



Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.  
Rua Michigan, 735  
São Paulo, Brasil  
CEP: 04566-905  
T: (11) 5536-7000

## IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

### INFLUVAC® TETRA vacina influenza tetravalente (inativada, subunitária)

#### Cepas 2021

#### APRESENTAÇÕES

Suspensão injetável, apresentada em embalagens contendo:

- 1 seringa, com agulha, preenchida com 0,5 mL

#### VIA INTRAMUSCULAR (PREFERENCIAL) OU SUBCUTÂNEA PROFUNDA (ALTERNATIVA).

#### USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 MESES

#### COMPOSIÇÃO

Cada seringa contém:

|  |                         |
|--|-------------------------|
| A/Victoria/2570/2019 (H1N1) pdm09 <sup>1</sup> ..... | 15 mcg de hemaglutinina |
| A/Hong Kong/2671/2019 (H3N2) <sup>2</sup> .....      | 15 mcg de hemaglutinina |
| B/Washington/02/2019 <sup>3</sup> .....              | 15 mcg de hemaglutinina |
| B/Phuket/3073/2013 <sup>4</sup> .....                | 15 mcg de hemaglutinina |
| cloreto de potássio .....                            | 0,10 mg                 |
| dihidrogenofosfato de potássio.....                  | 0,10 mg                 |
| fosfato dissódico di-hidratado .....                 | 0,67 mg                 |
| cloreto de sódio .....                               | 4,0 mg                  |
| cloreto de cálcio di-hidratado .....                 | 0,067 mg                |
| cloreto de magnésio hexaidratado .....               | 0,05 mg                 |
| água para injetáveis .....                           | q.s.p. 0,5 mL           |

As cepas análogas utilizadas na produção desta vacina foram:

<sup>1</sup>A/Victoria/2570/2019, IVR-215

<sup>2</sup>A/Hong Kong/2671/2019, IVR-208

<sup>3</sup>B/Washington/02/2019, tipo selvagem

<sup>4</sup>B/Phuket/3073/2013, tipo selvagem

Os antígenos de superfície do vírus influenza (hemaglutinina e neuraminidase) das cepas utilizadas na produção desta vacina, citadas acima, são propagados em ovos fertilizados de galinhas saudáveis.

A vacina é produzida com uso de substâncias auxiliares que podem estar presentes no produto final:

|                                      |           |
|--------------------------------------|-----------|
| citrate de sódio .....               | ≤ 1,0 mg  |
| sacarose .....                       | ≤ 0,2 mg  |
| brometo de cetiltrimetilamônio ..... | ≤ 0,02 mg |
| formaldeído.....                     | ≤ 0,01 mg |
| polissorbato 80 .....                | traços    |

Outras substâncias utilizadas na preparação da suspensão de semente viral, e que não são parte do produto final: traços de ovo (como a ovalbumina e proteínas de galinha), tartarato de tilosina, hidrocortisona e menos de 1 ng de sulfato de gentamicina.

## II) INFORMAÇÕES AO PACIENTE

### 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

**INFLUVAC® TETRA** é indicada para a profilaxia (prevenção) da influenza (gripe). A vacina é recomendada para adultos sem limite de idade e crianças a partir de 06 meses.

### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A vacina influenza age estimulando o organismo a desenvolver sua própria proteção contra o vírus influenza causador da gripe. A proteção conferida pela vacina geralmente é obtida em 2 a 3 semanas após a vacinação. A duração da proteção pós-vacinação varia, mas é usualmente de 6 a 12 meses.

### 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

**Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes com hipersensibilidade conhecida às substâncias ativas, a qualquer um dos excipientes presentes no item COMPOSIÇÃO, ou a qualquer substância que pode estar presente na forma de traços como ovo (ovalbumina) e proteínas de galinha), formaldeído, brometo de cetiltrimetilamônio, polissorbato 80 ou gentamicina.**

**Este medicamento é contraindicado para menores de 6 meses de idade.**

A vacinação deverá ser adiada em pacientes com febre ou infecção aguda.

### 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Esta vacina não deve, em nenhuma circunstância, ser administrada por via intravenosa. Administrar preferencialmente por via intramuscular, podendo também ser administrada por via subcutânea profunda (via alternativa).

