

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Nombre del producto: FLU-M®

(Vacuna antigripal de virus fraccionados, inactivados.)

Forma farmacéutica:

Fortaleza:

Solución para inyección IM.

Presentación: Estuche por 10 bulbos de vidrio incoloro con 5 mL cada uno.

Nombre del titular del

Registro Sanitario, ciudad, país:

ENTIDAD UNITARIA ESTATAL FEDERAL «INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN CIENTÍFICA DE VACUNAS Y SUEROS Y FÁBRICA DE PRODUCCIÓN DE PREPARADOS BACTERIANOS DE SAN PETERSBURGO» DE LA AGENCIA FEDERAL MÉDICO-BIOLÓGICA (EUEF «IICVSSP» AFMB DE RUSIA), San Petersburgo, Federación de Rusia.

Fabricante (s) del producto, ciudad(es), país (es):

1. ENTIDAD UNITARIA ESTATAL FEDERAL «INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN CIENTÍFICA DE VACUNAS Y SUEROS Y FÁBRICA DE PRODUCCIÓN DE PREPARADOS BACTERIANOS DE SAN PETERSBURGO» DE LA AGENCIA FEDERAL MÉDICO-BIOLÓGICA (EUEF «IICVSSP" AFMB DE RUSIA), San Petersburgo, Federación de Rusia.

Ingrediente farmacéutico activo

Formulación

2. INSTITUTO LATINOAMERICANO DE BIOTECNOLOGÍA MECHNIKOV, S.A., Managua, Nicaragua.

Planta de Producción MECHNIKOV.

Producto terminado.

No. de Registro Sanitario: B-20-080-J07

Fecha de Inscripción: 12 de noviembre de 2020

Composición:

Cada dosis de 0,5 mL contiene:

Hemaglutinina de IVR-238A/Victoria/4897/2022 (H1N1)pdm09 - cepa análoga 15 μg

Hemaglutinina de NYMC X-425A A/Croatia/10136RV/2023 (H3N2) - cepa análoga 15 μg

Hemaglutinina de BVR-26 B/Austria/1359417/2021 (B/linaje/ Victoria) - cepa análoga 15 µg

Plazo de validez: 12 meses

Condiciones de almacenamiento: Almacenar de 2 a 8 °C. No congelar.

Indicaciones terapéuticas:

FLU-M[®] [Vacuna antigripal (virus fraccionados, inactivados)] está indicada para la profilaxis de la gripe causada por los virus estacionales incluidos en la formulación de la vacuna.

La vacuna está indicada a partir de los 6 meses o mayores, en mujeres embarazadas a partir del segundo trimestre; estudiantes de instituciones de enseñanza media, superior y profesional; personas adultas que trabajan en ciertas profesiones y cargos (empleados de instituciones médicas y educativas, de transporte, servicios municipales, etc.) con riesgo asociado, personas con enfermedades crónicas y personas mayores de 60 años.

La vacunación se realiza anualmente. También puede ser realizada durante el período en que se incremente la morbilidad por gripe con carácter epidémico.

Contraindicaciones:

No debe realizarse la vacunación cuando la persona presente las siguientes condiciones:

- antecedentes de reacciones alérgicas agudas a la administración de vacunas contra la gripe;
- antecedentes de reacciones alérgicas agudas, huevos (ovoalbúmina u otras proteínas del huevo) y otros componentes de la vacuna;
- estados febriles agudos o agudización de una enfermedad crónica;
- en el caso de infecciones respiratorias virales agudas (IRVA) y enfermedades intestinales agudas, la vacunación se lleva a cabo después de la recuperación de la enfermedad (remisión).

Precauciones:

Previo a la aplicación de la vacuna el personal médico responsable de la vacunación, debe chequear la temperatura corporal de todas las personas a vacunar, ya que no deben ser vacunadas aquellas con una temperatura corporal superior a 37° C.

En las consultas o vacunatorios donde se realiza la vacunación deben estar disponibles todos los equipos y medicamentos necesarios para tratar cualquier reacción adversa tras la administración de la vacuna. La persona vacunada debe ser observada por personal médico durante 30 minutos posteriores a la vacunación.

Advertencias especiales y precauciones de uso:

Antes de su uso la vacuna debe sacarse del refrigerador y esperar que alcance la temperatura ambiente, debe agitarse el contenido del vial. La tapa del vial se trata con una solución desinfectante. El vial se abre quitando sello de aluminio con tapa plástica. ¡No saque el tapón de goma! Antes de extraer cada dosis trate la superficie del tapón del vial con una solución desinfectante.

Se recomienda inspeccionar visualmente la vacuna antes de su administración.

