulación de la vacuna antes de la administración, ver sección 6.6.

4.3 Contraindicaciones

Hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

Con el fin de mejorar la trazabilidad de los medicamentos biológicos, el nombre comercial y el número de lote del producto administrado deben estar claramente registrados (o declarados) en el expediente del paciente.

Se debe disponer en todo momento de tratamiento y supervisión médica adecuada, en caso de que se produzca una reacción anafiláctica tras la administración de la vacuna.

Se debe posponer la vacunación en personas que padezcan enfermedad febril aguda grave. No obstante, una infección leve como un resfriado, no debe retrasar la vacunación.

No invectar por vía intravenosa, intradérmica o subcutánea.

Trumenba no se debe administrar a personas con trombocitopenia o cualquier trastorno de la coagulación que pudiera contraindicar la inyección intramuscular, a menos que el beneficio potencial supere claramente el riesgo de la administración.

Al igual que ocurre con cualquier vacuna, puede que Trumenba no proteja a todos los individuos vacunados.

Limitaciones de los ensayos clínicos

No se dispone de datos sobre el uso de Trumenba en personas inmunodeprimidas. Las personas inmunodeprimidas, incluidas las personas que reciben tratamientos inmunosupresores, pueden tener una respuesta inmune reducida a Trumenba.

No se dispone de datos de uso de Trumenba en personas mayores de 65 años.

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Trumenba se puede administrar de forma simultánea con cualquiera de las siguientes vacunas: toxoide tetánico, toxoide diftérico de baja carga, tosferina acelular y polio inactivada (Tdap-IPV), vacuna tetravalente frente al virus del papiloma humano (VPH4), vacuna conjugada antimeningocócica de los serogrupos A, C, Y, W (MenACWY) y toxoide tetánico, toxoide diftérico de baja carga y vacuna de la tosferina adsorbida acelular (Tdap).

Cuando se administra de forma simultánea con otras vacunas, Trumenba se debe administrar en zonas de inyección diferentes.

Trumenba no se debe mezclar con otras vacunas en la misma jeringa.

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

No hay datos relativos al uso de Trumenba en mujeres embarazadas. Se desconoce el riesgo potencial para las mujeres embarazadas. No obstante, la vacunación no se debe aplazar en caso de riesgo evidente de exposición a una infección meningocócica.

Los estudios de reproducción realizados en conejos hembra no muestran evidencia de alteración de la fertilidad femenina o daño fetal debido a Trumenba.

Lactancia

Se desconoce si Trumenba se excreta en la leche materna. Trumenba sólo debe utilizarse durante la lactancia cuando el posible beneficio supere el potencial riesgo.

Fertilidad

Los estudios en animales no sugieren efectos perjudiciales directos ni indirectos en términos de fertilidad en mujeres (ver sección 5.3).

No se ha evaluado el deterioro de la fertilidad en varones con Trumenba.

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de Trumenba sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante. No obstante, algunas de las reacciones mencionadas en la sección 4.8 pueden afectar de forma temporal a la capacidad para conducir o utilizar máquinas.

4.8 Reacciones adversas

Resumen del perfil de seguridad

El perfil de seguridad se basa en el análisis de más de 15.000 sujetos (de 10 años de edad y mayores) que habían sido vacunadas con al menos 1 dosis de Trumenba en 11 ensayos clínicos completados. Las reacciones adversas más frecuentes observadas fueron dolor en la zona de inyección, enrojecimiento e hinchazón en la zona de vacunación, cefalea, fatiga, escalofríos, diarrea, dolor muscular, dolor articular y náuseas.

Tabla de reacciones adversas

Las reacciones adversas notificadas en los ensayos clínicos se enumeran en orden decreciente de frecuencia y gravedad de acuerdo con las siguientes categorías de frecuencia:

Muy frecuentes ($\geq 1/10$)
Frecuentes ($\geq 1/100$ a <1/10)
Poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a <1/100)
Raras ($\geq 1/10.000$ a <1/1.000)
Muy raras (<1/10.000)

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

Trastornos del sistema inmunológico

Frecuencia no conocida: reacciones alérgicas*

Trastornos del sistema nervioso

Muy frecuentes: cefalea

<u>Trastornos gastrointestinales</u>

Muy frecuentes: diarrea, náuseas

Frecuentes: vómitos

Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo

Muy frecuentes: dolor muscular (mialgia), dolor articular (artralgia)

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración

Muy frecuentes: escalofríos, fatiga, enrojecimiento (eritema), hinchazón (induración) y dolor en la

zona de inyección

Frecuentes: fiebre $\geq 38^{\circ}$ C (pirexia)

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del sistema nacional de notificación incluido en el Apéndice V.

4.9 Sobredosis

La experiencia de sobredosis es limitada. En caso de sobredosis, se recomienda el control de las funciones vitales y el tratamiento de los síntomas.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: vacunas anti-meningococo, código ATC: J07AH09

Mecanismo de acción

Trumenba es una vacuna compuesta de 2 variantes lipidadas recombinantes de proteínas de unión al factor H (fHbp). La fHbp se encuentra en la superficie del meningococo y es esencial para que las bacterias eviten el sistema inmune del huésped. Las variantes de fHbp se dividen en 2 subfamilias inmunológicamente distintas, A y B, y más del 96 % de las cepas meningocócicas del serogrupo B aisladas en Europa expresan variantes de fHbp de cualquiera de las subfamilias en la superficie bacteriana.

La inmunización con Trumenba, que contiene una variante de fHbp de cada una de las subfamilias A y B, está dirigida a estimular la producción de anticuerpos bactericidas que reconocen la fHbp expresada en el meningococo. El ensayo de expresión del antígeno de superficie meningocócico (MEASURE) se desarrolló para relacionar el nivel de expresión de la fHbp en la superficie bacteriana, con la eliminación de las cepas meningocócicas del serogrupo B, usando la actividad bactericida en suero con complemento humano (hSBA). Un estudio de más de 2.150 cepas aisladas diferentes de bacterias

^{*} Estas reacciones adversas de Trumenba se notificaron durante la experiencia postcomercialización. Dado que estas reacciones se derivan de notificaciones espontáneas, la frecuencia no se puede determinar y se considera no conocida.

meningocócicas invasivas del serogrupo B, recogidas entre 2000 y 2014 en 7 países europeos, Estados Unidos y Canadá, demostró que más del 91% de todas las cepas de meningococo del serogrupo B aisladas expresaban niveles suficientes de fHbp para ser susceptibles a la actividad bactericida por los anticuerpos inducidos por la vacuna.