Como para todas as vacinas injetáveis, devem estar prontamente disponíveis supervisão e tratamento médico apropriado caso ocorra reação alérgica grave após a administração da vacina.

Tal como acontece com outras vacinas administradas por via intramuscular, esta vacina deve ser administrada com precaução em indivíduos com trombocitopenia ou qualquer distúrbio de coagulação, uma vez que pode ocorrer hemorragia após uma administração intramuscular nestes indivíduos.

Reações relacionadas com ansiedade, incluindo reações vasovagais (síncope), hiperventilação ou reações relacionadas com estresse podem ocorrer após, ou mesmo antes, de qualquer vacinação como resposta psicogênica à injeção com agulhas. Isto pode ser acompanhado por vários sinais neurológicos tais como distúrbios visuais transitórios, parestesia e movimentos dos membros tônico-clônicos durante recuperação. É importante que haja procedimentos estabelecidos no local para evitar danos provocados por desmaios.

Esta vacina não é eficaz contra todas as cepas possíveis do vírus da gripe. Esta vacina destina-se a fornecer proteção contra as cepas de vírus a partir das quais a vacina é preparada e está intimamente relacionada.

Como acontece com qualquer vacina, uma resposta imune protetora pode não ser induzida em todos os vacinados. A resposta imunológica em pacientes com imunossupressão endógena ou iatrogênica pode ser menor do que o esperado

#### **Fertilidade, gravidez ou amamentação**

Vacinas de influenza inativada podem ser utilizadas em todos os estágios da gravidez. Um grande número de dados de segurança está disponível para o segundo e o terceiro trimestre, comparado com o primeiro trimestre de gravidez. No entanto, dados do uso mundial da vacina influenza não indicam qualquer efeito adverso fetal ou maternal atribuído à vacina.



Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.  
Rua Michigan, 735  
São Paulo, Brasil  
CEP: 04566-905  
T: (11) 5536-7000

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista.**

#### **Amamentação**

Esta vacina pode ser usada durante a amamentação.

#### **Fertilidade**

Não existem dados disponíveis relacionados à fertilidade com o uso da vacina.

#### **Efeitos na habilidade de dirigir ou operar máquinas**

A vacina influenza tem uma influência insignificante ou inexistente na habilidade de dirigir ou operar máquinas.

#### **Interações medicamentosas**

**INFLUVAC® TETRA** pode ser administrada simultaneamente a outras vacinas. Neste caso, a vacinação deve ser realizada em membros distintos, com seringas e agulhas diferentes. Pode ocorrer intensificação das reações adversas.

A resposta imunológica pode ser comprometida (diminuída) se você estiver em tratamento imunossupressor.

**Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.**

**Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.**

#### **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

**INFLUVAC® TETRA** deve ser armazenada em temperatura entre +2°C e +8°C (Refrigerador), na embalagem original e protegida da luz. Não congelar.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

**Características do medicamento:** suspensão injetável, líquido límpido incolor em seringas de vidro preenchidas de dose única.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

#### **6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

##### **Dosagem**

**Adultos:** 0,5 mL

A vacinação deve ser realizada anualmente, antes do início da temporada da gripe com a vacina preconizada pela Organização Mundial da Saúde para o período.

##### **Crianças e adolescentes:**

Crianças de 06 meses a 17 anos devem receber uma dose de 0,5 mL.

Crianças menores que 09 anos que não foram vacinadas anteriormente com a vacina influenza devem receber a segunda dose depois de um intervalo de, pelo menos, 4 semanas.

Crianças menores de 06 meses: a segurança e eficácia de **INFLUVAC® TETRA** não foi estabelecida.



Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.  
Rua Michigan, 735  
São Paulo, Brasil  
CEP: 04566-905  
T: (11) 5536-7000

**Modo de usar:**

**INFLUVAC® TETRA** deve ser administrada por via intramuscular (preferencial) ou subcutânea profunda (alternativa).

Os locais preferenciais para injeção intramuscular são a face anterolateral da coxa (ou o músculo deltóide se a massa muscular for adequada) em crianças de 6 meses a 35 meses de idade, ou o músculo deltóide em crianças a partir de 36 meses de idade e adultos.