Está prohibido usar la vacuna que se encuentra contenida en viales con evidencias de violación de su integridad física (del sistema envase – cierre) o en caso de cambios de las propiedades físicas (color, transparencia, aparición de partículas precipitados), vencimiento de la vacuna y cuando se produzcan afectaciones en la cadena de frío o en las condiciones de almacenamiento.

La extracción de cada dosis se realiza con una jeringa y aguja estériles desechables. Para cada extracción debe utilizarse una jeringa y aguja nueva. No debe mantenerse la vacuna por más de 5 min fuera de refrigeración entre los intervalos entre las extracciones, el vial debe ser colocado en un refrigerador (no congelador) para su almacenamiento a temperatura de 2 °C a 8 °C. La vacuna contenida en viales multidosis, abiertos, puede utilizarse durante la jornada laboral (sesión de inmunización), siempre que se observen las buenas prácticas para su manipulación y conservación.

La vacuna está concebida solo para ser administrada por la vía intramuscular.

Efectos indeseables:

La frecuencia de las reacciones adversas notificadas en los ensayos clínicos se presenta de acuerdo con la clasificación de RAM de la OMS.

La frecuencia se determinó en base a los siguientes criterios: muy frecuentes (\geq 1/10), frecuentes (\geq 1/100 y <1/10), poco frecuentes (\geq 1/1000 y <1/100), rara (\geq 1/10000 y <1/1000), muy rara (<1/10000, incluyendo los casos individuales).

Pacientes en edad pediátrica

En el curso de los ensayos clínicos, se evaluó la seguridad del uso de FLU-M® en más de 800 niños en el grupo de edad de 6 meses a 17 años inclusive. Los estudios no revelaron diferencias fundamentales en el perfil de seguridad de la vacuna en la población pediátrica, en comparación con voluntarios adultos, todas las reacciones tuvieron un resultado favorable, no se registraron reacciones adversas graves o severas. Las tablas 1, 2, 3 presentan todas las reacciones adversas registradas durante los ensayos clínicos en niños de diferentes grupos de edad.

Tabla 1. Reacciones adversas notificadas en ensavos clínicos en niños de 6 a 35 meses inclusive

Las reacciones adversas por clase de sistemas y órganos MedDRA*	Frecuencia		
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:			
Eritema en el sitio de la inyección	Frecuentes		
Dolor en el sitio de inyección			

Tabla 2. Reacciones adversas notificadas en ensayos clínicos en niños de 3 a 9 años inclusive

Las reacciones adversas por clase de sistemas y órganos MedDRA*	Frecuencia		
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:			
Eritema en el sitio de la inyección	Muy frecuentes		
Dolor en el sitio de inyección	Frecuentes		
Inflamación en el lugar de la inyección	Poco frecuentes		
Incremento de la temperatura			

Tabla 3. Reacciones adversas observadas durante los estudios clínicos en niños de 10 a 17 años inclusive

Las reacciones adversas por clase de sistemas y órganos MedDRA*	Frecuencia		
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:			
Hiperemia en el lugar de la inyección	Frecuentes		
Induración en el sitio de vacunación			
Dolor en el lugar de la inyección			
Inflamación en el lugar de la inyección	Poco frecuentes		

*Estas reacciones adversas se desarrollan el día de la vacunación, normalmente se resuelven por sí solas en 1-3 días y no requieren tratamiento. El personal médico que realiza la vacunación debe llamar la atención del paciente sobre el hecho de que si alguna de las reacciones adversas indicadas en las instrucciones se agrava o si ocurren otros efectos secundarios que no están indicados en las instrucciones, se debe informar al médico.

Adultos de entre 18 y 60 años

El perfil de seguridad se basa en datos obtenidos de:

- ensayos clínicos y estudios no intervencionistas en más de 2000 adultos de entre 18 y 60 años inclusive:
- durante el uso posterior a la comercialización en la población general (**).

Tabla 4. Reacciones adversas notificadas en ensayos clínicos en personas de entre 18 y 60 años

Las reacciones adversas notificadas en ensayos clínicos en personas c Las reacciones adversas por clase de sistemas y órganos MedDRA*	Frecuencia	
Infecciones e infestaciones:		
Herpes labial	Rara	
Trastornos de la sangre y del sistema linfático:		
Linfadenopatía	Rara	
Trastornos del sistema inmunitario:		
Reacciones alérgicas (erupción cutánea eritematosa, picor en la piel de las extremidades superiores e inferiores del cuerpo, dolor de garganta, disminución del volumen de voz, congestión nasal)		
Trastornos del sistema nervioso:		
Dolor de cabeza	Frecuentes	
Estado de confusión	Poco frecuentes	
Hipoestesia	Rara	
Mareos	Naia	
Trastornos oftalmológicos:		
Xeroftalmia	Poco frecuentes	
Trastornos auditivos y del laberinto:		
Dolor de oídos	Rara	
Trastornos respiratorios, torácicos y del mediastino:		
Tos		
Dolor orofaríngeo	Poco frecuentes	
Dificultad para respirar		
Rinorrea	Rara	
Trastornos gastrointestinales:		
Diarrea	Poco frecuentes	
Dolor abdominal		
Náuseas		
Vómitos	Rara	
Estomatitis		