Eficacia clínica

No se ha evaluado la eficacia de Trumenba en ensayos clínicos. La eficacia de la vacuna se ha inferido por la demostración de la inducción de respuestas de los anticuerpos bactericidas en suero, frente a 4 cepas meningocócicas del serogrupo B (ver la sección Inmunogenicidad). Las 4 cepas analizadas expresan variantes de la fHbp que representan a las 2 subfamilias (A y B) y, en conjunto, son representativas de las cepas meningocócicas del serogrupo B causantes de enfermedad invasiva.

Inmunogenicidad

La protección frente a la enfermedad meningocócica invasiva está mediada por anticuerpos bactericidas en suero frente a antígenos de superficie bacteriana. Los anticuerpos bactericidas actúan de manera conjunta con el complemento humano para eliminar a los meningococos. Este proceso se mide *in vitro* con la prueba de actividad bactericida sérica usando complemento humano (hSBA) frente al meningococo del serogrupo B. Un título en la hSBA mayor o igual a 1:4 se considera protector frente a la enfermedad meningocócica. En el análisis de inmunogenicidad de Trumenba, la respuesta se definió como un título en la hSBA de al menos 1:8 o 1:16 dependiendo de la cepa usada en el hSBA. Un incremento de 4 veces en el título de la hSBA en cada una de las 4 cepas meningocócicas primarias del serogrupo B se definió como sigue: (1) para las personas con un valor inicial en los títulos en la hSBA ≤1:4, una respuesta 4 veces mayor se definió como un título en la hSBA ≥1:16. (2) Para las personas con un valor inicial en los títulos en la hSBA ≥1:4, una respuesta 4 veces mayor se definió como un título en la hSBA ≥4 veces el límite inferior de cuantificación o ≥4 veces el valor inicial de los títulos, lo que fuera más alto. Una respuesta compuesta se definió como una respuesta para las 4 cepas de hSBA combinadas.

La inmunogenicidad de Trumenba después de 2 o 3 vacunaciones se evaluó en individuos de 11 a 18 años de edad en Europa (estudio B1971012) y después de 3 vacunaciones en individuos de 10 a 25 años a nivel mundial (estudios B1971009 y B1971016).

En el estudio B1971012, Trumenba se administró siguiendo las siguientes pautas: grupo 1 (0, 1 y 6 meses); grupo 2 (0, 2 y 6 meses); grupo 3 (0 y 6 meses); grupo 4 (0 y 2 meses); grupo 5 (0 y 4 meses). De las 1.713 personas aleatorizadas, 427 estaban en el grupo 1, 430 estaban en el grupo 2, 427 estaban en el grupo 3, 286 estaban en el grupo 4 y 143 estaban en el grupo 5. Todas las personas recibieron 4 inyecciones en el estudio, bien 2 o 3 dosis de Trumenba y 1 o 2 dosis de solución salina. Las respuestas observadas en la hSBA después de la segunda o tercera dosis en los grupos 1, 2 y 3 se presentan en las Tablas 1 y 2.

Para la segunda y tercera dosis, el suero se obtuvo aproximadamente 1 mes después de la segunda y tercera dosis de vacunación.

Tabla 1: Respuesta inmune en personas de 11 a 18 años de edad que recibieron Trumenba después de la pauta de 2 o 3 dosis (estudio B1971012)								
	P		Grupo 1		Grupo 2	Grupo 3		
		(0, 1 y 6 meses)		(0, 2 y 6 meses)	(0 y 6 meses)		
		N	% (IC del 95%)	N	% (IC del 95%)	N	% (IC del 95%)	
Cepa de la hSBA (variante de fHbp)								
	Dosis							
PMB80	% hSBA ≥1	:16						
(A22)	Dosis 2	351	73,5	344	88,1	369	93,2	

			(68,6; 78,0)		(84,2; 91,3)		(90,2; 95,6)					
	Dosis 3	360	91,4	357	95,0							
			(88,0; 94,1)		(92,1; 97,0)							
	Aumento ≥	4 en los	títulos en la hSBA	(%)								
	Dosis 2	343	55,7	336	73,8	362	80,7					
	D0313 2	373	(50,3; 61,0)	330	(68,8; 78,4)		(76,2; 84,6)					
	Dosis 3	351	78,1	349	84,0							
	Dosis 3	331	(73,4; 82,3)	349	(79,7; 87,6)							
	% hSBA ≥1	1:8										
	Dosis 2	353	96,6	339	97,9	370	98,4					
	D0515 2	333	(94,1; 98,2)	339	(95,8; 99,2)	370	(96,5; 99,4)					
	Dosis 3	362	99,4	359	98,9							
PMB2001	Dosis 3	302	(98,0; 99,9)	339	(97,2;99,7)							
(A56)	Aumento≥	4 en los	títulos en la hSBA	(%)								
	Dosis 2	338	86,1	327	90,5	354	90,4					
	Dosis 2	330	(81,9; 89,6)	321	(86,8;93,5)		(86,8;93,3)					
	Dosis 3	347	93,4	347	94,2							
		347	(90,2;95,8)	347	(91,2;96,4)							
	% hSBA ≥1	1:8										
	Dosis 2	344	62,2	337	70,3	359	81,1					
		344	(56,9; 67,4)	337	(65,1;75,2)	339	(76,6;85,0)					
	Dosis 3	354	89,0	354	88,4							
PMB2948		334	(85,2; 92,0)	334	(84,6; 91,6)							
(B24)	Aumento ≥	Aumento ≥4 en los títulos en la hSBA (%)										
	Dosis 2 341	2/1	47,2	333	54,1	357	65,5					
		341	(41,8; 52,7)	333	(48,5; 59,5)	337	(60,4; 70,5)					
	Dosis 3	351	74,6	350	75,4							
			(69,8; 79,1)	330	(70,6; 79,8)							
	% hSBA ≥1	1:8										
	Dosis 2	341	54,0	331	61,9	356	77,5					
	D0818 2	311	(48,5; 59,3)	331	(56,5; 67,2)	330	(72,8; 81,8)					
	Dosis 3	356	88,5	352	86,1							
PMB2707	D0313 3	330	(84,7; 91,6)	332	(82,0; 89,5)							
(B44)	Aumento ≥	4 en los	títulos en la hSBA	(%)								
	Dosis 2	339	43,4	328	55,2	355	66,8					
	D0313 2	337	(38,0; 48,8)	320	(49,6; 60,6)		(61,6; 71,6)					
	Dosis 3	354	82,2	349	81,7							
			(77,8; 86,0)		(77,2; 85,6)							
Respuesta o		na respu		cepas o	le la hSBA combin	adas)						
	Antes de la	339	3,5	333	2,4	345	3,2					
_	dosis 1	337	(1,8; 6,1)	233	(1,0; 4,7)	3 73	(1,6; 5,6)					
	Dosis 2	308	45,1	311	54,3	343	73,5					
		300	(39,5; 50,9)	211	(48,6; 60,0)	373	(68,5; 78,1)					
	Dosis 3	337	83,1	345	81,7							
			(78,6; 86,9)		(77,3; 85,7)							
Abreviatura	s: hSBA=prue	ba de ac	tividad bactericida	sérica u	sando complemento	o humano	: fHbp=proteina de					

Abreviaturas: hSBA=prueba de actividad bactericida sérica usando complemento humano; fHbp=proteína de unión al factor H.

