

## 1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Prevenar 13 injektioneste, suspensio  
konjugoitu pneumokokkipolysakkaridirokote (13-valenttinen, adsorboitu)

## 2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi (0,5 ml:n) annos sisältää:

|                                                      |        |
|------------------------------------------------------|--------|
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 1 <sup>1</sup>   | 2,2 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 3 <sup>1</sup>   | 2,2 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 4 <sup>1</sup>   | 2,2 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 5 <sup>1</sup>   | 2,2 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 6A <sup>1</sup>  | 2,2 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 6B <sup>1</sup>  | 4,4 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 7F <sup>1</sup>  | 2,2 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 9V <sup>1</sup>  | 2,2 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 14 <sup>1</sup>  | 2,2 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 18C <sup>1</sup> | 2,2 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 19A <sup>1</sup> | 2,2 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 19F <sup>1</sup> | 2,2 µg |
| Pneumokokkipolysakkaridi serotyyppi 23F <sup>1</sup> | 2,2 µg |

<sup>1</sup>Konjugoitu CRM<sub>197</sub>-kantajaproteiiniin, adsorboitu alumiinifosfaattiin.

1 annos (0,5 ml) sisältää noin 32 mikrog CRM<sub>197</sub>-kantajaproteiinia ja 0,125 mg alumiinia.

### Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

Prevenar 13 sisältää 0,1 mg polysorbaattia 80 per 0,5 ml:n annos, joka vastaa 0,2 mg:aa/ml polysorbaattia 80.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

## 3. LÄÄKEMUOTO

Injektioneste, suspensio.

Rokote on homogeeninen, valkoinen suspensio.

## 4. KLIINISET TIEDOT

### 4.1 Käyttöaiheet

Aktiivi immunisaatio *Streptococcus pneumoniae* aiheuttamia invasiivisia tauteja, keuhkokuumetta ja äkillistä välikorvatulehdusta vastaan lapsilla ja nuorilla 6 viikon iästä 17 vuoden ikään.

Aktiivi immunisaatio *Streptococcus pneumoniae* aiheuttamia invasiivisia tauteja ja keuhkokuumetta vastaan 18 vuotta täyttäneillä aikuisilla ja iäkkäillä.

Katso serotyyppikohtainen suoja kohdista 4.4 ja 5.1.

Prevenar 13 -rokotteen käytön tulee perustua virallisesti hyväksyttyihin suosituksiin ottaen samalla huomioon invasiivisen taudin ja keuhkokuumeen riskit eri ikäryhmissä, perussairaudet sekä erot serotyyppien epidemiologiassa eri maantieteellisillä alueilla.

## **4.2 Annostus ja antotapa**

Rokotusten Prevenar 13 -rokotteella tulee perustua virallisesti hyväksyttyihin suosituksiin.

### Annostus

#### 6 viikon – 5 vuoden ikäiset lapset

Jos lapsi saa ensimmäisenä annoksena Prevenar 13 -rokotetta, on suositeltavaa, että koko rokotussarja annetaan käyttäen Prevenar 13 -rokotetta.

#### 6 viikon – 6 kuukauden ikäiset lapset

##### *3+1 annoksen rokotussarja*

Suosittelava rokotussarja koostuu neljästä annoksesta, kukin 0,5 ml. Ensimmäinen pikkulapsille annettava sarja koostuu kolmesta annoksesta, joista ensimmäinen annetaan yleensä 2 kuukauden iässä annosvälin ollessa vähintään 1 kuukausi. Ensimmäinen annos voidaan antaa jo kuuden viikon iässä. Neljäs (tehoste-) annos suositellaan annettavaksi 11–15 kuukauden iässä.

##### *2+1 annoksen rokotussarja*

Kun Prevenar 13 annetaan osana pikkulasten yleistä rutiinisti annettavaa rokotusohjelmaa, voidaan rokottaa kolmen annoksen sarjana, joista kukin annos on 0,5 ml. Ensimmäinen annos voidaan antaa 2 kuukauden iästä lähtien, ja toinen annos 2 kuukautta myöhemmin. Kolmas (tehoste-) annos suositellaan annettavaksi 11–15 kuukauden iässä (ks. kohta 5.1).

#### Ennenaikaisesti syntyneet (< 37 raskausviikkoa)

Ennenaikaisesti syntyneille suositeltava rokotussarja koostuu neljästä annoksesta, kukin 0,5 ml. Perusrokotussarja koostuu kolmesta annoksesta, joista ensimmäinen annetaan 2 kuukauden iässä annosvälin ollessa vähintään 1 kuukausi. Ensimmäinen annos voidaan antaa jo kuuden viikon iässä. Neljäs (tehoste-) annos suositellaan annettavaksi 11–15 kuukauden iässä (ks. kohdat 4.4 ja 5.1).

#### Aiemmin rokottamattomat $\geq$ 7 kuukauden ikäiset lapset

##### *7–11 kuukauden ikäiset lapset*

Kolme annosta, kukin 0,5 ml, annosvälin ollessa vähintään 1 kuukausi. Kolmas annos suositellaan annettavaksi toisen elinvuoden aikana.

##### *12–23 kuukauden ikäiset lapset*

Kaksi annosta, kumpikin 0,5 ml annosvälin ollessa vähintään 2 kuukautta (ks. kohta 5.1).

##### *2–17 vuoden ikäiset lapset ja nuoret*

Yksi 0,5 ml:n kerta-annos.

Prevenar 13 -rokotteen annostelu lapsille, jotka ovat aiemmin saaneet 7-valenttisen Prevenar-rokotteen (*Streptococcus pneumoniae* serotyypit 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19F ja 23F)

Prevenar 13 sisältää samat 7 serotyyppiä kuin Prevenar. Molemmissa rokotteissa kantajaproteiininä on CRM<sub>197</sub>.

Lapset, joiden rokotukset on aloitettu Prevenar-rokotteella, voivat vaihtaa Prevenar 13 -rokotteeseen milloin tahansa rokotussarjan aikana.

*Lapset (1–5-vuotiaat), jotka ovat saaneet täyden rokotussarjan Prevenar-rokotteella (7-valenttinen)*

Pienet lapset, joiden katsotaan saaneen täyden Prevenar-rokotesarjan (7-valenttinen), rokotetaan vielä yhdellä 0,5 ml:n annoksella Prevenar 13 -rokotetta, jotta saadaan immuunivaste kuudelle lisäserotyypille. Tämä Prevenar 13 -annos annetaan vähintään 8 viikon kuluttua viimeisestä Prevenar (7-valenttinen) -annoksesta (ks. kohta 5.1).

*5–17 vuoden ikäiset lapset ja nuoret*

5–17 vuoden ikäisille lapsille ja nuorille, jotka on rokotettu yhdellä tai useammalla Prevenar-annoksella, voidaan antaa yksi Prevenar 13 -kerta-annos. Tämä Prevenar 13 -annos annetaan vähintään 8 viikon kuluttua viimeisestä Prevenar (7-valenttinen) -annoksesta (ks. kohta 5.1).

18 vuotta täyttäneet aikuiset ja iäkkäät

Yksi kerta-annos.

Aikuisten tehosterokotuksen tarvetta Prevenar 13 -rokotteella ei ole osoitettu.

Jos 23-valenttisen pneumokokkipolysakkaridirokotteen käyttö katsotaan tarkoituksenmukaiseksi, Prevenar 13 annetaan aina ensin, riippumatta henkilön aiemmista pneumokokkirokotuksista (ks. kohdat 4.5 ja 5.1).

Erityisryhmät

Henkilöille, joilla saattaa olla suurentunut pneumokokki-infektion riski (kuten ne, joilla on sirppisoluanemia tai HIV-infektio), sekä henkilöille, jotka on aiemmin rokotettu yhdellä tai useammalla annoksella 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotetta, annetaan ainakin yksi Prevenar 13 -annos (ks. kohta 5.1).

Henkilöille, joille on tehty hematopoeettinen kantasolusiirto, suositeltava rokotussarja koostuu neljästä Prevenar 13 -annoksesta, kukin 0,5 ml. Perusrokotussarja koostuu kolmesta annoksesta, joista ensimmäinen annetaan 3–6 kuukauden kuluttua hematopoeettisesta kantasolusiirrosta. Perusrokotussarjassa annosväli on vähintään 1 kuukausi. Neljäs (tehoste)annos suositellaan annettavaksi 6 kuukauden kuluttua perussarjan kolmannelta annoksesta (ks. kohta 5.1).

Antotapa

Rokote annetaan pistoksena lihakseen. Suositeltavat kohdat ovat pikkulapsilla ulomman reisilihaksen etu-yläosa (vastus lateralis) ja lapsilla ja aikuisilla olkavarren hartialihaksen.

#### **4.3 Vasta-aiheet**

Yliherkkyys vaikuttaville aineille, kohdassa 6.1 mainituille apuaineille tai difteriatoksoidille.

Kuten muidenkin rokotteiden antoa, Prevenar 13 -rokotteen antamista tulee lykätä, jos rokotettavalla on akuutti, vakava kuumesairaus. Lievä infektio, esim. vilustuminen, ei kuitenkaan ole este rokottamiselle.

#### 4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Prevenar 13 -rokotetta ei saa antaa suoneen.

Kuten kaikkien pistettävien rokotteiden antamisen yhteydessä, rokotettaessa käsillä on oltava asianmukainen hoito ja valvonta rokotuksen jälkeen esiintyvän harvinaisen anafylaktisen reaktion varalta.

Tätä rokotetta ei tule antaa lihaksen sisäisenä pistoksena henkilöille, joilla on trombosytopenia tai jokin hyytymishäiriö, joka olisi lihaksensisäisen injektion vasta-aihe, mutta voidaan antaa ihon alle jos odotettavissa oleva hyöty on selvästi suurempi kuin riskit (ks. kohta 5.1).

Prevenar 13 antaa suojaa vain rokotteen sisältämiä *Streptococcus pneumoniae* serotyyppejä vastaan. Prevenar 13 ei anna suojaa muita invasiivisia sairauksia, keuhkokuumetta tai välikorvatulehdusta aiheuttavia mikrobeja vastaan. Kuten muidenkin rokotteiden kohdalla, myöskään Prevenar 13 ei välttämättä suojaa kaikkia rokotettuja kaikilta pneumokokkitaudeilta. Kysy oman maasi viimeisimmät epidemiologiset tiedot asianomaiselta kansalliselta organisaatiolta.

Vasta-aineenvaste aktiivisessa immunisaatiossa saattaa olla heikentynyt henkilöillä, joilla immuunivaste on alentunut joko immunosuppressiivisen hoidon, synnynnäisen immuunivajeen, HIV-infektion tai muiden syiden takia.

Turvallisuus- ja immunogeenisuustietoja on niukasti Prevenar 13 -rokotteen käytöstä henkilöillä, jotka sairastavat sirppisoluanemiaa, joilla on HIV-infektio tai joille on tehty hematopoieettinen kantasolusiirto (ks. kohta 5.1). Turvallisuus- ja immunogeenisuustietoa Prevenar 13 -rokotteesta immuunipuutteisilla henkilöillä (esim. maligniteetti tai nefroottinen oireyhtymä) ei ole vielä käytettävissä, joten rokotusta tulee harkita potilaskohtaisesti.

##### Apuaineet

Tämä lääkevalmiste sisältää polysorbaattia 80 (ks. kohta 2). Polysorbaatti 80 saattaa aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita.

Tämä lääkevalmiste sisältää vähemmän kuin 1 mmol natriumia (23 mg) annosta kohden ja on periaatteessa natriumiton.

##### 6 viikon – 5 vuoden ikäiset lapset

Kliinisissä tutkimuksissa Prevenar 13 sai aikaan immuunivasteen kaikille sen sisältämille kolmelletoista serotyypille. Tehosteannoksen jälkeinen serotyypin 3 immuunivaste ei ollut voimakkaampi kuin perussarjan jälkeen saavutettu immuunivaste. Tämän havainnon kliinistä merkitystä serotyyppi 3:n immunologisen muistin syntymisen osalta ei tiedetä (ks. kohta 5.1).

Toiminnallisia vasta-aineita (OPA-titteri  $\geq 1:8$ ) serotyypeille 1, 3 ja 5 tuottaneiden henkilöiden osuus koehenkilöistä oli suuri, vaikka tittereiden geometriset keskiarvot olivatkin serotyypeille 1, 3 ja 5 matalammat kuin muille serotyypeille. Tämän havainnon kliinistä merkitystä suojatehoon ei tiedetä (ks. kohta 5.1).

7-valenttisen Prevenar-rokotteen (kolmen annoksen perusrokotussarja) on niukan tiedon perusteella osoitettu indusoivan kelvollisen immuunivasteen sirppisoluanemiaa sairastavilla imeväisikäisillä. Näillä lapsilla rokotteen turvallisuusprofiili on samankaltainen kuin riskiryhmään kuulumattomilla todettu turvallisuusprofiili (ks. kohta 5.1).

Alle 2-vuotiaiden lasten tulee saada iänmukainen Prevenar 13 -rokotussarja (ks. kohta 4.2.). Konjugoidun pneumokokkirokotteen käyttö ei korvaa 23-valenttisten pneumokokkipolysakkaridi-rokotteiden käyttöä  $\geq 2$  vuoden ikäisillä lapsilla, joilla on tietty sairaus (kuten sirppisoluanemia, asplenia, HIV-infektio, krooninen sairaus tai jotka ovat immuunipuutteisia), joka altistaa heidät

saamaan *Streptococcus pneumoniae* aiheuttamia invasiivisia sairauksia. Riskiryhmään kuuluvien  $\geq 24$ -kuukauden ikäisten Prevenar 13 -rokotteella aiemmin rokotettujen lasten tulisi saada 23-valenttinen pneumokokkipolysakkaridirokote aina kun se katsotaan suositeltavaksi. Rokotettaessa 13-valenttisella pneumokokkikonjugaattirokotteella (Prevenar 13) ja 23-valenttisella pneumokokkipolysakkaridi-rokotteella tulee rokotusten välin olla vähintään 8 viikkoa. Siitä, aiheuttaako 23-valenttisen pneumokokkipolysakkaridirokotteiden antaminen rokottamattomille tai jo Prevenar 13 -rokotteen saaneille lapsille jatkossa annettavien Prevenar 13 -annosten yhteydessä heikomman vasteen, ei ole tietoa.

Hyvin ennen aikaisina ( $\leq 28$  raskausviikolla) syntyneiden lasten kohdalla tulee perusrokotussarjaa annettaessa huomioida mahdollinen apneariski ja tarve hengityksen seurantaan 48–72 tunnin ajan rokottamisesta. Apneariski on huomioitava erityisesti niillä lapsilla, joilla on anamnestisesti todettu hengitysteiden kehittymättömyys. Näille lapsille rokottamisesta on erityistä hyötyä, joten rokottamisesta ei tule luopua eikä sitä tule siirtää.