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo:		
Hiperhidrosis	Poco frecuentes	
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo:		
Artralgias	Poco frecuentes	
Espasmos musculares	Rara	
Mialgias	Itala	
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:		
Reacciones en el lugar de la inyección (dolor, eritema)		
Hipertermia	Frecuentes	
Escalofríos		
Fatiga		
Reacciones en el lugar de la inyección (hiperemia, hinchazón, prurito, induración)		
Aumento de la temperatura corporal >37°C		
Aumento de la sudoración	Poco frecuentes	
Astenia		
Dolor		
Aumento de la temperatura de la piel en el sitio de vacunación Malestar	Rara	
Debilidad	Frecuencia desconocida**	
Datos de laboratorio e instrumentales:		
Aumento de la velocidad de sedimentación globular	Poco frecuentes	
Número de leucocitos	Rara	

Pacientes de edad avanzada

Durante los ensayos clínicos, se evaluó la seguridad de FLU-M[®] en 160 voluntarios mayores de 60 años. Durante el estudio, se observó una buena tolerabilidad de la vacuna, todas las reacciones tuvieron un resultado favorable, no se registraron reacciones adversas graves y severas. En los sujetos mayores de 60 años, en comparación con el grupo de edad de 18 a 60 años, se observaron reacciones adversas adicionales tales como dolor de cabeza y niveles séricos elevados de IgE sin manifestaciones clínicas. La tabla 5 muestra todas las reacciones adversas notificadas en el ensayo clínico.

Tabla 5. Reacciones adversas observadas durante los ensayos clínicos en personas mayores de 60 años

Las reacciones adversas por clase de sistemas y órganos MedDRA*	Frecuencia
Trastornos del sistema nervioso:	

^{*}Estas reacciones adversas se desarrollan el día de la vacunación, normalmente se resuelven por sí solas en 1-3 días y no requieren tratamiento. El personal médico que realiza la vacunación debe llamar la atención del paciente sobre el hecho de que si alguna de las reacciones adversas indicadas en las instrucciones se agrava o si ocurren otros efectos secundarios que no están indicados en las instrucciones, se debe informar al médico.

Dolor de cabeza	Poco frecuentes		
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:			
Hiperemia en el lugar de la inyección Frecuentes			
Datos de laboratorio e instrumentales:			
Aumento del nivel de inmunoglobulina E (IgE) en sangre	Muy frecuentes		

^{*}Estas reacciones adversas se desarrollan el día de la vacunación, normalmente se resuelven por sí solas en 1-3 días y no requieren tratamiento. El personal médico que realiza la vacunación debe llamar la atención del paciente sobre el hecho de que si alguna de las reacciones adversas indicadas en las instrucciones se agrava o si ocurren otros efectos secundarios que no están indicados en las instrucciones, se debe informar al médico.

Descripción de las reacciones adversas individuales.

Se registró un aumento en el nivel de inmunoglobulina E en una población mayor de 60 años durante un estudio clínico en el 27,5% de los voluntarios, pero en todos los casos el nivel de IgE se incrementó ligeramente y no se acompañaron a reacciones alérgicas.

Mujeres embarazadas

En el curso de los estudios clínicos, se evaluó la seguridad de FLU-M[®] en 104 mujeres embarazadas. Durante el estudio, se observó una buena tolerabilidad de la vacuna, todas las reacciones tuvieron un resultado favorable, no se registraron reacciones adversas graves y severas. En la tabla 6 se enumeran todas las reacciones adversas notificadas durante el estudio clínico.

Tabla 6. Reacciones adversas observadas durante los estudios clínicos en mujeres embarazadas

Las reacciones adversas por clase de sistemas y órganos MedDRA*	Frecuencia
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	1
Congestión nasal	Poco frecuentes
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:	
Hiperemia en el lugar de la inyección	
Dolor en el lugar de la inyección	Frecuentes
Aumento de la temperatura corporal	
Hipertermia	Poco
Hipersensibilidad en el lugar de la inyección	frecuentes

^{*}Estas reacciones adversas se desarrollan el día de la vacunación, normalmente se resuelven por sí solas en 1-3 días y no requieren tratamiento. El personal médico que realiza la vacunación debe llamar

la atención del paciente sobre el hecho de que si alguna de las reacciones adversas indicadas en las instrucciones se agrava o si ocurren otros efectos secundarios que no están indicados en las instrucciones, se debe informar al médico.