Nota: El límite inferior de cuantificación en un título en la hSBA = 1:16 para PMB80 (A22) y 1:8 para PMB2001 (A56), PMB2948 (B24) y PMB2707 (B44).

	-		Grupo 2		Grupo 3			
			, 1 y 6 meses)		0, 2 y 6 meses)		(0 y 6 meses)	
		N	GMT	N	GMT	N	GMT	
<u> </u>	LCDA		(IC del 95%)		(IC del 95%)		(IC del 95%)	
Cepa de la (variante d								
(variante u	e mop)							
	Dosis							
	GMT en	la hSB	A					
PMB80	Dosis 2	351	29,0 (26,0; 32,5)	344	35,6 (32,2; 39,4)	369	50,6 (45,9; 55,8)	
(A22)	Dosis 3	360	58,4 (52,4; 64,9)	357	58,3 (53,2; 63,9)			
	GMT en	la hSB	A			'		
PMB2001	Dosis 2	353	77,3 (68,5; 87,1)	339	94,6 (84,6; 105,7)	370	125,6 (112,6; 140,2)	
(A56)	Dosis 3	362	152,9 (137,2; 170,5)	359	155,6 (140,4; 172,4)			
	GMT en	la hSB	A		·			
PMB2948	Dosis 2	344	13,8 (12,2; 15,6)	337	14,9 (13,2; 16,7)	359	20,6 (18,4; 23,2)	
(B24)	Dosis 3	354	29,1 (25,9; 32,7)	354	25,6 (23,0; 28,5)			
	GMT en	la hSB	A					
PMB2707 (B44)	Dosis 2	341	13,1 (11,3; 15,1)	331	15,5 (13,5; 17,9)	356	22,5 (19,6; 25,7)	
	Dosis 3	356	40,3 (35,2; 46,1)	352	35,0 (30,6; 39,9)			

Abreviaturas GMT = media geométrica de los títulos; hSBA = prueba de actividad bactericida sérica usando complemento humano; fHbp = proteína de unión al factor H.

El estudio B1971009 fue un ensayo en fase 3, aleatorizado, controlado con comparador activo, ciego y multicéntrico en el que personas de entre 10 y 18 años recibieron 1 de los 3 lotes (grupos 1, 2 y 3) de Trumenba o la vacuna frente al virus de la hepatitis A (VHA)/solución salina como control. Un total de 2.693 personas recibieron al menos 1 dosis de Trumenba y 897 recibieron al menos 1 dosis de la vacuna frente al VHA/solución salina. El estudio evaluó la seguridad, tolerabilidad e inmunogenicidad de Trumenba y demostró la capacidad de fabricación de 3 lotes de Trumenba administrados en un esquema de 0, 2 y 6 meses. Las respuestas observadas en la hSBA después de la tercera dosis en el grupo 1 se presentan en las Tablas 3 y 4. Los resultados de los grupos 2 y 3 no se presentan, ya que sólo se evaluaron 2 cepas representativas. En los grupos 2 y 3 se observaron resultados similares a los observados en el grupo 1.

El estudio B1971016 fue un ensayo en fase 3, aleatorizado, controlado con placebo, ciego y multicéntrico en el que personas de 18 a 25 años de edad fueron asignadas a 2 grupos en una proporción de 3:1 (grupo 1: grupo 2). El grupo 1 recibió Trumenba los meses 0, 2 y 6. El grupo 2 recibió solución salina los meses 0, 2 y 6. Un total de 2.471 personas recibieron Trumenba y 822 recibieron solución salina. Las respuestas observadas en la hSBA después de la tercera dosis en los grupos 1 y 2 se presentan en las Tablas 3 y 4.

El suero se obtuvo aproximadamente 1 mes después de la vacunación.

			Estudio B			Estudio B1971016 (18-25 años de edad)						
			(10-18 años	de ed	,							
			rupo 1		Grupo 4		Grupo 1		Grupo 2			
		Tr	umenba	VI	HA/solución salina	Tr	umenba	Solu	ción salina			
Cepa de la		N	%	N	%	N	%	N	%			
hSBA (varia	nte	·	(IC del		(IC del 95%)		(IC del 95%)		(IC del			
de fHbp)			95%)		,				95%)			
•	% ł	nSBA ≥1:	16						<u> </u>			
		1.266	97,8	749	34,0	1.714	93,5	577	36,6			
PMB80		1.200	(96,8; 98,5)	/49	(30,7; 37,6)	1./14	(92,2; 94,6)	311	(32,6; 40,6			
(A22)	Auı	Aumento ≥4 en los títulos en la hSBA (%)										
		1.225	83,2	730	9,6	1.695	80,5	568	6,3			
		1.223	(81,0; 85,2)	730	(7,6; 12,0)		(78,6; 82,4)	308	(4,5; 8,7)			
	% ł	ıSBA ≥1:	8									
		1.229	99,5	363	27,5	1.708	99,4	552	34,2			
PMB2001		1.229	(98,9; 99,8)	303	(23,0; 32,5)	1.700	(98,9; 99,7)	332	(30,3; 38,4			
(A56)	Auı	Aumento ≥4 en los títulos en la hSBA (%)										
		1.128	90,2	337	11,3	1.642	90,0	533	10,3			
		(88,4; 91,9)	331	(8,1; 15,1)	1.012	(88,4; 91,4)	333	(7,9; 13,2)				
	% ł	nSBA ≥1:	8									
		1.250	87,1	762	7,0	1.702	95,1	573	30,2			
PMB2948		1.230	(85,1; 88,9)		(5,3; 9,0)	1.702	(93,9; 96,0)	373	(26,5; 34,1			
(B24)	Auı	mento ≥4	en los títulos e	n la hS	`							
		1.235	79,8	752	2,7		79.3	562	5,5			
			(77,4; 82,0)	132	(1,6;4,1)	1.675	(77,3; 81,2)		(3,8;7,7)			
	% ł	ıSBA ≥1:	1	ı								
		1.210	89,3	393	5,3	1.703	87,4	577	11,4			
PMB2707			(87,4; 90,9)		(3,3;8,1)	1.703	(85,8; 89,0)	311	(9,0; 14,3)			
(B44)	Auı	mento ≥4	en los títulos e	n la hS								
		1.203	85,9	391	1,0	1.696	79,6	573	1,6			
			(83,8; 87,8)		(0,3;2,6)		(77,6; 81,5)		(0,7;3,0)			
-	_	esta (una	1	te las 4	cepas de la hSI							
Ante		1.088	1,1	354	2,0	1.612	7,3	541	6,1			
la dos	sis 1	1.000	(0,6; 1,9)	33 1	(0,8; 4,0)		(6,0; 8,6)		(4,2; 8,5)			
			83,5		2,8							
Dosi	s 3	1.170	(81,3; 85,6)	353	(1,4; 5,1)		84,9	535	7,5			
			(-)-) = (-)		()) -) -)	1.664	(83,1; 86,6)		(5,4; 10,0)			