Rokotteen serotyypin välikorvatulehdusta vastaan antaman suojan odotetaan olevan pienempi kuin niiden antama suoja invasiivisia sairauksia vastaan. Koska välikorvatulehduksen aiheuttajia ovat monet muutkin organismit kuin rokotteen sisältämät pneumokokkiserotyypit, suojan välikorvatulehdusta vastaan odotetaan olevan vähäinen (ks. kohta 5.1).

Kun Prevenar 13 annetaan samanaikaisesti Infanrix hexa -rokotteen (DTPa-HBV-IPV/Hib) kanssa, kuumereaktioiden määrät ovat vastaavia kuin annettaessa Prevenar (7-valenttinen) samanaikaisesti Infanrix hexan kanssa (ks. kohta 4.8). Kun Prevenar 13 ja Infanrix hexa annettiin samanaikaisesti, havaittiin, että kouristuksia (joihin saattoi liittyä kuume) ja hypotonis-hyporesponsiivisia episodeja (HHE) ilmoitettiin esiintyneen enemmän (ks. kohta 4.8).

Antipyreettahoito on aloitettava paikallisten hoitosuositusten mukaan lapsille, joilla on kouristussairauksia tai joilla on aikaisemmin esiintynyt kuumekouristuksia, sekä lapsille, jotka saavat samanaikaisesti kokosoluhinkuyskärokotteen.

#### **4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

##### 6 viikon – 5 vuoden ikäiset lapset

Prevenar 13 -rokote voidaan antaa samanaikaisesti minkä tahansa seuraavan rokoteantigeenin kanssa, annettiinpa ne monovalenttisenä tai yhdistelmärokotteina: kurkkumätä, jäykkäkouristus, soluton tai kokosoluhinkuyskä, *Haemophilus influenzae* tyyppi b, inaktivoitu polio, hepatiitti B (ks. kohdasta 4.4 ohjeita Infanrix hexasta), meningokokkiseroryhmä C, tuhkarokko, sikotauti, vihurirokko, vesirokko ja rotavirus.

Prevenar 13 -rokote voidaan antaa myös 12–23 kuukauden iässä samanaikaisesti tetanustoksoidikantajaproteiiniin konjugoidun seroryhmät A, C, W ja Y sisältävän meningokokkirokotteen kanssa lapsille, jotka ovat saaneet iänmukaiset Prevenar 13 -rokotukset (paikallisten suositusten mukaisesti).

Markkinoille tulon jälkeisessä tutkimuksessa arvioitiin profylaktisesti annettujen antipyreettien (ibuprofeenin ja parasetamolin) vaikutusta Prevenar 13 -rokotteen immuunivasteeseen. On viitteitä siitä, että imeväisikäisten perussarjan Prevenar 13 -rokotusten yhteydessä profylaktisesti joko samanaikaisesti tai rokotuspäivän aikana annettu parasetamoli, saattaa heikentää immuunivastetta. Tehosteannoksen (annetaan 12 kuukauden iässä) vasteeseen antipyreeteillä ei ollut vaikutusta. Havainnon kliinistä merkitystä ei tiedetä.

##### 6–17 vuoden ikäiset lapset ja nuoret

Tällä hetkellä ei ole olemassa tietoa rokotteen antamisesta samanaikaisesti muiden rokotteiden kanssa.

##### 18–49 vuoden ikäiset aikuiset

Samanaikaisesta käytöstä muiden rokotteiden kanssa ei ole saatavissa tietoja.

#### 50 vuotta täyttäneet aikuiset

Prevenar 13 voidaan antaa samanaikaisesti trivalentin inaktivoituneen kausi-influenssarokotteen (TIV) kanssa.

Kahdessa 50–59 ja 65 vuotta täyttäneillä aikuisilla tehdyssä tutkimuksessa osoitettiin, että Prevenar 13 voidaan antaa samanaikaisesti trivalentin inaktivoituneen influenssarokotteen kanssa. Vasteet kaikille kolmelle TIV-rokotteen antigeenille olivat vastaavat annettaessa TIV erikseen tai yhdessä Prevenar 13 -rokotteen kanssa.

Kun Prevenar 13 annettiin samanaikaisesti TIV:n kanssa, immuunivasteet Prevenar 13 -rokotteelle olivat heikommalla kuin silloin, kun tutkittaville annettiin pelkästään Prevenar 13. Samanaikaisella annolla ei kuitenkaan ollut pitkäaikaista vaikutusta vasta-ainetasoihin.

Kolmannessa, 50–93 vuotta täyttäneillä aikuisilla tehdyssä tutkimuksessa, osoitettiin, että Prevenar 13 voidaan antaa samanaikaisesti tetraivalentin inaktivoituneen kausi-influenssarokotteen (quadrivalent inactivated influenza vaccine, QIV) kanssa. Immuunivasteet kaikille neljälle QIV-kannalle olivat vertailukelpoisia, annettiinpa QIV samanaikaisesti Prevenar 13 -rokotteen kanssa tai yksinään.

Immuunivasteet Prevenar 13 -rokotteelle olivat vertailukelpoisia, annettiinpa Prevenar 13 samanaikaisesti QIV:n kanssa tai yksinään. Kuten samanaikaisen trivalentin rokotteen antamisen yhteydessä, immuunivasteet joillekin pneumokokkiserotyypille olivat heikommalla silloin, kun molemmat rokotteen annettiin samanaikaisesti.

Samanaikaista käyttöä muiden rokotteiden kanssa ei ole tutkittu.

Injektoitavat rokotteen tulee aina antaa eri pistoskohtiin.

Prevenar 13 -rokotteen ja 23-valenttisen pneumokokkipolysakkaridirokotteen samanaikaista antoa ei ole tutkittu. Kliinisissä tutkimuksissa kun Prevenar 13 annettiin 1 vuoden kuluttua 23-valenttisen pneumokokkipolysakkaridirokotteen annon jälkeen, immuunivasteet olivat heikommalla kaikille serotyypille verrattuna vasteisiin tilanteessa, jossa Prevenar 13 annettiin tutkittaville, joita ei ollut aiemmin rokotettu 23-valenttisella pneumokokkipolysakkaridirokotteella. Löydöksen kliinistä merkitystä ei tiedetä.

## **4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys**

### Raskaus

13-valenttisen pneumokokkikonjugaattirokotteen käytöstä raskaana olevilla naisilla ei ole olemassa tietoja. Tämän takia Prevenar 13 -rokotetta tulee välttää raskauden aikana.

### Imetys

Ei tiedetä, erittykö 13-valenttinen pneumokokkikonjugaattirokote ihmisen rintamaitoon.

### Hedelmällisyys

Eläinkokeissa ei ole havaittu suoraa tai epäsuoraa lisääntymistoksisuutta (ks. kohta 5.3).

## **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn**

Prevenar 13 -rokotteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn. Jotkin kohdassa 4.8 ”Haittavaikutukset” mainituista vaikutuksista saattavat kuitenkin tilapäisesti vaikuttaa ajokykyyn tai koneidenkäyttökykyyn.

#### **4.8 Haittavaikutukset**

Analyysi markkinoille tulon jälkeen ilmoitettujen haittavaikutusten määristä viittaa siihen, että kouristusten (joihin saattaa liittyä kuume) ja hypotonis-hyporesponsivisten episodien riski voi kasvaa, jos verrataan sekä Prevenar 13 -rokotetta että Infanrix hexaa käyttäneitä ryhmiä vain Prevenar 13 -rokotetta käyttäneisiin ryhmiin.

Kliinisissä tutkimuksissa raportoidut tai myyntiluvan myöntämisen jälkeen ilmoitetut haittavaikutukset kaikkien ikäryhmien osalta on lueteltu elinjärjestelmittäin. Kussakin elinjärjestelmäluokassa haittavaikutukset on ilmoitettu esiintymistiheyden ja vakavuuden mukaan alenevassa järjestyksessä seuraavasti: hyvin yleinen ( $\geq 1/10$ ), yleinen ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), melko harvinainen ( $\geq 1/1\,000$ ,  $< 1/100$ ), harvinainen ( $\geq 1/10\,000$ ,  $< 1/1\,000$ ), hyvin harvinainen ( $< 1/10\,000$ ), tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

##### 6 viikon – 5 vuoden ikäiset lapset

Rokotteen turvallisuutta on arvioitu kontrolloiduissa kliinisissä tutkimuksissa, joissa annettiin 4 429 terveelle vähintään 6 viikon ikäiselle pikkulapselle ensimmäisenä rokotteen ja 11-16 kuukauden ikäiselle tehosteannoksena yhteensä 14 267 annosta. Kaikissa pikkulapsilla tehdyissä tutkimuksissa Prevenar 13 -rokotetta annosteltiin samanaikaisesti rutiinisti käytettävien lastenrokotteiden kanssa (ks. kohta 4.5).

Turvallisuutta arvioitiin myös aikaisemmin rokottamattomilla 354 lapsella (iältään 7 kk - 5 vuotta).

Yleisimmin raportoituja haittavaikutuksia 6 viikon – 5 vuoden ikäisillä lapsilla olivat pistoskohdan reaktiot, kuume, ärtyisyys, vähentynyt ruokahalu ja lisääntynyt ja/tai vähentynyt uni.

Kliinisessä tutkimuksessa, jossa pikkulapsille annettiin rokote 2, 3 ja 4 kuukauden iässä, vähintään 38 °C:een kuumeesta ilmoitettiin useammin pikkulapsilla, jotka saivat 7-valenttisen Prevenar-rokotteen samanaikaisesti Infanrix hexan kanssa (28,3–42,3 %), kuin pikkulapsilla, jotka saivat pelkän Infanrix hexa -rokotteen (15,6–23,1 %). 12–15 kuukauden iässä annetun tehosteannoksen jälkeen vähintään 38 °C:een kuumetta raportoitiin 50,0 %:lla pikkulapsista, jotka saivat 7-valenttisen Prevenar-rokotteen ja Infanrix hexan samanaikaisesti verrattuna 33,6 %:iin pelkän Infanrix hexa -rokotteen saaneista pikkulapsista. Nämä reaktiot olivat pääosin kohtalaisia (enintään 39 °C) ja ohimeneviä.

Raportoitujen pistoskohdan reaktioiden määrä oli yli 12 kuukauden ikäisillä lapsilla suurempi kuin havaittujen reaktioiden määrä pikkulapsilla ensimmäisen Prevenar 13 -rokotussarjan aikana.

##### *Kliinisissä tutkimuksissa havaitut haittavaikutukset*

Kliinisissä tutkimuksissa Prevenar 13 -rokotteen turvallisuusprofiili oli samankaltainen kuin Prevenar-rokotteen. Seuraavat esiintymistiheydet perustuvat haittavaikutuksiin, joita on todettu Prevenar 13 -rokotteen kliinisissä tutkimuksissa:

##### Immuunijärjestelmä:

Harvinainen: Yliherkkyysoireet, ml. kasvojen turvotus, dyspnea, bronkospasmi

##### Hermosto:

Melko harvinainen: Kouristukset (ml. kuumekouristukset)

Harvinainen: Hypotonis-hyporesponsiivinen episodi (ohimenevä velttous)

#### Ruoansulatuselimistö:

Hyvin yleinen: Vähentynyt ruokahalu

Yleinen: Oksentelu; ripuli

#### Iho ja ihonalainen kudokset:

Yleinen: Ihottuma

Melko harvinainen: Urtikaria tai urtikarian kaltainen ihottuma

#### Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat:

Hyvin yleinen: Kuume; ärtyisyys; mikä tahansa pistoskohdan eryteema, kovettuma/turvotus tai kipu/arkuus; uneliaisuus; huononaisuus

Pistoskohdan eryteema tai kovettuma/turvotus 2,5–7,0 cm (tehosteannoksen jälkeen ja vanhemmilla [2–5 vuoden ikäisillä] lapsilla)

Yleinen: Kuume > 39 °C; pistoskohdan liikkeen (kivusta johtuva) huononeminen; pistoskohdan eryteema tai kovettuma/turvotus 2,5–7,0 cm (pikkulasten rokotussarjan jälkeen)

Melko harvinainen: Pistoskohdan eryteema, kovettuma/turvotus > 7,0 cm; itku

#### Lisätiedot erityisryhmistä:

Apnea keskosena ( $\leq 28$ . raskausviikolla) syntyneillä (ks. kohta 4.4).

#### 6-17 vuoden ikäiset lapset ja nuoret

Turvallisuutta on arvioitu 592 lapsella: 294 lapsella (iältään 5–10 vuotta), joille oli annettu vähintään yksi Prevenar-annos, sekä 298 lapsella (iältään 10–17 vuotta), jotka eivät olleet saaneet pneumokokkrokotetta.

Yleisimmin esiintyneitä haittavaikutuksia 6-17 vuoden ikäisillä lapsilla ja nuorilla olivat:

#### Hermosto:

Yleinen: Päänsärky

#### Ruoansulatuselimistö:

Hyvin yleinen: Vähentynyt ruokahalu

Yleinen: Oksentelu; ripuli

#### Iho ja ihonalainen kudokset:

Yleinen: Ihottuma; urtikaria tai urtikarian kaltainen ihottuma

#### Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat:

Hyvin yleinen: Ärtyisyys; mikä tahansa pistoskohdan eryteema, kovettuma/turvotus tai kipu/arkuus; uneliaisuus; huononaisuus, pistoskohdan arkuus (liikerajoitus)

Yleinen: Kuume

Muita 6 viikon – 5 vuoden ikäisillä lapsilla havaittuja haittavaikutuksia voi esiintyä myös tähän ikäryhmään kuuluvilla lapsilla. Mahdollisesti pienestä otoskoosta johtuen niitä ei kuitenkaan esiintynyt.

#### Erityisryhmiä koskevaa lisätietoa

Sirppisoluanemiaa sairastavien tai HIV-infektoituneiden lasten ja nuorten tai niiden lasten ja nuorten, joille on tehty hematopoieettinen kantasolusiirto, haittavaikutuksien esiintymistiheydet ovat samanlaisia kuin terveillä lapsilla ja nuorilla, lukuun ottamatta päänsärkyä, oksentelua, ripulia, kuumetta, väsymystä, nivelkipua ja lihaskipua, jotka olivat sirppisoluanemiaa sairastavilla hyvin yleisiä.

#### 18 vuotta täyttäneet aikuiset ja iäkkäät

Rokotteen turvallisuutta on arvioitu seitsemässä kliinisessä tutkimuksessa, joihin osallistui 91 593 iältään 18–101-vuotiaista aikuista. Prevenar 13 -rokotetta sai 48 806 aikuista: 2 616 (5,4 %) 50–64-vuotiaista ja 45 291 (92,8 %) 65-vuotiaista tai sitä vanhempaa. Yhteen seitsemästä tutkimuksesta osallistui 18–49-vuotiaita aikuisia (n = 899), jotka saivat Prevenar 13 -rokotetta ja joita ei ollut aiemmin rokotettu 23-valenttisella pneumokokkipolysakkaridirokotteella. Prevenar 13 -rokotteen saaneista 1 916 oli aiemmin rokotettu 23-valenttisella pneumokokkipolysakkaridirokotteella vähintään 3 vuotta ennen tutkimusrokotteen antoa ja 46 890 ei ollut aiemmin saanut 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotetta.