Esta vacina deve ser mantida em temperatura entre +2°C e +8°C (Refrigerador) e administrada em temperatura ambiente. Agite imediatamente antes de usar. Remova a proteção da agulha, elimine o ar da seringa segurando-a verticalmente com a agulha apontada para cima e empurrando o êmbolo lentamente. O conteúdo deve ser utilizado imediatamente. Após a aplicação, não reencapar a agulha e descartar em local adequado.

Para as apresentações do produto com seringa preenchida sem agulha, remover o batoque ou tampa da seringa e acoplar a agulha apenas no momento da administração, nunca antes disso. Higienizar adequadamente as mãos antes e sempre que realizar este procedimento.

Evite exposição à luz. A suspensão deve estar límpida e incolor. Inspeccionar visualmente a vacina antes do uso. Não utilize o produto caso a suspensão apresente-se turva, com partículas em suspensão ou precipitados.

**INFLUVAC® TETRA** não deve ser misturada com outras vacinas na mesma seringa.

Desmaio, sensação de reações relacionadas a desmaio ou outro estresse podem ocorrer após, ou mesmo antes, de qualquer injeção com agulha. Portanto, avise o seu médico ou enfermeiro se você já experimentou anteriormente esse tipo de reação com uma injeção.

**Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.**

**7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião dentista.**

**8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

**Frequência desconhecida**

Reações alérgicas graves:

- que podem levar a uma emergência médica com pressão arterial baixa, respiração superficial rápida, taquicardia e frequência cardíaca fraca, resfriado, pele viscosa, tontura, o que pode levar a um colapso (choque)
- inchaço mais aparente na cabeça e no pescoço, incluindo a face, lábios, língua, garganta ou qualquer outra parte do corpo e o que pode causar dificuldade em engolir ou respirar (angioedema)

**Outros efeitos colaterais**

Durante estudos clínicos com a vacina **INFLUVAC® TETRA** e como consequência da experiência pós-comercialização com a vacina trivalente contra a *influenza* **Influvac®**, foram observados os efeitos colaterais abaixo descritos.

A segurança de **INFLUVAC® TETRA** foi obtida em três estudos clínicos.

Em dois estudos clínicos, adultos saudáveis acima de 18 anos e crianças saudáveis de 03 anos a 17 anos foram imunizadas com **INFLUVAC® TETRA** ou a vacina *influenza* trivalente **INFLUVAC®**

Em um terceiro estudo, a segurança de **INFLUVAC® TETRA** foi avaliada em crianças saudáveis de 6 meses a 35 meses de idade, nas quais foram administradas **INFLUVAC® TETRA** ou uma vacina de controle não *influenza*

Em ambos estudos, crianças de 06 meses a 8 anos receberam 1 ou 2 doses de **INFLUVAC® TETRA**, dependendo do seu histórico de vacinação.

A maioria das reações adversas ocorreram nos primeiros 3 dias após a vacinação e desapareceram espontaneamente dentro de 1 a 3 dias após o início. A intensidade destas reações foi, geralmente, suave.



Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.  
Rua Michigan, 735  
São Paulo, Brasil  
CEP: 04566-905  
T: (11) 5536-7000

Na população de 06 meses a 35 meses, a segurança da vacina **INFLUVAC® TETRA** foi comparável a das vacinas não *influenza* (ou seja, para vacina contra encefalite transmitida por carrapatos, vacina contra hepatite A, vacina pneumocócica conjugada e vacina meningocócica conjugada do grupo C).

Em todas as faixas etárias, a reação adversa local notificada com mais frequência após a vacinação observada nos estudos clínicos para **INFLUVAC® TETRA** foi dor no local de vacinação.

As reações adversas gerais notificadas com mais frequência após a vacinação observadas nos estudos clínicos para **INFLUVAC® TETRA** em adultos e crianças dos 6 aos 17 anos de idade foram fadiga e dor de cabeça, em crianças de 3 a 5 anos de idade, sonolência, irritabilidade e perda de apetite.

As reações adversas notificadas com mais frequência observadas nos estudos clínicos após a vacinação com **INFLUVAC® TETRA** em crianças dos 6 meses aos 35 meses de idade foram irritabilidade / agitação.