Abreviaturas: hSBA=prueba de actividad bactericida sérica usando complemento humano; fHbp=proteína de unión al factor H.

Nota: El límite inferior de cuantificación en un título en la hSBA = 1:16 para PMB80 (A22) y 1:8 para PMB2001 (A56), PMB2948 (B24) y PMB2707 (B44).

Tabla 4. Respuesta inmune en personas de 10 a 25 años de edad 1 mes después de la tercera dosis de Trumenba o control, administrada en un esquema de 0, 2 y 6 meses (estudio B1971009 v estudio B1971016)

		Estudio B	197100)9		Estudio	B19710	16
		(10-18 años				(18-25 añ		
		Grupo 1	Grupo 4		Grupo 1		(Grupo 2
	Tr	rumenba		A/solución salina	Trumenba		Solución salina	
Cepa de la hSBA	N	GMT (IC del	N	GMT (IC del	N	GMT (IC del	N	GMT (IC del 95%)
(variante de fHbp)		95%)		95%)		95%)		
PMB80 (A22)	1.266	86,8 (82,3; 91,5)	749	12,6 (12,0; 13,4)	1.714	74,3 (70,2; 78,6)	577	13,2 (12,4; 14,1)
PMB2001 (A56)	1.229	222,5 (210,1; 235,6)	363	8,8 (7,6; 10,1)	1.708	176,7 (167,8; 186,1)	552	9,1 (8,2; 10,1)
PMB2948 (B24)	1.250	24,1 (22,7; 25,5)	762	4,5 (4,4; 4,7)	1.702	49,5 (46,8; 52,4)	573	7,2 (6,6; 7,8)
PMB2707 (B44)	1.210	50,9 (47,0; 55,2)	393	4,4 (4,2; 4,6)	1.703	47,6 (44,2; 51,3)	577	4,8 (4,6; 5,1)

Abreviaturas: GMT=media geométrica de los títulos; hSBA=prueba de actividad bactericida sérica usando complemento humano; fHbp=proteína de unión al factor H.

En los estudios B1971009 y B1971016, la proporción de pacientes que alcanzó un título determinado en la hSBA después de 3 dosis de Trumenba, administradas en un esquema de 0, 2 y 6 meses, se evaluó frente a un panel de 10 cepas adicionales, en el que cada una expresaba una variante fHbp diferente (Tabla 5). Estas hSBA adicionales apoyan y extienden la amplitud de la cobertura de vacunación demostrada frente a las 4 cepas principales representativas (Tablas 3 y 4).

El suero se obtuvo aproximadamente 1 mes después de la vacunación.

Tabla 5. Respuesta inmune en persoi	nas de 10 a	25 años de edad	frente a 10 c	epas
adicionales 1 mes después de la terce	ra dosis de	e Trumenba adm	inistrada en	un esquema de
0, 2 y 6 meses (estudio B1971009 y es	tudio B19'	71016)		_
	Estud	lio B1971009	Estudio	B1971016
	(10 a 18	3 años de edad)	(18 a 25 a	ños de edad)
	N	% (IC del 95%)	N	% (IC del 95%)
Cepa de la hSBA (variante de fHbp)				•
Dosis				
% hSBA ≥1	1:8			
PMB3040 (A07)	280	96,4 (93,5; 98,3)	277	95,7 (92,6; 97,7)
PMB1672 (A15)	266	87,2 (82,6; 91,0)	279	91,8 (87,9; 94,7)
PMB3175 (A29)	278	98,6 (96,4; 99,6)	283	99,3 (97,5; 99,9)
PMB1256 (B03)	279	92,5 (88,7; 95,3)	273	86,4 (81,8; 90,3)
PMB866 (B09)	276	86,2 (81,6; 90,1)	274	77,0 (71,6; 81,9)

PMB431 (B15)	201	98,2	276	96,7	
	281	(95,9; 99,4)	_, _	(93,9; 98,5)	
PMB648 (B16)	278	81,7	273	78,0	
	2/8	(76,6; 86,0)		(72,6; 82,8)	
% hSBA	≥1:16				
PMB3010 (A06)	280	95,7	275	92,0	
	280	(92,6; 97,8)		(88,1; 94,9)	
PMB824 (A12)	277	75,1	275	71,3	
	211	(69,6; 80,1)		(65,5; 76,5)	
PMB1989 (A19)	275	92,7	284	95,8	
	2/3	(89,0; 95,5)		(92,7; 97,8)	

Abreviaturas: hSBA=prueba de actividad bactericida sérica usando complemento humano; fHbp=proteína de unión al factor H.

Persistencia de la inmunidad y respuesta a la dosis de refuerzo

El estudio B1971033 es un estudio abierto y de seguimiento en personas previamente incluidas en un ensayo primario, incluyendo el estudio B1971012. Las personas asistieron a visitas durante más de 4 años para la recogida de muestras de sangre y recibieron una única dosis de refuerzo de Trumenba aproximadamente 4 años después de recibir una serie primaria de 2 o 3 dosis de Trumenba. Las Tablas 6 y 7 muestran las respuestas en la hSBA de los sujetos que participaron en el estudio primario B1971012 en el grupo 1 (esquema de 0, 1 y 6 meses), grupo 2 (0, 2 y 6 meses) y grupo 3 (0 y 6 meses). Se observó una respuesta de refuerzo en la hSBA un mes después de una dosis de Trumenba administrada aproximadamente 4 años después de una serie primaria de 2 dosis (grupo 3) o 3 dosis (grupos 1 y 2).