Haittavaikutusten vähentymisen havaittiin liittyvän korkeampaan ikään, >65-vuotiailla aikuisilla (aiemmasta pneumokokkrokotusstatuksesta riippumatta) ilmoitettiin vähemmän haittavaikutuksia kuin nuoremmilla aikuisilla. Yleensä haittavaikutukset olivat yleisimpiä nuorimmilla, 18–29-vuotiailla, aikuisilla. Yleisyysluokat olivat yleisesti ottaen samanlaiset kaikissa ikäryhmissä oksentelua lukuun ottamatta, joka oli hyvin yleinen ( $\geq 1/10$ ) 18–49-vuotiailla aikuisilla ja yleinen ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ) kaikissa muissa ikäryhmissä, ja pyreksia oli erittäin yleinen 18–29-vuotiailla aikuisilla kaikissa muissa ryhmissä. Vakava pistoskohdan kipu/arkuus ja vaikea käsivarren liikerajoitus oli hyvin yleinen 18–39-vuotiailla aikuisilla ja yleinen kaikissa muissa ryhmissä.

#### *Kliinisissä tutkimuksissa havaitut haittavaikutukset*

Paikallisia reaktioita ja systeemisiä tapahtumia seurattiin päivittäin kunkin rokotuksen jälkeen kuudessa tutkimuksessa 14 vuorokauden ajan ja seitsemännessä tutkimuksessa 7 päivän ajan. Seuraavat esiintymistiheydet perustuvat haittavaikutuksiin, joita on todettu Prevenar 13 -rokotteen kliinisissä tutkimuksissa aikuisilla:

#### Aineenvaihdunta ja ravitsemus

Hyvin yleinen: Vähentynyt ruokahalu

#### Hermosto:

Hyvin yleinen: Päänsärky

#### Ruoansulatuselimistö:

Hyvin yleinen: Ripuli, oksentelu (18–49-vuotiailla aikuisilla)

Yleinen: Oksentelu (50 vuotta täyttäneillä aikuisilla)

Melko harvinainen: Pahoinvointi

### Immuunijärjestelmä:

Melko harvinainen: Yliherkkyyssreaktio, ml. kasvojen turvotus, dyspnea, bronkospasmi

### Iho ja ihonalainen kudokset:

Hyvin yleinen: Ihottuma

### Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat:

Hyvin yleinen: Vilunväristykset; väsymys; pistoskohdan eryteema, pistoskohdan kovettuma/turvotus; pistoskohdan kipu/arkuus (vaikea pistoskohdan kipu/arkuus hyvin yleinen 18–39-vuotiailla aikuisilla); käsivarren liikerajoitus (vaikea käsivarren liikerajoitus hyvin yleinen 18–39-vuotiailla aikuisilla)

Yleinen: Kuume (hyvin yleinen 18–29-vuotiailla aikuisilla)

Melko harvinainen: Pistoskohdan alueella ilmenevä lymfadenopatia

### Luusto, lihakset ja sidekudos

Hyvin yleinen: Nivelkipu; lihaskipu

Haittavaikutusten esiintymistiheyksissä ei kaiken kaikkiaan havaittu merkittäviä eroja, kun Prevenar 13 annettiin aiemmin polysakkaridirokotteella rokotetuille aikuisille.

### Erityisryhmiä koskevaa lisätietoa

HIV-infektioituneilla aikuisilla haittavaikutusten esiintymistiheydet olivat samanlaisia kuin ei HIV-infektioituneilla, lukuun ottamatta kuumetta ja oksentelua (hyvin yleisiä) ja pahoinvointia (yleinen).

Aikuisilla, joille on tehty hematopoieettinen kantasolusiirto, haittavaikutusten esiintymistiheydet olivat samanlaisia, lukuun ottamatta kuumetta ja oksentelua (hyvin yleisiä).

Joidenkin havaittujen systeemisten reaktioiden esiintyvyys oli suurempi, kun Prevenar 13 annettiin samanaikaisesti trivalentin inaktivoidun influenssarokotteen kanssa verrattuna pelkän TIV-rokotteen antoon (päänsärky, vilunväristykset, ihottuma, vähentynyt ruokahalu, nivelkipu ja lihaskipu) tai pelkän Prevenar 13 -rokotteen antoon (päänsärky, väsymys, vilunväristykset, vähentynyt ruokahalu ja nivelkipu).

### *Prevenar 13 -rokotteella todetut haittavaikutukset markkinoille tulon jälkeen*

Seuraavien haittavaikutusten katsotaan olevan Prevenar 13 -rokotteella esiintyneitä haittavaikutuksia. Koska seuraavat haittavaikutukset ovat peräisin spontaaneista raporteista, niiden yleisyyttä ei ole voitu määrittää eikä niiden yleisyys näin ollen ole tiedossa.

### Veri ja imukudos:

Lymfadenopatia (pistoskohdan alueella)

### Immuunijärjestelmä:

Anafylaktinen/anafylaktoidinen reaktio, ml. sokki; angioedeema

### Iho ja ihonalainen kudokset:

## Erythema multiforme

### Yleisoreet ja antopaikassa todettavat haitat:

Pistoskohdan urtikaria; pistoskohdan dermatiitti; pistoskohdan kutina;  
ohimenevä punastumisreaktio

### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteiden epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteiden hyöty–haittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveystieteiden tutkimuskeskusta pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 FIMEA

## 4.9 Yliannostus

Prevenar 13 -rokotteen yliannostus on epätodennäköistä, koska se on saatavissa esitetyssä ruiskussa. Lapsilla Prevenar 13 -rokotteen yliannostustapauksia on kuitenkin raportoitu. Ne on kuvattu toisiaan seuraavina annoksina, jotka on annettu suositeltua nopeammin edellisen annoksen jälkeen. Yliannostukseen liittyvät haittavaikutukset ovat yleensä samantapaisia kuin ne haittavaikutukset, joita on raportoitu annosteltaessa Prevenar 13 -rokotetta lasten suositeltujen annostusten mukaan.

## 5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

### 5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeuttinen ryhmä: rokotteet, pneumokokkrokotteet; ATC-koodi: J07AL02

Prevenar 13 sisältää samat 7 pneumokokkiserotyypin kapselin polysakkaridit (4, 6B, 9V, 14, 18C, 19F, 23F) kuin Prevenar sekä lisäksi 6 muuta polysakkaridia (1, 3, 5, 6A, 7F, 19A). Kaikki Prevenar 13 -rokotteen sisältämät polysakkaridit on konjugoitu CRM<sub>197</sub> -kantajaproteiiniin.

### Tautitaakka

#### *6 viikon – 5 vuoden ikäiset lapset*

Euroopassa ennen Prevenar-rokotteen markkinoille tuloa suoritettujen serotyyppiseurannan perusteella Prevenar 13 -rokotteen arvioidaan (maasta riippuen) kattavan 73–100 % niistä serotyypeistä, jotka aiheuttavat invasiivisia pneumokokkisairauksia (IPD) alle 5-vuotiailla lapsilla. Tässä ikäryhmässä serotyypit 1, 3, 5, 6A, 7F ja 19A aiheuttavat 15,6 % – 59,7 % invasiivisista tartunnoista maasta, tutkimusajanjaksoista ja Prevenar-rokotteen käytöstä riippuen..

Akuutti välikorvatulehdus (AOM) on yleinen lapsuusajan sairaus, jonka aiheuttajia on useita. Bakteerien arvioidaan olevan syynä 60–70 %:ssa kliinisistä välikorvatulehdustapahtumista. *S. pneumoniae* on maailmanlaajuisesti eräs yleisimmistä välikorvatulehduksen aiheuttajista.

Prevenar 13 -rokotteen arvioidaan kattavan yli 90 % mikrobilääkeresistenttiä invasiivista pneumokokkisairautta aiheuttavista serotyypeistä.

#### *6–17 vuoden ikäiset lapset ja nuoret*

Pneumokokkitautien ilmaantuvuus 5–17 ikäisillä lapsilla ja nuorilla on matala. Sairastuvuuden ja kuolleisuuden riski on suurempi niillä, joilla on perussairauksia.

#### *18 vuotta täyttäneet aikuiset ja iäkkäät*

Yleisin aikuisilla esiintyvä pneumokokkitauti on keuhkokuume.

Kotisyntyisen keuhkokuumeen (CAP) ja invasiivisen pneumokokkitaudin (IPD) raportoitu ilmaantuvuus vaihtelee Euroopassa maittain. Ilmaantuvuus lisääntyy 50 vuotta täyttäneillä aikuisilla ja on suurin yli 65-vuotiailla. *S. pneumoniae* on yleisin kotisyntyisen keuhkokuumeen aiheuttaja, ja sen arvioidaan aiheuttavan noin 30 % kaikista kehittyneissä maissa tavattavista aikuisten sairaalahoitoa vaativista kotisyntyisistä keuhkokuumetapauksista.

Baktereeminen keuhkokuume (noin 80 % aikuisten invasiivisista pneumokokkitautitapauksista), bakteeremia ilman infektiotokusta ja aivokalvotulehdus ovat yleisimmät invasiiviset pneumokokkitaudit aikuisilla. Seurantatietojen perusteella, Prevenar-rokotteen käyttöönoton jälkeen ennen Prevenar 13 -rokotteen käyttöönottoa, Prevenar 13 -rokotteen sisältämät pneumokokkiserotyypit saattavat aiheuttaa (maasta riippuen) ainakin 50–76 % aikuisten invasiivisista pneumokokkitautitapauksista.

Kotisyntyisen keuhkokuumeen (CAP) ja invasiivisen pneumokokkitaudin (IPD) riski kasvaa myös aikuisilla, joilla on krooninen perussairaus, erityisesti anatominen tai toiminnallinen asplenia, diabetes mellitus, astma, krooninen sydän- ja verisuonitauti tai krooninen keuhko-, munuais- tai maksasairaus. Riski on suurin immuunipuutteisilla potilailla, kuten niillä, joilla on pahanlaatuinen veritauti tai HIV-infektio.

#### Prevenar 13 -rokotteen kliiniset immunogeenisuustutkimukset lapsilla ja nuorilla

Prevenar 13 -rokotteen tehoa invasiivisessa pneumokokkisairaudessa (IPD) ei ole tutkittu. Maailman terveysjärjestön (WHO) suosituksen mukaisesti IPD:ltä suojaavan tehon arviointi lapsilla perustuu sekä Prevenar-rokotteen että Prevenar 13 -rokotteen yhteisen seitsemän serotyypin immuunivasteiden vertailuun. Näiden seitsemän serotyypin suojateho on osoitettu Prevenar-rokotteella (Prevenar-rokotteen (7-valenttisen) teho lapsilla, katso alla). Immuunivaste muille 6 serotyypille on myös mitattu.

#### Immuunivasteet lapsilla kolmen annoksen perusrokotussarjan jälkeen

Kliinisiä tutkimuksia, joissa on käytetty useita rokotusaikatauluja, on tehty useissa Euroopan maissa ja Yhdysvalloissa, mukaan lukien kaksi satunnaistettua vertailukelpoisuutta osoittavaa (non-inferiority) tutkimusta (Saksa[006]; rokotukset 2, 3 ja 4 kuukauden iässä. Yhdysvallat [004]; rokotukset 2, 4 ja 6 kuukauden iässä.). Näissä kahdessa tutkimuksessa immuunivasteita verrattiin käyttämällä vertailukelpoisuutta osoittavia kriteereitä, ml. prosentuaalista lukumäärä potilaita, joilla seerumin serotyyppispesifisten polysakkaridivasta-aineiden IgG-pitoisuus oli  $\geq 0,35 \mu\text{g/ml}$  yhden kuukauden kuluttua perusrokotussarjan jälkeen, IgG:n pitoisuuksien geometrisen keskiarvojen vertailu (GMC, ELISA-menetelmällä mitattuna) ja toiminnallisten vasta-ainetittereiden (OPA) vertailu Prevenar 13 -rokotetta ja Prevenar-rokotetta saaneiden potilaiden välillä. Prevenar 13 -rokotteen kuuden uuden serotyypin osalta näitä arvoja verrattiin alimpaan vasteeseen, joka mitattiin Prevenar-rokotetta saaneilla potilailla.

Tutkimuksen 006 immuunivasteiden vertailukelpoisuuden (non-inferiority) vertailu, joka perustuu niiden lasten osuuteen, joiden IgG polysakkaridi vasta-ainepitoisuudet olivat  $\geq 0,35 \mu\text{g/ml}$ , on esitetty taulukossa 1. Tutkimuksessa 004 tulokset olivat samankaltaiset. Prevenar 13 -rokotteen vertailukelpoisuus (alempi 95 %:n luottamusraja rokotteiden väliselle erolle oli  $> -10 \%$ ) osoitettiin kaikille seitsemälle yhteiselle serotyypille lukuun ottamatta serotyyppiä 6B (tutkimukset 006 ja 004) sekä 9V (tutkimus 004). Kaikki seitsemän rokotteille yhteistä serotyyppiä täyttivät ennalta määritellyt geometriset IgG ELISA pitoisuuksien vertailukelpoisuuskriteerit. Prevenar 13 sai aikaan Prevenar-

rokotteella aikaansaatuisten vasta-ainepitoisuuksien kanssa samanveroiset, vaikka hieman alemmat, vasta-ainepitoisuudet yhteisille serotyypeille. Havainnon kliinistä merkitystä ei tunneta.