As taxas de reações adversas sistêmicas reportadas foram semelhantes em indivíduos que receberam a vacina **INFLUVAC® TETRA** e a vacina não *influenza*, em que as taxas de reações adversas locais reportadas foram menores nos indivíduos que receberam **INFLUVAC® TETRA**.

Os seguintes eventos adversos são considerados pelo menos possivelmente relacionados com **INFLUVAC® TETRA** e foram observados durante o ensaio clínico com **INFLUVAC® TETRA** ou são resultantes da experiência pós-comercialização com **INFLUVAC® TETRA** e /ou a vacina trivalente da gripe **INFLUVAC®**.

Aplicam-se as seguintes frequências:

muito frequentes ( $\geq 1 / 10$ ); comum ( $\geq 1 / 100$ ,  $< 1/10$ ); incomum ( $\geq 1 / 1.000$ ,  $< 1/100$ ); e desconhecido (reações adversas da experiência pós-comercialização; não pode ser estimado a partir dos dados disponíveis).

#### Adultos e idosos:

| Reações adversas relatadas com <b>INFLUVAC® TETRA</b> |                            |                                      |   |  |
|---|----------------------------|--------------------------------------|---|--|
| Classes de órgãos do sistema MedDRA                   | Muito comum<br>$\geq 1/10$ | Comum<br>$\geq 1/100$ to<br>$< 1/10$ | Incomum<br>$\geq 1/1.000$ to<br>$< 1/100$ | Frequência desconhecida <sup>a</sup><br>(não pode ser estimado a partir dos dados disponíveis)   |
| Sistema sanguíneo e linfático                         |                            |                                      |   | Queda do número de plaquetas do sangue transitória, aumento transitório dos gânglios   |
| Distúrbios do sistema imune                           |                            |                                      |   | Reações alérgicas (em casos raros podendo levar a choque (redução intensa da pressão arterial)),<br>Angioedema (inchaço rápido da área abaixo da pele ou mucosa) |

|   |                                   |   |       |   |
|---|-----------------------------------|---|-------|---|
| Distúrbios do sistema nervoso   | Dor de cabeça <sup>b</sup>        |   |       | Neuralgia (dor em um ou mais nervos do corpo), parestesia (dormência ou formigamento), convulsões associadas a febre, Distúrbios neurológicas como encefalomielite (inflamação do cérebro), neurite (inflamação do nervo) e síndrome de Guillain-Barré (doença autoimune com inflamação aguda dos nervos) |
| Distúrbios vasculares   |                                   |   |       | Vasculite (inflamação dos vasos) associada, em casos muito raros, a problemas renais transitórios   |
| Distúrbios da pele e tecidos subcutâneos  |                                   | Suor excessivo  |       | Reações de pele generalizadas, incluindo prurido (coceira), urticária e erupções cutâneas não-específicas   |
| Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo   |                                   | Dor muscular e nas articulações                                     |       |   |
| Distúrbios gerais e do local de aplicação   | Fadiga, dor no local da aplicação | Mal-estar, tremor.<br>Reações locais: vermelhidão, inchaço, manchas | Febre |   |
| <p><sup>a</sup> Como essas reações são relatadas voluntariamente de uma população de tamanho incerto, não é possível realizar uma estimativa confiável da frequência ou estabelecer uma relação causal com a exposição à droga.</p> <p><sup>b</sup> Em adultos idosos (<math>\geq 61</math> anos) relatados como comuns</p> |                                   |   |       |   |

**População pediátrica**

| Crianças (6 meses a 17 anos de idade) - Reações adversas relatadas com INFLUVAC <sup>®</sup> TETRA |                            |                                      |   |  |
|--|----------------------------|--------------------------------------|---|--|
| Classes de órgãos do sistema MedDRA  | Muito comum<br>$\geq 1/10$ | Comum<br>$\geq 1/100$ to<br>$< 1/10$ | Incomum<br>$\geq 1/1,000$ to<br>$< 1/100$ | Frequência desconhecida <sup>a</sup><br>(não pode ser estimado a partir dos dados disponíveis) |
| Sistema sanguíneo e linfático  |                            |                                      |   | Queda do número de plaquetas transitório, aumento transitório dos gânglios                     |