Tabla 6: Persistencia de las respuesta inmune y de refuerzo en personas de 11 a 18 años de edad a las que se administró una serie primaria de Trumenba en esquemas de 0, 1 y 6 meses, 0, 2 y 6 meses y 0 y 6 meses, y una dosis de refuerzo 4 años después de las series primarias (estudio B1971033) Grupo de vacunas del estudio primario B1971012 (aleatorizado) Grupo 1 Grupo 2 Grupo 3 (0, 1 y 6 meses) (0, 2 y 6 meses) (0 y 6 meses) % (IC del 95%) % (IC del % (IC del 95%) N 95%) Cepa de la hSBA (variante de fHbp) Tiempo % hSBA ≥1:16 1 mes después de la última dosis 91,0 92.0 96,5 100 113 115 (83,6; 95,8) (91,3; 99,0) primaria (85,4; 96,3)12 meses después de la última 41,4 45,0 36,3 **PMB80** 99 111 113 (31,6; 51,8) dosis primaria (35,6;54,8)(27,4;45,9)(A22)48 meses después de la última 41,1 43,0 39,6 90 100 101 (30,8;52,0)(33,1;53,3)dosis primaria (30,0;49,8)1 mes después de la dosis de 62 95,2 98,3 100,0 59 58 (90,9; 100,0) refuerzo (93,8; 100,0) (86,5; 99,0) % hSBA ≥1:8 1 mes después de la última dosis 99,1 100,0 99,1 100 112 116 (96,4; 100,0) primaria (95,1;100,0)(95,3;100,0)12 meses después de la última 73,5 76,1 60,4 PMB200 98 109 106 (63,6; 81,9) (67,0;83,8)(50,4;69,7)dosis primaria 1 (A56) 48 meses después de la última 47,1 58,6 57,6 85 99 99 (36,1;58,2)dosis primaria (48,2;68,4)(47,2; 67,5) 1 mes después de la dosis de 100,0 100,0 98,4 59 58 62 (93,9; 100,0) (93,8;100,0)(91,3; 100,0) refuerzo % hSBA ≥1:8 1 mes después de la última dosis 90.0 88.6 113 81.4 100 114 (82,4;95,1)(81,3;93,8)(73,0;88,1)12 meses después de la última 40,8 49,1 36,9 PMB294 108 103 98 (39,3; 58,9) (31,0;51,2)(27,6;47,0)dosis primaria 8 (B24) 48 meses después de la última 41,1 40,8 30,5 90 98 105 (30,8;52,0)(31,0;51,2)(21,9;40,2)dosis primaria 1 mes después de la dosis de 100,0 100,0 61 93,4 59 58 (93,9; 100,0) (93,8; 100,0) (84,1; 98,2) refuerzo % hSBA ≥1:8 1 mes después de la última dosis 88.9 87,4 113 77.9 99 111 (81,0;94,3)(79,7;92,9)(69,1; 85,1) primaria 12 meses después de la última 24,0 22,5 16,5 **PMB270** 100 111 115 dosis primaria (16,0;33,6)(15,1;31,4)(10,3; 24,6)7 (B44) 48 meses después de la última 20,7 18,9 18,0 92 100 106 dosis primaria (12,9;30,4)(11,0; 26,9)(11,9; 27,6)1 mes después de la dosis de 94,9 98,2 62 91,9 59 57 (85,9; 98,9) (90,6; 100,0) (82,2;97,3)refuerzo Respuesta compuesta (una respuesta frente las 4 cepas de la hSBA combinadas) 77,2 1 mes después de la última dosis 87,3 80.7 57 57 (68,1;90,0)(75,5;94,7)(64,2;87,3)primaria 12 meses después de la última 10,9 13,7 20,4 55 51 49 (5,7; 26,3) dosis primaria (4,1;22,2)(10,2;34,3)48 meses después de la última 18,2 16,4 15,7 51 55 55 (9,1; 30,9) dosis primaria (7,0;28,6)(7,8;28,8)1 mes después de la dosis de 93,2 98,2 91.8 59 57 61 (83,5; 98,1) (90,6; 100,0) (81,9;97,3)refuerzo

Abreviaturas: hSBA=prueba de actividad bactericida sérica usando complemento humano; fHbp=proteína de unión al factor H. Nota: El límite inferior de cuantificación en un título en la hSBA = 1:16 para PMB80 (A22) y 1:8 para PMB2001 (A56), PMB2948 (B24) y PMB2707 (B44).

	l años después de las series prima				1 D404	71010 (1
		<u> </u>	Grupo de vacunas	del estu		/1012 (a	
			Grupo 1	- 10	Grupo 2		Grupo 3
			, 1 y 6 meses)		, 2 y 6 meses)		(0 y 6 meses)
		N	GMT (IC del 95%)	N	GMT (IC del 95%)	N	GMT (IC del 95%)
Cepa de la	a hSBA (variante de fHbp)						
							