Tutkimuksessa 006 vertailukelpoisuus osoitettiin kuudelle uudelle serotyypille. Vertailukelpoisuus perustuu niiden lasten osuuteen, joiden vasta-ainepitoisuudet olivat  $\geq 0.35$  µg/ml sekä geometrinen IgG ELISA pitoisuuksien vertailuun. Tutkimuksessa 004 vertailukelpoisuus osoitettiin viidelle kuudesta uudesta serotyypistä serotyyppiin 3 ollessa poikkeus. Seerumin IgG  $\geq 0.35$  µg/ml pitoisuus serotyypille 3 mitattiin 98,2 %:lla rokotetuista (tutkimus 006) ja 63,5 %:lla rokotetuista (tutkimus 004).

| <b>Taulukko 1: <math>\geq 0,35</math> µg/ml IgG vasta-ainepitoisuuden saavuttaneiden lasten prosenttiosuuksien vertailu kuukausi kolmen rokotusannoksen jälkeen – tutkimus 006</b> |                                          |                                                     |                          |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|-----------------------------------------------------|--------------------------|
| <b>Serotyypit</b>                                                                                                                                                                  | <b>Prevenar 13<br/>%<br/>(N=282-285)</b> | <b>7-valenttinen Prevenar<br/>%<br/>(N=277-279)</b> | <b>Ero<br/>(95 % CI)</b> |
| <b>Prevenar-rokotteen (7-valenttinen) serotyypit</b>                                                                                                                               |                                          |                                                     |                          |
| 4                                                                                                                                                                                  | 98,2                                     | 98,2                                                | 0,0 (-2,5; 2,6)          |
| 6B                                                                                                                                                                                 | 77,5                                     | 87,1                                                | -9,6 (-16,0; -3,3)       |
| 9V                                                                                                                                                                                 | 98,6                                     | 96,4                                                | 2,2 (-0,4; 5,2)          |
| 14                                                                                                                                                                                 | 98,9                                     | 97,5                                                | 1,5 (-0,9; 4,1)          |
| 18C                                                                                                                                                                                | 97,2                                     | 98,6                                                | -1,4 (-4,2; 1,2)         |
| 19F                                                                                                                                                                                | 95,8                                     | 96,0                                                | -0,3 (-3,8; 3,3)         |
| 23F                                                                                                                                                                                | 88,7                                     | 89,5                                                | -0,8 (-6,0; 4,5)         |
| <b>Prevenar 13 -rokotteen lisäserotyypit</b>                                                                                                                                       |                                          |                                                     |                          |
| 1                                                                                                                                                                                  | 96,1                                     | 87,1*                                               | 9,1 (4,5; 13,9)          |
| 3                                                                                                                                                                                  | 98,2                                     | 87,1                                                | 11,2 (7,0; 15,8)         |
| 5                                                                                                                                                                                  | 93,0                                     | 87,1                                                | 5,9 (0,8; 11,1)          |
| 6A                                                                                                                                                                                 | 91,9                                     | 87,1                                                | 4,8 (-0,3; 10,1)         |
| 7F                                                                                                                                                                                 | 98,6                                     | 87,1                                                | 11,5 (7,4; 16,1)         |
| 19A                                                                                                                                                                                | 99,3                                     | 87,1                                                | 12,2 (8,3; 16,8)         |
| * Tutkimuksessa 006 Prevenar-rokotteen serotyyppi, jolle saatiin prosentuaalisesti harvimminkin vastetta (87.1 %), oli serotyyppi 6B                                               |                                          |                                                     |                          |

Tutkimuksissa 004 ja 006 Prevenar 13 -rokotteella saatiin toiminnallisia vasta-aineita kaikille 13:lle serotyypille. Seitsemän yhteisen serotyypin osalta ei ryhmien välillä ollut eroa niiden rokotettujen osuuksissa, joiden vasta-aineiden OPA-titteri oli  $\geq 1:8$ . Kuukausi perussarjan rokotusten jälkeen  $\geq 1:8$  OPA-titteri kaikille seitsemälle yhteiselle serotyypille mitattiin yli 96 %:lla (tutkimus 006) ja yli 90 %:lla (tutkimus 004) Prevenar 13 rokotetta saaneista.

$\geq 1:8$  OPA-titteri mitattiin kaikille kuudelle lisäserotyypille 91,4 %:lla (tutkimus 004) ja 100 %:lla (tutkimus 006) Prevenar 13 -rokotetta saaneista kuukausi kolmen rokotusannoksen jälkeen. Toiminnallisten vasta-aineiden (OPA) tittereiden geometriset keskiarvot serotyypeille 1, 3 ja 5 olivat alemmat kuin muille serotyypeille. Havainnon kliinistä merkitystä tehoon ei tunneta.

#### Immuunivasteet lapsilla kahden annoksen perusrokotusohjelman jälkeen

Kahden annoksen immunogeenisuus pikkulapsilla on dokumentoitu neljässä tutkimuksessa. Niiden pikkulasten osuus, joilla pneumokokkikapselipolysakkaridin IgG-vasta-ainepitoisuus oli yhden kuukauden kuluttua toisesta annoksesta  $\geq 0.35$  µg/ml, vaihteli 79,6 % ja 98,5 %:n välillä 11:llä serotyypillä 13:sta. Pienempi osa pikkulapsista saavutti vasta-ainepitoisuuden kynnysarvon  $\geq 0,35$  µg/ml serotyypille 6B (27,9 % - 57,3 %) ja 23F (55,8 % - 68,1 %) kaikissa tutkimuksissa, joissa rokotusaikataulu oli 2 ja 4 kuukautta, verrattuna tutkimuksiin, joissa rokotusaikataulu oli 3 ja 5 kuukautta (serotyyppi 6B 58,4 % ja serotyyppi 23F 68,6 %). Tehosteannoksen jälkeen kaikilla rokotteiden serotyypeillä, myös 6B ja 23F, saavutettiin immuunivaste, joka osoittaa kahden annoksen perussarjan riittäväksi ensiannosteluksi (priming). Isossa-Britanniassa tehdyssä tutkimuksessa

Prevenar-rokotteella rokotetuilla ja Prevenar 13 -rokotteella rokotetuilla toiminnalliset vasta-ainevasteet (OPA) olivat verrannollisia keskenään kaikilla serotyypeillä, ml. 6B ja 23F, kahden annoksen perusrokotussarjan jälkeen kahden ja neljän kuukauden iässä sekä tehosteannoksen jälkeen 12 kuukauden iässä. Prevenar 13 -rokotetta saaneista  $\geq 1:8$  OPA-titteri mitattiin vähintään 87 %:lla perussarjan jälkeen ja vähintään 93 %:lla tehosteannoksen jälkeen. OPA-tittereiden geometriset keskiarvot serotyypeille 1, 3 ja 5 olivat matalammat kuin muilla serotyypeillä. Havainnon kliinistä merkitystä ei tunneta.

#### Tehosteannosten vasteet lapsilla kahden ja kolmen annoksen perusrokotussarjan jälkeen

Kaikkien 13:n serotyypin vasta-ainepitoisuudet nousivat tehosteannoksen jälkeen verrattuna pitoisuuksiin, jotka mitattiin ennen tehosteannosta. Tehosteannoksen jälkeiset vasta-ainepitoisuudet olivat 12 serotyypillä suuremmat kuin ne, jotka saavutettiin lasten perusrokotussarjalla, mikä osoittaa ensiannoksen riittävyyden (immunologisen muistin syntyminen). Serotyypin 3 kohdalla immuunivaste tehosteannoksen jälkeen ei ylittänyt perusrokotussarjan vastetta. Serotyyppi 3:n immunologisen muistin syntymisen kliinistä merkitystä ei tunneta.

Vasta-ainevasteet tehosteannoksille olivat verrannolliset kahden tai kolmen annoksen perusrokotussarjan jälkeen kaikilla 13 serotyypillä.

7 kuukauden – 5-vuoden ikäisillä lapsilla ikään sopivat kiinniottorokotukset (ks kohta 4.2) saavat aikaan kullekin 13:lle serotyypille kapselipolysakkaridi-IgG vasta-ainevasteen, joka on vähintään verrannollinen pikkulapsilla kolmen annoksen perusrokotussarjalla aikaansaatuun vasteeseen.

Vasta-aineiden pysyvyyttä ja immunologista muistia arvioitiin tutkimuksessa, jossa terveille lapsille annettiin kerta-annos Prevenar 13 -rokotetta vähintään 2 vuotta sen jälkeen, kun heille oli annettu joko 4 annosta Prevenar-rokotetta, pikkulapsille annettava Prevenar-rokotteen kolmen annoksen rokotussarja ja sen jälkeen Prevenar 13 -rokote 1-vuotiaana tai 4 annosta Prevenar 13 -rokotetta.

Keskimäärin 3,4-vuotiailla lapsilla kerta-annos Prevenar 13 -rokotetta sai aikaan voimakkaan vasta-ainevasteen sekä Prevenar-rokotteen että Prevenar 13 -rokotteen sisältämille 7 yhteiselle että Prevenar 13 -rokotteen 6 lisäserotyypille riippumatta lasten aiemmin saamista Prevenar- tai Prevenar 13 -rokotteista.

7-valenttinen Prevenar-rokote tuli markkinoille vuonna 2000. Tämän jälkeen pneumokokkisairauksien seurannasta kerätyt tiedot eivät ole osoittaneet, että Prevenar-rokotteen lapsuusiässä aikaansaama immunitetti häviäisi ajan kuluessa.

#### Ennenaikaisesti syntyneet

2, 3, 4 ja 12 kuukauden iässä annetun Prevenar 13 -rokotteen turvallisuus ja immunogeenisuus arvioitiin 100 keskosella (keskimääräinen arvioitu gestaatioikä 31 viikkoa; vaihteluväli 26–36 viikkoa), vertaamalla turvallisuuteen ja immunogeenisuuteen 100:lla täysiaikaisena syntyneellä lapsella (keskimääräinen arvioitu gestaatioikä 39 viikkoa; vaihteluväli 37–42 viikkoa).

Immunogeenisyyttä arvioitiin vertaamalla niiden lasten osuuksia ennenaikaisesti syntyneistä ja täysiaikaisina syntyneistä, jotka saavuttivat pneumokokkipolysakkaridia sitovien IgG-luokan vasta-aineiden pitoisuuden  $\geq 0.35$   $\mu\text{g/ml}$  kuukauden kuluttua perusrokotussarjan antamisesta. Samaa vertailua käytettiin WHO:n ohjeistuksen mukaan Prevenar 13 -rokotteen ja Prevenar-rokotteen immunogeenisuuden vertailuun.

Kuukauden kuluttua imeväisikäisten perusrokotussarjan jälkeen ennenaikaisesti syntyneiden ryhmässä yli 85 % saavutti  $\geq 0.35$   $\mu\text{g/ml}$ :n kynnsarvon pneumokokkipolysakkaridia sitovien IgG-luokan vasta-aineiden pitoisuudessa poikkeuksena vasta-aineet serotyypeille 5 (71,7 %), 6A (82,7 %), ja 6B (72,7 %). Näille kolmelle serotyypille vasteen saaneita oli ennenaikaisesti syntyneiden ryhmässä huomattavasti vähemmän kuin täysiaikaisena syntyneiden lasten ryhmässä. Noin kuukausi toisella ikävuodella annetun annoksen jälkeen > 97 % kunkin ryhmän lapsista saavutti vasta-ainepitoisuuden

kynnysarvon lukuun ottamatta serotyyppiä 3 (71 % ennenaikaisesti syntyneiden kohdalla ja 79 % täysiaikaisina syntyneiden lasten kohdalla). Ei tiedetä syntykö ennenaikaisesti syntyneillä lapsilla immunologinen muisti kaikille serotyypeille. Serotyyppispesifisten IgG-luokan vasta-aineiden pitoisuuksien geometriset keskiarvot (GMC) olivat yleensä pienemmät ennenaikaisesti syntyneillä kuin täysiaikaisina syntyneillä lapsilla.

Perusrokotussarjan jälkeen OPA-tittereiden geometriset keskiarvot (GMT) olivat samankaltaisia ennenaikaisesti syntyneillä ja täysiaikaisilla lapsilla lukuun ottamatta serotyyppiä 5, jonka titterit olivat alhaisemmat ennenaikaisesti syntyneillä. Neljän serotyypin (4, 14, 18C ja 19F) OPA GMT:t olivat toisella ikävuodella saadun tehosteannoksen jälkeen samankaltaiset tai alemmat kuin perusrokotussarjan jälkeen. Samaan aikaan ennenaikaisesti syntyneillä oli kuudelle kolmestatoista serotyypistä (1, 3, 5, 7F, 9V ja 19A) tilastollisesti merkitsevästi korkeammat OPA GMT:t verrattuna täysiaikaisten lasten OPA GMT:hin kymmenelle kolmestatoista serotyypistä (1, 3, 4, 5, 6A, 7F, 9V, 18C, 19A ja 23A).

#### Lapset (1–5-vuotiaat), jotka ovat saaneet täyden rokotussarjan Prevenar-rokotteella(7-valenttinen)

Sen jälkeen kun (1–5-vuotiaille) lapsille, joiden katsotaan saaneen täyden rokotussarjan 7-valenttisella Prevenar-rokotteella (joko kahden tai kolmen rokotteen perussarja ja tehosteannos), annettiin kerta-annos Prevenar 13 -rokotetta, niiden lasten osuus, joiden saavuttama seerumin IgG-pitoisuus oli  $\geq 0,35\mu\text{g/ml}$  ja OPA-titteri  $\geq 1:8$ , oli vähintään 90 %. Rokotteen kuudesta lisäserotyypistä kolmen kohdalla (serotyypit 1, 5 ja 6A) IgG-luokan vasta-aineiden pitoisuuksien geometriset keskiarvot (GMC) ja toiminnallisten vasta-aineiden tittereiden geometriset keskiarvot (OPA GMT) olivat pienemmät kuin lapsilla, joille oli aiemmin annettu vähintään yksi Prevenar 13 -rokoteannos. Näiden pienempien GMC- ja GMT-arvojen kliinistä merkitystä ei tunneta.

#### Aiemmin rokottamattomat lapset (12–23 kk)

Rokottamattomilla 12–23 kuukauden ikäisillä lapsilla tehdyt tutkimukset 7-valenttisella Prevenar-rokotteella osoittivat, että 2 annoksella saatiin seerumin IgG-pitoisuudet serotyypeille 6B ja 23F vastaamaan pikkulasten kolmen annoksen rokotesarjan aikaansaamia pitoisuuksia.

#### 5–17-vuotiaat lapset ja nuoret

Prevenar 13 annettiin avoimessa tutkimuksessa 592 terveelle lapselle ja nuorelle (astmaa sairastavat 17,4 % mukaan lukien), jotka olivat saattaneet altistua pneumokokki-infektioille. Tutkimuksessa immuunivaste kehittyi kaikille 13 serotyypille. Prevenar 13 annettiin kerta-annoksena 5–10-vuotiaille, jotka oli aiemmin rokotettu vähintään yhdellä Prevenar-annoksella. Prevenar 13 -rokotetta annettiin yksi annos myös niille 10–17-vuotiaille, joita ei ollut aiemmin rokotettu pneumokokkirokotteella.

Sekä 5–10-vuotiaiden lasten että 10–17-vuotiaiden nuorten seerumin IgG vasta-ainevaste Prevenar 13 -rokotteelle oli vertailukelpoinen (non-inferior) Prevenar 7 -rokotteella saadun immuunivasteen kanssa molemmissa rokotteissa olevien 7 serotyypin osalta. Prevenar 13 -rokotteessa olevien 6 lisäserotyypin aikaansaama vaste sekä 5–10-vuotiailla lapsilla että 10–17-vuotiailla nuorilla oli vertailukelpoinen immuunivasteen kanssa, joka saatiin neljännen annoksen jälkeen pikkulapsilla, jotka rokotettiin 2, 4, 6 ja 12-15 kuukauden ikäisinä.

Kuukauden kuluttua rokotuksesta 10–17-vuoden ikäisillä nuorilla OPA GMT:t olivat vertailukelpoiset 5–10-vuoden ikäisten lasten vastaavan ajankohdan OPA GMT:n kanssa kahdelletoista rokotteeseen sisällyttämistä kolmestatoista serotyypistä. Serotyypille 3 OPA GMT:t eivät olleet vertailukelpoiset.