|  |  |  |  |   |
|--|--|--|--|---|
| Distúrbios do sistema imune              |  |  |  | Reações alérgicas (em casos raros podendo levar a choque (redução intensa da pressão arterial)), Angioedema (inchaço rápido da área abaixo da pele ou mucosa)   |
| Distúrbios do sistema nervoso            | Dor de cabeça <sup>c</sup><br>Sonolência <sup>b</sup>  |  |  | Neuralgia (dor em um ou mais nervos do corpo), parestesia (dormência ou formigamento), convulsões associadas a febre, Distúrbios neurológicas como encefalomielite (inflamação do cérebro), neurite (inflamação do nervo) e síndrome de Guillain-Barré (doença autoimune com inflamação aguda dos nervos) |
| Distúrbios vasculares                    |  |  |  | Vasculite (inflamação dos vasos) associada, em casos muito raros, a problemas renais transitórios   |
| Distúrbios da pele e tecidos subcutâneos | Suor excessivo <sup>f</sup>  |  |  | Reações de pele generalizadas, incluindo prurido (coceira), urticária e erupções cutâneas não-específicas   |
| Distúrbios do metabolismo e nutricionais | Perda de apetite <sup>b</sup>  |  |  |   |
| Distúrbios gastrointestinais             | Náusea <sup>c</sup> , dor abdominal <sup>c</sup> ,<br>diarreia <sup>e</sup> ,<br>vômito <sup>e</sup> |  |  |   |
| Distúrbios psiquiátricos                 | Irritabilidade/<br>agitação <sup>b</sup>   |  |  |   |



Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.  
Rua Michigan, 735  
São Paulo, Brasil  
CEP: 04566-905  
T: (11) 5536-7000

|   |  |   |  |  |
|---|--|---|--|--|
| Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo   | Dor muscular <sup>c</sup>  | Dor articular <sup>c</sup>                              |  |  |
| Distúrbios gerais e do local de aplicação   | Fadiga <sup>c</sup> ,<br>Febre <sup>f</sup> ,<br>mal-estar <sup>c</sup><br>Reações locais:<br>dor,<br>vermelhidão,<br>inchaço <sup>d</sup> ,<br>rigidez <sup>d</sup> | Tremor <sup>d</sup><br>Reações locais:<br>manchas roxas |  |  |
| <p><sup>a</sup> Como essas reações são relatadas voluntariamente de uma população de tamanho incerto, não é possível realizar uma estimativa confiável da frequência ou estabelecer uma relação causal com a exposição à droga</p> <p><sup>b</sup> Relatado em crianças de 6 meses a 5 anos de idade</p> <p><sup>c</sup> Relatado em crianças de 6 a 17 anos de idade</p> <p><sup>d</sup> Relatado como comum em crianças de 6 a 35 meses de idade</p> <p><sup>e</sup> Relatado como comum em crianças de 3 a 5 anos de idade</p> <p><sup>f</sup> Relatado como comum em crianças de 3 a 17 anos de idade</p> |  |   |  |  |

**Informe ao seu médico, cirurgião dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

### **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTES MEDICAMENTO?**

É improvável que uma superdose da vacina cause qualquer efeito adverso.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

### **III) DIZERES LEGAIS**

#### **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA**

MS: 1.0553.0383

**Farm. Resp.:** Graziela Fiorini Soares  
CRF-RJ nº 7475

**Registrado e Importado por:** Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.  
Rua Michigan, 735 - São Paulo - SP



Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.  
Rua Michigan, 735  
São Paulo, Brasil  
CEP: 04566-905  
T: (11) 5536-7000

CNPJ 56.998.701/0001-16  
INDÚSTRIA BRASILEIRA

**Fabricado por:** Abbott Biologicals B.V.  
Weesp - Holanda

**Embalado por:** Abbott Biologicals B.V.  
Olst - Holanda

**BU 09**

**ABBOTT CENTER**

Central de Relacionamento com o Cliente  
0800 703 1050  
[www.abbottbrasil.com.br](http://www.abbottbrasil.com.br)

**Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 02/06/2021**