	Tiempo						
	GMT en la hSBA	1	(0.1		56.6	1	54.7
	1 mes después de la última	100	60,1	113	56,6	115	54,7
	dosis primaria		(48,6; 74,4)		(47,0; 68,2)		(47,3; 63,3)
	12 meses después de la última	99	14,9	111	15,8	113	15,6
	dosis primaria	- //	(12,6; 17,7)	111	(13,4; 18,6)	113	(13,0; 18,8)
PMB80	48 meses después de la última	90	14,3	100	15,1	101	14,8
(A22)	dosis primaria	70	(11,9; 17,0)	100	(12,7; 18,0)	101	(12,5; 17,6)
	1 mes después de la dosis de	59	90,0	50	119,1	62	140,0
	refuerzo	39	(69,6; 116,3)	58	(90,0; 157,8)	62	(104,2; 187,9)
	GMT en la hSBA						
	1 mes después de la última	100	199,5	110	196,2	116	142,5
	dosis primaria	100	(162,7; 244,5)	112	(161,8; 237,9)	116	(118,3; 171,7)
	12 meses después de la última		25,7		27,3		18,5
	dosis primaria	98	(19,4; 34,0)	109	(21,0; 35,4)	106	(13,8; 24,7)
	48 meses después de la última		11,5		17,5		16,0
PMB20	dosis primaria	85	(8,6; 15,5)	99	(13,2; 23,3)	99	(12,1; 21,1)
01 (A56)			335,4		370,8		358,0
,	refuerzo	59	(262,1; 429,2)	58	(275,8; 498,6)	62	(262,1; 489,0)
	GMT en la hSBA	I	(202,1, 12),2)		(273,0, 170,0)		(202,1, 107,0)
	1 mes después de la última	ı	29,7		30,9		28,0
	dosis primaria	100	(23,9; 36,8)	114	(25,3; 37,7)	113	(22,0; 35,5)
	12 meses después de la última		9,7		11,5		
		98	,	108	,	103	8,4
	dosis primaria		(7,5; 12,4)		(9,0; 14,6)		(6,7; 10,6)
PMB29	48 meses después de la última	90	9,4	98	9,7	105	7,5
48 (B24)	dosis primaria		(7,3; 12,1)		(7,6; 12,3)		(6,1; 9,2)
40 (D24)	1 mes después de la dosis de	59	74,6	58	80,3	61	86,0
	refuerzo		(55,9; 99,5)		(62,6; 103,1)		(62,6; 118,2)
	GMT en la hSBA	ı	50.1	1	41.0	1	21.1
	1 mes después de la última	99	50,1	111	41,9	113	31,4
	dosis primaria		(38,0; 66,1)		(32,3; 54,3)		(23,9; 41,3)
	12 meses después de la última	100	6,4	111	6,0	115	5,6
	dosis primaria	100	(5,2; 7,8)	111	(5,1; 7,2)	113	(4,8; 6,5)
PMB27	48 meses después de la última	92	6,0	100	5,3	106	5,1
07 (B44)	dosis primaria	92	(5,0;7,2)	100	(4,6;6,1)	106	(4,6;5,7)
	1 mes después de la dosis de	59	109,9	57	117,6	62	84,6
	refuerzo		(74,5; 162,0)	57	(84,5; 163,5)	62	(57,8; 124,0)
	ras: GMT=media geométrica de los						

La Agencia Europea de Medicamentos ha concedido al titular un aplazamiento para presentar los resultados de los ensayos realizados con Trumenba en uno o más grupos de la población pediátrica para la prevención de la enfermedad meningocócica invasiva causada por *N. meningitidis* del serogrupo B (ver sección 4.2 para consultar la información sobre el uso en la población pediátrica).

5.2 Propiedades farmacocinéticas

No procede.

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

Los datos de los estudios no clínicos no muestran riesgos especiales para los seres humanos según los estudios convencionales de toxicidad a dosis repetidas y toxicidad para la reproducción y el desarrollo.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Cloruro de sodio Histidina Polisorbato 80 (E433) Agua para preparaciones inyectables Para los adsorbentes, ver sección 2.

6.2 Incompatibilidades

No mezcle Trumenba con otras vacunas o medicamentos en la misma jeringa.

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento no debe mezclarse con otros.

6.3 Periodo de validez

3 años

6.4 Precauciones especiales de conservación

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

Las jeringas deben almacenarse en la nevera horizontalmente para minimizar el tiempo de redispersión.

No congelar.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

Suspensión de 0,5 ml en jeringa precargada (vidrio de tipo I) con adaptador Luer-Lock de plástico, tapón del émbolo de goma clorobutilo y una tapa en el extremo de goma sintética de isopreno bromobutilo, con protector de la tapa rígido de plástico con o sin aguja. La tapa y el émbolo de goma de la jeringa precargada no están fabricados con látex procedente de caucho natural.

Tamaños de envases de 1, 5 y 10 jeringas precargadas, con o sin aguja.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

Durante el almacenamiento, se puede observar un depósito blanco y un sobrenadante transparente en la jeringa precargada que contiene la suspensión.

Antes de su uso, agite la jeringa precargada vigorosamente para obtener una suspensión blanca homogénea.

No use la vacuna si no se puede resuspender.

Inspeccione la vacuna visualmente por si hubiera partículas y decoloración antes de la administración. En caso de que observe alguna partícula extraña y/o variación de aspecto físico, no administre la vacuna.

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él se realizará de acuerdo con la normativa local.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Pfizer Ltd Ramsgate Road Sandwich Kent CT13 9NJ Reino Unido

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/1/17/1187/001 EU/1/17/1187/002 EU/1/17/1187/003 EU/1/17/1187/004 EU/1/17/1187/005 EU/1/17/1187/006

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos http://www.ema.europa.eu.

ANEXO II

- A. FABRICANTE DEL PRINCIPIO ACTIVO BIOLÓGICO Y FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES
- B. CONDICIONES O RESTRICCIONES DE SUMINISTRO Y USO
- C. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
- D. CONDICIONES O RESTRICCIONES EN RELACIÓN CON LA UTILIZACIÓN SEGURA Y EFICAZ DEL MEDICAMENTO

A. FABRICANTE DEL PRINCIPIO ACTIVO BIOLÓGICO Y FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES

Nombre y dirección del fabricante del principio activo biológico

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG (BI RCV) Dr. Boehringer Gasse 5-11 A-1121 Viena Austria

Nombre y dirección del fabricante responsable de la liberación de los lotes

John Wyeth & Brother Ltd. (Nombre comercial Wyeth Pharmaceuticals) New Lane Havant Hampshire PO9 2NG Reino Unido

B. CONDICIONES O RESTRICCIONES DE SUMINISTRO Y USO

Medicamento sujeto a prescripción médica.

• Liberación oficial de los lotes

De conformidad con el Artículo 114 de la Directiva 2001/83/CE modificada, la liberación oficial de los lotes será realizada por un laboratorio estatal o uno designado a tal efecto.

C. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

• Informes periódicos de seguridad (IPS)

Los requerimientos para la presentación de los informes periódicos de seguridad para este medicamento se establecen en la lista de fechas de referencia de la Unión (lista EURD) prevista en el artículo 107quater, apartado 7, de la Directiva 2001/83/CE y cualquier actualización posterior publicada en el portal web europeo sobre medicamentos.

El Titular de la Autorización de Comercialización (TAC) presentará el primer informe periódico de seguridad para este medicamento en un plazo de 6 meses después de la autorización.

D. CONDICIONES O RESTRICCIONES EN RELACIÓN CON LA UTILIZACIÓN SEGURA Y EFICAZ DEL MEDICAMENTO

• Plan de Gestión de Riesgos (PGR)

El TAC realizará las actividades e intervenciones de farmacovigilancia necesarias según lo acordado en la versión del PGR incluido en el Módulo 1.8.2 de la Autorización de Comercialización y en cualquier actualización del PGR que se acuerde posteriormente.