#### Immuunivaste ihon alle annostelun jälkeen

Prevenar 13 -rokotteen annostelua ihon alle arvioitiin ei-vertailevassa tutkimuksessa, jossa 185 tervettä japanilaista imeväistä ja lasta saivat neljä annosta 2, 4, 6 ja 12-15 kuukauden iässä. Tutkimus osoitti, että siedettävyyden ja immunogeenisuuden olivat yleisesti verrattavissa sellaisissa tutkimuksissa saatuihin tuloksiin, joissa antotapana oli annostelu lihakseen.

## Prevenar 13 -rokotteen vaikuttavuus

### *Invasiivinen pneumokokkitauti*

Public Health Englandin julkaisema aineisto osoitti, että neljä vuotta sen jälkeen kun Prevenar otettiin käyttöön imeväisillä kahden annoksen perussarjana ja toisen elinvuoden aikana annettavana tehosteannoksena, Englannissa ja Walesissa rokotteen sisältämien 7 serotyypin aiheuttamien tautien ilmaantuvuus laski 98 % (95 %:n luottamusväli 95; 99) rokotuskattavuuden ollessa 94 %.

Myöhemmin, neljä vuotta sen jälkeen kun rokotteeksi oli vaihdettu Prevenar 13, Prevenar-rokotteen sisältämien 7 serotyypin aiheuttamien invasiivisten pneumokokkitautien (IPD) ilmaantuvuus laski edelleen 76–91 %; 76 % alle 2-vuotiailla lapsilla ja 91 % 5–14-vuotiailla lapsilla. Serotyyppikohtainen lasku kunkin Prevenar 13 -rokotteen sisältämän 5 lisäserotyypin osalta (serotyypin 5 aiheuttamia IPD-tapauksia ei havaittu) on esitetty ikäryhmittäin taulukossa 2. Lasku vaihteli 68 %:sta (serotyypillä 3) 100 %:iin (serotyypillä 6A) alle 5-vuotiailla lapsilla. Ilmaantuvuuden havaittiin laskeneen merkittävästi myös vanhemmissa ikäryhmissä, joissa ei ollut rokotettu Prevenar 13 -rokotteella (epäsuora vaikutus).

| <b>Taulukko 2: Invasiivisten pneumokokkitautien (IPD) serotyyppikohtaiset tapausmäärät ikäryhmittäin ja ilmaantuvuuden lasku vuosina 2013/14 verrattuna vuosiin 2008/09-2009/10 (2008/10) Englannissa ja Walesissa</b> |                          |                      |                                                   |                        |                      |                                                   |                        |                      |                                                   |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|----------------------|---------------------------------------------------|------------------------|----------------------|---------------------------------------------------|------------------------|----------------------|---------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                        | <b>ikä &lt; 5 vuotta</b> |                      |                                                   | <b>ikä 5–64 vuotta</b> |                      |                                                   | <b>ikä ≥ 65 vuotta</b> |                      |                                                   |
|                                                                                                                                                                                                                        | 2008–10 <sup>s</sup>     | 2013/14 <sup>s</sup> | Ilmaantu-<br>vuoden<br>lasku %<br>(95 %:n<br>CI*) | 2008–10 <sup>s</sup>   | 2013/14 <sup>s</sup> | Ilmaantu-<br>vuoden<br>lasku %<br>(95 %:n<br>CI*) | 2008–10 <sup>s</sup>   | 2013/14 <sup>s</sup> | Ilmaantu-<br>vuoden<br>lasku %<br>(95 %:n<br>CI*) |
| <b>Prevenar 13 -rokotteen kattamat lisäserotyypit</b>                                                                                                                                                                  |                          |                      |                                                   |                        |                      |                                                   |                        |                      |                                                   |
| <b>1</b>                                                                                                                                                                                                               | 59 (54)                  | 5 (5)                | 91 %<br><br>(98 %;<br>68 %)**                     | 458<br>(382)           | 77<br>(71)           | 83 %<br><br>(88 %;<br>74 %)**                     | 102<br>(89)            | 13<br>(13)           | 87 %<br><br>(94 %;<br>72 %)**                     |
| <b>3</b>                                                                                                                                                                                                               | 26 (24)                  | 8 (8)                | 68 %<br><br>(89 %;<br>6 %)                        | 178<br>(148)           | 73<br>(68)           | 59 %<br><br>(72 %;<br>38 %)**                     | 256<br>(224)           | 143<br>(146)         | 44 %<br><br>(57 %;<br>27 %)**                     |
| <b>6A</b>                                                                                                                                                                                                              | 10 (9)                   | 0 (0)                | 100 %<br><br>(100 %;<br>62 %)**                   | 53 (44)                | 5 (5)                | 90 %<br><br>(97 %;<br>56 %)**                     | 94 (82)                | 5 (5)                | 95 %<br><br>(99 %;<br>81 %)**                     |
| <b>7F</b>                                                                                                                                                                                                              | 90 (82)                  | 8 (8)                | 91 %<br><br>(97 %;<br>74 %)**                     | 430<br>(361)           | 160<br>(148)         | 63 %<br><br>(71 %;<br>50 %)**                     | 173<br>(152)           | 75<br>(77)           | 56 %<br><br>(70 %;<br>37 %)**                     |
| <b>19A</b>                                                                                                                                                                                                             | 85 (77)                  | 7 (7)                | 91 %<br><br>(97 %;<br>75 %)**                     | 225<br>(191)           | 104<br>(97)          | 54 %<br><br>(65 %;<br>32 %)**                     | 279<br>(246)           | 97<br>(99)           | 65 %<br><br>(75 %;<br>53 %)**                     |

- <sup>§</sup> Korjattu seuraavien tekijöiden mukaan: serotyyppitettyjen näytteiden osuus, puuttuva ikä, vuosien 2009/10 kanssa verrattu nimittäjä ja invasiivisten pneumokokkisairauksien kokonaisilmaantuvuuden trendi vuosiin 2009/10 asti (jonka jälkeen trendikorjausta ei käytetty).
- \* 95 %:n luottamusväli, joka on laajennettu Poissonin jakaumasta perustuen ylihajontaan 2,1, joka on todettu vuosien 2000–06 Prevenar-rokotteen käyttöönottoa edeltävien kaikkien IPD-tietojen mallinnuksesta.
- \*\*  $p < 0,005$  kattaa 6A:n, jolle  $p = 0,002$

### *Välikorvatulehdus*

Julkaistussa tutkimuksessa, joka suoritettiin Israelissa rokote annettiin kahden annoksen perussarjana ja tehosteannoksena toisen elinvuoden aikana. Prevenar 13 -rokotteen teho dokumentoitiin populaatiopohjaisella aktiivisella seurantajärjestelmällä. Seurannassa viljeltiin israelilaisten välikorvatulehdusta sairastavien alle 2-vuotiaiden lasten tärykalvopistolla otettu välikorvaneste.

Prevenar-rokotteen ja myöhemmin Prevenar 13 -rokotteen käyttöönoton jälkeen välikorvatulehduksen ilmaantuvuus laski 2,1 tapauksesta 0,1 tapaukseen 1000 lasta kohti (95 %) Prevenar-rokotteen sisältämien serotyyppien ja serotyypin 6A osalta ja 0,9 tapauksesta 0,1 tapaukseen 1000 lasta kohti (89 %) Prevenar 13 -rokotteen sisältämien lisäserotyyppien 1, 3, 5, 7F ja 19A osalta. Pneumokokkien vuosittainen ilmaantuvuus välikorvatulehduksessa laski 9,6 tapauksesta 2,1 tapaukseen 1000 lasta kohti (78 %) heinäkuun 2004 (ennen Prevenar-rokotteen käyttöönottoa) ja heinäkuun 2013 (Prevenar 13 -rokotteen käyttöönoton jälkeen) välisenä aikana.

### *Keuhkokuume*

Ranskassa tehdyssä havainnoivassa monikeskustutkimuksessa, jossa verrattiin ajanjaksoja ennen vaihtoa Prevenar-rokotteesta Prevenar 13 -rokotteeseen ja sen jälkeen, kaikkien kotisyntyisten keuhkokuumetapausten (CAP) määrä laski ensiapupoliklinikoilla 16 % (2060 tapauksesta 1725 tapaukseen) 1 kuukauden–15 vuoden ikäisillä lapsilla. Lasku oli 53 % (167 tapauksesta 79 tapaukseen) ( $p < 0,001$ ) CAP-tapauksissa, joihin liittyi pleuraeffuusio, ja 63 % (64 tapauksesta 24 tapaukseen) ( $p < 0,001$ ) mikrobiologisesti vahvistetuissa pneumokokki-CAP-tapauksissa. Toisena vuonna Prevenar 13 -rokotteen käyttöönoton jälkeen Prevenar 13 -rokotteen sisältämien 6 lisäserotyypin aiheuttamien CAP-tapausten kokonaismäärä laski 74 % (27:stä 7:ään isolaattiin).

Lasku kaikkien keuhkokuumetapausten määrässä näkyi selvimmin nuoremmassa rokotetuissa ikäryhmissä. Alle 2-vuotiaiden ikäryhmässä tapausten määrä laski 31,8 % (757 tapauksesta 516 tapaukseen) ja 2-5-vuotiaiden ikäryhmässä tapausten määrä laski 16,6 % (833 tapauksesta 695 tapaukseen). Vanhemmissa, pääosin rokottamattomissa, ikäryhmissä (yli 5-vuotiaat) ilmaantuvuus ei muuttunut tutkimuksen aikana.

Etelä-Israelissa dokumentoitiin jatkuvalla seurantajärjestelmällä (2004–2013) Prevenar-rokotteen ja myöhemmin Prevenar 13 -rokotteen vaikutus alle 5-vuotiaiden lasten CAP-tapauksiin, kun rokote annettiin kahden annoksen perussarjana ja tehosteannoksena toisen elinvuoden aikana. Alveolaarisesta CAP:stä johtuvien poliklinikkakäyntien määrä laski 68 % (95 %:n luottamusväli 73; 61) ja sairaalahoitokertojen määrä laski 32 % (95 %:n luottamusväli 39; 22) Prevenar 13 -rokotteen käyttöönoton jälkeen verrattuna Prevenar-rokotteen käyttöönottoa edeltävään ajanjaksoon.

### Vaikutus nenänielukantajuuteen

Ranskassa toteutetussa seurantalutkimuksessa, johon osallistui äkilliseen välikorvatulehdukseen sairastuneita lapsia, arvioitiin nenänielukantajuuden muutoksia pneumokokkiserotyypeissä 7-valenttisen Prevenar-rokotteen ja myöhemmin Prevenar 13 -rokotteen antamisen jälkeen. Prevenar 13 vähensi merkittävästi nenänielukantajuutta kuuden lisäserotyypin osalta yhteensä (ja serotyypin 6C osalta) sekä yksittäisten serotyyppien 6C, 7F, 19A osalta Prevenar-rokotteeseen verrattuna. Kantajuuden vähenemistä nähtiin myös serotyyppi 3:n osalta (2,5 % tapausta vs. 1,1 %,  $p=0,1$ ). Serotyyppien 1 ja 5 osalta ei esiintynyt kantajuutta.

Pneumokokkikonjuugaattirokotteiden vaikutusta nenänielukantajuuteen tutkittiin Israelissa toteutetussa satunnaistetussa, kaksoisokkoutetussa tutkimuksessa, jossa pikkulapset saivat joko Prevenar 13 -rokotteen tai 7-valenttisen Prevenar-rokotteen 2, 4, 6 ja 12 kuukauden iässä. Prevenar 13 vähensi merkittävästi uusia nenänielukantajuuksia kuuden lisäserotyypin osalta yhteensä (ja serotyypin 6C osalta) sekä yksittäisten serotyyppien 1, 6A, 6C, 7F, 19A osalta Prevenar-rokotteeseen verrattuna. Kantajuuden vähenemistä ei havaittu serotyyppi 3:n osalta. Serotyypin 5:n osalta kantajuuden vaikutusta ei voinut arvioida kantajuuden harvinaisuuden takia. Seitsemästä yhteisestä serotyypistä kuuden serotyypin kohdalla todettu nenänielukantajuus oli samankaltainen molemmissa rokoterhyksissä, serotyyppi 19F:lle esiintyi merkittävä kantajuuden väheneminen. Tässä tutkimuksessa osoitettiin useille antibiooteille ei-herkkien *S. pneumoniae* -serotyyppien 19A, 19F ja 6A kantajuuden väheneminen. Kantajuuden väheneminen vaihteli 34 %:sta 62 %:iin serotyypistä ja antibiootista riippuen.

### Prevenar-rokotteen (7-valenttisen rokotteen) suojateho lapsilla

7-valenttisen Prevenar-rokotteen tehoa on arvioitu kahdessa suuressa tutkimuksessa - Northern California Kaiser Permanente (NCKP) -tutkimuksessa ja suomalaisessa välikorvatulehdustutkimuksessa (FinOM). Molemmat tutkimukset olivat satunnaistettuja, kaksoisokkoutettuja, aktiivikontrolloituja tutkimuksia, joissa pikkulapset satunnaistettiin saamaan joko Prevenar-rokotetta tai vertailurokotetta (NCKP, meningokokki-seroryhmä C CRM-konjugaatti [MnCC] -rokote; FinOM, hepatiitti B -rokote) neljän annoksen sarjana 2, 4, 6 ja 12-15 kuukauden iässä. Näissä tutkimuksissa saadut tehoa (invasiivisessa pneumokokkisairaudessa, keuhkokuumeessa ja akuutissa välikorvatulehduksessa) koskevat tulokset on esitetty alla (taulukko 3).

| <b>Taulukko 3: Yhteenveto 7-valenttisen Prevenar-rokotteen tehosta<sup>1</sup></b>                              |          |                         |                |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|-------------------------|----------------|
|                                                                                                                 | <b>N</b> | <b>teho<sup>2</sup></b> | <b>95 % CI</b> |
| NCKP: rokoteserotyyppien aiheuttama invasiivinen tauti <sup>3</sup>                                             | 30,258   | 97 %                    | 85; 100        |
| NCKP: Kliininen keuhkokuume, jossa epänormaali röntgenlöydös                                                    | 23,746   | 35 %                    | 4; 56          |
| NCKP: Äkillinen välikorvatulehdus (AOM) <sup>4</sup>                                                            | 23,746   |                         |                |
| Kaikki tapaukset                                                                                                |          | 7 %                     | 4; 10          |
| Toistuva välikorvatulehdus (3 tapausta 6 kuukaudessa tai 4 tapausta vuoden aikana)                              |          | 9 %                     | 3; 15          |
| Toistuva välikorvatulehdus (5 tapausta 6 kuukaudessa tai 6 tapausta vuoden aikana)                              |          | 23 %                    | 7; 36          |
| Ilmastointiputkien laitto (tympanostomia)                                                                       |          | 20 %                    | 2; 35          |
| FinOM: äkillinen välikorvatulehdus                                                                              | 1,662    |                         |                |
| Kaikki tapaukset                                                                                                |          | 6 %                     | -4; 16         |
| Kaikki pneumokokin aiheuttamat välikorvatulehdukset                                                             |          | 34 %                    | 21; 45         |
| Rokoteserotyyppien aiheuttamat välikorvatulehdukset                                                             |          | 57 %                    | 44; 67         |
| <sup>1</sup> Per protocol                                                                                       |          |                         |                |
| <sup>2</sup> Rokotteen teho                                                                                     |          |                         |                |
| <sup>3</sup> Lokakuusta 1995 huhtikuun 20. päivään 1999 <sup>4</sup> Lokakuusta 1995 huhtikuun 30. päivään 1998 |          |                         |                |

### 7-valenttisen Prevenar-rokotteen vaikuttavuus

7-valenttisen Prevenar-rokotteen vaikuttavuutta (sekä suora että epäsuora vaikutus) pneumokokkisairautta vastaan on arvioitu lapsilla kolmen annoksen ja kahden annoksen perussarjalla, joista kumpaankin kuului tehosteannos (taulukko 4). Prevenar-rokotteen laaja käyttö on pienentänyt invasiivisten pneumokokkisairauksien esiintyvyyttä huomattavasti.