Posología y modo de administración:

EDAD	ESTATUS VACUNAL PREVIO	DOSIS mL	SITIO DE APLICACIÓN	INTERVALO ENTRE DOSIS
6 a 11 meses	No vacunados	2 dosis de 0.25	Cara anterolateral del muslo	
12 a 35 meses	No vacunados	2 dosis de 0.25	Cara anterolateral del muslo o músculo deltoides en presencia de masa	
	Vacunados	1 dosis de 0.25	muscular suficiente	De al menos
36 meses a 8	No vacunados	2 dosis de 0.5	Músculo deltoides	4 semanas
años	Vacunados	1 dosis de 0.5	iviusculo delitoldes	
Más de 9 años y adultos	-	1 dosis de 0.5	Músculo deltoides	

Interacciones con otros medicamentos o productos biológicos y otras formas de interacción:

La vacuna puede aplicarse simultáneamente (el mismo día) con otras vacunas inactivadas y vivas del Programa Nacional de Vacunación (excepto las vacunas antirrábicas). En este caso, las vacunas deben ser inyectadas en diferentes sitios del cuerpo (miembros diferentes) usando jeringas y agujas diferentes. La vacuna no puede ser mezclada en una misma jeringa con ningún otro producto, incluidas las vacunas.

La eficacia de la vacunación puede verse afectada en pacientes que reciben terapia inmunosupresora.

Es posible que las pruebas serológicas como el ELISA den un falso positivo para VIH-1, hepatitis C y, especialmente, para virus linfotrópico humano de células T tipo 1 (HTLV-1) tras la administración de la vacuna contra la gripe. Estos resultados de falso positivo transitorio pueden deberse a una reacción cruzada con la IgM inducida por la vacuna.

Por este motivo, para ofrecer un diagnóstico definitivo de VIH-1, hepatitis C o virus linfotrópico humano de células T tipo 1 (HTLV-1) es necesario obtener un resultado positivo al realizar una prueba confirmatoria específica para los virus anteriormente mencionados (por ejemplo, Western Blot o inmunoelectrotransferencia).

Uso en embarazo y lactancia:

Embarazo

Los datos del ensayo clínico de la vacuna con la participación de mujeres en el II y III trimestre del embarazo mostraron, que la vacuna no tiene efecto negativo en el feto ni en el organismo femenino, y el producto puede ser empleado durante el embarazo comenzando desde el II trimestre.

Lactancia

No se disponen de datos en recién nacidos y niños en el primer año de vida, que han sido lactados por mujeres vacunadas con FLU-M[®]. No obstante, sobre la base de la experiencia del empleo de vacunas inactivadas para la profilaxis de la gripe, la vacuna FLU-M[®] puede ser empleada en el período de la lactancia.

Efectos sobre la conducción de vehículos / maquinaria:

No se han llevado a cabo estudios de los efectos sobre la conducción de vehículos o maguinarias.

Sobredosis:

No hay casos registrados.

Propiedades farmacodinámicas:

Grupo farmacoterapéutico: J - Antibacterianos para uso sistémico, J07 - vacunas, J07B - vacunas virales, J07BB - vacunas contra la influenza.

La vacuna induce una respuesta inmune fuerte y específica contra los virus de la gripe de los tipos A y B. Los anticuerpos aparecen entre 8 - 12 días después de la vacunación. La duración de la inmunidad posterior a la vacunación contra las cepas homólogas o estrechamente relacionadas puede variar, pero en la mayoría de los casos es de 6 a 12 meses.

Propiedades farmacocinéticas (absorción, distribución, biotransformación, eliminación):

No procede.

Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del producto:

Se debe eliminar cualquier vial multidosis abierto que no se utilice después de una sesión de vacunación.

Se debe utilizar una jeringa y una aguja estériles individuales para cada inyección, para evitar la transmisión de agentes infecciosos de un individuo a otro. Las agujas deben desecharse de manera adecuada y no se deben reutilizar.

Las vacunas no utilizadas se deben desechar de conformidad con la normativa local.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases de los medicamentos que no necesita en los contenedores para desechos biológicos que hay en los vacunatorios que posteriormente serán tratados para su desinfección y tratamiento por métodos químicos o físicos. En caso de duda pregunte a su especialista cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

Fecha de aprobación / revisión del texto: 2025-08-04