Se debe presentar un PGR actualizado:

- A petición de la Agencia Europea de Medicamentos.
- Cuando se modifique el sistema de gestión de riesgos, especialmente como resultado de nueva información disponible que pueda conllevar cambios relevantes en el perfil beneficio/riesgo, o como resultado de la consecución de un hito importante (farmacovigilancia o minimización de riesgos).

ANEXO III ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Embalaje exterior con envases de 1, 5 y 10 jeringas precargadas; con o sin aguja

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Trumenba suspensión inyectable en jeringa precargada Vacuna frente al meningococo del grupo B (recombinante, adsorbida)

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

1 dosis (0,5 ml) contiene:

fHbp de las subfamilias A y B de Neisseria meningitidis del serogrupo B 60 microgramos cada una

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Cloruro de sodio, histidina, agua para preparaciones inyectables, fosfato de aluminio y polisorbato 80 (E433).

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Suspensión inyectable

1 dosis (0,5 ml) en jeringa precargada con aguja

1 dosis (0,5 ml) en jeringa precargada sin aguja

5 dosis (0,5 ml) en jeringas precargadas con agujas

5 dosis (0,5 ml) en jeringas precargadas sin agujas

10 dosis (0,5 ml) en jeringas precargadas con agujas

10 dosis (0,5 ml) en jeringas precargadas sin agujas

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular.

Agitar bien antes de usar.

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD CAD: 9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN Conservar en nevera. Las jeringas se deben guardar en la nevera horizontalmente para minimizar el tiempo de re-dispersión. No congelar. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO 10. UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO, CUANDO **CORRESPONDA** 11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Pfizer Ltd Ramsgate Road Sandwich Kent CT13 9NJ Reino Unido 12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN EU/1/17/1187/001 - envase de 1 con aguja aparte EU/1/17/1187/002 - envase de 1 sin aguja EU/1/17/1187/003 - envase de 5 con agujas aparte EU/1/17/1187/004 - envase de 5 sin aguja EU/1/17/1187/005 - envase de 10 con agujas aparte EU/1/17/1187/006 - envase de 10 sin agujas 13. NÚMERO DE LOTE, CÓDIGO DE DONACIÓN Y DEL PRODUCTO Lote: CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN 15. INSTRUCCIONES DE USO **16.** INFORMACIÓN EN BRAILLE

Se acepta la justificación para no incluir la información en Braille.

18.	IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES
C:	
SN:	
NN.	

IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.

17.

INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS
Etiqueta de la jeringa precargada
1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN
Trumenba suspensión inyectable Vacuna antimeningocócica B (recombinante, adsorbida) IM
2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN
Agitar bien antes de usar.
3. FECHA DE CADUCIDAD
CAD:
4. NÚMERO DE LOTE <, CÓDIGO DE DONACIÓN Y DEL PRODUCTO >
Lote:
5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN UNIDADES
1 dosis (0,5 ml)
6. OTROS

B. PROSPECTO

Prospecto: información para el paciente

Trumenba suspensión invectable en jeringa precargada

Vacuna frente al meningococo del grupo B (recombinante, adsorbida)

Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, lo que agilizará la detección de nueva información sobre su seguridad. Puede contribuir comunicando los efectos adversos que pudiera usted tener. La parte final de la sección 4 incluye información sobre cómo comunicar estos efectos adversos.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de que usted o su hijo reciba esta vacuna, porque contiene información importante para usted o su hijo.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero.
- Esta vacuna se le ha recetado solamente a usted o a su hijo.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

- 1. Qué es Trumenba y para qué se utiliza
- 2. Qué necesita saber antes de que usted o su hijo reciban Trumenba
- 3. Cómo se administra Trumenba
- 4. Posibles efectos adversos
- 5. Conservación de Trumenba
- 6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Trumenba y para qué se utiliza

Trumenba es una vacuna para prevenir la enfermedad meningocócica invasiva, causada por *Neisseria meningitidis* del serogrupo B, para su uso en personas de 10 años de edad y mayores. Este tipo de bacteria puede causar infecciones graves y algunas veces mortales, tales como meningitis (inflamación del revestimiento del cerebro y la médula espinal) y sepsis (infección de la sangre).

La vacuna contiene dos componentes importantes de la superficie de las bacterias.

La vacuna actúa ayudando al cuerpo a producir anticuerpos (defensas naturales del organismo) que le protegen a usted o a su hijo frente a esta enfermedad.

2. Qué necesita saber antes de que usted o su hijo reciban Trumenba

No se debe administrar Trumenba:

- si usted o su hijo es alérgico al principio activo o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de la vacunación con Trumenba. Informe a su médico, farmacéutico o enfermero si usted o su hijo:

- Padece una infección grave con fiebre alta. En este caso la vacunación se pospondrá. La presencia de una infección menor, como un resfriado, no es motivo para aplazar la vacunación, pero hable primero con su médico.
- Tiene problemas de sangrados o le salen cardenales con facilidad.

- Tiene un sistema inmunitario debilitado que puede impedir que usted o su hijo obtenga un beneficio completo de Trumenba.
- Ha tenido algún problema después de una dosis de Trumenba, como una reacción alérgica o dificultades para respirar.

Pueden producirse desmayos, sensación de debilidad u otras reacciones asociadas con el estrés como respuesta a cualquier inyección con aguja. Informe a su médico, farmacéutico o enfermero si ha tenido este tipo de reacción anteriormente.

Otros medicamentos y Trumenba

Informe a su médico, farmacéutico o enfermero si usted o su hijo están utilizando, han utilizado recientemente o pudieran tener que utilizar cualquier otro medicamento o si se les ha administrado recientemente otra vacuna.

Trumenba puede administrarse a la vez que cualquiera de los siguientes componentes de la vacuna: tétanos, difteria y tosferina (*pertussis*), virus de la poliomielitis y del papiloma, y los serogrupos meningocócicos A, C, Y y W.

No se ha estudiado la administración de Trumenba con vacunas diferentes a las incluidas arriba.

Si recibe más de una vacuna de forma simultánea, es importante que use diferentes zonas de inyección.

Si toma medicamentos que afectan a su sistema inmunológico (como radioterapia, corticosteroides o algunos tipos de quimioterapia para el cáncer), puede que no obtenga un beneficio completo de Trumenba.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de que se le administre Trumenba. Puede que su médico le siga recomendando la administración de Trumenba si tiene riesgo de exposición a una infección meningocócica.