Seulontamenetelmän avulla todettiin, että Isossa-Britanniassa serotyyppikohtaiset vaikuttavuutta koskevat arviot alle 1-vuotiailla kahta annosta käytettäessä olivat serotyypillä 6B 66 % (-29, 91 %) ja serotyypillä 23F 100 % (25, 100 %).

| <b>Taulukko 4. Yhteenveto 7-valenttisen Prevenar-rokotteen vaikuttavuudesta invasiivisissa pneumokokkisairauksissa</b>                                                                                                                                                                                                              |                         |                                                                                                                                                |                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|
| <b>Maa<br/>(Käyttöönottovuosi)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | <b>Rokotusaikataulu</b> | <b>Sairauden vähentyminen, %</b>                                                                                                               | <b>95 % CI</b>               |
| Iso-Britannia<br>(Englanti ja Wales) <sup>1</sup><br>(2006)                                                                                                                                                                                                                                                                         | 2, 4, + 13 kk           | <u>Rokoteserotyyppien aiheuttama:</u><br>Kaksi annosta alle yksivuotiaana: 85 %                                                                | 49; 95 %                     |
| Yhdysvallat (2000)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 2, 4, 6, + 12 - 15 kk   | Rokoteserotyyppien aiheuttama: 98 %<br>Kaikkien serotyyppien aiheuttama: 77 %                                                                  | 97; 99 %<br>73; 79 %         |
| Lapset < 5 <sup>2</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                         |                                                                                                                                                |                              |
| Aikuiset ≥ 65 <sup>3</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                         | Rokoteserotyyppien aiheuttama: 76 %<br>Kaikkien serotyyppien aiheuttama: 38 %                                                                  | NA<br>NA                     |
| Kanada (Quebec) <sup>4</sup><br>(2004)                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 2, 4, + 12 kk           | Kaikkien serotyyppien aiheuttama: 73 %<br><u>Rokoteserotyyppien aiheuttama:</u><br>2 annoksen perussarja: 99 %<br>Täyden sarjan saaneet: 100 % | NA<br>92; 100 %<br>82; 100 % |
| <sup>1</sup> Lapset < 2 vuotta. Rokotteen teho laskettu kesäkuussa 2008 (Broome-metodi).<br><sup>2</sup> Vuoden 2005 tiedot.<br><sup>3</sup> Vuoden 2004 tiedot.<br><sup>4</sup> Lapset < 5 vuotta. Tammikuusta 2005 joulukuuhun 2007. Täyttä vaikuttavuutta rutiinisti käytetyille 2+1 rokotusaikataululle ei vielä käytettävissä. |                         |                                                                                                                                                |                              |

#### *Akuutti välikorvatulehdus*

Prevenar-rokotteen vaikuttavuutta 3+1 aikataululla annettuna on myös seurattu äkillistä välikorvatulehduksista ja keuhkokuumeesta vastaan kansallisessa rokotusohjelmassa sen markkinoille tulosta lähtien. Suuren yhdysvaltalaisen vakuutustietokannan retrospektiivisen arvioinnin mukaan akuutin välikorvatulehduksen takia tehdyt lääkärikäynnit vähenivät 42,7 %:lla (95 % CI, 42,2-43,1 %) ja lääkemääräykset 41,9 %:lla alle 2-vuotiailla lapsilla, kun tilannetta verrattiin ennen myyntilupaa vallinneeseen lähtötilanteeseen (2004 vs. 1997–1999). Samantapaisen analyysin mukaan keuhkokuumeiden sairaalahoitojaksot vähenivät 52,4 % ja poliklinikkakäynnit 41,1 %. Niissä tapauksissa, joissa syyksi erityisesti identifioitiin pneumokokin aiheuttama keuhkokuume, sairaalahoitojaksojen todettiin vähentyneen 57,6 % ja poliklinikkakäyntien 46,9 % alle 2-vuoden ikäisillä lapsilla verrattaessa ennen myyntilupaa vallinneeseen lähtötilanteeseen (2004 vs. 1997–1999). Vaikka suora syy-seuraus -suhdetta ei voi päätellä tämän tyyppisten havainnointianalyysien perusteella, osoittavat nämä löydökset Prevenar-rokotteella olevan merkittävä vaikutus limakalvosairauksien (akuutti välikorvatulehdus ja keuhkokuume) aiheuttaman tautitaakan vähenemiseen kohdeväestössä.

#### Tehotutkimus 65 vuotta täyttäneillä aikuisilla

Tehoa rokoteserotyyppien (VT) aiheuttamaan kotisyntyiseen pneumokokkikeuhkokuumeeseen ja invasiiviseen pneumokokkitautiin (IPD) arvioitiin Alankomaissa suuressa satunnaistetussa, kaksoissokkoutetussa, lumekontrolloidussa tutkimuksessa (Community-Acquired Pneumonia

Immunization Trial in Adults–CAPiTA). Tutkimuksessa 84 496 vähintään 65-vuotiaasta tutkittavaa sai kerta-annoksen joko Prevenar 13 -rokotetta tai lumevalmistetta satunnaistettuna 1:1.

CAPiTA-tutkimukseen osallistui 65 vuotta täyttäneitä vapaaehtoisia, joiden elinolot ja terveystilanne saattoivat poiketa niistä henkilöistä, jotka hakeutuvat rokotettaviksi.

Ensimmäiset sairaalahoitoon otetut tutkittavat, joiden keuhkokuume varmennettiin röntgenkuvauksella, edustivat 2 %:a (=1 814) tästä tutkimuspopulaatiosta. Pneumokokin aiheuttama kotisyntyinen keuhkokuume (CAP) varmistettiin 329 tapauksessa ja rokoteserotyyppin pneumokokin aiheuttama kotisyntyinen keuhkokuume 182 tapauksessa tutkimussuunnitelman mukaisissa ja modifioitujen hoitoaikeiden (modified intent to treat, mITT) väestöryhmissä.

Teho osoitettiin ensisijaisen päätetapahtuman ja toissijaisien päätetapahtumien osalta tutkimussuunnitelman mukaisessa väestöryhmässä (per protocol -ryhmä) (taulukko 5).

| Taulukko 5: Rokotteen teho (VE) CAPiTA-tutkimuksen ensisijaisessa päätetapahtumassa ja toissijaisissa päätetapahtumissa (per protocol -ryhmä) |           |                    |                   |                                                |        |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|--------------------|-------------------|------------------------------------------------|--------|
| Tehon päätetapahtuma                                                                                                                          | Tapaukset |                    |                   | Rokotteen teho (%)<br>(95,2 %:n luottamusväli) | p-arvo |
|                                                                                                                                               | Yhteensä  | Prevenar 13 -ryhmä | Lumeval-mistryhmä |                                                |        |
| Ensisijainen päätetapahtuma                                                                                                                   |           |                    |                   |                                                |        |
| Vahvistettu VT:n aiheuttaman kotisyntyisen pneumokokkikeuhkokuumeen ensimmäinen episodi                                                       | 139       | 49                 | 90                | 45,56<br>(21,82; 62,49)                        | 0,0006 |
| Toissijaiset päätetapahtumat                                                                                                                  |           |                    |                   |                                                |        |
| Vahvistettu rokoteserotyyppin aiheuttaman NB/NI <sup>1</sup> -pneumokokki CAP:n ensimmäinen episodi                                           | 93        | 33                 | 60                | 45,00<br>(14,21; 65,31)                        | 0,0067 |
| VT-IPD:n <sup>2</sup> ensimmäinen episodi                                                                                                     | 35        | 7                  | 28                | 75,00<br>(41,06; 90,87)                        | 0,0005 |
| <sup>1</sup> NB/NI – ei-baktereeminen/ei-invasiivinen<br><sup>2</sup> VT-IPD – rokoteserotyyppien aiheuttama invasiivinen pneumokokkitauti    |           |                    |                   |                                                |        |

Suojaava teho ensimmäistä rokoteserotyyppin aiheuttamaa kotisyntyistä pneumokokkikeuhkokuume-episodia, ensimmäistä rokoteserotyyppin aiheuttamaa NB/NI-pneumokokki-CAP-episodia ja ensimmäistä rokoteserotyyppin aiheuttamaa invasiivisen pneumokokkitaudin episodia vastaan kesti koko nelivuotisen tutkimuksen ajan.

Tutkimusta ei ollut suunniteltu osoittamaan tehoa alaryhmissä, eikä 85 vuotta täyttäneiden määrä ollut riittävä osoittamaan tehoa tässä ikäryhmässä.

Post-hoc-analyysillä arvioitiin seuraavia kansanterveydellisiä vaikutuksia kliinisen CAP:n (CAPiTA-tutkimuksessa käytetyn määritelmän mukaan ja kliinisten löydösten perusteella riippumatta radiologisesta infiltraatista tai etiologian vahvistuksesta) suhteen: rokotteen teho (VE, vaccine efficacy), ilmaantuvuustiheyden väheneminen (IRR, incidence rate reduction) ja rokotettavien henkilöiden määrä yhden tautitapauksen estämiseksi (NNV-luku, number needed to vaccinate) (taulukko 6).

IRR, jota nimitetään myös rokotteella estettävien tautien ilmaantuvuudeksi, on rokotteella estettävien tautien tapausmäärä 100 000:ta henkilövuotta kohti havaintojaksolla.

Taulukossa 6 NNV-luku kertoo, montako henkilöä pitää rokottaa yhden kliinisen CAP-tapauksen estämiseksi.

| Taulukko 6: Rokotteen teho (VE) kliinisen CAP:n estossa* |                |                   |                                                                                    |                                                                                                          |                   |                                                                                                |                                                                                                               |
|----------------------------------------------------------|----------------|-------------------|------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                          | Episodit       |                   | Rokotteen teho <sup>1</sup> %<br>(95 %:n luottamusväli)<br>(yksisuuntainen p-arvo) | Ilmaantuvuus<br>100 000:ta henkilövuotta kohti<br>havaintojaksolla<br>(person-years of observation, PYO) |                   | Ilmaantu-<br>vuustihey-<br>den<br>vähene-<br>minen <sup>2</sup><br>(95 %:n luottamus-<br>väli) | Rokotet-<br>tavien<br>henkilöi-<br>den määrä<br>yhden<br>tautita-<br>pauksen<br>estämisek-<br>si <sup>3</sup> |
|                                                          | Prevenar<br>13 | Lumeval-<br>miste |                                                                                    | Prevenar<br>13                                                                                           | Lume-<br>valmiste |                                                                                                |                                                                                                               |
| Kaikkia episode-<br>ja koskeva<br>analyysi               | 1375           | 1495              | 8,1<br>(-0,6; 16,1)<br>(0,034)                                                     | 819,1                                                                                                    | 891,2             | 72,2<br>(-5,3;<br>149,6)                                                                       | 277                                                                                                           |
| Ensim-<br>mäistä<br>episodia<br>koskeva<br>analyysi      | 1126           | 1214              | 7,3<br>(-0,4; 14,4)<br>(0,031)                                                     | 670,7                                                                                                    | 723,7             | 53,0<br>(-2,7;<br>108,7)                                                                       | 378                                                                                                           |

\* Potilaat, joilla oli vähintään 2 seuraavista: yskä; märkäinen yskös, lämpötila > 38 °C tai < 36,1 °C; keuhkokuume (kuuntelulöydökset); leukosytoosi; C-reaktiivisen proteiinin arvo > 3-kertainen verrattuna normaalin vaihteluvälin ylärajaan; hypoksemia, jossa happiosapaine < 60 mmHg sisäilmaa hengitettäessä.  
<sup>1</sup> VE laskettiin satunnaisvaikutuksia sisältävällä Poissonin regressiomallilla.  
<sup>2</sup> 100 000:ta henkilövuotta kohti havaintojaksolla. IRR lasketaan ilmaantuvuutena lumevalmisteryhmässä miinus ilmaantuvuus rokoteriäryhmässä, ja se oli matemaattisesti yhtä kuin VE × ilmaantuvuus lumevalmisteryhmässä.  
<sup>3</sup> Perustuu 5-vuotiseen suojan keston. NNV ei ole esiintyvyyssuku vaan kertoo sen sijaan niiden tautitapausten lukumäärän, jotka on estetty tietyllä määrällä rokotettuja henkilöitä. NNV-luku huomioi myös tutkimuksen pituuden tai suojan keston, ja se lasketaan jakamalla 1 IRR:n ja suojan keston (tai tutkimuksen pituuden) tulolla (= 1/(IRR × kesto)).

#### Immunogeenisuustutkimukset 18 vuotta täyttäneillä aikuisilla ja iäkkäillä

Aikuisten osalta suojaan liittyvää serotyyppispesifisen pneumokokkipolysakkaridin IgG:tä sitovan vasta-aineen pitoisuuden kynnysarvoa ei ole määritetty. Kaikissa keskeisissä kliinisissä tutkimuksissa käytettiin serotyyppispesifistä opsonofagosytoosimääritystä (OPA) arvioimaan rokotteen mahdollista tehoa invasiivisista pneumokokkitautia ja keuhkokuumetta vastaan. Kunkin rokotuksen jälkeen laskettiin 1 kuukauden kuluttua kustakin rokotuksesta mitattujen OPA-tittereiden geometriset keskiarvot (GMT). OPA-titterit ilmaistaan suurimman sellaisen seerumilaimennoksen käänteislukuna, joka vähentää pneumokokkien selviytymistä vähintään 50 %

Keskeiset Prevenar 13 -tutkimukset suunniteltiin osoittamaan, että 13 serotyypin toiminnalliset OPA vasta-ainevasteet olivat vertailukelpoiset yhden kuukauden kuluttua rokottamisesta ja joidenkin serotyyppien osalta paremmat kuin rekisteröidyn 23-valenttisen pneumokokkipolysakkaridirokotteen kanssa yhteisillä 12 serotyypillä [1, 3, 4, 5, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 23F]. Vain Prevenar 13 -rokotteen sisältämälle serotyyppi 6A:lle vaste osoitettiin spesifisen OPA-titterin nousulla 4-kertaiseksi rokotteen antoa edeltävään arvoon nähden.

Euroopassa ja Yhdysvalloissa on toteutettu viisi kliinistä tutkimusta, joissa arvioitiin Prevenar 13 -rokotteen immunogeenisyyttä eri ikäryhmissä 18–95-vuotiailla. Prevenar 13 -rokotteella tehdyistä kliinisistä tutkimuksista on tällä hetkellä saatavilla immunogeenisyydestä 18 vuotta täyttäneillä aikuisilla, mukaan lukien 65 vuotta täyttäneet, aiemmin yhden tai useamman annoksen 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotetta 5 vuotta ennen tutkimusta saaneet aikuiset. Kuhunkin tutkimukseen osallistui sekä terveitä tutkittavia että sellaisia immunokompetentteja aikuisia, joiden hyvässä hoitotasapainossa olevan perussairauden tiedetään altistavan pneumokokki-infektioille (krooninen sydän- ja verisuonitauti, krooninen keuhkosairaus mukaan lukien astma, munuaissairaudet, diabetes ja krooninen maksasairaus mukaan lukien alkoholimaksatauti) ja aikuisia, joilla on muita riskitekijöitä, kuten tupakointi ja alkoholin liikakäyttö.

Prevenar 13 -rokotteen immunogeenisuus ja turvallisuus on osoitettu 18 vuotta täyttäneillä aikuisilla, mukaan lukien henkilöitä, jotka on aiemmin rokotettu pneumokokkipolysakkaridirokotteella.

#### *Aiemmin 23-valenttisella polysakkaridirokotteella rokottamattomat aikuiset*

Vertailevassa head-to-head -tutkimuksessa, johon osallistui 60–64-vuotiaita aikuisia, tutkittavat saivat kerta-annoksen joko Prevenar 13 -rokotetta tai 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotteetta. Samassa tutkimuksessa toinen ryhmä, joka koostui 50–59-vuotiaista, ja toinen ryhmä, joka koostui 18–49-vuotiaista, sai kerta-annoksen Prevenar 13 -rokotetta.

Taulukossa 7 verrataan opsonofagosyyttisen aktiivisuuden geometrisia keskiarvoja (OPA GMT) yhden kuukauden kuluttua rokotteen annosta 60–64-vuotiailla, jotka saivat joko kerta-annoksen Prevenar 13 -rokotetta tai 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotteetta ja 50–59-vuotiailla, jotka saivat kerta-annoksen Prevenar 13 -rokotetta.

| <b>Taulukko 7: Geometriset keskiarvot (OPA GMT) 60–64-vuotiailla, jotka saivat Prevenar 13 - tai pneumokokkipolysakkaridirokotteen (PPSV23) ja 50–59-vuotiailla, jotka saivat Prevenar 13 -rokotetta<sup>a,b,c</sup></b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                                            |                                                            |                                                       |                                                                             |                 |                                                                  |                 |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------|------------------------------------------------------------------|-----------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | <b>Prevenar 13<br/>50–59-<br/>vuotiaat<br/>n = 350–384</b> | <b>Prevenar 13<br/>60–64-<br/>vuotiaat<br/>n = 359–404</b> | <b>PPSV23<br/>60–64-<br/>vuotiaat<br/>n = 367–402</b> | <b>Prevenar 13<br/>50–59-vuotiaat<br/>verrattuna 60–64-<br/>vuotiaisiin</b> |                 | <b>Prevenar 13<br/>verrattuna<br/>PPSV23,<br/>60–64-vuotiaat</b> |                 |
| <b>Serotyyppi</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | <b>GMT</b>                                                 | <b>GMT</b>                                                 | <b>GMT</b>                                            | <b>GMR</b>                                                                  | <b>(95% CI)</b> | <b>GMR</b>                                                       | <b>(95% CI)</b> |
| 1                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 200                                                        | 146                                                        | 104                                                   | 1,4                                                                         | (1,08; 1,73)    | 1,4                                                              | (1,10; 1,78)    |
| 3                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 91                                                         | 93                                                         | 85                                                    | 1,0                                                                         | (0,81; 1,19)    | 1,1                                                              | (0,90; 1,32)    |
| 4                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 2 833                                                      | 2 062                                                      | 1 295                                                 | 1,4                                                                         | (1,07; 1,77)    | 1,6                                                              | (1,19; 2,13)    |
| 5                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 269                                                        | 199                                                        | 162                                                   | 1,4                                                                         | (1,01; 1,80)    | 1,2                                                              | (0,93; 1,62)    |
| 6A <sup>†</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 4 328                                                      | 2 593                                                      | 213                                                   | 1,7                                                                         | (1,30; 2,15)    | 12,1                                                             | (8,63; 17,08)   |
| 6B                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 3 212                                                      | 1 984                                                      | 788                                                   | 1,6                                                                         | (1,24; 2,12)    | 2,5                                                              | (1,82; 3,48)    |
| 7F                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 1 520                                                      | 1 120                                                      | 405                                                   | 1,4                                                                         | (1,03; 1,79)    | 2,8                                                              | (1,98; 3,87)    |
| 9V                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 1 726                                                      | 1 164                                                      | 407                                                   | 1,5                                                                         | (1,11; 1,98)    | 2,9                                                              | (2,00; 4,08)    |
| 14                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 957                                                        | 612                                                        | 692                                                   | 1,6                                                                         | (1,16; 2,12)    | 0,9                                                              | (0,64; 1,21)    |
| 18C                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 1 939                                                      | 1 726                                                      | 925                                                   | 1,1                                                                         | (0,86; 1,47)    | 1,9                                                              | (1,39; 2,51)    |
| 19A                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 956                                                        | 682                                                        | 352                                                   | 1,4                                                                         | (1,16; 1,69)    | 1,9                                                              | (1,56; 2,41)    |
| 19F                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 599                                                        | 517                                                        | 539                                                   | 1,2                                                                         | (0,87; 1,54)    | 1,0                                                              | (0,72; 1,28)    |
| 23F                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 494                                                        | 375                                                        | 72                                                    | 1,3                                                                         | (0,94; 1,84)    | 5,2                                                              | (3,67; 7,33)    |
| <sup>a</sup> Vertailukelpoisuus määriteltiin siten, että OPA tittereiden geometrinen keskiarvojen suhteen kaksipuolisen 95 % luottamusvälin alaraja oli suurempi kuin 0,5.<br><sup>b</sup> Tilastollisesti merkitsevästi suurempi vaste määriteltiin siten, että OPA tittereiden geometrinen keskiarvojen suhteen kaksipuolisen 95 % luottamusvälin alaraja oli suurempi kuin 1.<br><sup>c</sup> Serotyyppi 6A:n <sup>†</sup> osalta, joka sisältyy vain Prevenar 13 -rokotteeseen, tilastollisesti merkitsevästi suurempi vaste määriteltiin siten, että OPA titterin geometrinen keskiarvojen suhteen (GMR) kaksipuolisen 95 % luottamusvälin alaraja oli suurempi kuin 2. |                                                            |                                                            |                                                       |                                                                             |                 |                                                                  |                 |

Iältään 60–64-vuotiaiden aikuisten Prevenar 13 -rokotteen tuottamat OPA GMT -arvot olivat vertailukelpoiset (non-inferior) 23-valenttisen pneumokokkipolysakkaridirokotteen tuottamien OPA GMT -arvojen kanssa molemmille rokotteille yhteisten 12 serotyypin osalta. Yhdeksän serotyypin suhteen OPA-tittereiden osoitettiin olevan tilastollisesti merkitsevästi suurempia Prevenar 13 -rokotteen saaneilla.

Iältään 50–59-vuotiaiden aikuisten kohdalla Prevenar 13 -rokotteen tuottamat kaikkien 13 serotyypin OPA GMT -arvot olivat vertailukelpoiset iältään 60–64-vuotiaiden Prevenar 13 -vasteiden kanssa. Yhdeksän serotyypin osalta immuunivasteet olivat yhteydessä ikään ja 50–59-vuotiaiden ryhmässä vasteet olivat tilastollisesti merkitsevästi suurempia kuin 60–64-vuotiailla.

Kaikkien kerta-annoksen Prevenar 13 -rokotetta saaneiden 50 vuotta täyttäneiden OPA-titterit serotyyppille 6A olivat merkittävästi suuremman kuin vähintään 60-vuotiailla, jotka saivat kerta-annoksen 23-valentista pneumokokkipolysakkaridirokotetta.

Vuoden kuluttua Prevenar 13 -rokotuksesta OPA-titterit olivat laskeneet verrattuna yhden kuukauden kuluttua rokotuksesta mitattuihin arvoihin, mutta kaikille serotyypeille mitatut OPA-titterit säilyivät korkeampina kuin lähtöarvot:

|                                                               | OPA GMT -arvot<br>lähtötilanteessa | OPA GMT -arvot 1 vuoden<br>kuluttua Prevenar 13 -rokotteen<br>annosta |
|---------------------------------------------------------------|------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|
| Aiemmin PPSV23:lla rokottamattomat<br>50–59-vuotiaat aikuiset | 5–45                               | 20–1 234                                                              |
| Aiemmin PPSV23:lla rokottamattomat<br>60–64-vuotiaat aikuiset | 5–37                               | 19–733                                                                |

**Taulukossa 8 esitetään 18–49-vuotiaiden OPA GMT -arvot kuukauden kuluttua Prevenar 13 -rokotuksesta verrattuna 60–64-vuotiaisiin.**

| <b>Taulukko 8: OPA GMT -arvot 18–49-vuotiailla ja 60–64-vuotiailla Prevenar 13<sup>a,b</sup> -rokotetuilla aikuisilla</b> |                                       |                                       |                                                        |                              |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|--------------------------------------------------------|------------------------------|
|                                                                                                                           | <b>18–49-vuotiaat<br/>N = 836–866</b> | <b>60–64-vuotiaat<br/>N = 359–404</b> | <b>18–49-vuotiaat verrattuna<br/>60–64-vuotiaisiin</b> |                              |
| <b>Serotyyppi</b>                                                                                                         | <b>GMT<sup>b</sup></b>                | <b>GMT<sup>b</sup></b>                | <b>GMR</b>                                             | <b>(95 % CI<sup>c</sup>)</b> |
| 1                                                                                                                         | 353                                   | 146                                   | 2,4                                                    | (2,03; 2,87)                 |
| 3                                                                                                                         | 91                                    | 93                                    | 1,0                                                    | (0,84; 1,13)                 |
| 4                                                                                                                         | 4747                                  | 2062                                  | 2,3                                                    | (1,92; 2,76)                 |
| 5                                                                                                                         | 386                                   | 199                                   | 1,9                                                    | (1,55; 2,42)                 |
| 6A                                                                                                                        | 5746                                  | 2593                                  | 2,2                                                    | (1,84; 2,67)                 |
| 6B                                                                                                                        | 9813                                  | 1984                                  | 4,9                                                    | (4,13; 5,93)                 |
| 7F                                                                                                                        | 3249                                  | 1120                                  | 2,9                                                    | (2,41; 3,49)                 |
| 9V                                                                                                                        | 3339                                  | 1164                                  | 2,9                                                    | (2,34; 3,52)                 |
| 14                                                                                                                        | 2983                                  | 612                                   | 4,9                                                    | (4,01; 5,93)                 |
| 18C                                                                                                                       | 3989                                  | 1726                                  | 2,3                                                    | (1,91; 2,79)                 |
| 19A                                                                                                                       | 1580                                  | 682                                   | 2,3                                                    | (2,02; 2,66)                 |
| 19F                                                                                                                       | 1533                                  | 517                                   | 3,0                                                    | (2,44; 3,60)                 |
| 23F                                                                                                                       | 1570                                  | 375                                   | 4,2                                                    | (3,31; 5,31)                 |

<sup>a</sup> Vertailukelpoisuus määriteltiin siten, että geometrinen keskiarvojen suhteen kaksipuolisen 95 %:n luottamusvälin alaraja oli suurempi kuin 0,5.

<sup>b</sup> Tilastollisesti merkitsevästi suurempi vaste määriteltiin siten, että geometrinen keskiarvojen suhteen kaksipuolisen 95 %:n luottamusvälin alaraja oli suurempi kuin 1.

<sup>c</sup> Suhteen luottamusvälit (CI:t) ovat takaisinmuunnoksia luottamusvälistä, joka perustuu Studentin t-jakaumaan mittojen logaritmisesta keskimääräisestä erosta.

18–49-vuotiailla aikuisilla Prevenar 13 -rokotteen OPA GMT -arvot olivat vertailukelpoiset kaikkien 13 serotyypin osalta verrattuna 60–64-vuotiaiden aikuisten Prevenar 13 -vasteisiin.

OPA-titterit olivat laskeneet vuoden kuluttua Prevenar 13 -rokotuksesta verrattuna yhden kuukauden kuluttua rokotuksesta mitattuihin arvoihin, mutta kaikille serotyypeille mitatut OPA-titterit säilyivät korkeampina kuin lähtöarvot.

|                                                                 | OPA GMT -arvot<br>lähtötilanteessa | OPA GMT -arvot vuoden<br>kuluttua Prevenar<br>13 -rokotuksesta |
|-----------------------------------------------------------------|------------------------------------|----------------------------------------------------------------|
| Aiemmin 23-valenttisella<br>pneumokokkipolysakkaridirokotteella | 5–186                              | 23–2 948                                                       |

|                                         |  |  |
|-----------------------------------------|--|--|
| rokottamattomat 18–49-vuotiaat aikuiset |  |  |
|-----------------------------------------|--|--|

*Aiemmin 23-valenttisella pneumokokkipolysakkaridirokotteella rokotetut aikuiset*

Prevenar 13 -rokotteelle ja 23-valenttiselle pneumokokkipolysakkaridirokotteelle aikaansaatuja immuunivasteita verrattiin head-to-head -tutkimuksessa, johon osallistui 70 vuotta täyttäneitä aikuisia, jotka olivat saaneet kerta-annoksen pneumokokkipolysakkaridirokotetta vähintään 5 vuotta ennen tutkimusrokotetta.