Conducción y uso de máquinas

La influencia de Trumenba sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

Sin embargo, algunos de los efectos adversos mencionados en la sección 4 "Posibles efectos adversos" pueden afectarle temporalmente. Si esto ocurre, espere hasta que los efectos desaparezcan antes de conducir o utilizar máquinas.

Trumenba contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 23 mg de sodio por dosis, es decir, esencialmente está "exento de sodio".

3. Cómo se administra Trumenba

Trumenba le será administrado a usted o a su hijo por un médico, farmacéutico o enfermero. Se le inyectará en un músculo en la parte superior del brazo.

Es importante que siga las instrucciones del médico, farmacéutico o enfermero para que usted o su hijo completen la serie de inyecciones.

Personas de 10 años de edad y mayores

A usted o a su hijo se les administrarán 2 inyecciones de la vacuna, administrándose la segunda inyección 6 meses después de la primera.

A usted o a su hijo se les administrarán 2 inyecciones de la vacuna con un intervalo de al menos 1 mes, y una tercera inyección al menos 4 meses después de la segunda.

Usted o su hijo podrían recibir una dosis de recuerdo.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todas las vacunas, esta vacuna puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Al administrar Trumenba a usted o a su hijo, se pueden presentar los siguientes efectos adversos:

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas)

- Enrojecimiento, hinchazón y dolor en la zona de inyección
- Dolor de cabeza
- Diarrea
- Náuseas
- Dolor en los músculos
- Dolor en las articulaciones
- Escalofríos
- Fatiga

Frecuentes (pueden afectar hastal de cada 10 personas)

- Vómitos
- Fiebre $\geq 38^{\circ}$ C

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

- Reacciones alérgicas

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del sistema nacional de notificación incluido en el <u>Apéndice V</u>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Trumenba

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la etiqueta y en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar en nevera (entre 2°C y 8°C).

Las jeringas se deben guardar en la nevera horizontalmente para minimizar el tiempo de re-dispersión.

No congelar.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Trumenba

Una dosis (0,5 ml) contiene:

Principios activos:

fHbp de la subfamilia A de *Neisseria meningitidis* del serogrupo B^{1,2,3} 60 microgramos

fHbp de la subfamilia B de *Neisseria meningitidis* del serogrupo B^{1,2,3} 60 microgramos

Otros componentes:

Cloruro de sodio, histidina, agua para preparaciones inyectables, fosfato de aluminio y polisorbato 80 (E433).

Aspecto de Trumenba y contenido del envase

Trumenba es una suspensión inyectable blanca, en jeringa precargada.

Tamaños de envases de 1, 5 y 10 jeringas precargadas, con o sin agujas.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización:

Pfizer Ltd

Responsable de la fabricación:

John Wyeth & Brother Ltd.

Ramsgate Road New Lane Sandwich Havant

Kent CT13 9NJ Hampshire PO9 2NG

Reino Unido Reino Unido

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

België/Belgique/Belgien Luxembourg/Luxemburg

Pfizer S.A./N.V.

Tél/Tel: + 32 (0)2 554 62 11

Lietuva

Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje

Tel: +370 52 51 4000

България

Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон

България

Тел.: +359 2 970 4333

Magyarország

Pfizer Kft

Tel: +36 1 488 3700

Česká republika

Pfizer PFE, spol. s r.o.

Tel: + 420 283 004 111

Malta

Vivian Corporation Ltd. Tel: +35621 344610

¹ fHbp lipidada recombinante (proteína de unión al factor H)

² producida en células de *Escherichia coli* mediante tecnología de ADN recombinante

³ adsorbida en fosfato de aluminio (0,25 miligramos de aluminio por dosis)

Danmark

Pfizer ApS

Tlf: + 45 44 201 100

Deutschland

Pfizer Pharma GmbH

Tel: +49 (0)30 550055-51000

Eesti

Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal

Tel.: +372 666 7500

Ελλάδα

Pfizer Ελλάς Α.Ε.

Τηλ.: +30 210 6785 800

España

Pfizer, S.L.

Tel+34914909900

France

Pfizer

Tél +33 1 58 07 34 40

Hrvatska

Pfizer Croatia d.o.o.

Tel: +385 1 3908 777

Ireland

Pfizer Healthcare Ireland

Tel: 1800 633 363 (toll free)

+44 (0)1304 616161

Ísland

Icepharma hf

Simi: +354 540 8000

Italia

Pfizer Italia S.r.l.

Tel: +39 06 33 18 21

Κύπρος

Pfizer Ελλάς A.E. (Cyprus Branch)

Τηλ: +357 22 817690

Latvija

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā

Tel.: + 371 670 35 775

Nederland

Pfizer BV

Tel: +31 (0)10 406 43 01

Norge

Pfizer Norge AS

Tlf: +47 67 52 61 00

Österreich

Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H

Tel: +43 (0)1 521 15-0

Polska

Pfizer Polska Sp. z o.o.

Tel.: +48 22 335 61 00

Portugal

Pfizer Biofarmacêutica, Sociedade Unipessoal,

Lda.

Tel: (+351) 21 423 55 00

România

Pfizer Romania S.R.L

Tel: +40 (0) 21 207 28 00

Slovenija

Pfizer Luxembourg SARL Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti,

Liubliana

Tel.: + 386 (0)1 52 11 400

Slovenská republika

Pfizer Luxembourg SARL,

organizačná zložka

Tel: +421 2 3355 5500

Suomi/Finland

Pfizer Oy

Puh/Tel: +358 (0)9 430 040

Sverige

Pfizer Innovations AB

Tel: +46 (0)8 550 520 00

United Kingdom

Pfizer Limited

Tel: +44 (0) 1304 616161

Fecha de la última revisión de este prospecto:

Otras fuentes de información

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos: http://www.ema.europa.eu/.

En la página web de la Agencia Europea de Medicamentos puede encontrarse este prospecto en todas las lenguas de la Unión Europea/Espacio Económico Europeo.

<----->

Esta información está destinada únicamente a profesionales del sector sanitario:

Durante el almacenamiento, se puede observar un depósito blanco y un sobrenadante transparente.

Inspeccione la vacuna visualmente por si hubiera partículas y decoloración antes de la administración. En caso de que se observe alguna partícula extraña y/o variación de aspecto físico, no administre la vacuna.

Agite bien antes de usar para obtener una suspensión blanca homogénea.

Trumenba es únicamente para uso por vía intramuscular. No administrar por vía intravascular o subcutánea.

Trumenba no debe mezclarse con otras vacunas en la misma jeringa.

Cuando se administre a la vez que otras vacunas, Trumenba debe administrarse en una zona de inyección separada.

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él se realizará de acuerdo con la normativa local.