Taulukossa 9 verrataan OPA GMT -arvoja 1 kuukauden kuluttua annosta aiemmin pneumokokkipolysakkaridirokotteen saaneilla 70 vuotta täyttäneillä aikuisilla, jotka saivat kerta-annoksen joko Prevenar 13 -rokotetta tai 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotetta.

| <b>Taulukko 9 – Geometriset keskiarvot (OPA GMT) aiemmin pneumokokkipolysakkaridirokotteen saaneilla vähintään 70-vuotiailla aikuisilla, jotka saivat joko Prevenar 13 -rokotetta tai 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotetta (PPSV23)<sup>a,b,c</sup></b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                    |                               |                                                   |                 |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|-------------------------------|---------------------------------------------------|-----------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | <b>Prevenar 13<br/>n = 400–426</b> | <b>PPSV23<br/>n = 395–445</b> | <b>Prevenar OPA GMT verrattuna<br/>PPSV23:hen</b> |                 |
| <b>Serotyyppi</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | <b>OPA GMT</b>                     | <b>OPA GMT</b>                | <b>GMR</b>                                        | <b>(95% CI)</b> |
| 1                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 81                                 | 55                            | 1,5                                               | (1,17; 1,88)    |
| 3                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 55                                 | 49                            | 1,1                                               | (0,91; 1,35)    |
| 4                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 545                                | 203                           | 2,7                                               | (1,93; 3,74)    |
| 5                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | 72                                 | 36                            | 2,0                                               | (1,55; 2,63)    |
| 6A <sup>†</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 903                                | 94                            | 9,6                                               | (7,00; 13,26)   |
| 6B                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 1 261                              | 417                           | 3,0                                               | (2,21; 4,13)    |
| 7F                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 245                                | 160                           | 1,5                                               | (1,07; 2,18)    |
| 9V                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 181                                | 90                            | 2,0                                               | (1,36; 2,97)    |
| 14                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 280                                | 285                           | 1,0                                               | (0,73; 1,33)    |
| 18C                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 907                                | 481                           | 1,9                                               | (1,42; 2,50)    |
| 19A                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 354                                | 200                           | 1,8                                               | (1,43; 2,20)    |
| 19F                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 333                                | 214                           | 1,6                                               | (1,17; 2,06)    |
| 23F                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 158                                | 43                            | 3,7                                               | (2,69; 5,09)    |
| <sup>a</sup> Vertailukelpoisuus määriteltiin siten, että OPA tittereiden geometrinen keskiarvojen suhteen kaksipuolisen 95 % luottamusvälin alaraja oli suurempi kuin 0,5.<br><sup>b</sup> Tilastollisesti merkitsevästi suurempi vaste määriteltiin siten, että OPA tittereiden geometrinen keskiarvojen suhteen kaksipuolisen 95 % luottamusvälin alaraja oli suurempi kuin 1.<br><sup>c</sup> Serotyyppi 6A:n <sup>†</sup> osalta, joka sisältyy vain Prevenar 13 -rokotteeseen, tilastollisesti merkitsevästi suurempi vaste määriteltiin siten, että OPA tittereiden geometrinen keskiarvojen suhteen (GMR) kaksipuolisen 95 % luottamusvälin alaraja oli suurempi kuin 2. |                                    |                               |                                                   |                 |

Aikuisilla, jotka olivat saaneet pneumokokkipolysakkaridirokotteen vähintään 5 vuotta ennen kliinistä tutkimusta, Prevenar 13 -rokotteen OPA GMT -arvot olivat vertailukelpoiset 23-valenttisen pneumokokkipolysakkaridirokotteen vasteiden kanssa yhteisten 12 serotyypin osalta. Lisäksi tässä tutkimuksessa OPA GMT -arvot olivat tilastollisesti merkitsevästi suuremmat 10:llä kaikkiaan 12 yhteisestä serotyypistä. Immuunivasteet serotyypille 6A olivat tilastollisesti merkitsevästi suurempia Prevenar 13 -rokotteen jälkeen verrattuna 23-valenttiseen pneumokokkipolysakkaridirokotteeseen.

70-vuotiaiden ja sitä vanhempien vähintään 5 vuotta ennen tutkimuksessa aloittamista 23-valenttisella pneumokokkipolysakkaridirokotteella rokotettujen tutkittavien OPA-titterit olivat laskeneet vuoden kuluttua Prevenar 13 -rokotuksesta verrattuna yhden kuukauden kuluttua rokotuksesta mitattuihin arvoihin, mutta kaikille serotyypeille mitatut OPA-titterit säilyivät korkeampina kuin lähtöarvot:

|                                                                                    | OPA GMT -arvot<br>lähtötilanteessa | OPA GMT -arvot 1 vuoden<br>kuluttua Prevenar 13 -rokotteen<br>annosta |
|------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|
| Vähintään 5 vuotta aiemmin<br>PPSV23:lla rokotetut $\geq$ 70-<br>vuotiaat aikuiset | 9–122                              | 18–381                                                                |

### Erityisryhmien immuunivasteet

Seuraavassa kuvatuista sairauksista kärsivillä henkilöillä on suurentunut riski sairastua pneumokokkitautiin. Prevenar 13 -rokotteen tuottamien vasta-ainevasteiden kliinistä merkitystä näissä erityisryhmissä ei tunneta.

### *Sirppisoluanemia*

Ranskassa, Italiassa, Iso-Britanniassa, Amerikassa, Libanonissa, Egyptissä ja Saudi-Arabiassa tehdyssä avoimessa yksihaaraisessa tutkimuksessa, annettiin 2 annosta Prevenar 13 -rokotetta 6 kuukauden välein 158:lle iältään 6–18-vuotiaalle sirppisoluanemiaa sairastavalle lapselle ja nuorelle, jotka oli rokotettu aiemmin yhdellä tai useammalla annoksella 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotetta ainakin 6 kuukautta ennen tutkimukseen osallistumista. Ensimmäisen rokotuksen jälkeen Prevenar 13 sai aikaan tilastollisesti merkitsevästi suuremmat IgG GMC- että OPA GMT vasta-ainevasteet rokotusta edeltäviin GMC ja OPA-GMT pitoisuuksiin verrattuna. Toisen annoksen jälkeen immuunivasteet olivat verrattavissa ensimmäisen annoksen jälkeisiin vasteisiin. Yksi vuosi toisen annoksen jälkeen mitattiin suuremmat IgG-luokan vasta-ainevasteet rokotusta edeltäviin pitoisuuksiin verrattuina sekä pitoisuuksina (GMC) että OPA GMT-arvoina mitattuina lukuun ottamatta serotyypin 3 ja 5 IgG GMC -pitoisuuksia, jotka olivat numeerisesti samanlaisia.

### *Lisätietoja (7-valenttisen) Prevenar-rokotteen immunogeenisuudesta sirppisoluanemiaa sairastavilla lapsilla*

Prevenar-rokotteen immunogeenisuutta on tutkittu avoimessa monikeskustutkimuksessa, johon osallistui 49 sirppisoluanemiaa sairastavaa imeväisikäistä. Lapset saivat Prevenar-rokotteen (3 annosta yhden kuukauden välein 2 kuukauden iästä alkaen), ja näistä lapsista 46 sai myös 23-valenttisen pneumokokkipolysakkaridirokotteen 15–18 kuukauden iässä. Perusrokotussarjan jälkeen 95,6 %:lla tutkittavista vasta-ainepitoisuus oli vähintään 0,35 µg/ml kaikkia Prevenar-rokotteen sisältämää seitsemää serotyyppiä vastaan. Vasta-ainepitoisuudet näitä seitsemää serotyyppiä vastaan nousivat huomattavasti polysakkaridirokotuksen jälkeen, mikä viittaa hyvin muodostuneeseen immunologiseen muistiin.

### *HIV-infektio*

#### *Aikuiset ja lapset, joita ei ollut aiemmin rokotettu pneumokokkirokotteella*

HIV-infektoituneet lapset ja aikuiset, joiden CD4 määrät olivat  $\geq$  200 solua/mikrol (keskiarvo 717,0 solua/mikrol), virustaakka  $<$  50 000 kopiota/ml (keski-arvo 2090,0 kopiota/ml), joilla ei ollut aktiivisia AIDSiin liittyviä sairauksia ja joita ei ollut aiemmin rokotettu pneumokokkirokotteella, saivat 3 annosta Prevenar 13 -rokotetta. Yleisten suositusten mukaisesti heille annettiin sen jälkeen yksi annos 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotetta. Rokotteet annettiin kuukauden välein. Immuunivasteet määriteltiin 259-270 arviointiin sopivalta koehenkilöltä noin kuukausi jokaisen rokoteannoksen jälkeen. Ensimmäinen annos Prevenar 13 -rokotetta sai aikaan tilastollisesti merkitsevästi suuremmat IgG-luokan vasta-ainevasteet rokotusta edeltäviin pitoisuuksiin verrattuina sekä pitoisuuksina (GMC) että OPA GMT -arvoina mitattuina. Toisen ja kolmannen Prevenar 13 -annoksen jälkeen immuunivasteet olivat samanlaisia tai suurempia ensimmäisen annoksen jälkeiseen vasteeseen verrattuina.

#### *Aikuiset, jotka oli aiemmin rokotettu 23-valenttisella pneumokokkipolysakkaridirokotteella*

Immuunivasteen arviointi tehtiin potilaille, jotka olivat iältään  $\geq 18$ -vuotiaita ( $CD4 \geq 200$  solua/mikrol (keskiarvo 609,1 solua/mikrol), virustaakka  $< 50\,000$  kopiota/ml (keski-arvo 330,6 kopiota/ml), ei aktiivisia AIDSiin liittyviä sairauksia) ja jotka oli aiemmin rokotettu 23-valenttisella pneumokokkipolysakkaridirokotteella ainakin 6 kuukautta ennen tutkimukseen osallistumista. Tutkittavat saivat 3 annosta Prevenar 13-rokotetta: ensimmäinen annos annettiin tutkimuksen alussa, toinen 6 kk:n ja kolmas 12 kk:n kuluttua ensimmäisestä Prevenar 13 -annoksesta. Immuunivasteet määritettiin 231-255 arviointiin sopivalta koehenkilöltä noin kuukausi jokaisen Prevenar 13 -annoksen jälkeen. Ensimmäinen annos Prevenar 13 -rokotetta sai aikaan tilastollisesti merkitsevästi suuremmat IgG-luokan vasta-ainevasteet rokotusta edeltäviin pitoisuuksiin verrattuna sekä pitoisuuksina (GMC) että OPA GMT- arvoina mitattuna. Toisen ja kolmannen Prevenar 13 -annoksen jälkeen immuunivasteet olivat verrattavissa ensimmäisen annoksen jälkeiseen vasteeseen tai ne olivat sitä suurempia. Tutkimuksessa 162 koehenkilöä oli saanut aiemmin yhden annoksen 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotetta, 143 koehenkilöä 2 annosta ja 26 koehenkilöä useamman kuin 2 annosta. Tutkittavat, jotka saivat kaksi tai useampia edeltäviä annoksia 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotetta, kehittivät samankaltaisen immuunivasteen kuin tutkittavat, jotka olivat saaneet yhden aiemman annoksen.

#### *Hematopoeettinen kantasolusiirto*

Lapset ja aikuiset, joille on tehty allogeeninen hematopoeettinen kantasolusiirto  $\geq 2$ -vuotiaana ja joiden perussairaus on täydellisessä hematologisessa remissiossa tai, lymfooman ja myelooman ollessa kyseessä, erittäin hyvässä osittaisessa remissiossa, saivat 3 annosta Prevenar 13 -rokotetta annosvälin ollessa vähintään 1 kuukausi. Ensimmäinen annos annettiin 3–6 kuukauden kuluttua hematopoeettisesta kantasolusiirrosta. Neljäs Prevenar 13 -(tehoste)annos annettiin 6 kuukauden kuluttua kolmannelta annoksesta. Yleisten suositusten mukaisesti heille annettiin kuukauden kuluttua neljännessä Prevenar 13 -annoksesta yksi annos 23-valenttista pneumokokkipolysakkaridirokotetta. Immuunivasteet määriteltiin IgG GCM -pitoisuuksina 168-211 arviointiin sopivalta koehenkilöltä noin kuukausi rokoteannoksen jälkeen. Jokainen Prevenar 13 -annos sai aikaan suurentuneen vasta-ainevasteen. Neljännen Prevenar 13 -annoksen jälkeen immuunivasteet olivat tilastollisesti merkitsevästi suuremmat kaikkien serotyyppien kohdalla kolmannen annoksen jälkeiseen vasteeseen verrattuina. Toiminnallisten vasta-aineiden tittereitä (OPA-titterit) ei mitattu tässä tutkimuksessa.

## **5.2 Farmakokinetiikka**

Ei sovellettavissa.

## **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

Tavanomaisten farmakologista turvallisuutta, kerta- ja toistuvan altistuksen aiheuttamaa toksisuutta, paikallista siedettävyyttä ja lisääntymis- ja kehitystoksisuutta koskevien tutkimusten tulokset eivät viittaa erityiseen vaaraan ihmisille.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

Natriumkloridi  
Meripihkahappo  
Polysorbaatti 80  
Vesi injektioita varten

Adjuvantti, ks. kohta 2.

## **6.2 Yhteensopimattomuus**

Koska yhteensopivuustutkimuksia ei ole tehty, tätä lääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa.

## **6.3 Kestoaika**

3 vuotta.

## **6.4 Säilytys**

Säilytä jääkaapissa (2 °C – 8 °C). Ei saa jäätyä.

Prevenar 13 säilyy alle 25 °C lämpötilassa neljän vuorokauden ajan, minkä aikana se on käytettävä tai minkä jälkeen hävitettävä. Tämä tieto on tarkoitettu opastamaan terveydenhuollon ammattilaisia väliaikaisissa lämpötilapoikkeamatilanteissa.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot**

0,5 ml:n injektioneste, suspensio, esitäytetyssä (tyypin I lasia) ruiskussa, jossa on mäntätulppa (lateksiton klorobutyylikumi) ja kärkisuojuus (lateksiton isopreenibromobutyylikumi).

Pakkaus sisältää 1, 10 tai 50 kpl ruiskuja, joko neulan kanssa tai ilman neulaa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

## **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet**

Säilytyksen aikana voi muodostua valkoinen sakka ja sen yläpuolelle kirkas liuos. Tämä ei ole laadun heikkenemisen merkki.

Rokotetta on ravistettava huolellisesti, jotta saadaan homogeeninen valkoinen suspensio ennen kuin ruiskusta poistetaan ilma. Suspensio on tarkastettava silmämääräisesti hiukkasten ja/tai fysikaalisten muutosten varalta ennen antamista. Valmistetta ei saa käyttää, jos ulkonäkö on muuttunut.

Ei erityisvaatimuksia hävittämisen suhteen.

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Pfizer Europe MA EEIG  
Boulevard de la Plaine 17  
1050 Bruxelles  
Belgia

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

EU/1/09/590/001  
EU/1/09/590/002  
EU/1/09/590/003  
EU/1/09/590/004  
EU/1/09/590/005  
EU/1/09/590/006

## **9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ / UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 9. joulukuuta 2009  
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 18. syyskuuta 2014

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

24.4.2025

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on Euroopan lääkeviraston verkkosivuilla  
<https://www.ema.europa.eu>.